光電子強度分布計算ソフト SPADExp

田中 宏明 (東京大学 物性研究所/理学系研究科物理学専攻) 2022 年 8 月 23 日

目次

第1章	計算理論	5
1.1	Hartree-Fock-Slater 方程式	6
1.2	原子ポテンシャルの計算	10
1.3	動径波動関数のための特殊関数論	17
1.4	光電子強度計算	31
第2章	ソフトウェア	35
2.1	OpenMX/ADPACK における原子軌道・擬原子軌道	36
2.2	GUI_tools ディレクトリ	39
2.3	OpenMX_tools ディレクトリ	42
2.4	SPADExp_GUI ディレクトリ	44
2.5	Main_program ディレクトリ	46
参考文献		55

第1章

計算理論

1.1 Hartree-Fock-Slater 方程式

原子ポテンシャルによる補正を加えた平面波で終状態を表現するためには、自己無撞着な原子ポテンシャルを求める必要がある。ここでは、Hartree-Fock-Slater 方程式(HFS 方程式)により原子ポテンシャルを求める方法を説明する。

1.1.1 原子単位系

以下の議論は、次の4つの物理定数を省略した原子単位系で行う。

- 電子の質量 $m = 9.109 \times 10^{-31} \text{ kg}$
- Bohr #4 $a_0 = 0.5292 \text{ Å}$
- 電気素量 $e = 1.602 \times 10^{-19} \text{ C}$
- **Dirac 定数** $\hbar = 1.054 \times 10^{-34} \text{ J} \cdot \text{s}$

SI 単位系における値は文献 [1] よりとった。この結果、エネルギーの単位は $E_h=27.2114~{\rm eV}$ 、波数の単位は $1/a_0=1.890~{\rm \AA}^{-1}$ となる。文献 [2] ではエネルギーの単位に Ryberg($E_h/2$)を用いているので、係数が 2 倍ずれている場合がある。

1.1.2 自由電子ガスにおける交換相関項

HFS 方程式では、交換相関項を局所密度近似(local density approximation, LDA)によって表す。そこで、実空間個数密度 n の自由電子ガスにおける交換相関項を求める。

十分大きい体積 V の 3 次元空間において、自由電子ガスの波動関数 $\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{r})$ と固有エネルギー $E(\mathbf{k})$ は

$$\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{r}) = \frac{1}{\sqrt{V}} e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}}, \ E(\mathbf{k}) = \frac{1}{2} |\mathbf{k}|^2$$
 (1.1)

の関係になる。Fermi 波数を $k_{\rm F}$ で表すと、波数空間の個数密度は $1/(2\pi)^3$ であることから

$$n = 2 \times \frac{4}{3}\pi k_{\rm F}^3 \cdot \frac{1}{(2\pi)^3} = \frac{k_{\rm F}^3}{3\pi^2} \tag{1.2}$$

の関係になる。 $k_{\rm F}$ について解くと、

$$k_{\rm F} = (3\pi^2 n)^{1/3} \tag{1.3}$$

である。

 $|\mathbf{k}| < k_{\mathrm{F}}$ を電子が占有しているときの交換相関エネルギーを、Hartree-Fock 近似で求める。片方のスピンのみについて計算する。

$$E_{\mathrm{xc}} = -\frac{1}{2} \sum_{i,j} \int d^3 \mathbf{r}_1 d^3 \mathbf{r}_2 \ \psi_i^*(\mathbf{r}_1) \psi_j^*(\mathbf{r}_2) \frac{1}{|\mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_2|} \psi_j(\mathbf{r}_1) \psi_i(\mathbf{r}_2)$$

$$\tag{1.4}$$

$$= -\frac{1}{2V^2} \sum_{i,j} \int d^3 \mathbf{r}_1 d^3 \mathbf{r}_2 \frac{1}{|\mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_2|} e^{i(\mathbf{k}_j - \mathbf{k}_i) \cdot (\mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_2)}$$

$$\tag{1.5}$$

 $\mathbf{r}_3 = \mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_2$ を新たな積分変数として、

$$= -\frac{1}{2V} \sum_{i,j} \int d^3 \mathbf{r}_3 \, \frac{1}{|\mathbf{r}_3|} e^{i(\mathbf{k}_j - \mathbf{k}_i) \cdot \mathbf{r}_3} \tag{1.6}$$

 $\mathbf{k}_i - \mathbf{k}_i$ の方向を主軸にとる極座標表示に直すと、

$$= -\frac{1}{2V} \sum_{i=j} \int_0^\infty r_3^2 dr_3 \int_0^\pi \sin\theta d\theta \int_0^{2\pi} d\varphi \, \frac{1}{r_3} e^{iKr_3 \cos\theta} \, (K = |\mathbf{k}_j - \mathbf{k}_i|)$$
 (1.7)

$$= -\sum_{i,j} \frac{\pi}{iKV} \int_0^\infty \left(e^{iKr_3} - e^{-iKr_3} \right) dr_3$$
 (1.8)

収束因子 $e^{-\eta r}$ を付けて積分し、

$$= -\sum_{i,\ j} \frac{2\pi}{K^2 V} \tag{1.9}$$

を得る。次に \mathbf{k}_i を固定し \mathbf{k}_i について和を取ると、

$$E_{\rm xc} = -\frac{2\pi}{V} \sum_{i} \int_{|\mathbf{k}_{j}| < k_{\rm F}} d^{3}\mathbf{k}_{j} \, \frac{1}{K^{2}} \cdot \frac{V}{(2\pi)^{3}}$$
(1.10)

 \mathbf{k}_i の方向を主軸にとる極座標表示に直すと、

$$= -\frac{1}{4\pi^2} \sum_{i} \int_{0}^{k_{\rm F}} k_j^2 dk_j \int_{0}^{\pi} \sin\theta d\theta \int_{0}^{2\pi} d\varphi \frac{1}{k_i^2 + k_j^2 - 2k_i k_j \cos\theta} \quad (k_i = |\mathbf{k}_i|, \ k_j = |\mathbf{k}_j|) \quad (1.11)$$

$$= -\frac{1}{2\pi} \sum_{i} \frac{1}{k_i} \int_0^{k_F} dk_j \, k_j \left(\log|k_i + k_j| - \log|k_i - k_j| \right)$$
 (1.12)

ここで、

$$\int_0^b x \log|x+a| dx = \left[\frac{1}{2}x^2 \log|x+a| - \frac{1}{4}x^2 + \frac{a}{2}x - \frac{a^2}{2}\log|x+a|\right]_0^b$$
 (1.13)

$$= \frac{b^2 - a^2}{2} \log|b + a| - \frac{1}{4}b^2 + \frac{ab}{2} + \frac{a^2}{2} \log|a|$$
 (1.14)

であることを用いると

$$E_{xc} = -\frac{1}{2\pi} \sum_{i} \frac{1}{k_i} \left[\frac{k_F^2 - k_i^2}{1} (\log|k_F + k_i| - \log|k_F - k_i|) + k_F k_i \right]$$
(1.15)

$$= -\frac{k_{\rm F}}{2\pi} \sum_{i} \left(1 + \frac{k_{\rm F}^2 - k_i^2}{2k_{\rm F}k_i} \log \left| \frac{k_i + k_{\rm F}}{k_i - k_{\rm F}} \right| \right) \tag{1.16}$$

となる。最後に \mathbf{k}_i について和を取ると、

$$E_{\rm xc} = -2k_{\rm F} \int_0^{k_{\rm F}} k_i^2 dk_i \left(1 + \frac{k_{\rm F}^2 - k_i^2}{2k_{\rm F}k_i} \log \left| \frac{k_i + k_{\rm F}}{k_i - k_{\rm F}} \right| \right) \cdot \frac{V}{(2\pi)^3}$$
 (1.17)

$$= -\frac{k_{\rm F}^4 V}{12\pi^3} + \frac{V}{8\pi^3} \int_0^{k_{\rm F}} dk_i \ k_i (k_i^2 - k_{\rm F}^2) (\log|k_i + k_{\rm F}| - \log|k_i - k_{\rm F}|)$$
 (1.18)

ここで、

$$\int_{0}^{b} x(x^{2} - a^{2}) \log|x + a| dx = \left[\left(\frac{1}{4} x^{4} - \frac{a^{2}}{2} x^{2} \right) \log|x + a| - \frac{1}{16} x^{4} + \frac{a}{12} x^{3} + \frac{a^{2}}{8} x^{2} - \frac{a^{3}}{4} x + \frac{a^{4}}{4} \log|x + a| \right]_{0}^{b}$$

$$= \frac{(b^{2} - a^{2})^{2}}{4} \log|b + a| + \frac{1}{48} (-3b^{4} + 4ab^{3} + 6a^{2}b^{2} - 12a^{3}b) - \frac{a^{4}}{4} \log|a|$$

$$(1.20)$$

を利用し、

$$E_{\rm xc} = -\frac{k_{\rm F}^4 V}{12\pi^3} - \frac{k_{\rm F}^4 V}{24\pi^3} = -\frac{k_{\rm F}^4 V}{8\pi^3} \tag{1.21}$$

もう一方のスピンについてもエネルギーの値は同じであるから、1 電子あたりの交換相関エネルギーは

$$e_{\rm xc} = 2E_{\rm xc} \times \frac{1}{nV} = -\frac{3k_{\rm F}}{4\pi} \tag{1.22}$$

である。エネルギーの計算では二重カウントを避けるために半分にしているので、ポテンシャルはこの倍となる。すなわち、

$$V_{\rm xc} = 2e_{\rm xc} = -3\left(\frac{3n}{8\pi}\right)^{1/3} \tag{1.23}$$

が LDA における交換相関ポテンシャルである。

1.1.3 HFS 方程式

HFS 方程式は、角度方向を平均化した Hartree-Fock 方程式である。ポテンシャルが球対称になることから、波動関数は動径関数と球面調和関数に分けることができる。

$$\psi(\mathbf{r}) = \frac{P_{nl}(r)}{r} Y_{lm}(\theta, \varphi) \tag{1.24}$$

このとき、 $P_{nl}(r)$ に対する HFS 方程式は以下のようになる。

$$\left[-\frac{1}{2} \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}r^2} + \frac{l(l+1)}{2r^2} + V(r) \right] P_{nl}(r) = E_{nl} P_{nl}(r)$$
(1.25)

ポテンシャルV(r)は、原子核由来、Hartree 項、Fock 項の和であり、

$$V(r) = -\frac{Z}{r} + \frac{1}{r} \int_{0}^{r} \sigma(r') dr' + \int_{r}^{\infty} \frac{\sigma(r')}{r'} dr' - 3\left(\frac{3\rho(r)}{8\pi}\right)^{1/3}$$
(1.26)

$$\sigma(r) = \sum_{nl} w_{nl}(P_{nl}(r))^2 \tag{1.27}$$

$$\rho(r) = \frac{\sigma(r)}{4\pi r^2} \tag{1.28}$$

となる。 w_{nl} は軌道の占有数、Z は原子番号であり、入力パラメータとして与えられる。 $\sigma(r)$ は角度方向を積分した個数密度、 $\rho(r)$ は単位体積あたりの個数密度である。原子ポテンシャル V(r) が自己無撞着になった時が、求める原子ポテンシャルである。

1.1.4 Thomas-Fermi ポテンシャル

HFS 方程式を自己無撞着に解く場合、ポテンシャルの初期値は Thomas-Fermi ポテンシャルで与えられる。 原点に電荷 Z の原子核をおき、Z 個の電子が原子核を囲んでいる状況を考える。原子核と電子によるポテンシャルを V(r)、電子密度を $\rho(r)$ で表す。また、自由電子ガスのときと同様な電子密度と Fermi 波数 $k_{\rm F}(r)$ の関係式 $\rho(r)=k_{\rm F}(r)^3/3\pi^2$ が成り立つとする。

Fermi 準位はポテンシャルと Fermi 波数によって決まるが空間分布なく一様であるはずなので、

$$E_{\rm F} = \frac{1}{2}k_{\rm F}(r)^2 + V(r) = \text{const.} = 0$$
 (1.29)

が成り立つ。 $k_{\rm F}$ を $\rho(r)$ で表し、ポテンシャル V(r) は電場 $\phi(r)$ を用いて $-\phi(r)$ と表せるので、

$$E_{\rm F} = \frac{1}{2} (3\pi^2 \rho(r))^{2/3} - \phi(r) \tag{1.30}$$

であり、電場に対する Poisson 方程式

$$\Delta\phi(r) = 4\pi\rho(r)$$
 ($\rho(r)$ は電子の個数密度であることに注意) (1.31)

と連立させて

$$\frac{1}{r^2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} r^2 \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} (\phi(r) + E_{\mathrm{F}}) = \frac{4}{3\pi} (2(\phi(r) + E_{\mathrm{F}}))^{3/2}$$
(1.32)

を得る。

新たな関数 f(r) を

$$f(r) = \frac{r}{Z}(\phi(r) + E_{\rm F}) \tag{1.33}$$

で定めると、 $r\to 0$ では $\phi(r)\to Z/r$ が支配的なので $f(r)\to 1$ 、 $r\to\infty$ では電子密度、ポテンシャルともにゼロになるので $f(r)\to 0$ の境界条件を持つ。代入して整理すると、

$$\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}r^2}f(r) = \frac{4}{3\pi}r^{-3/2}Z^{1/2}(2f(r))^{3/2}$$
(1.34)

$$\iff \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}r^2} f(r) = \frac{2^{7/2} Z^{1/2}}{3\pi} \frac{1}{r^{1/2}} f(r)^{3/2}$$
 (1.35)

 $r=\mu x$ の変数変換によって係数が簡単になるようにすると、 $g(x)=f(r)=f(\mu x)$ として

$$\frac{1}{\mu^2} \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} g(x) = \frac{2^{7/2} Z^{1/2}}{3\pi} \frac{1}{(\mu x)^{1/2}} g(x)^{3/2} \tag{1.36}$$

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2}g(x) = \frac{2^{7/2}Z^{1/2}}{3\pi} \frac{\mu^{3/2}}{x^{1/2}}g(x)^{3/2} \quad \therefore \mu = \left(\frac{3\pi}{2^{7/2}Z^{1/2}}\right)^{2/3} = \frac{1}{2Z^{1/3}} \left(\frac{3\pi}{4}\right)^{2/3} \tag{1.37}$$

このスケーリングにより、解くべき方程式は

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2}g(x) = \frac{g(x)^{3/2}}{\sqrt{x}} \tag{1.38}$$

となり、Thomas-Fermi ポテンシャルは

$$V(r) = -\frac{Z}{r}g(r/\mu), \quad V(\mu x) = -\frac{Z}{\mu x}g(x)$$
 (1.39)

で求められる。

10 第1章 計算理論

1.2 原子ポテンシャルの計算

Hartree-Fock-Slater 方程式(HFS 方程式)により原子ポテンシャルを数値計算する手順を説明する。

1.2.1 微分方程式の数値計算

1階微分方程式への帰着

以下の議論で出てくる微分方程式は、すべて

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2}f(x) = F(f(x), x) \tag{1.40}$$

の形であり、 $x \ge 0$ の範囲で解かれる。さらに、 $F(f(x), x) = -a(x) \cdot f(x)$ の形で表せるものも多い *1 。このとき、 $f'(x) = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} f(x)$ を用いて

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \begin{pmatrix} f(x) \\ f'(x) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} f'(x) \\ F(f(x), x) \end{pmatrix} \tag{1.41}$$

のような連立1階微分方程式に変形することができる。

Euler 法

Euler 法は x_i での値のみを用いて x_{i+1} での値を計算する方法である。 $x \ge 0$ の範囲で $0 = x_0 < x_1 < \cdots < x_i < x_{i+1} < \cdots$ を満たす点列 x_i $(i = 0, 1, \cdots)$ をとる。このとき、点の間隔 $x_{i+1} - x_i$ は必ずしも一定である必要はない。また、 $x_0 = 0$ における初期値 f(0), f'(0) は与えられているとする。 x_{i+1} における $f(x_{i+1})$ および $f'(x_{i+1})$ の値は、 x_i での値から次のように求められる。

$$f(x_{i+1}) = f(x_i) + f'(x_i)(x_{i+1} - x_i)$$
(1.42)

$$f'(x_i) = f'(x_i) + F(f(x_i), x_i)(x_{i+1} - x_i)$$
(1.43)

Euler 法はステップ幅に比例する誤差を生じる 1 次の方法である [4] ため計算精度は後述の方法に劣るが、 等間隔グリッドである必要がないため汎用性は高い。

4次 Runge-Kutta 法

4 次 Runge-Kutta 法の一般形は以下のように表される。縦ベクトル $\mathbf{y}(x)$ に関する 1 次微分方程式

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\mathbf{y}(x) = f(\mathbf{y}(x), \ x) \tag{1.44}$$

があり、点列 x_i を幅 h で等間隔にとるとき、

$$\mathbf{k}_1 = f(\mathbf{y}(x_i), \ x_i) \tag{1.45}$$

$$\mathbf{k}_2 = f(\mathbf{y}(x_i) + h\mathbf{k}_1/2, \ x_i + h/2)$$
 (1.46)

$$\mathbf{k}_3 = f(\mathbf{y}(x_i) + h\mathbf{k}_2/2, \ x_i + h/2)$$
 (1.47)

$$\mathbf{k}_4 = f(\mathbf{y}(x_i) + h\mathbf{k}_3, \ x_i + h) \tag{1.48}$$

$$\mathbf{y}_{i+1} = \mathbf{y}_i + h \left[\frac{1}{6} \mathbf{k}_1 + \frac{1}{3} \mathbf{k}_2 + \frac{1}{3} \mathbf{k}_3 + \frac{1}{6} \mathbf{k}_4 \right]$$
 (1.49)

