

Weiterentwicklung und Anwendung von quantenchemischen Methoden zur Berechnung von Molekülen im Magnetfeld

Zur Erlangung des akademischen Grades eines

DOKTORS DER NATURWISSENSCHAFTEN

(Dr. rer. nat.)

der KIT-Fakultät für Chemie und Biowissenschaften

des Karlsruher Instituts für Technologie (KIT)

vorgelegte

DISSERTATION

von

Kevin Reiter, M. Sc.

für meine Eltern

Inhaltsverzeichnis

1. Einleitung und Motivation	1
2. Theoretische Grundlagen	5
2.1. Einheiten und Notation	5
2.2. Die Schrödinger-Gleichung für Moleküle – Wellenfunktion und Energie	6
2.3. Das Hartree-Fock-Verfahren	8
2.4. Die Dichtefunktionaltheorie	10
2.5. Moleküle im Magnetfeld	15
2.5.1. Berechnung von NMR-Abschirmungskonstanten	16
2.5.2. Erste analytische Ableitung der Hartree-Fock-Energie nach den Komponenten der Kernmomente	20
2.5.3. Erste analytische Ableitung der Hartree-Fock-Energie nach den Komponenten des Magnetfeldes	23
2.5.4. Gemischte zweite analytische Ableitung der Hartree-Fock-Energie nach den Komponenten der Kernmomente und des Magnetfeldes	25
2.5.5. CPHF-Gleichungen für Abschirmungskonstanten	27
2.5.5.1. Konvergenzbeschleunigung durch das DIIS-Verfahren	29
2.5.6. NMR-Abschirmungskonstanten in der DFT	33
2.5.7. Implementierung von nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Integralen	37
2.5.8. Die Berechnung von Stromdichten und Ringströmen	37
3. Programmstruktur des <code>mpshift</code>	40
4. Erweiterungen der Funktionalität	44
4.1. Berücksichtigung von Umgebungseffekten	44
4.1.1. Theorie	45
4.1.1.1. Direct COSMO-RS	46
4.1.2. Implementierung	47
4.1.3. Testrechnungen	48
4.1.3.1. Aceton in Wasser	48
4.1.3.2. Lösungsmittelleffekte auf ^{13}C -chemische Verschiebungen	51

Inhaltsverzeichnis

4.2. Beschreibung skalar-relativistischer Effekte durch effektive Kernpotentiale	54
4.2.1. Theorie	55
4.2.2. Implementierung	59
4.2.3. Testrechnungen	60
4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren	64
4.3.1. Theorie	65
4.3.2. Implementierung	67
4.3.2.1. Symmetrieausnutzung	70
4.3.3. Visualisierung von VCD-Spektren	73
4.3.4. Testrechnungen	73
4.4. meta-GGA-Funktionale	81
5. Verbesserung der Effizienz	82
5.1. Die RI-Methode für chemische Abschirmungskonstanten	82
5.1.1. Theorie	83
5.1.2. Implementierung	85
5.2. Die MARI- <i>J</i> -Methode für chemische Abschirmungskonstanten	88
5.2.1. Theorie	88
5.2.2. Implementierung	89
5.3. Parallelisierung und Programmoptimierungen	93
6. Effizienz und Genauigkeit	96
7. Anwendungen	104
7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren	104
7.1.1. Konstruktion unterschiedlicher TCNT-Strukturtypen	108
7.1.2. Stabilität	112
7.1.3. Ringströme	113
7.1.4. Zusammenfassung	119
7.2. Anwendungen in der anorganischen Chemie	119
7.2.1. $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$: Ein anorganisches Porphyrin?	119
7.2.2. ^{119}Sn -NMR-Spektren von $[Co@Sn_6Sb_6]^{3-}$ und $[Co_2@Sn_5Sb_7]^{3-}$	123
7.2.3. ^{31}P -chemische Verschiebungen in Phosphor-NHCs	128
8. Zusammenfassung	135

9. Ausblick	140
9.1. Semi-numerischer Austausch	140
9.2. RI-Methode für den Hartree-Fock-Austausch	143
A. Abbildungen und Tabellen	145
B. Abdruckgenehmigungen	159
C. Abbildungsverzeichnis	160
D. Tabellenverzeichnis	162
E. Abkürzungsverzeichnis	163
Literaturverzeichnis	166

1. Einleitung und Motivation

Die Kernspinresonanzspektroskopie (englisch *Nuclear Magnetic Resonance (NMR) spectroscopy*) ist eine der wichtigsten analytischen Methoden bei der Strukturaufklärung von Molekülen. In einigen Fällen ist es dabei von Nutzen, experimentell gemessene Spektren mit berechneten chemischen Abschirmungskonstanten zu vergleichen, um die Signalzuordnung zu erleichtern oder überhaupt erst zu ermöglichen. Dies ist insbesondere dann der Fall, wenn unerwartete Signale im Spektrum auftreten oder die Spektren nicht ohne weitere Hilfsmittel interpretiert werden können. Kommen mehrere Verbindungen in Frage, können die chemischen Abschirmungskonstanten für diesen Molekültestsatz berechnet und die am besten zum Experiment passende Struktur ermittelt werden. Im Rahmen der Quantenchemie ist dafür eine sowohl akkurate als auch effiziente Methode notwendig. Die theoretische Grundlage dafür legte Ditchfield^[1] Mitte der 1970er-Jahre mit seiner eichursprungsvarianten Implementierung. Wolinski, Hinton und Pulay^[2] implementierten 1990 eine deutlich effizientere Methode auf Hartree-Fock-Niveau, welche die beiden oben genannten Punkte zum ersten Mal erfüllen konnte. Dies wurde durch eine effizient abgeschätzte „*on the fly*“-Berechnung der Vierzentren-Zweielektronen-Integrale sowie durch das Vermeiden der Transformation dieser Integrale erreicht. Kurz darauf folgte die Entwicklung von Methoden zur Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten mit der Møller-Plesset-Störungstheorie zweiter Ordnung (MP2)^[3] und mit *Coupled Cluster* (CC)^[4] von Gauss und Stanton. Für diese Methoden wurde eine hohe Genauigkeit berechneter chemischer Verschiebungen von ^1H - und ^{13}C -Kernen aus einem Testsatz mit kleinen organischen Molekülen demonstriert. Allerdings liegt der Rechenaufwand und Speicherbedarf deutlich über dem der Hartree-Fock-Rechnungen, sodass diese Methoden nicht auf größere Moleküle angewendet werden können. Eine deutlich effizientere Berechnung auf dem Niveau der Dichtefunktionaltheorie (DFT) wurde etwa zur selben Zeit von Lee, Handy und Colwell^[5] vorgestellt.

Die im Rahmen der vorliegenden Arbeit durchgeführten Implementierungsarbeiten haben zwei wesentliche Ziele. Zum einen soll die Funktionalität des Moduls für die Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten `mpshift`^[6,7] des Programmmpakets TURBOMOLE^[8–10] erweitert werden. Zum anderen soll die Effizienz dieses Moduls gesteigert werden, um die Rechnungen für große Systeme zu ermöglichen. Die erweiterte

1. Einleitung und Motivation

Funktionalität soll dabei die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten für anionische Verbindungen sowie für Verbindungen, welche schwere Elemente (Kernladung > 36) beinhalten, ermöglichen und Umgebungseffekte bei der Berechnung einbeziehen. Dafür ist es notwendig, das *Conductor-like Screening Model* (COSMO)^[11] und die sogenannten *Effective Core Potentials* (ECPs) für die Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten zu implementieren. Neben der NMR-Spektroskopie gewann auch die *Vibrational-Circular-Dichroism-*-(VCD-)Spektroskopie in der näheren Vergangenheit deutlich an Popularität. Mit ihrer Hilfe und insbesondere durch den notwendigen Vergleich von gemessenen und berechneten Spektren lassen sich absolute Konfigurationen in Molekülen bestimmen. Bei ihrer Berechnung wird ebenfalls die Antwort der Wellenfunktion des Moleküls auf ein externes Magnetfeld (*magnetic response*) benötigt. Um VCD-Spektren berechnen zu können, ist es daher notwendig, die entsprechenden Gleichungen in das Programm Paket zu implementieren.

Weiterhin soll die Effizienz des Moduls `mpshift` deutlich verbessert werden, um die Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten oder VCD-Spektren in großen Molekülen zu realisieren. Dafür ist es notwendig, die *Resolution-of-the-Identity*- (RI-)Methode^[12] auf die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Vierzentren-Zweielektronen-Integrale zu übertragen. Eine zusätzliche Steigerung der Effizienz soll durch die Adaption des *Multipole-Accelerated-Resolution-of-the-Identity-for-J*-(MARI-J-)Verfahrens^[13] erreicht werden. Die RI-Methode und die zusätzliche Beschleunigung durch die Multipolnäherung können bereits bei der Berechnung des Coulombbeitrages für die Wellenfunktion des elektronischen Grundzustandes verwendet werden und versprechen auch bei der Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten einen deutlichen Effizienzgewinn. Durch das Anwenden dieser Näherungsverfahren wird der Hartree-Fock-Austausch unabhängig vom Coulombbeitrag berechnet. Da die Austauschwechselwirkung schneller mit dem Abstand abfällt als die Coulombwechselwirkung, kann zusätzlich eine effizientere Integralabschätzung für die Berechnung des Austauschbeitrages implementiert werden. Weitere Beschleunigungen der Berechnungen sollen durch die Implementierung einer modernen OpenMP-Parallelisierung sowie durch gezielte Optimierung des Programm codes gewährleistet werden.

Wird ein Molekül einem äußeren Magnetfeld ausgesetzt, kommt es zur Induktion von diatropischen und paratropischen Ringströmen.^[14] In aromatischen Verbindungen dominiert der, im Bezug auf die Magnetfeldrichtung im Uhrzeigersinn fließende, diatropische Beitrag und ein diatropischer Gesamtringstrom resultiert. Im Gegensatz

dazu wird für antiaromatische Verbindungen ein gegen den Uhrzeigersinn fließender paratropischer Gesamtringstrom erhalten. Sind die diatropischen und paratropischen Beiträge von gleicher Größe, heben sie sich gegenseitig auf und die Verbindung ist nichtaromatisch. Die Stärke des Gesamtringstroms stellt ein Maß für die Delokalisierung der Elektronen bzw. die Aromatizität der Verbindung dar.^[15,16] Typisch aromatische Verbindungen wie Benzol oder Porphyrin besitzen beispielsweise diatropische Gesamtringströme von etwa 12 nA/T bzw. 27 nA/T.^[17] Neben der Berechnung von NMR- und zukünftig VCD-Spektren kann das Modul `mpshift` auch die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitete Elektronendichte zur Verfügung stellen. Diese wird von dem eigenständigen Programm GIMIC (*Gauge-Including Magnetically Induced Currents*)^[14,18–20] zur Berechnung der magnetisch induzierten Stromdichte und der Ringströme benötigt.

Schließlich sollen die im Rahmen der vorliegenden Arbeit implementierten Methoden auf chemische Fragestellungen angewendet werden. Zusätzlich zur schnellen Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten in großen Molekülen ermöglicht die gesteigerte Effizienz eine Untersuchung der magnetischen Eigenschaften von großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren mit 1000 und mehr Atomen auf DFT-Niveau. Aufgrund ihrer einzigartigen Geometrie stellen diese Verbindungen sowohl auf experimenteller aber auch auf theoretischer Ebene ein aktuelles Forschungsgebiet dar. Im Hinblick auf mögliche zukünftige Anwendungsgebiete ist ein fundamentales Verständnis ihrer Eigenschaften wichtig. Durch die Berechnung von Ringströmen in diesen Systemen lassen sich Aussagen über die Delokalisierung der Elektronen darin treffen und Einflüsse struktureller Parameter beschreiben.

Die Implementierung von COSMO ermöglicht die Untersuchung der magnetischen Eigenschaften und die Berechnung von NMR-Spektren in anionischen anorganischen Verbindungen. Mit seiner Hilfe soll der aromatische Charakter des in der Arbeitsgruppe von Stefanie Dehnen synthetisierten Anions $[\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{8-}$ untersucht werden, welches eine große strukturelle Ähnlichkeit mit dem organischen Porphyrin besitzt. Weiter sollen experimentell gemessene NMR-Spektren von endohedralem Zinn-Antimon-Clusteranionen mithilfe berechneter chemischer Verschiebungen gedeutet werden und eine Zuordnung der Signale auf die atomaren Positionen erfolgen.

Die vorliegende Arbeit ist wie folgt aufgebaut: Kapitel 2 beinhaltet die allgemeinen und für diese Arbeit notwendigen theoretischen Grundlagen. Neben einer kurzen Zusammenfassung des Hartree-Fock-Verfahrens und der Dichtefunktionaltheorie ist dort eine ausführliche Herleitung der notwendigen Gleichungen für die Berechnung

1. Einleitung und Motivation

chemischer Abschirmungskonstanten auf diesen beiden Niveaus gegeben. Zusätzlich wird am Ende des Kapitels kurz auf die Berechnung von Ringströmen und der Stromdichte mit dem Programm GIMIC eingegangen. Eine schematische Darstellung der Programmstruktur des Moduls `mpshift`, wie es vor den Änderungen, die im Rahmen dieser Arbeit durchgeführt werden, vorlag, ist in Kapitel 3 gezeigt. Dort wird die Funktion der wichtigsten Routinen zur Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten erläutert. Die darauffolgenden Kapitel 4 und 5 beschreiben die Implementierungen in das Programmpaket TURBOMOLE, welche im Rahmen dieser Arbeit durchgeführt werden. In den darin enthaltenen Unterkapiteln wird zunächst eine kurze Einführung in die jeweilige Theorie gegeben, bevor die eigentliche Implementierung im Detail erläutert wird. Sofern es von Relevanz ist, wird dort ebenfalls eine schematische Darstellung der Programmstruktur mit den neu implementierten oder modifizierten Routinen gezeigt. Ausgewählte Testrechnungen veranschaulichen die neu implementierten Funktionalitäten. In Kapitel 6 wird auf Genauigkeitseinbußen und die Effizienzsteigerung der implementierten Näherungsverfahren zur Verkürzung der Rechenzeit eingegangen. Zur Untersuchung magnetischer Eigenschaften werden in Kapitel 7 die in der vorliegenden Arbeit vorgenommenen Implementierungsarbeiten angewendet. Mit ihrer Hilfe sollen chemische Fragestellungen beantwortet und ein besseres Verständnis magnetischer Eigenschaften erhalten werden. Eine abschließende Zusammenfassung dieser Arbeit erfolgt in Kapitel 8, bevor in Kapitel 9 ein kurzer Ausblick auf eine mögliche Implementierung der semi-numerischen Berechnung des Hartree-Fock-Austauschs und auf das *Resolution-of-the-Identity-for-K-(RI-K-)*-Verfahren^[21] für chemische Abschirmungskonstanten gegeben wird. Die hierfür notwendigen Gleichungen sind dafür ausgearbeitet worden und eine Möglichkeit zur Implementierung ist dargelegt.

2. Theoretische Grundlagen

2.1. Einheiten und Notation

In der vorliegenden Arbeit werden atomaren Einheiten (a.u.) verwendet, sofern es an den entsprechenden Stellen nicht anders angegeben ist. Damit gilt $1 = \hbar = e = m_e = \frac{1}{4\pi\varepsilon_0}$. Absolute chemische Abschirmungskonstanten und relative chemische Verschiebungen sind in *parts per million* (ppm) angegeben. Die imaginäre Einheit wird immer als i geschrieben, um beispielsweise die Verwechslung mit Elektronenindizes i zu vermeiden.

Die in der Literatur gebräuchliche Notation für Indizes und Integrale wird im Folgenden kurz erläutert. Dabei bezeichnet Ψ die Mehrteilchen-Wellenfunktion, ϕ sind spinabhängige Molekülorbitale (MOs) und φ sind spinunabhängige MOs. Die Buchstaben i, j, \dots bezeichnen die Elektronen, wobei N die Gesamtzahl aller Elektronen darstellt. Großbuchstaben K, L, \dots werden zur Kennzeichnung der insgesamt N_K Atomkerne verwendet. Zur Unterscheidung zwischen besetzten und virtuellen MOs werden virtuelle MOs mit a, b, c, d , besetzte MOs mit i, j, k, l und beliebige MOs mit p, q, r, s angegeben. Aus dem jeweiligen Kontext geht hervor, ob i, j, \dots die Elektronen bezeichnen oder für besetzte MOs stehen. χ sind die zu MOs linear kombinierbaren Basisfunktionen und werden mit den griechischen Buchstaben $\mu, \nu, \kappa, \lambda$ indiziert. P, Q, R, S kennzeichnen Auxiliarbasisfunktionen. Als Summationsindex laufen $\alpha, \beta, \gamma, \dots$ über die drei kartesischen Koordinaten und stehen für eine ausgewählte Raumrichtung, wenn sie als Index einer bestimmten Größe verwendet werden. Das im Rahmen dieser Arbeit weiterentwickelte Modul `mpshift` des Programm pakets TURBOMOLE ermöglicht ausschließlich die Berechnung von geschlossenschaligen Molekülen, wodurch eine Verwechslung mit dem Elektronenspin – welcher üblicherweise ebenfalls durch α bzw. β angegeben wird – ausgeschlossen wird. Für Kern-Kern-Abstände wird R benutzt (ohne Vektorpfeil, wodurch der jeweilige Betrag gemeint ist), beispielsweise $R_{\mu\nu}$ für den Abstand der kernzentrierten Basisfunktionen χ_μ und χ_ν . Elektron-Elektron- und Elektron-Kern-Abstände werden entsprechend mit r gekennzeichnet.

Einelektronen-Integrale werden zumeist ausgeschrieben, ansonsten gilt für sie die

2. Theoretische Grundlagen

folgende Dirac-Notation:

$$\langle \chi_\mu | \chi_\nu \rangle = \int \chi_\nu^*(\vec{r}) \chi_\mu(\vec{r}) d^3 \vec{r},$$

$$\langle \chi_\mu | \hat{O} | \chi_\nu \rangle = \int \chi_\nu^*(\vec{r}) \hat{O} \chi_\mu(\vec{r}) d^3 \vec{r}.$$

Zweielektronen-Integrale werden in der Mulliken-Notation angegeben:

$$(\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) = \iint \chi_\mu^*(\vec{r}_1) \chi_\nu(\vec{r}_1) \frac{1}{r_{12}} \chi_\kappa^*(\vec{r}_2) \chi_\lambda(\vec{r}_2) d^3 \vec{r}_1 d^3 \vec{r}_2,$$

$$(\chi_\mu \chi_\nu || \chi_\kappa \chi_\lambda) = (\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) - \frac{1}{2} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu),$$

$$\left(\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right)_\beta = \left(\frac{\partial}{\partial B_\beta} (\chi_\mu \chi_\nu) \Big| \chi_\kappa \chi_\lambda \right)_{\vec{B}=0}.$$

Die Ableitung einer bestimmten Größe wird durch einen hochgestellten Index wiedergegeben. Beispielsweise ist $S_{\mu\nu}^{B_\beta}$ das nach der β -Komponente des Magnetfeldes abgeleitete Überlappungsintegral der beiden Basisfunktionen χ_μ und χ_ν :

$$S_{\mu\nu}^{B_\beta} = \left. \frac{\partial S_{\mu\nu}}{\partial B_\beta} \right|_{\vec{B}=0}.$$

Matrizen, wie beispielsweise die Fockmatrix \mathbf{F} , werden fett gedruckt.

2.2. Die Schrödinger-Gleichung für Moleküle – Wellenfunktion und Energie

Unter Vernachlässigung relativistischer Effekte muss die zeitabhängige Schrödinger-Gleichung

$$\hat{H} \Psi(t, \vec{r}_1, \sigma_1, \dots, \vec{r}_N, \sigma_N, \vec{R}_1, \dots, \vec{R}_{N_K}) = i \frac{\partial \Psi(t, \vec{r}_1, \sigma_1, \dots, \vec{r}_N, \sigma_N, \vec{R}_1, \dots, \vec{R}_{N_K})}{\partial t} \quad (2.1)$$

für ein Mehrteilchen-System gelöst werden, um ein Molekül quantenmechanisch zu beschreiben. Die Wellenfunktion Ψ , welche den Zustand des Systems beschreibt, hängt dabei von der Zeit t , den Spinkoordinaten der Elektronen σ_i und den Ortskoordinaten der Elektronen \vec{r}_i und der Kerne \vec{R}_K ab. Sollen lediglich stationäre Systeme beschrieben werden, so lässt sich t separieren und es wird die zeitunabhängige

2.2. Die Schrödinger-Gleichung für Moleküle – Wellenfunktion und Energie

Schrödinger-Gleichung

$$\hat{H}\Psi(\vec{r}_1, \sigma_1, \dots, \vec{r}_N, \sigma_N, \vec{R}_1, \dots, \vec{R}_{N_K}) = E\Psi(\vec{r}_1, \sigma_1, \dots, \vec{r}_N, \sigma_N, \vec{R}_1, \dots, \vec{R}_{N_K}) \quad (2.2)$$

erhalten, mit dem Hamiltonoperator

$$\begin{aligned} \hat{H} &= \hat{T}_K + \hat{T}_e + \hat{V}_{Ke} + \hat{V}_{ee} + \hat{V}_{KK} \\ &= -\sum_{K=1}^{N_K} \frac{1}{2} \frac{1}{M_K} \vec{\nabla}_K^2 - \sum_{i=1}^N \frac{1}{2} \vec{\nabla}_i^2 - \sum_{i=1}^N \sum_{K=1}^{N_K} \frac{Z_K}{r_{iK}} + \sum_{i=1}^N \sum_{j>i}^N \frac{1}{r_{ij}} + \sum_{K=1}^{N_K} \sum_{K>L}^{N_K} \frac{Z_K Z_L}{R_{KL}}. \end{aligned} \quad (2.3)$$

Mit den Termen \hat{T}_e und \hat{T}_K wird die kinetische Energie der Elektronen i sowie der Kerne K , mit der jeweiligen Masse M_K , beschrieben. Die Beiträge zur potentiellen Energie sind in den letzten drei Termen enthalten. \hat{V}_{Ke} beschreibt die anziehende Wechselwirkung zwischen Elektronen und Kernen, \hat{V}_{ee} die abstoßende Elektron-Elektron- und \hat{V}_{KK} die abstoßende Kern-Kern-Wechselwirkung. Zur weiteren Vereinfachung wird die Born-Oppenheimer-Näherung^[22] herangezogen. Die Anwendbarkeit dieser Näherung ist in dem großen Masseunterschied zwischen Elektronen und Kernen begründet. Aufgrund der deutlich größeren Kernmassen lässt sich die Bewegung der Elektronen von der Kernbewegung separieren. Einfach formuliert sind die Elektronen schnell genug, um sich unmittelbar auf eine Änderung der Kernpositionen einzustellen. Für eine gegebene Position der Kerne kann die Wellenfunktion daher als Produkt einer Kernwellenfunktion Ψ^K und einer elektronischen Wellenfunktion Ψ^{el} geschrieben werden,

$$\Psi(\vec{r}, \sigma, \vec{R}) = \Psi^{el}(\vec{r}, \sigma; \vec{R}) \Psi^K(\vec{R}), \quad (2.4)$$

wobei die Kernkoordinaten nur noch parametrisch in die elektronische Wellenfunktion eingehen. Als Konsequenz dieses Produktansatzes lässt sich der Hamiltonoperator als Summe eines elektronischen Hamiltonoperators \hat{H}^{el} und eines Kern-Hamiltonoperators \hat{H}^K schreiben. Mit dem elektronischen Hamiltonoperator

$$\hat{H}^{el} = \hat{T}_e + \hat{V}_{Ke} + \hat{V}_{ee} = -\frac{1}{2} \sum_{i=1}^N \vec{\nabla}_i^2 - \sum_{i=1}^N \sum_{K=1}^{N_K} \frac{Z_K}{r_{iK}} + \sum_{i=1}^N \sum_{j>i}^N \frac{1}{r_{ij}} \quad (2.5)$$

kann schließlich die elektronische Schrödinger-Gleichung

$$\hat{H}^{el} \Psi_0^{el}(\vec{r}, \sigma; \vec{R}) = E_0^{el} \Psi_0^{el}(\vec{r}, \sigma; \vec{R}) \quad (2.6)$$

näherungsweise gelöst und die elektronische Grundzustandsenergie E_0^{el} im Feld der

2. Theoretische Grundlagen

Kerne erhalten werden. Die Eigenfunktion Ψ_0^{el} zum Energieniveau E_0^{el} beschreibt dabei den elektronischen Grundzustand des Systems. Um letztlich die Gesamtenergie zu erhalten, muss der für gegebene Kernkoordinaten konstante Energiebeitrag aus dem abstoßenden Kern-Kern-Wechselwirkungspotential zur elektronischen Energie addiert werden. Im weiteren Verlauf der Arbeit wird auf den hochgestellten Zusatz „el“ verzichtet.

In der Praxis gilt das Interesse meistens jedoch nicht der elektronischen Energie eines Systems, sondern vielmehr dessen molekularen Eigenschaften. Diese lassen sich üblicherweise als Ableitung der Energie nach einer äußeren Störung – beispielsweise hervorgerufen durch ein externes magnetisches oder elektrisches Feld – definieren. Dies gilt auch für die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten, wie später in Abschnitt 2.5 zu sehen sein wird. Sie ergeben sich durch die gemischte zweite Ableitung der Energie nach den Komponenten der Kerndipolmomente $\vec{\mu}$ und des Magnetfeldes \vec{B} : $\frac{\partial^2 E}{\partial \mu_\alpha \partial B_\beta}$. Aus diesem Grund wird in den beiden folgenden Abschnitten 2.3 und 2.4 kurz auf zwei quantenchemische Methoden zur Berechnung der elektronischen Energie eingegangen. Das Hartree-Fock-Verfahren basiert dabei auf der Wellenfunktion und die Berechnung der Energie in der Dichtefunktionaltheorie erfolgt in Abhängigkeit der Elektronendichte. Im daran anschließenden Abschnitt 2.5 wird eine ausführliche Herleitung der analytischen Ableitung zur Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten beschrieben.

2.3. Das Hartree-Fock-Verfahren

Das Hartree-Fock-Verfahren stellt die Grundlage aller quantenchemischen Methoden dar. Die wichtigsten Prinzipien des Verfahrens, welche den Lehrbüchern von Jensen^[23] sowie von Szabo und Ostlund^[24] entnommen und dort ausführlicher erläutert sind, sollen hier kurz wiedergegeben werden.

Um die Ununterscheidbarkeit der Elektronen zu gewährleisten und um das Pauli-prinzip^[25] zu erfüllen, wird die elektronische Wellenfunktion durch eine Slaterdeterminante^[26] beschrieben:

$$\Psi(\vec{r}_i, \sigma_i) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \cdot \begin{vmatrix} \phi_1(\vec{r}_1, \sigma_1) & \phi_2(\vec{r}_1, \sigma_1) & \phi_3(\vec{r}_1, \sigma_1) & \cdots & \phi_N(\vec{r}_1, \sigma_1) \\ \phi_1(\vec{r}_2, \sigma_2) & \phi_2(\vec{r}_2, \sigma_2) & \phi_3(\vec{r}_2, \sigma_2) & \cdots & \phi_N(\vec{r}_2, \sigma_2) \\ \phi_1(\vec{r}_3, \sigma_3) & \phi_2(\vec{r}_3, \sigma_3) & \phi_3(\vec{r}_3, \sigma_3) & \cdots & \phi_N(\vec{r}_3, \sigma_3) \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \phi_1(\vec{r}_N, \sigma_N) & \phi_2(\vec{r}_N, \sigma_N) & \phi_3(\vec{r}_N, \sigma_N) & \cdots & \phi_N(\vec{r}_N, \sigma_N) \end{vmatrix}. \quad (2.7)$$

2.3. Das Hartree-Fock-Verfahren

Durch die Minimierung des Energieerwartungswertes nach dem Ritz'schen Variationsprinzip^[27]

$$E = \frac{\langle \Psi | \hat{H} | \Psi \rangle}{\langle \Psi | \Psi \rangle} \geq E_0, \quad (2.8)$$

werden für die Einteilchen-Wellenfunktionen $\phi(\vec{r}_i, \sigma_i)$ die Hartree-Fock-Gleichungen

$$\hat{f}|\phi_i\rangle = [\hat{h} + \hat{J} - \hat{K}]|\phi_i\rangle = \varepsilon_i|\phi_i\rangle \quad (2.9)$$

erhalten. Die Differentialgleichung (2.9) definiert damit den Fockoperator \hat{f} . Der Einelektronen-Hamiltonoperator \hat{h} beinhaltet den Term für die kinetische Energie \hat{T} und die Kern-Elektron-Wechselwirkung \hat{V}_{Ke} . Die Elektron-Elektron-Wechselwirkung teilt sich in den klassischen Coulombbeitrag \hat{J} und den nichtklassischen Austauschbeitrag \hat{K} auf. Diese haben die Form

$$\langle \phi_i | \hat{J} | \phi_i \rangle = \sum_j (\phi_i \phi_i | \phi_j \phi_j) \quad (2.10)$$

und

$$\langle \phi_i | \hat{K} | \phi_i \rangle = \sum_j (\phi_i \phi_j | \phi_j \phi_i). \quad (2.11)$$

Wird Gleichung (2.9) von links mit $\langle \phi_i |$ multipliziert, ergibt sich der Ausdruck für die Orbitalenergien

$$\varepsilon_i = \langle \phi_i | \hat{h} | \phi_i \rangle + \sum_j (\phi_i \phi_i || \phi_j \phi_j). \quad (2.12)$$

In der Praxis werden die Einelektronen-Wellenfunktionen ϕ_i in einer finiten Basis entwickelt. Beim sogenannten *Linear-Combination-of-Atomic-Orbitals*-(*LCAO*-)Ansatz werden die ϕ_i durch die Linearkombination der Basisfunktionen χ_μ gebildet,

$$\phi_i = \sum_{\mu=1}^N c_{\mu i} \chi_\mu. \quad (2.13)$$

Durch diesen Ansatz wird das Lösen der Differentialgleichung (2.9) in ein Matrix-eigenwertproblem überführt, was die Roothaan-Hall-Gleichungen^[28,29] liefert. Diese lassen sich in einer kompakten Matrixnotation aufschreiben:

$$\mathbf{F}\mathbf{c} = \boldsymbol{\varepsilon}\mathbf{S}\mathbf{c}. \quad (2.14)$$

2. Theoretische Grundlagen

Die Fockmatrix \mathbf{F} besitzt für geschlossenschalige Moleküle die Matrixelemente

$$\begin{aligned} F_{\mu\nu} &= \langle \chi_\mu | \hat{h} | \chi_\nu \rangle + \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} \left[(\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) - \frac{1}{2} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu) \right] \\ &= \langle \chi_\mu | \hat{h} | \chi_\nu \rangle + \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda} = h_{\mu\nu} + G_{\mu\nu}. \end{aligned} \quad (2.15)$$

Weiterhin enthalten ist die Matrix mit den Entwicklungskoeffizienten der Orbitale \mathbf{c} , die Diagonalmatrix mit den Orbitalenergien $\boldsymbol{\varepsilon}$ und die Überlappungsmatrix \mathbf{S} mit den Matrixelementen

$$S_{\mu\nu} = \langle \chi_\mu | \chi_\nu \rangle. \quad (2.16)$$

Die in der Fockmatrix enthaltenen Dichtematrixelemente $D_{\kappa\lambda}$ werden aus den Orbitalkoeffizienten $c_{\kappa i}$ erhalten,

$$D_{\kappa\lambda} = 2 \sum_i^{N/2} c_{\kappa i}^* c_{\lambda i}. \quad (2.17)$$

Zur Lösung der Roothaan-Hall-Gleichungen (2.14) ist ein iteratives *Self-Consistent-Field-(SCF-)*-Verfahren notwendig, da die Fockmatrix in Gleichung (2.15) selbst von der Dichtematrix und damit von den Orbitalkoeffizienten abhängt. Die resultierende Hartree-Fock-Energie ist nicht gleich der Summe der Orbitalenergien, sondern gegeben durch

$$\begin{aligned} E_{\text{HF}} &= \frac{1}{2} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} (2h_{\mu\nu} + J_{\mu\nu} - \frac{1}{2} K_{\mu\nu}) = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} (h_{\mu\nu} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu}) \\ &= \sum_i \varepsilon_i - \frac{1}{2} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} G_{\mu\nu}. \end{aligned} \quad (2.18)$$

2.4. Die Dichtefunktionaltheorie

Der grundsätzliche Gedanke der Dichtefunktionaltheorie (DFT) ist es, im Vergleich zur auf einer Wellenfunktion basierenden Hartree-Fock-Theorie, alle Informationen aus der Elektronendichte zu erhalten. Werden zur Beschreibung der Wellenfunktion $3N$ Ortskoordinaten und N Spinkoordinaten benötigt, so hängt die Elektronendichte lediglich von den drei Raumkoordinaten ab. Hohenberg und Kohn^[30] haben mit ihrem ersten Theorem grundsätzlich bewiesen, dass durch die Elektronendichte ρ alle Informationen über ein Molekül, wie beispielsweise die Grundzustandsenergie, erhalten

werden können.¹ Der Zusammenhang zwischen der Energie und der Elektronendichte, welche durch sogenannte Austauschkorrelationsfunktionale miteinander verknüpft werden, ist jedoch nicht genau bekannt. Das Entwickeln und weitere Verbessern dieser Funktionale ist daher nach wie vor ein aktuelles Forschungsgebiet.

Die Grundzustandsenergie E_0 kann nach Hohenberg und Kohn durch ein Funktional der Grundzustandselektronendichte ρ_0 ,

$$E[\rho_0] = \int \rho_0(\vec{r}) V_{\text{ext}}(\vec{r}) d^3\vec{r} + F^{\text{HK}}[\rho_0], \quad (2.19)$$

berechnet werden. Das darin enthaltene Hohenberg-Kohn-Funktional

$$F^{\text{HK}}[\rho_0] = T[\rho_0] + V_{\text{ee}}[\rho_0] \quad (2.20)$$

setzt sich aus dem Term für die kinetische Energie $T[\rho_0]$ und der abstoßenden Elektron-Elektron-Wechselwirkung $V_{\text{ee}}[\rho_0]$ zusammen. Für ein Molekül ist das externe Potential V_{ext} beispielsweise durch die Kern-Elektron-Wechselwirkung gegeben und damit ist $V_{\text{ext}} = V_{\text{Ke}}$. Die Elektron-Elektron-Wechselwirkung lässt sich analog zur Hartree-Fock-Theorie in den klassischen Coulombanteil $J[\rho_0]$ und den nichtklassischen Austauschkorrelationsbeitrag $E_{\text{xc}}[\rho_0]$ aufspalten. Wie anhand des Namens bereits zu erkennen ist, wird darin zusätzlich auch die Elektronenkorrelation mit berücksichtigt, welche in der Hartree-Fock-Theorie per Definition vollständig vernachlässigt wird. Der Ausdruck für die Coulombwechselwirkung ist bekannt, die Funktionale zur Berechnung der kinetischen Energie und des Austauschkorrelationsbeitrages in Abhängigkeit der Elektronendichte sind hingegen unbekannt,

$$\begin{aligned} F^{\text{HK}}[\rho_0] &= T[\rho_0] + \frac{1}{2} \iint \frac{\rho_0(\vec{r}_1)\rho_0(\vec{r}_2)}{r_{12}} d^3\vec{r}_1 d^3\vec{r}_2 + E_{\text{xc}}[\rho_0] \\ &= \underbrace{T[\rho_0]}_{\text{unbekannt}} + \underbrace{J[\rho_0]}_{\text{bekannt}} + \underbrace{E_{\text{xc}}[\rho_0]}_{\text{unbekannt}}. \end{aligned} \quad (2.21)$$

Das zweite Hohenberg-Kohn-Theorem beweist, dass das Variationsprinzip

$$E_0 = E[\rho_0] \leq E[\tilde{\rho}] \quad (2.22)$$

für eine beliebige Dichte $\tilde{\rho}$ Gültigkeit besitzt, solange diese Dichte die Eigenschaft

¹Der Beweis in der ursprünglichen Formulierung des Hohenberg-Kohn-Theorems ist jedoch nicht vollständig, siehe: Levi-Lieb *constraint-search formulation*

2. Theoretische Grundlagen

$$\int \tilde{\rho}(\vec{r}) d^3\vec{r} = N \quad (2.23)$$

erfüllt. Unter Kenntnis von $T[\rho]$ und $E_{xc}[\rho_0]$ könnte die Dichte folglich so variiert werden, bis sich die berechnete Energie weit genug an die exakte Energie angeähnert hat. Da die entsprechenden Funktionale für wechselwirkende Elektronen jedoch nicht bekannt sind, muss $F^{HK}[\rho]$ angenähert werden. Insbesondere die exakte Beschreibung der kinetischen Energie nur durch die Elektronendichte hat sich in der Vergangenheit als schwierig herausgestellt. Kohn und Sham^[31] haben daraufhin ein Verfahren entwickelt, bei dem die Orbitale aus dem Hartree-Fock-Verfahren wieder eingeführt werden. Die kinetische Energie wird dabei aufgeteilt in einen exakt berechenbaren Beitrag und in einen Korrekturterm, welcher in das Austauschkorrelationsfunktional mit aufgenommen wird. Für nicht wechselwirkende Elektronen ist die exakte Wellenfunktion durch eine Slaterdeterminante gegeben, welche aus den Einelektronen-Molekülorbitalen φ_i aufgebaut ist. Die für dieses System exakt zu berechnende kinetische Energie ist damit

$$T_S[\rho] = \sum_i^N \langle \varphi_i | -\frac{1}{2} \vec{\nabla}^2 | \varphi_i \rangle . \quad (2.24)$$

Das tiefgestellte S in Gleichung (2.24) weist in diesem Fall darauf hin, dass die kinetische Energie für die Wellenfunktion in Form einer Slaterdeterminante berechnet wird. Die zentrale Größe der DFT, die Elektronendichte, ist gegeben durch

$$\rho(\vec{r}) = 2 \sum_i^{N/2} |\varphi_i|^2 = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \chi_\mu^* \chi_\nu . \quad (2.25)$$

Für nicht wechselwirkende Elektronen wäre der Ausdruck für die kinetische Energie $T_S[\rho]$ exakt, für reale Systeme stellt er bereits eine gute Näherung dar. Der geringe Unterschied zur exakten kinetischen Energie wird, wie oben erwähnt, im Austauschkorrelationsfunktional berücksichtigt. Die Gesamtenergie innerhalb des Kohn-Sham-Verfahrens ist demnach

$$E[\rho] = T_S[\rho] + V_{Ne}[\rho] + J[\rho] + E_{xc}[\rho] . \quad (2.26)$$

Durch Bilden der Differenz zwischen der exakten Energie und der Kohn-Sham-Energie

lässt sich das Austauschkorrelationsfunktional definieren:

$$E_{\text{xc}}[\rho] = T[\rho] - T_{\text{S}}[\rho] + V_{\text{ee}}[\rho] - J[\rho]. \quad (2.27)$$

Die Minimierung der Energie durch Anwendung des Variationsprinzips führt zu den Kohn-Sham-Gleichungen

$$\hat{h}^{\text{KS}} |\varphi_i^{\text{KS}}\rangle = \varepsilon_i |\varphi_i^{\text{KS}}\rangle \quad (2.28)$$

mit den Kohn-Sham-Orbitalen φ_i^{KS} und dem Kohn-Sham-Operator

$$\hat{h}^{\text{KS}} = -\frac{1}{2}\vec{\nabla}^2 + V_{\text{eff}}(\vec{r}). \quad (2.29)$$

Das effektive Potential

$$V_{\text{eff}}(\vec{r}_1) = V_{\text{ext}}(\vec{r}_1) + \int \frac{\rho(\vec{r}_2)}{r_{12}} d^3\vec{r}_2 + V_{\text{xc}}(\vec{r}_1) \quad (2.30)$$

setzt sich aus dem externen Potential, dem Elektron-Elektron-Coulombpotential und dem Austauschkorrelationspotential $V_{\text{xc}}(\vec{r})$ zusammen. Letzteres wird durch die Funktionalableitung von $E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]$ nach $\rho(\vec{r})$ erhalten:

$$V_{\text{xc}}(\vec{r}) = \frac{\partial E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]}{\partial \rho(\vec{r})}. \quad (2.31)$$

Im Vergleich zum Hartree-Fock-Verfahren hat die Wiedereinführung der Orbitale zur Folge, dass lediglich der Austauschoperator \hat{K} durch ein von der Elektronendichte abhängiges Austauschkorrelationsfunktional $E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]$ ersetzt werden muss. Alle weiteren Beiträge können analog zum Hartree-Fock-Verfahren berechnet werden. In einem bereits bestehenden Hartree-Fock-Programm müssen daher nur die Austauschmatrixelemente $K_{\mu\nu}$ in der Fockmatrix durch die Austauschkorrelationsmatrixelemente

$$Y_{\mu\nu} = \langle \chi_\mu | V_{\text{xc}}(\vec{r}) | \chi_\nu \rangle \quad (2.32)$$

ersetzt werden. Zur Berechnung dieser Matrixelemente muss zunächst das Austauschkorrelationsfunktional $E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]$ entsprechend Gleichung (2.31) nach der Elektronendichte abgeleitet werden. Das Austauschkorrelationsfunktional ist dabei immer ein Funktional der Elektronendichte $\rho(\vec{r})$, kann jedoch auch zusätzlich von deren

2. Theoretische Grundlagen

Gradienten $\vec{\nabla}\rho(\vec{r})$ und der sogenannten kinetischen Energiedichte τ abhängen,

$$E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})] = \int f(\rho(\vec{r}), \vec{\nabla}\rho(\vec{r}), \tau) d^3\vec{r}. \quad (2.33)$$

Die kinetische Energiedichte ist gegeben durch

$$\tau = \sum_i^{N/2} (\vec{\nabla}\varphi_i^*) (\vec{\nabla}\varphi_i) = \frac{1}{2} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} (\vec{\nabla}\chi_\mu^*) (\vec{\nabla}\chi_\nu) \quad (2.34)$$

und ist damit kein explizites Funktional der Elektronendichte. Aus diesem Grund wird nicht die Ableitung $\frac{\partial E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]}{\partial \rho(\vec{r})}$ berechnet, sondern die Ableitung der Energie nach der Dichtematrix $\frac{\partial E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]}{\partial D_{\mu\nu}}$, was direkt die Matrixelemente $Y_{\mu\nu}$ liefert,

$$\begin{aligned} Y_{\mu\nu} &= \frac{\partial E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]}{\partial D_{\mu\nu}} \\ &= \frac{\partial}{\partial D_{\mu\nu}} \int f(\rho(\vec{r}), \vec{\nabla}\rho(\vec{r}), \tau) d^3\vec{r} \\ &= \int \frac{\partial f}{\partial \rho(\vec{r})} \frac{\partial \rho(\vec{r})}{\partial D_{\mu\nu}} d^3\vec{r} + \int \frac{\partial f}{\partial |\vec{\nabla}\rho(\vec{r})|^2} \frac{\partial |\vec{\nabla}\rho(\vec{r})|^2}{\partial \vec{\nabla}\rho(\vec{r})} \frac{\partial \vec{\nabla}\rho(\vec{r})}{\partial D_{\mu\nu}} d^3\vec{r} + \int \frac{\partial f}{\partial \tau} \frac{\partial \tau}{\partial D_{\mu\nu}} d^3\vec{r} \\ &= \int \frac{\partial f}{\partial \rho(\vec{r})} \chi_\mu^* \chi_\nu d^3\vec{r} + \int 2 \frac{\partial f}{\partial |\vec{\nabla}\rho(\vec{r})|^2} \vec{\nabla}\rho(\vec{r}) \vec{\nabla}(\chi_\mu^* \chi_\nu) d^3\vec{r} + \int \frac{1}{2} \frac{\partial f}{\partial \tau} \vec{\nabla}\chi_\mu^* \vec{\nabla}\chi_\nu d^3\vec{r}. \end{aligned} \quad (2.35)$$

Diese Integrale sind analytisch nicht mehr zu lösen, weshalb auf eine numerische Integration auf einem Gitter zurückgegriffen werden muss.

Die im Kohn-Sham-Formalismus resultierende Gesamtenergie ist analog zur Hartree-Fock-Energie aus Gleichung (2.18) gegeben durch

$$E_{\text{DFT}} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} (h_{\mu\nu} + \frac{1}{2} J_{\mu\nu}) + E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]. \quad (2.36)$$

Mit der genauen Kenntnis von $E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]$ wäre dieser Ausdruck exakt. Das Austauschkorrelationsfunktional $E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]$ ist jedoch nicht bekannt und muss genähert werden. Üblicherweise wird $E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})]$ dafür in einen Austauschbeitrag $E_x[\rho(\vec{r})]$ und einen Korrelationsbeitrag $E_c[\rho(\vec{r})]$ zerlegt

$$E_{\text{xc}}[\rho(\vec{r})] = E_x[\rho(\vec{r})] + E_c[\rho(\vec{r})]. \quad (2.37)$$

Die einfachsten Funktionale gehören zur *Local Density Approximation* (LDA). Diese

Funktionale hängen lediglich von der Elektronendichte ab. Eine Verbesserung der LDA-Funktionale stellen die zur *Generalized Gradient Approximation* (GGA) gehörenden Funktionale dar. Sie beinhalten neben der Elektronendichte zusätzlich auch den Gradienten $\vec{\nabla}\rho(\vec{r})$ der Elektronendichte. Werden neben der ersten Ableitung noch weitere Ableitungen der Elektronendichte mit einbezogen, so wird von *Meta-GGA-(MGGA)-Funktionalen* gesprochen. Die darin enthaltene zweite Ableitung der Elektronendichte wird auch als kinetische Energiedichte bezeichnet. Weiterhin haben sich sogenannte Hybridfunktionale als vorteilhaft herausgestellt, bei welchen ein gewisser Anteil des exakten Hartree-Fock-Austauschs beigemischt wird.

Im aktuellen und vorherigen Abschnitt wurden mit dem Hartree-Fock-Verfahren und der Dichtefunktionaltheorie zwei Verfahren vorgestellt, welche routinemäßig zur Berechnung der elektronischen Energie und zum Erhalt der Wellenfunktion eingesetzt werden können. Aufgrund zu ungenauer Ergebnisse – beispielsweise durch die Vernachlässigung der Elektronenkorrelation – findet das Hartree-Fock-Verfahren in der Quantenchemie jedoch kaum Verwendung bei der Beantwortung aktueller Fragestellungen. Sogenannte post-Hartree-Fock-Verfahren, wie beispielsweise die Møller-Plesset-Störungstheorie zweiter Ordnung oder *Coupled Cluster*, liefern deutlich bessere Resultate, sind aber erheblich zeitaufwändiger und benötigen deutlich mehr Ressourcen. Die vergleichsweise weniger aufwändige DFT liefert hingegen oft ausreichend genaue Ergebnisse in einer akzeptablen Zeit. Zusätzlich lassen sich mit ihr deutlich größere Systeme berechnen. Ein Großteil aller Anwendungsrechnungen in der Quantenchemie wird daher mit der DFT durchgeführt.

Mit Kenntnis der Energie und der Wellenfunktion lassen sich nun molekulare Eigenschaften berechnen, welche als Ableitung der Energie formuliert werden können. Im folgenden Abschnitt werden die für diese Arbeit notwendigen Gleichungen zur Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten hergeleitet.

2.5. Moleküle im Magnetfeld

Eigenschaften von Molekülen, die durch das Anlegen eines externen magnetischen Feldes zustande kommen, lassen sich als Ableitung der Energie nach dem externen Magnetfeld berechnen. Ist das angelegte Feld schwach, so kann dieses Feld als Störung der Grundzustandswellenfunktion angesehen werden und magnetische Eigenschaften lassen sich durch einen störungstheoretischen Ansatz berechnen. Die Wellenfunktion und die elektronische Energie lassen sich dann in Abhängigkeit vom externen

2. Theoretische Grundlagen

Magnetfeld \vec{B} und den Kerndipolmomenten $\vec{\mu}_K$ der jeweiligen Kerne entwickeln:^[1]

$$\begin{aligned}\Psi(\vec{\mu}_K, \vec{B}) &= \Psi^{(0)} + \sum_{\alpha} \left(\frac{\partial \Psi(\vec{\mu}_K, \vec{B})}{\partial \mu_{K_{\alpha}}} \mu_{K_{\alpha}} \right)_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} + \sum_{\beta} \left(\frac{\partial \Psi(\vec{\mu}_K, \vec{B})}{\partial B_{\beta}} B_{\beta} \right)_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} + \dots \\ &= \Psi^{(0)} + \sum_{\alpha} \Psi_{\mu_{K_{\alpha}}}^{(1,0)} \mu_{K_{\alpha}} + \sum_{\beta} \Psi_{B_{\beta}}^{(0,1)} B_{\beta} + \dots\end{aligned}\quad (2.38)$$

und analog

$$\begin{aligned}E(\vec{\mu}_K, \vec{B}) &= E^{(0)} + \sum_{\alpha} E_{\mu_{K_{\alpha}}}^{(1,0)} \mu_{K_{\alpha}} + \sum_{\beta} E_{B_{\beta}}^{(0,1)} B_{\beta} + \sum_{\alpha\beta} E_{\mu_{K_{\alpha}} B_{\beta}}^{(1,1)} \mu_{K_{\alpha}} B_{\beta} \\ &\quad + \frac{1}{2} \sum_{\alpha\beta} E_{\mu_{K_{\alpha}} \mu_{K_{\beta}}}^{(2,0)} \mu_{K_{\alpha}} \mu_{K_{\beta}} + \frac{1}{2} \sum_{\alpha\beta} E_{B_{\alpha} B_{\beta}}^{(0,2)} B_{\alpha} B_{\beta}.\end{aligned}\quad (2.39)$$

Ein alternativer Ausdruck für die Energie ist gegeben durch

$$E(\vec{\mu}_K, \vec{B}) = E_0 - \sum_{\beta} \gamma_{\beta} B_{\beta} - \sum_{\alpha} \mu_{K_{\alpha}} B_{\alpha} - \frac{1}{2} \sum_{\alpha\beta} B_{\alpha} \chi_{\alpha\beta} B_{\beta} + \sum_{\alpha\beta} \mu_{K_{\alpha}} \sigma_{K_{\alpha}\beta} B_{\beta} + \dots, \quad (2.40)$$

wobei γ_{β} das permanente magnetische Moment des Moleküls ist, welches für geschlossenschalige Moleküle verschwindet. Der dritte Term beschreibt die direkte Wechselwirkung der Kerndipolmomente mit dem externen Magnetfeld. Die $\chi_{\alpha\beta}$ sind die Elemente des molekularen diamagnetischen Suszeptibilitätstensors χ . Durch das externe Magnetfeld werden elektrische Ströme induziert, welche über

$$\sum_{\beta} \chi_{\alpha\beta} B_{\beta} \quad (2.41)$$

das gesamte magnetische Moment in α -Richtung ergeben. Damit beschreibt der vierte Term die diamagnetische Polarisierbarkeit des Moleküls. Aufgrund dieser Ströme wird an den Orten der Kerne ein sekundäres Magnetfeld erzeugt. In α -Richtung ist dieses Magnetfeld

$$\sum_{\beta} \sigma_{K_{\alpha}\beta} B_{\beta} \quad (2.42)$$

mit den Komponenten des Abschirmungstensors $\sigma_{K_{\alpha}\beta}$.

