

See discussions, stats, and author profiles for this publication at: <https://www.researchgate.net/publication/261176513>

O método numérico de Numerov aplicado à equação de Schrödinger

Article in *Revista Brasileira de Ensino de Física* · March 2014

DOI: 10.1590/S1806-11172014000200010

CITATIONS

11

READS

429

2 authors:



Francisco Caruso

Centro Brasileiro de Pesquisas Físicas

299 PUBLICATIONS 848 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



Vitor Oguri

Rio de Janeiro State University

385 PUBLICATIONS 18,749 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)

Some of the authors of this publication are also working on these related projects:



Classical Philosophy [View project](#)



Science History [View project](#)

O método numérico de Numerov aplicado à equação de Schrödinger

(Numerov numerical method applied to the Schrödinger equation)

Francisco Caruso^{1,2} & Vitor Oguri²

¹ Laboratório de Física Experimental de Altas Energias
Centro Brasileiro de Pesquisas Físicas
Rua Dr. Xavier Sigaud, 150 – Urca, Rio de Janeiro, RJ – 22290-180

² Instituto de Física Armando Dias Tavares
Universidade do Estado do Rio de Janeiro
Rua São Francisco Xavier, 524 – Maracanã, Rio de Janeiro, RJ – 20550-900

Resumo

Neste artigo mostra-se como resolver numericamente problemas de autovalor associados a equações diferenciais ordinárias lineares de segunda ordem, contendo também termos que dependem da derivada primeira da variável incógnita. Nesse sentido, faz-se uma apresentação didática do método de Numerov e, em seguida, ele é aplicado a dois problemas clássicos da mecânica quântica não relativística cujas soluções analíticas são bem conhecidas: o oscilador harmônico simples e o átomo de hidrogênio. Os resultados numéricos são confrontados com os obtidos analiticamente.

Palavras-chave: método de Numerov, oscilador harmônico, átomo de hidrogênio.

Abstract

In this paper it is shown how to solve numerically eigenvalue problems associated to second order linear ordinary differential equations, containing also terms which depend on the variable. A didactic presentation of the Numerov Method is given and, in the sequel, it is applied to two quantum non-relativistic problems with well known analytical solutions: the simple harmonic oscillator and the hydrogen atom. The numerical results are compared to those obtained analytically.

Keywords: Numerov method, harmonic oscillator, hydrogen atom.

1 Introdução

A grande maioria dos métodos numéricos, como os de Newton, Euler, Lagrange, Gauss, Fourier, Jacobi, Runge-Kutta e tantos outros, foi introduzida no contexto das aplicações em física, astronomia ou em outras de natureza técnica, como na aerodinâmica [1]. Desde então, a análise numérica não era reconhecida como uma disciplina matemática e tal situação perdurou durante as quatro primeiras décadas do século XX. Hoje, apesar de alguns métodos numéricos serem ensinados nos cursos de física, no âmbito de disciplinas da matemática, pouca ênfase é dada a eles nas aplicações físicas. Com a popularização dos computadores portáteis, cada vez mais acessíveis ao grande público, e capazes de executar tarefas cada vez maiores e mais complexas, parece um contrassenso não explorá-los no ensino de física e de engenharia.

O matemático húngaro Peter Lax, do Instituto Courant da Universidade de Nova Iorque, reforça a relevância do ensino dos métodos numéricos destacando, com muita propriedade, seu aspecto universal e a importância de os alunos explorarem soluções de equações diferenciais utilizando computadores [2]:

Métodos numéricos têm a grande virtude que se aplicam universalmente. Quando são introduzidos métodos especiais para lidar com a lamentavelmente pequena classe de equações [diferenciais] que podem ser tratadas analiticamente, os alunos estão aptos a perder de vista a ideia geral de que cada equação diferencial tem uma solução e que essa solução é determinada unicamente pelos dados iniciais. Que hoje podemos utilizar computadores para explorar as soluções de equações [diferenciais] é verdadeiramente revolucionário; estamos apenas começando a vislumbrar as consequências.¹

Na confluência dessas duas tendências, procura-se divulgar aqui um poderoso método de cálculo numérico desenvolvido originalmente por Boris Vasil'evich Numerov [3, 4, 5], aplicando-o à equação de Schrödinger independente do tempo no caso de dois problemas típicos: o oscilador harmônico simples e o átomo de hidrogênio. Esses são bons exemplos didáticos, pois suas soluções analíticas são bem conhecidas.