によって \mathbf{y}_{i+1} を求める。 $f(\mathbf{y}(x), x)$ は $\mathbf{y}(x)$ と同じ次元の縦ベクトルを返す関数である。この方法は、誤差が刻み幅 h の 4 次に比例する [4] ため、刻み幅を小さくしたときの精度向上が効率的である。

^{*1} 負符号は Numerov 法の表式に合わせて付けた。

4次 Runge-Kutta 法を今の場合に当てはめると、

$$k_{1} = f'(x_{i}) k'_{1} = F(f(x_{i}), x_{i}) (1.50)$$

$$k_{2} = f'(x_{i}) + hk'_{1}/2 k'_{2} = F(f(x_{i}) + hk_{1}/2, x_{i} + h/2) (1.51)$$

$$k_{3} = f'(x_{i}) + hk'_{2}/2 k'_{3} = F(f(x_{i}) + hk_{2}/2, x_{i} + h/2) (1.52)$$

$$k_{4} = f'(x_{i}) + hk'_{3} k'_{4} = F(f(x_{i}) + hk_{3}, x_{i} + h) (1.53)$$

$$f(x_{i+1}) = f(x_{i}) + h\left[\frac{1}{6}k_{1} + \frac{1}{3}k_{2} + \frac{1}{3}k_{3} + \frac{1}{6}k_{4}\right] f'(x_{i+1}) = f'(x_{i}) + h\left[\frac{1}{6}k'_{1} + \frac{1}{3}k'_{2} + \frac{1}{3}k'_{3} + \frac{1}{6}k'_{4}\right] (1.54)$$

となる。

Numerov 法

Numerov 法は、 $F(f(x), x) = -a(x) \cdot f(x)$ となっている場合のみ使うことのできる手法である。連立形式は使わず、以下のような式で値を計算する。

$$f(x_{i+1}) = \frac{2(1 - 5h^2 a(x_i)/12)f(x_i) - (1 + h^2 a(x_{i-1})/12)f(x_{i-1})}{1 + h^2 a(x_{i+1})/12}$$
(1.55)

h は点列の間隔であり、一定値である必要がある。

上の式は以下のように導かれる [4]。陰的 Störmer 法の公式

$$f(x_{i+1}) - 2f(x_i) + f(x_{i-1}) = \frac{h^2}{12} \Big(F(f(x_{i+1}), x_{i+1}) + 10F(f(x_i), x_i) + F(f(x_{i-1}), x_{i-1}) \Big) + O(h^6)$$
 (1.56)

の右辺に現れる F(f(x), x) を $-a(x) \cdot f(x)$ で置き換え、左辺に $f(x_{i+1})$ を集めて整理することで式 (1.55) となる。

実際の数値計算における点列の取り方

本プログラムでは、点列をいくつかのブロックに分け、各ブロック内で等間隔に並ぶようにとる。既定値は表 1.1 の通りである。

最初の点	最後の点	間隔	間隔の個数	最初の点の座標	最後の点の座標
0	40	0.0025	40	0	0.1
40	80	0.005	40	0.1	0.3
80	120	0.01	40	0.3	0.7
120	160	0.02	40	0.7	1.5
160	200	0.04	40	1.5	3.1
200	240	0.08	40	3.1	6.3
240	280	0.16	40	6.3	12.7
280	320	0.32	40	12.7	25.5
320	360	0.64	40	25.5	51.1
360	400	1.28	40	51.1	102.3
400	440	2.56	40	102.3	204.7

表 1.1 既定の点列の取り方。

1.2.2 Thomas-Fermi ポテンシャルの計算

Thomas-Fermi ポテンシャルを求めるための微分方程式は

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x^2}g(x) = F(g(x), \ x) = \frac{g(x)^{3/2}}{\sqrt{x}}$$
(1.57)

である。Numerov 法は使えない形式であり、Euler 法または 4 次 Runge-Kutta 法によって解くことができる。ただし、間隔が等間隔でないブロック間については、4 次 Runge-Kutta 法は使えないため Euler 法で行う。

境界条件により g(0)=1 であるが、g'(0) の値は定まらない。もう一つの境界条件 $g(x)\to 0$ を満たす適切な g'(0) $(x\to\infty)$ を探す必要がある。また、数値計算の過程で $g(x_i)<0$ となった場合、2 分の 3 乗ができないため $g(x_{i+1})$ およびそれ以降の計算はできなくなる。

実際の計算では、点列の最後 x_N で $g(x_N)$ が閾値以下になる g'(0) を 2 分法によって探す。 初期値 g'(0) = g' を用いて計算した $g(x_N)$ を $g(x_N; g')$ で表す。 ただし、計算の途中で $g(x_i) < 0$ となった場合は数値計算を終了し、 $g(x_N; g') = g(x_i)$ とする。以下の手順で計算は実行される。

- 1. g'_0 および g'_1 を、 $g(x_N; g'_0) < 0 < g(x_N; g'_1)$ となるように探す。
- 2. $g_2' = (g_0' + g_1')/2$ をとり、 $g(x_N; g_2')$ を計算する。
- 3. $g(x_N; g_2') < 0$ であれば、 g_0' の値を g_2' で置き換える。 $g(x_N; g_2') > 0$ で閾値以上であれば、 g_1' の値を g_2' で置き換える。 $g(x_N; g_2') > 0$ で閾値以下であれば、このときの $g(x_i)$ が求める Thomas-Fermi ポテンシャルである。
- 4. $g(x_N; g_2') > 0$ で閾値以下の場合以外は、2. に戻って再度計算を行う。

数値計算により得られた g(x) は図 1.1 の通りである。先行研究 [3] と同様の結果が得られている。

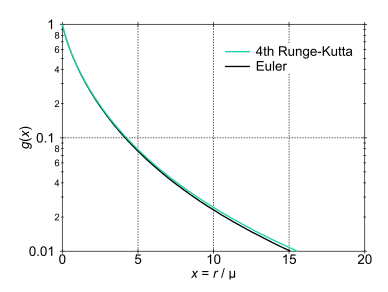


図 1.1 Thomas-Fermi ポテンシャル関数 g(x)。

1.2.3 球対称ポテンシャルにおける Schrödiger 方程式

計算手順

HFS 方程式ではポテンシャル V(r) は球対称であり、動径方向の Schrödinger 方程式は

$$\left[-\frac{1}{2} \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}r^2} + \frac{l(l+1)}{2r^2} + V(r) \right] P_{nl}(r) = E_{nl} P_{nl}(r)$$
(1.58)

となる。Thomas-Fermi スケーリング $r=\mu x$ を適用して整理すると、 $P_{nl}(r)=p_{nl}(x),\ V(r)=v(x)$ として

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} p_{nl}(x) = \left[\frac{l(l+1)}{x^2} + 2\mu^2 (v(x) - E_{nl}) \right] p_{nl}(x)$$
(1.59)

となる。点列 x_i におけるポテンシャル $v(x_i)$ が与えられている状況を考えるので、Euler 法または Numerov 法で計算ができる。4 次 Runge-Kutta 法は $x_i+h/2$ での値も必要となるため使用できない。n および l は与えられており、節が n-l-1 個ある解とその時の E_{nl} を探す。原点で正則な束縛解は、 $p_{nl}(0)=0$ および $p_{nl}(x)\to 0$ $(x\to\infty)$ を満たす。後者は、計算範囲の最後の点 x_N に対し $p_{nl}(x_N)=0$ の条件で近似される。原点での境界条件 $p_{nl}(0)=0$ および $p'_{nl}(0)$ に対する適当な初期条件から $p_{nl}(x_i)$ を求めていく手順は Thomas-Fermi ポテンシャルの時と同様である。しかし、x が大きいところでの数値誤差が大きく、二分法によって $p_{nl}(x_N)=0$ を満たす固有値 E_{nl} を探すのは難しい。そこで、 E_{nl} の試行値が与えられたとき波動関数 $p_{nl}(x_i)$ は以下のように計算する。

- 1. 式 (1.59) の右辺にある関数 $l(l+1)/x^2 + 2\mu^2(v(x) E_{nl})$ は、 $x \to \infty$ で $-E_{nl} > 0$ となる。そこで、最後に関数の値が負から正に変わる点を x_0 とすると、 E_{nl} が適切な固有値のとき $x > x_0$ の範囲で $p_{nl}(x)$ は単調増加し節を持たない。
- 2. 計算範囲を、 $0 \le x < x_0 \times \text{const.}$ で定める。定数 const. は 8 程度が適切であり、用意していた点列の最後が $x_0 \times \text{const.}$ より小さければ前者を境界値とする。
- 3. $0 \le x \le x_0$ の範囲は x=0 から外側に解き、 $p_{nl}^{\rm out}(x_i)$ を得る。 $x_0 \le x$ の範囲は境界から内側に解き、 $p_{nl}^{\rm in}(x_i)$ を得る。それぞれの計算において、1 階微分の初期値は適当に与える。
- 4. 節の個数は $0 \le x \le x_0$ の範囲にあるもののみを数える。
- 5. 式 (1.59) は線型微分方程式であるから、解の定数倍もまた解である。 $p_{nl}^{\rm out}(x_i)$ と $p_{nl}^{\rm in}(x_i)$ が $x=x_0$ で連続になるようスケールを合わせることができるが、このときに 1 階微分も連続になっていれば適切な解を得られたことになる。関数が連続になるようスケールを合わせたときに 1 階微分も連続になるかどうかは、対数微分 $\frac{1}{p_{nl}(x)}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}p_{nl}(x)=\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\log\left(p_{nl}(x)\right)$ が一致するかを調べればよい。
- 6. 対数微分が一致しない場合、次節の方法により固有エネルギーの誤差 ΔE を推定できる。

はじめに手順 1.-4. を行い、節の個数が n-l-1 個になる範囲で最大の E_{nl} を求める *2 。節の個数を調べることで E_{nl} の値をある程度推定できたら、次は手順 1.-6. を全て行い、固有エネルギーの推定値を変化させていく。これを $|\Delta E|$ が閾値以下になるまで続ければ、最終的に得られた E_{nl} が固有値となり、 $p_{nl}(x_i)$ を規格化すれば波動関数が得られる。

対数微分の差から固有エネルギーの誤差を推定する方法

式 (1.59) を少し変形し、微分方程式

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2}p(x) + (V(x) - \varepsilon)p(x) = 0 \tag{1.60}$$

 $^{^{*2}}$ 境界条件および節の個数の条件を満たす E_{nl} からわずかでも大きくなると、節が 1 つ増えるため。

および境界条件 $p(0)=0,\;p(x)\to 0\;(x\to\infty)$ を満たす解 p(x) および固有値 ε を求める状況を考える。境界条件を満たすが $x=x_0$ で不連続または微分可能でない解 $q(x)=p(x)+\Delta p(x)$ と固有値 $\varepsilon+\Delta\varepsilon$ が得られたときに $\Delta\varepsilon$ を推定する。

q(x) および $\varepsilon + \Delta \varepsilon$ は $x = x_0$ 以外で式 (1.60) を満たすので、代入して差の 1 次をとると

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} \Delta p(x) + (V(x) - \varepsilon) \Delta p(x) - \Delta \varepsilon \cdot p(x) = 0 \tag{1.61}$$

p(x) をかけて積分すると、

$$\int_0^{x_0} \left[p(x) \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} \Delta p(x) + (V(x) - \varepsilon) p(x) \Delta p(x) - \Delta \varepsilon \cdot p(x)^2 \right] \mathrm{d}x = 0$$
 (1.62)

$$\iff \int_0^{x_0} \left[p(x) \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} \Delta p(x) - \Delta p(x) \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} p(x) \right] \mathrm{d}x = \Delta \varepsilon \int_0^{x_0} p(x)^2 \mathrm{d}x \quad (∵ 式 (1.60) を (V(x) - \varepsilon) p(x) は適用)$$
(1.63)

$$\iff \left[p(x) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \Delta p(x) - \Delta p(x) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} p(x) \right]_0^{x_0} = \Delta \varepsilon \int_0^{x_0} p(x)^2 \mathrm{d}x \tag{1.64}$$

$$\iff \left[p(x)^2 \Delta \left(\frac{1}{p(x)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} p(x) \right) \right]_0^{x_0} = \Delta \varepsilon \int_0^{x_0} p(x)^2 \mathrm{d}x \tag{1.65}$$

$$\iff p(x_0)^2 \Delta \left(\frac{1}{p(x_0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} p(x_0) \right) = \Delta \varepsilon \int_0^{x_0} p(x)^2 \mathrm{d}x \quad (\because p(0) = 0)$$
 (1.66)

を得る。積分範囲 $[x_0, \infty]$ についても負符号が付く以外は同様。q(x) を用いて差分表記を書き直すと、

$$p(x_0)^2 \left[\frac{1}{q(x_0 - 0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} q(x_0 - 0) - \frac{1}{p(x_0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} p(x_0) \right] = \Delta \varepsilon \int_0^{x_0} p(x)^2 \mathrm{d}x$$
 (1.67)

$$-p(x_0)^2 \left[\frac{1}{q(x_0+0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} q(x_0+0) - \frac{1}{p(x_0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} p(x_0) \right] = \Delta \varepsilon \int_{x_0}^{\infty} p(x)^2 \mathrm{d}x$$
 (1.68)

p(x) は求められないので q(x) で代用し、左辺第 2 項が消えるように整理することで

$$\Delta \varepsilon = \frac{\frac{1}{q(x_0 - 0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} q(x_0 - 0) - \frac{1}{q(x_0 + 0)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} q(x_0 + 0)}{\frac{1}{q(x_0 - 0)^2} \int_0^{x_0} q(x)^2 \mathrm{d}x + \frac{1}{q(x_0 + 0)^2} \int_{x_0}^{\infty} q(x)^2 \mathrm{d}x}$$
(1.69)

を得る。式を見てわかるように、数値計算で得られた $p_{nl}^{\text{out}}(x_i)$ および $p_{nl}^{\text{in}}(x_i)$ をスケーリングせずに q(x) として使用できる。

Thomas-Fermi ポテンシャルを用いた計算例

Thomas-Fermi ポテンシャルを用い、固有エネルギー E_{nl} の Z 依存性を調べると図 1.2 のようになった。この結果は先行研究 [3] とよく一致している。

1.2.4 自己無撞着な原子ポテンシャルの計算

ポテンシャルの修正

HFS 方程式におけるポテンシャルV(r) は、前に述べた通り

$$V(r) = -\frac{Z}{r} + \frac{1}{r} \int_0^r \sigma(r') dr' + \int_r^\infty \frac{\sigma(r')}{r'} dr' - 3\left(\frac{3\rho(r)}{8\pi}\right)^{1/3}$$
(1.70)

$$\sigma(r) = \sum_{nl} w_{nl}(P_{nl}(r))^2 \tag{1.71}$$

$$\rho(r) = \frac{\sigma(r)}{4\pi r^2} \tag{1.72}$$

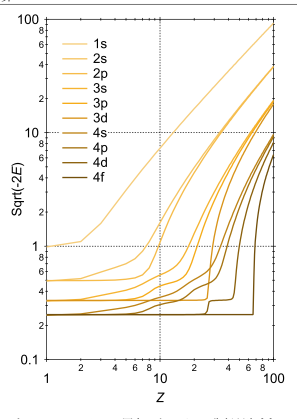


図 1.2 Thomas-Fermi ポテンシャルにおける固有エネルギー。先行研究 [3] は Rydberg 単位系であり、それに合わせるため縦軸は $\sqrt{-E}$ ではなく $\sqrt{-2E}$ にしている。

である。実際の計算においては、 $r = \mu x$ によるスケーリングを行い、

$$V(x_i) = -\frac{Z}{\mu x_i} + \frac{1}{x_i} \sum_{j=0}^{i-1} \sigma(x_j)(x_{j+1} - x_j) + \sum_{j=i}^{N-1} \frac{\sigma(x_j)}{x_j}(x_{j+1} - x_j) - 3\left(\frac{3\rho(x_i)}{8\pi}\right)^{1/3}$$
(1.73)

$$\sigma(x_i) = \sum_{n,l} w_{nl}(P_{nl}(x_i))^2 \tag{1.74}$$

$$\rho(x_i) = \frac{\sigma(x_i)}{4\pi(\mu x_i)^2} \tag{1.75}$$

を用いる。さらに、 $x \to \infty$ での振る舞いは $V(x_i) \sim -1/\mu x_i$ になるべきであるため、

$$V_{\text{modified}}(x_i) = \begin{cases} V(x_i) & V(x_i) < -\frac{1}{\mu x_i} \\ -\frac{1}{\mu x_i} & V(x_i) > -\frac{1}{\mu x_i} \end{cases}$$
 (1.76)

の修正を挟む。修正後のポテンシャル $V_{\text{modified}}(x_i)$ を用いて、動径方向の Schrödinger 方程式 (1.59) を解く。

