纳米光子学 13-数值模拟计算方法1

蛙跳算法 P12 Yee网格 空间离散化 P15 Yee网格的优势 P21 边界条件 P32 时域有限差分法FDTD P12 有限元法FEM P39 有限元法的基本思想 P42 面波展开法PWM

傅里叶模态法FMM

- ▶ 纳米光学数值方法综述
- ▶ 时域有限差分法(FDTD) (重点)
- ▶ 有限元法(FEM) (理解)
- ▶ 平面波展开法 (PWM) (理解)
- ▶ 傅立叶模态法(FMM) (了解)

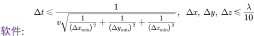
目的:

- 1. 为什么需要进行严格的数值模拟计算?
- 2. 有哪些常用的数值模拟计算方法?
- 3. 怎样选择计算方法?

01

FDTD总结

- ·时域方法,适用于模拟场的空间和时间演化。
- ·明确: E(H)场是从前面计算和存储H(E)场获得的,不再需解联立方程组(矩 ·金属的色散不得不通过适当的解析表达式估算,导致在宽频段计算中引入了
- 大量的误差。 ·通过激发一个宽频段脉冲的一次计算可能获得整个系统的频率响应,并计算
- 出傅立叶变换。
- ·计算负荷α空间和时间网格点的密度和数量
- -细微特征的结构-空间网格必须非常密才能处理精细结构
- -远场计算需要大量的网格点
- -为了快速准确地得到光与物质相互作用的时间演化过程,需要小时间步长。



FDTD Solutions, OptiFDTD, Remcom XFDTD, Zeland Fidelity, APLAC, Empire, Microwave Studio, RM Associate CFDTD

38

数值方法分类

- ▶ 频域方法&时域方法
- ▶域内的离散方法&边界离散方法
- 周期性结构法&非周期性结构法
- 近场法&远场法
- 全矢量法&近似法



所有方法都是通过一定的技巧或近似解Maxwell方程——计算电磁学

•有很多方法和有用的商业软件,但是没有一种方法(软件)可以解决所有的问题! •用户需要很熟悉这些软件、数值方法的原理和局限性,以及需要分析的问题。

Maxwell方程组-无源空间

Computational Electromagnetics

$\vec{B}(t) = \lceil \mu(t) \rceil * \vec{H}(t)$ $\nabla \times \vec{E}(t) =$ change in the \boldsymbol{B} field at the center of circulation. $\nabla \times \vec{H}(t) = \frac{\partial \vec{D}(t)}{}$ $\vec{D}(t) = \left[\varepsilon(t) \right] * \vec{E}(t)$ at A circulating *H* field induces a change in the *D* field at the center A D field induces an E field in of circulation

有旋电场诱导磁场的变化, 有旋磁场诱导电场的变换 --> 电磁波的传播

回顾

▶ FDTD

- ▶ 微分方程差分化
- ▶ 时间微分差分化
 - 蛙跳算法
 - ▶ 电场、磁场时间相差半时间步长,交替更新
- 空间微分差分化
 - Yee网格

▶ FFM

- 微分方程代数化
 - 加权残差法-伽辽金法 (加权函数为基函数本身)

$$\sum_{j=1}^{N} S_{ij} c_j = b_i, ~~i=1,2,\cdots,N$$

Yee的办法

电场、磁场

交叠放置

Hn+3/2

time

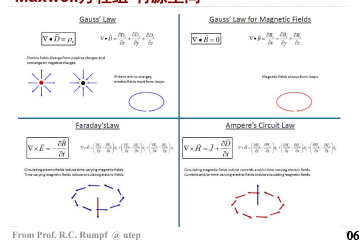
03

矩阵S是大型对角稀疏矩阵

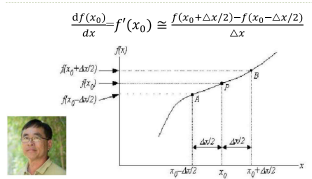
为什么需要严格的数值方法?