O primeiro exemplo, para o qual se determina o espectro de energia do oscilador harmônico simples como um problema de autovalor, e as respectivas autofunções $\psi(x)$, ou funções de onda, ilustra o comportamento de uma partícula em um poço de potencial unidimensional, quando a equação de Schrödinger não contém termos de derivada de primeira ordem.

No segundo exemplo, o qual envolve a equação de Schrödinger contendo termo de derivada primeira, uma variante do método original de Numerov será aplicada para se obter o espectro e a solução radial do átomo de hidrogênio.

Com esses exemplos, serão esboçados alguns detalhes do procedimento geral utilizado no cálculo da solução numérica de equações diferenciais de segunda ordem.

¹Numerical methods have the great virtue that they apply universally. When special methods are introduced to deal with each one of the pitifully small class of [differential] equations that can be handled analytically, students are apt to lose sight of the general idea that every differential equation has a solution and that this solution is uniquely determined by initial data. That today we can use computers to explore the solutions of [differential] equations is truly revolutionary; we are only beginning to glimpse the consequences.

2 O método de Numerov

A motivação inicial de Numerov era poder calcular correções à trajetória do cometa Halley. Portanto, na prática, o *método de Numerov* foi desenvolvido, inicialmente, para determinar as soluções de problemas de autovalores associados a equações diferenciais ordinárias de 2ª ordem da mecânica celeste, que não continham termos envolvendo a derivada primeira de uma função incógnita $y(x)$, ou seja, equações da forma

$$\frac{d^2 y}{dx^2} = f(y, x). \quad (1)$$

Toda equação do tipo (1) pode ser substituída pelo seguinte sistema de equações de primeira ordem:²

$$\begin{cases} \frac{dz}{dx} = f(x, y) \\ z = \frac{dy}{dx} \end{cases}$$

Os métodos tradicionais para resolver numericamente tal sistema de equações, como os de Euler ou de Runge-Kutta, consideram que os valores de $y(x)$ e de dy/dx sejam conhecidos em um dado ponto do domínio $[a, b]$ de validade do sistema, *i.e.*, são adequados para os chamados *problemas de valor inicial*.

Em mecânica quântica não relativística, nos problemas de estados ligados que envolvem uma partícula de massa m confinada em um poço de potencial $V(x)$, em um dado intervalo $a < x < b$, as energias permitidas (E) e as correspondentes funções de onda $\psi(x)$ que descrevem esses estados estacionários satisfazem a equação de autovalor de Schrödinger

$$\frac{d^2 \psi}{dx^2} + k^2(x)\psi = 0, \quad (2)$$

em que $k = \sqrt{2m[E - V(x)]}/\hbar$ e $\hbar \simeq 1,055 \times 10^{-34}$ J.s é a constante de Planck reduzida.

Nesses casos, como não se conhece o valor da derivada primeira da função de onda, os métodos de Euler e Runge-Kutta não podem ser empregados. Entretanto, é possível estabelecer condições de continuidade para os valores de ψ e $d\psi/dx$ em dois ou mais pontos do domínio da função de onda, o que caracteriza os chamados *problemas de valor de contorno*.

Além de tornar desnecessária a transformação de uma equação diferencial de segunda ordem em um sistema de primeira ordem, o método de Numerov permite a determinação simultânea do espectro de energia da partícula e das autofunções associadas a cada valor de energia.

Como todo método numérico iterativo, a solução da equação (2) é construída por integrações sucessivas, realizadas passo a passo, a partir de valores arbitrários para possíveis soluções em um ou mais pontos do domínio de integração.

²A Ref. [6] trata da solução numérica das equações diferenciais acopladas de primeira ordem que resultam da equação de Schrödinger.

Assim, no método de Numerov, inicialmente, considera-se que a solução seja conhecida em dois pontos subsequentes do intervalo $[a, b]$, por exemplo, em $\psi(x - \delta)$ e $\psi(x)$, sendo δ uma quantidade arbitrariamente pequena, denominada *passo* da integração. A seguir, procura-se estabelecer, então, um algoritmo numérico para se determinar a solução no ponto seguinte, $\psi(x + \delta)$.