SCF 収束

j 回目の入力ポテンシャル $V^{(j)}(x_i)$ 、 $V^{(j)}_{\mathrm{modified}}(x_i)$ を用いて j 回目の計算を行ったのち、j+1 回目の計算に用いる入力ポテンシャルは単純混合法によって定める。j 回目の計算で求めた波動関数によって得られたポテンシャルを $V(x_i)$ 、 $V_{\mathrm{modified}}(x_i)$ とすると、

$$V^{(j+1)}(x_i) = (1-A)V(x_i) + A \cdot V^{(j)}(x_i), \quad V_{\text{modified}}^{(j+1)}(x_i) = (1-A)V_{\text{modified}}(x_i) + A \cdot V_{\text{modified}}^{(j)}(x_i) \quad (1.77)$$

である。混合比Aは0から1の間であり、0.5に設定すると適切に収束した。

収束の判定は、以下に示すパラメータ α , β を用いる。

$$\alpha_j = \max_i \left| \frac{V^{(j)}(x_i) - V^{(j+1)}(x_i)}{V^{(j)}(x_i)} \right|$$
(1.78)

$$\beta_j = \max_i \left| \mu x_i V^{(j)}(x_i) - \mu x_i V^{(j+1)}(x_i) \right|$$
(1.79)

両方が閾値以下になったときを収束と定める。

計算例

炭素原子の場合、Z=6、占有数は $w_{10}=2,\ w_{20}=2,\ w_{21}=2$ となる。実際に計算を行った結果が図 1.3 である。先行研究 [2] の結果とよく一致している。

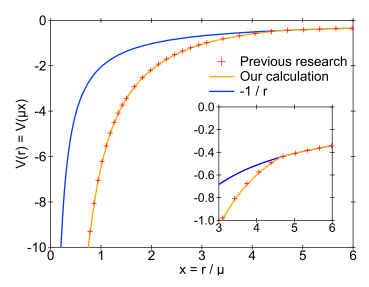


図 1.3 炭素原子における自己無撞着なポテンシャル。インセットは、 $V(x) = -1/\mu x$ への修正が加わる部分付近の拡大図である。

1.3 動径波動関数のための特殊関数論

方向依存性がなく距離 r にのみ依存するポテンシャル V(r) 中での波動関数を解析するために必要な特殊関数について、その性質を述べる。

1.3.1 ガンマ関数

定義

ガンマ関数は階乗n!の自然な拡張であり、以下の式で定義される。

$$\Gamma(x) = \int_0^\infty e^{-t} t^{x-1} dt \tag{1.80}$$

性質

まず、x=1のとき

$$\Gamma(1) = \int_0^\infty e^{-t} dt = 1 \tag{1.81}$$

である。次に、部分積分により

$$\Gamma(x) = \int_0^\infty e^{-t} t^{x-1} dt \tag{1.82}$$

$$= \left[-e^{-t}t^{x-1} \right]_0^\infty + (x-1) \int_0^\infty e^{-t}t^{x-2} dt = (x-1)\Gamma(x-1)$$
 (1.83)

が得られる。式 (1.81) と式 (1.83) から、x が正整数 n の場合

$$\Gamma(n) = (n-1)(n-2) \cdot 1 \cdot \Gamma(1) = (n-1)! \tag{1.84}$$

となる。

次に、x が半整数の場合を考える。

$$\Gamma(1/2) = \int_0^\infty e^{-t} t^{-1/2} dt \tag{1.85}$$

$$=2\int_0^\infty e^{-u^2} du \ (t=u^2, \ dt=2udu)$$
 (1.86)

$$=\sqrt{\pi}\tag{1.87}$$

であることから、

$$\Gamma(n+1/2) = (n-1/2)(n-3/2) \cdot 1/2 \cdot \Gamma(1/2) \tag{1.88}$$

$$=\frac{(2n-1)!}{(n-1)! \cdot 2^{n-1}} \sqrt{\pi} \tag{1.89}$$

$$= \frac{(2n-1)!}{(n-1)! \cdot 2^{2n-1}} \sqrt{\pi} \quad (n \ge 1)$$
 (1.90)

である。n=0 の場合も含めた表式にするには、分母と分子に 2n を掛けて

$$\Gamma(n+1/2) = \frac{(2n)!}{n! \cdot 2^{2n}} \sqrt{\pi} \tag{1.91}$$

とすればよい。

x が 0 および負の整数でなければ式 (1.80) は発散しないので、ガンマ関数の定義域を複素数空間に拡張することができる。このとき、

$$\Gamma(z^*) = \int_0^\infty e^{-t} t^{z^* - 1} dt = \left[\int_0^\infty e^{-t} t^{z - 1} dt \right]^* = \Gamma(z)^*$$
(1.92)

が成り立つ。

1.3.2 Bessel 関数・球 Bessel 関数

V(r)=0 のときの Schrödinger 方程式の解は球 Bessel 関数に帰着する。さらに変換を施すことで、球 Bessel 関数を Bessel 関数を用いて表すことができる。

球 Bessel 関数から Bessel 関数への変換

V(r)=0 の動径方向 Schrödinger 方程式を x=kr によって変数変換することで、球 Bessel 関数に帰着できる。球 Bessel 関数の満たす微分方程式は、

$$\left[x^{2} \frac{\mathrm{d}^{2}}{\mathrm{d}x} + 2x \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} + (x^{2} - l(l+1))\right] j_{l}(x) = 0$$
(1.93)

これを、Bessel 微分方程式

$$\left[x^{2} \frac{d^{2}}{dx} + x \frac{d}{dx} + (x^{2} - \nu^{2})\right] J_{\nu}(x) = 0$$
(1.94)

に変換することを考える。 $j_l(x) = x^{-1/2} f(x)$ とおくと

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}j_l(x) = x^{-1/2}\frac{\mathrm{d}f(x)}{\mathrm{d}x} - \frac{1}{2}x^{-3/2}f(x)$$
(1.95)

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2}j_l(x) = x^{-1/2}\frac{\mathrm{d}^2f(x)}{\mathrm{d}x} - x^{-3/2}\frac{\mathrm{d}f(x)}{\mathrm{d}x} + \frac{3}{4}x^{-5/2}f(x)$$
(1.96)

となり、代入して整理すると

$$\[x^2 \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} + x \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} + (x^2 - (l+1/2)^2)\] f(x) = 0$$
(1.97)

を得る。ここから、球 Bessel 関数 $j_l(x)$ を Bessel 関数 $J_{\nu}(x)$ で表すと

$$j_l(x) = \sqrt{\frac{\pi}{2x}} J_{l+1/2}(x) \tag{1.98}$$

となることが分かる。係数 $\sqrt{\pi/2}$ は後の便宜のために付けた。

Bessel 関数の級数展開

Bessel 関数 $J_{\nu}(x)$ を、級数展開により求める。以下、いくつかの議論は ν が半整数 l+1/2 であることを想定して行う。

まず、Bessel 関数を

$$J_{\nu}(x) = \sum_{j=0}^{\infty} a_j x^{c+j}, \ a_0 \neq 0$$
 (1.99)

で級数展開する。

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}J_{\nu}(x) = \sum_{j=0}^{\infty} a_j(c+j)x^{c+j-1}$$
(1.100)

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} J_{\nu}(x) = \sum_{j=0}^{\infty} a_j (c+j)(c+j-1) x^{c+j-2}$$
(1.101)

となることから、代入して整理すると

$$\sum_{j=0}^{\infty} a_j \left[((c+j)^2 - \nu^2) x^{c+j} + x^{c+j+2} \right] = 0$$
(1.102)

を得る。 x^{c+j} の項を取り出すと、

$$j = 0, 1: a_i((c+j)^2 - \nu^2) = 0$$
 (1.103)

$$j \ge 2: a_j((c+j)^2 - \nu^2) + a_{j-2} = 0 \Longleftrightarrow a_j = \frac{-1}{(c+j)^2 - \nu^2} a_{j-2} ((c+j)^2 - \nu^2 \ne 0 \text{ のとき})$$

$$(1.104)$$

となる。 $a_0 \neq 0$ の条件から、 $c = \pm \nu$ であることが分かる。

次に j=1 の式を考えると、 $(c+j)^2-\nu^2=\pm 2\nu+1$ であることから、 $\nu=\pm 1/2$ の場合以外は $a_1=0$ が必要である。従って、式 (1.104) より帰納的に j が奇数の項は全て消えることが分かる。 $\nu=\pm 1/2$ の場合についても、 $a_1=0$ としても一般性を失わないことが以下のようにして分かる。まず $\nu=1/2$ のとき、 $c=-\nu=-1/2$ の解が非零の a_1 を持てる。 $X(x,y)=-1/(x^2-y^2)$ とすると($x=c+j,\ y=\nu$ に相当)、解は

$$c = \nu = 1/2: \ J_{\nu}(x) = a_0 x^{1/2} + X(5/2, 1/2) a_0 x^{5/2} + X(9/2, 1/2) X(5/2, 1/2) a_0 x^{9/2} + \cdots$$
 (1.105)

$$c = -\nu = -1/2: \ J_{\nu}(x) = a_0 x^{-1/2} + X(3/2, 1/2) a_0 x^{3/2} + X(7/2, 1/2) X(3/2, 1/2) a_0 x^{7/2} + \cdots$$

$$+ a_1 x^{1/2} + X(5/2, 1/2) a_1 x^{5/2} + X(9/2, 1/2) X(5/2, 1/2) a_1 x^{9/2} + \cdots$$
(1.106)

と表される。しかし、式 (1.106) の a_1 に由来する項は式 (1.105) の定数倍であることから差し引くことができ、 $a_1=0$ として考えることができる。 $\nu=-1/2$ のときも同様。

以上より、 a_j は j=2k $(k=0,1,\cdots)$ となる偶数のときに非零の値を取る。 ν が半整数のとき、式 (1.104) の分母がゼロとなる $j=\mp2\nu$ の条件は満たされない。 *3 従って、 a_{2k} は a_0 から帰納的に求めることができる。まず $c=\nu$ のとき、

$$X(c+j, \nu) = -\frac{1}{(\nu+j)^2 - \nu^2} = \frac{-1}{i(2\nu+j)}$$
(1.107)

であり、漸化式 (1.104) を用いて計算すると、

$$a_{2k} = \frac{-1}{4k(\nu+k)} a_{2k-2} \tag{1.108}$$

$$= \frac{-1}{4k(k+j)} \frac{-1}{4(k-1)(\nu+k-1)} a_{2k-4}$$
(1.109)

$$= \dots = \frac{(-1)^k}{2^{2k}k! \cdot (\nu + k) \cdots (\nu + 1)} a_0 \tag{1.110}$$

となる。ここで式 (1.83) を用いると

$$(\nu+k)\cdots(\nu+1) = \frac{\Gamma(\nu+k+1)}{\Gamma(\nu+1)} \tag{1.111}$$

となることから、

$$a_{2k} = \frac{(-1)^k \Gamma(\nu+1)}{2^{2k} k! \cdot \Gamma(\nu+k+1)} a_0 \tag{1.112}$$

 $^{^{*3}}$ $_{
u}$ が正整数で c=u のとき、式 (1.104) の j=2
u を考えると $a_{2
u-2}=0$ となる。漸化式を戻っていくと $a_0,\,\cdots,\,a_{2
u-2}=0$ となり、最初に非零となるのは $a_{2
u}$ である。この場合、c=
u と実質同じ解のみが得られる。

であり、さらに

$$a_0 = \frac{1}{2^{\nu}\Gamma(\nu+1)} \tag{1.113}$$

とすることで

$$a_{2k} = \frac{(-1)^k}{2^{2k+\nu}k! \cdot \Gamma(\nu+k+1)} \tag{1.114}$$

となる。

 $c = -\nu \, \mathcal{O} \mathcal{E} \mathcal{E} \mathcal{U}$

$$X(c+j, \nu) = \frac{-1}{j(-2\nu+j)}$$
 (1.115)

となり、

$$a_{2k} = \frac{(-1)^k}{2^{2k-\nu}k! \cdot \Gamma(-\nu+k+1)} \quad (a_0 = 1/(2^{-\nu}\Gamma(-\nu+1)))$$
(1.116)

である。

以上をまとめると、Bessel 方程式のふたつの解は

$$J_{\nu}(x) = \left(\frac{x}{2}\right)^{\nu} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{k! \cdot \Gamma(\nu + k + 1)} \left(\frac{x}{2}\right)^{2k}$$
(1.117)

および $J_{-\nu}(x)$ である。

Neumann 関数

 ν が整数でないとき、 $J_{\nu}(x)$ と $J_{-\nu}(x)$ は Bessel 方程式の線型独立な 2 つの解となる。ただ、 $J_{-\nu}(x)$ の代わりに

$$Y_{\nu}(x) = \frac{1}{\sin(\nu\pi)}(\cos(\nu\pi)J_{\nu}(x) - J_{-\nu}(x))$$
(1.118)

で定義される Neumann 関数がよく用いられる。もっとも、 $\nu = l + 1/2$ の半整数のときは

$$Y_{l+1/2}(x) = (-1)^{l+1} J_{-(l+1/2)}(x)$$
(1.119)

なので $J_{-(l+1/2)}(x)$ と符号の違いしかない。 $y_l(x)=\sqrt{\pi/2x}\cdot Y_{l+1/2}(x)$ は球 Neumann 関数と呼ばれ、x=0 で発散する解である。

Bessel 関数の満たす漸化式

 $J_{\nu}(x)$ lt,

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(x^{-\nu} J_{\nu}(x) \right) = -x^{-\nu} J_{\nu+1}(x) \tag{1.120}$$

の漸化式を満たす。実際、級数展開を代入すると

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(x^{-\nu} J_{\nu}(x) \right) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{k! \cdot \Gamma(\nu + k + 1)} \frac{2kx^{2k-1}}{2^{2k+\nu}}$$
(1.121)

$$=\sum_{k=1}^{\infty} \frac{(-1)^k}{(k-1)! \cdot \Gamma(\nu+k+1)} \frac{x^{2k-1}}{2^{2k+\nu-1}} \quad (k=0 \text{ の項はゼロ})$$
 (1.122)

$$= \sum_{K=0}^{\infty} \frac{-(-1)^K}{K! \cdot \Gamma(\nu + K + 2)} \frac{x^{2K+1}}{2^{2K+\nu+1}} \quad (K = k - 1)$$
 (1.123)

$$= -x^{-\nu} \sum_{K=0}^{\infty} \frac{(-1)^K}{K! \cdot \Gamma(\nu + K + 2)} \left(\frac{x}{2}\right)^{2K+\nu+1}$$
 (1.124)

$$= -x^{-\nu} J_{\nu+1}(x) \tag{1.125}$$

となっている。

また、

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\left(x^{\nu}J_{\nu}(x)\right) = x^{\nu}J_{\nu-1}(x) \tag{1.126}$$

の漸化式も満たす。級数展開を代入すると

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(x^{\nu} J_{\nu}(x) \right) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{k! \cdot \Gamma(\nu + k + 1)} \frac{(2k + 2\nu) x^{2k + 2\nu - 1}}{2^{2k + \nu}}$$
(1.127)

$$= \sum_{k=1}^{\infty} \frac{(-1)^k}{(k-1)! \cdot \Gamma(\nu+k)} \frac{x^{2k+2\nu-1}}{2^{2k+\nu-1}} \quad (\because \Gamma(\nu+k+1) = (\nu+k)\Gamma(\nu+k))$$
 (1.128)

$$= x^{\nu} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{k! \cdot \Gamma(\nu+k)} \left(\frac{x}{2}\right)^{2k+\nu-1}$$
 (1.129)

$$= x^{\nu} J_{\nu-1}(x) \tag{1.130}$$

となる。

球 Bessel 関数・球 Neumann 関数の表式

前節の漸化式および、 $\nu = 1/2$ での Bessel 関数

$$J_{1/2}(x) = \sqrt{\frac{x}{2}} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{k! \cdot \Gamma(k+1+1/2)} \left(\frac{x}{2}\right)^{2k}$$
(1.131)

$$= \sqrt{\frac{x}{2}} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k (k+1)! \cdot 2^{2k+2}}{k! \cdot (2k+2)! \cdot \sqrt{\pi}} \left(\frac{x}{2}\right)^{2k} \quad (\because (1.91))$$
 (1.132)

$$=\sqrt{\frac{2}{\pi x}}\sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{(2k+1)!} x^{2k+1} = \sqrt{\frac{2}{\pi x}} \sin x \tag{1.133}$$

から、νが正の半整数のときの Bessel 関数は

$$J_{l+1/2}(x) = -x^{l-1/2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(x^{-(l-1/2)} J_{l-1/2}(x) \right)$$
(1.134)

$$= -x^{l-1/2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(-\frac{1}{x} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(x^{-(l-3/2)} J_{l-3/2}(x) \right) \right)$$
 (1.135)

$$= (-1)^{l} x^{l+1/2} \left(\frac{1}{x} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^{l} x^{-1/2} J_{1/2}(x) \tag{1.136}$$

$$= \sqrt{\frac{2}{\pi}} (-1)^l x^{l+1/2} \left(\frac{1}{x} \frac{d}{dx} \right)^l \frac{\sin x}{x}$$
 (1.137)

であり、球 Bessel 関数は

$$j_l(x) = (-1)^l x^l \left(\frac{1}{x} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l \frac{\sin x}{x} \tag{1.138}$$