- ▶ 为了解纳米光学现象的物理本质,往往针对简单几何体进 行建模和分析(如Mie理论、Drude等模型)——物理图像
- ▶ 实际面临的情况是复杂的几何构型和物质组成,难以采用 理论获得解析的结果。为了模拟纳米结构的电磁响应,需 要采用数值方法开展"数值实验",即计算机仿真,进而 指导设计,优化相应的结构
- ▶ 介绍纳米光子学中最常用的数值计算方法: 时域有限差分 法(FDTD),有限元法(FEM),平面波展开法(PWM)——基本 原理和应用
- ▶ 不同类型的纳米结构适用不同的数值方法(例如,光子晶 体、有平面波法、时域有限差分法(FDTD)、传输矩阵等)

Maxwell方程组-有源空间



有限差分原理



Kane Shee-Gong Yee

Finite-difference

f(x)在点 x_0 的微分用有限差分近似公式替代

04

时间离散

$$\nabla \times \boldsymbol{E}(t) = -\,\mu \frac{\partial \boldsymbol{H}(t)}{\partial t} \quad \Longrightarrow \quad \nabla \times \boldsymbol{E}|_{\,t} = -\,\mu \frac{\boldsymbol{H}|_{\,t + \frac{\Delta t}{2}} - \boldsymbol{H}|_{\,t - \frac{\Delta t}{2}}}{\Delta t}$$

$$\nabla \times \boldsymbol{H}(t) = \varepsilon \frac{\partial \boldsymbol{E}(t)}{\partial t} \quad \Longrightarrow \quad \left[\nabla \times \boldsymbol{H} \right]_{t + \frac{\Delta t}{2}} = \varepsilon \frac{\boldsymbol{E}|_{t + \Delta t} - \boldsymbol{E}|_{t}}{\Delta t}$$

对时间的微分用有限差分近似替代 注意: 电场和磁场的时间点是错开的

110

12

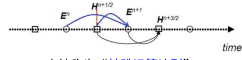
₽4

46

时间离散—蛙跳运算

为满足精度要求,按半步长时间交错进行 E 和 H 的更新, 解得场的时间微分,即:

在时间半步长 n+1/2 处写 H 场 在时间整步长 n 处写 E 场



也被称为"蛙跳运算法则"

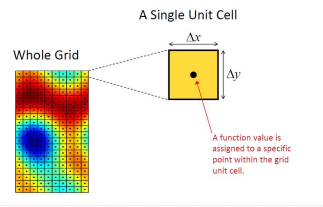
Leapfrog 蛙跳 Stagger 交错

空间离散化

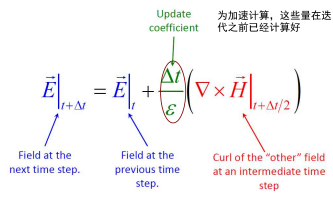
从麦克斯韦的微分方程出发:

- •除了时间之外,空间结构也应该被离散成有限格点组成网络
- •所有场分量的偏微分方程都用一阶有限差分近似表示

Yee网格—空间离散化

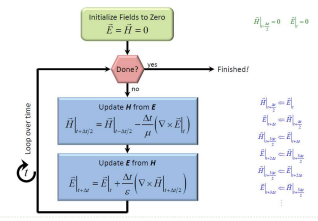


时间离散—物理意义



空间中任意一个时刻的电(磁)场只与邻近时刻的电(磁)场相关

时间离散—E、H交叠更新



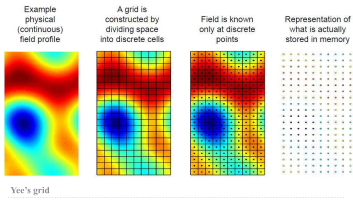
From Prof. R.C. Rumpf @ utep

1/3

¹11

Yee网格—空间离散化

电脑存储数据只能是离散化的

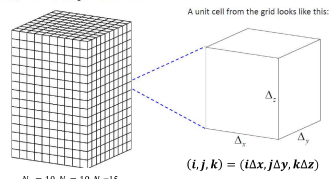


From Prof. R.C. Rumpf @ utep

195

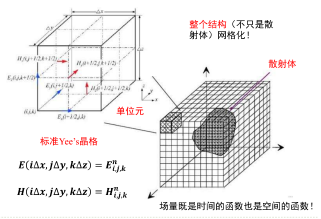
Yee网格—空间离散化

A three-dimensional grid looks like this:



 $N_x = 10, N_v = 10, N_z = 15$

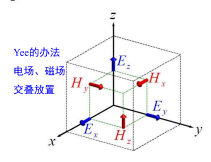
Yee网格—FDTD算法的网络结构



48

Yee网格—电场磁场分离/交错

Instead, we are going to stagger the position of each field component within the grid cells.