2.5.1. Berechnung von NMR-Abschirmungskonstanten

Die NMR-Spektroskopie basiert auf der Resonanz derjenigen Kerne K , welche einen Kernspin I_K ungleich 0 besitzen. In einem äußeren Magnetfeld kommt es zur Auf-

spaltung der Kernenergieniveaus

$$E(m_K) = g_K m_K \mu_{\text{nuc}} |\vec{B}|, \quad (2.43)$$

wobei die einzelnen Quantenzahlen m_K die Werte von $m_K = -I_K, -I_K + 1, \dots, I_K - 1, I_K$ annehmen. μ_{nuc} ist das Kernmagneton, welches den Wert $\mu_{\text{nuc}} = \frac{e\hbar}{2m_p}$ besitzt, mit der Protonenmasse m_p , und g_K ist der g -Faktor des entsprechenden Kerns. Im Vergleich zu beispielsweise Schwingungs- oder gar elektronischen Anregungen wird für die Kernanregung nur sehr wenig Energie benötigt, wie aus Gleichung (2.43) zu erkennen ist. Nicht das externe Magnetfeld, sondern das am jeweiligen Kern lokale Magnetfeld \vec{B}_K bestimmt dabei die Resonanzfrequenz. Dieses setzt sich aus dem externen Magnetfeld und aus dem durch elektrische Ströme induzierten sekundären Magnetfeld aus Gleichung (2.42) zusammen:

$$\vec{B}_K = \vec{B} - \boldsymbol{\sigma}_K \vec{B}. \quad (2.44)$$

Die in 1D-NMR-Experimenten in Lösung erhaltene isotrope chemische Verschiebung eines Kerns K lässt sich aus der Differenz zweier chemischer Abschirmungskonstanten σ_K berechnen. Diese Abschirmungskonstanten werden durch Mittelwertbildung der Diagonalelemente des chemischen Abschirmungstensors

$$\sigma_K = \frac{1}{3} \text{Tr } \boldsymbol{\sigma}_K \quad (2.45)$$

erhalten. Im Gegensatz zu den einzelnen Elementen von $\boldsymbol{\sigma}_K$ ist die Spur rotationsinvariant.

Eine weitere messbare und rotationsinvariante Größe ist die Anisotropie

$$\Delta\sigma_K = \sqrt{\frac{3}{2} \left(\frac{1}{4} \sum_{\alpha\beta} (\sigma_{K\alpha\beta} + \sigma_{K\beta\alpha})^2 - 3\sigma_K^2 \right)}. \quad (2.46)$$

Wie durch den Vergleich der Gleichungen (2.39) und (2.40) zu sehen ist, sind die einzelnen Elemente des Abschirmungstensors durch die gemischte zweite Ableitung der Energie nach dem Kerndipolmoment $\vec{\mu}_K$ des Kerns K und nach dem externen magnetischen Feld \vec{B} gegeben:

$$\sigma_{K\alpha\beta} = \left. \frac{\partial^2 E(\vec{\mu}_K, \vec{B})}{\partial \mu_{K\alpha} \partial B_\beta} \right|_{\vec{\mu}_K = \vec{B} = 0, \forall K}. \quad (2.47)$$

2. Theoretische Grundlagen

Die Energie in Abhängigkeit von $\vec{\mu}_K$ und \vec{B} wird durch Lösen der modifizierten Schrödingergleichung

$$\hat{H}(\vec{\mu}_K, \vec{B})\Psi(\vec{\mu}_K, \vec{B}) = E(\vec{\mu}_K, \vec{B})\Psi(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \quad (2.48)$$

erhalten. Der Hamiltonoperator in Abhängigkeit von $\vec{\mu}_K$ und \vec{B} wird in Gleichung (2.54) definiert.

Die nachfolgenden Schritte der SCF-Störungstheorie, in welcher die notwendigen Gleichungen für die Störung durch ein Magnetfeld hergeleitet werden, folgen im Wesentlichen der Publikation von Dichtfield^[1] bzw. der Diplomarbeit von Baron^[32]. Das äußere Magnetfeld wechselwirkt mit den magnetischen Momenten, welche durch die Bewegung der geladenen Elektronen erzeugt werden und wirkt sich daher auf die kinetische Energie aus. Dies hat zur Folge, dass der Impulsoperator $\vec{p} = i\vec{\nabla}$ in Gleichung (2.5) durch den verallgemeinerten Impulsoperator

$$\vec{\pi} = \vec{p} + \frac{1}{c}\vec{A}_{\text{tot}}(\vec{r}) \quad (2.49)$$

ersetzt werden muss. Das Magnetfeld \vec{B}_{tot} ist hier durch die Rotation des Vektorpotentials

$$\vec{B}_{\text{tot}} = \vec{\nabla} \times \vec{A}_{\text{tot}} \quad (2.50)$$

gegeben. Das Vektorpotential beinhaltet dabei das Potential \vec{A} des externen Magnetfeldes \vec{B} sowie die Potentiale \vec{A}_{μ_K} welche durch die Kerndipolmomente verursacht werden,

$$\vec{A}_{\text{tot}}(\vec{r}_i) = \vec{A}(\vec{r}_i) + \sum_K \vec{A}_{\mu_K}(\vec{r}_i) = \frac{1}{2}\vec{B} \times \vec{r}_i + \sum_K \frac{\vec{\mu}_K \times \vec{r}_{iK}}{r_{iK}^3}. \quad (2.51)$$

Zur Berücksichtigung der Störung durch ein Magnetfeld wird entsprechend im Hamiltonoperator der Impulsoperator \vec{p} durch den verallgemeinerten Impulsoperator $\vec{\pi}$ ausgetauscht. Aus \hat{T}_e in Gleichung (2.5) wird demzufolge

$$\hat{T}_e(\vec{\mu}_K, \vec{B}) = \sum_{i=1}^N \frac{1}{2} \vec{\pi}_i^2 = \sum_{i=1}^N \frac{1}{2} \left(\vec{p}_i + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r}_i + \frac{1}{c} \sum_K \frac{\vec{\mu}_K \times \vec{r}_{iK}}{r_{iK}^3} \right)^2. \quad (2.52)$$

Das Ausmultiplizieren und Umsortieren nach Termen nullter, erster und zweiter

Ordnung von $\frac{1}{2}\vec{\pi}_i^2$ liefert

$$\begin{aligned}
 \frac{1}{2}\vec{\pi}_i^2 &= \frac{1}{2}\vec{p}_i^2 + \frac{1}{c} \sum_K \frac{(\vec{r}_{iK} \times \vec{p}_i) \cdot \vec{\mu}_K}{r_{iK}^3} + \frac{1}{2c} (\vec{r}_i \times \vec{p}_i) \cdot \vec{B} + \frac{1}{2c^2} \sum_K \left[\left(\frac{\vec{\mu}_K \times \vec{r}_{iK}}{r_{iK}^3} \right) \cdot (\vec{B} \times \vec{r}_i) \right] \\
 &\quad + \frac{1}{2c^2} \sum_{KL} \left[\left(\frac{\vec{\mu}_K \times \vec{r}_{iK}}{r_{iK}^3} \right) \cdot \left(\frac{\vec{\mu}_L \times \vec{r}_{iL}}{r_{iL}^3} \right) \right] + \frac{1}{8c^2} (\vec{B} \times \vec{r}_i) \cdot (\vec{B} \times \vec{r}_i) \\
 &= \frac{1}{2}\vec{p}_i^2 + \sum_{\alpha K} \underbrace{\frac{1}{c} \frac{(\vec{r}_{iK} \times \vec{p}_i)_\alpha}{r_{iK}^3} \mu_{K_\alpha}}_{=\hat{T}^{\mu_{K_\alpha}}} + \sum_{\beta} \underbrace{\frac{1}{2c} (\vec{r}_i \times \vec{p}_i)_\beta B_\beta}_{=\hat{T}^{B_\beta}} \\
 &\quad + \sum_{\alpha \beta K} \underbrace{\frac{1}{2c^2} \frac{\vec{r}_{iK} \vec{r}_i \delta_{\alpha \beta} - r_{iK\alpha} r_{i\beta}}{r_{iK}^3} \mu_{K_\alpha} B_\beta}_{=\hat{T}^{\mu_{K_\alpha} B_\beta}} + \sum_{\alpha \beta KL} \underbrace{\frac{1}{2c^2} \frac{\vec{r}_i^2 \delta_{\alpha \beta} - r_{iK\alpha} r_{iL\beta}}{r_{iK}^3 r_{iL}^3} \mu_{K_\alpha} \mu_{J_\beta}}_{=\hat{T}^{\mu_{K_\alpha} \mu_{J_\beta}}} \\
 &\quad + \sum_{\alpha \beta} \underbrace{\frac{1}{8c^2} (\vec{r}_i^2 \delta_{\alpha \beta} - r_{i\alpha} r_{i\beta})}_{=\hat{T}^{B_\alpha B_\beta}} B_\alpha B_\beta. \tag{2.53}
 \end{aligned}$$

Der vollständige Ausdruck des gestörten elektronischen Hamiltonoperators $\hat{H}(\vec{\mu}_K, \vec{B})$ setzt sich dann aus den Termen \hat{V}_{Ke} und \hat{V}_{ee} aus Gleichung (2.5) sowie der kinetischen Energie $\hat{T}_{\text{e}}(\vec{\mu}_K, \vec{B})$ aus Gleichung (2.52) mit den entsprechenden Ausdrücken in Gleichung (2.53) zusammen,

$$\begin{aligned}
 \hat{H}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) &= \hat{V}_{\text{Ke}} + \hat{V}_{\text{ee}} + \hat{T}_{\text{e}}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \\
 &= \hat{V}_{\text{Ke}} + \hat{V}_{\text{ee}} + \sum_{i=1}^N \left[\frac{1}{2}\vec{p}_i^2 + \sum_{\alpha K} \hat{T}^{\mu_{K_\alpha}} \mu_{K_\alpha} + \sum_{\beta} \hat{T}^{B_\beta} B_\beta \right. \\
 &\quad \left. + \sum_{\alpha \beta K} \hat{T}^{\mu_{K_\alpha} B_\beta} \mu_{K_\alpha} B_\beta + \sum_{\alpha \beta KL} \hat{T}^{\mu_{K_\alpha} \mu_{J_\beta}} \mu_{K_\alpha} \mu_{J_\beta} + \sum_{\alpha \beta} \hat{T}^{B_\alpha B_\beta} B_\alpha B_\beta \right]. \tag{2.54}
 \end{aligned}$$

Der Impulsoperator $\vec{p} = -i\vec{\nabla}$ geht in die Terme erster Ordnung direkt ein, wodurch diese rein imaginär werden. Alle weiteren Terme sind rein reell. Dies führt zunächst dazu, dass die Gleichungen komplex werden. Jedoch kann die komplexe Arithmetik durch geschickte Implementierung, wie beim vorliegenden Modul `mpshift` geschehen, vermieden werden.

Beim Betrachten des Vektorpotentials in Gleichung (2.51) fällt weiterhin auf, dass die Elektronenpositionen über den Term $\frac{1}{2}\vec{B} \times \vec{r}$ explizit und nicht nur als Differenzen mit anderen Ortsvektoren eingehen. Dies hat zur Folge, dass die Berechnungen nur noch für eine vollständige Basis unabhängig von der Wahl des Koordinatensystemur sprungs sind. Unvollständige Basissätze konvergieren zwar langsam mit zunehmender

2. Theoretische Grundlagen

Größe zum invarianten Ergebnis, müssten jedoch bereits so groß sein, dass sie für größere Systeme nicht mehr rentabel sind. Die Basisfunktionen wurden daraufhin von London^[33] dahingehend verändert, dass sie selbst vom Magnetfeld abhängig werden. Zur Gewährleistung eichursprungsinvarianter Ergebnisse bei der Berechnung der magnetischen Response werden daher im Modul `mpshift` diese sogenannten Londonorbitale oder *Gauge-Including Atomic Orbitals* (GIAOs)^[1,33] verwendet,

$$\chi_\mu = \chi_\mu^{\vec{B}=0} \exp(-\Lambda_\mu), \quad (2.55)$$

$$\Lambda_\mu = \frac{i}{2c} [(\vec{R}_\mu - \vec{R}_E) \times \vec{r}] \cdot \vec{B}. \quad (2.56)$$

Damit lässt sich das Basissatzlimit bereits mit vergleichsweise kleinen Basissätzen erreichen,^[34] was Rechnungen an großen Molekülen möglich macht. Die $\chi_\mu^{\vec{B}=0}$ entsprechen den gewöhnlichen, atomzentrierten Basisfunktionen, \vec{R}_μ ist der Ortsvektor zum Zentrum der entsprechenden Funktion und \vec{R}_E ist der gewählte Eichursprung. Die Wahl des Eichursprungs erfolgt willkürlich, üblicherweise wird der Eichursprung jedoch in den kartesischen Ursprung gelegt, wodurch er in den folgenden Gleichungen nicht weiter auftritt.

2.5.2. Erste analytische Ableitung der Hartree-Fock-Energie nach den Komponenten der Kernmomente

Durch den störungstheoretischen Ansatz und durch die Magnetfeldabhängigkeit der Basisfunktionen werden alle Größen in der Gleichung für die Energie (Gleichung (2.18)) abhängig vom Magnetfeld und den Kernmomenten,

$$E(\vec{\mu}_K, \vec{B}) = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \left[h_{\mu\nu}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) + \frac{1}{2} G_{\mu\nu}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \right]. \quad (2.57)$$

Zur Bewahrung der Übersichtlichkeit in den Formeln, wird im weiteren Verlauf dieser Arbeit die Abhängigkeit nicht explizit angegeben.

Um den eigentlichen Abschirmungstensor zu erhalten, muss die Energie aus Gleichung (2.57), gemäß Gleichung (2.47), nach den Kernmomenten und dem Magnetfeld differenziert werden. Wie später in Abschnitt 2.5.5 zu sehen sein wird, stellt insbesondere die Berechnung der gestörten Dichtematrix eine Herausforderung dar. Die Abhängigkeiten der Ein- und Zweielektronen-Operatoren bereiten zwar einen Mehraufwand, jedoch muss nur die Differenzierung nach dem Magnetfeld oder nach den Kernmomenten bei der weiteren Herleitung der Gleichungen strikt durchgeführt

werden.

Die gemischte zweite Ableitung der Energie lässt sich effizienter berechnen, wenn zuerst die Differenzierung nach den Komponenten der Kernmomente erfolgt.^[32] Daher wird zunächst die Ableitung

$$E^{\mu K_\alpha} = \frac{\partial E}{\partial \mu_{K_\alpha}} \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} \left(h_{\mu\nu} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu} \right) + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \left(h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} \right) \quad (2.58)$$

berechnet. Da die Basisfunktionen jedoch nicht von den Kerndipolmomenten abhängen, sind die Matrixelemente gegeben durch

$$\begin{aligned} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} &= \frac{\partial}{\partial \mu_{K_\alpha}} (\langle \chi_\mu | \hat{h} | \chi_\nu \rangle) \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \left(\left\langle \chi_\mu \left| \frac{\partial}{\partial \mu_{K_\alpha}} \hat{h} \right| \chi_\nu \right\rangle \right) \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} \\ &= \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | \hat{T}^{\mu K_\alpha} | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle \end{aligned} \quad (2.59)$$

und

$$G_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} = \frac{\partial}{\partial \mu_{K_\alpha}} \left(\sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right) \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda}^{\mu K_\alpha} G_{\mu\nu\kappa\lambda}. \quad (2.60)$$

Aufgrund der Symmetrie der Zweielektronen-Integrale lassen sich diese so umformen, dass die Berechnung der $G_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha}$ komplett vermieden werden kann. Es gilt

$$\begin{aligned} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} G_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} &= \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} D_{\mu\nu} D_{\kappa\lambda}^{\mu K_\alpha} \left[(\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) - \frac{1}{2} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu) \right] \\ &= \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} D_{\mu\nu} D_{\kappa\lambda}^{\mu K_\alpha} \left[(\chi_\kappa \chi_\lambda | \chi_\mu \chi_\nu) - \frac{1}{2} (\chi_\kappa \chi_\nu | \chi_\mu \chi_\lambda) \right] = \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda}^{\mu K_\alpha} G_{\kappa\lambda}. \end{aligned} \quad (2.61)$$

Das Ergebnis wird in Gleichung (2.58) eingesetzt, wodurch sie zu

$$\begin{aligned} E^{\mu K_\alpha} &= \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} (h_{\mu\nu} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu}) + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} \\ &= \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} F_{\mu\nu} + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha} \end{aligned} \quad (2.62)$$

umgeformt werden kann. Analog zur Wellenfunktion und zur Energie lassen sich auch die $c_{\mu i}$ und folglich die Dichtematrix in Abhängigkeit von $\vec{\mu}_K$ und \vec{B} entwickeln,

$$c_{\mu i}(\mu_{K_\alpha}, B_\beta) = c_{\mu i} + i \mu_{K_\alpha} c_{\mu i}^{\mu K_\alpha} + i B_\beta c_{\mu i}^{B_\beta} + \dots \quad (2.63)$$

2. Theoretische Grundlagen

und

$$D_{\mu\nu}(\mu_{K_\alpha}, B_\beta) = D_{\mu\nu} + \mu_{K_\alpha} D_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha}} + B_\beta D_{\mu\nu}^{B_\beta} + \dots, \quad (2.64)$$

wodurch sich die nach den Kerndipolmomenten abgeleitete Dichtematrix $D_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha}}$ ergibt

$$D_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha}} = \frac{\partial D_{\mu\nu}}{\partial \mu_{K_\alpha}} \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \frac{\partial}{\partial \mu_{K_\alpha}} \left(2 \sum_i c_{\mu i}^* c_{\nu i} \right)_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = 2i \sum_i (c_{\mu i} c_{\nu i}^* - c_{\mu i}^* c_{\nu i}). \quad (2.65)$$

Zur weiteren Vereinfachung kann ausgenutzt werden, dass die $c_{\mu i}$ die Lösung der modifizierten Roothaan-Hall-Gleichungen

$$\mathbf{F}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \mathbf{c}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) = \boldsymbol{\varepsilon}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \mathbf{S}(\vec{B}) \mathbf{c}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) \quad (2.66)$$

sind und damit für alle Werte des externen Magnetfeldes und der Kernmomente orthonormal sein müssen. Es gilt daher die Orthonormalitätsbedingung

$$\sum_{\mu\nu} c_{\mu i}^*(\vec{\mu}_K, \vec{B}) c_{\nu j}(\vec{\mu}_K, \vec{B}) S_{\mu\nu}(\vec{B}) = \delta_{ij}. \quad (2.67)$$

Das Ableiten von Gleichung (2.67) nach μ_{K_α} liefert

$$i \sum_{\mu\nu} (c_{\mu i} c_{\nu i}^* S_{\mu\nu} - c_{\mu i}^* c_{\nu i} S_{\mu\nu}) = 0, \quad (2.68)$$

was sich durch Multiplikation mit $2\varepsilon_i$ und Summation über alle i sowie durch das Ausnutzen von Gleichung (2.66) weiter umformen lässt zu

$$\begin{aligned} 0 &= 2i \sum_{i\mu\nu} ((\varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\mu i}) c_{\nu i}^{\mu_{K_\alpha}} - c_{\mu i}^{\mu_{K_\alpha}} (\varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\nu i})) = 2i \sum_{i\mu\nu} ((F_{\mu\nu} c_{\mu i}) c_{\nu i}^{\mu_{K_\alpha}} - c_{\mu i}^{\mu_{K_\alpha}} (F_{\mu\nu} c_{\nu i})) \\ &= 2i \sum_{i\mu\nu} (c_{\mu i} c_{\nu i}^{\mu_{K_\alpha}} - c_{\mu i}^{\mu_{K_\alpha}} c_{\nu i}) F_{\mu\nu} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha}} F_{\mu\nu}. \end{aligned} \quad (2.69)$$

Mit diesem Ergebnis kann die nach den $\vec{\mu}_{K_\alpha}$ abgeleitete Energie aus Gleichung (2.62) weiter vereinfacht werden und ist damit nur noch

$$E^{\mu_{K_\alpha}} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha}}. \quad (2.70)$$

2.5.3. Erste analytische Ableitung der Hartree-Fock-Energie nach den Komponenten des Magnetfeldes

Zur Berechnung der NMR-Abschirmungskonstanten muss das Zwischenergebnis aus Gleichung 2.70 noch nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitet werden. Dieser Schritt wird im nächsten Abschnitt durchgeführt. Dabei werden, wie weiter unten zu sehen ist, die gestörten Fockmatrixelemente $F_{\mu\nu}^{B_\beta}$ benötigt. Aus diesem Grund wird zunächst in diesem Abschnitt auf die Ableitung der Energie nach den Komponenten des Magnetfeldes eingegangen, wodurch die für $F_{\mu\nu}^{B_\beta}$ benötigten Terme erhalten werden.

Ganz analog zur ersten Ableitung der Energie nach den Komponenten der Kernmomente kann auch die erste Ableitung der Energie nach den Komponenten des Magnetfeldes berechnet werden,

$$E^{B_\beta} = \frac{\partial E}{\partial B_\beta} \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{B_\beta} \left(h_{\mu\nu} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu} \right) + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + \frac{1}{2} G_{\mu\nu}^{B_\beta} \right). \quad (2.71)$$

Neu hinzu kommt jedoch die Abhängigkeit der Basisfunktionen vom Magnetfeld durch die Verwendung der GIAOs. Diese Abhängigkeit muss dieses Mal auch bei der Differentiation berücksichtigt werden, wodurch sich die Matrixelemente des abgeleiteten Hamiltonoperators wie folgt ergeben:

$$\begin{aligned} h_{\mu\nu}^{B_\beta} &= \frac{\partial}{\partial B_\beta} (\langle \chi_\mu | \hat{h} | \chi_\nu \rangle) \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} \\ &= \left(\left\langle \frac{\partial}{\partial B_\beta} \chi_\mu \middle| \hat{h} \middle| \chi_\nu \right\rangle + \left\langle \chi_\mu \middle| \frac{\partial}{\partial B_\beta} \hat{h} \middle| \chi_\nu \right\rangle + \left\langle \chi_\mu \middle| \hat{h} \middle| \frac{\partial}{\partial B_\beta} \chi_\nu \right\rangle \right) \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} \\ &= \langle \overline{\chi_\mu} \middle| \hat{h} \middle| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle + \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \middle| \hat{T}^{B_\beta} \middle| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle + \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \middle| \hat{h} \middle| \overline{\chi_\nu} \rangle \end{aligned} \quad (2.72)$$

und

$$G_{\mu\nu}^{B_\beta} = \frac{\partial}{\partial B_\beta} \left(\sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right) \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \sum_{\kappa\lambda} \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} \right). \quad (2.73)$$

Der erste Term auf der rechten Seite in Gleichung (2.71) und $\sum_{\mu\nu} \sum_{\kappa\lambda} D_{\mu\nu} D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda}$ lassen sich wieder zu $\sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{B_\beta} F_{\mu\nu}$ zusammenfassen. Durch die Abhängigkeit der Basisfunktionen vom Magnetfeld liefert die Ableitung der Orthonormalitätsbedingung aus Gleichung (2.67) nach einer Komponente des Magnetfeldes

2. Theoretische Grundlagen

$$i \sum_{\mu\nu} \left(c_{\mu i} c_{\nu i}^{B_\beta} S_{\mu\nu} - c_{\mu i}^{B_\beta} c_{\nu i} S_{\mu\nu} - i c_{\mu i} c_{\nu i} S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) = 0. \quad (2.74)$$

Durch die Multiplikation von links mit $2\varepsilon_i$, Summation und Umsortieren lässt sich dies weiter umformen zu

$$\begin{aligned} 2i \sum_{i\mu\nu} \left((\varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\mu i}) c_{\nu i}^{B_\beta} - c_{\mu i}^{B_\beta} (\varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\nu i}) \right) &= -2 \sum_{i\mu\nu} \varepsilon_i c_{\mu i}^* c_{\nu i} S_{\mu\nu}^{B_\beta} \\ \Rightarrow \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{B_\beta} F_{\mu\nu} &= - \sum_{\mu\nu} W_{\mu\nu} S_{\mu\nu}^{B_\beta}, \end{aligned} \quad (2.75)$$

wobei

$$W_{\mu\nu} = 2 \sum_i \varepsilon_i c_{\mu i}^* c_{\nu i} \quad (2.76)$$

die energiegewichtete Dichtematrix ist.^[35] Mit der Ableitung der Basisfunktionen nach den Komponenten des Magnetfeldes

$$\begin{aligned} \frac{\partial \chi_\mu}{\partial B_\beta} \Big|_{\vec{B}=0} &= \frac{\partial}{\partial B_\beta} \left(\exp \left(-\frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{r}) \cdot \vec{B} \right) \chi_\mu^{\vec{B}=0} \right)_{\vec{B}=0} \\ &= -\frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{r})_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} = \overline{\chi_\mu} \end{aligned} \quad (2.77)$$

lassen sich die Elemente der abgeleiteten Überlappungsmatrix $S_{\mu\nu}^{B_\beta}$ und des abgeleiteten Einelektronen-Operators $h_{\mu\nu}^{B_\beta}$ berechnen,

$$S_{\mu\nu}^{B_\beta} = \frac{\partial S_{\mu\nu}}{\partial B_\beta} \Big|_{\vec{B}=0} = \frac{i}{2c} \left\langle (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle, \quad (2.78)$$

$$\begin{aligned} h_{\mu\nu}^{B_\beta} &= \frac{i}{2c} \left\langle (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \Big| \hat{h} \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle + \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \Big| {}^\nu \hat{T}^{B_\beta} \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\ &= \frac{i}{2c} \left\langle (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}_\mu)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \Big| \hat{h} \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle + \frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu)_\beta \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \Big| \hat{h} \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\ &\quad + \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \Big| {}^\nu \hat{T}^{B_\beta} \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle. \end{aligned} \quad (2.79)$$

An dieser Stelle wurde der modifizierte Operator

$${}^\nu \hat{T}^{B_\beta} = \frac{1}{2c} (\vec{r}_\nu \times \vec{p})_\beta \quad (2.80)$$

eingeführt, wobei zu beachten ist, dass hier lediglich \vec{r} durch $\vec{r}_\nu = \vec{r} - \vec{R}_\nu$ ersetzt

wurde. Dafür wurde die Beziehung

$$\begin{aligned} & \left\langle \exp \left(-\frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{r}) \cdot \vec{B} \right) \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \frac{1}{2} \left(\vec{p} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right)^2 \right| \exp \left(-\frac{i}{2c} (\vec{R}_\nu \times \vec{r}) \cdot \vec{B} \right) \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\ &= \left\langle \exp \left(-\frac{i}{2c} (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}) \cdot \vec{B} \right) \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \frac{1}{2} \left(\vec{p} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r}_\nu \right)^2 \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \end{aligned} \quad (2.81)$$

aus Referenz [1] ausgenutzt, welche beispielsweise in Referenz [32] bewiesen wird. Mit der verkürzten Notation

$$\begin{aligned} & \left(\overline{\chi_\mu \chi_\nu} \left| \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right. \right)_\beta \\ &= \frac{i}{2c} \iint (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}_1)_\beta \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0}(\vec{r}_1) \right)^* \chi_\nu^{\vec{B}=0}(\vec{r}_1) \frac{1}{r_{12}} \left(\chi_\kappa^{\vec{B}=0}(\vec{r}_2) \right)^* \chi_\lambda^{\vec{B}=0}(\vec{r}_2) d^3 \vec{r}_1 d^3 \vec{r}_2 \end{aligned} \quad (2.82)$$

ergibt sich der Ausdruck für die abgeleiteten Vierzentren-Zweielektronen-Integrale $G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta}$,

$$\begin{aligned} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} &= \frac{\partial}{\partial B_\beta} \left((\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) - \frac{1}{2} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu) \right)_{\vec{B}=0} \\ &= \left(\overline{\chi_\mu \chi_\nu} \left| \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right. \right)_\beta + \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \left| \overline{\chi_\kappa \chi_\lambda} \right. \right)_\beta \\ &\quad - \frac{1}{2} \left(\overline{\chi_\mu \chi_\lambda} \left| \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right. \right)_\beta - \frac{1}{2} \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \left| \overline{\chi_\kappa \chi_\nu} \right. \right)_\beta. \end{aligned} \quad (2.83)$$

Das Einsetzen der Ergebnisse aus der Gleichung (2.75) in die Gleichung für die Ableitung der Energie nach dem externen Magnetfeld (2.71) führt schließlich zu

$$E^{B_\beta} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + \frac{1}{2} \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} \right) - \sum_{\mu\nu} W_{\mu\nu} S_{\mu\nu}^{B_\beta}. \quad (2.84)$$

2.5.4. Gemischte zweite analytische Ableitung der Hartree-Fock-Energie nach den Komponenten der Kernmomente und des Magnetfeldes

Wie zu erwarten war, werden zur Berechnung der Energien erster Ordnung lediglich die ungestörten Koeffizienten benötigt. Zur Berechnung des chemischen Abschirmungstensors werden hingegen die gestörten Koeffizienten benötigt. Unter Berücksichtigung des Zwischenergebnisses aus Gleichung (2.70) folgt für den Abschirmungstensor

$$\sigma_{K_\alpha\beta} = \left. \frac{\partial^2 E}{\partial \mu_{K_\alpha} \partial B_\beta} \right|_{\vec{\mu}_K = \vec{B}=0, \forall K} = \sum_{\mu\nu} \left(D_{\mu\nu}^{B_\beta} h_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha}} + D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu_{K_\alpha} B_\beta} \right), \quad (2.85)$$

2. Theoretische Grundlagen

wobei die Matrixelemente $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha}$ bereits aus Gleichung (2.59) bekannt sind. Die Matrixelemente $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta}$ ergeben sich durch die gemischte zweite Ableitung von \hat{H}

$$\begin{aligned} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta} &= \left(\frac{\partial}{\partial B_\beta} \frac{\partial}{\partial \mu_{K_\alpha}} \langle \chi_\mu | \hat{H} | \chi_\nu \rangle \right)_{\vec{B}=0} = \frac{\partial}{\partial B_\beta} \left(\left\langle \chi_\mu | \hat{T}^{\mu K_\alpha} + \sum_\beta B_\beta \hat{T}^{\mu K_\alpha B_\beta} | \chi_\nu \right\rangle \right)_{\vec{B}=0} \\ &= \frac{i}{2c} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \left(\vec{R}_\mu \times \vec{r} \right)_\beta \hat{T}^{\mu K_\alpha} - \hat{T}^{\mu K_\alpha} \left(\vec{R}_\nu \times \vec{r} \right)_\beta \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle + \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | \hat{T}^{\mu K_\alpha B_\beta} | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle. \end{aligned} \quad (2.86)$$

Mit dem Kommutator^[32]

$$\left[\hat{T}^{\mu K_\alpha}, \left(\vec{R} \times \vec{r} \right)_\beta \right] = \sum_{\gamma\epsilon} -\frac{i}{c} (\delta_{\alpha\beta}\delta_{\gamma\epsilon} - \delta_{\alpha\gamma}\delta_{\beta\epsilon}) \frac{R_\gamma r_{K_\epsilon}}{r_K^3} \quad (2.87)$$

lassen sich die Terme weiter umformen und zusammenfassen. Es folgt

$$\begin{aligned} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta} &= \frac{i}{2c} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \left(\vec{R}_\mu \times \vec{r} \right)_\beta \hat{T}^{\mu K_\alpha} - \left(\vec{R}_\nu \times \vec{r} \right)_\beta \hat{T}^{\mu K_\alpha} + \frac{i}{c} \frac{\vec{R}_\nu \vec{r}_K \delta_{\alpha\beta} - R_{\nu\beta} r_{K_\alpha}}{r_K^3} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\ &\quad + \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | \hat{T}^{\mu K_\alpha B_\beta} | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\ &= \frac{i}{2c} \left\langle \left(\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r} \right)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu K_\alpha} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle + \frac{1}{2c^2} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \frac{\vec{r}_\nu \vec{r}_K \delta_{\alpha\beta} - r_{\nu\beta} r_{K_\alpha}}{r_K^3} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\ &= \underbrace{\frac{i}{2c} \left\langle \left(\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}_\mu \right)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu K_\alpha} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle}_{h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{para}}} + \underbrace{\frac{i}{2c} \left\langle \left(\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu \right)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu K_\alpha} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle}_{h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{dia}}} \\ &\quad + \underbrace{\frac{1}{2c^2} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \frac{\vec{r}_\nu \vec{r}_K \delta_{\alpha\beta} - r_{\nu\beta} r_{K_\alpha}}{r_K^3} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle}_{h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{dia}}}, \end{aligned} \quad (2.88)$$

wobei die Elemente von $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta}$ üblicherweise in einen diamagnetischen und in einen paramagnetischen Anteil, welcher die Ableitungen der Basisfunktionen beinhaltet, aufgeteilt werden,

$$h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta} = h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{dia}} + h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{para}}. \quad (2.89)$$

Auch der Abschirmungstensor kann in einen diamagnetischen und einen paramagnetischen Anteil aufgeteilt werden, siehe beispielsweise Referenz [1]. Diese Aufteilung ist jedoch willkürlich, sodass die einzelnen Beiträge für sich nicht eichinvariant sind und damit keine physikalische Bedeutung haben,

$$\sigma_{K_\alpha\beta} = \sigma_{K_\alpha\beta}^{\text{dia}} + \sigma_{K_\alpha\beta}^{\text{para}} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{dia}} + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{para}} + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{B_\beta} h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha}. \quad (2.90)$$

Als Letztes müssen noch die gestörten Koeffizienten $c_{\mu i}^{B_\beta}$ bestimmt werden, da diese

für die gestörte Dichtematrix

$$D_{\mu\nu}^{B_\beta} = \frac{\partial D_{\mu\nu}}{\partial B_\beta} \Big|_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = \frac{\partial}{\partial B_\beta} \left(2 \sum_i c_{\mu i}^* c_{\nu i} \right)_{\vec{\mu}_K=\vec{B}=0} = 2i \sum_i (c_{\mu i} c_{\nu i}^{B_\beta} - c_{\mu i}^{B_\beta} c_{\nu i}) . \quad (2.91)$$

in Gleichung (2.90) benötigt werden. Der nachfolgende Abschnitt widmet sich daher ihrer Bestimmung, wofür ebenfalls ein iteratives Verfahren benötigt wird.

2.5.5. CPHF-Gleichungen für Abschirmungskonstanten

Zur Berechnung der gestörten Koeffizienten $c_{\mu i}^{B_\beta}$ werden zunächst die modifizierten SCF-Gleichungen (2.66) nach B_β abgeleitet,

$$\sum_\nu (F_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i} + i F_{\mu\nu} c_{\nu i}^{B_\beta}) = \sum_\nu (\varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i} + i \varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\nu i}^{B_\beta}) , \quad (2.92)$$

und im nächsten Schritt von links mit $c_{\mu q}^*$ multipliziert und die Summation über alle μ ausgeführt. Außerdem werden alle Terme mit gestörten Koeffizienten auf die rechte Seite und der Term mit der gestörten Überlappungsmatrix auf die linke Seite gebracht,

$$\sum_{\mu\nu} c_{\mu q}^* (F_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i}) = \sum_{\mu\nu} c_{\mu q}^* i (\varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\nu i}^{B_\beta} - F_{\mu\nu} c_{\nu i}^{B_\beta}) . \quad (2.93)$$

Es ist nun zweckmäßig, die gestörten Koeffizienten durch eine Linearkombination von ungestörten Koeffizienten auszudrücken. Der Ansatz

$$c_{\mu i}^{B_\beta} = \sum_p c_{\mu p} U_{pi}^{B_\beta} \quad (2.94)$$

wird in Gleichung (2.93) eingesetzt. Zusätzliches Ausnutzen der ursprünglichen Roothaan-Hall-Gleichungen (2.14) sowie der Orthonormalitätsbedingung (Gleichung (2.67)) führt damit zu

$$\begin{aligned} \sum_{\mu\nu} c_{\mu q}^* (F_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i}) &= \sum_p \sum_{\mu\nu} c_{\mu q}^* i (\varepsilon_i S_{\mu\nu} c_{\nu p} U_{pi}^{B_\beta} - \varepsilon_p S_{\mu\nu} c_{\nu p} U_{pi}^{B_\beta}) \\ &= i \sum_p ((\varepsilon_i - \varepsilon_p) \delta_{pq} U_{pi}^{B_\beta}) \\ &= i (\varepsilon_i - \varepsilon_q) U_{qi}^{B_\beta} . \end{aligned} \quad (2.95)$$

Das Einsetzen von Gleichung (2.94) in die nach B_β abgeleitete Orthonormalitätsbe-

2. Theoretische Grundlagen

dingung (Gleichung (2.74)) liefert außerdem

$$\begin{aligned} -\sum_{\mu\nu} c_{\mu i} S_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu j} &= \text{i} \sum_p \sum_{\mu\nu} \left(c_{\mu p} U_{pi}^{B_\beta} S_{\mu\nu} c_{\nu j} - c_{\nu i} S_{\mu\nu} c_{\nu p} U_{pj}^{B_\beta} \right) \\ &= \text{i} \sum_p \left(U_{pi}^{B_\beta} \delta_{pj} - U_{pj}^{B_\beta} \delta_{pi} \right) = \text{i} \left(U_{ji}^{B_\beta} - U_{ij}^{B_\beta} \right). \end{aligned} \quad (2.96)$$

Die Gleichungen (2.95) und (2.96) werden *Coupled Perturbed Hartree-Fock* (CPHF)-Gleichungen genannt.^[36,37] Sie bilden ein unterbestimmtes Gleichungssystem, wodurch zusätzliche Forderungen nötig werden.^[38] Durch die Wahl $U_{ji}^{B_\beta} = -U_{ij}^{B_\beta}$ ^[39] folgt unmittelbar für die Berechnung des besetzt-besetzt Blocks

$$\text{i} U_{ji}^{B_\beta} = -\frac{1}{2} \sum_{\mu\nu} c_{\mu j} S_{\mu\nu}^{B_\beta} c_{\nu i} = -\frac{1}{2} S_{ji}^{B_\beta}. \quad (2.97)$$

Da für $(\varepsilon_i - \varepsilon_a)$ im Allgemeinen keine allzu kleinen oder gar verschwindende Werte zu erwarten sind, kann der virtuell-besetzt Block durch

$$\text{i} U_{ai}^{B_\beta} = \frac{\sum_{\mu\nu} c_{\mu a}^* \left(F_{\mu\nu}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i}}{\varepsilon_i - \varepsilon_a} = \frac{F_{ai}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{ai}^{B_\beta}}{\varepsilon_i - \varepsilon_a} \quad (2.98)$$

berechnet werden. Die dafür benötigte gestörte Fockmatrix ist

$$\begin{aligned} F_{\mu\nu}^{B_\beta} &= \frac{\partial F_{\mu\nu}}{\partial B_\beta} \Big|_{\vec{\mu}_K = \vec{B} = 0} = h_{\mu\nu}^{B_\beta} + G_{\mu\nu}^{B_\beta} \\ &= h_{\mu\nu}^{B_\beta} + \sum_{\kappa\lambda} \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} \right) \end{aligned} \quad (2.99)$$

und hängt damit selbst von den gestörten Koeffizienten ab. Bedingt durch die Symmetrie der Coulombintegrale und die Antisymmetrie der gestörten Dichtematrix verschwindet der Beitrag der nicht abgeleiteten Coulombintegrale

$$\begin{aligned} \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} &= \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} \left[(\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) - \frac{1}{2} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu) \right] \\ &= -\frac{1}{2} \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu). \end{aligned} \quad (2.100)$$

Damit sind die CPHF-Gleichungen über den Austauschterm K gekoppelt und müssen in einem iterativen Verfahren näherungsweise gelöst werden.

2.5.5.1. Konvergenzbeschleunigung durch das DIIS-Verfahren

Zur Verbesserung des Konvergenzverhaltens beim SCF-Verfahren wurde von Pulay das *Direct Inversion in the Iterative Subspace* (DIIS)-Verfahren vorgeschlagen.^[40,41] Bei diesem Verfahren wird die Abweichung der Fockmatrix $\mathbf{F}^{(k)}$ bzw. der Dichtematrix $\mathbf{D}^{(k)}$, welche in der (k)-ten Iteration bestimmt wurde, von der exakten Fockmatrix (bzw. Dichtematrix) minimiert. Dabei wird aus den Fockmatrizen der vorhergehenden Iterationen eine Linearkombination gebildet, welche möglichst nahe an der exakten Lösung liegt. Die daraus erhaltene, aktualisierte Fockmatrix kann nun für die nächste Iteration verwendet werden, wodurch das Verfahren schneller konvergiert. Die Nebenbedingung, dass die Summe der Koeffizienten für die Linearkombination 1 ergeben muss, führt über die Lagrange-Methode dazu, dass ein lineares Gleichungssystem gelöst werden muss. Das Lösen des Gleichungssystems im iterativen Unterraum erfolgt durch direkte Inversion, wodurch sich der Name des Verfahrens ergibt. Auch die Konvergenz in den CPHF-Iterationen lässt sich durch das DIIS-Verfahren beschleunigen. Wie bereits im vorherigen Abschnitt erwähnt, können die $U_{ji}^{B_\beta}$ direkt nach Gleichung (2.97) und unabhängig von den $U_{ai}^{B_\beta}$ bestimmt werden. Für letztere wird zunächst das folgende, in den $U_{ai}^{B_\beta}$ quadratische Funktional betrachtet:

$$\begin{aligned} \mathcal{L} = & \sum_a \sum_i U_{ai}^{B_\beta} \left[2 \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} c_{\mu a}^* \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i} \right. \\ & \left. + \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} c_{\mu a}^* \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right) c_{\nu i} - i(\varepsilon_i - \varepsilon_a) U_{ai}^{B_\beta} \right]. \end{aligned} \quad (2.101)$$

Die Ableitung des Funktionals aus Gleichung (2.101) nach den $U_{ai}^{B_\beta}$ liefert die CPHF-Gleichungen (2.95), welche es zu lösen gilt. Gleichzeitig sind die Lösungen der CPHF-Gleichungen jedoch auch stationäre Punkte des Funktionals \mathcal{L} , wodurch dieses minimiert werden soll. Im DIIS-Verfahren sollen nun die bestmöglichen $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k)}$ der aktuellen Iteration (k) durch eine Linearkombination aus allen bisher berechneten $(U_{ai}^{B_\beta})^{(l)}$ gebildet werden,

$$(U_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})} = \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} (U_{ai}^{B_\beta})^{(l)}. \quad (2.102)$$

Ziel des DIIS-Verfahrens ist es daher, die $x_l^{B_\beta}$ zu bestimmen. Dafür wird zunächst

2. Theoretische Grundlagen

die Entwicklung aus Gleichung (2.102) in das Funktional \mathcal{L} eingesetzt,

$$\begin{aligned} \mathcal{L} = & \sum_a \sum_i \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)} \left[2 \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} c_{\mu a}^* \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i} \right. \\ & \left. + \sum_{m=1}^k \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} x_m^{B_\beta} c_{\mu a}^* \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right)^{(m)} c_{\nu i} - i (\varepsilon_i - \varepsilon_a) \sum_{m=1}^k x_m^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} \right], \end{aligned} \quad (2.103)$$

wobei zu beachten ist, dass der Term $D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda}$ über die gestörte Dichtematrix auch von den $x_l^{B_\beta}$ abhängt. Als nächstes werden die stationären Punkte des Funktionals \mathcal{L} in Bezug auf die Koeffizienten $x_l^{B_\beta}$ bestimmt. Dies geschieht unter der Nebenbedingung, dass sich die Koeffizienten $x_l^{B_\beta}$ zu 1 aufsummieren:

$$\sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} = 1. \quad (2.104)$$

Diese Nebenbedingung lässt sich folgendermaßen begründen: Die approximierten $\left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)}$ aus der (l) -ten Iteration lassen sich als Summe der exakten $\left(U_{ai}^{B_\beta} \right)_{\text{exakt}}$ und einem Fehler $\left(e_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)}$ schreiben

$$\left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)} = \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)_{\text{exakt}} + \left(e_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)}, \quad (2.105)$$

wodurch sich die bestmögliche Näherung im DIIS-Verfahren mit

$$\begin{aligned} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(k,\text{opt})} &= \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} \left[\left(U_{ai}^{B_\beta} \right)_{\text{exakt}} + \left(e_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)} \right] \\ &= \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)_{\text{exakt}} \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} + \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} \left(e_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)} \end{aligned} \quad (2.106)$$

ergibt. Der Fehler, welcher dem zweiten Term auf der rechten Seite in Gleichung (2.106) entspricht, soll nun minimiert werden, wodurch dieser verschwindet und nur noch der erste Term übrig bleibt. Aus der Forderung $\left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(k)} = \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)_{\text{exakt}}$ folgt damit direkt $\sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} = 1$. Die Minimierung unter der gegebenen Nebenbedingung lässt sich schließlich mit der Lagrange-Methode durch Einführen eines Lagrange-

Multiplikatoren realisieren. Damit wird das Funktional \mathcal{L} zu

$$\begin{aligned} \mathcal{L} = & \sum_a \sum_i \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(l)} \left[2 \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} c_{\mu a}^* \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i} \right. \\ & + \sum_{m=1}^k \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} x_m^{B_\beta} c_{\mu a}^* \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right)^{(m)} c_{\nu i} - i (\varepsilon_i - \varepsilon_a) \sum_{m=1}^k x_m^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} \left. \right] \\ & - \lambda \left(1 - \sum_{l=1}^k x_l^{B_\beta} \right). \end{aligned} \quad (2.107)$$

Dieses Funktional wird schließlich nach den $x_n^{B_\beta}$ abgeleitet, wodurch das lineare Gleichungssystem

$$\begin{aligned} 0 \stackrel{!}{=} \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x_n^{B_\beta}} = & 2 \sum_a \sum_i \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(n)} \left[\sum_{\mu\nu\kappa\lambda} c_{\mu a}^* \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i} \right. \\ & + \sum_{m=1}^k \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} x_m^{B_\beta} c_{\mu a}^* \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right)^{(m)} c_{\nu i} - i (\varepsilon_i - \varepsilon_a) \sum_{m=1}^k x_m^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} \left. \right] + \lambda. \end{aligned} \quad (2.108)$$

erhalten wird. Umsortieren und Übertragen des Faktors 2 in λ liefert

$$\begin{aligned} & \sum_a \sum_i \sum_{m=1}^k \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} x_m^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(n)} \left[i (\varepsilon_i - \varepsilon_a) \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} - c_{\mu a}^* \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right)^{(m)} c_{\nu i} \right] + \lambda \\ & = \sum_a \sum_i \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(n)} c_{\mu a}^* \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i}. \end{aligned} \quad (2.109)$$

Zur besseren Übersicht werden die Matrixelemente $\left(A_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)}$ und $B_{ai}^{B_\beta}$ definiert:

$$\left(A_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} = \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} \left[i (\varepsilon_i - \varepsilon_a) \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} - c_{\mu a}^* \left(D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} G_{\mu\nu\kappa\lambda} \right)^{(m)} c_{\nu i} \right] \quad (2.110)$$

und

$$B_{ai}^{B_\beta} = \sum_{\mu\nu\kappa\lambda} c_{\mu a}^* \left(h_{\mu\nu}^{B_\beta} + D_{\kappa\lambda} G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{\mu\nu}^{B_\beta} \right) c_{\nu i}. \quad (2.111)$$

Dadurch erhält das Gleichungssystem die Form

$$\sum_a \sum_i \sum_{m=1}^k x_m^{B_\beta} \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(n)} \left(A_{ai}^{B_\beta} \right)^{(m)} + \lambda = \sum_a \sum_i \left(U_{ai}^{B_\beta} \right)^{(n)} B_{ai}^{B_\beta}, \quad (2.112)$$

2. Theoretische Grundlagen

bzw. in kompakter Matrixnotation

$$\mathbf{a}^{B_\beta} \vec{x}^{B_\beta} = \vec{b}^{B_\beta}. \quad (2.113)$$

Im Detail sind die Matrix \mathbf{a}^{B_β} und die beiden Vektoren \vec{x}^{B_β} sowie \vec{b}^{B_β} gegeben durch

$$\mathbf{a}^{B_\beta} = \begin{pmatrix} a_{11}^{B_\beta} & a_{12}^{B_\beta} & \cdots & a_{1m}^{B_\beta} & 1 \\ a_{21}^{B_\beta} & a_{22}^{B_\beta} & \cdots & a_{2m}^{B_\beta} & 1 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ a_{n1}^{B_\beta} & a_{n2}^{B_\beta} & \cdots & a_{nm}^{B_\beta} & 1 \\ 1 & 1 & \cdots & 1 & 0 \end{pmatrix}, \quad (2.114)$$

$$\vec{x}^{B_\beta} = \begin{pmatrix} x_1^{B_\beta} \\ x_2^{B_\beta} \\ \vdots \\ x_m^{B_\beta} \\ \lambda \end{pmatrix}, \quad (2.115)$$

$$\vec{b}^{B_\beta} = \begin{pmatrix} b_1^{B_\beta} \\ b_2^{B_\beta} \\ \vdots \\ b_n^{B_\beta} \\ 1 \end{pmatrix}, \quad (2.116)$$

und die darin enthaltenen Matrixelemente $a_{nm}^{B_\beta}$ bzw. Vektorelemente $b_n^{B_\beta}$ werden durch Skalarmultiplikation der $(A_{ai}^{B_\beta})^{(m)}$ bzw. $B_{ai}^{B_\beta}$ mit $(U_{ai}^{B_\beta})^{(n)}$ erhalten,

$$a_{nm}^{B_\beta} = \sum_a \sum_i (U_{ai}^{B_\beta})^{(n)} (A_{ai}^{B_\beta})^{(m)}, \quad (2.117)$$

$$b_n^{B_\beta} = \sum_a \sum_i (U_{ai}^{B_\beta})^{(n)} B_{ai}^{B_\beta}. \quad (2.118)$$

In der (k)-ten Iteration hat die Matrix \mathbf{a}^{B_β} also die Dimension $(k+1) \times (k+1)$. Dieses verhältnismäßig kleine Gleichungssystem kann durch Invertieren der Matrix \mathbf{a}^{B_β} und anschließender Matrixvektormultiplikation gelöst werden,

$$\vec{x}^{B_\beta} = (\mathbf{a}^{B_\beta})^{-1} \vec{b}^{B_\beta}. \quad (2.119)$$

Mithilfe der Koeffizienten lässt sich dann die optimale Kombination der $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})}$ und $(A_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})}$ für die aktuelle Iteration aus allen bisher berechneten Matrizen bestimmen,

$$(U_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})} = \sum_{l=1}^k x_m^{B_\beta} (U_{ai}^{B_\beta})^{(l)}, \quad (2.120)$$

$$(A_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})} = \sum_{l=1}^k x_m^{B_\beta} (A_{ai}^{B_\beta})^{(l)}. \quad (2.121)$$

Dafür müssen die $(U_{ai}^{B_\beta})^{(l)}$ und $(A_{ai}^{B_\beta})^{(l)}$ in jeder Iteration gespeichert werden. Die $B_{ai}^{B_\beta}$ ändern sich während den Iterationen nicht, sie sind jedoch aus den entsprechenden Termen in Gleichung (2.111) schnell berechnet, sodass sie in jeder Iteration aufs Neue gebildet, anstatt abgespeichert zu werden. Die einzelnen Komponenten des Magnetfeldes werden bei diesem Verfahren unabhängig voneinander betrachtet. Aus den optimalen $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})}$ und $(A_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})}$ der aktuellen Iteration lassen sich dann schließlich die neuen $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k+1)}$ bestimmen,

$$(U_{ai}^{B_\beta})^{(k+1)} = \frac{(\varepsilon_i - \varepsilon_a) (U_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})} - (A_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})} + B_{ai}^{B_\beta}}{(\varepsilon_i - \varepsilon_a)} = \frac{(F_{ai}^{B_\beta})^{(k,\text{opt})} - \varepsilon_i S_{ai}^{B_\beta}}{(\varepsilon_i - \varepsilon_a)}, \quad (2.122)$$

wobei die Gleichung (2.122) der Gleichung (2.98) aus dem vorherigen Abschnitt entspricht.