と表すことができる。

球 Bessel 関数の具体的な表式は以下のようになる。

$$j_0(x) = \frac{\sin x}{x} \tag{1.139}$$

$$j_1(x) = \frac{\sin x - x \cos x}{x^2} \tag{1.140}$$

$$j_2(x) = \frac{(3-x^2)\sin x - 3x\cos x}{x^3} \tag{1.141}$$

$$j_3(x) = \frac{(15 - 6x^2)\sin x + (x^3 - 15x)\cos x}{x^4}$$
(1.142)

$$j_4(x) = \frac{(x^4 - 45x^2 + 105)\sin x + (10x^3 - 105x)\cos x}{x^5}$$
(1.143)

また、 $\nu = -1/2$ での Bessel 関数

$$J_{-1/2}(x) = \sqrt{\frac{2}{x}} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{k! \cdot \Gamma(k+1/2)} \left(\frac{x}{2}\right)^{2k}$$
(1.144)

$$= \sqrt{\frac{2}{x}} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k k! \cdot 2^{2k}}{k! \cdot (2k)! \cdot \sqrt{\pi}} \left(\frac{x}{2}\right)^{2k} \quad (\because (1.91))$$
 (1.145)

$$=\sqrt{\frac{2}{\pi x}} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(-1)^k}{(2k)!} x^{2k} = \sqrt{\frac{2}{\pi x}} \cos x \tag{1.146}$$

から、 ν が負の半整数のときの Bessel 関数は

$$J_{-l-1/2}(x) = x^{l-1/2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left(x^{-l+1/2} J_{-l+1/2}(x) \right)$$
(1.147)

$$= x^{l-1/2} \frac{d}{dx} \left(\frac{1}{x} \frac{d}{dx} \left(x^{-l+3/2} J_{-l+3/2}(x) \right) \right)$$
 (1.148)

$$=x^{l+1/2} \left(\frac{1}{x} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l x^{-1/2} J_{-1/2}(x) \tag{1.149}$$

$$= \sqrt{\frac{2}{\pi}} x^{l+1/2} \left(\frac{1}{x} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l \frac{\cos x}{x} \tag{1.150}$$

であり、球 Neumann 関数は

$$y_l(x) = (-1)^{l+1} x^l \left(\frac{1}{x} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l \frac{\cos x}{x} \tag{1.151}$$

と表される。

漸近形

 $x \to 0$ の漸近形は、級数展開で x の最低次の項が一番支配的になるので、

$$J_{\nu}(x) \sim \left(\frac{x}{2}\right)^{\nu} \frac{1}{\Gamma(\nu+1)} \tag{1.152}$$

である。ここから、球 Bessel 関数の漸近形は

$$j_l(x) \sim \sqrt{\frac{\pi}{2x}} \left(\frac{x}{2}\right)^{l+1/2} \frac{1}{\Gamma(l+1+1/2)}$$
 (1.153)

$$=\sqrt{\frac{\pi}{2x}} \left(\frac{x}{2}\right)^{l+1/2} \frac{(l+1)! \cdot 2^{2l+2}}{(2l+2)! \cdot \sqrt{\pi}} \quad (\because (1.91))$$
 (1.154)

$$=\frac{2^{l}l!}{(2l+1)!}x^{l} \tag{1.155}$$

と求められる。

1.3 動径波動関数のための特殊関数論 $x \to \infty$ の漸近形は、前節の表式で三角関数を微分し続けた項が一番支配的になるので

$$j_l(x) \sim (-1)^l \frac{1}{x} \frac{d^l}{dx^l} \sin x$$
 (1.156)

$$= \frac{1}{x} \frac{(-1)^l}{2i} \left(i^l \operatorname{cis}(x) - (-i)^l \operatorname{cis}(-x) \right)$$
 (1.157)

$$= \frac{1}{x} \frac{\operatorname{cis}(x - l\pi/2) - \operatorname{cis}(-(x - l\pi/2))}{2i}$$
 (1.158)

$$= \frac{1}{x} \frac{\operatorname{cis}(x - l\pi/2) - \operatorname{cis}(-(x - l\pi/2))}{2i}$$

$$= \frac{\sin(x - l\pi/2)}{x}$$
(1.158)

であり、球 Neumann 関数の場合は

$$y_l(x) \sim (-1)^{l+1} \frac{1}{x} \frac{d^l}{dx^l} \cos x$$
 (1.160)

$$= \frac{1}{x} \frac{(-1)^{l+1}}{2} \left(i^l \operatorname{cis}(x) + (-i)^l \operatorname{cis}(-x) \right)$$
(1.161)

$$= \frac{-1}{x} \frac{\operatorname{cis}(x - l\pi/2) + \operatorname{cis}(-(x - l\pi/2))}{2}$$
 (1.162)

$$= -\frac{\cos(x - l\pi/2)}{x} \tag{1.163}$$

である。 $cis(x) = e^{ix} = cos x + i sin x$ である。

Coulomb 波動関数 1.3.3

Coulomb 波動関数は、Coulomb ポテンシャル V(r) = -1/r が存在するときの Schrödinger 方程式の解で ある。

合流型超幾何級数への変換

Coulomb ポテンシャル下における動径方向の Schrödinger 方程式を、 $E=k^2/2$ および r=x/k の変数変 換によって整理すると

$$\left[\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} + 1 + \frac{2}{kx} - \frac{l(l+1)}{x^2}\right] f(x) = 0 \tag{1.164}$$

を得る。

まず、これを Whittaker 関数

$$\left[\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}z^2} - \frac{1}{4} + \frac{\kappa}{z} + \frac{1/4 - \mu^2}{z^2}\right]g(z) = 0 \tag{1.165}$$

に変換することを考える。x=z/2i を用いると、

$$(1.164) \iff \left[-4\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}z^2} + 1 + \frac{4i}{kz} + \frac{4l(l+1)}{z^2} \right] f(z/2i) = 0$$
(1.166)

$$\iff \left[\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}z^2} - \frac{1}{4} - \frac{i}{kz} + \frac{1/4 - (l+1/2)^2}{z^2} \right] f(z/2i) = 0 \tag{1.167}$$

となるので、

$$g(z) = f(x) = f(z/2i), \ \kappa = -\frac{i}{k}, \ \mu = l + \frac{1}{2}$$
 (1.168)

の対応関係が得られる。

次に、Whittaker 関数を合流型超幾何級数

$$\left[z\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}z^2} + (b-z)\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}z} - a\right]h(z) = 0 \tag{1.169}$$

に変換する。 $g(z)=e^{-z/2}z^{\mu+1/2}h(z)$ を代入すると、

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}z}g(z) = -\frac{1}{2}e^{-z/2}z^{\mu+1/2}h(z) + (\mu+1/2)e^{-z/2}z^{\mu-1/2}h(z) + e^{-z/2}z^{\mu+1/2}\frac{\mathrm{d}h(z)}{\mathrm{d}z}$$

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}z^2}g(z) = \frac{1}{4}e^{-z/2}z^{\mu+1/2}h(z) + (\mu^2 - 1/4)e^{-z/2}z^{\mu-3/2}h(z) + e^{-z/2}z^{\mu+1/2}\frac{\mathrm{d}^2h(z)}{\mathrm{d}z^2}$$

$$+2\left[-\frac{\mu+1/2}{2}e^{-z/2}z^{\mu-1/2}h(z) - \frac{1}{2}e^{-z/2}z^{\mu+1/2}\frac{\mathrm{d}h(z)}{\mathrm{d}z} + (\mu+1/2)e^{-z/2}z^{\mu-1/2}\frac{\mathrm{d}h(z)}{\mathrm{d}z}\right]$$
(1.171)

より

$$(1.165) \iff \left[\frac{d^2}{dz^2} + \left(-1 + \frac{2\mu + 1}{z} \right) \frac{d}{dz} + \frac{\kappa - (\mu + 1/2)}{z} \right] h(z) = 0$$

$$\iff \left[z \frac{d^2}{dz^2} + (2\mu + 1 - z) \frac{d}{dz} - (\mu - \kappa + 1/2) \right] h(z) = 0$$

$$(1.172)$$

となる。ここから、

$$b = 2\mu + 1 = 2(l+1), \ a = \mu - \kappa + \frac{1}{2} = l + 1 + \frac{i}{k}$$
 (1.174)

の対応関係となる。

合流型超幾何級数の正則解、非正則解はそれぞれ M(a, b, z) および U(a, b, z) で表される。

$$M(a, b, z) = \sum_{s=0}^{\infty} \frac{(a)_s}{(b)_s s!} z^s$$
 (1.175)

ここで、

$$(a)_s = a(a+1)\cdots(a+s-1), (a)_0 = 1$$
 (1.176)

は Pochhammer 記号である。 $U(a,\ b,\ z)$ は a と b の値により表式が変わる。今の場合は、

$$U(a, n+1, z) = \frac{(-1)^{n+1}}{n!\Gamma(a-n)} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(a)_k}{(n+1)_k k!} z^k (\log z + \psi(a+k) - \psi(1+k) - \psi(n+k+1))$$

$$+ \frac{1}{\Gamma(a)} \sum_{k=1}^{n} \frac{(k-1)!(1-a+k)_{n-k}}{(n-k)!} z^{-k}, \ n=0, 1, \cdots, a \neq 0, -1, \cdots$$

$$(1.177)$$

$$\psi(x) = \frac{1}{\Gamma(x)} \frac{\mathrm{d}\Gamma(x)}{\mathrm{d}x} \tag{1.178}$$

であり、 $\psi(x)$ はディガンマ関数と呼ばれる。

漸近形に基づく規格化

 $M(a,\ b,\ z),\ U(a,\ b,\ z)$ の $z\to\infty$ における漸近形は、

$$M(a, b, z) \sim \frac{\Gamma(b)}{\Gamma(a)} e^{z} z^{a-b} \sum_{s=0}^{\infty} \frac{(1-a)_{s}(b-a)_{s}}{s!} z^{-s} + \frac{\Gamma(b)}{\Gamma(b-a)} e^{i\pi a} z^{-a} \sum_{s=0}^{\infty} \frac{(a)_{s}(a-b+1)_{s}}{s!} (-z)^{-s}, -\frac{\pi}{2} + \delta \leq \arg z \leq \frac{3\pi}{2} - \delta$$
 (1.179)

$$U(a, b, z) \sim z^{-a} \sum_{s=0}^{\infty} \frac{(a)_s (a-b+1)_s}{s!} (-z)^{-s}, |\arg z| \le \frac{3\pi}{2} - \delta$$
 (1.180)

である。z=2ix であり $x\geq 0$ を考えるので、z の偏角は $\frac{\pi}{2}$ でとることになる。

それぞれの漸近形について、x の最高次の項のみを取り出す。まず $M(a,\ b,\ z)$ については、第 1 項の最高次は z^{a-b} 、第 2 項は z^{-a} であり、

$$z^{a-b} = (2ix)^{-(l+1)+i/k} (1.181)$$

$$= (2x)^{-(l+1)+i/k} \times \exp\left(\frac{\pi i}{2} \cdot (-(l+1)+i/k)\right)$$
(1.182)

$$= (2x)^{-(l+1)} e^{-\pi/2k} \operatorname{cis} \left[\frac{\log(2x)}{k} - \frac{\pi(l+1)}{2} \right]$$
 (1.183)

$$z^{-a} = (2ix)^{-(l+1)-i/k} (1.184)$$

$$= (2x)^{-(l+1)-i/k} \times \exp\left(\frac{\pi i}{2} \cdot (-(l+1)-i/k)\right)$$
(1.185)

$$= (2x)^{-(l+1)} e^{\pi/2k} \operatorname{cis} \left[-\frac{\log(2x)}{k} - \frac{\pi(l+1)}{2} \right]$$
 (1.186)

となるので同じオーダーである。この両者を考慮し、Whittaker 関数から合流型超幾何級数への変換で出てきた $e^{-z/2}z^{\mu+1/2}$ も掛けると

$$e^{-ix}(2ix)^{l+1} \left[\frac{\Gamma(2(l+1))}{\Gamma(l+1+i/k)} e^{2ix} (2x)^{-(l+1)} e^{-\pi/2k} \operatorname{cis} \left(\frac{\log(2x)}{k} - \frac{\pi(l+1)}{2} \right) + \frac{\Gamma(2(l+1))}{\Gamma(l+1-i/k)} e^{i\pi(l+1+i/k)} (2x)^{-(l+1)} e^{\pi/2k} \operatorname{cis} \left(-\frac{\log(2x)}{k} - \frac{\pi(l+1)}{2} \right) \right]$$
(1.187)

$$= i^{l+1} (2l+1)! e^{-\pi/2k} \left[\frac{e^{ix}}{\Gamma(l+1+i/k)} \mathrm{cis} \left(\frac{\log(2x)}{k} - \frac{\pi(l+1)}{2} \right) \right.$$

$$+\frac{e^{-ix}}{\Gamma(l+1-i/k)}\operatorname{cis}\left(-\frac{\log(2x)}{k} + \frac{\pi(l+1)}{2}\right)$$
(1.188)

$$= \frac{(-i)i^{l+1}(2l+1)!e^{-\pi/2k}}{|\Gamma(l+1+i/k)|} \left[\operatorname{cis}\left(x + \frac{\log(2x)}{k} - \frac{l\pi}{2} + \arg\Gamma(l+1-i/k)\right) - \operatorname{c.c.} \right]$$
(1.189)

$$= \frac{2 \cdot i^{l+1} (2l+1)! e^{-\pi/2k}}{|\Gamma(l+1+i/k)|} \sin\left(x + \frac{\log(2x)}{k} - \frac{l\pi}{2} + \arg\Gamma(l+1-i/k)\right)$$
(1.190)

となる。式変形には式 (1.92) を利用し、c.c. は第 1 項の複素共役を表す。f(kr)/r の漸近形が球 Bessel 関数 の漸近形 $j_l(kr) \to \sin(kr - l\pi/2)/kr$ と対応するようにすると、f(x) は

$$f_1(x) = \frac{|\Gamma(l+1+i/k)| \cdot e^{\pi/2k}}{2k \cdot (2l+1)!} e^{-ix} (2x)^{l+1} M(l+1+i/k, 2l+2, 2ix)$$
(1.191)

$$f_1(kr) \to \frac{1}{k} \sin\left(kr + \frac{\log(2kr)}{k} - \frac{l\pi}{2} + \arg\Gamma(l+1-i/k)\right)$$
 (1.192)

と規格化することになる。

 $U(a,\ b,\ z)$ については、最高次のみとった漸近形が z^{-a} になることから、

$$e^{-ix}(2ix)^{l+1}(2ix)^{-(l+1)-i/k} = e^{\pi/2k}\operatorname{cis}(-x - \log(2x)/k)$$
(1.193)

が漸近形として得られ。さらに、f(x) との適当な線型結合によって

$$f_2(kr) \to \frac{1}{k} \cos\left(kr + \frac{\log(2kr)}{k} - \frac{l\pi}{2} + \arg\Gamma(l+1-i/k)\right)$$
 (1.194)

を漸近形として持つ解の存在が分かる。

 $f_1(x)$ の $x \to 0$ での振る舞いを調べる。 $M(a, b, z) \to 1$ となることから、

$$f_1(x) \to \frac{|\Gamma(l+1+i/k)| \cdot e^{\pi/2k}}{2k \cdot (2l+1)!} (2x)^{l+1}$$
 (1.195)

である。すなわち、1階微分が正になるよう符号を定めればよい。

実関数であること

 $f_1(x)$ から実数係数を取り除いた

$$f_0(x) = e^{-ix}(2x)^{l+1}M(l+1+i/k, 2l+2, 2ix)$$
(1.196)

について、これが実関数であることを示す。

まず、M(a, b, z) の表式 (1.175) から

$$M(a, b, z)^* = M(a^*, b^*, z^*)$$
 (1.197)

である。さらに、合流型超幾何級数の微分方程式から導ける関係式

$$M(a, b, z) = e^{z} M(b - a, b, -x)$$
(1.198)

も用いると、

$$f_0^*(x) = e^{ix}(2x)^{l+1}M(l+1-i/k, 2l+2, -2ix)$$
(1.199)

$$=e^{ix}(2x)^{l+1}e^{-2ix}M(l+1+i/k, 2l+2, 2ix)$$
(1.200)

$$= e^{-ix}(2x)^{l+1}M(l+1+i/k, 2l+2, 2ix) = f_0(x)$$
(1.201)

となることから、 $f_0(x)$ は実関数である。

1.3.4 球面調和関数

球面調和関数は、角運動量の固有状態を表す。

球座標と直交座標の変換

位置ベクトル r を球座標と直交座標で表すと

$$\mathbf{r} = \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r \sin \theta \cos \varphi \\ r \sin \theta \sin \varphi \\ r \cos \theta \end{pmatrix} \tag{1.202}$$

距離 r に関する偏微分を用いた表式

$$f(r + \Delta r, \theta, \varphi) - f(r, \theta, \varphi) = \Delta r \frac{\partial}{\partial r} f(\mathbf{r})$$
 (1.203)

を直交座標で表そうとすると、

$$f(r + \Delta r, \ \theta, \ \varphi) - f(r, \ \theta, \ \varphi) = f(x + \Delta r \sin \theta \cos \varphi, \ y + \Delta r \sin \theta \sin \varphi, \ z + \Delta r \cos \theta) - f(x, \ y, \ z)$$

$$(1.204)$$

$$= \Delta r \left[\sin \theta \cos \varphi \frac{\partial}{\partial x} + \sin \theta \sin \varphi \frac{\partial}{\partial y} + \cos \theta \frac{\partial}{\partial z} \right] f(\mathbf{r})$$
 (1.205)