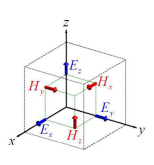


K. S. Yee, "Numerical solution of the initial boundary value problems involving Maxwell's equations in isotropic media," IEEE Trans. Microwave Theory and Techniques, vol. 44, pp. 61–69, 1998.

From Prof. R.C. Rumpf @ utep

20

Yee网格—优势



- 场分量物理上位于不同的位置
- 即使场分量位于同一个单元内,场分量也可以在不同的材料中
- 场分量间不同相
- 与时间上的电场、磁场交 叠一致

From Prof. R.C. Rumpf @ utep

22

磁场归一化

真空平面电磁波

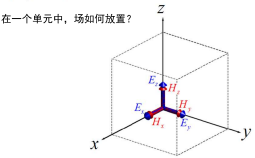
$$rac{E}{H}=\sqrt{rac{\mu_0}{arepsilon_0}}=Z_0pprox 377$$
 真空中的波阻抗 $\Rightarrow Hpproxrac{1}{377}\,E=2.65 imes10^{-3}E$

多次迭代,带来巨大的数值误差!

引入归一化磁场:
$$ilde{m{H}} = Z_0 m{H}$$
 \Longrightarrow $\left\{ egin{array}{l}
abla imes m{E} = -rac{\mu_r}{c_0} rac{\partial ilde{m{H}}}{\partial t} \\
abla imes ilde{m{H}} = -rac{arepsilon_r}{c_0} rac{\partial m{E}}{\partial t} \end{array}
ight.$ 其中: c_0 为真空中光速 $c_0 = rac{1}{\sqrt{arepsilon_0 \mu_0}}$

Yee网格—电场磁场分离

Within the unit cell, we need to place the field components E_{χ} , E_{ψ} , E_{z} , H_{v} , H_{v} , and H_{z} .



A straightforward approach would be to locate all of the field components within in a grid cell at the origin of the cell.

From Prof. R.C. Rumpf @ utep

Ŧ9

Yee网格—优势

1. Divergence-free

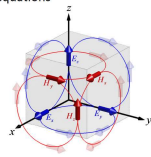
$$\nabla \bullet \left(\varepsilon \vec{E} \right) = 0$$

$$\nabla \bullet (\mu \vec{H}) = 0$$

2. Physical boundary conditions are naturally satisfied



 Elegant arrangement to approximate Maxwell's curl equations

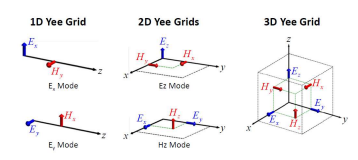


From Prof. R.C. Rumpf @ utep

21

Yee网格—电场磁场分离/交错

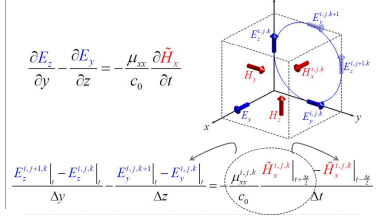
不同维度下的Yee网格设置



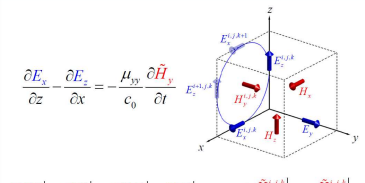


23





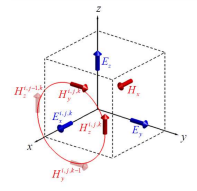
Finite-Difference Equation for H,



$$\frac{\left.E_{x}^{i,j,k+1}\right|_{t}-E_{x}^{i,j,k}\right|_{t}}{\Delta z}-\frac{\left.E_{z}^{i+1,j,k}\right|_{t}-E_{z}^{i,j,k}\right|_{t}}{\Delta x}=-\frac{\mu_{yy}^{i,j,k}}{c_{0}}\frac{\left.\tilde{\boldsymbol{H}}_{y}^{i,j,k}\right|_{t+\frac{\Delta t}{2}}-\tilde{\boldsymbol{H}}_{y}^{i,j,k}\right|_{t-\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta t}$$