O ponto de partida para estabelecer esse algoritmo é a expansão de $\psi(x \pm \delta)$ em séries de Taylor, até derivadas de quarta ordem, ou seja,

$$\psi(x \pm \delta) = \psi(x) \pm \delta \psi'(x) + \frac{\delta^2}{2} \psi''(x) \pm \frac{\delta^3}{6} \psi'''(x) + \frac{\delta^4}{24} \psi^{iv}(x). \quad (3)$$

Somando-se os termos $\psi(x + \delta)$ e $\psi(x - \delta)$, apenas as derivadas de ordem par sobrevivem e, portanto, chega-se a uma relação entre os valores de uma função em três pontos e sua derivada segunda, dada por

$$\frac{\psi(x + \delta) + \psi(x - \delta) - 2\psi(x)}{\delta^2} = \psi''(x) + \frac{\delta^2}{12} \psi^{iv}(x) \equiv \left(1 + \frac{\delta^2}{12} \frac{d^2}{dx^2}\right) \psi''(x). \quad (4)$$

Escrevendo a equação de Schrödinger unidimensional, equação (2), na forma conveniente

$$\left(1 + \frac{\delta^2}{12} \frac{d^2}{dx^2}\right) \psi''(x) = -k^2(x) \psi(x) - \frac{\delta^2}{12} \frac{d^2}{dx^2} \left[k^2(x) \psi(x) \right], \quad (5)$$

e utilizando a equação (4) para substituir os termos que contêm derivadas de segunda ordem, obtém-se

$$\begin{aligned} \frac{\psi(x + \delta) + \psi(x - \delta) - 2\psi(x)}{\delta^2} &= -k^2(x) \psi(x) - \frac{\delta^2}{12} \times \\ &\times \left[\frac{k^2(x + \delta) \psi(x + \delta) + k^2(x - \delta) \psi(x - \delta) - 2k^2(x) \psi(x)}{\delta^2} \right] + \mathcal{O}(\delta^4). \end{aligned} \quad (6)$$

Reagrupando a equação (6), obtém-se a fórmula de diferenças de Numerov para o problema de uma partícula sob ação de um potencial unidimensional,

$$\left[1 + \frac{h^2}{12} k^2(x + \delta)\right] \psi(x + \delta) = 2 \left[1 - \frac{5\delta^2}{12} k^2(x)\right] \psi(x) - \left[1 + \frac{\delta^2}{12} k^2(x - \delta)\right] \psi(x - \delta). \quad (7)$$

Na realidade, cabe notar que o algoritmo pode ser aplicado a qualquer equação diferencial ordinária linear e homogênea de segunda ordem que não contenha termos de derivada primeira.

Uma vez que o problema de interesse é um problema de autovalor, a técnica de integração numérica da equação unidimensional de Schrödinger para uma partícula em um poço depende de se associarem valores arbitrários convenientemente aos autovalores e às respectivas (possíveis) autofunções em 2 pontos do domínio do problema. Mas como fazê-lo? Com relação à escolha do valor inicial para a energia (primeiro autovalor), basta lembrar que, de acordo com a relação de

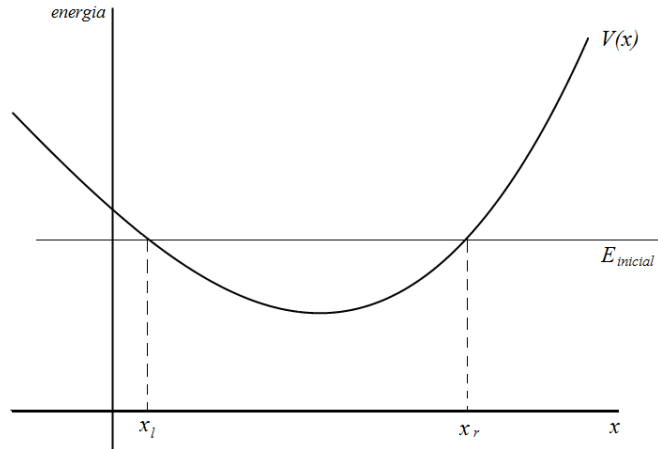


Fig. 1: Curva de potencial.

incerteza de Heisenberg, a energia E de uma partícula em um poço de potencial $V(x)$ deve ser maior que o valor mínimo do poço. Assim, considera-se, inicialmente, que $E_{\text{inicial}} = V_{\text{min}} + \Delta E$, com $\Delta E > 0$.

A escolha de um valor para a energia determina 2 pontos, x_ℓ e x_r , nos quais o valor da energia é igual ao valor da energia potencial, e correspondem aos pontos de retrocesso de uma partícula cujo movimento obedece à mecânica clássica newtoniana. Ou seja, do ponto de vista da mecânica clássica, o movimento da partícula está restrito apenas à região $[x_\ell, x_r]$, na qual a energia é maior ou igual à energia potencial. As regiões $x < x_\ell$ e $x > x_r$ são denominadas regiões classicamente proibidas.

Como a equação de Schrödinger admite soluções para essas regiões classicamente proibidas, para cada valor de energia, inicialmente, se atribuem valores para uma possível autofunção em 2 pontos das regiões classicamente proibidas, nos quais a função ψ praticamente se anula. Em geral, esses são os pontos limites a e $b > a$ do domínio de integração da função.