2.5.6. NMR-Abschirmungskonstanten in der DFT

Die Anwesenheit eines Magnetfeldes führt zu mehreren Problemen bei der Berechnung chemischer Verschiebungen mit der DFT. Die Hohenberg-Kohn-Theoreme wurden in Abwesenheit eines Magnetfeldes formuliert und besitzen daher streng genommen keine Gültigkeit mehr.^[42,43] Weiterhin hat das Magnetfeld zur Folge, dass die Austauschkorrelationsenergie davon abhängig wird.^[44] Daher müssten Austauschkorrelationsfunktionale verwendet werden, welche selbst vom Magnetfeld, bzw. von der Stromdichte $J(\vec{r})$ abhängen. Entsprechende Modifikationen haben beispielsweise Vignale und Rasolt vorgeschlagen.^[43,45] Lee, Handy und Colwell^[5] haben jedoch gezeigt, dass der Beitrag der Stromdichte zur chemischen Verschiebung sehr gering ist und die Berechnungen dadurch nicht verbessert werden. Wird die Abhängigkeit des Funktionalen von der Stromdichte vernachlässigt, so hängt die abgeleitete Fockmatrix nicht mehr von den gestörten Koeffizienten ab, wie weiter unten zu

2. Theoretische Grundlagen

sehen sein wird. Die Gleichungen sind damit entkoppelt und dieser Ansatz wird daher als *uncoupled*-DFT bezeichnet.^[46,47] Dadurch ist kein iteratives Verfahren mehr notwendig und die Gleichungen für den Abschirmungstensor können direkt angegeben werden. Dieser Ansatz liefert in vielen Fällen bereits überraschend gute chemische Abschirmungskonstanten.^[44]

Zur Berechnung des chemischen Abschirmungstensors nach Gleichung (2.90) wird die gestörte Dichtematrix benötigt, welche sich wiederum aus den $U_{ji}^{B_\beta}$ und den $U_{ai}^{B_\beta}$ aus den Gleichungen (2.97) und (2.98) berechnen lässt. Für $U_{ji}^{B_\beta}$ ändert sich nichts im Vergleich zum Hartree-Fock-Verfahren. Für die $U_{ai}^{B_\beta}$ wird jedoch die Ableitung der Fockmatrix

$$\begin{aligned} F_{\mu\nu}^{B_\beta} &= h_{\mu\nu}^{B_\beta} + \sum_{\kappa\lambda} \left[D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} \left(\chi_{\mu}^{\vec{B}=0} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0} | \chi_{\kappa}^{\vec{B}=0} \chi_{\lambda}^{\vec{B}=0} \right) + D_{\kappa\lambda} \left(\overline{\chi_{\mu}\chi_{\nu}} | \chi_{\kappa}^{\vec{B}=0} \chi_{\lambda}^{\vec{B}=0} \right)_{\beta} \right. \\ &\quad \left. + D_{\kappa\lambda} \left(\chi_{\mu}^{\vec{B}=0} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0} | \overline{\chi_{\kappa}\chi_{\lambda}} \right)_{\beta} \right] + Y_{\mu\nu}^{B_\beta} \\ &= h_{\mu\nu}^{B_\beta} + \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} \left(\overline{\chi_{\mu}\chi_{\nu}} | \chi_{\kappa}^{\vec{B}=0} \chi_{\lambda}^{\vec{B}=0} \right)_{\beta} + Y_{\mu\nu}^{B_\beta} \end{aligned} \quad (2.123)$$

nach den Komponenten des Magnetfeldes benötigt. Die Ableitung des Coulombterms vereinfacht sich hier wieder durch Bilden der Spur des Produkts einer antisymmetrischen Matrix mit einer symmetrischen Matrix. Die Elemente des abgeleiteten Einelektronen-Operators sind in Gleichung (2.79) gegeben. Neu benötigt wird also die Ableitung der Austauschkorrelationsmatrix nach B_β . Durch das externe Magnetfeld und zur Wahrung der Eichinvarianz muss für MGGA-Funktionale, welche die kinetische Energiedichte beinhalten, letztere angepasst werden.^[48] Die kinetische Energiedichte τ wird durch die eichinvariante kinetische Energiedichte

$$\begin{aligned} \tilde{\tau} &= \sum_i^{N/2} \left(i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \varphi_i^* \cdot \left(-i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \varphi_i \\ &= \frac{1}{2} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \left(i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\mu}^* \cdot \left(-i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\nu} \end{aligned} \quad (2.124)$$

ersetzt. Analog zu Gleichung (2.35) werden die Matrixelemente $\tilde{Y}_{\mu\nu}$ als Ableitung des Funktionals nach der Dichtematrix erhalten,

$$\begin{aligned} \tilde{Y}_{\mu\nu} &= \int \frac{\partial f}{\partial \rho(\vec{r})} \chi_{\mu}^* \chi_{\nu} d^3 \vec{r} + \int 2 \frac{\partial f}{\partial |\vec{\nabla} \rho(\vec{r})|^2} \vec{\nabla} \rho(\vec{r}) \vec{\nabla} (\chi_{\mu}^* \chi_{\nu}) d^3 \vec{r} \\ &\quad + \int \frac{1}{2} \frac{\partial f}{\partial \tau} \left(i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\mu}^* \cdot \left(-i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\nu} d^3 \vec{r}, \end{aligned} \quad (2.125)$$

wobei ausgenutzt wurde, dass $\frac{\partial \tau}{\partial \vec{B}} = 1$ ist. Diese Elemente müssen schließlich noch nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitet werden. Da der Term $\sum_{\beta} \gamma_{\beta} B_{\beta}$ in Gleichung (2.40) für geschlossenschalige Moleküle verschwindet, ändert sich die Energie nur in zweiter Ordnung mit dem Magnetfeld. Dies hat zur Folge, dass die Ableitung des Funktionals nach dem Magnetfeld ebenfalls verschwindet. Weiterhin verschwinden auch die Ableitungen der Dichte und deren Gradienten nach B_{β} ,^[5] wodurch letztlich folgender Ausdruck erhalten wird:^[48]

$$\begin{aligned}
 \tilde{Y}_{\mu\nu}^{B_{\beta}} &= \left. \frac{\partial Y_{\mu\nu}}{\partial B_{\beta}} \right|_{\vec{B}=0} \\
 &= \int \frac{\partial f}{\partial \rho(\vec{r})} \frac{\partial}{\partial B_{\beta}} [\chi_{\mu}^* \chi_{\nu}]_{\vec{B}=0} d^3 \vec{r} + \int 2 \frac{\partial f}{\partial |\vec{\nabla} \rho(\vec{r})|^2} \vec{\nabla} \rho(\vec{r}) \frac{\partial}{\partial B_{\beta}} [\vec{\nabla} (\chi_{\mu}^* \chi_{\nu})]_{\vec{B}=0} d^3 \vec{r} \\
 &\quad + \int \frac{1}{2} \frac{\partial f}{\partial \tau} \frac{\partial}{\partial B_{\beta}} \left[\left(i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\mu}^* \cdot \left(-i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\nu} \right]_{\vec{B}=0} d^3 \vec{r} \\
 &= \int \frac{\partial f}{\partial \rho(\vec{r})} [\chi_{\mu}^* \chi_{\nu}]^{B_{\beta}} d^3 \vec{r} + \int 2 \frac{\partial f}{\partial |\vec{\nabla} \rho(\vec{r})|^2} \vec{\nabla} \rho(\vec{r}) \vec{\nabla} [\chi_{\mu}^* \chi_{\nu}]^{B_{\beta}} d^3 \vec{r} \\
 &\quad + \int \frac{1}{2} \frac{\partial f}{\partial \tau} \left[\left(i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\mu}^* \cdot \left(-i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\nu} \right]^{B_{\beta}} d^3 \vec{r}
 \end{aligned} \tag{2.126}$$

mit

$$[\chi_{\mu}^* \chi_{\nu}]^{B_{\beta}} = \frac{i}{2c} (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_{\beta} \chi_{\mu}^{\vec{B}=0} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0}, \tag{2.127}$$

$$\vec{\nabla} [\chi_{\mu}^* \chi_{\nu}]^{B_{\beta}} = \frac{i}{2c} \left[(\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_{\beta} \cdot \vec{\nabla} (\chi_{\mu}^{\vec{B}=0} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0}) + \chi_{\mu}^{\vec{B}=0} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0} (\vec{B} \times \vec{R}_{\mu\nu})^{B_{\beta}} \right], \tag{2.128}$$

$$\begin{aligned}
 &\left[\left(i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\mu}^* \cdot \left(-i \vec{\nabla} + \frac{1}{2c} \vec{B} \times \vec{r} \right) \chi_{\nu} \right]^{B_{\beta}} = \frac{i}{2c} \left[(\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_{\beta} \vec{\nabla} \chi_{\mu}^{\vec{B}=0} \vec{\nabla} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0} \right. \\
 &\quad \left. + \chi_{\nu}^{\vec{B}=0} ((\vec{r} - \vec{R}_{\nu}) \times \vec{\nabla} \chi_{\mu}^{\vec{B}=0})_{\beta} - \chi_{\mu}^{\vec{B}=0} ((\vec{r} - \vec{R}_{\mu}) \times \vec{\nabla} \chi_{\nu}^{\vec{B}=0})_{\beta} \right].
 \end{aligned} \tag{2.129}$$

Damit sind alle Terme für die gestörte Fockmatrix $\mathbf{F}^{B_{\beta}}$ bekannt. Sie hängt nicht mehr von den gestörten Koeffizienten ab, wodurch sich die gestörte Dichtematrix durch

2. Theoretische Grundlagen

Umformen und Einsetzen der Gleichungen (2.97) und (2.98) direkt aufschreiben lässt

$$\begin{aligned}
D_{\mu\nu}^{B_\beta} &= 2i \sum_i \left(c_{\mu i} c_{\nu i}^{B_\beta} - c_{\mu i}^{B_\beta} c_{\nu i} \right) = 2i \sum_i \sum_p \left(c_{\mu i} c_{\nu p} U_{pi}^{B_\beta} - c_{\mu p} c_{\nu i} U_{pi}^{B_\beta} \right) \\
&= 2i \sum_i \sum_j \left(c_{\mu i} c_{\nu j} U_{ji}^{B_\beta} + c_{\mu j} c_{\nu i} U_{ij}^{B_\beta} \right) + 2i \sum_i \sum_a (c_{\mu i} c_{\nu a} - c_{\mu a} c_{\nu i}) U_{ai}^{B_\beta} \\
&= 2i \sum_i \sum_j c_{\mu i} c_{\nu j} U_{ji}^{B_\beta} + 2i \sum_i \sum_j c_{\mu i} c_{\nu j} U_{ji}^{B_\beta} + 2i \sum_i \sum_a (c_{\mu i} c_{\nu a} - c_{\mu a} c_{\nu i}) U_{ai}^{B_\beta} \\
&= 4i \sum_i \sum_j c_{\mu i} c_{\nu j} U_{ji}^{B_\beta} + 2i \sum_i \sum_a (c_{\mu i} c_{\nu a} - c_{\mu a} c_{\nu i}) U_{ai}^{B_\beta} \\
&= - 2 \sum_i \sum_j c_{\mu i} c_{\nu j} S_{ji}^{B_\beta} + 2 \sum_i \sum_a (c_{\mu i} c_{\nu a} - c_{\mu a} c_{\nu i}) \frac{(F_{ai}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{ai}^{B_\beta})}{\varepsilon_i - \varepsilon_a}. \tag{2.130}
\end{aligned}$$

Solange bei der Berechnung keine Hybridfunktionale eingesetzt werden, welche durch die Kopplung über den Hartree-Fock-Austauschterm wieder zu einem iterativen Verfahren führen würden, ist der endgültige Ausdruck für den Abschirmungstensor im Rahmen der *uncoupled*-DFT gegeben durch

$$\sigma_{K_\alpha\beta} = \sigma_{K_\alpha\beta}^{\text{dia}} + \sigma_{K_\alpha\beta}^{\text{para}} \tag{2.131}$$

mit

$$\sigma_{K_\alpha\beta}^{\text{dia}} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \frac{1}{2c^2} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \frac{\vec{r}_\nu \vec{r}_K \delta_{\alpha\beta} - r_{\nu\beta} r_{K_\alpha}}{r_K^3} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \tag{2.132}$$

und

$$\begin{aligned}
\sigma_{K_\alpha\beta}^{\text{para}} &= \frac{i}{2c} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \left\langle \left(\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}_\mu \right)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu_{K_\alpha}} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
&\quad + \frac{i}{2c} \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \left(\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu \right)_\beta \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu_{K_\alpha}} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
&\quad - \sum_{\mu\nu} \left[2 \sum_i \sum_j c_{\mu i} c_{\nu j} S_{ji}^{B_\beta} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu_{K_\alpha}} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right] \\
&\quad + \sum_{\mu\nu} \left[2 \sum_i \sum_a (c_{\mu i} c_{\nu a} - c_{\mu a} c_{\nu i}) \frac{(F_{ai}^{B_\beta} - \varepsilon_i S_{ai}^{B_\beta})}{\varepsilon_i - \varepsilon_a} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{T}^{\mu_{K_\alpha}} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right]. \tag{2.133}
\end{aligned}$$

2.5.7. Implementierung von nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Integralen

Im Folgenden wird am Beispiel der Kern-Elektron-Wechselwirkung kurz auf die allgemeine Vorgehensweise bei der Implementierung von nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Integralen eingegangen. Dieses Vorgehen gilt sowohl für die in den vorherigen Abschnitten hergeleiteten Integralbeiträge, aber auch für die in der vorliegenden Arbeit neu zu implementierenden Integrale zur Erweiterung der Funktionalität und zur Verbesserung der Effizienz. Eine ausführliche Beschreibung der Implementierung dieser neuen Beiträge folgt in den Kapiteln 4 und 5. Durch die Verwendung von GIAOs und deren expliziten Abhängigkeit vom Magnetfeld wird bei der Differenzierung von Basisfunktionen der Faktor $\frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{r})$ erhalten. Mit der Beziehung $\vec{r} = \vec{r}_\mu + \vec{R}_\mu$ gilt für die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Kern-Elektron-Wechselwirkungsintegrale

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial B_\beta} (\langle \chi_\mu | \hat{V}_{\text{Ke}} | \chi_\nu \rangle)_{\vec{B}=0} &= \frac{i}{2c} \langle \chi_\mu | (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}) \hat{V}_{\text{Ke}} | \chi_\nu \rangle \\ &= \frac{i}{2c} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}_\mu)_\beta \hat{V}_{\text{Ke}} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle + \frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu)_\beta \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}_{\text{Ke}} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle. \end{aligned} \quad (2.134)$$

Bei der Verwendung von gewöhnlichen, atomzentrierten Basisfunktionen der Form

$$\chi_\mu^{\vec{B}=0} = x_\mu^l y_\mu^m z_\mu^n e^{-\zeta \vec{r}_\mu^2}, \quad (2.135)$$

wobei ζ der Exponent der Basisfunktion ist, können die abgeleiteten Integrale aus den nicht abgeleiteten Integralen durch Multiplikation mit dem Faktor $\frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu)$ (zweiter Term auf der rechten Seite in Gleichung (2.134)) und aus den nicht abgeleiteten Integralen, bei denen entsprechend die l -Quantenzahl (l, m, n) um 1 erhöht wurde (erster Term auf der rechten Seite in Gleichung (2.134)), berechnet werden. Dafür können die Routinen für die Berechnung der Energie modifiziert werden. In ähnlicher Form (mit anderem Vorfaktor) werden die Integrale mit erhöhter l -Quantenzahl jedoch auch zur Berechnung des kartesischen Gradienten benötigt, sodass für ihre Berechnung oftmals auch vorhandene Gradientenroutinen modifiziert werden können.

2.5.8. Die Berechnung von Stromdichten und Ringströmen

Externe Magnetfelder induzieren einen elektrischen Strom in Molekülen, sofern dort bewegliche Ladungsträger vorhanden sind. Aus diesem Grund lassen sich über die

2. Theoretische Grundlagen

magnetisch induzierte Stromdichte Informationen über die Aromatizität, die Delokalisierung der Elektronen oder den Pfad des Stroms in einem Molekül erhalten.^[19] Wird beispielsweise ein planares Molekül einem externen Magnetfeld ausgesetzt, welches senkrecht zur Molekülebene angelegt wurde, kommt es zur Induktion eines Ringstroms. Ist das Molekül aromatisch, so resultiert ein diatropischer Gesamtringstrom, welcher im Uhrzeigersinn (der Lenz'schen Regel folgend) fließt. Das dabei erzeugte Magnetfeld ist dem externen Magnetfeld entgegengesetzt. Umgekehrt verhält es sich in antiaromatischen Verbindungen. Der in diesem Fall induzierte paratropische Gesamtringstrom fließt gegen den Uhrzeigersinn und das externe Magnetfeld wird verstärkt. Die Stromstärke kann als Maß für die Aromatizität in der entsprechenden Verbindung angesehen werden. Berechnen lässt sich diese Stromstärke durch numerische Integration des Stromflusses entlang einer chemischen Bindung und um molekulare Ringe herum. Somit lassen sich die Pfade des Stroms in Molekülen beschreiben und Aussagen über die Aromatizität einzelner Ringe in Verbindungen, welche aus mehreren verknüpften Ringen bestehen, treffen. Analog zur Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten muss auch bei der Berechnung der Stromdichte das Problem der Eichursprungsinvarianz adressiert und gelöst werden. Die populärste und vielversprechendste Methode für chemische Abschirmungskonstanten beruht auf der Verwendung von GIAOs. Dieses Vorgehen lässt sich auch auf die Berechnung der Stromdichte übertragen und ist in der *Gauge-Including-Magnetically-Induced-Currents*-(GIMIC-)Methode^[14,18–20] realisiert. Durch die Verwendung der GIAOs wird die Stromdichte unabhängig von der Wahl des Eichursprungs, Eichinvarianz wird hingegen erst im Limit einer vollständigen Basis erreicht.^[18] Zusätzlich sorgen die GIAOs für eine Verbesserung der Basissatzkonvergenz.^[19] Zur Berechnung der Stromdichte wird die Gleichung für die Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten, welche auf analytischer Differenzierung basiert, mit der entsprechenden Biot-Savart-Gleichung kombiniert.^[49] Der analytische Ausdruck für die Abschirmungskonstanten ist nach Gleichung (2.85)

$$\sigma_{K\alpha\beta} = \left. \frac{\partial^2 E}{\partial \mu_{K\alpha} \partial B_\beta} \right|_{\vec{\mu}_K = \vec{B} = 0, \forall K} = \sum_{\mu\nu} \left(D_{\mu\nu}^{B_\beta} h_{\mu\nu}^{\mu_{K\alpha}} + D_{\mu\nu} h_{\mu\nu}^{\mu_{K\alpha} B_\beta} \right) \quad (2.136)$$

und der entsprechende Bio-Savart Ausdruck ist gegeben durch

$$\sigma_{K\alpha\beta} = -\varepsilon_{\alpha\delta\gamma} \int \frac{r_\delta - R_{K\delta}}{|\vec{r} - \vec{R}_K|^3} J_\gamma^{B_\beta} d^3\vec{r} \quad (2.137)$$

mit dem Levi-Civita-Tensor $\varepsilon_{\alpha\delta\gamma}$ und

$$J_\gamma^{B_\beta}(\vec{r}) = \frac{\partial J_\gamma(\vec{r})}{\partial B_\beta}. \quad (2.138)$$

Der magnetisch induzierte Stromdichtetensor $J_\gamma^{B_\beta}(\vec{r})$ kann durch Kombination der beiden Gleichungen (2.136) und (2.137) definiert werden. Dies und die Verwendung der GIAOs führt nach weiterem Umformen zur eigentlichen Gleichung für die Berechnung der einzelnen Komponenten des Stromdichtetensors,^[18]

$$\begin{aligned} J_\alpha^{B_\beta}(\vec{r}) &= \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \frac{\partial \chi_\mu}{\partial B_\beta} \hat{\tilde{h}}^{\mu K_\alpha} \chi_\nu + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \chi_\mu \hat{\tilde{h}}^{\mu K_\alpha} \frac{\partial \chi_\nu}{\partial B_\beta} \\ &\quad + \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{B_\beta} \chi_\mu \hat{\tilde{h}}^{\mu K_\alpha} \chi_\nu - \varepsilon_{\alpha\beta\delta} \left[\sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu}^{B_\delta} \chi_\mu \hat{\tilde{h}}^{\mu K_\alpha} \chi_\nu \right]. \end{aligned} \quad (2.139)$$

Hierbei wurden die neuen Operatoren $\hat{\tilde{h}}^{\mu K_\alpha}$ und $\hat{\tilde{h}}^{\mu K_\alpha} B_\beta$ ohne den Term $|\vec{r} - \vec{R}_K|^3$ im Nenner eingeführt. Mit Gleichung (2.139) kann die Stromdichte für jeden Punkt im Raum berechnet werden. Bei der Summation heben sich alle Beiträge auf, die explizit vom Eichursprung bzw. von den Kernpositionen \vec{R}_K abhängen, wodurch der Stromdichtetensor unabhängig davon wird. Die quantenchemische Berechnung von Ringströmen erfolgt in zwei Schritten. Zunächst wird quantenchemisch die gestörte Dichtematrix \mathbf{D}^{B_β} berechnet und zusammen mit der ungestörten Dichtematrix \mathbf{D} in eine Datei geschrieben. In der vorliegenden Arbeit erfolgt dieser Schritt mit TURBOMOLE. Im zweiten Schritt werden diese Dichtematrizen vom eigenständigen Programm GIMIC eingelesen und der magnetisch induzierte Stromdichtetensor $J_\gamma^{B_\beta}(\vec{r})$ punktweise auf einem Gitter berechnet. Diese Stromdichte wird abschließend über eine vom Benutzer spezifizierte Fläche zur Stromstärke integriert. Wird die Fläche senkrecht zu ausgewählten Bindungen gewählt, lassen sich Aussagen über die Stärke des Stroms entlang dieser Bindungen treffen. Auf diese Weise kann der Pfad des Stroms in Molekülen nachverfolgt und in lokale oder globale Ringströme um das gesamte Molekül herum unterteilt werden. Der resultierende Gesamtstrom ergibt sich dabei aus der Summe der gegenläufigen diatropischen und paratropischen Einzelbeiträge. Seine Stärke ist ein Maß für die Delokalisierung der Elektronen oder den aromatischen Charakter des untersuchten Moleküls.

3. Programmstruktur des `mpshift`

In den beiden folgenden Kapiteln 4 und 5 werden die Modifikationen im Modul `mpshift`, welche im Rahmen der vorliegenden Arbeit vorgenommen werden, ausführlich beschrieben. Zuvor soll an dieser Stelle die grundlegende Programmstruktur, wie sie zu Beginn der Arbeit vorlag, dargestellt und erläutert werden. Abbildung 3.1 zeigt eine schematische Darstellung des Moduls, wobei nur die wesentlichen Routinen abgebildet sind. Die Funktion der einzelnen Routinen wird im Folgenden erklärt und mit den Gleichungen aus Kapitel 2 in Verbindung gebracht.

csonei Übergeordnete Routinen zur Berechnung der abgeleiteten Einelektronen- & **csplop**: Matrizen. Die Routine `csplop` wird mehrmals von `csonei` aufgerufen.

Je nach Aufruf werden die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitete Überlappungsmatrix, die abgeleitete kinetische Energie, die abgeleitete Kern-Elektron-Wechselwirkung oder die Matrixelemente des abgeleiteten Hamiltonoperators berechnet. Die eigentliche Berechnung der jeweiligen Terme erfolgt in den Routinen `ssints`, `tsints`, `vsints` und `lints`, welche von `csplop` aufgerufen werden.

ssints: Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Überlappungsmatrix $S_{\mu\nu}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.78).

tsints: Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten kinetischen Energie in $h_{\mu\nu}^{B_\beta}$ als Anteil der ersten beiden Terme auf der rechten Seite in Gleichung (2.79).

vsints: Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Kern-Elektron-Wechselwirkung in $h_{\mu\nu}^{B_\beta}$ als Anteil der ersten beiden Terme auf der rechten Seite in Gleichung (2.79).

lints: Berechnung der Matrixelemente ${}^\nu T_{\mu\nu}^{B_\beta}$, entsprechend dem dritten Term auf der rechten Seite in Gleichung (2.79).

pploop: Übergeordnete Routine zur Berechnung des diamagnetischen und paramagnetisch ungestörten Anteils des Abschirmungstensors durch Spuren von $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{dia}}$ und $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha B_\beta, \text{para}}$ mit der ungestörten Dichtematrix $D_{\mu\nu}$,

entsprechend den ersten beiden Termen auf der rechten Seite in Gleichung (2.90).

dmints: Berechnung der Matrixelemente $h_{\mu\nu}^{\mu_K \alpha} B_\beta, \text{dia}$ entsprechend dem dritten Term auf der rechten Seite in Gleichung (2.88).

pmints: Berechnung der Matrixelemente $h_{\mu\nu}^{\mu_K \alpha} B_\beta, \text{para}$ entsprechend der ersten beiden Terme auf der rechten Seite in Gleichung (2.88).

csloop: Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Zweielektronen-Integrale $G_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.83) und Kontrahieren mit der ungestörten Dichtematrix $D_{\kappa\lambda}$.

dftpart: Übergeordnete Routine für die Berechnung des nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Austauschkorrelationsbeitrages.

csrhf: Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Austauschkorrelationsmatrix $Y_{\mu\nu}^{B_\beta}$ für GGA-Funktionale nach Gleichung (2.126).

csurhf: Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Austauschkorrelationsmatrix $Y_{\mu\nu}^{B_\beta}$ für LDA-Funktionale nach Gleichung (2.126).

cpscf: Übergeordnete Routine für das Lösen der CPHF-Gleichungen und zur Berechnung des paramagnetisch gestörten sowie gesamten Abschirmungstensors. Sofern die DFT ohne Hybridfunktionale verwendet wird, können diese Beiträge direkt berechnet werden. In den anderen Fällen wird zunächst standardmäßig der Abschirmungstensor für das erste Atom in der Koordinatendatei berechnet und so lange iteriert, bis dieser konvergiert ist. Im Anschluss folgt die Berechnung der Abschirmungstensoren aller Atome und weitere Iterationen, bis auch diese konvergiert sind.

makeu: Berechnung der ersten \mathbf{U} -Matrix, $U_{ji}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.97) und $U_{ai}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.98). Für Hartree-Fock- und DFT-Rechnungen mit Hybridfunktionalen wird der Beitrag mit der gestörten Dichtematrix für die gestörte Fockmatrix $F_{\mu\nu}^{B_\beta}$ (siehe Gleichung (2.99) für Hartree-Fock bzw. Gleichung (2.123) für DFT) vernachlässigt, d. h. als erste Näherung wird $D_{\mu\nu}^{B_\beta} = 0$ angenommen.

3. Programmstruktur des *mpshift*

makecs: Berechnung der gestörten Koeffizienten $c_{\mu i}^{B_\beta}$ aus den $U_{pi}^{B_\beta}$ und den ungestörten Koeffizienten $c_{\mu i}$ nach Gleichung (2.94).

dsmat: Berechnung der gestörten Dichtematrix $D_{\mu\nu}^{B_\beta}$ aus den ungestörten Koeffizienten $c_{\mu i}$ und den gestörten Koeffizienten $c_{\mu i}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.91).

p3loop: Wahlweise Berechnung des paramagnetisch gestörten Anteils des Abschirmungstensors eines Atoms oder aller Atome (siehe **cpscf**). Dafür werden zunächst die Matrixelemente $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha}$ nach Gleichung (2.59) in der Routine **hmints** berechnet und mit der gestörten Dichtematrix $D_{\mu\nu}^{B_\beta}$, entsprechend dem dritten Term auf der rechten Seite von Gleichung (2.90), kontrahiert.

hmints: Berechnung der Matrixelemente $h_{\mu\nu}^{\mu K_\alpha}$ nach Gleichung (2.59)

shloop: Berechnung der ungestörten Zweielektronen-Integrale $G_{\mu\nu\kappa\lambda}$ und Kontrahieren mit der gestörten Dichtematrix $D_{\mu\nu}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.100). Wie anhand der Gleichung zu erkennen ist, wird hierbei lediglich der Austauschterm benötigt.

maked1: Berechnung der Matrixelemente $(A_{ai}^{B_\beta})^{(k)}$ für die aktuelle Iteration (k) nach Gleichung (2.110).

maked2: Berechnung der Matrixelemente $B_{ai}^{B_\beta}$ nach Gleichung (2.111). Diese Elemente ändern sich in den Iterationen nicht, da ihre Berechnung schnell erfolgt, werden sie jedoch nicht gespeichert, sondern immer neu berechnet.

dvdson: Speichern der aktuellen $(A_{ai}^{B_\beta})^{(k)}$ und $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k)}$ auf der Festplatte. Anschließend werden die Matrixelemente $a_{nm}^{B_\beta}$ und die Vektorelemente $b_n^{B_\beta}$ durch Skalarmultiplikation der $(A_{ai}^{B_\beta})^{(m)}$ und $B_{ai}^{B_\beta}$ mit den $(U_{ai}^{B_\beta})^{(n)}$ aus allen bisherigen Iterationen berechnet (Gleichungen (2.117) und (2.118)). Daraus lässt sich die Matrix \mathbf{a}^{B_β} (Gleichung (2.114)) sowie der Vektor \vec{b}^{B_β} (Gleichung (2.116)) bestimmen. Nach Invertierung der Matrix \mathbf{a}^{B_β} kann der Lösungsvektor \vec{x}^{B_β} des Gleichungssystems durch die Matrixvektormultiplikation nach Gleichung (2.119) erhalten werden. Die optimalen $(A_{ai}^{B_\beta})^{(k)}$ und $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k)}$ ergeben sich schließlich durch Linearkombination der vorherigen Matrizen (Gleichungen (2.121) und (2.120)).

maked3: Berechnung der neuen $(U_{ai}^{B_\beta})^{(k+1)}$ für die nächste Iteration nach Gleichung (2.122).

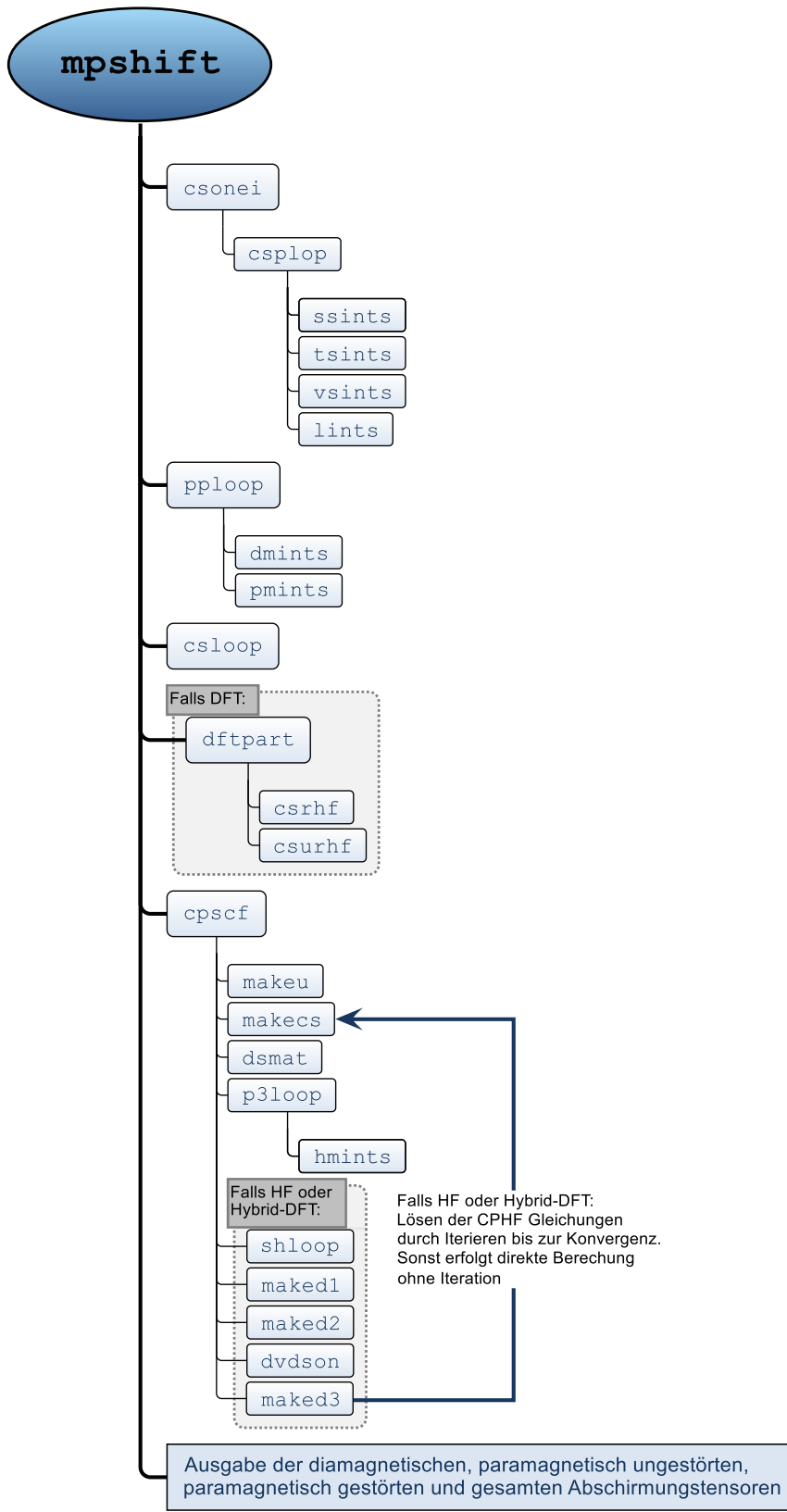


Abb. 3.1.: Schematische Darstellung der grundlegenden Programmstruktur des Moduls **mpshift** vor den Modifikationen, die im Laufe der vorliegenden Arbeit durchgeführt werden. In der Abbildung sind nur die wichtigsten Routinen enthalten.

4. Erweiterungen der Funktionalität

Das Modul `mpshift` umfasste bisher die Möglichkeit der Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten in Molekülen ohne schwere Elemente (bis etwa $Z=36$) in der Gasphase. Diese Berechnungen konnten auf Hartree-Fock-, DFT- (für LDA- und GGA-Funktionale) und MP2-Niveau durchgeführt werden. Des Weiteren konnte die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitete Dichtematrix dem eigenständigen Programm GIMIC zur Weiterverarbeitung bereitgestellt werden. Die folgenden Abschnitte beschreiben die Erweiterungen der Funktionalität des Moduls, welche im Rahmen dieser Arbeit implementiert werden, um sie im Anschluss daran zur Beantwortung chemischer Fragestellungen anzuwenden. Im Einzelnen sind dies die Einbeziehung von Umgebungseffekten, die Berücksichtigung relativistischer Effekte auf Nachbaratome in Molekülen mit schweren Elementen durch die Verwendung relativistischer ECPs sowie die Bereitstellung der magnetischen Response zur Berechnung von VCD-Spektren. Weiterhin wurde das Modul um die Möglichkeit ergänzt, MGGA-Funktionale für die Berechnung der Abschirmungskonstanten auf DFT-Niveau zu verwenden. Die Implementierung dieses letzten Punktes erfolgte gemeinsam mit Fabian Mack im Rahmen seiner Masterarbeit.^[50]

4.1. Berücksichtigung von Umgebungseffekten

Isotrope chemische Verschiebungen werden üblicherweise in Lösung gemessen. Je nachdem wie stark das zu untersuchende Molekül mit dem Lösungsmittel wechselwirkt, hat das Lösungsmittel einen mehr oder weniger stark ausgeprägten Einfluss auf das gemessene Spektrum. Das *Conductor-like Screening Model* (COSMO),^[11] ein Kontinuumsmodell, ist in der Quantenchemie ein bewährtes Verfahren zur Berücksichtigung von Umgebungseffekten. Neben den Einflüssen des Lösungsmittels lassen sich damit auch die Ladungen von Ionen kompensieren, ohne die Gegenionen explizit in die Berechnung einbeziehen zu müssen. Insbesondere hoch geladene Anionen lassen sich ohne eine solche Ladungskompensation nur schwer oder gar nicht berechnen. Neben COSMO besteht auch die Möglichkeit, Lösungsmittelmoleküle explizit in die Berechnung einzubeziehen. Soll eine größere Anzahl an Lösungsmittelmolekülen

explizit betrachtet werden, um beispielsweise eine vollständige Solvationshülle um das gelöste Molekül zu erhalten, bieten sich Molekulardynamik-(MD-)Simulationen an. Hierbei wird eine Simulation für die Dauer eines vom Nutzer spezifizierten Zeitintervalls durchgeführt. Aus einzelnen Momentaufnahmen dieser Simulation lassen sich die Molekülkoordinaten extrahieren. Für diese ausgewählten Koordinaten können anschließend *ab initio* Rechnungen durchgeführt werden. Ein Vergleich solch unterschiedlicher Ansätze ist in Abschnitt 4.1.3 für das Acetonmolekül in Wasser zu finden.

4.1.1. Theorie

In einem Kontinuum-Lösungsmittel-Model (englisch *Continuum Solvation Model* (CSM)), wie dem COSMO, wird das zu betrachtende Lösungsmittel durch seine relative Permittivität ϵ beschrieben. Das gelöste Molekül stellt dabei einen Hohlraum im dielektrischen Kontinuum dar und polarisiert das dielektrische Medium aufgrund seiner Ladungsverteilung. Zur Beschreibung der Reaktion des dielektrischen Mediums auf diese Polarisierung, werden auf der Oberfläche des durch das gelöste Molekül entstandenen Hohlraums sogenannte *screening*-Ladungen generiert. In der Praxis wird also in einem bestimmten Abstand eine Hülle um das gelöste Molekül gelegt und auf der Oberfläche dieser Hülle befinden sich diese Ladungen. Beim COSMO wird nun die Nebenbedingung eingeführt, dass das elektrostatische Potential auf der Oberfläche dieser Hülle verschwinden soll, was einem idealen Lösungsmittel mit unendlicher relativer Permittivität $\epsilon = \infty$ entspricht. Das gesamte elektrostatische Potential $\vec{\phi}^{\text{Tot}}$ setzt sich aus dem Beitrag des gelösten Moleküls $\vec{\phi}^{\text{Mol}}$ und dem Beitrag der *screening*-Ladungen $\mathbf{A}\vec{q}$ zusammen. $\vec{\phi}^{\text{Mol}}$ beinhaltet dabei sowohl die Beiträge der Elektronen als auch die der Kerne. Der Vektor \vec{q} enthält die insgesamt N_{SL} *screening*-Ladungen und die Matrix \mathbf{A} beinhaltet die Coulombwechselwirkung der *screening*-Ladungen untereinander. Mit der Bedingung des verschwindenden elektrostatischen Potentials folgt daher

$$\vec{\phi}^{\text{Tot}} = \vec{\phi}^{\text{Mol}} + \mathbf{A}\vec{q} = 0, \quad (4.1)$$

wodurch sich die *screening*-Ladungen definieren lassen,

$$\vec{q} = \mathbf{A}^{-1}\vec{\phi}^{\text{Mol}}. \quad (4.2)$$

Um nun Lösungsmittel mit unterschiedlichen relativen Permittivitäten betrachten zu

4. Erweiterungen der Funktionalität

können, wird der Skalierungsfaktor

$$f(\varepsilon) = \frac{\varepsilon - 1}{\varepsilon + \frac{1}{2}} \quad (4.3)$$

eingeführt und damit lassen sich die entsprechenden *screening*-Ladungen $\vec{q}(\varepsilon)$ in Abhängigkeit von ε erhalten,

$$\vec{q}(\varepsilon) = \vec{q}(\varepsilon = \infty) f(\varepsilon). \quad (4.4)$$

Die Abweichungen aufgrund der hier gewählten Nebenbedingung des verschwindenden elektrostatischen Potentials, im Vergleich zu den eigentlich viel komplexeren Nebenbedingungen, ist sehr gering.^[11] Dies gilt insbesondere für Lösungsmittel mit großen relativen Permittivitäten, wie beispielsweise Wasser.

Bei der Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten müssen die erzeugten Punktladungen auf der Oberfläche der Hülle um das gelöste Molekül ebenfalls berücksichtigt werden, um konsistente Resultate zu erhalten. Die *screening*-Ladungen ergeben einen zusätzlichen Energiebeitrag E^{SM} für den Einelektronen-Teil,^[51]

$$E^{\text{SM}} = \sum_l^{N_{\text{SL}}} \int \frac{q_l \rho(\vec{r})}{|\vec{t}_l - \vec{r}|} d^3 \vec{r} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \underbrace{\sum_l^{N_{\text{SL}}} \int \frac{q_l \chi_\mu^* \chi_\nu}{|\vec{t}_l - \vec{r}|} d^3 \vec{r}}_{V_{\mu\nu}^{\text{SM}}} \quad (4.5)$$

mit den Positionen \vec{t}_l der *screening*-Ladungen. Für die chemischen Abschirmungskonstanten wird daher die Ableitung von Gleichung (4.5) nach den Komponenten des Magnetfeldes benötigt. Dies führt schließlich zu

$$E^{\text{SM}, B_\beta} = \sum_{\mu\nu} D_{\mu\nu} \underbrace{\frac{i}{2c} \sum_l^{N_{\text{SL}}} \int (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}) \frac{q_l \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0}}{|\vec{t}_l - \vec{r}|} d^3 \vec{r}}_{V_{\mu\nu}^{\text{SM}, B_\beta}}, \quad (4.6)$$

was bedeutet, dass lediglich die zuvor in einer SCF-Rechnung ermittelten *screening*-Ladungen – in Form von Punktladungen – in die Berechnung eingehen.

4.1.1.1. Direct COSMO-RS

Als einfaches Kontinuumsmodell behandelt COSMO Umgebungseffekte auf rein elektrostatischer Ebene. Um die Limitierungen dieses Ansatzes zu verringern, kann das *Direct COSMO for Real Solvents* (D-COSMO-RS)^[52–54] angewendet werden. Diesem

4.1. Berücksichtigung von Umgebungseffekten

liegt das *COSMO for Real Solvents* (COSMO-RS)^[55,56] zugrunde, das die Wechselwirkung zwischen Lösungsmittel und gelöstem Stoff mithilfe eines statistischen thermodynamischen Ansatzes beschreibt und daher die Berechnung thermodynamischer Eigenschaften von Flüssigkeiten ermöglicht. Es basiert auf COSMO-SCF-Rechnungen der Moleküle in einem elektrischen Leiter, d. h. $\varepsilon = \infty$. Auf diese Weise lässt sich sowohl das gelöste Molekül als auch das Lösungsmittel auf demselben quantenchemischen Level berechnen. Dadurch können Wasserstoffbrücken, Lösungsmittelgemische oder Temperatureffekte beschrieben werden.^[54] Im D-COSMO-RS-Ansatz werden nun sogenannte σ -Potentiale verwendet. Diese lösungsmittelspezifischen Response-Funktionen werden zuvor in einer COSMO-RS-Rechnung mit dem COSMOtherm-Programmpaket^[57,58] bestimmt. Standardmäßig wird dabei das Funktional BP86^[59,60] sowie die def-TZVP-Basis^[61] verwendet. Der Einfluss des D-COSMO-RS-Ansatzes resultiert in einer Korrektur der COSMO-Ladungen $q_l^{\Delta RS}$.^[52] Damit ist das vollständige Lösungsmittelpotential gegeben durch

$$V_{\mu\nu}^{RS} = \sum_l^{N_{SL}} \int \frac{(q_l + q_l^{\Delta RS}) \chi_\mu \chi_\nu}{|\vec{t}_l - \vec{r}|} d^3 \vec{r}. \quad (4.7)$$

4.1.2. Implementierung

Bei Betrachtung von Gleichung (4.6) ist zu sehen, dass die $V_{\mu\nu}^{SM, B_\beta}$ dieselbe Form haben wie die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitete Kern-Elektron-Wechselwirkung $V_{Ke,\mu\nu}^{B_\beta}$ (Gleichung 2.134). Für die Implementierung der COSMO-Beiträge zur Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten können daher die bereits bestehenden Routinen zur Berechnung des letztgenannten Beitrages modifiziert werden. Es ist dabei lediglich darauf zu achten, dass anstelle der Kernladungen die *screening*-Ladungen und anstelle der Kernpositionen die Positionen der *screening*-Ladungen an die entsprechende Routine übergeben werden. Bei der Verwendung von COSMO zur Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten wird daher die Routine `vsints` ein weiteres Mal von der Routine `csplop` mit den entsprechenden Feldern gerufen. Für die Implementierung zur Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten mit D-COSMO-RS ändert sich an dieser Stelle nichts. Anstelle der normalen COSMO-Ladungen $\vec{q}(\varepsilon)$ müssen nur die D-COSMO-RS-Ladungen $\vec{q}(\varepsilon) + \vec{q}^{\Delta RS}$ der Routine `vsints` übergeben werden.

Grundsätzlich lassen sich auf diese Weise die Beiträge von beliebige Punktladungen berechnen. Anstelle von COSMO, welches Punktladungen auf einer Hülle um das gelöste Molekül generiert, besteht daher auch die Möglichkeit, die elektrostati-

4. Erweiterungen der Funktionalität

sche Wechselwirkung expliziter Lösungsmittelmoleküle durch die Wechselwirkung mit Punktladungen zu ersetzen. Dafür können einzelne Momentaufnahmen aus MD-Simulationen verwendet werden. An die Atompositionen der Lösungsmittelmoleküle werden Punktladungen gesetzt. Der Betrag der jeweiligen Ladung kann beispielsweise durch eine Populationsanalyse wie Mulliken^[62] oder *Natural Population Analysis* (NPA)^[63] bzw. durch einen elektrostatischen Potential (ESP)-Fit^[64] für das isolierte Lösungsmittelmolekül bestimmt werden. Die entsprechenden Koordinaten und Ladungen werden schließlich wieder an die Routine `vsints` übergeben. Eine Alternative zur Berechnung der Umgebungseffekte mit Punktladungen sind gaußförmig verschmierte Ladungen. Die dafür notwendigen Dreizentren-Integrale werden bereits für die RI-Näherung benötigt, welche ausführlich in Abschnitt 5.1 beschrieben wird, und können an dieser Stelle wiederverwendet werden. Um dies zu gewährleisten wird die Routine `csonei` um einen Aufruf der Routine `cs1p3_omp` (s.u.) erweitert. Im Vergleich zu punktförmigen Ladungen lässt sich dadurch eine etwas weichere Ladungsverteilung generieren.

Die unterschiedlichen Möglichkeiten zur Einbeziehung von Lösungsmittelleffekten werden am Beispiel des Acetonmoleküls in Wasser untersucht und sind im folgenden Abschnitt erläutert.

4.1.3. Testrechnungen

4.1.3.1. Aceton in Wasser

Als Beispiel für Lösungsmittelleffekte auf die chemische Verschiebung wurden die Solvatationsverschiebungen im Acetonmolekül beim Übergang von der Gasphase in eine wässrige Lösung untersucht. Die experimentellen Verschiebungen für diesen Übergang betragen 75.5 ppm für das Sauerstoffatom^[65] und –18.9 ppm für das Carbonyl-Kohlenstoffatom^[66]. Neben dem einfachen Ansatz von COSMO und D-COSMO-RS wurden zusätzlich MD-Simulationen mit ca. 400 Wassermolekülen durchgeführt und die Koordinaten aller Atome aus 100 Momentaufnahmen extrahiert. Mit diesen Koordinaten kann nun folgendermaßen verfahren werden. Im einfachsten Fall können die Atome aller Wassermoleküle durch Punktladungen genähert werden. Die Ladungen wurden dabei mithilfe eines ESP-Fits für ein isoliertes Wassermolekül bestimmt. Als Alternative zu den Punktladungen können auch gaußförmig verschmierte Ladungen verwendet werden, welche für einen etwas weicheren Ladungsübergang sorgen. Ein anderer Ansatz stellt das explizite Berechnen der Wassermoleküle dar. Dafür wurden die dem Acetonmolekül nächstgelegenen 16/32/64 Wassermoleküle bestimmt und

4.1. Berücksichtigung von Umgebungseffekten

bei der Berechnung einbezogen. Schließlich lassen sich diese Methoden auch kombinieren, d. h. die innersten Wassermoleküle werden explizit behandelt, während die äußeren lediglich in Form von Punkt- oder gaußförmig verschmierten Ladungen in die Rechnung eingehen. Die Ergebnisse für die mit der def2-SVP-Basis^[67] und dem PBE-Funktional^[68] berechneten Solvatationsverschiebungen sind in Abbildung 4.1 dargestellt. Eingezeichnete Fehlerbalken beziehen sich auf die Standardabweichung von der Mittelwertbildung über alle ausgewählten Strukturen aus der MD-Simulation. Der grundsätzliche Trend zeigt bei allen untersuchten Methoden in die richtige Richtung. Bei der expliziten Berücksichtigung der Wassermoleküle lässt sich jedoch keine eindeutige Konvergenz mit der Anzahl explizit berücksichtigter Wassermoleküle erkennen. Im Vergleich zur Solvatationsverschiebung des Sauerstoffatoms liegt die Solvatationsverschiebungen des Carbonyl-Kohlenstoffatoms mit dieser Methode tendenziell etwas näher am experimentellen Wert. Umgekehrt verhält es sich bei der Berechnung mit Punkt- bzw. gaußförmig verschmierten Ladungen, wodurch kein eindeutiger Favorit zwischen den beiden Methoden ausgemacht werden kann. Der wesentlich einfachere COSMO-Ansatz führt zu einer ähnlich guten Beschreibung der Solvatationsverschiebungen. Diese werden um ca. 25 ppm für das Sauerstoffatom und ca. 9 ppm für das Kohlenstoffatom unterschätzt. Deutlich besser verhält sich die D-COSMO-RS-Rechnung. Diese kommt bis auf 9 ppm bzw. 3 ppm an die experimentellen Werte heran.