From Prof. R.C. Rumpf @ utep

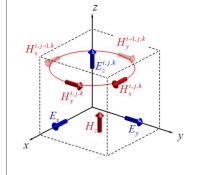
Finite-Difference Equation for E_x



$$\frac{\partial \tilde{\boldsymbol{H}}_{z}}{\partial y} - \frac{\partial \tilde{\boldsymbol{H}}_{y}}{\partial z} = \frac{\varepsilon_{xx}}{c_{0}} \frac{\partial E_{x}}{\partial t}$$

$$\frac{\left. \frac{\tilde{\boldsymbol{H}}_{z}^{i,j,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{\boldsymbol{H}}_{z}^{i,j-1,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta y} - \frac{\left. \tilde{\boldsymbol{H}}_{y}^{i,j,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{\boldsymbol{H}}_{y}^{i,j,k-1} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta z} = \frac{\mathcal{E}_{xx}^{i,j,k}}{c_{0}} \frac{\left. E_{x}^{i,j,k} \right|_{t+\Delta t} - E_{x}^{i,j,k} \right|_{t}}{\Delta t}$$
From Prof. R.C. Rumpf @ utep

Finite-Difference Equation for E_z



$$\frac{\partial \tilde{H}_{y}}{\partial x} - \frac{\partial \tilde{H}_{x}}{\partial y} = \frac{\varepsilon_{zz}}{c_{0}} \frac{\partial E_{z}}{\partial t}$$

$$\frac{\left. \frac{\tilde{\boldsymbol{H}}_{\boldsymbol{y}}^{i,j,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{\boldsymbol{H}}_{\boldsymbol{y}}^{i-1,j,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta x} - \frac{\left. \tilde{\boldsymbol{H}}_{\boldsymbol{x}}^{i,j,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{\boldsymbol{H}}_{\boldsymbol{x}}^{i,j-1,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta y} = \frac{\mathcal{E}_{zz}^{i,j,k}}{c_0} \frac{\left. E_{z}^{i,j,k} \right|_{t+\Delta t} - E_{z}^{i,j,k} \right|_{t}}{\Delta t}$$
From Prof. R.C. Rumpf @ utep

边界条件

被屏蔽的边界:

n: 边界法向矢量

- ■完美电导体(PEC)
- $\mathbf{n} \times \mathbf{E} = 0$
- ■完美磁导体(PMC)
- $n \times H = 0$

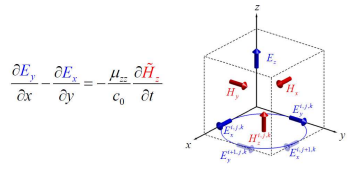


- ·吸收边界条件(ABC)
- ·完全匹配层(PML)

对电磁波不反射

通常在计算域的截断面之外布置完全匹配层,当波进入PML中时,因<mark>波阻抗保持不变</mark>而无反射发生。理想的吸收边界条件应在截断边界上只有向外传输的波而没有向内的反射波。

Finite-Difference Equation for H_z

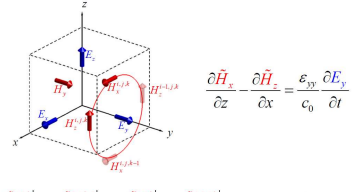


$$\frac{\left. E_{y}^{i+1,j,k} \right|_{t} - E_{y}^{i,j,k} \right|_{t}}{\Delta x} - \frac{\left. E_{x}^{i,j+1,k} \right|_{t} - E_{x}^{i,j,k} \right|_{t}}{\Delta y} = - \frac{\mu_{zz}^{i,j,k}}{c_{0}} \frac{\left. \tilde{\boldsymbol{H}}_{z}^{i,j,k} \right|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{\boldsymbol{H}}_{z}^{i,j,k} \right|_{t-\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta t}$$

From Prof. R.C. Rumpi @ utep

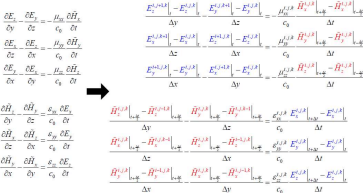
27

Finite-Difference Equation for E_y



$$\begin{vmatrix} \frac{\tilde{H}_{x}^{i,j,k}|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{H}_{x}^{i,j,k-1}|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \frac{\tilde{H}_{z}^{i,j,k}|_{t+\frac{\Delta t}{2}} - \tilde{H}_{z}^{i-1,j,k}|_{t+\frac{\Delta t}{2}}}{\Delta x} - \frac{\mathcal{E}_{yy}^{i,j,k}}{c_{0}} \frac{E_{y}^{i,j,k}|_{t+\Delta t} - E_{y}^{i,j,k}|_{t}}{\Delta t}}{\Delta t} \\
\text{From Prof. R.C. Rumpf @ utep} = \frac{\mathcal{E}_{yy}^{i,j,k}|_{t+\frac{\Delta t}{2}}}{c_{0}} \frac{E_{y}^{i,j,k}|_{t+\Delta t} - E_{y}^{i,j,k}|_{t}}{\Delta t}$$