No entanto, a implementação do método de Numerov para a solução do problema ainda requer um esquema de iteração que utiliza a fórmula de Numerov em duas etapas: a partir de a , ou à esquerda de um dos pontos de retrocesso clássico, doravante denominado *match point* (x_{match}), e a partir de b , ou à direita do *match point*.

Desse modo, tomando-se arbitrariamente um valor inicial para a energia, e dois valores arbitrários sucessivos para a solução, a partir dos extremos inferior e superior do intervalo de integração $[a, b]$, pode-se implementar o esquema de iteração do método nos dois sentidos, como:

1. Solução à esquerda do *match point* ($x < x_{\text{match}}$).

Seja $E_{\text{inicial}} = V_{\text{min}} + \Delta E$ ($\Delta E/|V_{\text{min}}| \ll 1$) um valor arbitrário para a energia da partícula. Arbitrando-se também valores para a função de onda, em 2 pontos sucessivos, a partir de

a ,

$$\begin{cases} \psi^\ell(a) = 0 \\ \psi^\ell(a + \delta) = \delta^\ell \end{cases} \quad (\delta^\ell \ll 1)$$

e utilizando-se a fórmula de diferenças, equação (7), a solução à esquerda é construída sequencialmente até o *match point* (x_{match}), em que $\psi^\ell(x_{\text{match}}) = \psi_{\text{match}}^\ell$.

2. Solução à direita do *match point* ($x > x_{\text{match}}$).

De maneira similar, para o mesmo E_{inicial} , arbitrando-se

$$\begin{cases} \psi^r(b) = 0 \\ \psi^r(b - \delta) = \delta^r \end{cases} \quad (\delta^r \ll 1)$$

a solução à direita, a partir de b , é construída sequencialmente até os pontos x_{match} e $x = x_{\text{match}} - \delta$, em que

$$\begin{cases} \psi^r(x_{\text{match}}) = \psi_{\text{match}}^r \\ \psi^r(x_{\text{match}} - \delta) = \psi_{\text{match}-1}^r \end{cases}$$

Para garantir a condição de contorno da solução, redefine-se a solução à esquerda conforme a equação (8) dada a seguir, e testa-se a condição de contorno das derivadas primeiras, segundo a equação (9).

O procedimento é repetido passo a passo, nos dois sentidos, $a \rightleftharpoons b$. Partindo-se de a , utilizando-se a fórmula de recorrência de Numerov associada à equação, se constrói a solução ψ^ℓ até que se atinja o ponto de retrocesso clássico, por exemplo, mais próximo de b , no qual $E = V(x_{\text{match}})$, chamado de *match point*. Depois, a partir de b , faz-se o análogo, construindo-se a solução ψ^r até o *match point*. Em princípio, as possíveis soluções ψ^ℓ e ψ^r não serão necessariamente iguais neste ponto x_{match} . Para assegurar a continuidade da solução redefine-se ψ^ℓ como

$$\psi^\ell(x) \rightarrow \psi^\ell(x) \frac{\psi^r(x_{\text{match}})}{\psi^\ell(x_{\text{match}})} \quad (a \leq x < x_{\text{match}}) \quad (8)$$

Finalmente, verifica-se quão próximos são os valores das respectivas derivadas primeiras de ψ^r e da nova função ψ^ℓ assim escalonada, no *match point*.

Para se testar a condição de contorno das derivadas primeiras, tendo-se em conta as séries de Taylor para $\psi(x + \delta)$ e $\psi(x - \delta)$, até a primeira ordem, pode-se escrever

$$\begin{cases} \left. \frac{d\psi^\ell}{dx} \right|_{x_r} = \frac{\psi_{\text{match}+1}^\ell - \psi_{\text{match}-1}^\ell}{2\delta} \\ \left. \frac{d\psi^r}{dx} \right|_{x_r} = \frac{\psi_{\text{match}+1}^r - \psi_{\text{match}-1}^r}{2\delta} \end{cases} \quad (9)$$

nas quais $\psi_{\text{match}\pm 1} = \psi(x_{\text{match}} \pm \delta)$.

Se a diferença entre esses valores for menor que o valor de um erro predefinido, interrompe-se o processo, confirmando-se o autovalor procurado e a respectiva autofunção como sendo

$$\psi(x) = \begin{cases} \psi^\ell(x) & (a \leq x < x_{\text{match}}) \\ \psi^r(x) & (x_{\text{match}} \leq x \leq b) \end{cases}$$

Se a condição de continuidade das derivadas não for satisfeita, incrementa-se o valor da energia para a busca de um novo valor, que seja realmente um autovalor do problema, e de sua respectiva autofunção.