4. Erweiterungen der Funktionalität

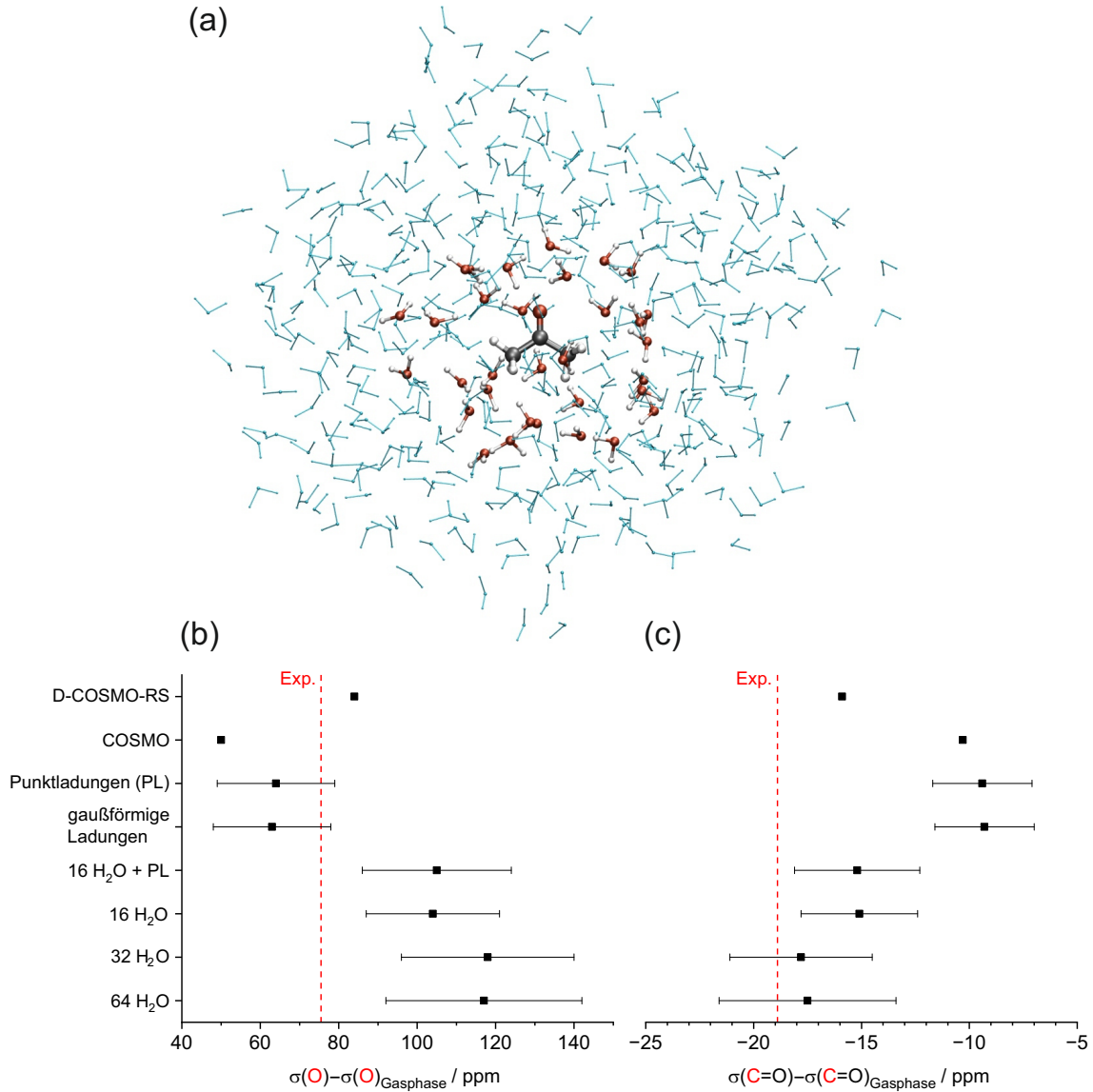


Abb. 4.1.: (a) Aceton im Zentrum umgeben von explizit einbezogenen Wassermolekülen (rot-weiß) und einer Solvatationshülle (blau) bestehend aus weiteren Wassermolekülen, welche nicht explizit bei der Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten berücksichtigt wurden. Im unteren Bereich sind die Solvationsverschiebungen mit unterschiedlichen Methoden für das Sauerstoffatom (b) und das Carbonyl-Kohlenstoffatom (c) dargestellt. Die experimentellen Werte wurden den Referenzen [65] (Sauerstoff) und [66] (Kohlenstoff) entnommen. Eingezeichnete Fehlerbalken stellen die Standardabweichung von der Mittelwertbildung über alle ausgewählten Strukturen aus der MD-Simulation dar.

4.1.3.2. Lösungsmittleffekte auf ^{13}C -chemische Verschiebungen

Wie im letzten Abschnitt erläutert wurde liefert das D-COSMO-RS eine gute Übereinstimmung mit dem Experiment für die Solvationsverschiebungen des Acetonmoleküls beim Übergang von der Gasphase in die wässrige Lösung. Aus diesem Grund wurde die Genauigkeit mit COSMO und D-COSMO-RS berechneter Lösungsmittleffekte auf ^{13}C -chemische Verschiebungen für die organischen Moleküle in der Tabelle aus Referenz [69] weiter untersucht. Die absoluten Abschirmungskonstanten der entsprechenden Kohlenstoffatome in den Lösungsmitteln THF-d₈, CD₂Cl₂, CDCl₃, Toluol-d₈, C₆D₆, C₆D₅Cl, (CD₃)₂CO, (CD₃)₂SO, CD₃CN, TFE-d₃, CD₃OD und D₂O sind in der Tabelle A.2 für die Berechnung mit COSMO und in der Tabelle A.3 für die Berechnung mit D-COSMO-RS im Anhang angegeben. Das jeweilige Lösungsmittelmodell wurde dafür sowohl bei der Optimierung der Strukturparameter als auch bei der eigentlichen Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten verwendet. Durchgeführt wurden die Berechnungen mit dem Funktional TPSSh^[70] und der def2-TZVP-Basis^[67]. Bei den insgesamt N_{Sol} Lösungsmitteln ergeben sich für jeden betrachteten Kohlenstoff $N_{\text{Paar}} = \frac{N_{\text{Sol}}(N_{\text{Sol}}-1)}{2}$ Paare chemischer Verschiebungen (hier = 66 für $N_{\text{Sol}} = 12$), welche mit den experimentellen Paaren verglichen werden können. Der Fehler der berechneten chemischen Verschiebung für jeden dieser Kohlenstoffatome ist durch die Wurzel der gemittelten Fehlerquadrate definiert

$$\delta_{\text{err}} = \sqrt{\frac{1}{N_{\text{Paar}}} \sum_{i=1}^{N_{\text{Sol}}} \sum_{j>i}^{N_{\text{Sol}}} [(\delta_{\text{calc.,Sol } i} - \delta_{\text{calc.,Sol } j}) - (\delta_{\text{exp.,Sol } i} - \delta_{\text{exp.,Sol } j})]^2}. \quad (4.8)$$

Diese Fehler sind für die betrachteten Verbindungen in den beiden Graphen in Abbildung 4.2 dargestellt. Die größten Fehler treten vor allem bei den Carbonyl-Kohlenstoffatomen auf. Erwartungsgemäß schneidet das D-COSMO-RS hier etwas besser ab als das reine COSMO. Im Vergleich mit den restlichen Verbindungen sind jedoch auch hier die Fehler mit am größten. Bis auf wenige Ausreißer verhalten sich COSMO und D-COSMO-RS jedoch weitestgehend ähnlich, sodass kein klarer Favorit zur Berechnung vom Lösungsmittleffekten ausgemacht werden kann.

4. Erweiterungen der Funktionalität

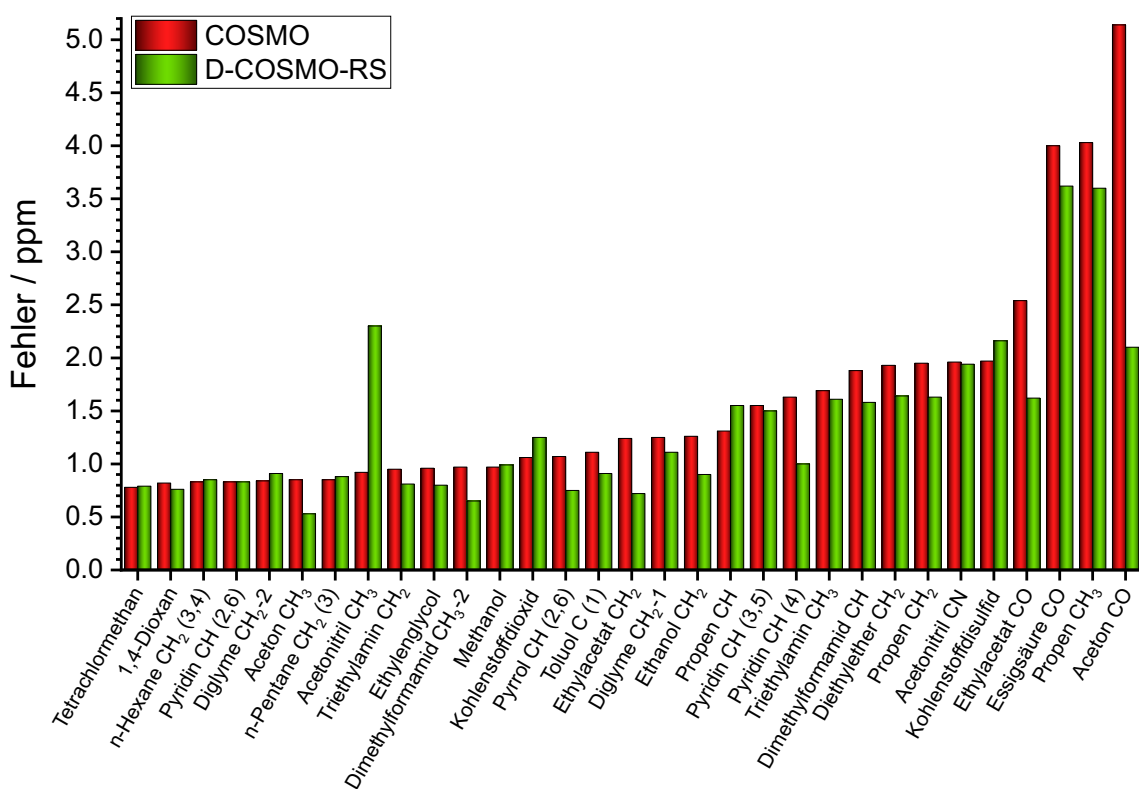
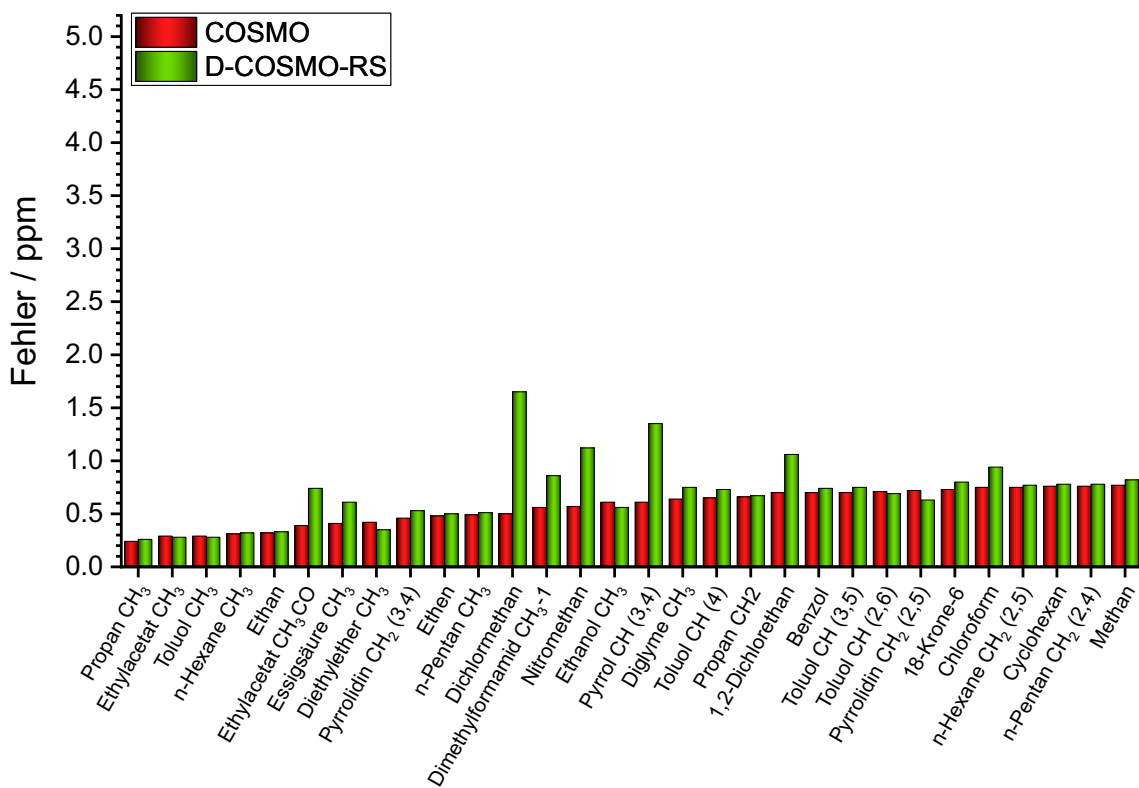


Abb. 4.2.: Fehler von COSMO und D-COSMO-RS für die organischen Moleküle aus Referenz [69] bei der Berechnung von ¹³C-chemischen Verschiebungen.

4.1. Berücksichtigung von Umgebungseffekten

Alternativ zu den Fehlern einzelner Kohlenstoffatome in den jeweiligen Verbindungen lassen sich auch entsprechende Fehler für die einzelnen Lösungsmittel definieren. Da hierbei die chemischen Verschiebungen unterschiedlicher Systeme verglichen werden, fallen diese Fehler größer aus. Somit ergeben sich unter Berücksichtigung aller Verbindungen Fehler von 10–11 ppm, sowohl für COSMO als auch für D-COSMO-RS. Insbesondere die chemischen Verschiebungen der Kohlenstoffatome in den Verbindungen MeCl_4 , MeHCl_3 und MeH_2Cl_2 werden besonders schlecht beschrieben und liegen weit neben den experimentellen Werten. Jedoch trifft dieses Verhalten auch bereits auf berechnete chemische Verschiebungen dieser Systeme in der Gasphase zu, sodass nicht grundsätzlich eine schlechte Beschreibung der Lösungsmittelleffekte vorliegt. Eine mögliche Ursache für dieses Verhalten könnten Spin-Bahn-Effekte darstellen.^[71] Unter Vernachlässigung dieser drei Verbindungen ergeben sich die in Abbildung 4.3 dargestellten Fehler für die einzelnen Lösungsmittel. Besonders auffällig ist das unerwartet schlechte Abschneiden von D-COSMO-RS bei der Betrachtung von Wasser und TFE als Lösungsmittel. Insgesamt führen die beiden Methoden jedoch auch hier zu ähnlichen Resultaten.

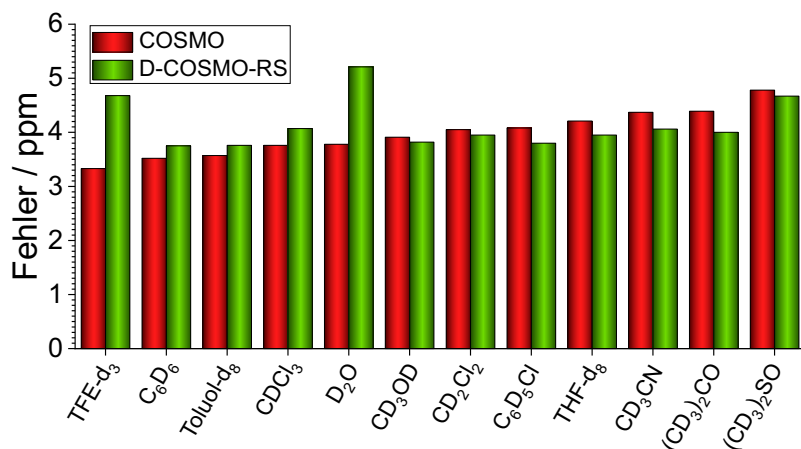


Abb. 4.3.: Fehler von COSMO und D-COSMO-RS für die unterschiedlichen Lösungsmittel aus Referenz [69] bei der Berechnung von ^{13}C -chemischen Verschiebungen. Die Verbindungen MeCl_4 , MeHCl_3 und MeH_2Cl_2 wurden nicht berücksichtigt.

4.2. Beschreibung skalar-relativistischer Effekte durch effektive Kernpotentiale

Für schwere Atome nimmt mit steigender Kernladungszahl der Einfluss relativistischer Effekte zu. Diese relativistischen Einflüsse haben ihren Ursprung in Kernnähe schwerer Atome. Sie übertragen sich jedoch auch auf die Valenzschalen der entsprechenden Atome und haben damit auch einen Einfluss auf die chemische Verschiebung an benachbarten Atomen. Die relativistische Berechnung im Rahmen vier- oder zweikomponentiger Methoden – wie beispielsweise die Theorie der exakten Entkopplung (englisch *exact two-component decoupling*, X2C)^[72–74] – ist sehr aufwändig. Eine alternative Berücksichtigung skalar-relativistischer Effekte ist durch die Verwendung von sogenannten *Effective Core Potentials* (ECPs)^[75,76] gegeben. Hierbei werden die Elektronen in den Rumpforbitalen durch ein entsprechend gefittetes Potential beschrieben und nur die Valenzelektronen explizit betrachtet. Aufgrund der fehlenden kernnahen Elektronen haben chemische Abschirmungskonstanten, welche für Atome mit einem ECP berechnet wurden, keine physikalische Bedeutung. Die Rumpfelektronen liefern den größten Beitrag zur Abschirmung und daher wird diese stark unterschätzt. Werden jedoch nur wenige Rumpforbitale durch das ECP ersetzt, d. h. sogenannte *small-core*-ECPs verwendet, kann bei der Berechnung relativer chemischer Verschiebungen davon ausgegangen werden, dass sich der fehlende kernnahe Beitrag aufhebt.^[34] In diesem Zusammenhang untersuchten Moore und Healy^[77] die Abhängigkeit der Titan-Abschirmung in Titan-Tetrahalogeniden von All-Elektronen-Basisätzen sowie ECPs und kamen zu dem Schluss, dass die absoluten Abschirmungen stark von der gewählten Basis abhängen, die relativen chemischen Verschiebungen jedoch weitgehend unabhängig davon sind. Bagno und Bonchio konnten ebenfalls zeigen, dass sich die chemischen Verschiebungen, berechnet mit ECPs, von Wolfram^[78] und Ruthenium^[79] gut mit experimentell gemessenen Daten korrelieren lassen. Problematisch ist jedoch, dass die so erhaltenen chemischen Verschiebungen zunächst an experimentell gemessene Verschiebungen gefittet werden müssen, um eine Korrelation herzustellen. Erst damit lassen sich Aussagen über die chemische Verschiebung in unbekannten Verbindungen treffen. Für die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten an benachbarten Atomen schwerer Atome können die ECPs jedoch problemlos verwendet werden.

4.2.1. Theorie

Eine eichinvariante Implementierung für ECPs wurde von van Wüllen^[34] vorgeschlagen und die wichtigsten darin abgeleiteten Gleichungen sollen an dieser Stelle wiedergegeben werden.

Der Einelektronen-Hamiltonoperator im Magnetfeld \vec{B} setzt sich aus dem ungestörten Hamiltonoperator \hat{h}^0 in Abwesenheit des Magnetfeldes sowie weiteren Termen linear, quadratisch usw. in \vec{B} zusammen. Für die chemische Verschiebung werden jedoch nur Terme linear in \vec{B} benötigt, daher ist \hat{h} an dieser Stelle

$$\begin{aligned}\hat{h} &= \hat{h}^0 + \hat{h}^{10}, \\ \hat{h}^0 &= \frac{1}{2} \vec{p}^2 + \hat{V}_{\text{Ke}}, \\ \hat{h}^{10} &= \frac{1}{2c} \left((\vec{r} - \vec{R}_E) \times \vec{p} \right) \cdot \vec{B}.\end{aligned}\tag{4.9}$$

Wie bereits zuvor in Abschnitt 2.5.1 erwähnt, kann der Eichursprung willkürlich gewählt werden und der Hamiltonoperator ist genau dann eichinvariant, wenn für unterschiedliche Eichursprünge dieselben Werte magnetischer Eigenschaften berechnet werden. Dies ist dann erfüllt, wenn der Hamiltonoperator $\hat{\tilde{h}}$ mit dem Eichursprung $\vec{R}_{\tilde{E}}$ aus \hat{h} durch eine unitäre Transformation der Form

$$\hat{\tilde{h}} = \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \hat{h} \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}})\tag{4.10}$$

mit

$$\begin{aligned}\Lambda_{\tilde{E}} &= \frac{1}{2c} \left((\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E) \times \vec{r} \right) \cdot \vec{B} \\ &= \frac{1}{2c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) \cdot \vec{r}\end{aligned}\tag{4.11}$$

erhalten werden kann. Zur Bestimmung von $\hat{\tilde{h}}$ wird dessen Wirkung auf eine Funktion $f(\vec{r})$ betrachtet. Aus der unitären Transformation folgt:

$$\begin{aligned}\hat{\tilde{h}} f(\vec{r}) &= \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \hat{h} \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) f(\vec{r}) \\ &= \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \hat{h}^0 \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) f(\vec{r}) + \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \hat{h}^{10} \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) f(\vec{r}).\end{aligned}\tag{4.12}$$

4. Erweiterungen der Funktionalität

Für den ersten Term auf der rechten Seite von Gleichung (4.12) ergibt sich

$$\begin{aligned}
& \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \hat{h}^0 \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) f(\vec{r}) \\
&= \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \frac{-i}{2} \vec{p} \left[\frac{-i}{2c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) f(\vec{r}) \right] \\
&\quad + \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \frac{1}{2} \vec{p} [\exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) \vec{p}(f(\vec{r}))] + \hat{V}_{\text{Ke}} f(\vec{r}) \\
&= -\frac{1}{4c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) \vec{p}(f(\vec{r})) - \frac{1}{4c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) \vec{p}(f(\vec{r})) \\
&\quad + \frac{1}{2} \vec{p}^2 f(\vec{r}) + \hat{V}_{\text{Ke}} f(\vec{r}) \\
&= \frac{-1}{2c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) \vec{p}(f(\vec{r})) + \hat{h}^0 f(\vec{r})
\end{aligned} \tag{4.13}$$

und für den zweiten Term

$$\begin{aligned}
& \exp(i\Lambda_{\tilde{E}}) \hat{h}^{10} \exp(-i\Lambda_{\tilde{E}}) f(\vec{r}) \\
&= \frac{1}{2c} (\vec{B} \times (\vec{r} - \vec{R}_E)) \cdot \vec{p}(f(\vec{r})) \\
&\quad + \frac{1}{2c} (\vec{B} \times (\vec{r} - \vec{R}_E)) \cdot \frac{-1}{2c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) f(\vec{r}) \\
&= \hat{h}^{10} f(\vec{r}) + \mathcal{O}(\vec{B}^2).
\end{aligned} \tag{4.14}$$

Aus den Ergebnissen in den Gleichungen (4.13) und (4.14) resultiert der Hamiltonoperator

$$\begin{aligned}
\hat{h} &= \hat{h}^0 + \hat{h}^{10} - \frac{1}{2c} (\vec{B} \times (\vec{R}_{\tilde{E}} - \vec{R}_E)) \vec{p} \\
&= \hat{h}^0 + \frac{1}{2c} ((\vec{r} - \vec{R}_{\tilde{E}}) \times \vec{p}) \cdot \vec{B},
\end{aligned} \tag{4.15}$$

wobei die in \vec{B} quadratischen Terme hier erneut weggelassen wurden. Der Eichur sprung wird durch die Transformation also von \vec{R}_E auf $\vec{R}_{\tilde{E}}$ verschoben. Bei dieser Herleitung wird davon ausgegangen, dass die Kern-Elektron-Wechselwirkung ein lokales Potential ist und daher nicht mit \vec{r} kommutiert. Dies ist nur gültig, solange keine ECPs verwendet werden. Im letzteren Fall ist der Einelektronen-Hamiltonoperator aus Gleichung (4.9) durch

$$\hat{h}^0 = \frac{1}{2} \vec{p}^2 - \sum_K \left(\frac{Z_K^{\text{eff}}}{\vec{r}_K} + \hat{V}^{\text{ECP}, K} \right) \tag{4.16}$$

gegeben. Die Valenzelektronen, die nicht durch das ECP beschrieben werden, erfahren dann nur noch eine verminderte effektive Kernladung Z_K^{eff} . Für die ECPs ist das

4.2. Beschreibung skalar-relativistischer Effekte durch effektive Kernpotentiale

Potential durch eine Summe atomarer Beiträge geben und diese haben die Form^[80,81]

$$\hat{V}^{\text{ECP},K} = \sum_{l=0}^{\infty} \hat{V}_l^{\text{ECP},K} \hat{P}_l^K \quad (4.17)$$

mit dem Projektionsoperator

$$\hat{P}_l^K = \sum_{m=-l}^l |lm\rangle\langle lm| \quad (4.18)$$

und den Kugelflächenfunktionen $|lm\rangle$. Für $l \geq L$ unterscheiden sich die $\hat{V}_l^{\text{ECP},K}$ kaum mehr, wobei $L - 1$ die größte, in den Kernorbitalen auftretende Drehimpulsquantenzahl ist. Mit der Annahme $\hat{V}_l^{\text{ECP},K} = \hat{V}_L^{\text{ECP},K}$ für $l \geq L$ folgt schließlich^[82]

$$\hat{V}^{\text{ECP},K} = \hat{V}_L^{\text{ECP},K} + \sum_{l=0}^{L-1} \sum_{m=-l}^l lm\rangle [\hat{V}_l^{\text{ECP},K} - \hat{V}_L^{\text{ECP},K}] \langle lm|. \quad (4.19)$$

Die $\hat{V}_m^{\text{ECP},K}$ lassen sich nun durch eine Linearkombination von Gaußfunktionen, multipliziert mit Potenzen von \vec{r} , ausdrücken^[82]

$$\hat{V}_m^{\text{ECP},K} = \sum_j d_{jm} \vec{r}_K^{nj} e^{-\zeta_j \vec{r}_K^2}, \quad \text{für } m = l, L, \quad (4.20)$$

wobei die Exponenten ζ_j und die Koeffizienten d_{jm} an sehr genaue Rechnungen gefittet werden. Der Drehimpuls-Projektionsoperator \hat{P}_l^K in $\hat{V}^{\text{ECP},K}$ führt dazu, dass die ECPs nicht mehr mit \vec{r} und damit nicht mehr mit Λ kommutieren.

Aus dem magnetfeldabhängigen Hamiltonoperator für ein einzelnes Atom K , mit dem Eichursprung \vec{R}_K und der Transformation aus Gleichung (4.10), lässt sich nun der magnetfeldabhängige ECP-Hamiltonoperator für eine beliebige Wahl des Eichursprungs ableiten. Es folgt

$$\begin{aligned} \hat{h}_{\text{ECP}} &= \exp(i\Lambda_K) \hat{h}_K \exp(-i\Lambda_K) \\ &= \hat{h}^0 + (\hat{h}^{10} + i[\hat{V}^{\text{ECP},K}, \Lambda_K]) + \mathcal{O}(\vec{B}^2) + \dots \end{aligned} \quad (4.21)$$

mit

$$\Lambda_K = \frac{1}{2c} ((\vec{R}_K - \vec{R}_E) \times \vec{r}) \cdot \vec{B}. \quad (4.22)$$

4. Erweiterungen der Funktionalität

Für Moleküle muss zusätzlich über die Beiträge aller Atome summiert werden,

$$\begin{aligned}\hat{h}_{\text{ECP}} &= \hat{h}^0 + \hat{h}_{\text{ECP}}^{10}, \\ \hat{h}_{\text{ECP}}^{10} &= \hat{h}^{10} + i \sum_K [\hat{V}^{\text{ECP},K}, \Lambda_K].\end{aligned}\quad (4.23)$$

Die zusätzlichen Integrale, die durch den Kommutator in Gleichung (4.23) auftreten, lassen sich durch Entwicklung des Integrals $\langle \chi_\mu | \hat{h}_{\text{ECP}} | \chi_\nu \rangle$ und Angabe der Terme linear in \vec{B} erhalten. Da sowohl die Basisfunktionen als auch der Hamiltonoperator vom Magnetfeld abhängen, ergeben sich für die Terme linear in \vec{B}

$$\begin{aligned}\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | \hat{h}_{\text{ECP}}^{10} + i \Lambda_\mu \hat{h}^0 - i \hat{h}^0 \Lambda_\nu | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle &= \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | \hat{h}_{\text{ECP}}^{10} | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle + i \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | (\Lambda_\mu - \Lambda_\nu) \hat{h}^0 | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - i \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | [\hat{h}^0, \Lambda_\nu] | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle \\ &= \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | \frac{1}{2c} ((\vec{r} - \vec{R}_\nu) \times \vec{p}) \cdot \vec{B} | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle + i \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | (\Lambda_\mu - \Lambda_\nu) \hat{h}^0 | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle \\ &\quad + i \sum_K \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | [\hat{V}^{\text{ECP},K}, \Lambda_K - \Lambda_\nu] | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle,\end{aligned}\quad (4.24)$$

wobei der Kommutator

$$i [\hat{h}^0, \Lambda_\nu] = \frac{1}{2c} ((\vec{R}_\nu - \vec{R}_E) \times \vec{p}) \cdot \vec{B} + i [\hat{V}^{\text{ECP},K}, \Lambda_\nu] \quad (4.25)$$

ausgenutzt wurde. Der letzte Term in Gleichung (4.24) ist ein zusätzlicher Term, der im Rahmen des von van Wüllen vorgeschlagenen ECP-GIAO-Formalismus auftritt, alle anderen Terme sind bereits bekannt. Anhand der Terme ist zu erkennen, dass all diese Ausdrücke nun nicht mehr vom Eichursprung abhängen, da dieser nur noch in den Differenzen von Λ_K und Λ_ν vorkommt. Werden nun alle Terme die aufgrund der ECPs entstehen kombiniert, wird der letztendlich zu implementierende Ausdruck erhalten,

$$\begin{aligned}V_{\mu\nu}^{\text{ECP}} &= i \sum_K \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | (\Lambda_\mu - \Lambda_\nu) \hat{V}^{\text{ECP},K} | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle \\ &\quad + i \sum_K \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | [\hat{V}^{\text{ECP},K}, \Lambda_K - \Lambda_\nu] | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle \\ &= i \sum_K \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | (\Lambda_\mu - \Lambda_K) \hat{V}^{\text{ECP},K} - \hat{V}^{\text{ECP},K} (\Lambda_\nu - \Lambda_K) | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle.\end{aligned}\quad (4.26)$$

4.2.2. Implementierung

Zur Implementierung der ECP-Beiträge für die Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten muss Gleichung (4.26) nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitet werden. Die Ableitung von Gleichung (4.26) nach der x -Komponente ergibt

$$\begin{aligned}
 V_{\mu\nu}^{\text{ECP},B_x} &= \frac{\partial V_{\mu\nu}^{\text{ECP}}}{\partial B_x} \Big|_{\vec{B}=0} \\
 &= \frac{i}{2c} \sum_K \left[\left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| ((R_{\mu y} - R_{K y}) z - ((R_{\mu z} - R_{K z}) y) \right| \hat{V}^{\text{ECP},K} \right\rangle \right. \\
 &\quad \left. - \hat{V}^{\text{ECP},K} ((R_{\nu y} - R_{K y}) z - ((R_{\nu z} - R_{K z}) y) \Big| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right] \\
 &= \frac{i}{2c} \sum_K \left[(R_{\mu y} - R_{K y}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| z \hat{V}^{\text{ECP},K} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right. \\
 &\quad - (R_{\mu z} - R_{K z}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| y \hat{V}^{\text{ECP},K} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
 &\quad - (R_{\nu y} - R_{K y}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^{\text{ECP},K} z \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
 &\quad \left. + (R_{\nu z} - R_{K z}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^{\text{ECP},K} y \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right]
 \end{aligned} \tag{4.27}$$

und die analogen Ausdrücke für die Ableitungen nach den y - und z - Komponenten des Magnetfeldes sind

$$\begin{aligned}
 V_{\mu\nu}^{\text{ECP},B_y} &= \frac{i}{2c} \sum_K \left[(R_{\mu z} - R_{K z}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| x \hat{V}^{\text{ECP},K} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right. \\
 &\quad - (R_{\mu x} - R_{K x}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| z \hat{V}^{\text{ECP},K} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
 &\quad - (R_{\nu z} - R_{K z}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^{\text{ECP},K} x \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
 &\quad \left. + (R_{\nu x} - R_{K x}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^{\text{ECP},K} z \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right]
 \end{aligned} \tag{4.28}$$

und

$$\begin{aligned}
 V_{\mu\nu}^{\text{ECP},B_z} &= \frac{i}{2c} \sum_K \left[(R_{\mu x} - R_{K x}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| y \hat{V}^{\text{ECP},K} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right. \\
 &\quad - (R_{\mu y} - R_{K y}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| x \hat{V}^{\text{ECP},K} \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
 &\quad - (R_{\nu x} - R_{K x}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^{\text{ECP},K} y \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \\
 &\quad \left. + (R_{\nu y} - R_{K y}) \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^{\text{ECP},K} x \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle \right].
 \end{aligned} \tag{4.29}$$

Erneut wird an dieser Stelle die Beziehung $\vec{r} = \vec{R}_\mu + \vec{r}_\mu$ ausgenutzt, um die Integrale in den Gleichungen (4.27)-(4.29) umzuschreiben. Beispielsweise ist

$$\left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| z \hat{V}^K \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle = R_{\mu z} \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \hat{V}^K \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle + \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| z_\mu \hat{V}^K \right| \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right\rangle. \tag{4.30}$$

4. Erweiterungen der Funktionalität

Das erste Integral auf der rechten Seite von Gleichung (4.30) ist ein gewöhnliches ECP-Integral. Beim zweiten Integral wurde die z -Komponente der Drehimpulsquantenzahl für die Basisfunktion $\chi_{\mu}^{\vec{B}=0}$ um 1 erhöht, da

$$\chi_{\mu}^{\vec{B}=0} z_{\mu} = x_{\mu}^l y_{\mu}^m z_{\mu}^{n+1} e^{-\zeta \vec{r}_{\mu}^2}. \quad (4.31)$$

Diese Art von Integralen werden mit einem anderen Vorfaktor auch für die Berechnung der kartesischen ECP-Gradienten benötigt. Für die ECP-Beiträge zu den chemischen Abschirmungskonstanten können also die gewöhnlichen ECP-Integral- und ECP-Gradientenroutinen modifiziert werden. Dafür werden nun bei der Verwendung von ECPs zusätzlich die Routinen `cvw_ecp_int` und `cvw_ecp_grad` aufgerufen. Das Zusammensetzen der aufgrund des Kreuzproduktes resultierenden Beiträge in den Gleichungen (4.27)–(4.29) erfolgt in den dafür modifizierten Routinen `ecp_int_ij` und `ecp_grad_ij`.

`cvw_ecp_int`: Berechnung der gewöhnlichen ECP-Integrale, welche für den ersten Term auf der rechten Seite von Gleichung 4.30 benötigt werden. Die entsprechenden Beiträge für die Gleichungen (4.27)–(4.29) werden in der von `cvw_ecp_int` gerufenen Routine `ecp_int_ij` zusammenge- setzt.

`cvw_ecp_grad`: Berechnung der ECP-Gradientenintegrale, welche für den zweiten Term auf der rechten Seite von Gleichung 4.30 benötigt werden. Die entsprechenden Beiträge für die Gleichungen (4.27)–(4.29) werden in der von `cvw_ecp_grad` gerufenen Routine `ecp_grad_ij` zusammen- gesetzt.

4.2.3. Testrechnungen

Zur Überprüfung der ECP-Implementierung auf Eichinvarianz wurde das von drei 2-Phenylpyridin-(ppy)-Liganden oktaedrisch koordinierte Cobaltatom ($\text{Co}(\text{ppy})_3$) betrachtet. Dieser Komplex ist oben links in Abbildung 4.4 mit optimierten Strukturparametern dargestellt. Die Berechnungen wurden unter Verwendung des BP86-Funktionalen^[59,60] und der ECP10MDF-Basis und des ECP10MDF-ECPs^[83] durchgeführt. Eine zusätzliche All-Elektronen-Rechnung erfolgte mit der def2-SV(P)-Basis^[67]. Dabei wurde der SCF-Energie-Konvergenzschwellwert auf 10^{-9} E_h gesetzt und ein Gitter mittlerer Größe (TURBOMOLE grid 3) für die numerische Integration^[84,85] verwendet. Die Strukturparameter wurden mit einem Energie-Konvergenzschwellwert

4.2. Beschreibung skalar-relativistischer Effekte durch effektive Kernpotentiale

von $10^{-8} E_h$ und einem Konvergenzschwellwert von $10^{-6} E_h/a_0$ für den kartesischen Gradienten optimiert. Die Eichinvarianz der Implementierung lässt sich dadurch überprüfen, dass die Berechnungen für zwei unterschiedliche Molekülpositionen im Raum durchgeführt und verglichen werden. Im ersten Fall befindet sich das Cobaltatom im Koordinatenursprung. Im zweiten Fall wird das $\text{Co}(\text{ppy})_3$ um 10 a.u. in Richtung der Raumdiagonalen verschoben (siehe Abbildung 4.4 (b)). Es ist deutlich zu erkennen, dass für beide Rechnungen dieselben Abschirmungskonstanten erhalten werden, was die Eichinvarianz der Implementierung bestätigt. Im Vergleich dazu wurden die entsprechenden Rechnungen ohne Berücksichtigung des von van Wüllen hergeleiteten Kommutators durchgeführt (Abbildung 4.4 (c)). Die Abweichungen zwischen diesen beiden Rechnungen sind deutlich zu erkennen. Weiterhin kommt es zu einer Aufspaltung der chemischen Abschirmungskonstanten für chemisch äquivalente Atome, insbesondere der Stickstoff- und C1-Kohlenstoffatome, was zu unphysikalischen Ergebnissen führt. Durch das noch vergleichsweise leichte Cobaltatom kann die Rechnung unter Verwendung eines ECPs gut mit einer nicht-relativistischen All-Elektronen-Rechnung verglichen werden, da relativistische Effekte hier – falls überhaupt – nur eine sehr kleine Rolle spielen. Die chemischen Abschirmungskonstanten der gesamten Verbindung (mit Ausnahme des Cobaltatoms), welche jeweils mit der entsprechenden Methode berechnet wurden, sind in der Graphik unten rechts in Abbildung 4.4 (d) gegeneinander aufgetragen. Wie zu erkennen ist, wird eine sehr gute Übereinstimmung erhalten. Geringe Unterschiede ergeben sich auch durch die (hier notwendige) Verwendung unterschiedlicher Basissätze. Erwartungsgemäß werden die größten Unterschiede für die Stickstoff- und Kohlenstoffatome erhalten, welche direkt an das Cobaltatom koordinieren. Der Einfluss des ECPs ist auf diese Atome am größten.

4. Erweiterungen der Funktionalität

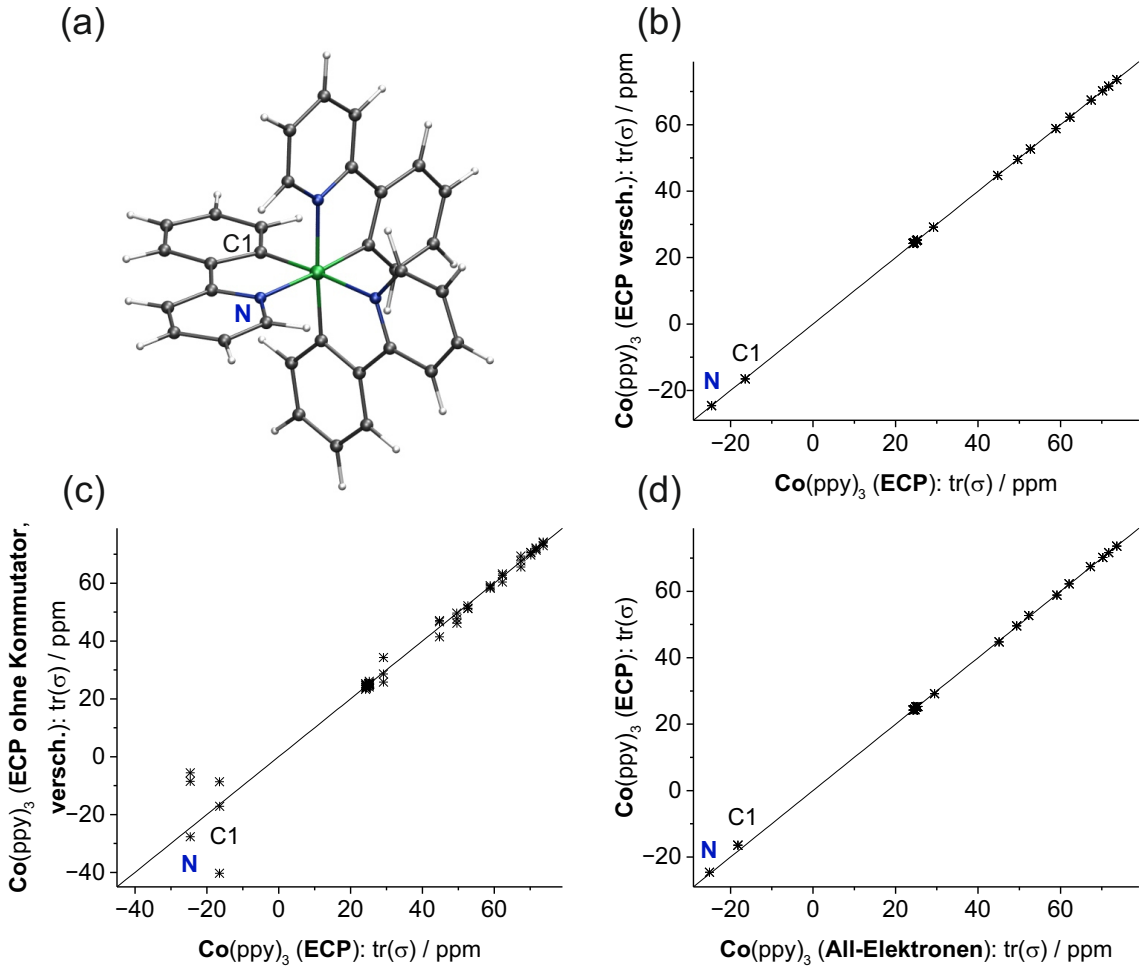


Abb. 4.4.: (a) Abbildung von $\text{Co}(\text{ppy})_3$, ppy=2-Phenylpyridin (Kohlenstoff=grau, Wasserstoff=weiß, Stickstoff=blau und Cobalt=grün).

(b) Chemische Abschirmungen von $\text{Co}(\text{ppy})_3$ berechnet mit ECPs, wobei das Molekül um 10 a.u. in Richtung der Raumdiagonalen verschoben wurde (y -Achse) aufgetragen gegen die chemischen Abschirmungskonstanten von $\text{Co}(\text{ppy})_3$ berechnet mit ECPs, wobei das Co-Atom im Koordinatenursprung liegt (x -Achse).

(c) wie (b), nur dass die chemischen Abschirmungskonstanten für das verschobene Moleköl ohne den Beitrag durch den von Wüllen hergeleiteten Kommutator berechnet wurden.

(d) Chemische Abschirmungskonstanten von $\text{Co}(\text{ppy})_3$ berechnet mit ECPs (y -Achse) aufgetragen gegen die chemischen Abschirmungskonstanten von $\text{Co}(\text{ppy})_3$ berechnet mit einer All-Elektronen-Basis (x -Achse).

4.2. Beschreibung skalar-relativistischer Effekte durch effektive Kernpotentiale

Wie bereits in Abschnitt 4.2 erwähnt, lassen sich für Atome mit ECPs keine physikalisch sinnvollen absoluten chemischen Abschirmungskonstanten berechnen. Jedoch können die berechneten Abschirmungskonstanten gut mit experimentell gemessenen chemischen Verschiebungen korreliert werden. Dies ist insbesondere dann möglich, wenn es sich dabei um ähnliche Systeme handelt. Um dies zu demonstrieren, wurden die Abschirmungskonstanten der Zinnatome in den Verbindungen SnH_4 , SnMeH_3 , SnMe_2H_2 , SnMe_3H und SnMe_4 mit ECPs berechnet. Die experimentell gemessenen chemischen Verschiebungen dieser Verbindungen sind Referenz [86] entnommen. In Abbildung 4.5 sind die mit ECPs berechneten chemischen Abschirmungskonstanten gegen die experimentell gemessenen Daten aufgetragen. Es ist eindeutig zu erkennen, dass sich die berechneten Werte sehr gut mit den experimentellen Verschiebungen korrelieren lassen. Der Absolutwert der chemischen Verschiebung ist jedoch um 1–2 Größenordnungen kleiner, da die wesentlichen Beiträge der kernnahen Elektronen fehlen. Für diese Berechnungen gelten dieselben, oben bereits erwähnten Einstellungen mit der Ausnahme, dass das TPSS-Funktional^[87] und die def2-TZVP-Basis^[67] verwendet wurden.

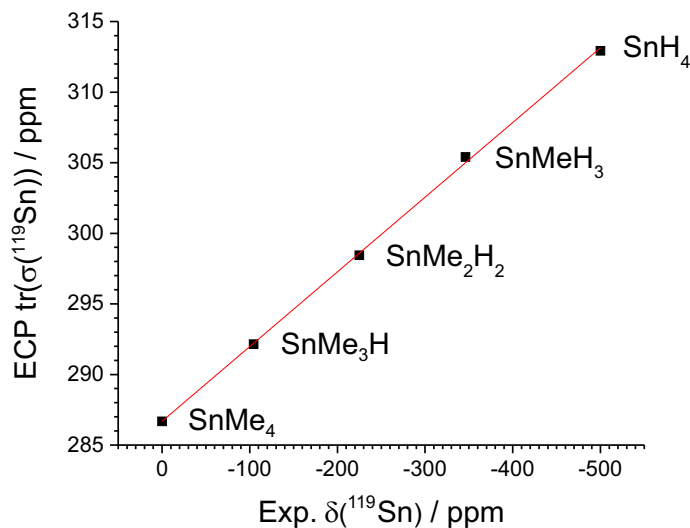


Abb. 4.5.: Vergleich von experimentellen ^{119}Sn -chemischen Verschiebungen mit berechneten Abschirmungskonstanten mit ECPs. Die Absolutwerte der berechneten Abschirmungskonstanten sind um 1–2 Größenordnungen zu gering, jedoch lassen sie sich sehr gut mit den gemessenen Verschiebungen in Korrelation bringen.

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

Die *Vibrational-Circular-Dichroism-(VCD-)*-Spektroskopie stellt eine wichtige Methode zur Bestimmung der absoluten Konfiguration in chiralen Molekülen dar und erlangte in der näheren Vergangenheit immer mehr Beliebtheit. Wichtig hierbei ist das Zusammenspiel zwischen Theorie und Experiment. Nur durch Vergleich gemessener und berechneter VCD-Spektren lassen sich klare Aussagen treffen. Dies gibt dem Chemiker damit aber auch ein wichtiges Werkzeug zur Bestimmung absoluter Konfigurationen in die Hand.^[88] Ein Beispiel ist in Abbildung 4.6 für Methyloxiran gezeigt. Die beiden Stereoisomere (*R*)- und (*S*)-Methyloxiran (a) besitzen dasselbe Infrarot (IR)-Spektrum (b) und lassen sich damit nicht unterscheiden. Anders im Fall der jeweiligen VCD-Spektren. Da das Molekül nur ein stereogenes Zentrum besitzt, verhalten sich die beiden Stereoisomere wie Bild und Spiegelbild, sind also Enantiomere. Dasselbe trifft in diesem Fall auch auf die VCD-Spektren zu. Die blaue Kurve ist das Spiegelbild der roten Kurve, wodurch die beiden Konfigurationen eindeutig voneinander unterschieden werden können.

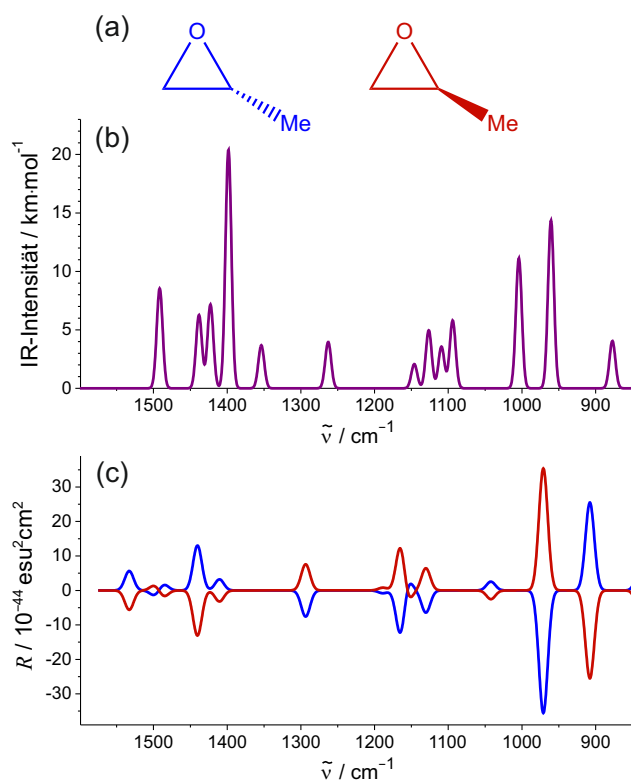


Abb. 4.6.: Keilstrichformel von (*R*)- und (*S*)-Methyloxiran (a), simulierte gemeinsames IR-Spektrum (b) und die jeweils simulierten VCD-Spektren (c).

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

Bei der Berechnung von VCD-Spektren werden sowohl die Schwingungsfrequenzen als auch die magnetische Response des Moleküls auf ein externes Magnetfeld benötigt.^[89] Insbesondere die Berechnung der Schwingungsfrequenzen ist besonders zeitaufwändig, sodass für größere Moleküle die DFT die Methode der Wahl ist. In einer ersten DFT-Implementierung von Cheeseman *et al.*^[90] wurde die Verlässlichkeit der Methode unter Verwendung von Hybridfunktionalen für das Oxiran gezeigt.

4.3.1. Theorie

Die im Experiment gemessenen Intensitäten der VCD-Spektroskopie I_n sind proportional zu den in quantenchemischen Rechnungen zugänglichen Rotationsstärken R_n . Letztere werden aus dem Skalarprodukt von elektrischem und vom magnetischen Übergangsdipolmoment, $\vec{\mu}_n^{\text{el}}$ und $\vec{\mu}_n^{\text{mag}}$, erhalten. Somit ergibt sich die VCD-Intensität

$$I_n \propto R_n = \text{Im}(\vec{\mu}_n^{\text{el}} \cdot \vec{\mu}_n^{\text{mag}}) \quad (4.32)$$

für einen Übergang aus dem Schwingungsgrundzustand in den angeregten Schwingungszustand n .^[91,92] Im Rahmen der harmonischen Näherung sind das elektrische und das magnetische Übergangsdipolmoment gegeben durch^[90,93]

$$(\vec{\mu}_n^{\text{el}})_\beta = \sqrt{\frac{\hbar}{\omega_n}} \sum_{K\alpha} P_{\alpha\beta}^K S_{K\alpha,n}, \quad (4.33)$$

$$(\vec{\mu}_n^{\text{mag}})_\beta = -\sqrt{2\hbar^3\omega_n} \sum_{K\alpha} M_{\alpha\beta}^K S_{K\alpha,n}. \quad (4.34)$$

Hierbei ist ω_n ist die Schwingungsfrequenz der n -ten Schwingung und $S_{K\alpha,n}$ ist die Transformationsmatrix von kartesischen zu Normalkoordinaten. Sowohl der sogenannte *Atomic Polar Tensor* (APT) (Gleichung (4.35)) als auch der sogenannte *Atomic Axial Tensor* (AAT) (Gleichung (4.36)) lassen sich in einen elektronischen und einen Kernbeitrag aufteilen,

$$P_{\alpha\beta}^K = E_{\alpha\beta}^K + N_{\alpha\beta}^K, \quad (4.35)$$

$$M_{\alpha\beta}^K = I_{\alpha\beta}^K + J_{\alpha\beta}^K. \quad (4.36)$$

Die Berechnung der Kernbeiträge

$$N_{\alpha\beta}^K = eZ_K \delta_{\alpha\beta}, \quad (4.37)$$

4. Erweiterungen der Funktionalität

$$J_{\alpha\beta}^K = i \frac{eZ_K}{4\hbar c} \sum_K^{N_K} \varepsilon_{\alpha\beta\gamma} R_{K\gamma}^0 \quad (4.38)$$

ist trivial. e ist die Elementarladung, Z_K ist die Ladung des Kerns K und $\delta_{\alpha\beta}$ ist das Kroneckerdelta. \hbar ist das Planck'sche Wirkungsquantum, c ist die Lichtgeschwindigkeit und $\varepsilon_{\alpha\beta\gamma}$ ist der Levi-Civita-Permutationstensor. Die Position des Kerns K ist durch $R_{K\gamma}^0$ gegeben und die hochgestellte 0 symbolisiert die Auswertung in der Gleichgewichtsgeometrie.