Summary of Finite-Difference Equations

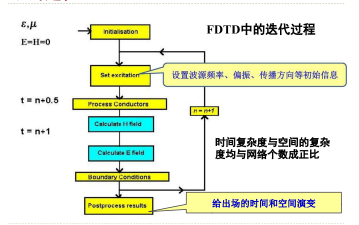


每一个方程对于每一个网格中的单元都独立的执行。每个时间步骤都需要重复 计算,直到计算结束。这些方程在整个计算中一直在重复计算。

From Prof. R.C. Rumpf @ utep

31

求解过程



有限元法(FEM)

·FEM:一种求解偏微分方程组的数值方法

·最初应用于结构力学和热力学理论,可以追溯到1950年代

·1960年代末其应用首次出现在电磁学著作中,但1980年代 前并未被广泛采用。

·FEM始于麦克斯韦方程组的偏微分形式。

·基本思想:虽然电磁响应在一个大的区域是复杂的,但在

小的子区域简单的近似就足够了。

·有限元法的主要原理:将复杂的问题分解成小的、简单的 问题来解决, 小问题的求解过程是可知和容易的。

Finite element method 39

有限元

加权残差法尝试确定 c_i 的方法:

将未知解的线性展开式代入微分方程,等式两边乘以加权函数 w_i ,并对 整个求解区域 Ω 中积分,即

$$\int_{arOmega}\!\!\!w_i\hat{L}\!\!\left(\sum_{j=1}^{N}c_jv_j\!
ight)\!\mathrm{d}arOmega=\!\int_{arOmega}\!\!\!w_if\mathrm{d}arOmega$$

给定一组加权函数,上式就定义了关于 c_i 一组代数方程

满足一定的边界条件求解,可以得到 c_i 伽辽金法:令加权函数 $w_i = v_i$ 即加权函数和基函数相等

$$egin{aligned} \sum_{j=1}^N c_j \int_{\Omega} v_i ig(\hat{L}v_jig) \mathrm{d}\Omega &= \int_{\Omega} v_i f \, \mathrm{d}\Omega, \quad i=1,2,\cdots,N \ S_{ij} &= \int_{\Omega} v_i ig(\hat{L}v_jig) \mathrm{d}\Omega \end{aligned}$$

令:

$$egin{aligned} & \int_{arOmega} v_i f \mathrm{d} arOmega \end{aligned}$$

有限元-举例

求解如下一维霍姆霍兹方程的一维边值问题:

$$\frac{\mathrm{d}^2 \varphi(x)}{\mathrm{d}x^2} + k^2 \varphi(x) = f(x), \qquad 0 < x < L$$

边界条件:

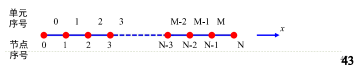
$$|\varphi|_{x=0}=p$$

$$\left[rac{\mathrm{d}arphi}{\mathrm{d}x}+\gammaarphi
ight]_{x=L}\!=\!q$$

有限元法的第一步:将求解区域(0,L)划分为多个小的子域

一维问题:子域即为短的线段,短线段称为**有限单元**,线段之间的连接处称 为节

单元足够小,单元上的未知解通过单元两个节点上的 φ 值进行**线性插值得到**



有限元-举例

代入x=0处的初始条件:

$$arphi(x) = \sum_{j=1}^N arphi_j N_j(x) + p N_0(x)$$

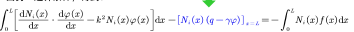
即: $\varphi_0 = p$, 其余 φ_i 待求

采用前面所述的伽辽金法: 在霍姆霍兹方程两边乘以 $N_i(x)$, i = 1, 2, ..., N, 并在 区间 (0, L) 上积分, 得到:

$$\int_0^L N_i(x) \left[\frac{\mathrm{d}^2 \varphi(x)}{\mathrm{d}x^2} + k^2 \varphi(x) \right] \mathrm{d}x = \int_0^L N_i(x) f(x) \, \mathrm{d}x$$