となるので、

$$\frac{\partial}{\partial r} = \sin \theta \cos \varphi \frac{\partial}{\partial x} + \sin \theta \sin \varphi \frac{\partial}{\partial y} + \cos \theta \frac{\partial}{\partial z}$$
 (1.206)

の関係がある。同様にして、

$$\frac{\partial}{\partial \theta} = r \cos \theta \cos \varphi \frac{\partial}{\partial x} + r \cos \theta \sin \varphi \frac{\partial}{\partial y} - r \sin \theta \frac{\partial}{\partial z}$$
 (1.207)

$$\frac{\partial}{\partial \varphi} = -r \sin \theta \sin \varphi \frac{\partial}{\partial x} + r \sin \theta \cos \varphi \frac{\partial}{\partial y}$$
 (1.208)

の関係と、これらの逆変換

$$\frac{\partial}{\partial x} = \sin \theta \cos \varphi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos \theta \cos \varphi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} - \frac{\sin \varphi}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi}$$
 (1.209)

$$\frac{\partial}{\partial y} = \sin \theta \sin \varphi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos \theta \sin \varphi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\cos \varphi}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi}$$
 (1.210)

$$\frac{\partial}{\partial z} = \cos\theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin\theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \tag{1.211}$$

が得られる。これらを用いることで、以下の関係式を示すことができる。

$$\Delta = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} r^2 \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\mathbf{L}^2}{r^2}, \ \mathbf{L} = \mathbf{r} \times \mathbf{p} = -i\mathbf{r} \times \nabla$$
 (1.212)

$$L_z = -i\left(x\frac{\partial}{\partial y} - y\frac{\partial}{\partial x}\right) = -i\frac{\partial}{\partial \varphi} \tag{1.213}$$

$$L_{\pm} = L_x \pm iL_y = e^{\pm i\varphi} \left(\pm \frac{\partial}{\partial \theta} + i \frac{\cos \theta}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right)$$
(1.214)

球面調和関数の導出

 \mathbf{L}^2 および L_z の固有状態

$$\mathbf{L}^{2}Y_{lm}(\theta, \varphi) = l(l+1)Y_{lm}(\theta, \varphi) \tag{1.215}$$

$$L_z Y_{lm}(\theta, \varphi) = m Y_{lm}(\theta, \varphi) \tag{1.216}$$

を求める。まず、式 (1.213) と式 (1.216) から球面調和関数を

$$Y_{lm}(\theta, \varphi) = \Theta(\theta)\Phi(\varphi) \tag{1.217}$$

$$L_z\Phi(\varphi) = -i\frac{\partial}{\partial\varphi}\Phi(\varphi) = m\Phi(\varphi) \tag{1.218}$$

と変数分離できる。規格化は、

$$\int_0^{\pi} \sin\theta d\theta \int_0^{2\pi} d\varphi |Y_{lm}(\theta, \varphi)|^2 = \int_0^{\pi} |\Theta(\theta)|^2 \sin\theta d\theta \int_0^{2\pi} |\Phi(\varphi)|^2 d\varphi = 1 \times 1$$
(1.219)

のように、 θ, φ に関する積分がそれぞれ 1 になるようにする。 φ に関する微分方程式は簡単に解くことができ、

$$\Phi_m(\varphi) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\varphi} \tag{1.220}$$

となる。 $1/\sqrt{2\pi}$ は規格化のためつけた。

次に $\Theta(\theta)$ を求める。昇降演算子の性質から、m=l のとき

$$L_{+}(\Theta_{ll}(\theta)\Phi_{l}(\varphi)) = 0 \tag{1.221}$$

$$\iff \left[\frac{\partial}{\partial \theta} - l \frac{\cos \theta}{\sin \theta}\right] \Theta_{ll}(\theta) = 0 \tag{1.222}$$

となるので、これを解いて

$$\Theta_{ll}(\theta) = (-1)^l \sqrt{\frac{(2l+1)!}{2}} \frac{1}{2^l l!} \sin^l \theta \tag{1.223}$$

となる。関数の規格化は、

$$I_{l} = \int_{0}^{\pi} \sin^{2l+1}\theta d\theta = 2l \int_{0}^{\pi} (1 - \sin^{2}\theta) \sin^{2l-1}d\theta = 2l(I_{l-1} - I_{l})$$
(1.224)

$$\therefore I_l = \frac{2l}{2l+1} I_{l-1} \tag{1.225}$$

および $I_0 = 2$ より、

$$I_{l} = \frac{2l}{2l+1} \frac{2l-2}{2l-1} \cdots \frac{2}{3} I_{0} = \frac{2 \cdot (2^{l} l!)^{2}}{(2l+1)!}$$
(1.226)

であることから行われ、 $(-1)^l$ は後の便宜のためにつけた。

 $\Theta_{ll}(heta)$ が求まったら、昇降演算子の性質

$$L_{-}Y_{lm}(\theta, \varphi) = \sqrt{(l+m)(l-m+1)}Y_{lm-1}(\theta, \varphi)$$
(1.227)

によって Θ_{lm} を求められる。

$$L_{-}\Theta_{lm}(\theta)\Phi_{m}(\varphi) = \left(-\frac{\partial}{\partial\theta} - m\frac{\cos\theta}{\sin\theta}\right)\Theta_{lm}(\theta)\Phi_{m-1}(\varphi)$$
(1.228)

より

$$\Theta_{lm-1}(\theta) = -\frac{1}{\sqrt{(l+m)(l-m+1)}} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\theta} + m \frac{\cos\theta}{\sin\theta} \right) \Theta_{lm}(\theta)$$
(1.229)

ここで、 $x = \cos \theta$ で変数変換することを考えると、 $\mathrm{d}x = -\sin \theta \mathrm{d}\theta$ であることから

$$\sin^{1-m}\theta \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left[\sin^m \theta \cdot f(\theta) \right] = \sin\theta \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} f(\theta) - m\cos\theta \frac{\mathrm{d}\theta}{\mathrm{d}x} f(\theta) = -\left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\theta} + m \frac{\cos\theta}{\sin\theta} \right) f(\theta)$$
 (1.230)

が成り立つ。これを代入して

$$\Theta_{lm-1}(\theta) = \frac{\sin^{1-m}\theta}{\sqrt{(l+m)(l-m+1)}} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left[\sin^m \theta \cdot \Theta_{lm}(\theta) \right]$$
(1.231)

であり、繰り返して用いることで

$$\Theta_{lm}(\theta) = \sqrt{\frac{(l+m)!}{(2l)!(l-m)!}} \frac{1}{\sin^m \theta} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^{l-m} \sin^l \theta \cdot \Theta_{ll}(\theta)$$
(1.232)

$$= (-1)^{l} \sqrt{\frac{2l+1}{2} \frac{(l+m)!}{(l-m)!}} \frac{1}{2^{l} l!} \frac{1}{\sin^{m} \theta} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^{l-m} \sin^{2l} \theta$$
 (1.233)

を得る。前と同様の議論から、

$$\Theta_{lm+1}(\theta) = -\frac{\sin^{1+m}\theta}{\sqrt{(l-m)(l+m+1)}} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} \left[\sin^{-m}\theta \cdot \Theta_{lm}(\theta) \right]$$
(1.234)

も導出できる。

特にm=0のとき、

$$\Theta_{l0}(\theta) = (-1)^l \sqrt{\frac{2l+1}{2}} \frac{1}{2^l l!} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l \sin^{2l}\theta = \sqrt{\frac{2l+1}{2}} P_l(\cos\theta)$$
 (1.235)

となる。ここで、

$$P_l(x) = \frac{1}{2^l l!} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l (x^2 - 1)^l \tag{1.236}$$

は Legendre 多項式の Roudrigues 公式による表現である。 Θ_{l0} に昇降演算子を作用させることで Θ_{lm} を求めることにすると、 $m \geq 0$ として

$$\Theta_{lm}(\theta) = (-1)^m \sqrt{\frac{2l+1}{2} \frac{(l-m)!}{(l+m)!}} \sin^m \theta \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^m P_l(x)$$
(1.237)

$$\Theta_{l-m}(\theta) = \sqrt{\frac{2l+1}{2} \frac{(l-m)!}{(l+m)!}} \sin^m \theta \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^m P_l(x) = (-1)^m \Theta_{lm}(\theta)$$
(1.238)

となる。

具体的な表式

まず、Legendre 多項式の具体的な表式は以下のようになる。

$$P_0(x) = 1 (1.239)$$

$$P_1(x) = x \tag{1.240}$$

$$P_2(x) = \frac{3}{2}x^2 - \frac{1}{2} \tag{1.241}$$

$$P_3(x) = \frac{5}{2}x^3 - \frac{3}{2}x\tag{1.242}$$

$$P_4(x) = \frac{35}{8}x^4 - \frac{15}{4}x^2 + \frac{3}{8} \tag{1.243}$$

 $\Theta_{ll}(\theta)$ に昇降演算子を作用させていき、 $\Theta_{lm}(\theta)$ の具体的な表式が得られる。 $\Theta_{l-m}(\theta)$ は $(-1)^m\Theta_{lm}(\theta)$ で求められるため省略した。

$$\Theta_{00}(\theta) = \frac{1}{\sqrt{2}}$$
 (1.244)

$$\Theta_{11}(\theta) = -\frac{\sqrt{3}}{2}\sin\theta\tag{1.245}$$

$$\Theta_{10}(\theta) = \sqrt{\frac{3}{2}}\cos\theta\tag{1.246}$$

$$\Theta_{22}(\theta) = \frac{\sqrt{15}}{4}\sin^2\theta \tag{1.247}$$

$$\Theta_{21}(\theta) = -\frac{\sqrt{15}}{2}\sin\theta\cos\theta\tag{1.248}$$

$$\Theta_{20}(\theta) = \frac{1}{2} \sqrt{\frac{5}{2}} (3\cos^2 \theta - 1) \tag{1.249}$$

$$\Theta_{33}(\theta) = -\frac{\sqrt{70}}{8}\sin^3\theta \tag{1.250}$$

$$\Theta_{32}(\theta) = \frac{\sqrt{105}}{4} \sin^2 \theta \cos \theta \tag{1.251}$$

$$\Theta_{31}(\theta) = -\frac{\sqrt{42}}{8} (5\cos^2\theta - 1)\sin\theta \tag{1.252}$$

$$\Theta_{30}(\theta) = \frac{1}{2} \sqrt{\frac{7}{2}} (5\cos^2\theta - 3)\cos\theta \tag{1.253}$$

$$\Theta_{44}(\theta) = \frac{3\sqrt{35}}{16}\sin^4\theta \tag{1.254}$$

$$\Theta_{43}(\theta) = -\frac{3\sqrt{70}}{8}\sin^3\theta\cos\theta\tag{1.255}$$

$$\Theta_{42}(\theta) = \frac{3\sqrt{5}}{8} (7\cos^2\theta - 1)\sin^2\theta \tag{1.256}$$

$$\Theta_{41}(\theta) = -\frac{3\sqrt{10}}{8} (7\cos^2\theta - 3)\sin\theta\cos\theta$$
 (1.257)

$$\Theta_{40}(\theta) = \frac{3\sqrt{2}}{16} (35\cos^4\theta - 20\cos^2\theta + 3) \tag{1.258}$$

30 第1章 計算理論

1.3.5 部分波展開

平面波 $e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}}$ は球 Bessel 関数と球面調和関数によって展開できる。

まず、 \mathbf{k} が z 軸に平行の場合は

$$e^{ikr\cos\theta} = \sum_{l} i^{l}(2l+1)j_{l}(kr)P_{l}(\cos\theta)$$
(1.259)

となる。これは次のようにして導かれる。

平面波 $e^{ikr\cos\theta}$ はポテンシャルのない Schrödinger 方程式の解 $(E=k^2/2)$ である。他方、 $j_l(kr)Y_{lm}(\theta,\varphi)$ も同じ固有値を持つ解であり、これは完全系を成す。従って、平面波はこれらの線型結合で表されるはずであり、 φ 依存性から m=0 のみ考えればよいので

$$e^{ikr\cos\theta} = \sum_{l} c_l j_l(kr) P_l(\cos\theta)$$
 (1.260)

とおく。球ベッセル関数の $r\to 0$ における漸近形 (1.155) から、 $j_l(kr)$ は r の l 次項となる。対応する $P_l(x)$ の l 次項は、式 (1.236) より

$$\frac{1}{2^l l!} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l x^{2l} = \frac{(2l)!}{2^l (l!)^2} x^l \tag{1.261}$$

である。以上より、 $(kr\cos\theta)^l$ の項を比較すると

$$\frac{1}{l!}(ikr\cos\theta)^l = c_l \frac{2^l l!(kr)^l}{(2l+1)!} \frac{(2l)! \cdot \cos^l \theta}{2^l (l!)^2} = \frac{c_l}{(2l+1)l!} (kr\cos\theta)^l \quad \therefore c_l = i^l (2l+1)$$
 (1.262)

となる。

次に、 \mathbf{k} が任意の方向を向いている場合を考える。 \mathbf{r} および \mathbf{k} の方向を (θ, φ) および (θ_k, φ_k) で表し、 \mathbf{r} と \mathbf{k} の成す角を ω で表すと、

$$e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}} = e^{ikr\cos\omega} = \sum_{l} i^{l}(2l+1)j_{l}(kr)P_{l}(\cos\omega)$$
(1.263)

である。さらに、球面調和関数の加法定理

$$P_l(\cos \omega) = \frac{4\pi}{2l+1} \sum_m Y_{lm}^*(\theta_k, \varphi_k) Y_{lm}(\theta, \varphi)$$
(1.264)

を用いると

$$e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}} = 4\pi \sum_{lm} i^l j_l(kr) Y_{lm}^*(\theta_k, \ \varphi_k) Y_{lm}(\theta, \ \varphi)$$
(1.265)

を得る。

1.4 光電子強度計算 31

1.4 光電子強度計算

1 電子近似と双極子近似に基づき、光電子励起の行列要素を計算する手法を説明する。

1.4.1 概要

光電子励起過程において、光照射による摂動ハミルトニアン $\delta H(t)$

$$\delta H(t) = \frac{1}{2} (\hat{\mathbf{p}} \cdot \mathbf{A}(t) + \mathbf{A}(t) \cdot \hat{\mathbf{p}})$$
(1.266)

$$= \frac{A_0}{2} (\hat{\mathbf{p}} \cdot \mathbf{e} e^{i\mathbf{k}^{\mathbf{L}} \cdot \mathbf{r}} + \mathbf{e} e^{i\mathbf{k}^{\mathbf{L}} \cdot \mathbf{r}} \cdot \hat{\mathbf{p}}) e^{-i\omega t}$$
(1.267)

$$= \delta H e^{-i\omega t}, \tag{1.268}$$

のように書かれる。 $\hat{\mathbf{p}}$ は運動量演算子、 $\mathbf{A}(t)$ は光のベクトルポテンシャル \mathbf{e} は偏光を表す単位ベクトル、 \mathbf{k}^{L} は光の波数ベクトル、 ω は光の振動数である。以後、摂動項の時間依存しない部分を δH で表す(式 (1.268) を参照)。Fermi の黄金律を使い、摂動による励起確率は

$$p(|\psi^{\rm I}\rangle \to |\psi^{\rm F}\rangle) = 2\pi\delta(E^{\rm F} - E^{\rm I} - \omega) \left| \langle \psi^{\rm F} | \delta H | \psi^{\rm I} \rangle \right|^2, \tag{1.269}$$

で表される。 $|\psi^{\rm I}\rangle$ と $E^{\rm I}$ は始状態の波動関数と固有エネルギー、 $|\psi^{\rm F}\rangle$ と $E^{\rm F}$ は終状態のそれであり、 δ 関数がエネルギー保存則を表す。従って、始状態・終状態・光による摂動項を求めれば行列要素は計算できる。

1.4.2 始状態

始状態は Bloch 波数ベクトル ${\bf k}$ およびバンドインデックス μ で指定され、OpenMX においては擬原子軌道 の線型結合 (LCAO) で表される。

$$\psi_{\mu}^{(\mathbf{k})}(\mathbf{r}) = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{n=1}^{N} e^{i\mathbf{R}_{n} \cdot \mathbf{k}} \sum_{i \alpha \sigma} c_{\mu, i\alpha}^{\sigma(\mathbf{k})} \phi_{i\alpha}(\mathbf{r} - \boldsymbol{\tau}_{i} - \mathbf{R}_{n}) |\sigma\rangle$$
(1.270)

上式において、 \mathbf{R}_n は格子ベクトル、i は原子のインデックス、 $\alpha=(plm)$ は縮重インデックス(主量子数)p、方位量子数 l、磁気量子数 m を統合した軌道インデックス、 σ (↑または \downarrow) はスピン、 $\phi(\mathbf{r})$ は擬原子軌道、 $\boldsymbol{\tau}_i$ は原子位置を表す。Bloch 波数ベクトル \mathbf{k} は拡張ゾーン形式でとる。虚数単位 \mathbf{i} とインデックス \mathbf{i} はローマン体とイタリック体で区別する。 $c_{\mu,i\alpha}^{\sigma(\mathbf{k})}$ は波動関数を表す LCAO 係数であり、OpenMX から直接得ることができる。擬原子軌道の詳細は 2.1 節を参照。