Zur Berechnung der elektronischen Beiträge

$$E_{\alpha\beta}^K = \left(\sum_{i=1}^{N_{\text{occ}}} \frac{\partial \langle \varphi_i | r_\beta | \varphi_i \rangle}{\partial R_{K\alpha}} \right)_{\vec{R}^0}, \quad (4.39)$$

$$I_{\alpha\beta}^K = \sum_i^{N_{\text{occ}}} \left\langle \left(\frac{\partial \varphi_i}{\partial R_{K\alpha}} \right)_{\vec{R}^0} \middle| \left(\frac{\partial \varphi_i}{\partial B_\beta} \right)_{\vec{B}=0} \right\rangle \quad (4.40)$$

ist ein deutlich größerer Aufwand erforderlich. Wie bereits in Abschnitt 2.5.1 beschrieben, lässt sich die MO-Ableitung nach einer Komponente des externen magnetischen Feldes im Rahmen des CPHF-Formalismus als

$$\left(\frac{\partial \varphi_i}{\partial B_\beta} \right)_{\vec{B}=0} = \varphi_i^{B_\beta} = \sum_{\mu}^{N_{\text{BF}}} \left[c_{\mu i} \chi_{\mu}^{B_\beta} + \sum_p^{N_{\text{MO}}} c_{\mu p} U_{pi}^{B_\beta} \chi_{\mu} \right] \quad (4.41)$$

ausdrücken. Die Koeffizientenmatrix $U_{pi}^{B_\beta}$ beschreibt die Änderung der Molekülorbitale durch die Störung des äußeren magnetischen Feldes \vec{B} . Sie wird durch Lösen der entsprechenden CPHF-Gleichungen erhalten, ganz analog zur Vorgehensweise bei der Berechnung von NMR-Abschirmungskonstanten. Die Kombination der Gleichungen (4.40) und (4.41) liefert den zu implementierenden Ausdruck für den elektronischen Anteil des AAT,

$$I_{\alpha\beta}^K = \sum_i^{N_{\text{occ}}} \sum_{\mu,\nu}^{N_{\text{BF}}} \left[c_{\mu i} c_{\nu i} \langle \chi_{\mu}^{R_{K\alpha}} | \chi_{\nu}^{B_\beta} \rangle + \sum_p^{N_{\text{MO}}} c_{\mu i} c_{\nu p} U_{pi}^{B_\beta} \langle \chi_{\mu}^{R_{K\alpha}} | \chi_{\nu} \rangle \right. \\ \left. + \sum_p^{N_{\text{MO}}} c_{\mu i} c_{\nu p} U_{pi}^{R_{K\alpha}} \langle \chi_{\mu} | \chi_{\nu}^{B_\beta} \rangle + \sum_{p,q}^{N_{\text{MO}}} c_{\mu p} c_{\nu q} U_{pi}^{R_{K\alpha}} U_{qi}^{B_\beta} \langle \chi_{\mu} | \chi_{\nu} \rangle \right]. \quad (4.42)$$

Durch die Koeffizientenmatrix $U_{pi}^{R_{K\alpha}}$ wird die Response der Wellenfunktion auf die Verrückung des Kerns K beschrieben. Analog zu $U_{pi}^{B_\beta}$ werden auch sie durch Lösen der entsprechenden CPHF-Gleichungen erhalten. Gebraucht werden sie ebenfalls zur Berechnung von Kraftkonstanten, wie sie im Modul `aoforce`^[94] des Programmpakets

TURBOMOLE berechnet werden.

4.3.2. Implementierung

Die Implementierung zur Berechnung von VCD-Spektren lässt sich am einfachsten durch folgende zwei Schritte realisieren. Im ersten Schritt wird die Koeffizientenmatrix $U_{ip}^{B_\beta}$ im Modul `mpshift` berechnet und auf der Festplatte gespeichert. Diese wird vom Modul `aoforce` eingelesen, welches ebenfalls alle notwendigen Integrale, die $U_{ip}^{R_{K_\alpha}}$, den AAT (Gleichung 4.36) und den APT (Gleichung 4.35) berechnet. Letzterer wird auch für die Berechnung von IR-Intensitäten benötigt und steht daher im Modul `aoforce` bereits zu Verfügung. Aus dem AAT und dem APT lassen sich schließlich die eigentlichen VCD-Intensitäten berechnen. Der Hauptaufwand liegt daher in der Implementierung des AAT nach Gleichung (4.42). Das Integral im vierten Term dieser Gleichung ist ein gewöhnliches Überlappungsintegral und das Integral im zweiten Term ist das nach den Kernkoordinaten abgeleitete Überlappungsintegral. Auch diese Integrale stehen im Modul `aoforce` bereits zur Verfügung. Die in Gleichung (4.42) auftretenden Integrale, welche die Ableitung nach dem externen Magnetfeld enthalten, lassen sich wie folgt umschreiben:

$$\begin{aligned} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}} | \chi_\nu^{B_x} \rangle &= \left\langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}} \left| \frac{\partial}{\partial B_x} \chi_\nu \right. \right\rangle \Big|_{\vec{B}=0} = \left\langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} \left| \frac{-i}{2c} (R_{\nu y} z - R_{\nu z} y) \right. \right\rangle \Big|_{\chi_\nu^{\vec{B}=0}} \\ &= \frac{i}{2c} (R_{\nu z} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} | y | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - R_{\nu y} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} | z | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle). \end{aligned} \quad (4.43)$$

Analog ergeben sich die Ableitungen nach der y -

$$\langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}} | \chi_\nu^{B_y} \rangle = \frac{i}{2c} (R_{\nu x} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} | z | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - R_{\nu z} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} | x | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle) \quad (4.44)$$

und der z -Komponente

$$\langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}} | \chi_\nu^{B_z} \rangle = \frac{i}{2c} (R_{\nu y} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} | x | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - R_{\nu x} \langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}, \vec{B}=0} | y | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle). \quad (4.45)$$

Die einzelnen Komponenten für das zweite Integral, welches die Ableitung nach dem Magnetfeld beinhaltet, (Term drei auf der rechten Seite in Gleichung (4.42)) sind

4. Erweiterungen der Funktionalität

gegeben durch

$$\begin{aligned} \langle \chi_\mu | \chi_\nu^{B_x} \rangle &= \left\langle \chi_\mu \left| \frac{\partial}{\partial B_x} \chi_\nu \right. \right\rangle_{\vec{B}=0} = \left\langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} \left| \frac{-i}{2c} (R_{\nu y} z - R_{\nu z} y) \right. \right\rangle_{\vec{B}=0} \\ &= \frac{i}{2c} (R_{\nu z} \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | y | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - R_{\nu y} \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | z | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle), \end{aligned} \quad (4.46)$$

$$\langle \chi_\mu | \chi_\nu^{B_y} \rangle = \frac{i}{2c} (R_{\nu x} \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | z | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - R_{\nu z} \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | x | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle), \quad (4.47)$$

$$\langle \chi_\mu | \chi_\nu^{B_z} \rangle = \frac{i}{2c} (R_{\nu y} \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | x | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle - R_{\nu x} \langle \chi_\mu^{\vec{B}=0} | y | \chi_\nu^{\vec{B}=0} \rangle). \quad (4.48)$$

Die Integrale in den Gleichungen (4.43)–(4.48) lassen sich damit entsprechend durch eine Linearkombination von gewöhnlichen Dipolintegralen $\langle \chi_\mu | \vec{r} | \chi_\nu \rangle$ und nach den Kernkoordinaten abgeleiteten Dipolintegralen $\langle \chi_\mu^{R_{K_\alpha}} | \vec{r} | \chi_\nu \rangle$ ausdrücken. Diese werden bereits im Modul **aoforce** berechnet und müssen daher nur auf geeignete Weise kombiniert werden, um die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Integrale zu erhalten. Mit den MO-Koeffizienten lassen sich die Integrale in den Termen drei und vier aus der *Cartesian-Atomic-Orbital-(CAO-)*Basis in die MO-Basis transformieren und zusammenfassen zu^[93]

$$\begin{aligned} &\sum_{\mu, \nu=1}^{N_{\text{BF}}} \left[\sum_{p=1}^{N_{\text{MO}}} c_{\mu p} c_{\nu i} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} \langle \chi_\mu | \chi_\nu^{B_\beta} \rangle + \sum_{p,q=1}^{N_{\text{MO}}} c_{\mu p} c_{\nu q} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} U_{qi}^{B_\beta} \langle \chi_\mu | \chi_\nu \rangle \right] \\ &= \sum_{p=1}^{N_{\text{MO}}} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} S_{pi}^{B_\beta} + \sum_{p,q=1}^{N_{\text{MO}}} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} U_{qi}^{B_\beta} \delta_{pq} \\ &= \sum_{p=1}^{N_{\text{MO}}} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} S_{pi}^{B_\beta} + \sum_{p=1}^{N_{\text{MO}}} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} U_{pi}^{B_\beta} \\ &= \sum_{p=1}^{N_{\text{MO}}} U_{pi}^{R_{K_\alpha}} (S_{pi}^{B_\beta} + U_{pi}^{B_\beta}). \end{aligned} \quad (4.49)$$

Abbildung 4.7 zeigt eine schematische Darstellung der wichtigsten Routinen für die Berechnung von VCD-Spektren. Ihre genaue Funktion wird im Folgenden erläutert.

wrumunu: Transformation der $U_{pi}^{B_\beta}$ in die CAO-Basis. Anschließend werden die $U_{\mu\nu}^{B_\beta}$ in der Datei **umunu** auf der Festplatte gespeichert.

scf2nd: Übergeordnete Routine zur Lösung der CPHF-Gleichungen für die $U_{pi}^{R_{K_\alpha}}$.

dipai: Berechnung der Integrale in den Gleichungen (4.46) bis (4.48) aus den Dipolintegralen.

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

dinumu: Übergeordnete Routine zur Berechnung der Dipolintegrale und der nach den Kernkoordinaten abgeleiteten Dipolintegrale.

dipdrv: Berechnung der Integrale in den Gleichungen (4.43) bis (4.45) aus den nach den Kernkoordinaten abgeleiteten Dipolintegralen für den ersten Term auf der rechten Seite von Gleichung (4.42).

gocart: Berechnung der ungestörten Überlappungsmatrix.

dipsijxi: Übergeordnete Routine zur Berechnung des Produkts $U_{ji}^{R_{K\alpha}} (S_{ji}^{B_\beta} + U_{ji}^{B_\beta})$ aus Gleichung (4.49) bzw. der Terme drei und vier aus der Gleichung (4.42) für den besetzt-besetzt Block. $S_{ji}^{B_\beta} + U_{ji}^{B_\beta}$ wird in **rdumunu** berechnet, das Produkt in **mijxidip**.

rdumunu: Einlesen der $U_{\mu\nu}^{B_\beta}$ aus der Datei **umunu**. Anschließend erfolgt die Rücktransformation in die MO-Basis sowie die Zerlegung in den besetzt-besetzt bzw. besetzt-virtuell Block. Des Weiteren werden an dieser Stelle auch die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Überlappungsmatrizen aus den Gleichungen (4.46) bis (4.48) in die MO-Basis transformiert. Schließlich erfolgt die Berechnung von $S_{ji}^{B_\beta} + U_{ji}^{B_\beta}$ und $S_{ai}^{B_\beta} + U_{ai}^{B_\beta}$.

mijxidip: Eigentliche Berechnung des Produkts $U_{ji}^{R_{K\alpha}} (S_{ji}^{B_\beta} + U_{ji}^{B_\beta})$ für den besetzt-besetzt Block.

dipuaixi: Übergeordnete Routine zur Berechnung des Produkts $U_{ai}^{R_{K\alpha}} (S_{ai}^{B_\beta} + U_{ai}^{B_\beta})$ aus Gleichung (4.49) bzw. der Terme drei und vier aus der Gleichung (4.42) für den besetzt-virtuell Block. $S_{ai}^{B_\beta} + U_{ai}^{B_\beta}$ wird in **rdumunu** berechnet, das Produkt in **maixidip**.

maixidip: Eigentliche Berechnung des Produkts $U_{ai}^{R_{K\alpha}} (S_{ai}^{B_\beta} + U_{ai}^{B_\beta})$ für den besetzt-virtuell Block.

vibro: Übergeordnete Routine zur Berechnung des APT, der VCD-Rotationsstärken und Ausgabe der Ergebnisse.

prtnpr: Übergeordnete Routine zur Steuerung der Ergebnisausgabe.

wrtfrq: Ausgabe der VCD-Rotationsstärken in $1 \times 10^{-44} \text{ esu}^2 \text{cm}^2$ in der Datei **vibspectrum**.

4. Erweiterungen der Funktionalität

vibfrq: Übergeordnete Routine zur Berechnung des APT, der VCD-Rotationsstärken und Ausgabe der Ergebnisse.

rotvib: Berechnung des APT nach Gleichung (4.35) aus den nach den Kernkoordinaten abgeleiteten Dipolintegralen mit anschließender Transformation von kartesischen Koordinaten auf Normalkoordinaten nach Gleichung (4.33).

mkvcd: Berechnung der eigentlichen VCD-Rotationsstärken aus den bisherigen Zwischengrößen. Zuerst werden die nach den Komponenten der Kernkoordinaten abgeleitete Überlappungsmatrix $S_{\mu\nu}^{R_K\alpha} = \langle \chi_\mu^{R_K\alpha} | \chi_\nu \rangle$ und $U_{\mu\nu}^{B_\beta}$ in der CAO-Basis aus den Dateien `dS` und `umunu` eingelesen. Diese werden für den zweiten Term des AAT auf der rechten Seite von Gleichung (4.42) benötigt. Anschließend wird das Produkt $U_{\mu\nu}^{B_\beta} S_{\mu\nu}^{R_K\alpha}$ gebildet. Als letzter für den AAT verbleibender Term wird der triviale Kernbeitrag nach Gleichung (4.38) berechnet. Aus allen bisher berechneten Zwischengrößen (Term eins: `dipdrv`, Term zwei: `mkvcd`, Term drei und vier: `dipsijxi` und `dipuaixi`, Kernbeitrag: `mkvcd`) kann schließlich der gesamte AAT gebildet werden. Nach der Transformation des AAT von kartesischen Koordinaten auf Normalkoordinaten (Gleichung (4.34)) werden die Rotationsstärken durch Skalarmultiplikation von $\vec{\mu}_n^{\text{el}}$ mit $\vec{\mu}_n^{\text{mag}}$ nach Gleichung (4.32) erhalten.

prtram: Ausgabe der VCD-Rotationsstärken in der Standard-Programmausgabe in $1 \times 10^{-44} \text{ esu}^2 \text{cm}^2$.

4.3.2.1. Symmetrieausnutzung

Nur wenige chirale Moleküle besitzen eine Symmetrie. Sie gehören alle zu den Punktgruppen C_n , D_n , T , O oder I und besitzen damit nur Drehachsen als Symmetrieelemente. Die bereits bestehende Implementierung der Symmetrieausnutzung^[95] für die Module `mpshift` und `aoforce` kann auch für die Berechnung von VCD-Spektren verwendet werden. Dabei ist jedoch zu beachten, dass die Symmetrieausnutzung im Modul `mpshift` keine Punktgruppen mit reduziblen e -Darstellungen unterstützt, was die Punktgruppen $C_{n>2}$ und T unter den chiralen Punktgruppen betrifft. In diesen Fällen werden die MO-Koeffizienten nach C_1 transformiert und das Modul `mpshift` wird ohne Symmetrieausnutzung verwendet. Die $U_{pi}^{B_\beta}$ Koeffizienten werden in die CAO-Basis transformiert, bevor sie für die Weiterverarbeitung im Modul `aoforce`

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

auf der Festplatte gespeichert werden. Letzteres unterstützt die volle Symmetrieausnutzung, was wichtig ist, in Anbetracht der Tatsache, dass dies den zeitbestimmenden Schritt darstellt. In `aoforce` erfolgt die Berechnung der $U_{pi}^{R_K\alpha}$, die $U_{pi}^{B\beta}$ werden von der Festplatte eingelesen und für die volle Symmetrieausnutzung in die *Symmetry-Adapted-Orbital-(SAO-)*Basis transformiert. Abschließend erfolgt die Berechnung der VCD-Intensitäten.

4. Erweiterungen der Funktionalität

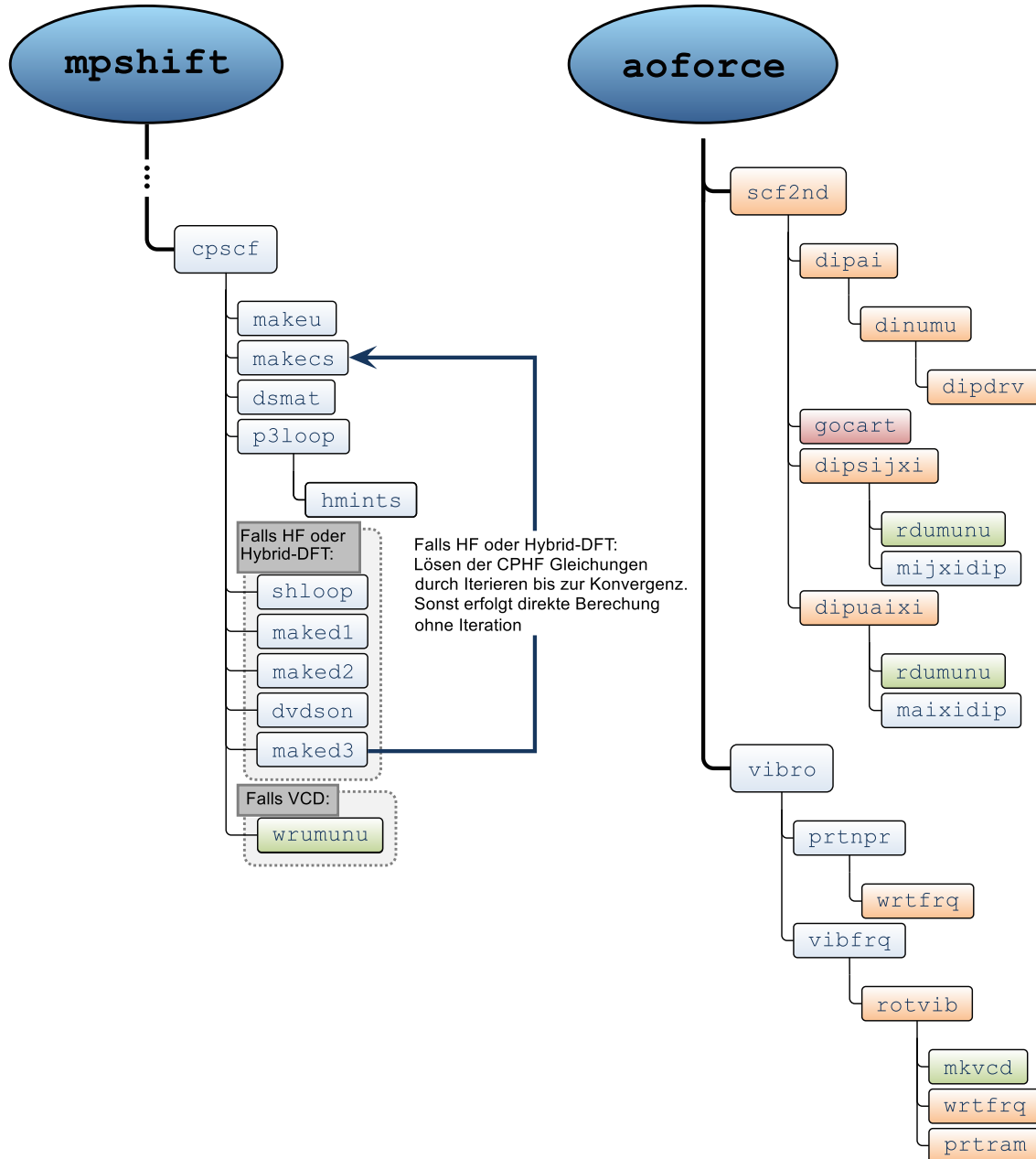


Abb. 4.7.: Schematische Darstellung der wichtigsten Routinen für die Berechnung von VCD-Intensitäten in den Modulen `mpshift` und `aoforce`. Alte Routinen sind in blau, neue Routinen in grün, modifizierte Routinen in orange und unverändert übertragene Routinen in rot dargestellt.

4.3.3. Visualisierung von VCD-Spektren

Zur Visualisierung der berechneten VCD-Intensitäten und um sich einen schnellen, ersten Eindruck vom VCD-Spektrum verschaffen zu können, wurde das Python Skript *Gaussian And Lorentzian LIne Enlarging Routine* (GALLIER) erstellt. Die berechneten VCD-Intensitäten und die korrespondierenden Frequenzen werden von dem Skript eingelesen und können im Anschluss daran mit gauß- oder lorentzförmigen Kurven verbreitert werden, wodurch ein simuliertes Spektrum erhalten wird. Der Benutzer hat dabei die Wahl, ob nur die Intensitäten in Form einfacher Linien, nur das simulierte Spektrum in Form verbreiteter Linien oder beides visualisiert werden soll. Standardmäßig wird dafür die von `aoforce` ausgegebene Datei `vibspectrum` eingelesen, wodurch auch simultan (oder ausschließlich) das Infrarotspektrum des untersuchten Moleküls visualisiert werden kann. Außerdem besteht zusätzlich die Möglichkeit eine beliebige x, y -Datei einzulesen um ein beliebiges Spektrum zu simulieren. GALLIER erzeugt dafür ein Eingabeskript für das Visualisierungsprogramm gnuplot^[96] sowie eine Datei mit den Rohdaten für jedes beliebige Visualisierungsprogramm. Die Halbwertsbreite sowie der zu zeichnende Bereich des Spektrums können direkt in GALLIER ausgewählt werden.

4.3.4. Testrechnungen

Die Implementierungen von Cheeseman^[90] und Nicu^[93] wurden mehrfach auf kleinere und mittlere Moleküle angewendet. Dazu gehört beispielsweise die stereochemische Analyse von Glycerophospholipiden^[97], die gemeinsame theoretische und experimentelle Untersuchung struktureller und spektroskopischer Eigenschaften von Cumarin-343-Fluoroionophoren^[98] oder die Aufklärung der absoluten Konfiguration des für den Geschmack von Wein verantwortlichen Iyoniresinols^[99]. Als Repräsentant eines der größten Moleküle, für welche ein VCD-Spektrum berechnet wurde, steht das Cryptophan-A (CPA) (Abbildung 4.10). Dieses beinhaltet 66 Nicht-Wasserstoffatome und wurde mit einem Hybridfunktional und einer *double- ζ* -Basis berechnet.^[100] Durch die erfolgte Implementierung von ECPs im Modul `mpshift` lassen sich mit TURBO-MOLE nun auch VCD-Spektren für Moleküle mit schweren Elementen berechnen, wodurch relativistische Effekte beschrieben werden können. Ein Beispiel dafür stellt das in Abbildung 4.8 gezeigte Ir(ppy)₃, ppy=2-Phenylpyridin, dar. Dafür und für CPA wurde im Folgenden der Einfluss des gewählten Funktionalen und der gewählten Basis auf die Qualität des berechneten Spektrums, aber auch auf die Gesamtrechenzeit untersucht. Als typische Vertreter von reinen Dichte- und Hybridfunktionalen wurden

4. Erweiterungen der Funktionalität

BP86^[59,60] und B3LYP^[101–103] in Kombination mit den Basissätzen def2-SV(P) und def2-TZVP^[67] verwendet. Erneut wurde der SCF-Energie-Konvergenzschwellwert auf $10^{-9} \text{ E}_\text{h}$ gesetzt und grid 3 von TURBOMOLE für die numerische Integration^[84,85] verwendet. Die Strukturparameter wurden mit einem Energie-Konvergenzschwellwert von $10^{-8} \text{ E}_\text{h}$ und einem Konvergenzschwellwert von $10^{-6} \text{ E}_\text{h}/\text{a}_0$ für den kartesischen Gradienten optimiert.

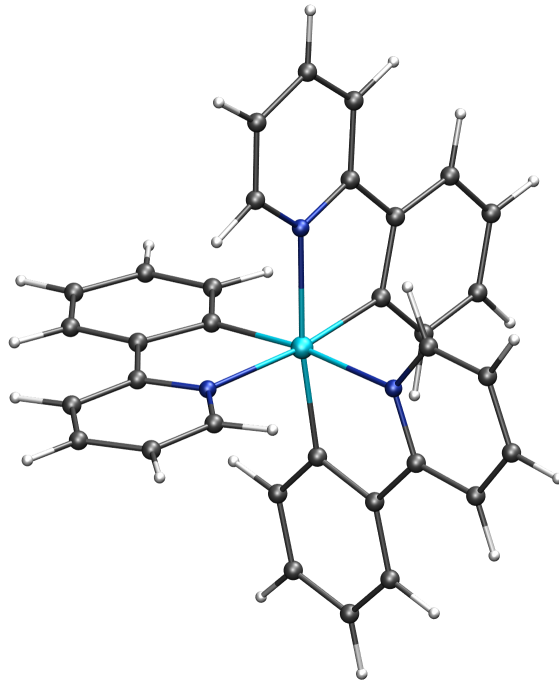


Abb. 4.8.: Abbildung von $\text{Ir}(\text{ppy})_3$, ppy=2-Phenylpyridin (Kohlenstoff=grau, Wasserstoff=weiß, Stickstoff=blau und Iridium=cyan).

In Abbildung 4.9 sind die VCD-Spektren von $\text{Ir}(\text{ppy})_3$ für die Kombinationen BP86/def2-TZVP, BP86/def2-SV(P), B3LYP/def2-TZVP und B3LYP/def2-SV(P) dargestellt. Abbildung 4.11 zeigt die äquivalenten Spektren für das CPA-Molekül zusammen mit dem experimentellen Spektrum, welches Referenz [100] entnommen ist. Wie anhand der Spektren beider Moleküle zu erkennen ist, können ihre qualitativen Eigenschaften als weitgehend unabhängig von den Funktionalen, aber auch von den Basissätzen angenommen werden. Im Falle von CPA sind die Unterschiede untereinander jedenfalls deutlich kleiner als der Unterschied zum experimentellen Spektrum. Wie bei IR-Spektren sind die mit dem Funktional BP86 erhaltenen Frequenzen, im Vergleich zum Funktional B3LYP, leicht rotverschoben. Beim Vergleich berechneter Spektren mit experimentell gemessener Spektren zur Bestimmung der absoluten Konfiguration ist die Kombination BP86/def2-SV(P) daher nicht weniger

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

gut als die Kombination B3LYP/def2-TZVP. Dieser Befund hat ganz klare Vorteile im Bezug auf die Effizienz der Berechnungen, wie anhand Tabelle 4.1 deutlich wird. Die Berechnung des VCD-Spektrums für Ir(ppy)₃ mit der Kombination B3LYP/def2-TZVP benötigt 166 h auf einer einzelnen CPU, BP86/def2-TZVP nur noch 17.5 h und BP86/def2-SV(P) nur noch 2.2 h, was nur noch etwa 1.3 % des Zeitbedarfs der ersten Rechnung darstellt. Klar ist außerdem, dass die Rechenzeit bei weitem durch den zweiten Schritt zur Berechnung der Kraftkonstanten (Modul `aoforce`) dominiert wird. Die Berechnung der magnetischen Response im Modul `mpshift` benötigt dagegen lediglich 2 bis 5 % der Gesamtrechenzeit.

Durch die Symmetrieausnutzung kann die Rechenzeit weiter verkürzt werden. Die Ausnutzung der C_3 -Symmetrie bei der Berechnung des VCD-Spektrums von Ir(ppy)₃ reduziert die Gesamtrechenzeit um einen Faktor 1.6 bis 2.0. Dies ist weniger als die Ordnung der Punktgruppe, was vermutlich daran liegt, dass die Spalten der reduziblen e -Darstellung, wie sie in der Punktgruppe C_3 enthalten sind, separat behandelt werden müssen. Besser sieht es im Fall des D_3 -symmetrischen CPA aus. Hier wird eine Reduzierung der Rechenzeit um einen Faktor nahe der Ordnung der Punktgruppe (6) erhalten. Ein zusätzlicher Zeitgewinn kann durch eine moderate Parallelisierung erreicht werden und ist insbesondere bei größeren Verbindungen wie dem CPA von Vorteil. An dieser Stelle sei angemerkt, dass das Modul `mpshift` zu dem Zeitpunkt, als diese Rechnungen durchgeführt wurden, noch nicht parallel ausgeführt werden konnte. Die in Tabelle 4.1 angegebene Anzahl an CPUs bezieht sich damit immer auf das Modul `aoforce`. Die Rechenzeiten für das Ausführen von `aoforce` auf 4 CPUs sind ebenfalls in der Tabelle angegeben. Dabei wird eine Reduzierung der Gesamtrechenzeit um etwa den Faktor 3.5 erhalten. Zusätzlich ist noch die Beschleunigung der Berechnung für die Kombination BP86/def2-TZVP/ C_1 angegeben. Diese beträgt 6.9 bzw. 11.3 auf 8 bzw. 16 CPUs.

4. Erweiterungen der Funktionalität

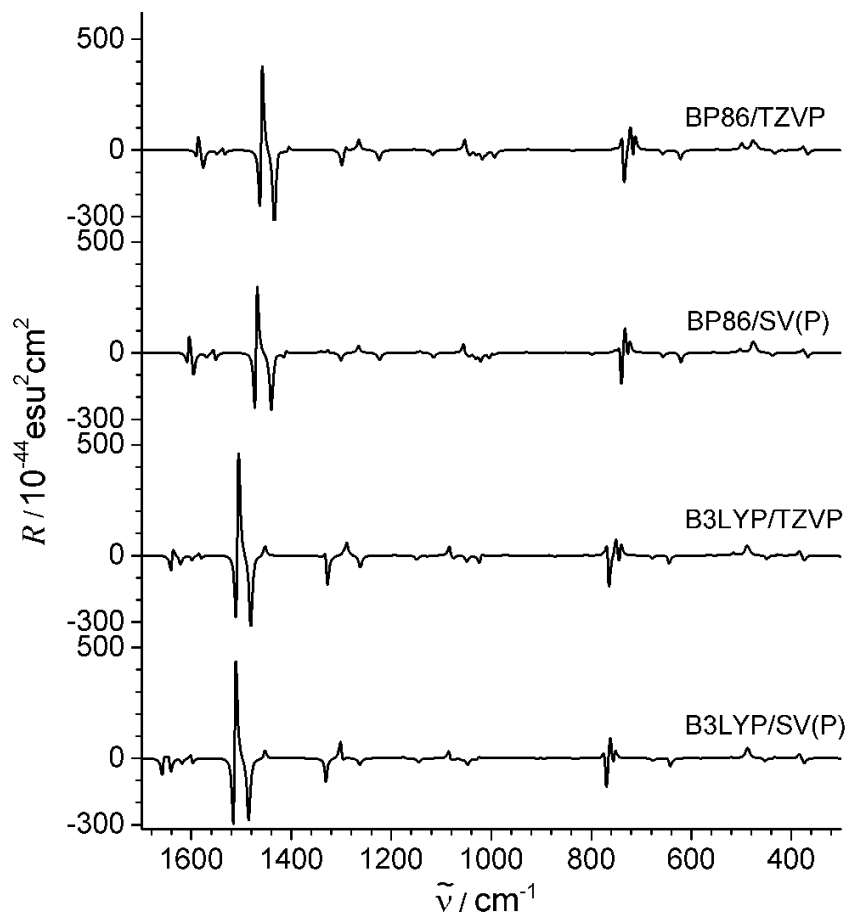


Abb. 4.9.: Simulierte VCD-Spektren von $\text{Ir}(\text{ppy})_3$ für die folgenden Funktional/Basisatz-Kombinationen: BP86/def2-TZVP, BP86/def2-SV(P), B3LYP/def2-TZVP und B3LYP/def2-SV(P). Zur Verbreiterung der Linien wurden Lorentzkurven verwendet. Die Halbwertsbreite beträgt 4 cm^{-1} .

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

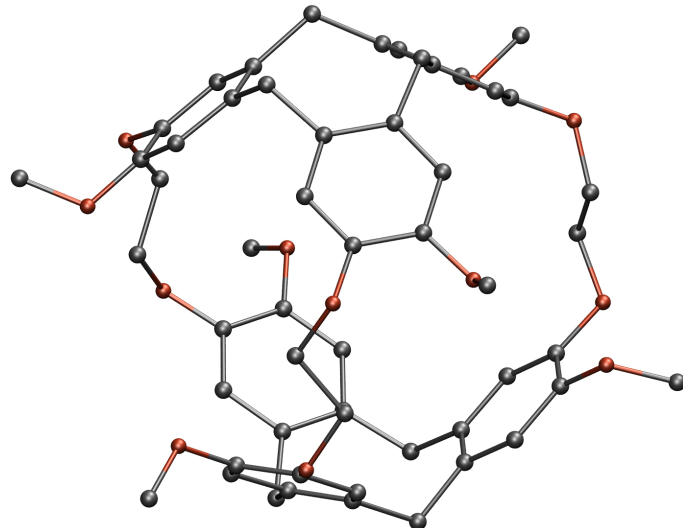


Abb. 4.10.: Abbildung von CPA (Kohlenstoff=grau, Sauerstoff=rot). Die Wasserstoffatome wurden zur besseren Veranschaulichung bei der Abbildung weggelassen.

Tab. 4.1.: Rechenzeiten in Stunden für $\text{Ir}(\text{ppy})_3$ und CPA für unterschiedliche Einstellungen der Rechenparameter. N_{BF} entspricht der Anzahl der Basisfunktionen und N_{CPU} der Anzahl an verwendeten CPUs für den `aoforce`-Schritt. Auf den Zusatz „def2-“ wurde bei der Basis verzichtet. Die Berechnungen wurden auf einem Intel® Xeon® Prozessor E5-2687W v2, 3.4 GHz durchgeführt.

Funktional	Basis	N_{BF}	Symmetrie	N_{CPU}	Laufzeit	<code>mpshift</code> (CPU)	<code>aoforce</code> (CPU)	<code>aoforce</code> (Laufzeit)
Ir(ppy) ₃ , ppy=2-Phenylpyridin								
B3LYP	TZVP	1300	C_3	1	166.09	4.91	161.05	161.18
B3LYP	SV(P)	577	C_3	1	10.37	0.29	10.07	10.08
B3LYP	SV(P)	577	C_1	1	16.68	0.29	16.27	16.39
BP86	TZVP	1300	C_3	1	17.49	0.89	16.59	16.60
BP86	SV(P)	577	C_3	1	2.17	0.08	2.09	2.09
BP86	SV(P)	577	C_1	1	4.45	0.08	4.36	4.37
Cryptophan-A								
B3LYP	TZVP	2370	D_3	4	92.10	2.58	352.70	89.47
B3LYP	SV(P)	1032	D_3	4	5.67	0.14	21.30	5.53
B3LYP	SV(P)	1032	D_3	1	19.24	0.14	18.94	19.10
B3LYP	SV(P)	1032	C_1	4	22.93	0.80	86.09	22.13
B3LYP	SV(P)	1032	C_1	1	105.87	0.80	104.98	105.07
BP86	TZVP	2370	D_3	4	11.16	0.45	34.53	10.71
BP86	TZVP	2370	D_3	1	34.18	0.45	33.36	33.73
BP86	TZVP	2370	C_1	4	48.16	2.70	174.58	45.46
BP86	TZVP	2370	C_1	1	180.20	2.70	177.22	177.50
BP86	SV(P)	1032	D_3	4	1.21	0.04	3.65	1.17

4. Erweiterungen der Funktionalität

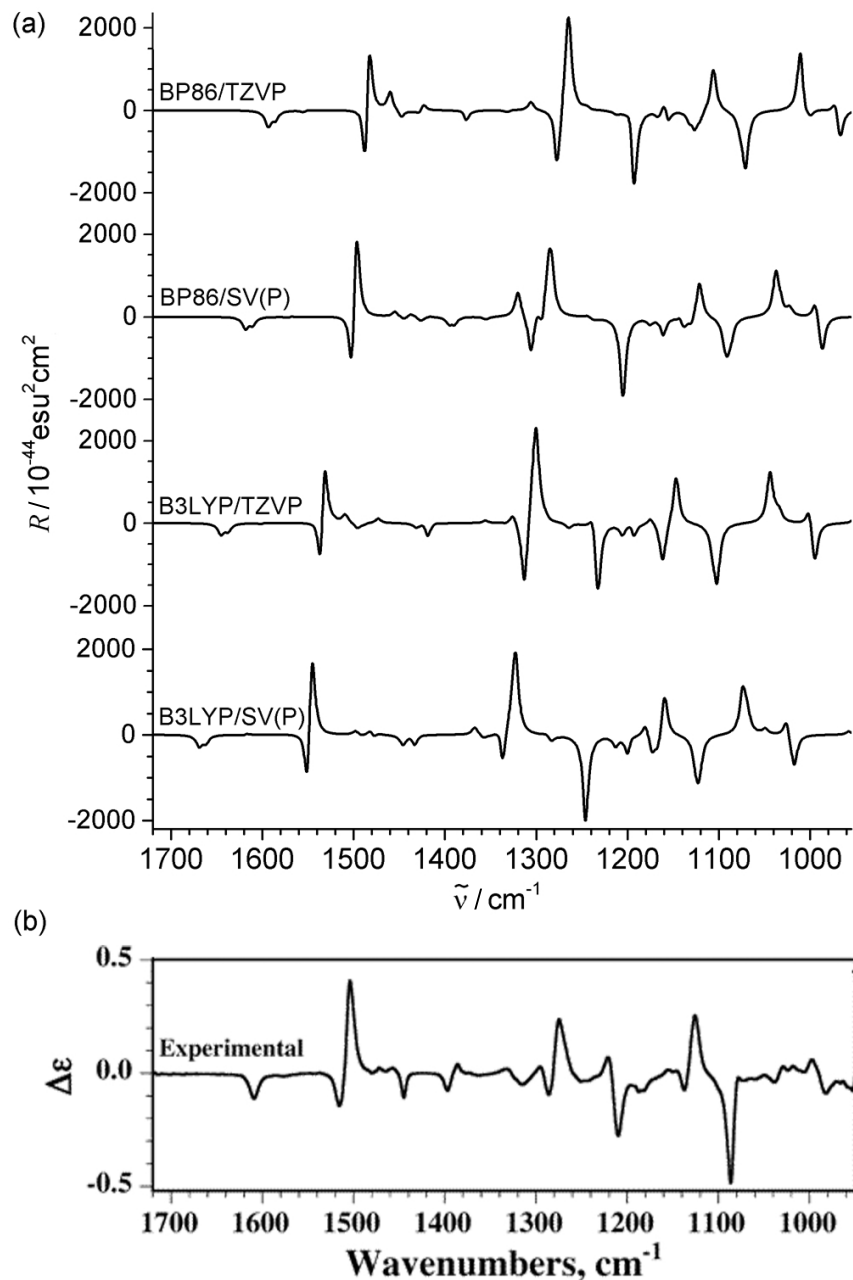


Abb. 4.11.: Simulierte VCD-Spektren von CPA für die folgenden Funktional/Basisatz-Kombinationen: BP86/def2-TZVP, BP86/def2-SV(P), B3LYP/def2-TZVP und B3LYP/def2-SV(P) (a). Zur Verbreiterung der Linien wurden Lorentz-kurven verwendet. Die Halbwertsbreite beträgt 4 cm^{-1} . Das experimentelle Spektrum (b) ist aus Referenz [100] entnommen. Nachdruck mit Erlaubnis von Referenz [100]. Copyright 2006 American Chemical Society.

4.3. Berechnung von Vibrational-Circular-Dichroism-Spektren

Als illustratives Beispiel und zur Untersuchung des Skalierungsverhaltens wurden die VCD-Spektren von großen chiralen Kohlenstoffclustern mit I -, aber nicht I_h -Symmetrie berechnet. Die Cluster C_{140}^{2+} , C_{260}^{2+} , C_{380}^{2+} , C_{420} und C_{620}^{2+} sind in Abbildung 4.12 gezeigt, die mit BP86/def2-SVP berechneten VCD-Spektren in Abbildung 4.13. Im Falle des C_{620}^{2+} entspricht dies 8680 Basisfunktionen und es ist nach meinem Kenntnisstand das größte Molekül, für welches ein VCD-Spektrum berechnet wurde. Alle Berechnungen wurden auf einer einzelnen CPU durchgeführt. Abbildung 4.14 zeigt eine doppelt logarithmische Auftragung der Rechenzeiten gegen die Anzahl der Kohlenstoffatome. Die durch lineare Anpassung erhaltenen Steigungen sind 2.27 ± 0.05 für `mpshift` bzw. 3.49 ± 0.16 für `aoforce`. Das Gesamtskalierungsverhalten ist damit etwas schlechter als $\mathcal{O}(N^3)$ und sehr dicht beim Skalierungsverhalten für die Berechnung von IR-Spektren. Der zusätzliche Aufwand für die Berechnung der VCD-Spektren im Vergleich zu letzteren liegt im Wesentlichen am `mpshift`-Schritt. Dessen Beitrag zur Gesamtrechenzeit ist gering und nimmt mit steigender Systemgröße ab. So wurden beispielsweise für den größten Cluster 4.4 h für den `mpshift`-Schritt und 35 Tage für den `aoforce`-Schritt benötigt. Die gezeigten VCD-Spektren sind charakteristisch für die jeweilige Verbindung, lassen jedoch keinen systematischen Trend erkennen.

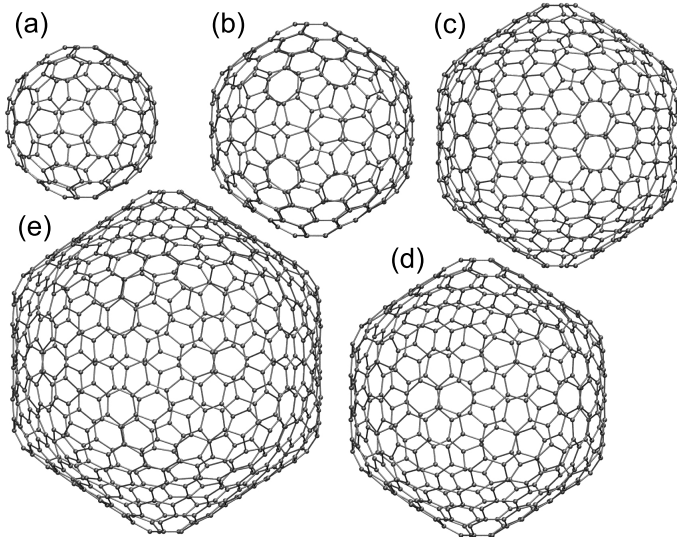


Abb. 4.12.: Abbildung von ikosaedrischen Kohlenstoffclustern mit I -, aber nicht I_h -Symmetrie: C_{140}^{2+} (a), C_{260}^{2+} (b), C_{380}^{2+} (c), C_{420} (d) und C_{620}^{2+} (e).

4. Erweiterungen der Funktionalität

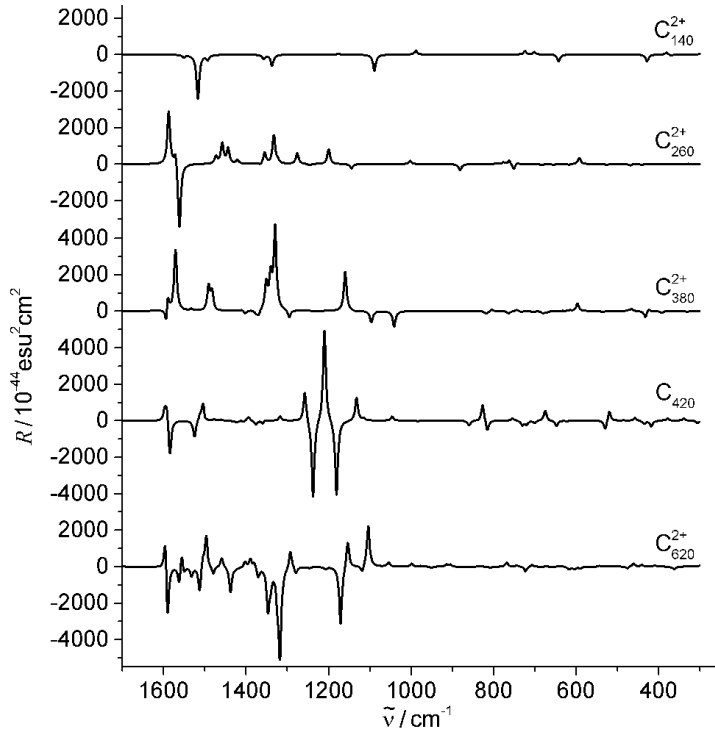


Abb. 4.13.: Simulierte VCD-Spektren von C_{140}^{2+} , C_{260}^{2+} , C_{380}^{2+} , C_{420} und C_{620}^{2+} mit BP86/def2-SV(P). Zur Verbreiterung der Linien wurden Lorentzkurven verwendet. Die Halbwertsbreite beträgt 4 cm^{-1} .

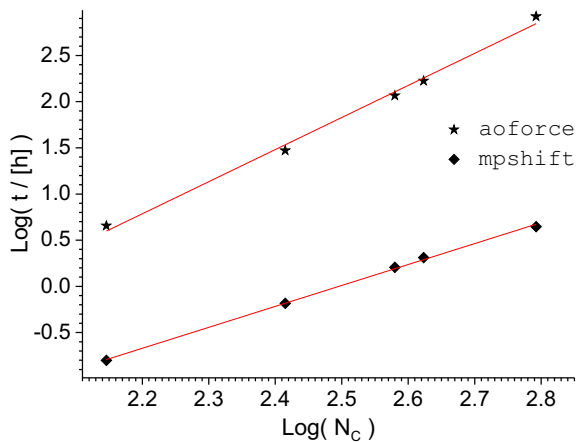


Abb. 4.14.: Doppelt logarithmische Auftragung der CPU-Rechenzeit für die beiden Module **aoforce** (Sterne) und **mpshift** (Quadrate) gegen die Anzahl der Kohlenstoffatome in den ikosaedrischen Kohlenstoffclustern. Die Gesamtrechenzeiten (**mpshift** + **aoforce**) betragen 4.7 / 30.2 / 117.5 / 169.7 / 856.8 für die Cluster mit 140 / 260 / 380 / 420 / 620 h Kohlenstoffatomen. Eine lineare Anpassung liefert eine Steigung von 2.27 ± 0.05 für **mpshift** und 3.49 ± 0.16 für **aoforce**.

4.4. meta-GGA-Funktionale

In Zusammenarbeit mit Fabian Mack wurde im Rahmen seiner Masterarbeit das Modul `mpshift` um die Möglichkeit erweitert, MGGA-Funktionale bei der Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten zu verwenden. Zunächst wurden dafür effizientere DFT-Routinen, welche bereits in anderen Modulen des TURBO-MOLE Programmpekts verwendet werden, in das Modul `mpshift` übertragen und für die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten angepasst. Eine kurze Beschreibung dieser niedrig skalierenden Routinen ist in Referenz [94] zu finden. Die zusätzlichen Terme, die bei der Funktionalableitung nach den Komponenten des Magnetfeldes bei der Verwendung von MGGA-Funktionalen auftreten (siehe Gleichung (2.126) bzw. (2.129)), mussten neu programmiert werden. Dafür wurde die neue Routine `csmoper` angelegt. Im Detail ist die Implementierung sowie der Aufbau der Routine in Referenz [50] beschrieben. Die Genauigkeit der Berechnung von chemischen Verschiebungen mit MGGA-Funktionalen wurde für ^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemische Verschiebungen getestet und mit GGA-Funktionalen verglichen.^[104] Eine ausführliche Studie darüber findet sich in Kapitel 6.

5. Verbesserung der Effizienz

CPU-Rechenzeit ist eine wertvolle Ressource und muss finanziert werden. Weiterhin erfreut es den (zumeist ungeduldigen) Anwender, wenn das Ergebnis einer quantenchemischen Rechnung möglichst schnell erhalten wird. Aus diesem Grund ist die Effizienzsteigerung immer ein aktuelles Forschungsgebiet. Eine Möglichkeit, Rechnungen effizienter durchzuführen ist durch das Einführen von Näherungen gegeben. Jedoch darf die Genauigkeit des Resultats nicht unter diesen Näherungsmethoden leiden. Eine weit gebräuchliche Näherung ist die *Resolution-of-the-Identity-(RI-)*Näherung^[12], deren Idee ursprünglich auf Dunlap^[105] und Whitten^[106] zurückzuführen ist. Der Einsatz dieser Methode bei der Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten sowie eine weitere Beschleunigung durch die Verwendung einer Multipolentwicklung sind in den folgenden Abschnitten 5.1 und 5.2 erläutert. Effizienzsteigerungen und Genauigkeitseinbußen werden in Kapitel 6 untersucht. Optimierungen des Programm-codes und effizientes Abschätzen verschwindender Integralbeiträge stellen weitere Möglichkeiten dar, um die Effizienz zu verbessern. Zusätzlich führt die Parallelisierung des Programm-codes zu einer verkürzten Laufzeit der Berechnungen. Diese letztgenannten Punkte sind in Abschnitt 5.3 zusammengefasst. Mithilfe dieser Methoden soll im Rahmen der vorliegenden Arbeit die Möglichkeit geschaffen werden, NMR-Abschirmungskonstanten und die magnetische Response für große Moleküle mit mehreren tausend Atomen berechnen zu können.

5.1. Die RI-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

Die *Resolution-of-the-Identity-(RI-)*Näherung stellt in der SCF-Prozedur ein bewährtes Näherungsverfahren zur Berechnung der Vierzentren-Zweielektronen-Integrale dar. Diese setzen sich aus dem Coulombterm und dem Austauschterm zusammen, und ihre Berechnung ist der zeitaufwändigste Schritt während des Verfahrens. Insbesondere der Coulombterm lässt sich durch das Anwenden der RI-Näherung deutlich effizienter berechnen. Dies gilt bereits für kleine Basissätze von *double- ζ* -Qualität und wird für größere Basissätze noch effizienter. Prinzipiell kann die Näherung auch für den Austauschterm angewendet werden, die Rechenzeiten verkürzen sich jedoch erst deutlich

5.1. Die RI-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

bei größeren Basissätzen ab *quadruple- ζ* -Qualität. Wird nur der Coulombterm oder nur der Austauschbeitrag angenähert, so wird von RI-*J* oder RI-*K* gesprochen, bzw. RI-*JK*, wenn die Näherung für beide Terme angewendet wird.