O processo pode ser repetido até que se determine o número desejado de autovalores e autofunções do problema.

Por se basear na expansão em série de Taylor até quarta ordem, o erro no método de Numerov [7] é bem menor do que o erro em métodos baseados em expansão em ordem mais baixa, como o de Runge-Kutta.

3 O oscilador harmônico

A equação de Schrödinger para uma partícula de massa m em um campo conservativo, tal como um poço de potencial unidimensional $V(x)$, pode ser escrita como uma equação de autovalor

$$H\psi(x) = E\psi(x),$$

na qual as energias E são os autovalores e as funções $\psi(x)$, as respectivas autofunções de quadrado integrável do operador hamiltoniano H dado por

$$H = -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + V(x).$$

Considerando que um potencial físico real se anula no infinito, as autofunções também se anulam nos extremos de um dado intervalo $[a, b]$ que será o domínio de integração da equação, *i.e.*, $\psi(a) = \psi(b) = 0$.

Assim, de um outro ponto de vista, o problema do poço unidimensional é um problema de autovalor que envolve uma equação diferencial linear e homogênea de segunda ordem do tipo

$$\psi''(x) = -k^2(x)\psi(x), \tag{10}$$

sujeita a condições de contorno nos limites de um intervalo $[a, b]$, sendo

$$k^2(x) = \frac{2m}{\hbar^2} [E - V(x)].$$

Um exemplo típico de um problema em mecânica quântica, que envolve a equação de Schrödinger sem termo de derivada primeira, é a determinação dos autovalores e autofunções do oscilador harmônico de massa m e frequência natural ω , cuja energia potencial é dada por

$$V(x) = \frac{1}{2}m\omega^2 x^2.$$

Assim, $k^2(x)$ pode ser escrito como

$$k^2(x) = \frac{2m}{\hbar^2} \left[E - \frac{1}{2}m\omega^2 x^2 \right] = 2\frac{m\omega}{\hbar} \left[\frac{E}{\hbar\omega} - \frac{1}{2} \left(\frac{m\omega}{\hbar} \right) x^2 \right],$$

e a equação de Schrödinger pode ser escrita como

$$\psi''(x) = 2 \left(\epsilon - \frac{1}{2}x^2 \right) \psi(x),$$

onde x está em unidades de $\sqrt{m\omega/\hbar}$ e a energia ϵ , em unidades de $\hbar\omega$.

A Tabela 1 mostra a comparação dos 6 primeiros autovalores (ϵ) de um oscilador harmônico, calculados analítica e numericamente, em unidades de $\hbar\omega$, e a figura 2, as correspondentes autofunções, numericamente determinadas, em função de x , onde x está em unidades de $\sqrt{m\omega/\hbar}$.

Tab. 1: Comparação do espectro de energia do oscilador harmônico analítica e numericamente calculado.

$\epsilon(E/\hbar\omega)$	analítico	numérico
ϵ_0	0,5	0,5
ϵ_1	1,5	1,5
ϵ_2	2,5	2,5
ϵ_3	3,5	3,5
ϵ_4	4,5	4,5
ϵ_5	5,5	5,5

4 O átomo de hidrogênio não-relativístico

Apesar de ter sido desenvolvido para equações diferenciais ordinárias lineares e homogêneas de segunda ordem que não contenham termos de derivada primeira, o método de Numerov pode ser generalizado para abranger a presença de termos que contenham derivada primeira na equação diferencial, de modo a se poder considerar também problemas de autovalor [8].

De fato, no caso de equações lineares, toda equação diferencial de segunda ordem do tipo

$$\frac{d^2 y}{dx^2} + P(x) \frac{dy}{dx} + Q(x)y = 0,$$

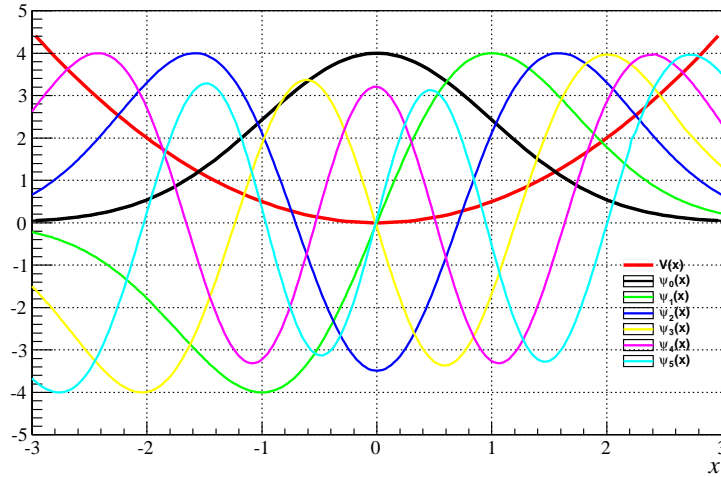


Fig. 2: Energia potencial (em vermelho) e as autofunções do oscilador harmônico para os seis primeiros níveis de energia.