1.4.3 終狀態

光電子波動関数は粗くいえば平面波であるが、固体結晶の中ではいくつかの修正が加わる。まず、波数ベクトル \mathbf{k} を持つ終状態のエネルギーは $\frac{1}{2}|\mathbf{k}|^2-V_0$ になる。 V_0 は物質の内部ポテンシャルと呼ばれるパラメータである [18]。この分散関係は、ある光エネルギーによって光電子励起が起きる波数ベクトル \mathbf{k} の範囲を定める際に必要となる。次に、原子ポテンシャルによって単純な平面波から平面波と内向波の和に書き換えられる [19]。詳細な形式については行列要素を計算する際に議論する。最後に、終状態の波動関数は固体結晶内で急激に減衰する。これは ARPES 測定の表面敏感性 [20] を反映したものである。

1.4.4 摂動項

前で述べた通り、摂動項は式 (1.267) のように表される。始状態は局在した原子軌道の線型結合で表されるため、 $e^{i\mathbf{k}^{\mathbf{L}}\cdot\mathbf{r}}$ の項を $e^{i\mathbf{k}^{\mathbf{L}}\cdot\boldsymbol{\tau}_i}$ で近似することができる。 $\boldsymbol{\tau}_i$ は i 番目の原子位置である。この双極子近似と関係

式 $\hat{\mathbf{p}} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\hat{\mathbf{r}}$ により、励起確率を

$$p(|\psi^{\rm I}\rangle \to |\psi^{\rm F}\rangle) = 2\pi\delta(E^{\rm F} - E^{\rm I} - \omega)(A_0\omega)^2 \left| \langle \psi^{\rm F} | \mathbf{r} \cdot \mathbf{e} | \psi^{\rm I} \rangle \right|^2. \tag{1.271}$$

のように書き表すことができる。 $\mathbf{r} \cdot \mathbf{e}$ の項は $rY_{1j}(\theta, \varphi)$ の線型結合によって $\mathbf{r} \cdot \mathbf{e} = \sum_{j=-1}^{1} e_j rY_{1j}(\theta, \varphi)$ のように表すことができる。 e_i は偏光と進行方向によって決まる係数である。

1.4.5 行列要素の計算

始状態が位置 $\tau_i + \mathbf{R}_n$ に局在する原子軌道の和であることから、各軌道について行列要素を計算しその和と取ることにする。 \mathbf{R}_n に関する和が運動量保存則を与え、始状態と終状態の波数ベクトルは逆格子ベクトルぶんだけ異なっているときに非零の行列要素が得られる。拡張ゾーン形式では、これらの波数ベクトルが完全に一致する場合のみを考えることにしてよい。

ここで、終状態における原子ポテンシャルの効果を議論する。位置 $\tau_i+\mathbf{R}_n$ にある原子に対する終状態を考えることにし、極座標の原点を $\tau_i+\mathbf{R}_n$ に設定する。インデックス $\alpha=(plm)$ で表される原子軌道は

$$\phi_{\alpha in}^{(\mathbf{k})I}(\mathbf{r}) = e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{R}_n} Y_{lm}(\theta, \varphi) \frac{P_{ipl}^{I}(r)}{r}$$
(1.272)

である。平面波(原子ポテンシャルを無視した終状態)の波動関数は、部分波展開により

$$\psi_{in}^{(\mathbf{k})F}(\mathbf{r}) = 4\pi e^{i\mathbf{k}\cdot(\boldsymbol{\tau}_i + \mathbf{R}_n)} \sum_{l'm'} i^{l'} Y_{l'm'}^*(\hat{\mathbf{k}}) Y_{l'm'}(\theta, \varphi) j_{l'}(kr). \tag{1.273}$$

となる。 $\hat{\mathbf{k}}$ は波数ベクトル \mathbf{k} の方向 θ , φ を表し、 $j_l(x)$ は球 Bessel 関数、k は $|\mathbf{k}|$ である。ポテンシャル $V_{\mathrm{at}}(r)$ が入るとき、修正された終状態は平面波と内向波の和になり、

$$\psi_{in}^{(\mathbf{k})F}(\mathbf{r}) = 4\pi e^{i\mathbf{k}\cdot(\boldsymbol{\tau}_i + \mathbf{R}_n)} \sum_{l'm'} i^{l'} e^{-\delta_{il'}} Y_{l'm'}^*(\hat{\mathbf{k}}) Y_{l'm'}(\theta, \varphi) \frac{P_{il'}^F(r)}{r}.$$
(1.274)

と表される。この導出は以下の通り。価電子の遮蔽効果により、 $V_{\rm at}(r)$ は r=0 付近に局在した関数であると仮定することができる。従って、 r_0 より大きい r では $V_{\rm at}(r)=0$ となるような r_0 を定めることができ、 r_0 より外の動径波動関数は以下のような漸近形を持つ。

$$P_{il'}^{\rm F}(r) \to \frac{1}{k} \sin(kr - l\pi/2 + \delta_{il'})$$
 (1.275)

 $\delta_{il'}$ を削除した漸近形は、 $rj_{l'}(kr)$ ($V_{\rm at}(r)$ がないときの解)の漸近形と一致する。 $V_{\rm at}(r)$ を用いた Schrödinger 方程式が $P^{\rm F}_{il'}(r)$ を与え、 $e^{-\delta_{il'}}$ を掛けることで外向波が出ないようにしている。

始状態・終状態・摂動項の積分は球面調和関数の積分と動径部分の積分に分けることができる。球面調和関

1.4 光電子強度計算 33

数部分は $Y_{l'm'}^{*}Y_{1j}Y_{lm}$ の積分であり、 $l'=l\pm 1$ および m'=m+j が成り立つとき非零になる [21]。

$$\int Y_{l+1,m}^* Y_{1,0} Y_{lm} \sin \theta d\theta d\varphi = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \sqrt{\frac{(l+1)^2 - m^2}{(2l+3)(2l+1)}}$$
(1.276)

$$\int Y_{l-1,m}^* Y_{1,0} Y_{lm} \sin \theta d\theta d\varphi = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \sqrt{\frac{l^2 - m^2}{(2l-1)(2l+1)}}$$
(1.277)

$$\int Y_{l+1,m+1}^* Y_{1,1} Y_{lm} \sin \theta d\theta d\varphi = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \sqrt{\frac{(l+m+2)(l+m+1)}{2(2l+3)(2l+1)}}$$
(1.278)

$$\int Y_{l-1,m+1}^* Y_{1,0} Y_{lm} \sin \theta d\theta d\varphi = -\sqrt{\frac{3}{4\pi}} \sqrt{\frac{(l-m)(l-m-1)}{2(2l-1)(2l+1)}}$$
(1.279)

$$\int Y_{l+1,m-1}^* Y_{1,-1} Y_{lm} \sin\theta d\theta d\varphi = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \sqrt{\frac{(l-m+2)(l-m+1)}{2(2l+3)(2l+1)}}$$
(1.280)

$$\int Y_{l-1,m-1}^* Y_{1,-1} Y_{lm} \sin \theta d\theta d\varphi = -\sqrt{\frac{3}{4\pi}} \sqrt{\frac{(l+m)(l+m-1)}{2(2l-1)(2l+1)}}$$
(1.281)

この積分は Gaunt 係数 [6] と関連しており、以後 g(l', m+j; l, m) で表す。動径部分は数値計算で求める。 この積分値を τ_i , \mathbf{R}_n , α について和をとり、最終的に以下の表式を得る。

頭の $4\pi\sqrt{N}$ を無視し、この行列要素のノルムを光電子強度分布として用いる。終状態はスピン縮退しているため、行列要素の計算はそれぞれのスピンについて分けて行うことができる。

遮蔽された原子ポテンシャル $V_{\rm at}(r)$ を求めることが困難であるため、1.2 節で議論したような 1 原子が孤立しているときのポテンシャルを用いて実際の計算は行われる。1 原子では無限遠で -1/r となるため、1.3.3 節の議論から漸近形は

$$P_{il}(r) \to \frac{1}{k} \sin(kr - l\pi/2 + \log(2kr)/k + \delta_{il})$$
 (1.283)

と変わる。 δ_{il} を削除した漸近形は Coulomb 波動関数の漸近形である。

第2章

ソフトウェア

2.1 OpenMX/ADPACK における原子軌道・擬原子軌道

OpenMX[9] は局在基底を用いた第一原理計算ソフトウェアであり、用いる擬ポテンシャルは ADPACK[10] によって生成される。ADPACK を用い、全電子ポテンシャルにおける原子軌道と擬ポテンシャルにおける 擬原子軌道の対応関係を得る方法を説明する。なお、擬ポテンシャルの役割および性質は文献 [11] を参照のこと。

2.1.1 ADPACK の改変

ADPACK では、calc.type の値によって全電子計算(ALL)、擬ポテンシャル計算(VPS)、擬原子軌道計算(PAO)などを行うことができる。ADPACK に表 2.1 のような改変を施し、原子軌道と擬原子軌道を非占有状態まで求められるようにした。改変したソースコードは本リポジトリ内で公開している。

ファイル名	行番号	改変内容
adpack.h	24-25	定数 ASIZE11, ASIZE12 の値を大きくした。
adpack.h	38	原子軌道計算における最大主量子数 max_N を追加した。
adpack.h	185	関数定義 All_Electron_NSCF を追加した。
readfile.c	123	max_N を入力ファイルの max.N から読み取る操作を追加した。
adpack.c	145-146	全電子計算において非占有軌道までを計算する操作を追加した。
	49.40	全電子計算(Calc_Type=0)の場合に、関数 All_Electron 内では
All_Electron.c	42-48,	擬原子軌道計算(Calc_Type=2)のための全電子計算と全く同一の
	655-659 全て	振る舞いをするようにフラグの入れ替えを行った。
		All_Electron.c を複製して All_Electron_NSCF.c を作成し、
All_Electron_NSCF.c		1.2.3 節の方法によって原子軌道を
		非占有状態まで求めるように改変した。
Output c	743-781	関数 Output_AllBases における原子軌道の出力方法を、
Output.c		関数 Output_PAOBases2 内 ll. 927-944 と同様にした。
makefile	29	OBJS に All Electron NSCF.o を追加した。

表 2.1 ADPACK の改変箇所。

2.1.2 軌道の比較

ここでは、擬原子軌道として C6.0.pao、擬ポテンシャルとして C_CA19.vps を例に用いる。それぞれのファイルは OpenMX の入力として用いているほか、冒頭の計算パラメータを取り出すことで入力ファイルとしても用いることができる。この入力ファイルを一部修正することで、原子軌道計算・擬原子軌道計算を行った。

なお、炭素原子の場合、内殻ポテンシャルに取り込まれるのは 1s 軌道のみである。従って、p 軌道・d 軌道 などは擬ポテンシャル化による影響はない。

原子軌道と擬原子軌道の比較(擬ポテンシャル入力)

擬ポテンシャルファイル C_CA19. vps にある入力パラメータを用いて、全電子ポテンシャルにおける波動関数(原子軌道)と擬ポテンシャルにおける波動関数(擬原子軌道)を計算する。2s 軌道に関する結果が図 2.1 である。擬ポテンシャルでは 1s 軌道がポテンシャルに取り込まれているため、2s 軌道が節のない最低固有値

状態となっている。

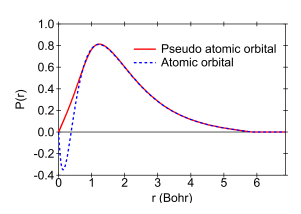


図 2.1 擬ポテンシャルファイルを入力に用いた、炭素原子の 2s 原子軌道と擬原子軌道。

擬原子軌道の最適化(擬原子軌道入力)

計算により得られた擬原子軌道は 1 原子に対するものであり、原子同士が結合した固体や分子とは異なっている。そこで、OpenMX ではこの擬原子軌道を遷移結合により最適化し、固体や分子内の結合状態を少ない基底で表せるようにしている [12]。この様子は、OpenMX から提供されている擬原子軌道ファイル C6.0.paoに保存されている擬原子軌道(最適化後)と、ファイルに残っている入力パラメータから擬原子軌道を再計算したもの(最適化前)を比べることで確認することができる(図 2.2)。線型結合係数も C6.0.pao 内のデータから得ることができ [13]、また新たに計算した最適化前の擬原子軌道と内積をとって線型結合係数を求めてもほぼ同じ値が得られる。

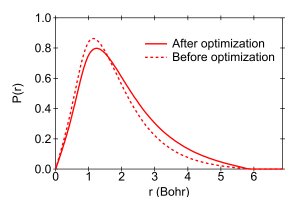


図 2.2 擬原子軌道ファイルを入力に用いた、最適化前と最適化後の炭素原子 2s 擬原子軌道。

さらに、擬原子軌道を求めるために用いた原子は、擬ポテンシャルの計算に用いた原子と異なる状態である可能性があることに注意が必要である。例えば炭素原子の場合、擬原子軌道のための全電子計算では 1s 軌道の占有数が 2.0 ではなく 1.5 になっており、結果として得られる 2s 軌道も少し異なっている(図 2.3)。

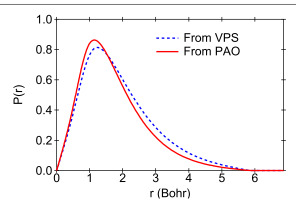


図 2.3 擬原子軌道ファイル・擬ポテンシャルファイルを入力に用いた、炭素原子 2s 擬原子軌道。

最適化された擬原子軌道、対応する原子軌道

これまでの結果から、OpenMX で用いられている擬原子軌道は最適化されており、擬ポテンシャルに対応した解である擬原子軌道の線型結合で表されることが分かった。さらに、擬ポテンシャル計算の過程で行われる全電子計算を踏まえると、擬原子軌道(最適化前)と対応する原子軌道の対応関係を得ることもできる。ここから、最適化された擬原子軌道に対応する原子軌道を、擬原子軌道についての線型結合係数を流用することで求めることができる。炭素 2s 軌道に対する結果が図 2.4 である。図中の縦線は擬ポテンシャル計算のカットオフである 1.3 Bohr の位置に引いてあり、カットオフより外では擬原子軌道と原子軌道が一致していることを確認できる。

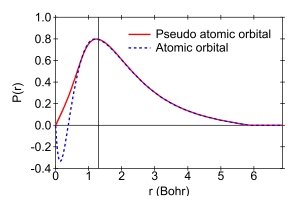


図 2.4 炭素原子 2s の最適化された擬原子軌道と、対応する原子軌道。

2.2 GUI_tools ディレクトリ

本パッケージの GUI_tools ディレクトリに含まれるツールを説明する。これらは実際の光電子強度計算には使われないが、データを可視化する際に有用である。

2.2.1 概要

以下で述べるツールは Python 3.7 で作成しており、表 2.2 に挙げたライブラリを使用している。

表 2.2 使月	月する Python	ライブラリ。	バージョンは	:動作確認を行った	5開発環境のも	のである。
----------	------------	--------	--------	-----------	---------	-------

ライブラリ名	バージョン
PyQt5	5.15.2
pyqtgraph	0.12.3
h5py	3.2.0
numpy	1.20.1
scipy	1.7.1

各ディレクトリには設定のテンプレートファイル Config_example.py がある。これを Config.py にコピーすることで、プログラムを正常に起動できる。Config.py は Git の管理外であり、環境に合わせて適切に編集できる。

2.2.2 OpenMX_viewer

OpenMX で使われるデータファイルには、< keyword で始まり keyword>で終わるデータブロック形式がよく用いられている。これを読み取り、グラフ表示することができる。

図 2.5 は C6.0.pao に含まれる擬原子軌道のグラフである。擬原子軌道のような距離 r の関数の場合、1 列目は $x = \log(r)$ 、2 列目は r、3 列目以降が関数の値となっている [14]。

2.2.3 OpenMX_orbitals

2.1 節で説明した流れに沿って、最適化された擬原子軌道に対応する原子軌道を求めるプログラムである。 OpenMX で配布されている擬ポテンシャル・擬原子軌道ファイルにはそれぞれ ADPACK 用の入力パラメータも含まれているため、その部分を利用して以下 3 種類の計算を行う。

- 1. 擬ポテンシャルファイルの入力を用いた擬原子軌道計算
- 2. 擬ポテンシャルファイルの入力を用いた原子軌道計算
- 3. 擬原子軌道ファイルの入力を用いた擬原子軌道(最適化前)計算

実行前に、Config.py において workingDirectory(OpenMX の擬ポテンシャル・擬原子軌道が入っているディレクトリ)、adpack(改変版 ADPACK へのパス)を正しく設定する必要がある。ADPACK での計算には C コンパイラが必要であるため、OpenMX_orbitals.py も同じ環境で実行する必要がある。ただし、ADPACK での計算を一度行うとその後の計算は Python 内で行うため、データを引き継げば他の環境で作業を続けることもできる。

図 2.6 は C6.0.pao・C_PBE19.vps を使用した実行例である。計算内容は Analysis type で指定でき、今は最適化前後の擬原子軌道である。中央の表は、左下のグラフに表示する軌道を選択する。今は s0(2s 軌