Auch bei der Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten ist die Auswertung der abgeleiteten Zweielektronen-Integrale zeitbestimmend. Dies gilt insbesondere dann, wenn reine Dichtefunktionale (d. h. keine Hybridfunktionale mit Hartree-Fock-Austausch) verwendet werden, da für sie im Rahmen der *uncoupled*-DFT keine CPHF-Gleichungen gelöst werden müssen. Die RI-Näherung lässt sich auch auf die abgeleiteten Zweielektronen-Integrale übertragen, wobei die Näherung in dieser Arbeit lediglich auf den abgeleiteten Coulombterm übertragen wird. Die Gleichungen für eine mögliche Implementierung des RI-*K*-Verfahrens sind im Anhang gegeben. Das getrennte Berechnen der Coulomb- und Austauschterme hat weiterhin den Vorteil, dass für die konventionelle Berechnung des Austauschbeitrages eine effizientere Integralabschätzung angewendet werden kann. Dies ist durch die mit dem Abstand schneller abfallende Austauschwechselwirkung begründet. Weiteres dazu wird in Abschnitt 5.3 erläutert.

5.1.1. Theorie

An dieser Stelle sollen zunächst die grundlegende Idee der Näherung und die daraus resultierenden Formeln aus Referenz [12] wiedergegeben werden. Im Anschluss daran folgt die Übertragung auf die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Coulombintegrale.

Die Berechnung der Coulombintegrale skaliert formell mit der Anzahl der Basisfunktionen N_{BF} wie $\mathcal{O}(N_{\text{BF}}^4)$. Durch Anwenden der RI-Näherung lässt sich das formelle Skalierungsverhalten um eine Potenz erniedrigen. Die Vierzentren-Integrale lassen sich als Summe des Produkts von Zwei- und Dreizentren-Integralen schreiben, welche wie $\mathcal{O}(N_{\text{BF}}^2)$ und $\mathcal{O}(N_{\text{BF}}^3)$ skalieren. Um dies zu erreichen, wird das Produkt zweier Basisfunktionen χ_μ und χ_ν durch die Linearkombination von sogenannten atomzentrierten Auxiliarbasisfunktionen P angenähert

$$\gamma_{\mu\nu} = \chi_\mu \chi_\nu \approx \sum_P C_{\mu\nu}^P P = \tilde{\gamma}_{\mu\nu}. \quad (5.1)$$

Durch die Minimierung des Fehlers

$$\Delta \gamma_{\mu\nu} = \gamma_{\mu\nu} - \tilde{\gamma}_{\mu\nu} \quad (5.2)$$

5. Verbesserung der Effizienz

wird letztendlich ein genäherter Ausdruck für die Vierzentren-Integrale erhalten

$$(\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) \approx \sum_{PQ}^{N_{\text{AuxBF}}} (\chi_\mu \chi_\nu | P) \underbrace{(P|Q)^{-1} (Q|}_{\approx 1} \chi_\kappa \chi_\lambda). \quad (5.3)$$

Mit dem Ausdruck oberhalb der geschweiften Klammer in Gleichung (5.3) wird formell eine – der Methode namensgebende – Zerlegung der Einheit (englisch *Resolution of the Identity* (RI)) eingeführt. Für eine effiziente Berechnung der Coulombmatrixelemente $J_{\mu\nu}$, wofür Gleichung (5.3) noch mit der Dichtematrix $D_{\kappa\lambda}$ kontrahiert werden muss, wird zunächst die inverse $(P|Q)^{-1}$ -Matrix gebildet und mit den Dreizentren-Integralen $(Q|\chi_\kappa \chi_\lambda)$ sowie der Dichtematrix zur intermediären Größe Γ_P verarbeitet,

$$\Gamma_P = \sum_Q^{N_{\text{AuxBF}}} (P|Q)^{-1} \underbrace{\sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} (Q|\chi_\kappa \chi_\lambda)}_{\Gamma_Q}. \quad (5.4)$$

Die eigentliche Berechnung von $J_{\mu\nu}$ erfolgt durch Kontrahieren der Dreizentren-Integrale $(\chi_\mu \chi_\nu | P)$ mit Γ_P ,

$$J_{\mu\nu} = \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} (\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) \approx \sum_P^{N_{\text{AuxBF}}} (\chi_\mu \chi_\nu | P) \Gamma_P = J_{\mu\nu}^{\text{RI}}. \quad (5.5)$$

Bei sorgfältig gewählten Auxiliarbasisfunktionen P sind die Fehler, die durch diese Näherung gemacht werden, klein und von wenig Bedeutung^[107] im Vergleich zu den Fehlern der Methoden an sich. Die RI-Näherung lässt sich nun auch auf den nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Coulombterm übertragen. Wie bereits zuvor erwähnt, gilt

$$\begin{aligned} J_{\mu\nu}^{B_\beta} &= \frac{\partial}{\partial B_\beta} \left(\sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} (\chi_\mu \chi_\nu | \chi_\kappa \chi_\lambda) \right)_{\vec{B}=0} \\ &= \sum_{\kappa\lambda} \left[D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right) + D_{\kappa\lambda} \left(\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right)_\beta \right. \\ &\quad \left. + D_{\kappa\lambda} \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} | \overline{\chi_\kappa \chi_\lambda} \right)_\beta \right] \\ &= \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} \left(\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right)_\beta, \end{aligned} \quad (5.6)$$

da bei den verschwindenden Termen in Gleichung (5.6) jeweils die Spur des Produkts einer symmetrischen Matrix mit einer antisymmetrischen Matrix gebildet wird. Es muss folglich nur die linke Seite des Integrals, also nur das Produkt der

5.1. Die RI-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

Basisfunktionen χ_μ und χ_ν , abgeleitet werden. Das Einsetzen der RI-Näherung liefert daher

$$\begin{aligned} J_{\mu\nu}^{B_\beta} &\approx \sum_{PQ}^{N_{\text{AuxBF}}} (\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | P)_\beta (P | Q)^{-1} \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} \left(Q \left| \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} \right. \right) \\ &= \sum_P^{N_{\text{AuxBF}}} (\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | P)_\beta \Gamma_P = J_{\mu\nu}^{B_\beta, \text{RI}}. \end{aligned} \quad (5.7)$$

5.1.2. Implementierung

Die intermediäre Größe Γ_P , welche für die abgeleiteten Coulombintegrale in Gleichung (5.7) benötigt wird, kann auf die ganz konventionelle Art berechnet werden, wie es beispielsweise auch für die Berechnung der Energie während des SCF-Verfahrens notwendig ist. Neben den Trivialitäten, wie dem Modifizieren des Moduls zum Einlesen der Auxiliarbasissatzinformationen, müssen zusätzlich noch die abgeleiteten Dreizentren-Integrale ($\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | P$) implementiert werden. Diese sind von der Form

$$\begin{aligned} (\overline{\chi_\mu \chi_\nu} | P)_\beta &= \frac{i}{2c} \left((\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \Big| P \right) \\ &= \frac{i}{2c} \left((\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r}_\mu)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \Big| P \right) \\ &\quad + \frac{i}{2c} \left(\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu \right)_\beta \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \Big| P \right) \end{aligned} \quad (5.8)$$

und lassen sich damit aus den nicht abgeleiteten Integralen berechnen, wobei beachtet werden muss, dass die l -Quantenzahl für χ_μ im ersten Term auf der rechten Seite in Gleichung (5.8) um 1 erhöht werden muss. Integrale dieser Form werden bereits in den Routinen zur Berechnung des kartesischen Gradienten mit der RI-Näherung benötigt. Diese Routinen wurden entsprechend modifiziert, um alle nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Integrale zu erhalten. In der Abbildung 5.1 ist eine schematische Darstellung der wichtigsten in das `mpshift`-Modul übertragenen, modifizierten und neuen Routinen gegeben. Alte Routinen sind in blau, neue Routinen in grün, modifizierte Routinen in orange und unverändert aus anderen Modulen übertragene Routinen in rot dargestellt. Die Funktion der einzelnen Routinen wird im Folgenden erläutert.

riprep: Routine zur Vorbereitung der notwendigen Größen und Felder für die Berechnung von $J_{\mu\nu}^{B_\beta, \text{RI}}$ mit der RI-Näherung.

1p2sym: Berechnung der $(P | Q)$ -Matrix.

5. Verbesserung der Effizienz

- sichol:** Cholesky-Zerlegung der $(P|Q)$ -Matrix, da für die spätere Verarbeitung nicht explizit die inverse $(P|Q)^{-1}$ -Matrix berechnet wird.
- twoder:** Übergeordnete Routine zur Berechnung von $J_{\mu\nu}^{B_\beta, \text{RI}}$. Es wird zunächst die intermediäre Größe Γ_P aus der Cholesky-Zerlegung von $(P|Q)$ und aus Γ_Q (siehe **1pdrc1**) berechnet und im Anschluss daran folgt die eigentliche Berechnung von $J_{\mu\nu}^{B_\beta, \text{RI}}$.
- 1pdrc1:** Berechnung der Dreizentren-Integrale. Diese werden direkt mit der Dichtematrix kontrahiert, sodass die Größe $\Gamma_Q = \sum_{\kappa\lambda} D_{\kappa\lambda} (Q|\chi_\kappa\chi_\lambda)$ erhalten wird.
- cslp3_omp:** Übergeordnete Routine zur Unterscheidung zwischen sequentieller und paralleler Ausführung der Routine **cslp3**.
- cslp3:** Berechnung der abgeleiteten Dreizentren-Integrale ($\overline{\chi_\mu\chi_\nu}| P$). Schleife über alle Schalentripel i, j, k .
- csasra3:** Schleife über die primitiven Basisfunktionen $\chi_\mu^{\vec{B}=0}$ und $\chi_\nu^{\vec{B}=0}$ und primitiven Auxiliarbasisfunktionen P
- csgasram:** Berechnung der eigentlichen Dreizentren-Integrale für aktuelles Tripel primitiver Basisfunktionen $\chi_\mu^{\vec{B}=0}$ und $\chi_\nu^{\vec{B}=0}$ und primitiver Auxiliarbasisfunktion P für das aktuelle Schalentripel i, j, k .
- crosscs:** Berechnung des Kreuzproduktes in Gleichung (5.8) für beliebige Schalenpaare i, j . Die Berechnung der Kreuzprodukte für die Schalenpaarkombinationen s, s und s, p erfolgt explizit in **cslp3**.
- dftfck:** Addition der Beiträge der Schalenpaare i, j auf die Fockmatrix.

5.1. Die RI-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

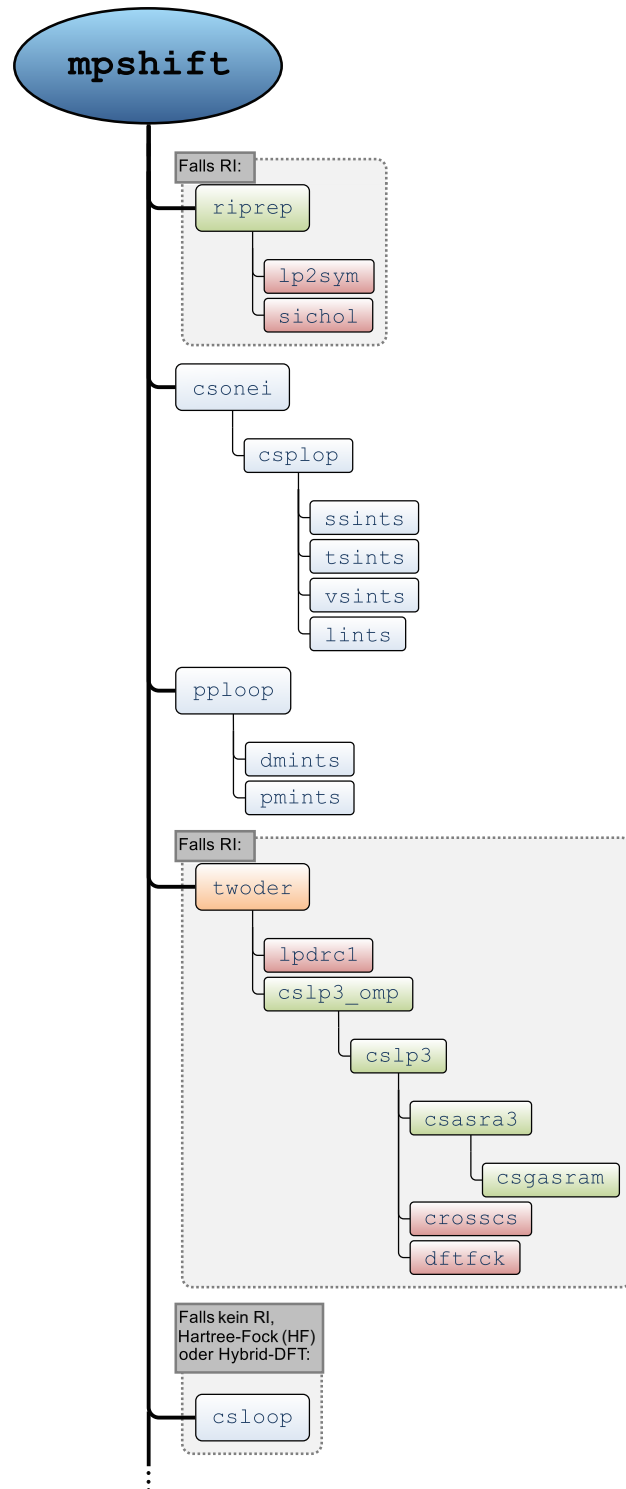


Abb. 5.1.: Schematische Darstellung der wichtigsten Routinen für die RI- J -Näherung zur Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten im Modul `mpshift`. Alte Routinen sind in blau, neue Routinen in grün, modifizierte Routinen in orange und unverändert übertragene Routinen in rot dargestellt.

5.2. Die MARI-J-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

Eine weitere Beschleunigung bei der Berechnung der Coulombintegrale lässt sich durch die *Multipole-Accelerated-Resolution-of-the-Identity-for-J*-(MARI-J-)Näherung erreichen. Bei dieser Methode wird der Coulombbeitrag in einen Nahfeld- und einen Fernfeld-Beitrag aufgeteilt. Der Nahfeld-Beitrag wird dabei durch die im vorherigen Abschnitt beschriebene RI-Näherung berechnet. Die Berechnung des Fernfeld-Beitrages erfolgt mithilfe einer Multipolentwicklung und ist damit namensgebend für die Methode. Im Vergleich zu konventionellen RI-Rechnungen konnte mit der MARI-J-Methode eine bis zu 6.5-fache Beschleunigung der Gesamtrechenzeit berichtet werden, ohne dabei einen nennenswerten Verlust an Genauigkeit zu erleiden.^[13]

5.2.1. Theorie

Dieser Abschnitt widmet sich der Berechnung des Fernfeld-Beitrages für den Coulombterm und geht auf die Formulierungen von White und Head-Gordon^[108] zurück. Die folgende Darstellung folgt Referenz [13], woraus die wesentlichen Formeln entnommen wurden.

Zunächst kann der Abstand zweier Elektronen $|\vec{r}_1 - \vec{r}_2|$ durch den Abstand zweier Kerne $R_{\mu\nu} = |\vec{R}_\mu - \vec{R}_\nu|$ und den entsprechenden Kern-Elektron-Abständen r_μ und r_ν ausgedrückt werden,

$$\frac{1}{|\vec{r}_1 - \vec{r}_2|} = \frac{1}{|\vec{R}_{\mu\nu} - \vec{r}_\mu + \vec{r}_\nu|} = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^l O_{lm}(\vec{r}_\mu) \left[\sum_{j=0}^{\infty} \sum_{k=-j}^j B_{jk}^{lm}(\vec{R}_{\mu\nu}) O_{jk}(\vec{r}_\nu) \right]. \quad (5.9)$$

Für einen gegebenen Punkt $\vec{r} = (r, \theta, \phi)$ in Kugelkoordinaten sind die Elemente $B_{jk}^{lm}(\vec{r}) = M_{l+j, m+k}(\vec{r})$ und $O_{lm}(\vec{r})$ gegeben durch

$$O_{lm}(\vec{r}) = \frac{r^l}{(l + |m|)!} P_{lm}(\cos \theta) e^{-im\phi} \quad (5.10)$$

und

$$M_{l,m}(\vec{r}) = \frac{(l - |m|)!}{r^{l+1}} P_{lm}(\cos \theta) e^{im\phi} \quad (5.11)$$

mit den entsprechenden Legendre-Polynomen P_{lm} . Auf diese Weise lässt sich die

5.2. Die MARI-J-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

Coulombwechselwirkung zweier entfernter Ladungsverteilungen ρ^O und ρ^R entwickeln,

$$\begin{aligned} J_{OR} &= \frac{1}{2} \iint \frac{\rho^O(\vec{r}_1)\rho^R(\vec{r}_2)}{|\vec{r}_1 - \vec{r}_2|} d^3\vec{r}_1 d^3\vec{r}_2 = \frac{1}{2} \iint \frac{\rho^O(\vec{r}_\mu)\rho^R(\vec{R}_{\mu\nu} + \vec{r}_\nu)}{|\vec{R}_{\mu\nu} - \vec{r}_\mu + \vec{r}_\nu|} d^3\vec{r}_\mu d^3\vec{r}_\nu \\ &= \frac{1}{2} \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^l \Omega_{lm}^O \left[\sum_{j=0}^{\infty} \sum_{k=-j}^j B_{jk}^{lm}(\vec{R}_{\mu\nu}) \Omega_{jk}^P \right] = \frac{1}{2} \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^l \Omega_{lm}^O \Xi_{lm}^P. \end{aligned} \quad (5.12)$$

Die Ξ_{lm}^P sind die Koeffizienten einer lokalen Taylor-Entwicklung des durch eine Ladungsverteilung am Punkt P erzeugten Potentials um den Ursprung,

$$\Xi_{lm}^P = \sum_{j=0}^{\infty} \sum_{k=-j}^j B_{jk}^{lm}(\vec{R}_{\mu\nu}) \Omega_{jk}^P. \quad (5.13)$$

Die in Gleichung (5.12) auftretenden Ω_{lm}^O und Ω_{jk}^P sind die Multipolmomente mit ihrem jeweiligen Zentrum am Ort \vec{O} bzw. \vec{P} . Im Rahmen der Basissatzentwicklung sind sie gegeben durch

$$\Omega_{lm}^Q = \sum_{\mu,\nu \in Q} D_{\mu\nu} \int \chi_\mu O_{lm}(\vec{r} - \vec{Q}) \chi_\nu d^3\vec{r}. \quad (5.14)$$

Der Ausdruck auf der rechten Seite von Gleichung (5.12) hat den Vorteil, dass sich die Coulombwechselwirkung zweier Ladungsverteilungen nun durch die voneinander unabhängigen Multipolmomente berechnen lässt, da die Information über die gegenseitige Lage der Ladungsverteilungen nur noch in B_{jk}^{lm} steckt. Sind die Multipolmomente einer Ladungsverteilung einmal berechnet, so lassen sich mit ihnen die Coulombwechselwirkungen mit allen anderen Ladungsverteilungen berechnen.^[13]

5.2.2. Implementierung

Zur Gewährleistung der Eichinvarianz bei der Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten mit der MARI-J-Methode müssen anstelle gewöhnlicher Basisfunktionen ebenfalls GIAOs für Gleichung (5.14) verwendet werden. Die Ableitung von Gleichung (5.14) nach den Komponenten des Magnetfeldes ist damit gegeben durch

5. Verbesserung der Effizienz

$$\begin{aligned}
 \frac{\partial \Omega_{lm}^Q}{\partial B_\beta} \Big|_{\vec{B}=0} &= \Omega_{lm}^{Q,B_\beta} = \frac{i}{2c} \sum_{\mu,\nu \in Q} D_{\mu\nu} \int (\vec{R}_{\mu\nu} \times \vec{r})_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} O_{lm}(\vec{r} - \vec{Q}) \chi_\nu^{\vec{B}=0} d^3\vec{r} \\
 &= \frac{i}{2c} \sum_{\mu,\nu \in Q} (\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\nu)_\beta D_{\mu\nu} \int \chi_\mu^{\vec{B}=0} O_{lm}(\vec{r} - \vec{Q}) \chi_\nu^{\vec{B}=0} d^3\vec{r} \\
 &\quad + \frac{i}{2c} \sum_{\mu,\nu \in Q} D_{\mu\nu} \left(\vec{R}_{\mu\nu} \times \int \vec{r}_\mu \chi_\mu^{\vec{B}=0} O_{lm}(\vec{r} - \vec{Q}) \chi_\nu^{\vec{B}=0} d^3\vec{r} \right)_\beta .
 \end{aligned} \tag{5.15}$$

Dieser Ausdruck wird schließlich in Gleichung (5.12) eingesetzt, woraus der durch Multipolmomente genäherte Beitrag für den Coulombterm resultiert. Zur Berücksichtigung der MARI- J -Beiträge wurde die Routine `twoder` um den Aufruf der modifizierten Routine `fmmlpdrc2` erweitert. Deren Funktion sowie von ihr aufgerufener UnterROUTinen sind im Folgenden erläutert. Eine schematische Darstellung der wichtigsten Routinen zur Berechnung der MARI- J -Beiträge für chemische Abschirmungskonstanten ist in Abbildung 5.2 gezeigt.

initmulopt: Initialisierung für die Multipolnäherung. Sofern in der `control`-Datei Optionen spezifiziert wurden, werden sie an dieser Stelle eingelesen und ersetzen die Standardwerte.

auxmaxmom: Bestimmung der maximalen Drehimpulsquantenzahl in den Auxiliarbasisfunktionen.

extdef: Bestimmung der Multipolmomentzentren für das Schalenpaar zweier Basisfunktionen.

fmmlpdrc1: Berechnung des Fernfeld-Beitrages zu Γ_Q in der Multipolnäherung.

fmmlpdrc2: Berechnung des Fernfeld-Beitrages zur Coulombmatrix in der Multipolnäherung.

auxmom2: Berechnung der Multipolmomente für die Auxiliarbasisfunktionen und anschließende Kontraktion mit den Elementen von Γ_P .

mktayaux: Berechnung der Koeffizienten der lokalen Taylor-Entwicklung für die Auxiliarschalen.

csmunumom: Für die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten modifizierte Version von `munumom2`. Hier erfolgt die Berechnung des Fernfeld-Beitrages zur Coulombmatrix in der Multipolnäherung durch Kon-

5.2. Die MARI-J-Methode für chemische Abschirmungskonstanten

traktion der Taylor-Koeffizienten der Auxiliarbasisfunktionen mit den Multipolmomenten der Schalenpaare zweier Basisfunktionen.

cssphmom: Für die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten modifizierte Version von **sphmom**. Berechnung der Multipolintegrale.

lsprim: Berechnung der Multipolintegrale für die primitiven Basisfunktionen $\int l_0 O_{lm} l_0 d^3\vec{r}$ bis $\int l_0 O_{lm} l_{ij+2} d^3\vec{r}$ (vertikale Rekursion), wobei l_{ij+2} die Summe der Drehimpulsquantenzahlen der i - und j -Schale +2 ist.

cshorsph: Für die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten modifizierte Version von **horsph**. Berechnung aller benötigten Integrale $\int l_i O_{lm} l_j d^3\vec{r}$ durch horizontale Rekursion.

cscross: Berechnung der Kreuzproduktterme aus den einzelnen Integralen, um den vollständigen Beitrag aus der Multipolnäherung für die Coulombmatrix zu erhalten.

5. Verbesserung der Effizienz

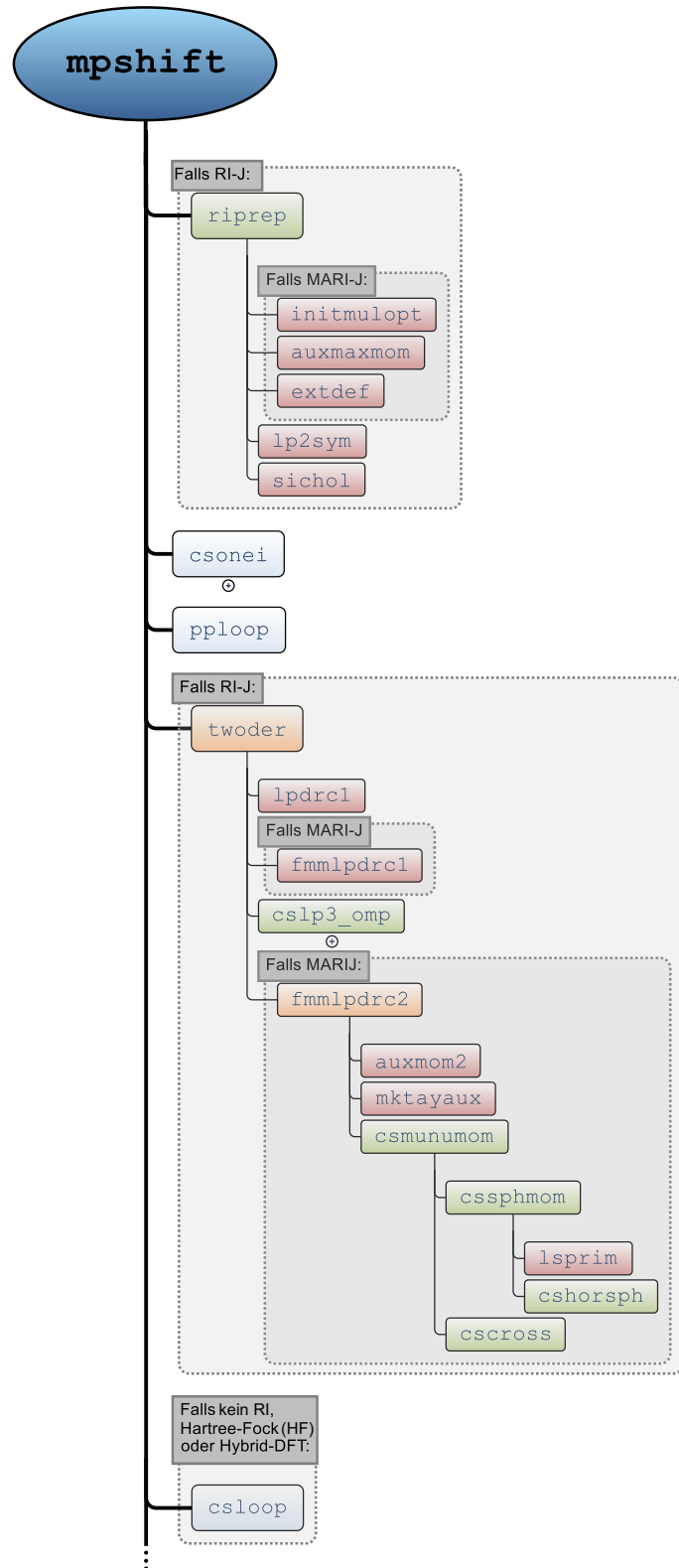


Abb. 5.2.: Schematische Darstellung der wichtigsten Routinen für die MARI-J-Näherung zur Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten im Modul `mpshift`. Alte Routinen sind in blau, neue Routinen in grün, modifizierte Routinen in orange und unverändert übertragene Routinen in rot dargestellt.

5.3. Parallelisierung und Programmoptimierungen

Bei bestimmten Verbindungen kann es von Interesse sein, die chemischen Abschirmungskonstanten nur für eine Auswahl an Atomen zu berechnen. Beispielsweise wenn nur eine bestimmte Atomsorte von Interesse ist oder lediglich die chemische Verschiebung in einem bestimmten Bereich untersucht werden soll. In diesen Fällen kann es zu einer Rechenzeitsparnis kommen wenn nur Beiträge für ausgewählte Atome oder Atomsorten berechnet werden. Aus diesem Grund wurde das Modul `mpshift` um die Möglichkeit ergänzt, eine Auswahl der zu berechnenden Atome zu treffen. Im Programmcode selbst ist dies auf die einfache Weise realisiert, dass die Ableitungen nach den Komponenten der Kernmomente sowie der gesamte Abschirmungstensor nur für die ausgewählten Atome berechnet werden. Dies kann durch Hinzufügen des Keywords `$nucsel` in der `control`-Datei erreicht werden. Durch die Eingabe von `$nucsel "N", "Fe"` lassen sich beispielsweise die chemischen Abschirmungskonstanten für alle Stickstoff- und Eisenatome im Molekül berechnen. Mit `$nucsel 1,3,5-8` erfolgt die Berechnung für die Atome Nummer 1,3,5-8 in der `coord`-Datei. Sind in größeren organischen Molekülen, welche von Wasserstoff- und Kohlenstoffatomen dominiert werden, alle ¹H- oder ¹³C-Abschirmungskonstanten von Interesse, so liefert dieses vorgehen in der Regel jedoch kaum eine Zeitsparnis und es können direkt die Abschirmungskonstanten aller Atome berechnet werden. Umgekehrt lassen sich auf diese Weise auch Elemente aus der Rechnung ausschließen, welche ohnehin nicht von Interesse sind, aber gegebenenfalls für ein schlechtes Konvergenzverhalten während der CPHF-Iterationen sorgen.

Das bisherige, standardmäßige Auswählen des ersten Atoms aus der `coord`-Datei für den Konvergenztest bei den CPHF-Iterationen lässt sich ebenfalls optimieren. In der Praxis hat sich herausgestellt, dass insbesondere für schwere Elemente mehr Iterationen benötigt werden, bis die Konvergenz erreicht wird. Dies liegt auch daran, dass die Absolutwerte für die chemischen Abschirmungskonstanten dieser Elemente mit zunehmender Ordnungszahl steigen. Die Konvergenz wurde aber standardmäßig auf eine Änderung von weniger als 1×10^{-2} ppm gesetzt, unabhängig vom jeweiligen Element. Hierfür wurde ein Faktor eingeführt, welcher die Ordnungszahl des entsprechenden Elements berücksichtigt und die Konvergenz für Elemente mit hoher Ordnungszahl ein wenig lockert. Weiterhin hat sich herausgestellt, dass Atome die weit vom Koordinatenursprung entfernt sind, ebenfalls länger bis zur Konvergenz benötigen. Daher erfolgt die Atomauswahl für den Konvergenztest bei den CPHF-

5. Verbesserung der Effizienz

Iterationen dermaßen, dass zunächst das schwerste Element im Molekül gesucht wird. Sollte es davon mehrere geben, dann wird daraus das Atom ausgewählt, welches am weitesten vom Ursprung entfernt liegt. Dieses Vorgehen hat den Vorteil, dass in der Regel nur in den letzten beiden Iterationen die chemischen Abschirmungskonstanten für alle Atome berechnet werden müssen, um zu überprüfen, ob alle Atome bereits konvergiert sind. Da der kritischste Fall zu diesem Zeitpunkt in der Regel bereits zur Konvergenz gebracht werden konnte, ist dies üblicherweise gegeben.

Wird die RI- bzw. MARI-*J*-Methode in einer Hartree-Fock- bzw. Hybrid-DFT-Rechnung verwendet, so wird der Austauschbeitrag unabhängig vom Coulombbeitrag berechnet. Für Ersteren kann jedoch eine effizientere Integralabschätzung^[109] angewendet werden als für den Coulombbeitrag. Aus diesem Grund wurden die Integralabschätzungen aus der Routine `shloop_k`, welche die ungestörten Austauschmatrixelemente während des SCF-Verfahrens oder während der CPHF-Iterationen berechnet, in die Routine `csloop` übertragen. Auf diese Weise kann die Berechnung kleiner bzw. später verschwindender Matrixelemente vermieden werden. Des Weiteren wurde die Routine `shloop`, welche in der Routine `cpscfc` zur Berechnung der ungestörten Vierzentren-Zweielektronen-Integrale gerufen wird, durch die Routine `hf_k` ersetzt. Das ist darin begründet, dass die Spur des Produkts der symmetrischen Coulombmatrix und der antisymmetrischen Dichtematrix verschwindet, wodurch der Coulombbeitrag an dieser Stelle nicht mehr benötigt wird. Lediglich der Austauschbeitrag muss berechnet werden, wofür die Routine `hf_k` optimiert ist. Beim iterativen Lösen der CPHF-Gleichungen kann zusätzlich durch das Bilden von Differenzdichten (aus der aktuellen und vorherigen Iteration) profitiert werden.

Neben einer effizienten Programmierung und dem Einführen von Näherungen, wie beispielsweise bei der RI- bzw. MARI-*J*-Methode, kann die Laufzeit einer Rechnung auch durch eine Parallelisierung des Programmcodes reduziert werden. Dies ist insofern von besonderer Bedeutung, dass heutige Computer immer mehr CPUs zur Verfügung haben. Selbst in gewöhnlichen Desktop-PCs oder Notebooks finden sich häufig mindestens 4 CPUs. Aus diesem Grund wurden die zeitaufwändigsten Routinen im `mpshift`-Modul mit OpenMP^[110] in Zusammenarbeit mit Fabian Mack parallelisiert. Im Einzelnen betrifft dies die Routinen `csloop`, `cs1p3_omp`, `csplop`, `shloop_k`, `p3loop` und `pploop`. Die Routinen `csplop`, `p3loop` und `pploop` besitzen üblicherweise folgende grundlegende Schleifenstruktur:

5.3. Parallelisierung und Programmoptimierungen

```

do i=1,NSchal
  do j=1,NSchal
    do μ=1,NPrim BF
      do ν=1,NPrim BF
        Auszuführender Programmcode
      end do
    end do
  end do
end do

```

Die äußersten beiden Schleifen laufen dabei über alle Schalen N_{Schal} und die beiden inneren Schleifen laufen über die primitiven Basisfunktionen $N_{\text{Prim BF}}$. Für die Routine `cs1p3_omp` kommt jeweils eine weitere Schleife für die Auxiliarschale und die primitiven Auxiliarbasisfunktionen hinzu. Bei den Vierzentren-Routinen `csplop` und `shloop_k` sind es jeweils zwei weitere Schleifen für die Schalen und die primitiven Basisfunktionen. Bei der Parallelisierung wurde nun in der Regel so vorgegangen, dass die äußerste Schleife über die Schale parallelisiert wurde:

```

!$OMP PARALLEL
!$OMP DO SCHEDULE (DYNAMIC)
do i=1,NSchal
  do j=1,NSchal
    do μ=1,NPrim BF
      do ν=1,NPrim BF
        Auszuführender Programmcode
      end do
    end do
  end do
end do
!$OMP END DO
!$OMP END PARALLEL

```

6. Effizienz und Genauigkeit

In diesem Kapitel soll die Genauigkeit bei der Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten mit unterschiedlichen Funktionaltypen überprüft und die Effizienz der in dieser Arbeit implementierten Verfahren demonstriert werden. Ein besonderes Augenmerk liegt dabei auch auf möglichen Genauigkeitseinbußen aufgrund der verwendeten Näherungsverfahren. Im Detail wurden dafür die ^1H -, ^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemische Verschiebungen in einem Testsatz von Molekülen untersucht.^[104] Zur Überprüfung der Genauigkeit der neu implementierten MGGA-Funktionale wurden zunächst die Berechnungen mit den Funktionalen TPSS^[87] und TPSSh^[70] mit den Ergebnissen einer CCSD(T)/cc-pVQZ^[111,112]-Rechnung verglichen. Das grundsätzliche Vorgehen entspricht dem aus Referenz [113], d. h. es wurden dieselben Verbindungen mit den gleichen Strukturparametern verwendet. Diese wurden der Homepage der Arbeitsgruppe Ochsenfeld^[114] entnommen. Alle Berechnungen wurden mit den Basissätzen def2-SVP und def2-TZVP^[67] und grid 3^[84,85] von TURBOMOLE für die numerische Integration durchgeführt. Analog zu Referenz [115] wurde bei diesen Berechnungen auf die RI-Näherung verzichtet. Als wichtigste Größe für den Vergleich kann die Standardabweichung angesehen werden.^[113] Diese Größe wird im weiteren Verlauf dieses Kapitels daher als „Fehler“ bezeichnet.

Unter Verwendung der flexibleren Basis def2-TZVP ergeben sich Fehler in den Abschirmungskonstanten des Wasserstoffs von 0.23 ppm bzw. 0.20 ppm für das TPSS- bzw. TPSSh-Funktional. Diese liegen sehr nahe am Fehler, welcher für das PBE0-Funktional^[116] (0.23 ppm) erhalten wurde und sind etwas geringer als der Fehler des PBE-Funktional^[68] von 0.32 ppm. Die Fehler für die Abschirmungskonstanten des Kohlenstoffs liegen bei 4.1 ppm bzw. 3.2 ppm für TPSS bzw. TPSSh. Diese Funktionale sind damit etwas besser als PBE (4.8 ppm) bzw. PBE0 (4.2 ppm). Bei der Verwendung der kleineren Basis def2-SVP steigen die Fehler für die MGGA-Funktionale. Unerwarteterweise verringern sich die Fehler dabei insbesondere für das PBE-Funktional, was auf eine Fehlerkompensation zurückzuführen sein muss. Die Mittlere Absolute Abweichung (MAA), die Standardabweichung (SA) und die Maximale Absolute Abweichung (Max.A) sind zusammen mit den einzelnen Ergebnissen in den Tabellen A.4 für Wasserstoff und A.5 für Kohlenstoff aufgelistet.

In der Praxis relevanter ist der Vergleich mit experimentell gemessenen Daten.

Dies beinhaltet damit, neben der eigentlichen Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten, auch ein vorhergehendes Optimieren der Strukturparameter mit derselben Kombination von Basissatz und Funktional. Bei dieser Untersuchung wurden ^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemische Verschiebungen berücksichtigt. Für die chemischen Verschiebungen der Kohlenstoffatome kann dabei auf einen Testsatz von Gauss^[117] zurückgegriffen werden. Dafür stehen experimentelle Gasphasen-Messungen zur Verfügung.^[118] Für Fluor und Phosphor wurden 7 bzw. 14 repräsentative Verbindungen ausgewählt, welche die Atome in ihrer üblichen Bindungssituation beschreiben und den Bereich ihrer chemischen Verschiebung abdecken. Im Gegensatz zu den experimentellen ^{13}C -chemischen Verschiebungen wurden die ^{19}F - und ^{31}P -chemischen Verschiebungen in Lösungsmitteln gemessen. Zusätzlich zu den Funktionalen PBE, PBE0, TPSS und TPSSh wurde das Funktional KT3^[119] bei den Berechnungen berücksichtigt. Letzteres wurde für die Berechnung chemischer Verschiebungen optimiert. Abbildung 6.1 zeigt eine graphische Darstellung der Standardabweichungen für die einzelnen Funktionale unter Verwendung der beiden Basissätze def2-SVP (oben) und def2-TZVP (unten). Alle Werte sind im Einzelnen in den Tabellen A.6 bis A.8 im Anhang aufgeführt. Insgesamt liegen die Standardabweichung für die unterschiedlichen Kombinationen von Funktionalen und Basissätzen bei 3–8 ppm für Kohlenstoff, 5–20 ppm für Fluor und 17–34 ppm für Phosphor. Bei letzterem ist anzumerken, dass die eher ungewöhnliche Verbindung P_4 nicht in die Statistik aufgenommen wurde. Erwartungsgemäß sind die Standardabweichungen bei der Verwendung der größeren Basis def2-TZVP etwas kleiner im Vergleich zur kleineren Basis. Weiterhin müssen die absoluten Fehler auch auf den typischen Bereich der chemischen Verschiebung der einzelnen Elemente bezogen werden. Dieser liegt bei ca. 200 ppm für Kohlenstoff, bei ca. 300 ppm für Fluor und bei ca. 500 ppm für Phosphor, wodurch sich ähnliche relative Fehler ergeben. Alles in allem liegen die betrachteten GGA- und MGGA-Funktionale in einem ähnlichen Bereich. Die Hybridfunktionale führen zu leicht besseren Resultaten als die entsprechenden reinen Dichtefunktionale. Für ^{13}C - und ^{19}F -chemische Verschiebungen schneidet das KT3-Funktional ähnlich gut wie die beiden anderen GGA-Funktionale ab. Bei den ^{31}P -chemischen Verschiebungen liefert es jedoch deutlich bessere Resultate, welche im Fehlerbereich der entsprechenden Hybridfunktionale liegen.

6. Effizienz und Genauigkeit

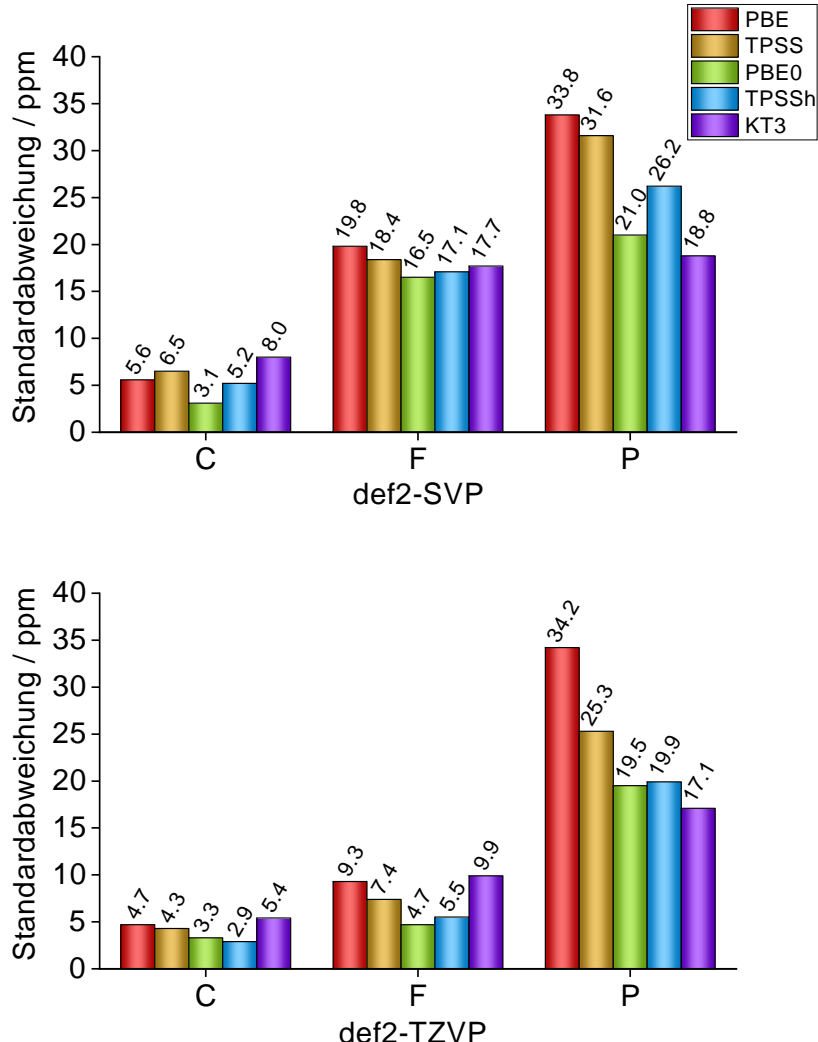


Abb. 6.1.: Standardabweichungen für C, F und P zwischen gemessenen und berechneten chemischen Verschiebungen in ppm für den Basissatz def2-SVP (oben) und den Basissatz def2-TZVP (unten). Die Verbindungen für die ^{13}C -chemischen Verschiebungen wurden aus dem Testsatz von Referenz [117] entnommen.

Neben den gerade beschriebenen allgemeinen Fehlern, die durch die DFT gemacht werden, wurden außerdem die zusätzlichen Fehler der in dieser Arbeit implementierten RI- und MARI- J -Methoden untersucht. Für das RI-Verfahren wurden erneut die weiter oben definierten Testsätze für die ^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemischen Verschiebung verwendet und mit den Werten ohne Verwendung der RI-Näherung verglichen. Alle Rechnungen wurden unter Verwendung des TPSS-Funktionalen und des Basissatzes def2-TZVP durchgeführt. Das RI-Verfahren wurde dabei sowohl für die Optimierung der Strukturparameter als auch für die eigentliche Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten angewendet. Im Einzelnen sind die berechne-

ten chemischen Verschiebungen in Tabelle A.9 aufgelistet. Die Standardabweichung der Differenzen zu den Nicht-RI-Rechnungen betragen 0.04 ppm für ^{13}C -chemische Verschiebungen, 0.20 ppm für ^{19}F -chemische Verschiebungen und 0.41 ppm für ^{31}P -chemische Verschiebungen und liegen damit etwa zwei bis drei Größenordnungen unterhalb des Fehlers der DFT-Rechnung an sich. Für die zusätzliche Beschleunigung durch das MARI-*J*-Verfahren sind die bisher betrachteten Moleküle zu klein, da nur wenige Integrale in den Fernfeld-Bereich fallen und damit durch die Multipolnäherung beschrieben werden würden. Aus diesem Grund wurden mithilfe des SWEET-Programms^[120] vier Einheiten der α -D-Glucose erzeugt. Die kartesischen Koordinaten sowie die entsprechenden chemischen Abschirmungskonstanten sind in Tabelle A.10 aufgelistet. Beim Vergleich zwischen RI und MARI-*J* liegen die statistischen Größen MAA/SA/Max.A für die ^{13}C -Abschirmungskonstanten bei 0.004/0.008/0.031 ppm, für die ^1H -Abschirmungskonstanten dagegen nur bei 0.0003/0.0007/0.0038 ppm. Die zusätzlichen Fehler, die durch die Multipolnäherung eingeführt werden, sind damit vollkommen vernachlässigbar. Die entsprechenden Größen für den Vergleich zwischen der RI- und Nicht-RI-Rechnung betragen 0.07/0.26/1.11 ppm für ^{13}C und 0.014/0.019/0.053 ppm für ^1H . Auf einem einzelnen Intel® Xeon® Prozessor des Typs E5-2687W v2, 3.4 GHz betragen die Rechenzeiten für den Coulombteil 4099 s ohne Näherung, 220 s mit der RI-Näherung und 117 s mit der MARI-*J*-Näherung. Die Gesamtrechenzeit für die chemischen Abschirmungskonstanten betragen 4610 s, 741 s und 633 s. Unter Verwendung der MARI-*J*-Methode entspricht dies im vorliegenden Fall einer Beschleunigung um einen Faktor 35 für den Coulombteil bzw. 7 für die gesamte Rechnung ohne einen signifikanten Verlust an Genauigkeit.

Als weiteres Beispiel wurden die chemischen Abschirmungskonstanten mit dem PBE-Funktional und der Basis def2-SV(P) für ein Ribonukleinsäure-(RNS-)Segment (2kyd^[121]: $[\text{C}_{304}\text{H}_{346}\text{O}_{220}\text{N}_{118}\text{P}_{30}]^{30-}$, 10220 Basisfunktionen) berechnet. Die kartesischen Koordinaten wurden der Proteindatenbank entnommen und das System ist in Abbildung 6.2 gezeigt. Aufgrund der großen negativen Ladung ist die Berechnung nur mithilfe von COSMO möglich. Die Rechenzeiten für den Coulombteil betragen 36.2 h ohne Näherung, 3.4 h mit der RI-Näherung und 0.3 h mit der MARI-*J*-Näherung. Dies entspricht einer Beschleunigung der Berechnung des Coulombteils um einen Faktor größer als 100. Die Gesamtrechenzeiten betragen 43.2 h, 10.7 h und 7.6 h Stunden, was einem Faktor von etwa 6 auf die Gesamtrechenzeit ergibt. Ein Großteil der verbleibenden Rechenzeit wird für die Berechnung der zahlreichen COSMO-Integrale benötigt, wodurch die Beschleunigung der Gesamtrechenzeit hier etwas moderater ausfällt. Jedoch wurde insgesamt, wie auch in den anderen Beispielen, die Zeit für die

6. Effizienz und Genauigkeit

Berechnung der Wellenfunktion unterboten. Mit der MARI-*J*-Näherung liegt diese bei 9.9 h.

Neben der Genauigkeit wurde des Weiteren auch die Effizienz der neu implementierten Methoden untersucht. Zunächst wurde dafür das Skalierungsverhalten mit der Molekülgröße für eine gegebene (kleine) Basis betrachtet. Analog zu bisher bestehenden Implementierungen^[122,123] wurden dafür n verknüpfte α -D-Glucose-Einheiten mit $n = 1, 2, 4, 8, 16, 32, 48, 64, 128$ betrachtet. Die Strukturen wurden erneut mit dem SWEET-Programm erzeugt. Für die Berechnungen wurde dasselbe Funktional B3LYP^[101–103] sowie dieselbe Basis/Auxiliarbasis 6-31G*^[124]/def2-SV(P)^[107] verwendet. Zusätzlich wurden noch Berechnungen für die Funktionale PBE, TPSS und TPSSh durchgeführt. Bei allen Berechnungen wurde die Beschleunigung durch die MARI-*J*-Näherung ausgenutzt. Die einzelnen Rechenzeiten auf einem einzelnen Intel® Xeon® Prozessor des Typs E5-2687W v2, 3.4 GHz sind in Tabelle 6.1 aufgelistet.

Tab. 6.1.: Rechenzeiten der Abschirmungskonstanten für n verknüpfte α -D-Glucose-Einheiten mit unterschiedlichen Funktionalen und dem 6-31G*/def2-SV(P) Basis-/Auxiliarbasissatz. Die Berechnungen wurden auf einem einzelnen Intel® Xeon® Prozessor E5-2687W v2, 3.4 GHz durchgeführt. Die Spalten „abs“ beinhalten absolute Rechenzeiten in Stunden. Für die Hybridfunktionale ist in Klammern die Anzahl der CPHF-Iterationen angegeben. Die Spalten „rel“ geben das Verhältnis der Rechenzeit zur vorausgehenden SCF-Rechnung an. Diese wurden jeweils beginnend mit Hückelorbitalen durchgeführt und konvergierten in 10–17 Iterationen.

	PBE		TPSS		B3LYP		TPSSh	
n	abs	rel	abs	rel	abs	rel	abs	rel
1	0.003	0.75	0.005	0.83	0.009 (5)	0.75	0.010 (5)	0.71
2	0.010	0.77	0.014	0.70	0.036 (7)	0.76	0.035 (6)	0.70
4	0.028	0.60	0.039	0.61	0.120 (8)	0.76	0.116 (6)	0.71
8	0.079	0.60	0.103	0.65	0.389 (8)	0.93	0.342 (6)	0.82
16	0.246	0.68	0.288	0.69	1.00 (9)	1.00	0.914 (7)	0.87
32	0.887	0.67	0.964	0.59	2.91 (10)	1.02	2.64 (7)	0.92
48	2.00	0.55	2.15	0.49	5.75 (10)	0.93	5.42 (8)	0.83
64	3.59	0.45	3.76	0.41	10.02 (10)	0.83	9.48 (8)	0.79
128	17.31	0.35	18.10	0.31	51.01 (11)	0.77	42.99 (8)	0.66

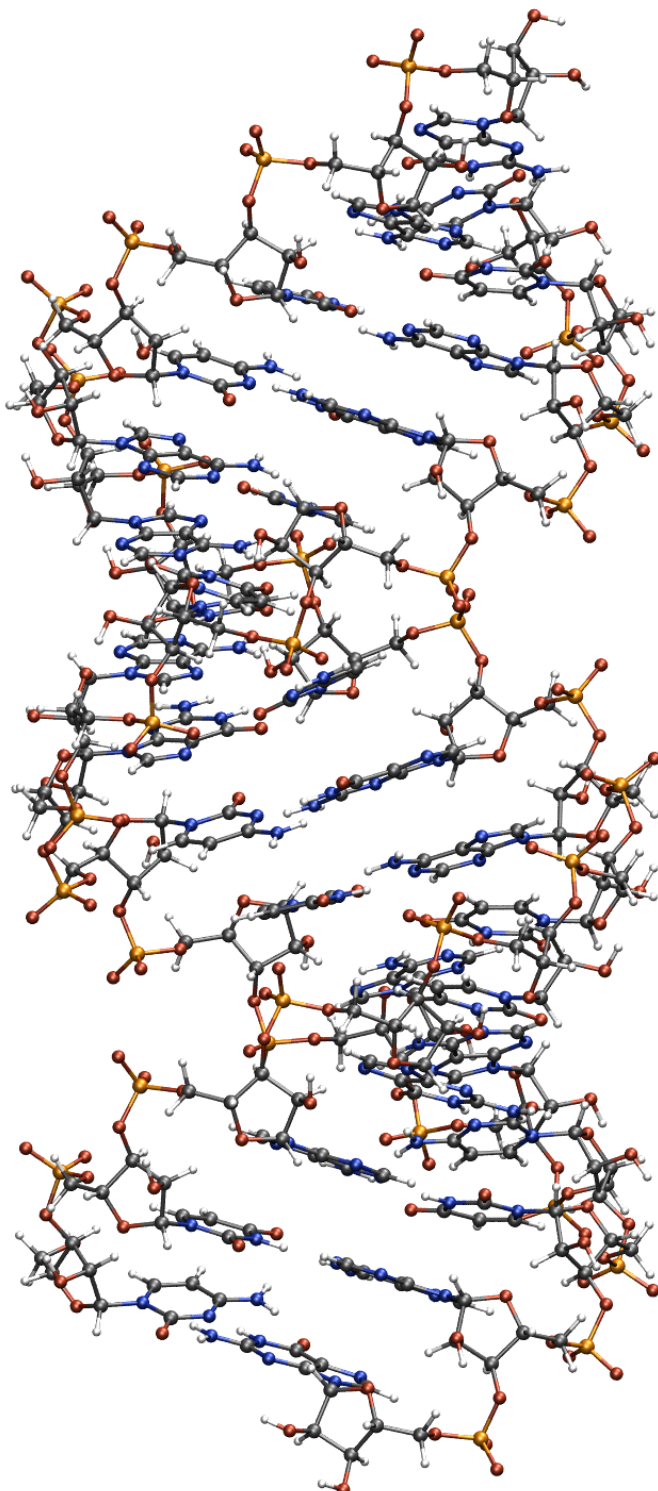


Abb. 6.2.: Abbildung des RNS-Segmentes 2kyd^[121]: $[C_{304}H_{346}O_{220}N_{118}P_{30}]^{30-}$ (Kohlenstoff=grau, Wasserstoff=weiß, Sauerstoff=rot, Stickstoff=blau und Phosphor=orange).