采用分步积分,并利用 $N_i(x)$ (i = 1, 2, ..., N)在x = 0处为0,得到:

$$\int_0^L \left[\frac{\mathrm{d}N_i(x)}{\mathrm{d}x} \cdot \frac{\mathrm{d}\varphi(x)}{\mathrm{d}x} - k^2 N_i(x)\varphi(x) \right] \mathrm{d}x - \left[N_i(x) \frac{\mathrm{d}\varphi(x)}{\mathrm{d}x} \right]_{x=L} = -\int_0^L N_i(x) f(x) \, \mathrm{d}x$$



有限元

基本思想:对偏微分方程的解进行近似

加权残差法和变分法均可得到有限元法的公式

我们采用加权残差法导出

偏微分方程

$$\hat{L}arphi = f$$

 \hat{L} 为微分算子, φ 为待求未知解,f 为源函数。

为了求解 φ ,用一组基函数对 φ 进行线性展开:

$$arphi = \sum_{j=1}^N c_j v_j$$

 $v_j, j=1,2,\cdots,N$ 为基函数 $c_j, j=1,2,\cdots,N$ 为未知的展开系数

有限元

$$\sum_{i=1}^{N} S_{ij} c_j = b_i, \quad i = 1, 2, \cdots, N$$

关于 c_i 的代数线性方程组

40

42

44

对于自共轭问题,有:

$$\int_{\Omega} v_i ig(\hat{L} v_j ig) \mathrm{d}\Omega = \int_{\Omega} v_j ig(\hat{L} v_i ig) \mathrm{d}\Omega$$

即 $S_{ii} = S_{ii}$,即系数矩阵是对称的

有限元法的基本思想:

• 将待求解的区域划分为小的子域,子域称为有限单元(有限元)

使用简单的函数, 比如线性函数或二次函数来近似每个单元内的未知解, 近 似函数就是基函数

基于边界条件,采用伽辽金或者变分法构建代数方程进行求解

有限元-举例

441

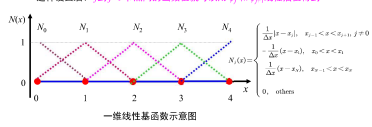
45

$$arphi = \sum_{j=0}^N arphi_j N_j(x)$$

 φ_i 为未知函数 φ 在第 j 个单元与第 j+1个单元之间的节点上的值

 $N_{j}(x)$ 为相应的基函数,除了第一个和最后一个节点, $N_{j}(x)$ 是一个三角形函数在第 $_{j}$ 和第 $_{j}$ +1 个单元上具有非零值

这样设置后: j到 j+1 节点间的函数值就可以用 φ_i 和 φ_{i+1} 线性插值得到



有限元-举例

把 $\varphi(x)$ 的函数展开式代入上面的方程,得到线性方程组:

$$\sum_{i=1}^{N} K_{ij} arphi_{j} = b_{i}, \; i = 1, 2, \cdots, N$$

 $K_{ij} = \int_{0}^{L} \left[rac{\mathrm{d}N_{i}(x)}{\mathrm{d}x} \cdot rac{\mathrm{d}N_{j}(x)}{\mathrm{d}x} - k^{2}N_{i}(x)N_{j}(x)
ight] \mathrm{d}x + \gamma \delta_{iN}\delta_{jN}$

$$b_i\!=\!-\int_0^L\!N_i(x)f(x)\mathrm{d}x-p\!\int_0^L\!\left[\frac{\mathrm{d}N_i(x)}{\mathrm{d}x}\cdot\frac{\mathrm{d}N_0(x)}{\mathrm{d}x}-k^2N_i(x)N_0(x)\right]\!\mathrm{d}x+q\delta_{iN}$$

需要注意的是,对于选定的基函数,只有当 $j = i \pm 1$ 时, $N_i(x)$ 和 $N_i(x)$ 才会有重叠,积分才不为0,即:

$$K_{ii},\;K_{i+1,i},\;\;K_{i,i+1}$$
 非零,其余皆为零

每一行最多只有3个非零项

大型的对角稀疏矩阵

利用计算机,可方便求解待定系数 φ_i

增加基函数的阶数可以减小相对误差