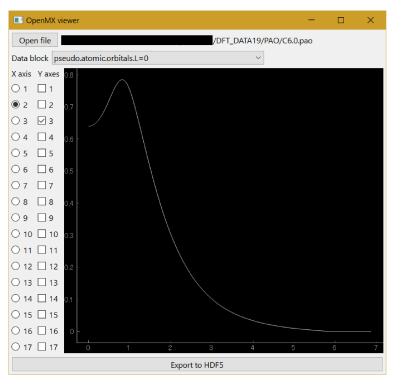


図 2.5 OpenMX_viewer.py の実行例。

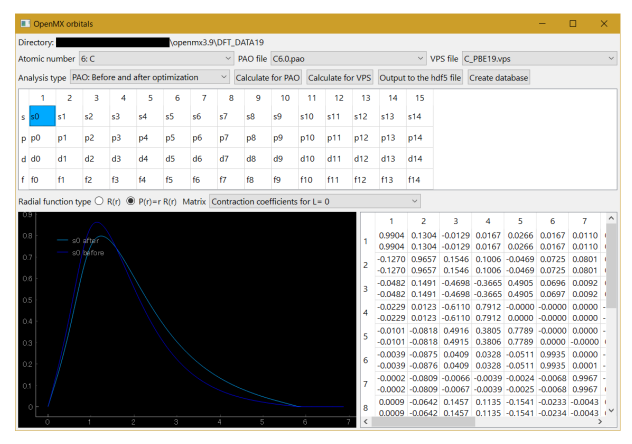


図 2.6 OpenMX_orbitals.py の実行例。炭素原子における最適化前後の擬原子軌道を表示している。

道)が表示されている。右下の表は、軌道の線型結合係数やノルムを表示させることができる。今はs 軌道 (l=0) における縮約係数を、C6.0.pao に含まれる Contraction.coefficients のデータブロックから求めたものと、最適化前後の軌道同士の内積から求めたものを上下に表示している。

OpenMX で配布されているデータを直接利用すると不具合の出る箇所がいくつかあり、それらについては $Docs/DFT_DATA19_mod.md$ にまとめている。

2.2.4 OpenMX_band

OpenMX から得られたバンド分散・LCAO 係数を表示することができる。Main_GUI/SPADExp_GUI.py を 作成する過程で得られたプログラムであり、後者を使うべきである。

2.3 OpenMX_tools ディレクトリ

本パッケージの OpenMX_tools ディレクトリに含まれるツールを説明する。これらは、OpenMX の入出力に関わるプログラムである。

2.3.1 コンパイル

プログラムは make コマンドを用いて C++ コンパイラでコンパイルされる。コンパイルの前に、HDF5[15] をインストールしておくことが必要である。HDF5 をインストールする際は、configure コマンドにおいて--enable-cxx オプションが必要である。

Makefile_example を参考に Makefile を作成し、HDF5 をインストールしたパスを記入することでコンパイルできるようになる。

2.3.2 preproc.o

preproc.o は、OpenMX で LCAO 係数を計算する入力ファイルを作成するためのプログラムである。

> preproc.o (input file) (output file)

のように、入力ファイル・出力ファイルのパスを引数にとる。

入力ファイルは、OpenMX の入力ファイルに加え、表 2.3 にあるキーワードについて値を設定したものである。キーワードは全て必須である。 $\min N \cdot \max N$ は preproc.o では読み取らないが postproc.o で必須となる。なお、 $\min.HOMOs$ および $\min.LUMOs$ について値に 0 を設定しておく方がよい。波数空間の指定に用いられる数値 3 つは、逆格子ベクトルを基底にとった分率座標である。基底となる逆格子ベクトルは、 $\max.KPath.UnitCell$ または $\min.UnitVectors$ の逆格子である。両方が入力ファイルにある場合、バンド分散の指定と同様に前者が優先される。

キーワード	値	説明
SPADExp.dimension	数値 1 または 2	計算する波数空間の次元
SPADExp.curved	真偽値	計算する面(軸)が曲面(曲線)か平面(直線)か
SPADExp.origin	数値3つ	計算する波数空間の原点
		波数空間領域の指定
<spadexp.range< td=""><td>数値5つ、整数1つ</td><td>最初の数値3つはベクトル</td></spadexp.range<>	数値5つ、整数1つ	最初の数値3つはベクトル
SPADExp.range>	SPADExp.range> 次元と同じ行数だけ 次の数値2つは範囲	
		最後の整数は分割数
SPADExp.minN	整数	バンド分散・LCAO を出力するバンドの最小インデックス
SPADExp.maxN 整数 バンド分散・LCAO を出力するバンドの最大イン		バンド分散・LCAO を出力するバンドの最大インデックス

表 2.3 preproc.o で読み取られるキーワード。

出力ファイルは、入力ファイルのコピーに加え、 $MO.fileout \cdot MO.Nkpoint \cdot MO.kpoint$ のキーワードが表 2.3 の入力に合わせて設定されている。表 2.3 のキーワードも残っているが、OpenMX は不要なキーワードを読み飛ばすため実行に支障はない。

origin および range による波数空間の指定は次の手順で行われる。簡単のため dimension は 1 とし、逆格子ベクトルの基底を \mathbf{a}_i $(i=1,\ 2,\ 3)$ で表す。

- 1. origin の値 o_1 , o_2 , o_3 から、原点 $\mathbf{o} = \sum_i o_i \mathbf{a}_i$ を得る。
- 2. range の値(前半 3 つ) x_1, x_2, x_3 から、方向ベクトル $\mathbf{x} = \sum_i x_i \mathbf{a}_i$ を得る。
- 3. **o** と **x** が直交することを確かめる。
- 4. range の値(後半3つ) p_1, p_2, n から、間隔 $d = (p_2 p_1)/(n-1)$ を得る。
- 5. i 番目の波数点は、curved が偽(平面/直線)の場合

$$\mathbf{v}_i = \mathbf{o} + (p_1 + i \times d)\mathbf{x} \tag{2.1}$$

で、curved が真(曲面/曲線)の場合

$$\mathbf{v}_i = r \cdot \mathbf{o} + (p_1 + i \times d)\mathbf{x} \tag{2.2}$$

で得られる。係数 r は $|\mathbf{v}_i| = |\mathbf{o}|$ を満たすように定める。

2.3.3 postproc.o

postproc.o は、OpenMX の出力ファイルを読み込んで HDF5 ファイルに出力するプログラムである。

> postproc.o (input file)

のように、OpenMX の実行に用いた入力ファイル(preproc.o の出力ファイル)のパスを引数にとる。

入力ファイルや OpenMX の出力ファイル System.Name.out から、バンド分散、LCAO 係数、単位格子等を読み取る。LCAO 係数は文献 [16] のようなリスト形式であり、並び順を決めるループは外側から原子ラベル、方位量子数、主量子数、磁気量子数である。正確には、OpenMX で使われる基底は磁気量子数 m の固有状態ではなく、磁気量子数 $\pm m$ の固有状態を線形結合して実関数にしたものである。順序については OpenMX 内の π source/Band_DFT_MO.c を参照。

2.4 SPADExp_GUI ディレクトリ

本パッケージの SPADExp_GUI ディレクトリに含まれるツールを説明する。光電子強度分布計算を Python 上で行うプログラム SPADExp_GUI.py と、出力ファイルのビューワー SPADExp_Viewer.py である。

なお、C++ 版の方が高速に計算を行えるため、2 次元波数空間の場合、大規模系の場合は C++ 版で計算することを推奨する。また、C++ 版では実行可能な、修正された平面波による行列要素計算、表面に対する重み付け計算は実行できない。

2.4.1 SPADExp_GUI

postproc.oで出力された HDF5 ファイルを読み込み、光電子強度分布を計算する。実行の前に、Config.py において PAO_and_AO に本パッケージに含まれる PAO_and_AO_after_opt.hdf5 のパスを設定する。また、elements_file に VESTA[17] に含まれる elements.ini のパスを設定する。

図 2.4.1 が実際の実行例である。左下には単位格子が表示され、Boundaries を変更すると原子配列を表示する繰り返し数を変えることができる。pen_pol の色で示した直線は、偏向を決定する角度 (Θ, Φ) を表している。pen_kx・pen_ky の色で示した直線は、指定した波数空間の方向ベクトルを表す。

中央がバンド分散または光電子強度分布である。強度のカラーマップにするため、各バンドを dE で定まる幅のガウス分布にしている。2D (dimension が 1) の場合、緑十字のカーソルが表示される。カーソルの交点の位置における LCAO 係数または軌道形状が右側に表示される。左右キーで波数点の移動、上下キーでバンドインデックスの移動ができる。3D (dimension が 2) の場合、左右が kx の移動、上下が ky の移動、Page Up/Page Dn が等エネルギー面の移動、home/end がバンドインデックスの移動である。

2.4.2 SPADExp_Viewer

SPADExp.o または SPADExp_GUI.py から出力された HDF5 ファイルを読み込み、光電子強度分布を表示する。図 2.4.2 が実行例である。3D の場合のカーソル操作は SPADExp_GUI.py と同様である。重み付けした強度分布計算の場合、Enable weighting にチェックを入れて単位格子を描画すると、原子の表示が重みに応じた透明度になる。

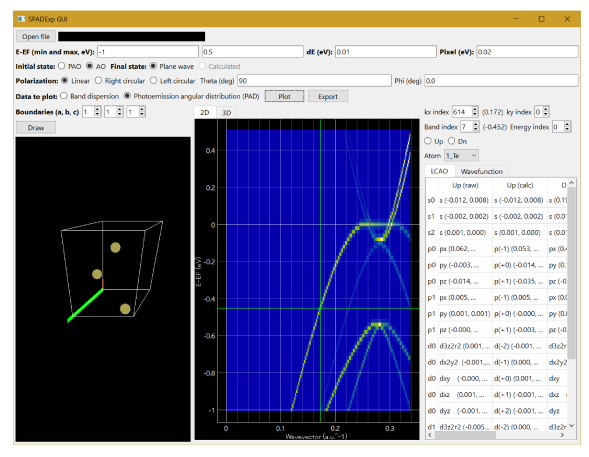


図 2.7 SPADExp_GUI.py の実行例。

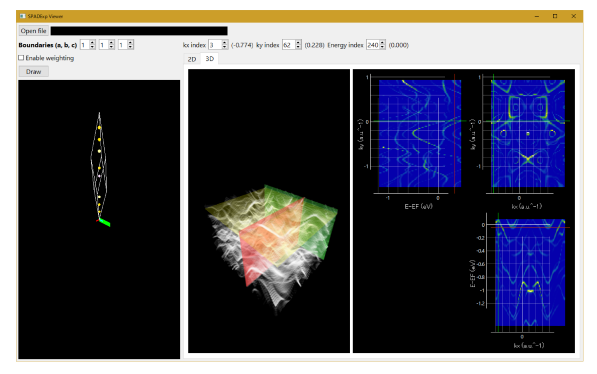


図 2.8 SPADExp_Viewer.py の実行例。

2.5 Main_program ディレクトリ

本パッケージの Main_program ディレクトリに含まれるツールを説明する。原子ポテンシャルの計算や光電子強度分布計算を行うことができる。

2.5.1 コンパイル

OpenMX_tools ディレクトリと同様、Makefile_example を参考に Makefile を作成し make コマンドによるコンパイルを行う。HDF5 の他、Intel MKL 等から OpenMP 並列化・BLAS のライブラリをインストールしておく必要がある。

2.5.2 概要

コンパイルが成功すると、実行ファイル SPADExp.o が生成される。標準入力に設定ファイルを読み込ませることで計算を実行することができる。

> SPADExp.o < input.dat

設定ファイルはテキストファイルであり、Quantum ESPRESSO の入力ファイルと似た形式である。 *&block_name* の行で始まり/の行で終わるブロックがいくつか並んだ形式である。ブロック内は各行にキーワードと値を空白区切りで並べる。!または#から始まる行、空白行は無視される。ブロックの順番は任意であるが、同名ブロックは複数存在してはいけない。

キーワード・値ともに case-sensitive である。値は以下の型を持つ。

整数值 1

実数値 1.5 または 1.0e-2

真偽値 TRUE True true または FALSE False false

文字列 /path/to/file など

2.5.3 &Control ブロック

&Control ブロックは計算の種類、入出力ファイルを設定する。表 2.4 がキーワードの一覧である。既定値がないキーワードは基本的に入力必須であり、入力がないと計算が実行されない。

キーワード	型	説明	既定値
Calculation	文字列	計算の種類	なし
Log_file	文字列	ログファイルへのパス 未設定の場合、ログが残らないだけで計算は実行される	なし
Console_log	真偽値	コンソールにログを出力するかどうか	True
${\tt Output_file}$	文字列	出力ファイルへのパス	なし

表 2.4 &Control ブロックのキーワードと値。

2.5.4 Thomas-Fermi ポテンシャルの計算

Calculation を Thomas-Fermi にすることで、Thomas-Fermi ポテンシャル g(x) の計算が行われる。解 くべき微分方程式は

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x^2}g(x) = \frac{g(x)^{3/2}}{\sqrt{x}}\tag{2.3}$$

である。詳細な計算アルゴリズムは 2. 原子ポテンシャルの計算を参照。

キーワードは&Thomas-Fermi ブロックで指定される。表 2.5 がキーワードの一覧である。テストモー ドでは、指定された g'(0) について g(x) を計算し出力する。本番モードでは、指定された下端と上端を 初期値に用いて二分法で $g(x) \to 0 \ (x \to \infty)$ を満たす解を探索し出力する。Initial_diff_min および Initial_diff_max の値は、4次 Runge-Kutta 法において上手く解が探せるように設定されている。

キーワード	型	説明	既定値
Calculation_test	真偽値	テストモードか本番モードか	False (本番モード)
Initial_diff_offset	実数値	[テストモード] $g'(0)$ の初期値	なし
${\tt Initial_diff_delta}$	実数値	[テストモード] $g'(0)$ を変化させる刻み幅	なし
${\tt Initial_diff_size}$	整数值	[テストモード] $g'(0)$ をテストするデータ点数	なし
Initial_diff_min	実数値	[本番モード $]$ $g'(0)$ の下端初期値	-1.49
${\tt Initial_diff_max}$	実数値	[本番モード $]$ $g'(0)$ の上端初期値	-1.51
Threshold	実数値	収束閾値	1e-5
		微分方程式の数値解法	
Solution	文字列	RK1 (Euler 法)	RK4
		RK4 (4次 Runge-Kutta法)	

表 2.5 &Thomas-Fermi ブロックのキーワードと値。

Thomas-Fermi ポテンシャルの計算では、 $g(x_i)$ の値を計算するための点列 x_i をkRadial-grid ブロック で指定できる。&Radial-grid の行にブロック内の行数を記入する。ブロック内の各行には、刻み幅(実数 値)と点数(整数値)を記入する。参考文献 [2] に基づき、既定値は以下の通りである。

&Radial_grid 11

0.0025 40

0.005 40

0.01 40

0.02 40

0.04 40

0.08 40

0.16 40

0.32 0.64 40

40

1.28 40

2.56 40

2.5.5 原子波動関数の計算

Calculation を Atomic-wfn にすることで、球対称な原子ポテンシャルにおける波動関数の動径部分を計算することができる。詳細な計算アルゴリズムは 1.2 節を参照。

キーワードは&Atomic-wfn ブロックで指定される他、&Radial-grid ブロックが点列 x_i の指定に使われる。表 2.6 がキーワードの一覧である。主量子数について、 $n_min \cdot n_max$ で複数の値を指定するか n で単一の値を指定するかの 2 通りがあり、併用はできない。方位量子数、原子番号についても同様。

ポテンシャルは、H-like(水素様原子)の場合 $V(x)=-Z/\mu x$ 、Thomas-Fermi の場合 g(x) をファイル から読み込んで $V(x)=-Z/\mu x\cdot g(x)$ 、file の場合 V(x) をファイルから読み込んでそのまま使う。 μ は Thomas-Fermi スケーリング係数である。

各原子番号について、固有エネルギーの値が出力される。

表 2.6 &Atomic-wfn ブロックのキーワードと値。

キーワード	型	説明	既定値	
n_min	整数值	主量子数 n の最小値	なし	
n_max	整数值	主量子数 n の最大値	なし	
n	整数值	主量子数 n の値	なし	
l_min	整数值	方位量子数 l の最小値	なし	
1_max	整数值	方位量子数 l の最大値	なし	
1	整数值	方位量子数 l の値	なし	
Z_min	整数值	原子番号 Z の最小値	なし	
$Z_{\mathtt{max}}$	整数值	原子番号 Z の最大値	なし	
Z	Z 整数値 原子番号 Z の値		なし	
	文字列	ポテンシャルの種類	なし	
Potential		H-like(水素様原子)		
rocentiai		Thomas-Fermi (Thomas-Fermi ポテンシャル)	74 C	
		file(入力ファイル通り)		
Potential_file	Potential_file 文字列 ポテンシャルのファイル		なし	
		微分方程式の数値解法		
Solution	文字列	RK1 (Euler 法)	Numerov	
		Numerov (Numerov 法)		
Bisubsection_step	実数値	二分法の初期ステップサイズ	1e-3	
E_{-} threshold	実数値	エネルギー収束閾値		
Radius_factor	実数値	x値 x の計算範囲を定める係数		