pode ser escrita em sua *forma normal* [9]

$$\frac{d^2 y}{dx^2} + q(x)y = 0,$$

onde

$$q(x) = Q(x) - \frac{1}{4}P^2(x) - \frac{1}{2} \frac{dP}{dx}.$$

A equação radial de Schrödinger para uma partícula de massa m sob a ação de um campo elétrico coulombiano, como o elétron no átomo de hidrogênio, pode ser escrita como

$$\frac{d^2 R(r)}{dr^2} + \frac{2}{r} \frac{dR(r)}{dr} + \frac{2m}{\hbar^2} \left[E + \frac{e^2}{r} - \frac{\hbar^2}{2m} \frac{\ell(\ell+1)}{r^2} \right] R(r) = 0. \quad (11)$$

Fazendo-se a substituição de variável $r = xa_B$, sendo $a_B = \hbar^2/(me^2)$ o raio de Bohr, pode-se reescrever a equação diferencial anterior, equação (11), para uma nova função $y(x) = R(r)$, como uma equação de autovalor

$$\frac{d^2 y}{dx^2} = -\frac{2}{x} \frac{dy}{dx} - \left[\epsilon - V(x) \right] y(x), \quad (12)$$

em que $\epsilon = \frac{E}{e^2/(2a_B)}$ e $V(x) = \frac{\ell(\ell+1)}{x^2} - \frac{2}{x}$ são, respectivamente, a energia e o chamado potencial efetivo (figura 3), em unidades atômicas.

Nesse caso, a equação que se pretende resolver pelo método de Numerov apresenta um termo que envolve a derivada primeira, e pode ser expressa por

$$\psi''(x) = -p(x)\psi'(x) - s(x)\psi(x), \quad (13)$$

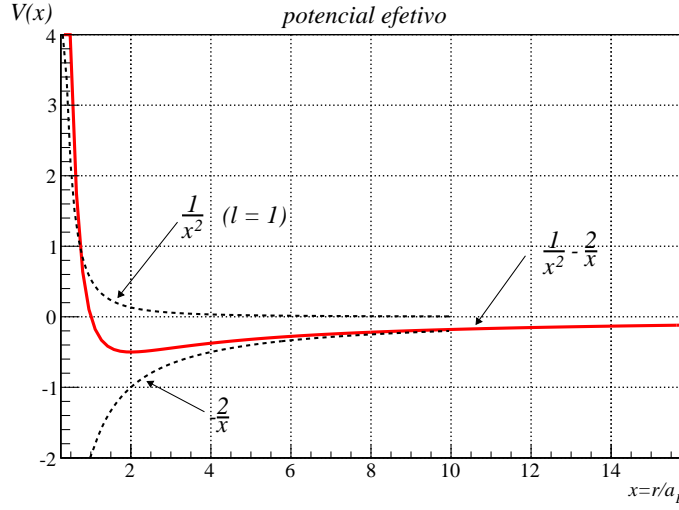


Fig. 3: Potencial efetivo para o átomo de hidrogênio em 3 dimensões.

onde

$$\begin{cases} p(x) = \frac{2}{x} & \Rightarrow & p'(x) = -\frac{2}{x^2} \\ s(x) = \epsilon - V(x) \end{cases}$$

De acordo com as expansões de Taylor, equação (3), pode-se reescrever a equação (13) como

$$\left(1 + \frac{\delta^2}{12} \frac{d^2}{dx^2}\right) \psi''(x) = -p(x)\psi'(x) - s(x)\psi(x) - \frac{\delta^2}{12} \frac{d^2}{dx^2} \left[p(x)\psi'(x) + s(x)\psi(x) \right]. \quad (14)$$

De maneira similar ao caso anterior, de acordo com a equação (4), pode-se escrever o termo do lado direito da equação (14) que contém derivadas de ordem 2, como

$$\begin{aligned} \frac{d^2}{dx^2} \left[p(x)\psi'(x) + s(x)\psi(x) \right] &= \frac{1}{\delta^2} \left[p(x+\delta)\psi'(x+\delta) + s(x+\delta)\psi(x+\delta) + \right. \\ &\quad \left. + p(x-\delta)\psi'(x-\delta) + s(x-\delta)\psi(x-\delta) + \right. \\ &\quad \left. - 2p(x)\psi'(x) - 2s(x)\psi(x) \right]. \end{aligned} \quad (15)$$