6. Effizienz und Genauigkeit

Für das größte System mit $n = 128$ (2691 Atome, 23699 Basisfunktionen) kann die Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten auf einer CPU innerhalb eines Tages bzw. zweier Tage bei der Verwendung von reinen bzw. Hybridfunktionalen durchgeführt werden. Für letztere benötigten die vorausgehenden Berechnungen der Wellenfunktion, welche innerhalb von 10 bis 17 Iterationen konvergierten, etwa genau so viel Zeit wie die eigentlichen Berechnungen der chemischen Abschirmungskonstanten. Tendenziell verbessert sich dieses Verhältnis zugunsten der NMR-Rechnung bei großen Systemen. Bei reinen Dichtefunktionalen ohne Hartree-Fock-Austausch ist die Berechnung der Abschirmungskonstanten deutlich schneller als die vorausgehende SCF-Rechnung. Insgesamt wird für reine Dichteunktionale ein Skalierungsverhalten von $\mathcal{O}(n^{1.8})$ und für Hybridfunktionale ein Skalierungsverhalten von $\mathcal{O}(n^{1.7})$ mit der Systemgröße erhalten. Für die kleineren Systeme bis $n = 16$ ist dieses Skalierungsverhalten noch besser. Bei den größeren Systemen beginnen dann n^3 -Schritte dominant zu werden, was zu einem Skalierungsverhalten von mehr als $\mathcal{O}(n^2)$ mit der Systemgröße führt. Im Wesentlichen sind das die Diagonalisierung bei der SCF-Rechnung sowie die Berechnung der Ableitungen nach den Komponenten der Kernmomente für jedes Atom. Die Berechnung für $n = 48$ mit dem B3LYP-Funktional, was das größte berechnete System in der bisher aktuellsten Implementierung aus Referenz [123] darstellt, benötigt dort 19.8 h auf 16 CPUs. Im Vergleich dazu liegt die Rechenzeit mit der in dieser Arbeit vorliegenden Implementierung, wohlgemerkt auf einer CPU, bei weniger als einem Drittel (5.75 h).

Abgesehen von der bisherigen Betrachtung des Skalierungsverhaltens beim Vergrößern der Systemgröße, wurde auch der Einfluss einer größeren Basis bei gleicher Systemgröße untersucht. Für das System mit $n = 16$ wurde daher die Basis def2-TZVP verwendet, welche etwa 2.5 mal so groß wie die bisher betrachtete Basis 6-31G* ist. Bei der Verwendung des TPSS-Funktionalen führt dies zu einer Verlängerung der Rechenzeit für die Abschirmungskonstanten um einen Faktor von ca. 4.6 und damit zu einem Skalierungsverhalten von $\mathcal{O}(n^{1.7})$ ($\frac{\log(4.6)}{\log(2.5)}$). Die Berechnung mit dem Hybridfunktional TPSSh führt zu einer Verlängerung um einen Faktor von ca. 19 und damit zu einem deutlich weniger guten Skalierungsverhalten von etwa $\mathcal{O}(n^{3.2})$. Dies kann dadurch begründet werden, dass durch die größere Basis im Wesentlichen Funktionen mit größerer l -Quantenzahl hinzugefügt werden. Deren Beiträge können zum großen Teil nicht bei der Integralabschätzung vernachlässigt werden, wodurch das eigentliche Skalierungsverhalten nicht weit vom formalen Skalierungsverhalten mit $\mathcal{O}(n^4)$ entfernt liegt. Abhilfe lässt sich möglicherweise durch die Implemen-

tierung der RI-Methode für den Austausch, RI- K ^[21], oder durch seminumerische Berechnung^[125,126] des letzteren schaffen. Die parallele Ausführung des Programms auf 4 CPUs führt für das System mit $n = 32$ und der Basis 6-31G* zu einer Beschleunigung der Berechnung um einen Faktor von ca. 3.1, für das System mit $n = 16$ und der Basis def2-TZVP zu einer Beschleunigung um einen Faktor von ca. 3.6. Dies trifft sowohl auf die Verwendung reiner Dichtefunktionale als auch auf Hybridfunktionale zu.

7. Anwendungen

Die in dieser Arbeit vorgestellten Methoden wurden auf chemische Fragestellungen angewendet, um die experimentellen Befunde zu unterstützen oder besser deuten zu können. Der erste Abschnitt dieses Kapitels widmet sich der Untersuchung von Ringströmen in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren mit bis zu 1000 Atomen, wofür die von einem äußeren Magnetfeld hervorgerufene Störung der Elektronendichte (*magnetic response*) benötigt wird. Durch die in dieser Arbeit implementierten Methoden zur Verbesserung der Effizienz wurde die Berechnung der entsprechenden Dichtematrix in einem akzeptablen Zeitrahmen auch für Systeme dieser Größe ermöglicht. Im zweiten Abschnitt dieses Kapitels wird die Anwendung der quanten-chemischen Methoden auf eine Reihe anorganischer Verbindungen beschrieben.

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

1991 beschrieb Iijima^[127] die Herstellung eines neuen Strukturtyps des Kohlenstoffs bestehend aus aufgerollten Graphenschichten, die Kohlenstoff-Nanoröhren (englisch *Carbon Nanotubes* (CNTs)). Im geometrischen Sinne können ideale CNTs durch Aufrollen perfekter Graphenschichten konstruiert werden und bestehen demzufolge aus verknüpften, sechsgliedrigen Kohlenstoffringen. CNTs lassen sich in chirale und achirale Strukturen unterteilen, wobei letztere entweder dem *armchair*- oder *zigzag*-Typ angehören. Der Chiralitätsvektor \vec{C}_h wird dabei durch die beiden Parameter (n, m) beschrieben und zeigt die Richtung an, in welcher die Graphenschicht aufgerollt wird. Seine Länge definiert demnach den Umfang und $\frac{|\vec{C}_h|}{2\pi}$ den Radius der resultierenden Nanoröhre. CNTs mit einer finiten Länge lassen sich durch einen weiteren Vektor \vec{T} , definiert durch die beiden zusätzlichen Parameter (p, q) , eindeutig beschreiben. Dieser zeigt in Richtung der Röhrenachse und gibt deren Länge an. Das grundlegende Konstruktionsschema ist in Abbildung 7.1 gezeigt. Aufgerollt ergibt die darin eingezeichnete graue Fläche die chirale Kohlenstoff-Nanoröhre mit den Parametern $(n = 3, m = 1), (p = 3, q = -4)$.

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

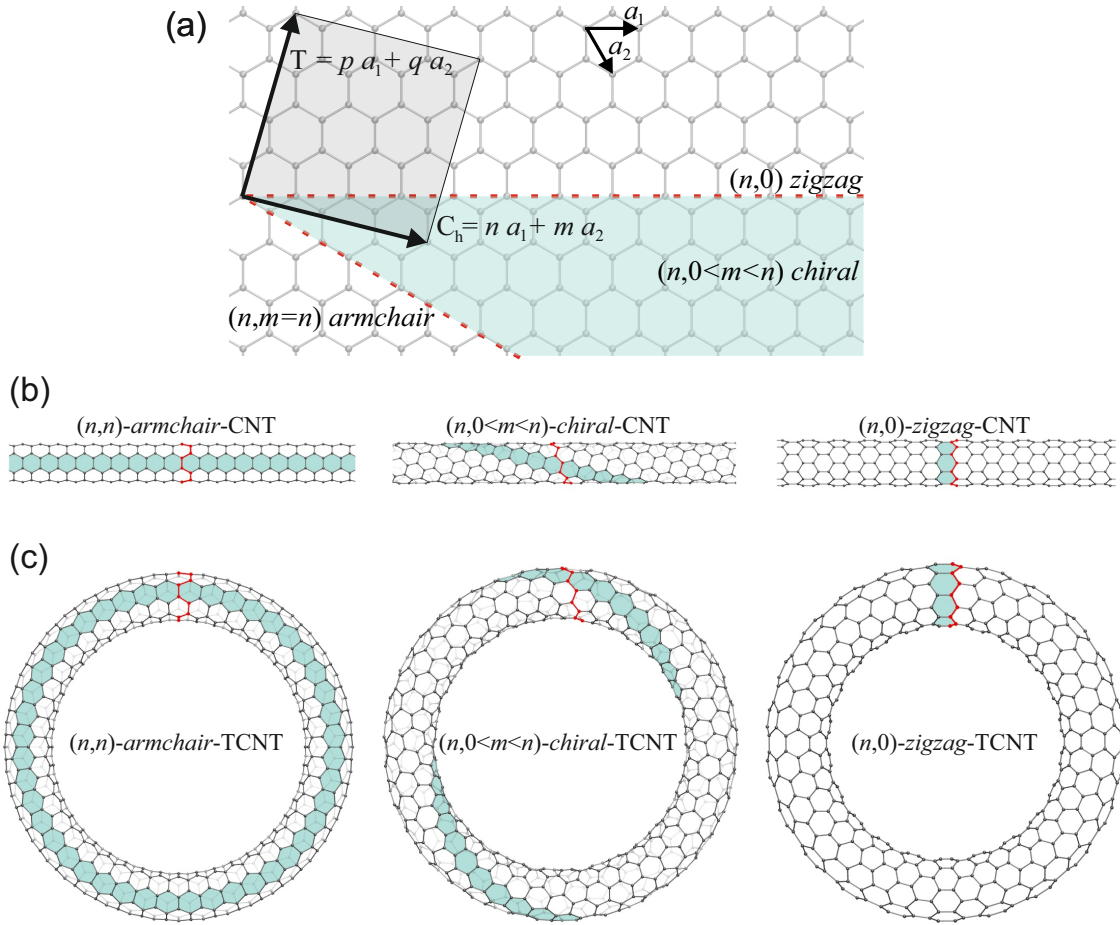


Abb. 7.1.: Allgemeines Konstruktionsschema für Kohlenstoff-Nanoröhren (a). a_1 und a_2 sind die Basisvektoren der Elementarzelle von Graphen. Der Chiralitätsvektor \vec{C}_h liegt in dem türkis eingefärbten Bereich und die gestrichelten roten Linien geben die achiralen Grenzfälle (*armchair* und *zigzag*) an. Der Vektor \vec{T} beschreibt die Länge von finiten Röhren und n, m, p, q sind ganze Zahlen. Die grau eingefärbte Fläche definiert damit eine $(n = 3, m = 1), (p = 3, q = -4)$ -CNT. Struktur von CNTs (b) und zu Ringen gebogene *polyhex*-TCNTs (c) mit unterschiedlichen Chiralitätsvektoren.

Bereits kurz nach Entdeckung der geraden Kohlenstoff-Nanoröhren rückten auch gebogene Strukturen immer mehr in den Fokus der Forschung. Experimentell beobachtete CNTs beinhalten beispielsweise auch fünf- und siebengliedrige Kohlenstoffringe.^[128] Diese Defekte führen zu positiven bzw. negativen Krümmungen, wodurch verbogene und verdrillte Strukturen entstehen. Ein besonderer Strukturtyp darunter sind die ringförmigen oder toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren (englisch *Toroidal Carbon Nanotubes* (TCNTs)), erstmals Ende der 90er-Jahre von Liu^[129] beobachtet. Seitdem wurden mehrere Methoden zur Herstellung solcher TCNTs vorgestellt, beispielsweise laserinduziertes Wachstum,^[129] Ultraschallbehandlungen,^[130,131] or-

7. Anwendungen

ganische Reaktionen,^[132,133] thermische Zersetzung von Kohlenwasserstoffgasen^[134] und *Chemical Vapor Deposition* (CVD)^[135,136]. Diese TCNTs haben üblicherweise einen Torusdurchmesser von einigen hundert Nanometer, einen Röhrendurchmesser von etwa 5–20 nm und können aus einwandigen CNTs (englisch *Single-Walled Nanotubes* (SWNTs)),^[130–133,137,138] zweiwandigen,^[139] dreiwandigen^[140] oder mehrwandigen^[134] CNTs bestehen. Weitere Strukturtypen sind auch in einem kürzlich erschienenen Übersichtsartikel^[141] zusammengefasst.

Durch ihre ringförmige Geometrie ist es denkbar, dass TCNTs andere mechanische, magnetische oder elektronische Eigenschaften als gerade CNTs aufweisen und damit potenziell in anderen Bereichen genutzt werden können.^[141] Auf theoretischer Ebene wurden bereits unterschiedliche Einsatzgebiete für TCNTs untersucht, beispielsweise zur Verwendung als Wasserstoffspeicher^[142,143]. Aufgrund ihrer reversiblen, elastischen Eigenschaften sind TCNTs aber auch potenzielle Kandidaten für ultrasensitive Kraftsensoren und sie könnten als mechanische Federn in Nanogeräten verwendet werden.^[144,145] Ihre Eigenschaften machen einen Einsatz als elektromagnetische Hochfrequenzoszillatoren denkbar, wobei die TCNT auf eine Nanoröhre gesteckt wird, entlang derer sie oszilliert.^[146,147] Diese Systeme weisen eine extrem niedrige Reibungskraft^[148] auf und können Oszillationsfrequenzen von über 100 Gigahertz erreichen.^[141] Mögliche Anwendungsbeispiele wären die Verwendung als extrem schnelle optische Filter für faseroptische Systeme oder als Nanoantennen, welche für elektromagnetische Hochfrequenzsignale empfindlich sind.^[146] Daher ist die weitere Untersuchung ihrer Eigenschaften sowohl auf experimenteller aber auch auf theoretischer Ebene von großem Interesse.

Es gibt unterschiedliche Strukturtypen von TCNTs, welche zum Teil bereits vor ihrer Herstellung auf theoretischer Ebene vorgeschlagen wurden. In diesem Abschnitt der Arbeit werden für einige Vertreter der einzelnen Strukturtypen magnetische Ringströme berechnet, um Abhängigkeiten der Stromstärken von Bauweise und Größe der Ringe ausfindig zu machen. Im Folgenden werden zunächst die verschiedenen Strukturtypen spezifiziert und im Anschluss daran die Ergebnisse vorgestellt. Die Strukturtypen lassen sich einteilen in perfekt toroidale Strukturen, welche nur aus sechsgliedrigen Ringen und damit aus gebogenen, perfekten CNTs bestehen (*polyhex*-TCNTs), und zum anderen in Strukturen, welche fünf- und siebengliedrige Kohlenstoffringe enthalten. Die pentagonalen und heptagonalen Einheiten nehmen einen Großteil der Spannung aus dem System, wodurch deutlich kleinere Strukturen denkbar sind. Dunlab^[149] schlug 1992 die Verknüpfung von (n, n) - und $(2n, 0)$ -CNTs vor, was zur Einführung von fünf- und siebengliedrigen Kohlenstoffringen und damit

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

zur Bildung eines Torus mit sechszähliger Rotationssymmetrie führt. Zur Überprüfung einer möglichen Existenz dieser hypothetischen Strukturen wurden zahlreiche theoretische Studien über ihre thermodynamische Stabilität durchgeführt. Diese Studien zeigen, dass TCNTs beispielsweise stabiler als das C₆₀-Fulleren^[149–152] sein können, und MD-Simulationen^[150,153–155] sagen eine Beständigkeit der Strukturen bis ca. 2000 K voraus. Im Bezug auf die Rotationssymmetrie der TCNTs haben sich D_{6h}-symmetrische Strukturen als besonders vorteilhaft herausgestellt,^[156,157] da die darin auftretenden Winkel den natürlichen Winkeln im Graphen am nächsten kommen und die geringste Verzerrung entsteht. Ein unteres theoretisches Limit für den Torusdurchmesser thermodynamisch stabiler *polyhex*-TCNTs wurde bei etwa 200 nm gefunden.^[158]

Je nach Ausrichtung des Chiralitätsvektors sind CNTs entweder metallisch oder nichtmetallisch, was anhand berechneter Bandstrukturen und -lücken gezeigt werden konnte.^[159–162] Diese theoretischen Vorhersagen konnten wenig später mithilfe der Rastertunnelspektroskopie auch experimentell bestätigt werden.^[163] Für *polyhex*-TCNTs, welche durch Biegen von (n, m)-CNTs entstehen, kann die elektronische Struktur ebenfalls bezüglich der Vektoren \vec{C}_h (n, m) und \vec{T} (p, q) bestimmt werden.^[164] In Abhängigkeit des berechneten Abstandes zwischen dem höchsten besetzten MO und dem niedrigsten unbesetzten MO (HOMO-LUMO-Gap) lassen sie sich als metallisch, halbleitend oder isolierend einteilen. Mit $n - m = 3i$ und $p - q = 3j$ (wobei i und j ganze Zahlen sein müssen) sind die TCNTs metallisch; mit $n - m = 3i$ und $p - q \neq 3j$ sind sie Halbleiter; mit $n - m \neq 3i$ und $p - q = 3j$ sind sie Isolatoren; TCNTs mit $n - m \neq 3i$ und $p - q \neq 3j$ existieren nicht.^[165] Für TCNTs mit fünf- und siebengliedrigen Kohlenstoffringen werden durch die Ladungslokalisierung an diesen Defektstellen üblicherweise signifikante HOMO-LUMO-Gaps erhalten.^[158,166–168] Neben den elektronischen Eigenschaften sind, aufgrund ihrer einzigartigen ringförmigen Geometrie, auch die magnetischen Eigenschaften von TCNTs von großem Interesse. Wird ein toroidales Molekül einem äußeren Magnetfeld entlang der Symmetriearchse ausgesetzt, werden zwei unterschiedliche Flussrichtungen des Stromes erwartet.^[20] Die eine verläuft latitudinal um das zentrale Loch des Torus, die andere longitudinal und verbindet damit die Innen- und Außenseite. Letztere induziert ein ringförmiges Magnetfeld entlang einer Linie im Zentrum der Nanoröhre. Dieses Magnetfeld kann als magnetisch induziertes Anapolmoment interpretiert werden.^[169–171] Ein Anapolmoment, welches 1957 von Zel'dovich^[172] entdeckt wurde, ist ein sogenanntes *axio-polar toroidal magnetic moment*^[173], wobei ein *axio-polarer*-Vektor sein

7. Anwendungen

Vorzeichen unter Raum und Zeitumkehr wechselt.^[174] Haddon fand in dem von Dunlap vorgeschlagenen C₅₇₆ eine besonders große und anisotropische diamagnetische Ringstromsuszeptibilität.^[175] Weiterhin wurden später extrem große paramagnetische Momente von Liu *et al.*^[176] in metallischen TCNTs vorhergesagt. Grundsätzlich hängen die magnetischen Eigenschaften von TCNTs von strukturellen Parametern wie dem Ringdurchmesser, der Krümmung, der Chiralität und auch von der Anordnung der fünf- und siebengliedrigen Kohlenstoffringe im Torus ab.^[177–179]

Wie weiter oben erwähnt wurde, sind die elektronischen und magnetischen Eigenchaften von TCNTs von besonderem Interesse. Ein fundamentales Verständnis ihrer Eigenschaften hilft, neue Anwendungsmöglichkeiten für diese Strukturen zu erschließen. Beispielsweise lassen sich mit berechneten Ringströmen Aussagen über die Aromatizität eines Systems bzw. über die Delokalisierung der Elektronen darin treffen. Die in dieser Arbeit implementierten Methoden zur Reduzierung der Rechenzeit machen eine effiziente Berechnung der magnetischen Response möglich. Damit besteht nun die Möglichkeit, Ringströme für TCNTs mit über 1000 Kohlenstoffatomen auf DFT-Niveau zu berechnen.

7.1.1. Konstruktion unterschiedlicher TCNT-Strukturtypen

Im Folgenden werden die Ringströme für eine Reihe unterschiedlicher TCNTs untersucht, wobei sich die vorliegende Arbeit auf achirale TCNT-(*armchair-* und *zigzag-*)Strukturtypen beschränkt. Es werden sowohl *polyhex*-TCNTs berücksichtigt, aber auch TCNTs mit fünf- und siebengliedrigen Kohlenstoffringen. Letztere stellen bei den hier betrachteten Systemen die energetisch günstigeren Strukturen dar, da aufgrund der fünf- und siebengliedrigen Kohlenstoffringe Spannung aus dem System genommen wird. Zur Konstruktion dieser Strukturen haben Chuang *et al.*^[180–182] ein generalisiertes Schema vorgestellt, dessen Prinzip in Abbildung 7.2 dargestellt ist. Hierbei wird der ideale Torus zunächst auf ein ringförmiges polygonales Prisma reduziert, wobei in dieser Arbeit lediglich Strukturen mit einer sechszähligen Rotationsachse berücksichtigt werden. Grundsätzlich sind auch andere Zähligkeiten denkbar, diese sind jedoch energetisch ungünstiger. Das polygonale Prisma lässt sich weiter in einzelne Segmente zerlegen, welche zu einer zweidimensionalen Ebene aufgefaltet werden können. Diese lassen sich schließlich auf ein Graphengitter projizieren. Die Rekombination sechs solcher Segmente, sowie das Zurückfalten liefert schließlich sechszählige TCNTs.

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

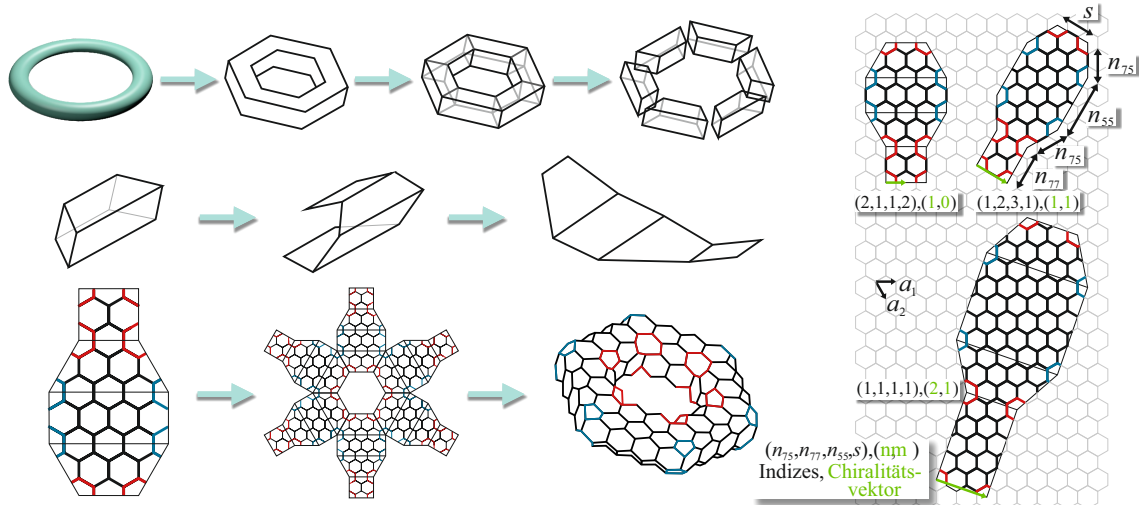


Abb. 7.2.: Konstruktionsschema von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren mit fünf- und siebengliedrigen Ringen. Reproduziert mit Erlaubnis von Referenz [182]. Copyright 2011 John Wiley and Sons.

Eine eindeutige Definition dieser TCNTs erfolgt durch die Angabe eines Chiralitätsvektors (n, m) und 4 weiterer Parameter $(n_{75}, n_{77}, n_{55}, s)$ (Abbildung 7.2, rechte Seite). Im Einzelnen geben die Parameter n_{75} , n_{77} und n_{55} den Abstand zwischen den Heptagonen und Pentagonen, Heptagonen und Heptagonen sowie Pentagonen und Pentagonen an. n_{75} beschreibt damit die Breite der zugrunde liegenden CNT, n_{77} die Höhe der inneren Wand des polygonalen Prismas und n_{55} die Höhe der äußeren Wand. Der Parameter s gibt die Länge der einzelnen Segmente an. Im Gegensatz zu den CNTs zeigt der Chiralitätsvektor in diesem Schema in die Richtung der Röhrenachse und nicht senkrecht dazu. Die fünf- und siebengliedrigen Ringe liegen bei diesem Konstruktionsschema unter- und oberhalb des Äquators der entsprechenden TCNT. Im weiteren Verlauf werden diese Strukturen als „Chuang-Strukturtyp“ bezeichnet. Die untersuchten Strukturen besitzen die Parameter $(2, 1, 1, s = 1, \dots, 9), (1, 0)$ (*armchair*) und $(1, 2, 2, s = 1, \dots, 5), (1, 1)$ (*zigzag*) und ihnen liegen $(4, 4)$ *armchair*- und $(7, 0)$ *zigzag*-CNTs zugrunde.

Die von Dunlap vorgeschlagene Verknüpfung von (n, n) -*armchair*- und $(2n, 0)$ -*zigzag*-CNTs führt zu einer alternativen TCNT-Struktur. Das grundsätzliche Vorgehen ist in Abbildung 7.3 gezeigt. Hier wird die (n, n) -CNT in einem Winkel von etwa 30° geschnitten und mit einer entsprechenden $(2n, 0)$ -CNT verknüpft, wodurch ebenfalls fünf- und siebengliedrige Kohlenstoffringe eingeführt werden. Im Unterschied zum „Chuang-Strukturtyp“ liegen diese jedoch auf dem Äquator. Durch die Kombination

7. Anwendungen

von jeweils sechs *armchair*- und *zigzag*-CNT-Einheiten, wie sie auf der rechten Seite in Abbildung 7.3 dargestellt sind, resultiert eine D_{6h} -symmetrische TCNT. Das gemeinsame Vorhandensein von *armchair*- und *zigzag*-CNTs in diesem „Dunlap-Strukturtyp“ lässt andere elektronische und magnetische Eigenschaften vermuten. Es werden zwei unterschiedliche Serien betrachtet: $2, \dots, 7(4, 4), 1(8, 0)$ mit zunehmender Länge der *armchair*-CNT und der kürzest möglichen Länge der *zigzag*-CNT („Dunlap-*armchair-zigzag 1*“) und die Strukturen $2(4, 4), 2(8, 0); 3(4, 4), 2(8, 0); 2(4, 4), 3(8, 0); 3(4, 4), 3(8, 0)$ bei denen die Länge der *zigzag*-CNT ebenfalls zunimmt („Dunlap-*armchair-zigzag 2*“).

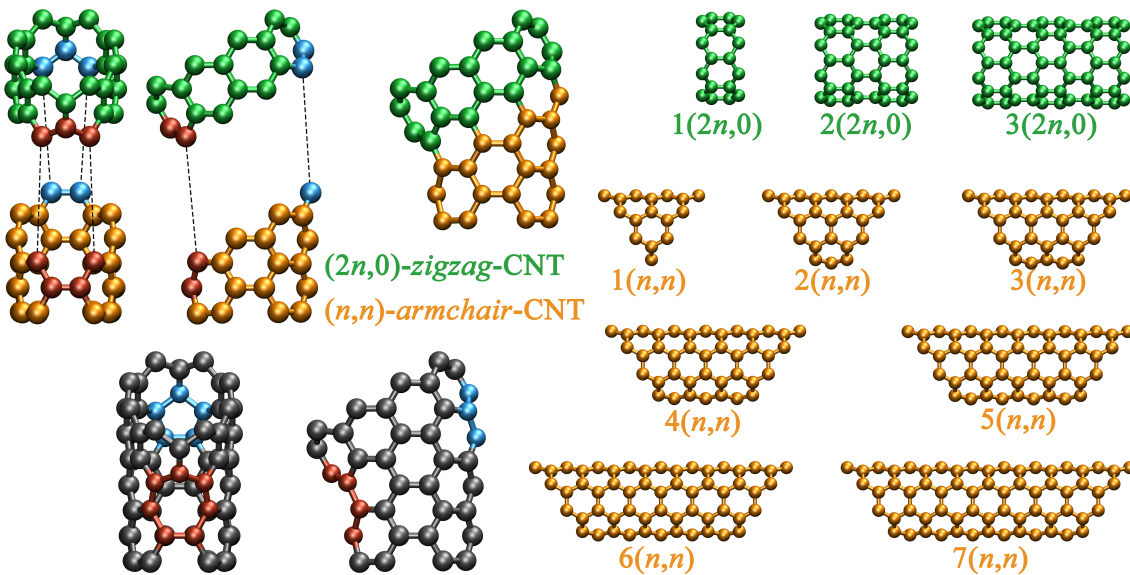


Abb. 7.3.: Verknüpfung von *armchair*- und *zigzag*-Kohlenstoff-Nanoröhren (CNTs) nach Dunlap^[149]. Die (n, n) -CNT wird dabei in einem Winkel von etwa 30° geschnitten und mit einer entsprechenden $(2n, 0)$ -CNT verknüpft (oben links). Die daraus resultierenden fünf- und siebengliedrigen Kohlenstoffringe sind in blau und rot eingezzeichnet. Auf der rechten Seite sind unterschiedlich lange (n, n) - und $(2n, 0)$ -CNT-Segmente dargestellt. Durch Kombination von jeweils sechs dieser Segmente werden D_{6h} -symmetrische TCNTs erhalten.

Für die *polyhex*-TCNTs wurden $(4, 4)$ -*armchair*- und $(7, 0)$ -*zigzag*-Strukturen mit entsprechender Atomanzahl generiert. Eine Übersicht aller untersuchten Strukturen ist in der Tabelle 7.1 gegeben und Abbildung 7.4 zeigt für jeden darin vorkommenden Strukturtyp exemplarisch eine TCNT mit optimierten Strukturparametern. Die Optimierung der Strukturparameter aller Verbindungen erfolgte unter Symmetrieausnutzung mit dem TPSS-Funktional^[87], der Basis def2-SVP^[67] sowie der entsprechenden Auxiliarbasis^[183]. Zusätzlich wurde Grimmes Dispersionskorrektur D3^[184,185] verwendet. Das MARL-*J*-Verfahren wurde sowohl bei der Optimierung^[13]

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

als auch bei der Berechnung der magnetischen Response^[104] ausgenutzt. Letztere wurde, sofern nicht explizit erwähnt, ebenfalls mit dem TPSS-Funktional und der Basis def2-SVP berechnet. Die eigentliche Berechnung der Ringströme erfolgte mit GIMIC.^[14,18–20]

Tab. 7.1.: Anzahl der Kohlenstoffatome (N_C), Strukturparameter, Symmetrie, HOMO-LUMO-Gap und Gesamtringstrom in unterschiedlichen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren.

Strukturtyp	N_C	Struktur-Parameter	Symmetrie	HOMO-LUMO-Gap eV	Ringstrom nA/T
<i>polyhex-armchair</i>	480	(4,4),(-30,30)	C_{30v}	0.20	84.4
<i>polyhex-armchair</i>	576	(4,4),(-36,36)	C_{36v}	0.18	112.8
<i>polyhex-armchair</i>	672	(4,4),(-42,42)	C_{42v}	0.14	143.4
<i>polyhex-armchair</i>	768	(4,4),(-48,48)	C_{48v}	0.13	171.3
<i>polyhex-armchair</i>	864	(4,4),(-54,54)	C_{54v}	0.11	200.7
<i>polyhex-armchair</i>	960	(4,4),(-60,60)	C_{60v}	0.10	235.7
<i>polyhex-zigzag</i>	588	(7,0),(-21,42)	D_{21h}	0.16	9.5
<i>polyhex-zigzag</i>	756	(7,0),(-27,54)	D_{27h}	0.31	1.7
<i>polyhex-zigzag</i>	924	(7,0),(-33,66)	D_{33h}	0.17	1.1
Chuang-armchair	192	(2,1,1,1),(1,0)	D_{6h}	1.33	-3.5
Chuang-armchair	288	(2,1,1,2),(1,0)	D_{6h}	0.32	-0.6
Chuang-armchair	384	(2,1,1,3),(1,0)	D_{6h}	0.29	-2.4
Chuang-armchair	480	(2,1,1,4),(1,0)	D_{6h}	0.52	-2.5
Chuang-armchair	576	(2,1,1,5),(1,0)	D_{6h}	0.04	57.7
Chuang-armchair	672	(2,1,1,6),(1,0)	D_{6h}	0.40	-2.2
Chuang-armchair	768	(2,1,1,7),(1,0)	D_{6h}	0.23	-3.8
Chuang-armchair	864	(2,1,1,8),(1,0)	D_{6h}	0.09	-1.9
Chuang-armchair	960	(2,1,1,9),(1,0)	D_{6h}	0.31	-2.7
Chuang-zigzag	252	(1,2,2,1),(1,1)	D_{6h}	0.26	-8.4
Chuang-zigzag	420	(1,2,2,2),(1,1)	D_{6h}	0.07	-94.0
Chuang-zigzag	588	(1,2,2,3),(1,1)	D_{6h}	0.25	-12.9
Chuang-zigzag	756	(1,2,2,4),(1,1)	D_{6h}	0.36	-3.5
Chuang-zigzag	924	(1,2,2,5),(1,1)	D_{6h}	0.33	-1.5
Dunlap-armchair-zigzag 1	480	2(4,4),1(8,0)	D_{6h}	0.16	73.7
Dunlap-armchair-zigzag 1	576	3(4,4),1(8,0)	D_{6h}	0.18	117.8
Dunlap-armchair-zigzag 1	672	4(4,4),1(8,0)	D_{6h}	0.08	-94.6
Dunlap-armchair-zigzag 1	768	5(4,4),1(8,0)	D_{6h}	0.19	149.0
Dunlap-armchair-zigzag 1	864	6(4,4),1(8,0)	D_{6h}	0.08	172.3
Dunlap-armchair-zigzag 1	960	7(4,4),1(8,0)	D_{6h}	0.10	177.6
Dunlap-armchair-zigzag 2	672	2(4,4),2(8,0)	D_{6h}	0.09	94.6
Dunlap-armchair-zigzag 2	768	3(4,4),2(8,0)	D_{6h}	0.12	119.2
Dunlap-armchair-zigzag 2	864	2(4,4),3(8,0)	D_{6h}	0.03	101.1
Dunlap-armchair-zigzag 2	960	3(4,4),3(8,0)	D_{6h}	0.07	-4.1

7. Anwendungen

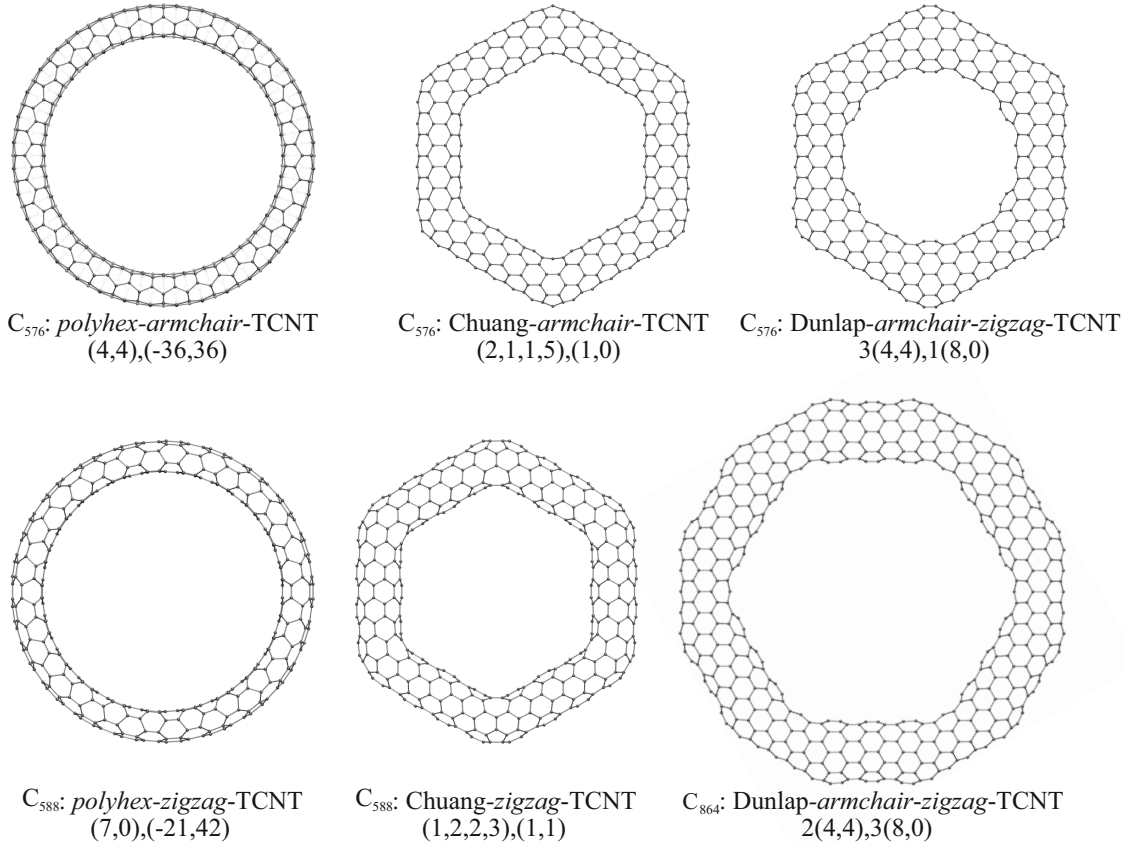


Abb. 7.4.: Unterschiedliche Strukturtypen von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren (TCNTs) mit def2-SVP/TPSS-optimierten Strukturparametern.

7.1.2. Stabilität

In Abbildung 7.5 ist für jede der berechneten Strukturen die Bindungsenergie pro Kohlenstoffatom aufgetragen. Es zeigt sich, dass bei den hier betrachteten Ringgrößen die *polyhex*-TCNTs energetisch gegenüber den anderen Strukturtypen deutlich benachteiligt sind. Zudem kommt es bei der Optimierung der Strukturparameter für diese TCNTs zu einer Verformung des Nanoröhrenquerschnitts. Aufgrund des vergleichsweise kleinen Torusdurchmessers werden auf der Innenseite zu kurze und auf der Außenseite zu lange Kohlenstoffabstände erhalten. Durch die Verformung zu einem elliptischen Röhrenquerschnitt wird die Spannung im Ring reduziert. Aus Abbildung 7.5 ist aber ebenfalls ersichtlich, dass die Benachteiligung der *polyhex*-TCNTs mit zunehmender Größe schnell abnimmt und für große Ringe vermutlich verschwindet. Somit können die betrachteten Systeme als Modellverbindungen für die großen, thermodynamisch stabilen Analoga angesehen und ihre elektronischen

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

und magnetischen Eigenschaften auf diese extrapoliert werden.

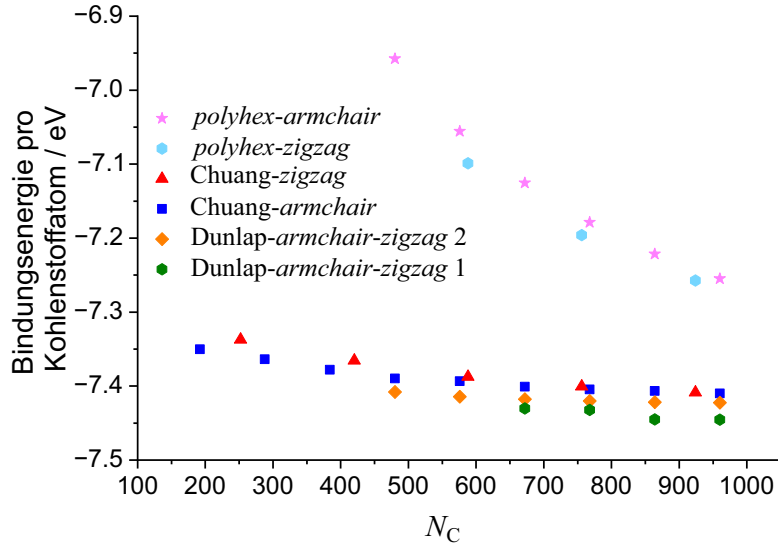


Abb. 7.5.: Bindungsenergie pro Kohlenstoffatom in unterschiedlichen Strukturtypen toroidaler Kohlenstoff-Nanoröhren.

7.1.3. Ringströme

Die berechneten Ringströme für alle untersuchten Systeme sind zusammen mit den HOMO-LUMO-Gaps in Tabelle 7.1 aufgelistet. Zusätzlich ist der Zusammenhang des Gesamtringstroms mit der Systemgröße N_C in Abbildung 7.6 und mit dem HOMO-LUMO-Gap in Abbildung 7.7 aufgetragen. Wie der Tabelle zu entnehmen ist, besitzen alle *polyhex-armchair*-TCNTs einen großen diatropischen Gesamtringstrom und können damit als aromatisch klassifiziert werden. Dieser Gesamtringstrom setzt sich aus den gegenläufigen diatropischen und paratropischen Beiträgen zusammen und steigt weitgehend linear mit der Systemgröße von 84.4 nA/T für C₄₈₀ auf 235.7 nA/T für C₉₆₀ an (siehe auch Abbildung 7.6). Im Gegensatz dazu sind die diatropischen und paratropischen Beiträge in den *polyhex-zigzag*-TCNTs in etwa von derselben Größe und der Gesamtringstrom verschwindet nahezu vollkommen. Dieser Befund passt gut zur Einteilung in metallische (mit Gesamtringstrom) und isolierende (ohne Gesamtringstrom) TCNTs nach Referenz [165]. Für die anderen Strukturtypen (Chuang und Dunlap) sind keine solch einfachen Regeln zur Einteilung bekannt. Interessanterweise besitzen die betrachteten „Chuang-armchair“-TCNTs, welche aus metallischen CNTs aufgebaut sind, mit Ausnahme von C₅₇₆ ebenfalls keinen Gesamtringstrom. Im C₅₇₆ ist dieser mit 57.7 nA/T auch nur etwa halb so groß wie in der entsprechenden *polyhex*-TCNT mit derselben Atomanzahl (112.8 nA/T). Ein

7. Anwendungen

ähnliches Bild ergibt sich für die entsprechenden „Chuang zigzag-TCNTs“. Hier wird ebenfalls nur eine Verbindung mit großem Ringstrom erhalten. Diese besitzt im Vergleich zu den anderen Strukturen jedoch einen paratropischen Gesamtringstrom und ist damit als antiaromatisch einzuordnen. Die Serie „Dunlap-armchair-zigzag 1“ zeigt ein ähnliches Verhalten wie die *polyhex-armchair*-Verbündungen derselben Größe. Alle Verbündungen dieses Typs besitzen ebenfalls einen großen Gesamtringstrom. Im Allgemeinen fällt dieser jedoch etwas kleiner aus als in den *polyhex*-Strukturen. Weiterhin steigt dieser nicht linear mit der Systemgröße an, denn die Zunahme des Gesamtringstroms wird mit steigender Atomanzahl geringer. Unerwarteterweise fällt die Verbündung C₆₇₂ mit einem paratropischen Gesamtringstrom von -94.6 nA/T aus der Reihe, alle anderen Verbündungen dieses Strukturtyps besitzen diatropische Gesamtringströme. An dieser Stelle kann jedoch festgehalten werden, dass das kurze nichtmetallische *zigzag*-CNT-Segment den Gesamtringstrom in diesen Verbündungen nicht aufhebt. In der zweiten Serie „Dunlap-armchair-zigzag 2“ nimmt die Länge dieses Segments zu, was zu etwas niedrigeren Gesamtringströmen im Vergleich zur ersten Serie führt. Für C₉₆₀ verschwindet dieser vollkommen.

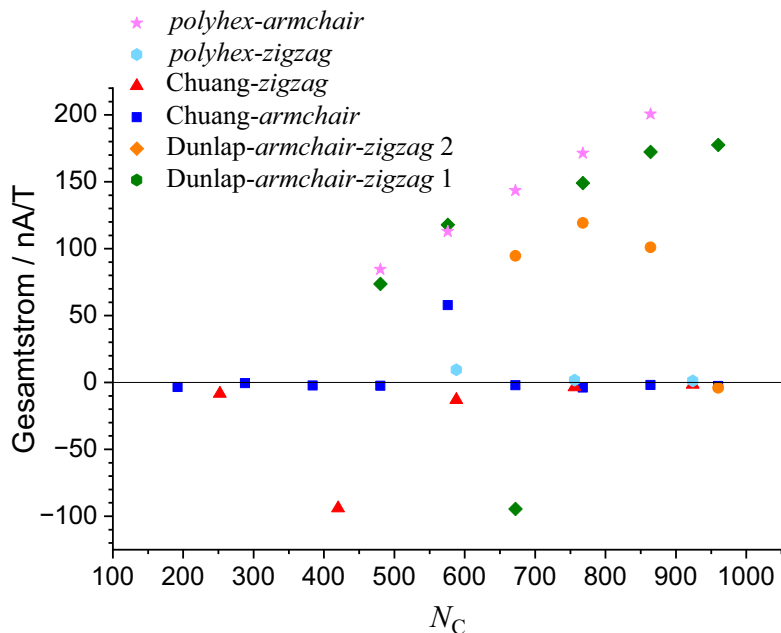


Abb. 7.6.: Zusammenhang zwischen Gesamtringstrom und Systemgröße.

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

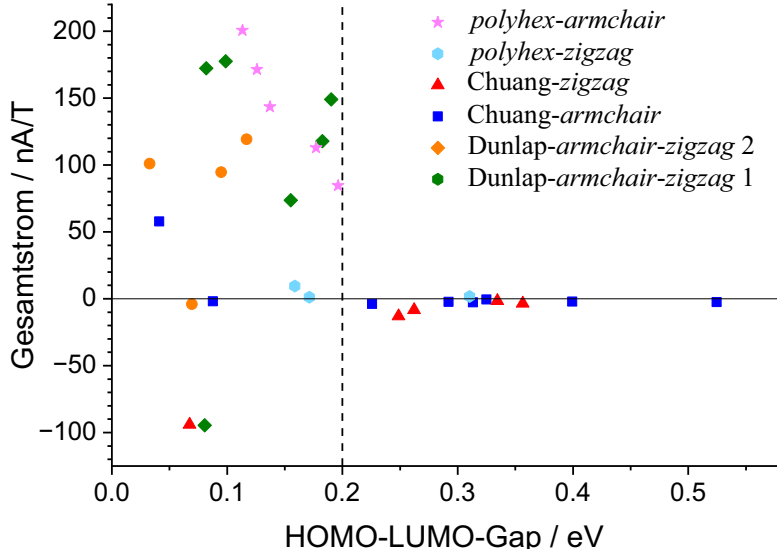


Abb. 7.7.: Zusammenhang zwischen Gesamtstrom und HOMO-LUMO-Gap. Alle in der vorliegenden Arbeit untersuchten Verbindungen, welche einen Gesamtstrom aufweisen, besitzen eine HOMO-LUMO-Gap von ≤ 0.2 eV.

Die bisherigen Rechnungen wurden ausschließlich mit dem TPSS-Funktional durchgeführt. Im Folgenden wird die Abhängigkeit der Ergebnisse vom verwendeten Funktional exemplarisch für die Serie „Dunlap-armchair-zigzag 1“ untersucht, wobei die mit dem TPSS-Funktional optimierten Strukturparameter verwendet wurden. Eine graphische Darstellung der Ergebnisse ist in Abbildung 7.8 gezeigt.

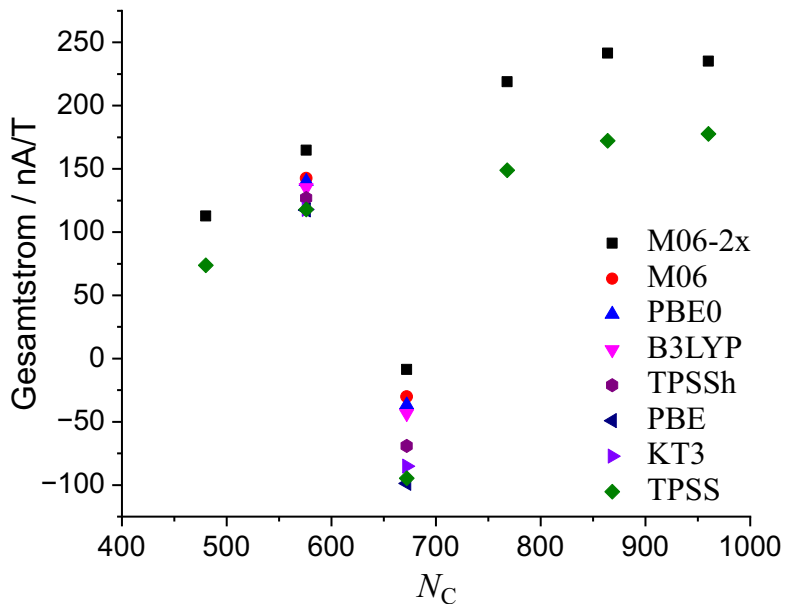


Abb. 7.8.: Einflüsse unterschiedlicher Dichtefunktionale (mit variierendem Hartree-Fock-Austausch) auf den Gesamtstrom in der Serie „Dunlap-armchair-zigzag 1“.

7. Anwendungen

Der Gesamtringstrom aller Verbindungen wurde dafür erneut mit dem M06-2x-Funktional^[186] berechnet, welches 54 % Hartree-Fock-Austausch beinhaltet. Für die beiden TCNTs C₅₇₆ und C₆₇₂ dieser Serie erfolgte zusätzlich die Berechnung mit den Funktionen KT3,^[119] PBE,^[68] TPSSh,^[70] B3-LYP,^[101–103] PBE0,^[116] und M06.^[186] Der Vergleich zwischen TPSS und M06-2x zeigt, dass es mit dem Hybridfunktional zu einem allgemeinen Anstieg des Gesamtringstroms kommt. Der Trend innerhalb der Serie bleibt dabei jedoch erhalten. Aus den Berechnungen der anderen Funktionale kann ein nahezu linearer Anstieg des Gesamtringstroms mit zunehmenden Hartree-Fock-Austausch beobachtet werden.