2.5.6 自己無撞着原子ポテンシャルの計算

Calculation を SCF-atom にすることで、自己無撞着な原子ポテンシャルを計算することができる。詳細な計算アルゴリズムは 1.2 節を参照。

キーワードは&SCF-atom ブロック、&Atomic-wfn ブロック、&Occupation ブロック、&Radial-grid ブロックが使われる。&Atomic-wfn ブロックの中で使われるキーワードは表 2.7 の通り。入力されたポテンシャルは、自己無撞着計算の初期値になる。

表 2.7 自己無撞着原子ポテンシャル計算で使われる&Atomic-wfn ブロックのキーワード。

キーワード	備考
Z	Z_min・Z_max は使用不可
Potential	入力値によらず Thomas-Fermi になる
${\tt Potential_file}$	
Solution	
${\tt Bisubsection_step}$	
$Radius_factor$	

&SCF-atom ブロックのキーワードは表 2.8 の通り。

表 2.8 &SCF-atom ブロックのキーワードと値。

キーワード	型	説明	既定値
Mix_weight	実数値	自己無撞着計算の混合比	0.5
${\tt Criterion_a}$	実数値	パラメータ $lpha$ の収束閾値	0.001
${\tt Criterion_b}$	実数値	パラメータ eta の収束閾値	0.001

&Occupation ブロックは、各軌道の占有数を階段状に記述する。例えば炭素原子の場合、 $1s \cdot 2s \cdot 2p$ 軌道に 2 つずつ電子があるため

&Occupation 2

2

2 2

/

のようになる。

出力ファイルは、自己無撞着ポテンシャルや原子番号を格納した HDF5 ファイルとなる。

2.5.7 原子ポテンシャルによる励起状態波動関数と位相差の計算

Calculation を Phase-shift にすることで、原子ポテンシャルがあるときの励起状態と位相差の計算をすることができる。

キーワードは&Phase-shift ブロック、&Atomic-wfn ブロック、&Radial-grid ブロック、&Excitation-energy ブロック、&Orbital ブロックが使われる。 &Atomic-wfn ブロックで使われるキーワードは表 2.9 の通り。 Potential_file は自己無撞着計算で得られた HDF5 ファイルか、それらを結合したデータベースファイル を設定する。未設定の場合、水素原子ポテンシャル $V(x)=-1/\mu x$ を用いるため、Coulomb 波動関数とその 位相項 arg $\Gamma(l+1-\mathrm{i}/k)$ を求められる。

表 2.9 位相差計算で使われる&Atomic-wfn ブロックのキーワード。

キーワード	備考
Z	Z_min・Z_max は使用不可
${\tt Potential_file}$	
Solution	

&Phase-shift ブロックのキーワードは表 2.10 の通り。

表 2.10 &Phase-shift ブロックのキーワードと値。

キーワード	型	説明	
Skip_points	整数值	波動関数の極値となる点のうち、原子位置に近いため無視する点の数	2
${\tt Calc_points}$	整数值	波動関数の極値となる点のうち、位相差計算に使う点の数	5

&Orbital ブロックは、基底状態の方位量子数と結合エネルギーを設定する。例えば、

&Orbital 1

2p 6.0

2p 0.

の場合 2p 軌道が結合エネルギー 6 eV のところにあることを表す。&Excitation-energy ブロックはこの電子状態を励起するエネルギーを設定し、

&Excitation-energy 1

21.2

/

は He 放電管に相当する 21.2 eV での励起を表す。

&Radial-grid ブロックについては、既定値だと原子位置から離れた領域のデータ点が粗くなってしまうため位相差計算に相応しくない。計算例では

&Radial-grid

0.0025 40

0.005 40

0.01 40000

/

のようにしている。

各軌道から方位量子数が ± 1 された励起状態での波動関数が出力される。出力ファイル冒頭には、極値をとる x の値から求めた位相差がコメントで記録されている。

2.5.8 光電子強度計算

Calculation を PAD にすることで、光電子強度計算を行うことができる。詳しい計算アルゴリズムは 1.4 節を参照。

&PAD ブロックがキーワードに使われる。一覧は表 2.11 の通り。dE で幅を指定するガウス分布は、スラブ計算などで離散化されてしまったバンド分散を滑らかにつなげることを目的としている。Final_state_stepは、全ての波数点について原子ポテンシャル補正を計算すると計算量が膨大になってしまうため、波数ベクトルの長さを離散化させて計算量を減らすために用いている。Final_state が Calc のとき、&Radial-grid ブロック、&Atomic-wfn ブロックから Potential_file と Solution、&Phase-shift ブロックの値も使われる。

Extend を設定する際は、計算した領域の最初の点と最後の点が逆格子ベクトルぶんだけ離れて一致しており、これらが重なるように領域をコピーしていくことで周期ゾーン形式の波数空間を作れるようになっていなければならない。従って、preproc.o で curved を true に設定した場合は Extend は使えない。光電子強度計算では周期性のチェックは行っていない。1 次元の場合、使われるのは2つ目の値(右)と4つ目の値(左)となる。

重み付けは、次のように行われる。位置 \mathbf{r}_i にいる原子について、Weighting_axis で定まる単位ベクトル \mathbf{v} との内積をとり重み付け用の距離 z_i を求める。Weighting_origin の値を z_0 、Weighting_width の値を λ とすると、 $\lambda > 0$ の場合

$$W_{\text{Rect}}(z_i) = \begin{cases} 1 & z_0 < z_i < z_0 + \lambda \\ 0 & \text{otherwise} \end{cases}$$
 (2.4)

$$W_{\text{Exp}}(z_i) = \begin{cases} 0 & z_i < z_0 \\ \exp\left(-\frac{z - z_0}{\lambda}\right) & z_i > z_0 \end{cases}$$
 (2.5)

 $\lambda < 0$ の場合

$$W_{\text{Rect}}(z_i) = \begin{cases} 1 & z_0 - |\lambda| < z_i < z_0 \\ 0 & \text{otherwise} \end{cases}$$
 (2.6)

$$W_{\text{Exp}}(z_i) = \begin{cases} 0 & z_i > z_0 \\ \exp\left(\frac{z - z_0}{|\lambda|}\right) & z_i < z_0 \end{cases}$$

$$(2.7)$$

となる (図 2.9)。

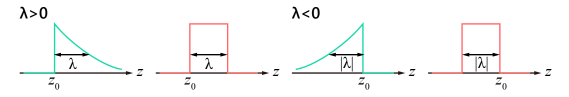


図 2.9 重みづけ関数の概形。

偏光を指定する角度 Θ , Φ は図 2.10 のようになっている。それぞれの場合において、 $\mathbf{r} \cdot \mathbf{e}$ の項は表 2.12 のようになる。

出力ファイルは、指定したエネルギー領域で計算された光電子強度分布や単位格子の情報を格納した HDF5 ファイルである。

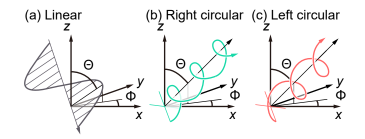


図 2.10 直線偏光・右円偏光・左円偏光の概形と角度 $\Theta,\;\Phi$ の定義。

表 2.11 &PAD ブロックのキーワードと値。

#PUFド型 説明 Input_file 文字列 postproc.oで得られたファイルへのパス E_min 実数値 強度分布を求めるエネルギー範囲の下端 強度分布を求めるエネルギー範囲の上端 エネルギー方向の刻み幅 Gauss 分布の幅 エネルギー方向の刻み幅 (原子軌道) または PAO (擬原子軌道) を状態 Final_state 文字列 始状態 AO (原子軌道) または PAO (擬原子軌道) を状態 Final_state 文字列 知识		
Emin 実数値 強度分布を求めるエネルギー範囲の下端 E_max 実数値 強度分布を求めるエネルギー範囲の上端 E_pixel 実数値 エネルギー方向の刻み幅 dE 実数値 Gauss 分布の幅 Initial_state 文字列 始状態 AO (原子軌道) または PAO (擬原子軌道)	既定值	
E_max 実数値 強度分布を求めるエネルギー範囲の上端 E_pixel 実数値 エネルギー方向の刻み幅 dE 実数値 Gauss 分布の幅 Initial_state 文字列 始状態 AO (原子軌道) または PAO (擬原子軌道)	なし	
E.pixel dE実数値エネルギー方向の刻み幅 Gauss 分布の幅Initial_state文字列始状態 AO (原子軌道) または PAO (擬原子軌道)Final_state文字列終状態 PW (平面波) Calc (原子ポテンシャル補正有り平面波)Final_state_step実数値原子ポテンシャル補正を求める波数ベクトルの離散幅Polarization文字列Linear (直線) LCircular (左円) RCircular (右円)Theta実数値偏光を指定する角度 Θ [degree]Phi実数値偏光を指定する角度 Φ [degree]Atomic_orbitals_file文字列原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさいまする大きさいまする 原子位置に基づく重み付けを行うかいまする 重み付けに用いる実空間軸の直交座標Weighting_axis実数値 3つ重み付けに用いる実空間軸の直交座標Weighting_shape文字列重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) 重み計算における原点の位置 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Weighting_width実数値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Use_angstrom真偽値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	なし	
Tinitial_state 文字列 始状態 AD (原子軌道) または PAD (擬原子軌道) を 終状態	なし	
Final_state 文字列 始状態 AO(原子軌道)または PAO(擬原子軌道) 終状態	なし	
Final_state 文字列 PW(平面波) PW(平面波) Calc(原子ポテンシャル補正有り平面波) Final_state_step 実数値 原子ポテンシャル補正を求める波数ベクトルの離散幅 Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect(矩形)または Exp(指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_origin 実数値 種形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Weighing_width の単位に	なし	
Final_state 文字列 PW(平面波) Calc(原子ポテンシャル補正有り平面波) Final_state_step 実数値 原子ポテンシャル補正を求める波数ベクトルの離散幅 入射偏光 Linear(直線) LCircular(左円) RCircular(右円) Theta 実数値 偏光を指定する角度 Θ [degree] Phi 実数値 偏光を指定する角度 Φ [degree] Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_origin 実数値 種が関数の解あるいは指数関数の時定数 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Weighting_width の単位に	なし	
Final_state_step 実数値 原子ポテンシャル補正を求める波数ベクトルの離散幅 A		
Final_state_step 実数値 原子ポテンシャル補正を求める波数ベクトルの離散幅 A	なし	
Polarization 文字列 Linear (直線) LCircular (左円) RCircular (右円) Theta 実数値 編光を指定する角度 Θ [degree] Phi 実数値 編光を指定する角度 Φ [degree] Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか		
Polarization 文字列 Linear (直線) LCircular (左円) RCircular (右円) Theta 実数値 偏光を指定する角度 Θ [degree] Phi 実数値 偏光を指定する角度 Φ [degree] Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Use_angstrom 真偽値 Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	0.01	
Polarization 文字列	なし	
LCircular (左円) RCircular (右円) Theta 実数値 偏光を指定する角度 Θ [degree] Phi 実数値 偏光を指定する角度 Φ [degree] Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Use_angstrom 真偽値 Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか		
Theta 実数値 偏光を指定する角度 Θ [degree] Phi 実数値 偏光を指定する角度 Φ [degree] Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Use_angstrom 真偽値 Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか		
Phi 実数値 偏光を指定する角度 Φ [degree] Atomic_orbitals_file 文字列 原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイル Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Use_angstrom 真偽値 Å を使うか Bohr を使うか		
Atomic_orbitals_file文字列原子軌道・擬原子軌道のデータベースファイルExtend整数値 4つ上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさWeighting真偽値原子位置に基づく重み付けを行うかWeighting_axis実数値 3つ重み付けに用いる実空間軸の直交座標Weighting_shape文字列重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数)Weighting_origin実数値重み計算における原点の位置Weighting_width実数値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Use_angstrom真偽値Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	なし	
Extend 整数値 4つ 上・右・下・左に計算範囲を拡張する大きさ Weighting 真偽値 原子位置に基づく重み付けを行うか Weighting_axis 実数値 3つ 重み付けに用いる実空間軸の直交座標 Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Use_angstrom 真偽値 Åを使うか Bohr を使うか	なし	
Weighting真偽値原子位置に基づく重み付けを行うかWeighting_axis実数値 3つ重み付けに用いる実空間軸の直交座標Weighting_shape文字列重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数)Weighting_origin実数値重み計算における原点の位置Weighting_width実数値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Use_angstrom真偽値Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	なし	
Weighting_axis実数値 3 つ重み付けに用いる実空間軸の直交座標Weighting_shape文字列重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数)Weighting_origin実数値重み計算における原点の位置Weighting_width実数値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Use_angstrom真偽値Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	全てゼロ	
Weighting_shape 文字列 重み付け関数の形 Rect (矩形) または Exp (指数) Weighting_origin 実数値 重み計算における原点の位置 Weighting_width 実数値 矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数 Use_angstrom 真偽値 Å を使うか Bohr を使うか	False	
Weighting_origin実数値重み計算における原点の位置Weighting_width実数値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Use_angstrom真偽値Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	なし	
Weighting_width実数値矩形関数の幅あるいは指数関数の時定数Use_angstrom真偽値Weighing_origin・Weighting_width の単位に Å を使うか Bohr を使うか	なし	
Weighing_origin・Weighting_width の単位に Use_angstrom 真偽値 Å を使うか Bohr を使うか	なし	
Use_angstrom 具偽値 Å を使うか Bohr を使うか	なし	
A を使うか Bohr を使うか	True	
出力データ	11 ue	
Output_data 文字列 PAD (光電子強度分布)	PAD	
Band(行列要素を 1 にした強度分布)		

表 2.12 直線偏光・円偏光における r · e 項。

Polarization	e	$\mathbf{r} \cdot \mathbf{e}$
Linear	$ \begin{pmatrix} \sin\theta\cos\varphi\\\\\sin\theta\sin\varphi\\\\\cos\theta \end{pmatrix} $	$-\sqrt{\frac{2\pi}{3}}\sin\theta e^{-\mathrm{i}\varphi}\cdot rY_{1,1}$ $+\sqrt{\frac{4\pi}{3}}\cos\theta\cdot rY_{1,0}$ $+\sqrt{\frac{2\pi}{3}}\sin\theta e^{\mathrm{i}\varphi}\cdot rY_{1,-1}$
Right circular	$\begin{pmatrix} -\cos\theta\cos\varphi \\ -\cos\theta\sin\varphi \\ \sin\theta \end{pmatrix} + i \begin{pmatrix} \sin\varphi \\ -\cos\varphi \\ 0 \end{pmatrix}$	$\sqrt{\frac{2\pi}{3}}(1+\cos\theta)e^{-i\varphi}\cdot rY_{1,1}$ $+\sqrt{\frac{4\pi}{3}}\sin\theta\cdot rY_{1,0}$ $+\sqrt{\frac{2\pi}{3}}(1-\cos\theta)e^{i\varphi}\cdot Y_{1,-1}$
Left circular	$\begin{pmatrix} -\cos\theta\cos\varphi \\ -\cos\theta\sin\varphi \\ \sin\theta \end{pmatrix} - i \begin{pmatrix} \sin\varphi \\ -\cos\varphi \\ 0 \end{pmatrix}$	$ \sqrt{\frac{2\pi}{3}}(-1+\cos\theta)e^{-i\varphi} \cdot rY_{1,1} +\sqrt{\frac{4\pi}{3}}\sin\theta \cdot rY_{1,0} -\sqrt{\frac{2\pi}{3}}(1+\cos\theta)e^{i\varphi} \cdot Y_{1,-1} $

参考文献

- [1] https://physics.nist.gov/cuu/Constants/index.html
- [2] Herman and Skillman "Atomic Structure Calculations", 1963.
- [3] R. Latter, Phys. Rev. **99**, 510 (1955).
- [4] E. Heirer, S.P. Nørsett, and G. Wanner, 三井 斌友 監訳, "Solving Ordinary Differential Equations I" (常微分方程式の数値解法 I), Springer, 1993.
- [5] 西森 秀稔、「物理数学 II」、丸善出版、2015。
- [6] NIST Digital Library of Mathematical Functions, https://dlmf.nist.gov.
- [7] E. U. Condon and G. H. Shortley, "The Theory of Atomic Spectra", Cambridge Univ. Press, 1999.
- [8] 猪木 慶治、川合 光、「量子力学 II」、講談社、2007。
- [9] http://www.openmx-square.org/
- [10] http://www.openmx-square.org/adpack_man2.2/
- [11] R. M. Martin 著, 寺倉 清之, 寺倉 郁子, 善甫 康成 訳, 『物質の電子状態』, 丸善出版, 2012.
- [12] T. Ozaki, Phys. Rev. B 67, 155108 (2003).
- [13] http://www.openmx-square.org/video_lec/OrderN-Part2.pdf, pp.4-20.
- [14] http://www.openmx-square.org/adpack_man2.2_jp/node22.html
- [15] https://www.hdfgroup.org/downloads/hdf5/
- [16] http://www.openmx-square.org/openmx_man3.8jp/node93.html
- [17] https://jp-minerals.org/vesta/jp/
- [18] J. A. Sobota, Y. He, and Z. X. Shen, Rev. Mod. Phys. 93, 025006 (2022).
- [19] T. Matsushita et al., Phys. Rev. B 56, 7687 (1997).
- [20] S. Moser, J. Electron Spectrosc. **214**, 29 (2017).
- [21] J. Stöhr, and H. C. Siegmann, "Magnetism: From Fundamentals to Nanoscale Dynamics", Springer, 2007.