Substituindo as derivadas de primeira ordem pelas aproximações

$$\begin{cases} \psi'(x) = [\psi(x+\delta) - \psi(x-\delta)]/(2\delta) \\ \psi'(x+\delta) = [\psi(x+\delta) - \psi(x)]/\delta \\ \psi'(x-\delta) = [\psi(x) - \psi(x-\delta)]/\delta \end{cases} \quad (16)$$

obtem-se

$$\begin{aligned} \frac{d^2}{dx^2} \left[p(x)\psi'(x) + s(x)\psi(x) \right] &= \frac{1}{\delta^2} \left\{ \left[\frac{p(x+\delta) - p(x)}{\delta} + s(x+\delta) \right] \psi(x+\delta) + \right. \\ &\quad \left. + \left[\frac{p(x) - p(x-\delta)}{\delta} + s(x-\delta) \right] \psi(x-\delta) + 2 \left[\frac{p(x-\delta) - p(x+\delta)}{2\delta} - s(x) \right] \psi(x) \right\}, \end{aligned}$$

ou seja,

$$\begin{aligned} \frac{d^2}{dx^2} \left[p(x)\psi'(x) + s(x)\psi(x) \right] &= \frac{1}{\delta^2} \left\{ \left[p'(x) + s(x+\delta) \right] \psi(x+\delta) + \left[p'(x) + \right. \right. \\ &\quad \left. \left. + s(x-\delta) \right] \psi(x-\delta) - 2 \left[p'(x) + s(x) \right] \psi(x) \right\}. \end{aligned} \quad (17)$$

Levando em conta que o lado esquerdo da equação (14) é igual a

$$\left[\psi(x+\delta) + \psi(x-\delta) - 2\psi(x) \right] / \delta^2,$$

pode-se escrever

$$\begin{aligned} \frac{\psi(x+\delta) + \psi(x-\delta) - 2\psi(x)}{\delta^2} &= -p(x) \left[\frac{\psi(x+\delta) - \psi(x-\delta)}{2\delta} \right] - s(x)\psi(x) + \\ &\quad - \frac{1}{12} \left[p'(x) + s(x+\delta) \right] \psi(x+\delta) - \frac{1}{12} \left[p'(x) + s(x-\delta) \right] \psi(x-\delta) + \\ &\quad + \frac{1}{6} \left[p'(x) + s(x) \right] \psi(x) \end{aligned}$$

Reagrupando-se os termos, e fazendo-se

$$\begin{cases} \psi(x-\delta) = \psi_0 \\ r\psi(x) = \psi_1 \\ \psi(x+\delta) = \psi_2 \end{cases} \quad (18)$$

obtem-se a equação de diferenças de Numerov para o problema, adequada à propagação da solução a partir dos limites do intervalo de integração:

$$\psi_2 = \frac{2 \left\{ 1 - \left[s(x) - \frac{p'(x)}{5} \right] \frac{5\delta^2}{12} \right\} \psi_1 - \left\{ 1 - p(x) \frac{\delta}{2} + \left[s(x-\delta) + p'(x) \right] \frac{\delta^2}{12} \right\} \psi_0}{\left\{ 1 + p(x) \frac{\delta}{2} + \left[s(x+\delta) + p'(x) \right] \frac{\delta^2}{12} \right\}}. \quad (19)$$

A partir dessa fórmula pode-se implementar um procedimento análogo ao caso anterior para a construção de soluções da equação radial de Schrödinger no intervalo $(0, \infty)$.

A Tabela 2 mostra a comparação de alguns dos autovalores (ϵ) do átomo de hidrogênio, calculados analítica e numericamente para $l = 1$, e a figura 4, as correspondentes soluções radiais.

Tab. 2: Espectro de energia dos 3 primeiros estados excitados do átomo de hidrogênio, para $l = 1$, em 3 dimensões.

