Evaluation Sommative V2307

July 3, 2023

Noms et prenoms, matricule et email

Department of Physics - Faculty of Science - University of Yaoundé I

Nom du Laboratoire

Date

Le 2,5,8,11-tétrakis(4-(9H-carbazol-9-yl)phényle)-6,7-diisopropylnéryl-1,4,5,8,9,11-hexaazatriphénylène ou 4CzIPN, est repertorié dans la base de donnée PubChem comme le composé 102198498.

Cette molécule présente des propriétés intéressantes pour les applications OLED en raison de sa haute efficacité lumineuse, de sa longue durée de vie et de sa stabilité thermique. Elle a été largement utilisée dans les écrans OLED pour les téléviseurs, les smartphones et les ordinateurs portables en raison de ses performances optimales et de sa faible consommation d'énergie.

- 1. A partir de site de pubchem, donner, dans votre cahier de composition, sa formule moléculaire et son poids moléculaire.
- 2. Utiliser rdkit.Chem.MolFromSmiles et rdkit.Chem.AllChem pour représenter en 2D, y compris explicitement les atomes d'hydrogènes, la molécule 4CzIPN à partir de son SMILES isomérique, disponible sur pubchem.
- 3. Utiliser rdkit.Chem.Descriptors pour évaluer les propriétés physico-chimique suivantes de la molécule 4CzIPN: le poids moléculaire; poids moléculaire moyen de la molécule en ignorant les hydrogènes; logP ou solubilité, TPSA ou la polarité, nombre de liaisons donneurs d'hydrogènes et nombre de liaisons accepteurs d'hydrogènes. Utiliser pandaspour présenter les résulats sous forme de tableau. Noter les valeurs obtenues dans votre cahier de composition.
- 4. Utiliser rdkit.Chem.AllChem rdkit.Chem.MolToXYZFile écrire. pour à partir de mol (molécule rdkit) la question dans un fichier "votre nom 4CzIPN.xyz", les coordonnées format хуz au de la molécule 4CzIPN. rdkit.Chem.AllChem.EmbedMolecule(mol) python rdkit.Chem.AllChem.MMFFOptimizeMolecule(mol, maxIters=200) rdkit.Chem.MolToXYZFile(mol, 'votre_nom_4CzIPN.xyz')
- 5. Ouvrir le fichier créé et noter dans votre cahier de composition, le chiffre se trouvant au début du fichier. Ensuite l'effacer du fichier et sauvegarder celui-ci.
- 6. Utiliser pyscf.gto pour créer python CzIPN_mol = pyscf.gto.M(atom=open('votre_nom_4CzIPN.xyz charge=0, spin=0, basis='631g*', unit='Angstrom') et par la méthode CzIPN_mol.build().get_enuc(), obtenir la valeur de l'énergie nucléaire de la molécule et noter celle-ci dans votre cahier de composition.

7. Le Hamiltonien 2-qubits de cette molécule est

$$\mathbf{H} = h_1(\mathbf{I} \otimes \mathbf{I}) + h_2(\mathbf{Z} \otimes \mathbf{I} - \mathbf{I} \otimes \mathbf{Z}) + h_3(\mathbf{Z} \otimes \mathbf{Z}) + h_4(\mathbf{x} \otimes \mathbf{X}) + h_5(\mathbf{X} \otimes \mathbf{I} + \mathbf{I} \otimes \mathbf{X}) + h_6(\mathbf{X} \otimes \mathbf{Z} - \mathbf{Z} \otimes \mathbf{X}),$$
 où les coefficients

```
\begin{array}{ll} h_1 = -0.46959492273396025, & h_2 = -0.12480163590374627, \\ h_3 = -0.026903253444563915, & h_4 = 0.004924575935052124, \\ h_5 = -4.6840929608197336e - 06, & h_6 = -4.683976972721447e - 06. \end{array}
```

Utiliser, pour calculer l'état fondamental de la molécule 4CzIPN,

- \bullet qiskit.opflow.operator_globals et
- qiskit.algorithms.minimum_eigensolvers.NumPyMinimumEigensolver.

Noter dans votre cahier de composition, la valeur propre et le vecteur propre de l'Hamiltonien.

```
[]: import rdkit
  print(rdkit.__version__)

[]: import pyscf
  print(pyscf.__version__)

[]: import qiskit.tools.jupyter
  %qiskit_version_table
```