$E(\text{eV})$	analítico	numérico
E_2	-3,40	-3,47
E_3	-1,51	-1,54
E_4	-0,85	-0,83

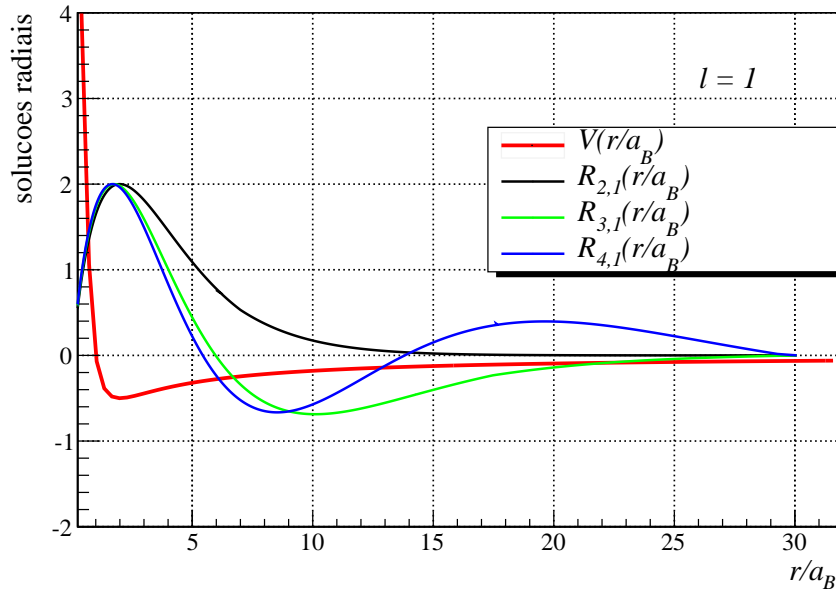


Fig. 4: Potencial efetivo (em vermelho) e as soluções radiais do átomo de hidrogênio, correspondentes aos 3 primeiros estados excitados, para $l = 1$, em 3 dimensões.

5 Comentário final

Os programas para implementar o método de Numerov foram desenvolvidos em C^{++} , para o compilador Cint do ROOT, versão 5.25/2009. Por um problema de espaço, preferimos disponibilizar o código computacional no link https://dl.dropboxusercontent.com/u/8500922/numerov_program.pdf.

Embora tenhamos apresentado apenas duas aplicações didáticas, o método de Numerov é suficientemente geral e robusto a ponto de poder ser usado em trabalhos científicos modernos, como a investigação da dependência dos níveis de energia do átomo de hidrogênio não-relativístico com a dimensionalidade do espaço [10] ou a análise dos efeitos sobre a dinâmica de uma partícula eletricamente carregada interagindo com um potencial de Chern-Simons em duas dimensões espaciais [11].

REFERÊNCIAS

- [1] Benzi, Michele. “Key Moments in History of Numerical Analysis”. <http://siam.lsu.edu/wp-content/uploads/2009/09/nahist.pdf>, acessado em 28 de janeiro de 2013.
- [2] Lax, Peter. *Apud* <http://www.dougshaw.com/uhl/>.
- [3] Numerov, Boris Vasil’evich. “Méthode nouvelle de la détermination des orbites et le calcul des éphémérides en tenant compte des perturbations”, *Publications de l’Observatoire Astrophysique Central de Russie*, **II** (1923) p. 188-288.
- [4] Numerov, Boris Vasil’evich. “A method of extrapolation of perturbations”, *Monthly Notices of the Royal Astronomical Society* **84**, p. 592-601 (1924).
- [5] Numerov, Boris Vasil’evich. “Note on the numerical integration of $d^2x/dt^2 = f(x, t)$ ”, *Astronomische Nachrichten* **230**, p. 359-364 (1927).
- [6] Allison, A.C. “The Numerical Solution of Coupled Differential Equations Arising From the Schrödinger Equation”. *Journal of Computational Physics* **6**, p.378-391 (1970).
- [7] Blatt, John M. “Practical Points Concerning the Solution of the Schrödinger Equation”. *Journal of Computational Physics* **1**, p. 382-396 (1967).
- [8] Leroy, J.P. & Wallace, R. “Renormalized Numerov Method Applied to Eigenvalue Equations: Extension to Include Single Derivative Terms and a Variety of Boundary Conditions”. *The Journal of Physical Chemistry* **89**, p. 1928-1932 (1985).
- [9] Simmons, George F. *Differential Equations: with applications and historical notes*. New Dehli: Tata McGraw-Hill (1974).
- [10] Caruso, F.; Martins, J.; Oguri, V. “On the Existence of Hydrogen Atoms in Higher Dimensional Euclidean Spaces”. *Physics Letters A* **377**, p. 694-698 (2013).
- [11] Caruso, F.; Helayël-Neto, J.A.; Martins, J.; Oguri, V. “Effects on the non-relativistic dynamics of a charged particle interacting with a Chern-Simons potential”. *The European Physical Journal B, Condensed Matter Physics*, **86**, a.n. 324 (2013).