In den beiden Abbildungen 7.9 und 7.10 sind die HOMOs und LUMOs für ausgewählte Verbindungen der einzelnen Strukturtypen gezeigt. Diese sind in allen Fällen weitgehend über den gesamten Torus delokalisiert, was jedoch bereits alleine aus Symmetriegründen so sein muss. Bei den fünf- und siebengliedrige Kohlenstoffringe beinhaltenden TCNTs ist häufig eine leichte Lokalisierung an den pentagonalen und heptagonalen Einheiten zu erkennen. Die Delokalisierung der Orbitale ist jedoch kein ausreichendes Kriterium für das Auftreten eines großen Gesamtringstroms. Wichtiger ist die geometrische und damit einhergehende elektronische Struktur der TCNTs. Die Auftragung des Gesamtringstroms gegen das berechnete HOMO-LUMO-Gap in Abbildung 7.7 zeigt, dass letzteres für alle Verbindungen mit großem Gesamtringstrom kleiner als 0.2 eV ist. Dies ist demnach eine notwendige, aber nicht hinreichende Bedingung für das Auftreten eines Ringstromes, da ebenfalls Strukturen mit kleinem Gap aber ohne Gesamtringstrom auftreten. Insbesondere in den *polyhex-armchair*- und „Dunlap-armchair-zigzag 1“ Strukturtypen treten große Ringströme auf. Beiden ist gemeinsam, dass sie (im Wesentlichen) aus metallischen CNTs aufgebaut sind. Dies trifft auch auf den „Chuang-armchair“ Strukturtyp zu, jedoch verschwindet der Gesamtringstrom hier in den meisten Fällen oder ist deutlich kleiner. Daraus kann die Schlussfolgerung gezogen werden, dass die Lage und Orientierung der Pentagone und Heptagone innerhalb der TCNTs ebenfalls einen Einfluss auf den Gesamtringstrom hat. Liegen diese innerhalb des Äquators, treten größere Gesamtringströme auf als wenn sie unter- und oberhalb des Äquators liegen. Weiterhin kann festgehalten werden, dass es insbesondere in den *polyhex-armchair*-TCNTs zu einem weitgehend linearen Anstieg des Gesamtringstroms mit zunehmender Systemgröße kommt. Dies legt die Vermutung nahe, dass diese Ringströme ebenfalls in deutlich größeren und damit thermodynamisch stabilen *polyhex*-TCNTs auftreten.

7.1. Ringströme in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren

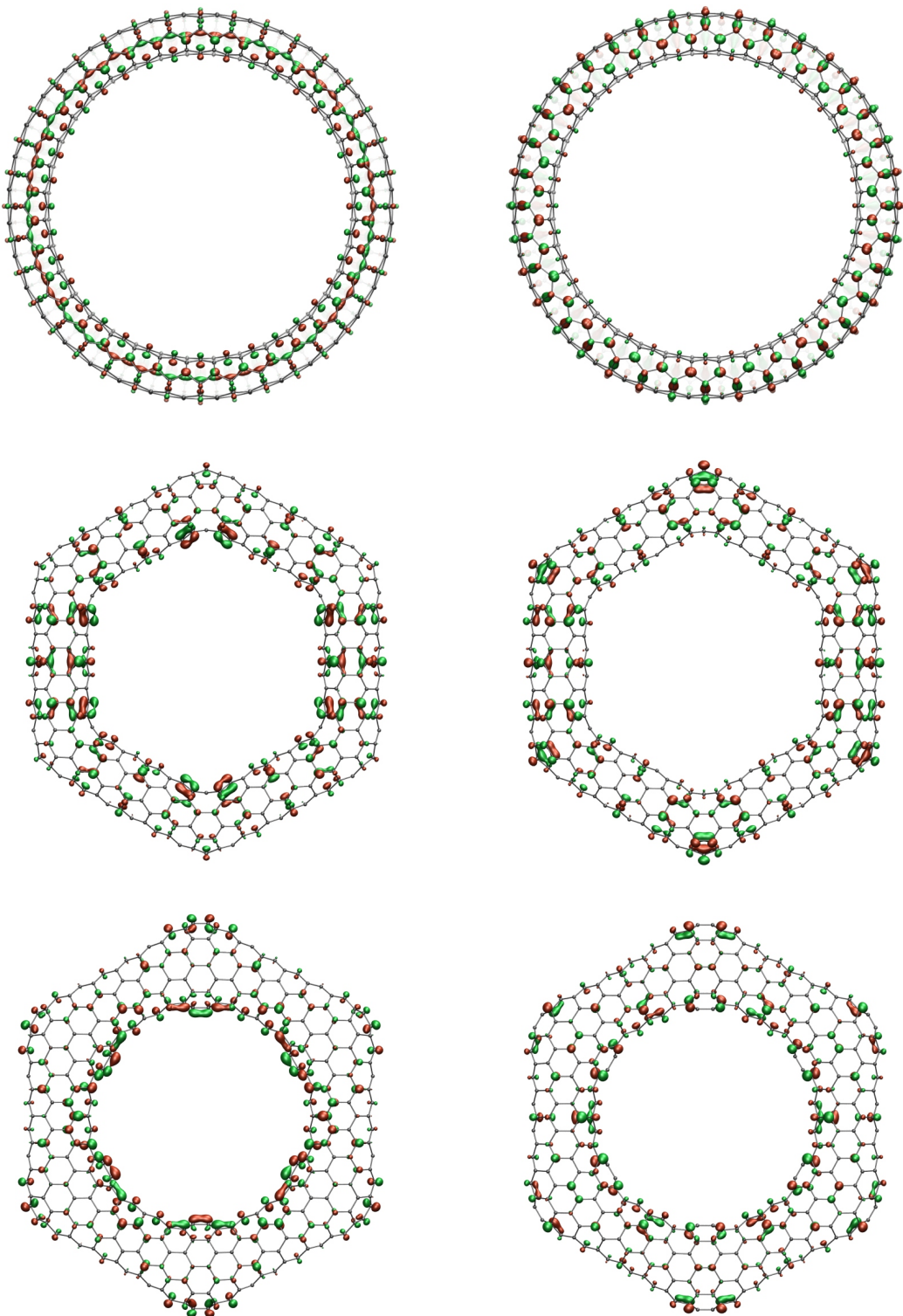


Abb. 7.9.: HOMOs (links) und LUMOs (rechts) von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren (TCNTs). C₅₇₆: *polyhex-armchair*-TCNT (4,4),(-36,36) (oben), C₅₇₆: *Chuang-armchair*-TCNT (2,1,1,5),(1,0) (Mitte) und C₅₇₆: *Dunlap-armchair-zigzag*-TCNT 3(4,4),1(8,0) (unten). Die Konturen von HOMO und LUMO wurden bei 0.018 a.u. (grün) und -0.018 a.u. (rot) gezeichnet.

7. Anwendungen

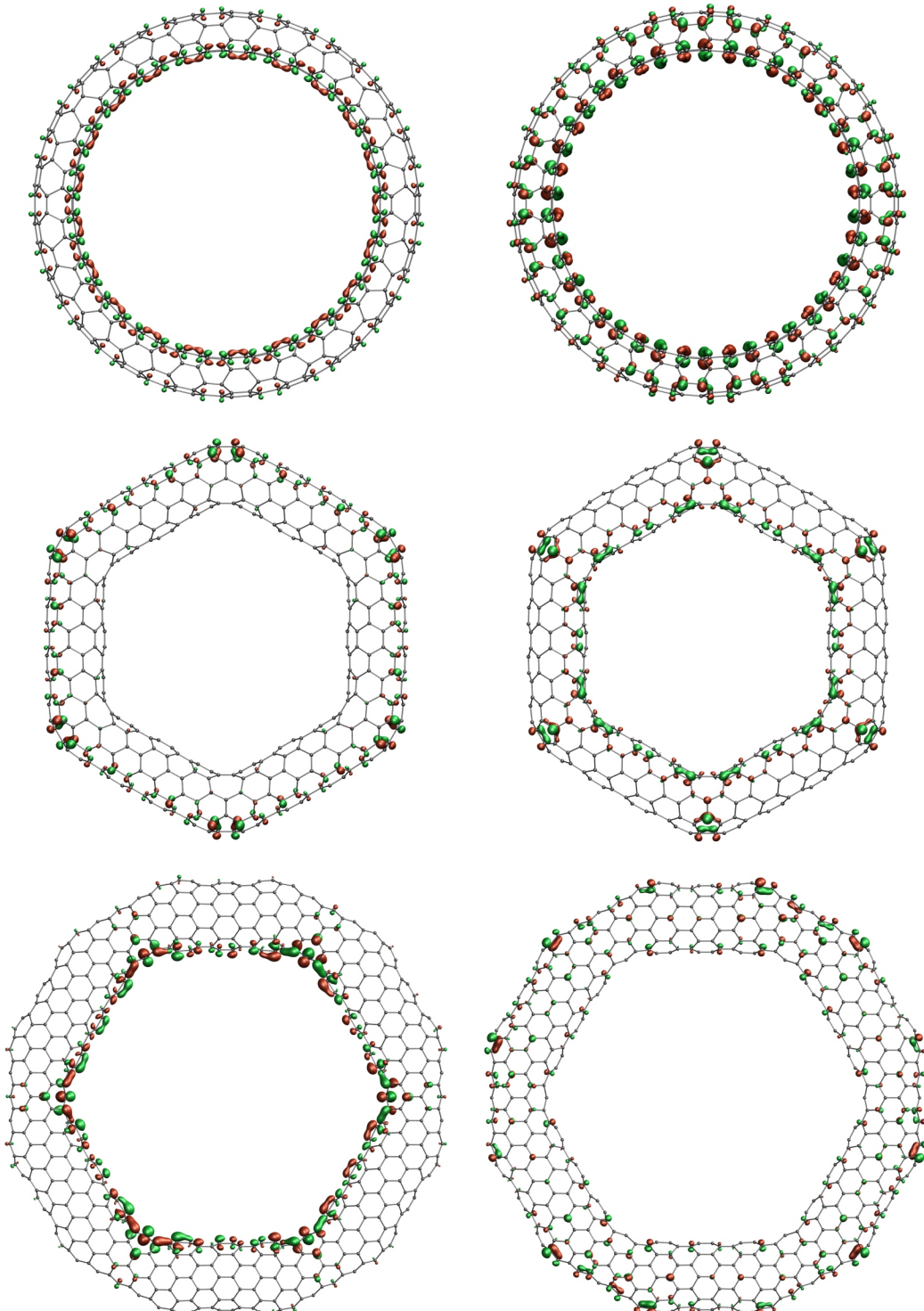


Abb. 7.10.: HOMOs (links) und LUMOs (rechts) von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren (TCNTs). C₅₈₈: *polyhex-zigzag*-TCNT (7,0),(-21,42) (oben), C₅₈₈: Chuang-*zigzag*-TCNT (1,2,2,3),(1,1) (Mitte) und C₈₆₄: Dunlap-*armchair-zigzag*-TCNT 2(4,4),3(8,0) (unten). Die Konturen von HOMO und LUMO wurden bei 0.018 a.u. (grün) und -0.018 a.u. (rot) gezeichnet.

7.1.4. Zusammenfassung

Zusammenfassend zeigen die Untersuchungen unterschiedlicher TCNT-Strukturtypen, dass große Ringströme in diesen Systemen auftreten können. Das Auftreten hängt jedoch stark von den strukturellen Parametern und der damit einhergehenden elektronischen Struktur der jeweiligen Verbindung ab. Tendenziell wird insbesondere in *polyhex*-TCNTs ein großer Ringstrom erhalten, was für eine starke Delokalisierung der Elektronen darin spricht. Dies steht in guter Übereinstimmung mit dem metallischen Charakter dieser Strukturen. Eine Untersuchung des Einflusses der Ringgröße auf den Strom konnte dabei zeigen, dass letzter genannter mit zunehmender Systemgröße der TCNT steigt. Auch TCNTs mit fünf- und siebengliedrigen Ringen können große Ringströme aufweisen. Diese fallen in der Regel jedoch etwas kleiner als bei den entsprechenden *polyhex*-Strukturen aus, und sind stark abhängig von der Lage und Orientierung der pentagonalen und heptagonalen Einheiten. Notwendig für das Auftreten von Ringströmen ist zudem ein möglichst kleines HOMO-LUMO-Gap, welches alleine jedoch noch keine hinreichende Bedingung darstellt.

7.2. Anwendungen in der anorganischen Chemie

7.2.1. $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$: Ein anorganisches Porphyrin?

Die Implementierung von COSMO^[11] und der ECPs in das `mpshift`-Modul liefert die notwendigen Voraussetzungen, um einen tieferen Einblick in magnetische Eigenschaften anionischer Verbindungen, welche schwere Elemente beinhalten, zu erhalten. Ein Beispiel dafür ist das in der Arbeitsgruppe von Stephanie Dehnen synthetisierte $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$,^[187] welches auf der linken Seite in Abbildung 7.11 gezeigt ist. Die Seitenansicht zeigt das Molekül mit TPSSh^[87]/def2-TZVP^[67] optimierten Strukturparametern. Zusätzlich wurden die entsprechenden Auxiliarbasisfunktionen^[183] und ECPs^[188] verwendet. Die Kompensation der Ladung erfolgte durch COSMO. In der Abbildung ist zu erkennen, dass das Anion nicht vollständig planar ist und damit auch leicht von der idealen D_{4h} symmetrischen Struktur abweicht.

Zusätzlich wurde ebenfalls das bereits bekannte $B_8S_8(S_2)_4$ ^[189] (Abbildung 7.11 rechts) untersucht. Hier ist die Abweichung des Moleküls mit optimierten Strukturparametern von der planaren Struktur erheblich größer, wie die Seitenansicht deutlich zeigt. Die D_{4h} symmetrische Struktur weist eine schwache imaginäre Mode von etwa -10 cm^{-1} auf, welche genau der Gerüstschwingung entspricht, die das Durchschwingen des Moleküls beschreibt. Ebenfalls bekannt ist das schwerere Homolog $B_8Se_8(Se_2)_4$.

7. Anwendungen

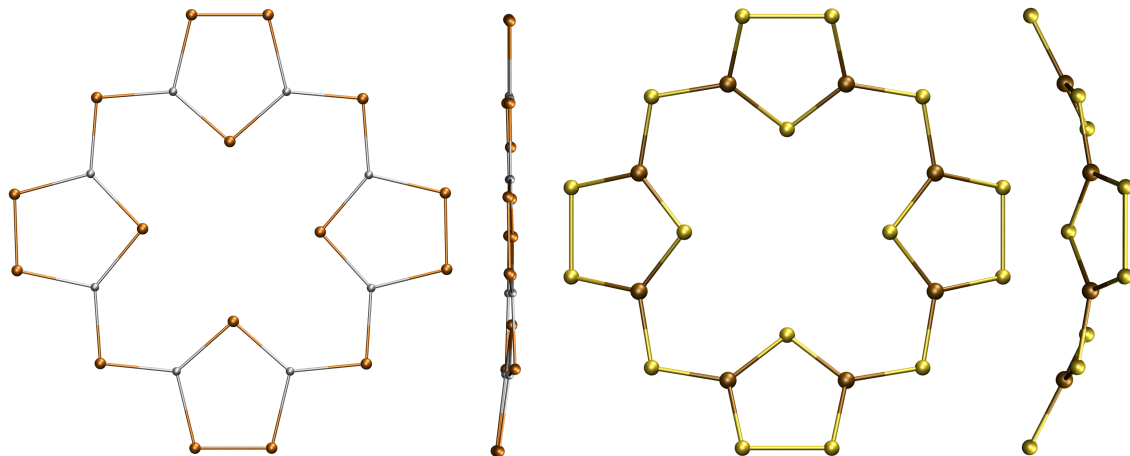


Abb. 7.11.: Draufsicht und Seitenansicht von $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$ (links) und $B_8S_8(S_2)_4$ (rechts) (Quecksilber=silber, Tellur=orangebraun, Bor=braun und Schwefel=gelb).

Aufgrund ihrer strukturellen Ähnlichkeit mit dem organischen Porphyrin liegt es nahe, den aromatischen Charakter der Verbindungen zu untersuchen. Als Maß für die Aromatizität der Verbindung kann auch hier die Stärke des Gesamtringstroms herangezogen werden. Je diatropischer der Gesamtringstrom ist, desto aromatischer ist die Verbindung. In den oben erwähnten Beispielen kann weiterhin zwischen einem lokalen Ringstrom in den vier Fünfringen und einem globalen Ringstrom um das gesamte Molekül unterschieden werden. Hierfür erfolgt die numerische Integration des Stromes durch eine Ebene, welche senkrecht zu ausgewählten Bindungen platziert wird. Auf diese Weise lässt sich der Pfad des Ringstromes verfolgen. Bei den Berechnungen stellte sich heraus, dass alle drei Verbindungen, $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$, $B_8S_8(S_2)_4$ und B_8Se_{16} , einen schwachen lokalen Ringstrom in den pyrrolartigen fünfgliedrigen Ringen aufweisen. Diese betragen 5.8 nA/T in $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$, 3.25 nA/T in $B_8S_8(S_2)_4$ und 3.28 nA/T in $B_8Se_8(Se_2)_4$. Im Vergleich dazu beträgt der Ringstrom in einem Benzolmolekül etwa 12 nA/T.^[17] Die globalen Ringströme in den drei Verbindungen sind mit 0.24 nA/T, 0.81 nA/T und 0.79 nA/T verschwindend gering. Im Vergleich dazu liegt der globale Ringstrom des organischen Porphyrins bei etwa 27 nA/T. Dieser spaltet sich in den fünfgliedrigen Ringen in einen äußeren und inneren Pfad auf, welche jeweils einen Ringstrom von etwa 13 nA/T aufweisen. Der lokale Ringstrom in den fünfgliedrigen Ringen ist schwächer als 1 nA/T.^[17] In sogenannten *Line-Integral-Convolution*-(LIC-)Plots lassen sich die Ringströme in einer gewählten Ebene visualisieren. Eine solche Darstellung des Ringstroms ist für das organische Porphyrin und die drei Verbindungen $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$, $B_8S_8(S_2)_4$ und $B_8Se_8(Se_2)_4$ in der

7.2. Anwendungen in der anorganischen Chemie

Abbildung 7.12 zu sehen. Beim Porphyrin ist eindeutig der globale Ringstrom zu erkennen, welcher sich in den fünfgliedrigen Ringen in zwei Pfade aufspaltet. Im Vergleich dazu weisen die anderen Verbindungen lediglich schwache lokale Ströme in den fünfgliedrigen Ringen auf. Diese Befunde lassen sich dadurch erklären, dass im Porphyrin eine völlig andere elektronische Situation vorliegt. Die Aromatizität und die damit verbundenen Ringströme basieren auf einem delokalisierten π -System. Beispielsweise lassen sich im $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$ alle MOs durch Anwenden einer Lokalisierungsprozedur^[190] zu Zweizentren-Zweielektronen-Bindungen und freien Elektronenpaaren lokalisieren. Dabei werden σ -artige Einfachbindungen zwischen den benachbarten Atomen und zwei freie Elektronenpaare pro Telluratom erhalten.

7. Anwendungen

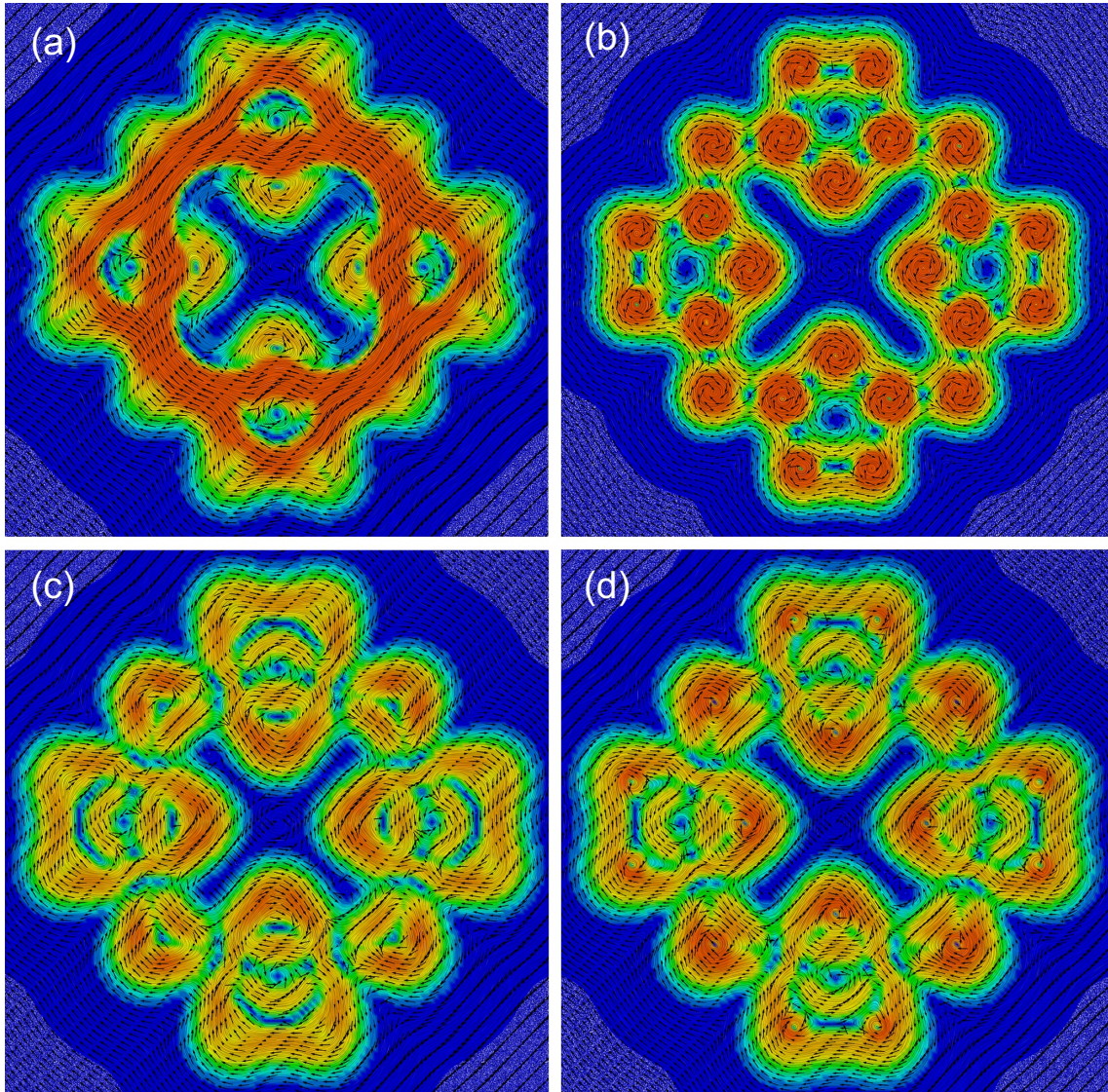


Abb. 7.12.: Line-Integral-Convolution-Plots der Ringströme im Porphyrin (a), $[\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{8-}$ (b), $\text{B}_8\text{S}_8(\text{S}_2)_4$ (c) und $\text{B}_8\text{Se}_8(\text{Se}_2)_4$ (d) 1 a_0 oberhalb der Molekülebene, dargestellt zwischen 0 a. u. (blau) und 0.07 a. u.

Das fehlende π -System im $[\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{8-}$ sorgt für eine gewisse strukturelle Flexibilität des Makrozyklus. Dadurch können unterschiedliche Koordinationspolyeder und Koordinationszahlen realisiert werden. Die Strukturparameter wurden exemplarisch für die Komplexierung der Metallkationen Zn^{2+} , Cu^+ , Ce^{4+} und Ti^{4+} optimiert und die erhaltenen Strukturen sind in Abbildung 7.13 gezeigt. Für Zn^{2+} und Cu^+ ist zu erkennen, dass es dabei im Wesentlichen zu einer Verzerrung des Makrozyklus kommt um eine tetraedrische Koordination zu ermöglichen. Im Falle der Ce^{4+} - und Ti^{4+} -Kationen führt die Komplexierung zu einer deutlich ausgeprägteren Umordnung der

Atome. Damit lassen sich sowohl die bevorzugt größere Koordinationszahl des Ce⁴⁺ als auch die Anpassung an den deutlich geringeren Ionenradius des Ti⁴⁺ realisieren.

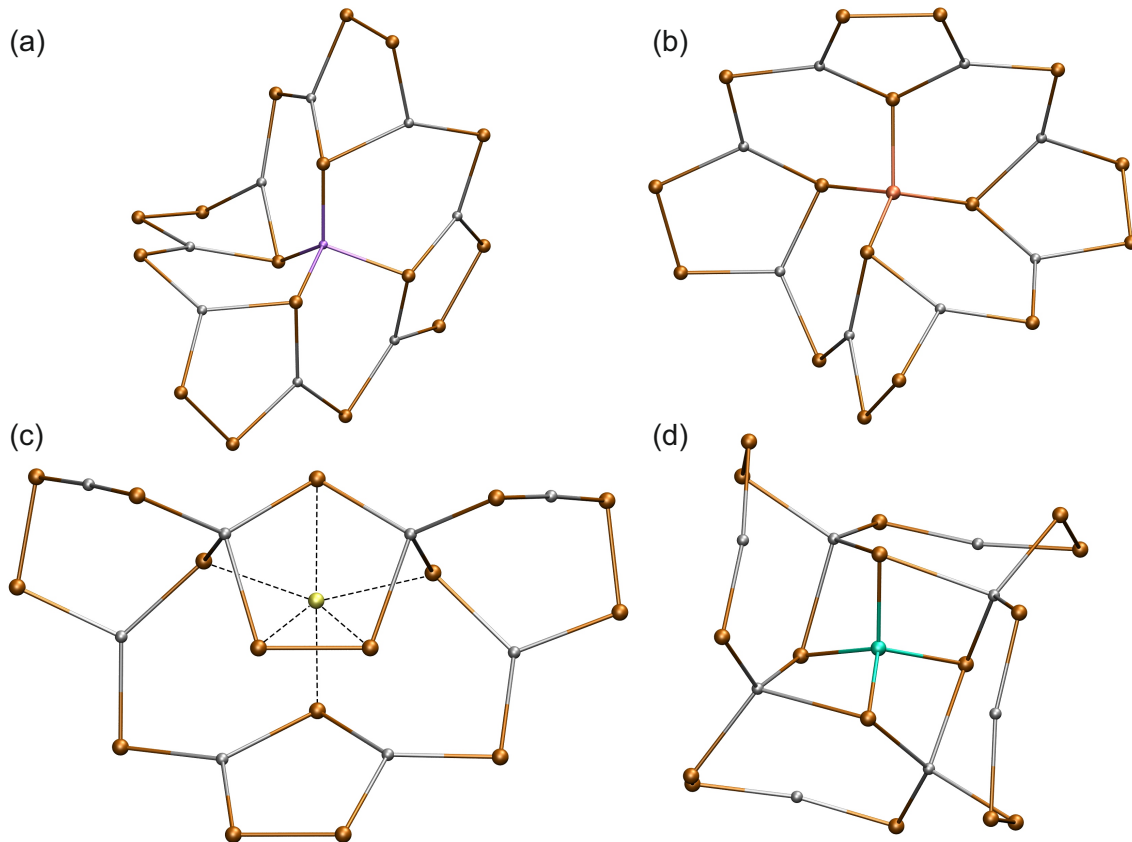


Abb. 7.13.: Abbildung der hypothetischen Komplexe $[M@Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{(8-q)-}$ ($M^{q+} = Zn^{2+}$ (a), Cu^+ (b), Ce^{4+} (c) und Ti^{4+} (d)) zur Veranschaulichung der strukturellen Flexibilität von $[Hg_8Te_8(Te_2)_4]^{8-}$ (Quecksilber=silber, Tellur=orangebraun, Zink=lilablau, Kupfer=kupferfarben, Cer=hellgelb, Titan=türkis).

7.2.2. ^{119}Sn -NMR-Spektren von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$

Wie bereits in der Einleitung dieser Arbeit erwähnt wird, kann die Zuordnung einzelner Signale in experimentell gemessenen NMR-Spektren in manchen Fällen eine große Herausforderung darstellen. Zwei Beispiele dafür sind die ^{119}Sn -NMR-Spektren der in der Arbeitsgruppe von Stefanie Dehnen synthetisierten Clusteraionen $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$.^[191] Die grundlegende Struktur dieser endohedraalen Komplexe besteht aus zwei verbundenen quadratischen Antiprismen und ist in Abbildung 7.14 dargestellt. Interessanterweise befindet sich das Cobal-

7. Anwendungen

tatom im Falle des $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ nicht im Zentrum des gesamten Clusteranions, sondern im Zentrum eines der quadratischen Antiprismen. Mithilfe eines genetischen Algorithmus^[192] konnten diese ungewöhnlichen Strukturen auf DFT-Niveau bestätigt werden. Die Zuordnung der Atomsorten erfolgt darin über einen störungstheoretischen Ansatz. Für den genetischen Algorithmus wurde das BP86-Funktional^[59,60] und der Basissatz def-SV(P)^[193] verwendet. Die Anzahl der Generationen wurde auf 30 und die Anzahl der Strukturen je Generationen auf 25 festgelegt. In jeder Generation wurden die 13 energetisch ungünstigsten Strukturen durch neu generierte ersetzt. Alle 25 Strukturen der letzten Generation weisen das Grundgerüst von zwei verknüpften quadratischen Antiprismen auf, welches für die energetisch höher liegenden Isomere jedoch stärker verzerrt ist. Die Strukturparameter der Clusteranionen aus der letzten Generation wurden mit dem TPSS-Funktional^[87] und der Basis dhf-TZVP^[194] sowie den zugehörigen ECPs^[195] für Zinn und Antimon nachoptimiert. Die negative Ladung wurde mithilfe des COSMO^[11] unter Verwendung der Standardeinstellungen kompensiert. Insgesamt unterscheiden sich die Strukturen im Wesentlichen durch die Verteilung der Atomsorten und liegen in einem Energiebereich von 37 kJ/mol ($[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$) und 22 kJ/mol ($[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$). Für die erste Verbindung wurden zwei nahezu isoenergetische Isomere gefunden (linke Seite und Mitte von Abbildung 7.14). Die energetisch günstigste Struktur des zweiten Clusteranions ist auf der rechten Seite der Abbildung gezeigt.

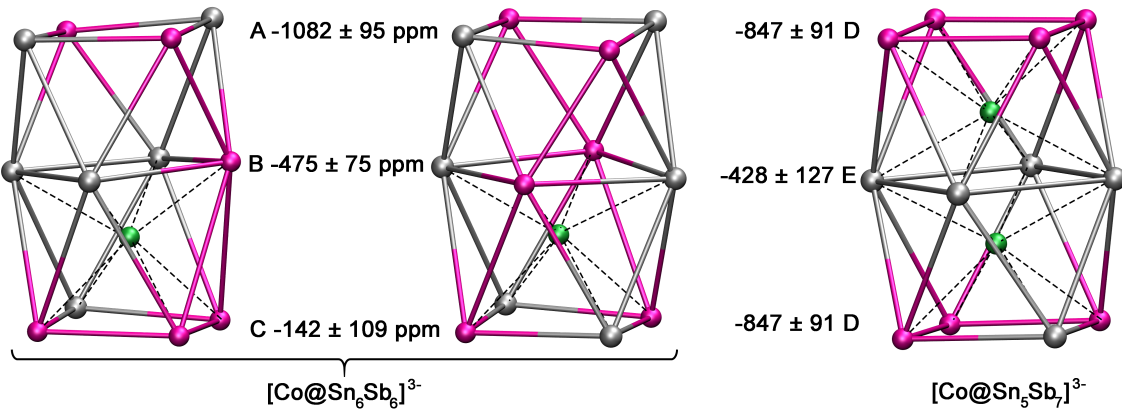


Abb. 7.14.: Strukturen der energetisch am tiefsten liegenden Isomere von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ (links und Mitte) und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$ (rechts). Zusätzlich sind die gemittelten ^{119}Sn -chemischen Verschiebungen sowie die zugehörigen Standardabweichungen für die viergliedrigen Ringe A–E in ppm angegeben. Dabei wurden alle Isomere in einem Energiebereich von 10 kJ/mol relativ zum energetisch günstigsten Isomer einbezogen (siehe auch Tabelle 7.2 bis Tabelle 7.4, Zinn=hellgrau, Antimon=magenta, Cobalt=grün).

Aufgrund der vergleichsweise langen Zeitskala bei NMR-Experimenten kann die Zuordnung der gemessenen Peaks auf die einzelnen Positionen durch intramolekularen Austausch zusätzlich erschwert werden. Das experimentelle ^{119}Sn -NMR-Spektrum des Einkristalls $[\text{K}(\text{crypt}-222)]_3\{[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}\}_{0.83}\{[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}\}_{0.17}\cdot 2\text{dmf}\cdot 2\text{tol}$ gelöst in DMF-d₇ ist oben und das Spektrum von $[\text{K}(\text{crypt}-222)]_3[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$ ist unten in Abbildung 7.15 gezeigt. Beide Spektren weisen mehrere scharfe Linien auf, wodurch hier von einem wenig dynamischen Verhalten in Lösung ausgegangen werden kann. Das obere Spektrum, welches beide Verbindungen beinhaltet, besitzt in den Bereichen D und E Signale, welche im Spektrum des reinen $[\text{K}(\text{crypt}-222)]_3[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$ deutlich an Intensität gewinnen und sich somit dieser Verbindung zuordnen lassen. Zusätzlich verschwinden dort die Signale aus den Bereichen A–C, wodurch diese Peaks der anderen Struktur zugeordnet werden können.

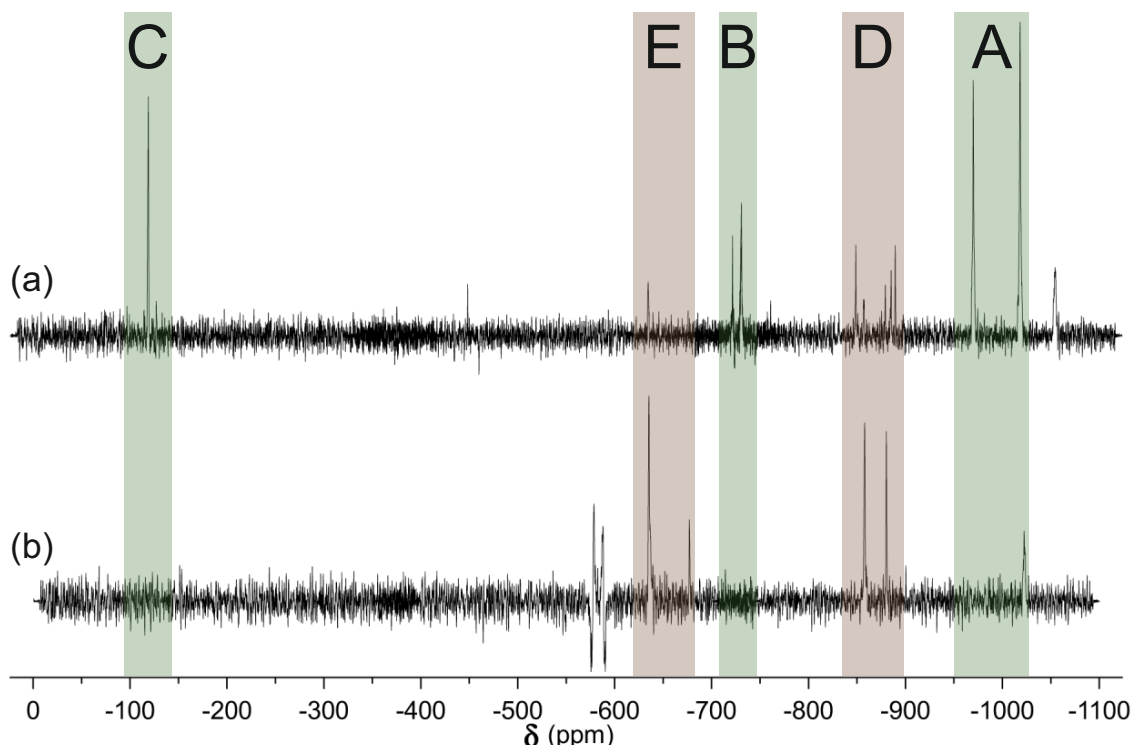


Abb. 7.15.: Experimentelle ^{119}Sn -NMR-Spektren in DMF-d₇ von $[\text{K}(\text{crypt}-222)]_3\{[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}\}_{0.83}\{[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}\}_{0.17}\cdot 2\text{dmf}\cdot 2\text{tol}$ (a) und $[\text{K}(\text{crypt}-222)]_3[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$ (b).

Für die Zuordnung der Peaks auf die atomaren Positionen wurden die ^{119}Sn -chemischen Verschiebungen für die Isomere beider Clusteranionen mit einer relativen Energie von bis zu 10 kJ/mol berechnet (siehe Tabelle 7.2 und 7.3). Die Berechnungen wurden mit denselben Einstellungen wie bei der Optimierung der Strukturparameter

7. Anwendungen

durchgeführt, mit der Ausnahme, dass für Zinn die TZVPPall-Basis^[196] verwendet wurde. Zur Vereinfachung wurden die chemischen Verschiebungen in den jeweiligen viergliedrigen Ringen A–E (siehe Abbildung 7.14) gemittelt. Die Nummerierung der Kohlenstoffatome ist in Abbildung 7.16 dargestellt. Da die einzelnen chemischen Verschiebungen sowohl innerhalb eines Ringes in einem Isomer als auch zwischen den einzelnen Isomeren variieren können, können mehrere Signale aus dem Spektrum einem Ring zugehörig sein. Wie deutlich zu erkennen ist, wird durch die DFT-Rechnung eine erhebliche Aufspaltung zwischen den äußeren Ringen A (-1082 ± 95 ppm) und C (-142 ± 109 ppm) erhalten. Der am höchsten gelegene Peak bei -119 ppm korreliert daher am besten mit Ring C, die beiden Peaks bei -970 ppm und -1018 ppm mit Ring A. Der verbleibende Peak bei -731 ppm kann folglich dem zentralen Ring B zugeordnet werden. Aus der Berechnung der chemischen Verschiebungen für $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$ ergibt sich eine stärkere Abschirmung der Zinnatome in den äußeren Ringen D (-847 ± 91 ppm) als für die Zinnatome im zentralen Ring E (-428 ± 127 ppm). Dadurch erfolgt die Zuordnung der Peaks bei -634 ppm und -676 ppm zu Ring E und die der Peaks zwischen -849 ppm und -890 ppm zu den äußeren Ringen D.

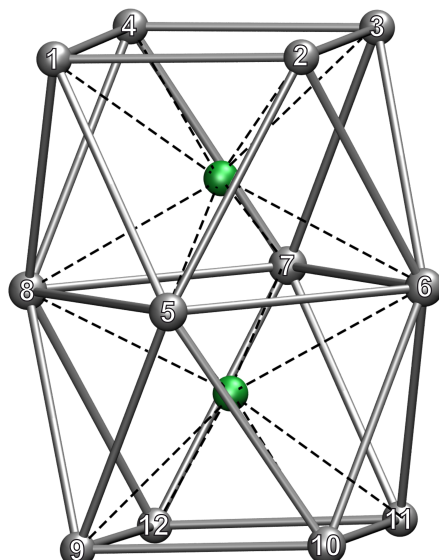


Abb. 7.16.: Nummerierung der Atome in den Clusteranionen $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$. Für letzteres muss das Cobaltatom aus der oberen Hälfte entfernt werden.

7.2. Anwendungen in der anorganischen Chemie

Tab. 7.2.: Relative Energien E und ^{119}Sn -chemische Verschiebungen in Bezug auf SnMe_4 in ppm für die 10 stabilsten Isomere **A–J** von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$. Alle Berechnungen wurden mit TPSS/COSMO (mit Standardeinstellungen), der Basis dhf-TZVP für Co und Sb und der All-Elektronen-Basis TZVPPall für Sn durchgeführt. Die Nummerierungen beziehen sich auf Abbildung 7.16.

	E kJ/mol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	0		-1089		-1088		-538	-522	-404			-335	
B	2.6		-1122		-1125	-542		-539		-137		-132	
C	3.2		-1087	-1153		-337	-578		-462			-117	
D	3.9	-1194		-960		-413	-453	-463				-147	
E	4.2	-1185		-943			-436	-466	-426			-165	
F	8.1	-1131		-904		-447	-567		-349			40	
G	11.2	-1046		-1044			-517		-519	99		105	
H	14.1		-1020		-1289	-456	-456			-184		-184	
I	16.6			-1229	-1476	-241	-591		-523			148	
J	17.4	-996		-999		-407	-404			23		35	

Tab. 7.3.: Relative Energien E und ^{119}Sn -chemische Verschiebungen in Bezug auf SnMe_4 in ppm für die 15 stabilsten Isomere **A–O** von $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$. Alle Berechnungen wurden mit TPSS/COSMO (mit Standardeinstellungen), der Basis dhf-TZVP für Co und Sb und der All-Elektronen-Basis TZVPPall für Sn durchgeführt. Die Nummerierungen beziehen sich auf Abbildung 7.16.

	E kJ/mol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	0				-387	-527	-523	-383				-993	
B	3.7			-715		-238	-628		-302			-715	
C	6.5		-930			-373	-615		-305			-807	
D	7.0		-853			-483		-482	-219			-852	
E	8.9			-875			-567	-463	-347			-875	
F	10.3				-467	-367	-455		-727			-777	
G	10.6				-945		-475	-498	-481			-938	
H	11.8		-619		-693		-635		-416			-764	
I	12.0	-968				-493	-365	-422				-1026	
J	15.1	-857		-537			-589		-439			-890	
K	15.4		-670		-676		-488	-486				-837	
L	15.7		-648		-648	-341			-341			-689	
M	16.2	-850		-508		-342	-486					-902	
N	17.7		-654		-723	-335	-527					-816	
O	21.6		-616		-552				-497	-545		-624	

7. Anwendungen

Tab. 7.4.: Statistische Werte (Minimum, Maximum, Mittelwert (MW) und Standardabweichung (SA)) der chemischen Verschiebungen für die Isomere von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$. Einbezogen wurden alle Isomere mit relativen Energien kleiner als 10 kJ/mol. Die Nummerierungen beziehen sich auf Abbildung 7.16.

Strukturen		1–4				5–8				9–12			
		Min	Max	MW	SA	Min	Max	MW	SA	Min	Max	MW	SA
$[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$	A–F	-1194	-904	-1082	95	-578	-357	-475	75	-335	40	-142	109
$[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$	A–E					-628	-219	-428	127	-993	-715	-847	91

7.2.3. ^{31}P -chemische Verschiebungen in Phosphor-NHCs

Um ein besseres Verständnis der chemischen Verschiebung in einer Reihe von Phosphor-N-Heterocyclischen-Carben-(NHC-)Verbindungen^[197] zu erhalten, wurden die chemischen Abschirmungskonstanten für die in den Abbildung 7.17 bis 7.19 gezeigten Verbindungen auf DFT-Niveau berechnet. Die in Tabelle 7.5 gelisteten Werte wurden unter Verwendung des PBE-Funktional^[68] und der Basis def2-TZVP^[67] erhalten. Zuvor wurden die Strukturparameter der entsprechenden Verbindungen auf demselben Niveau optimiert, wobei zusätzlich Grimmes Dispersionskorrektur D3^[184,185] verwendet wurde. Weiterhin wurde COSMO^[11] mit einer relativen Permittivität von 2.28^[198] verwendet, um das experimentelle Lösungsmittel Benzol zu simulieren. Zusätzlich zu den berechneten absoluten Abschirmungskonstanten sind in Tabelle 7.5 sowohl die experimentellen ^{31}P - und ^{13}C -(Carben-Kohlenstoffatom-)chemische Verschiebungen als auch simulierte chemische Verschiebungen aus den berechneten Werten angegeben: $\delta = \sigma_0 - \sigma$. σ_0 wurde durch Minimieren der Abweichung zwischen den experimentellen Verschiebungen und den berechneten Abschirmungskonstanten bestimmt. Für die ^{13}C -chemischen Verschiebungen wird damit eine Übereinstimmung zwischen Experiment und Rechnung bis auf etwa 2 ppm erhalten und die Reihenfolge korrekt wiedergegeben. Die ^{31}P -chemischen Verschiebungen sind aufgrund ihres größeren Bereichs der chemischen Verschiebung deutlich problematischer. Fehler von 30 ppm sind keine Seltenheit, wie bereits gezeigt wurde.^[104,199] Abgesehen von der Verbindung $[\text{SIMesPGa}^t\text{Bu}_2]_2$ ($\text{SIMes}=1,3\text{-bis}(2,4,6\text{-trimethylphenyl})\text{imidazolin-2-yliden}$) liegen die anderen Verbindungen damit also in einem akzeptablen Bereich. Die Trends in der ^{31}P -chemischen Verschiebung werden korrekt wiedergegeben und auch die vergleichsweise niedrige Abschirmung in $\text{K}(\text{SIMesP})_3\text{Al}^t\text{Bu}$ wird durch die Berechnung bestätigt. Diese Befunde sind vom verwendeten Funktional unabhängig, wie Tabelle 7.6 zeigt. Neben den berechneten Werten mit dem PBE-Funktional sind dort

7.2. Anwendungen in der anorganischen Chemie

auch die Ergebnisse mit den Funktionalen PBE0,^[116] BP86^[59,60] und B3LYP^[101–103] sowie einer Hartree-Fock-Rechnung aufgelistet. Grundlage für diese Berechnungen waren jedoch die experimentellen Strukturen.

Tab. 7.5.: Vergleich spektroskopischer und struktureller Daten für SIMesPH, IMesPH, [SIMesPGa^tBu₂]₂, SIMesP(Ga^tBu₂)₂Cl, K(SIMesP)₃Al^tBu, SIMesPH^tBu₂GaCl und SIMesPH^tBu₂AlCl.

Verbindung	³¹ P / ppm			¹³ C (Carbenkohlenstoff) / ppm			P–C Abstand/ pm	
	gemessen	berechnet		gemessen	berechnet		Röntgenstruktur	berechnet
		sim. δ ³¹ P	σ ³¹ P		sim. δ ¹³ C	σ ¹³ C		
SIMesPH	−127.2	−157	433	191.0	192	−3	174.6(2)	175.3
IMesPH	−147.3	−178	454	180.0	178	11	174.7(2)	176.1
[SIMesPGa ^t Bu ₂] ₂	−113.2	−57	333		182	7	174.4(2)	175.6
SIMesP(Ga ^t Bu ₂) ₂ Cl	−122.6	−104	380	183.3	181	8	175.4(1)	175.3
K(SIMesP) ₃ Al ^t Bu	−61.2	−54	330		185	4	175.3(2)	175.8
SIMesPH ^t Bu ₂ GaCl	−148.8	−163	439	188.5	191	−2	179.8(2)	179.4
SIMesPH ^t Bu ₂ AlCl	−151.0	−157	433	187.9	190	−1	180.1(2)	179.5

Tab. 7.6.: ³¹P-chemische Verschiebungen/Abschirmungen für SIMesPH, IMesPH, [SIMesPGa^tBu₂]₂, SIMesP(Ga^tBu₂)₂Cl, K(SIMesP)₃Al^tBu, SIMesPH^tBu₂GaCl und SIMesPH^tBu₂AlCl mit unterschiedlichen Funktionalen. Die Spalte „PBE, opt“ enthält die berechneten Werte für optimierte Strukturparameter. Alle Werte in den darauf folgenden Spalten wurden auf Grundlage der experimentellen Strukturparametern berechnet und sind in ppm angegeben.

Verbindung	gemessen	PBE, opt		PBE		BP86		B3LYP		PBE0		HF	
		δ ³¹ P	σ ³¹ P										
SIMesPH	−127.2	−157	433	−164	455	−165	450	−163	443	−155	465	−140	491
IMesPH	−147.3	−178	454	−137	428	−138	423	−136	416	−133	443	−121	472
[SIMesPGa ^t Bu ₂] ₂	−113.2	−57	333	−59	350	−58	343	−61	341	−68	378	−94	445
SIMesP(Ga ^t Bu ₂) ₂ Cl	−122.6	−104	380	−109	400	−107	392	−111	391	−117	427	−137	488
K(SIMesP) ₃ Al ^t Bu	−61.2	−54	330	−77	368	−77	362	−79	359	−83	393	−99	450
SIMesPH ^t Bu ₂ GaCl	−148.8	−163	439	−162	453	−162	447	−162	442	−160	470	−144	495
SIMesPH ^t Bu ₂ AlCl	−151.0	−157	433	−163	454	−164	449	−161	441	−158	468	−137	488

Es zeigte sich, dass die Unterschiede in den chemischen Abschirmungskonstanten der einzelnen Verbindungen im Wesentlichen aufgrund des paramagnetischen Beitrages zustande kommen. In diesem Beitrag ist die Response der Elektronendichte auf das äußere Magnetfeld enthalten, im diamagnetischen Beitrag hingegen die Elektronendichte selbst. Erwartungsgemäß ist der diamagnetische Beitrag in allen untersuchten Verbindungen sehr ähnlich und liegt zwischen 960 ppm und 967 ppm. Dieser Befund führt zu der Schlussfolgerung, dass alle weiteren Untersuchungen, welche auf der Elektronendichte basieren (wie beispielsweise Populationsanalysen), nicht dafür geeignet sind, die Unterschiede in den einzelnen Abschirmungskonstanten zu erklären. Eine erhöhte Elektronendichte und eine damit einhergehende stärker negative Partialladung am Phosphoratom führt also nicht zwangsläufig zu

7. Anwendungen

einer stärkeren Abschirmung. Der paramagnetische Beitrag hingegen ist anfällig auf Änderungen in der Geometrie und der elektronischen Struktur der jeweiligen Verbindung. Dies wird beispielsweise beim Vergleich von SIMesPH und IMesPH deutlich, welche eine chemische Verschiebung von etwa 20 ppm zueinander aufweisen. Die beiden Strukturen unterscheiden sich lediglich durch die Anzahl der Wasserstoffatome an den Kohlenstoffatomen im fünfgliedrigen Ring. Die große Änderung der elektronischen Struktur wird auch bei der Rotation der C–P-Bindung offensichtlich. Die ^{31}P -Abschirmungskonstante in den jeweiligen Übergangszuständen liegt um ca. 60 ppm höher als die des zugehörigen Grundzustandes. Um den rein elektronischen Einfluss auf die Abschirmungskonstanten der Grundzustände von SIMesPH und IMesPH (IMes=1,3-bis(2,4,6-trimethylphenyl)imidazol-2-yliden) weiter zu untersuchen, wurde in der Verbindung SIMesPH jeweils ein Wasserstoffatom an den Kohlenstoffatomen entfernt und die Positionen aller anderen Atome beibehalten. Die erhaltene Abschirmungskonstante liegt bei etwa 444 ppm und damit genau in der Mitte der beiden Verbindungen. All diese Unterschiede basieren allein auf dem paramagnetischen Beitrag. Der diamagnetische Beitrag liegt in allen Fällen bei 962 ppm. Diese hohe Sensibilität mag der ausschlaggebende Grund für den Unterschied zwischen der experimentellen und berechneten chemischen Verschiebung in $[\text{SIMesPGa}^t\text{Bu}_2]_2$ sein. Diese Verbindung unterscheidet sich von $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$ nur durch das Ersetzen eines SIMesP-Restes durch ein Chloratom. Wird erneut die Geometrie von $[\text{SIMesPGa}^t\text{Bu}_2]_2$ genommen und dieser Austausch durchgeführt, so wird bei der Nachoptimierung der Position des Chloratoms unter Beibehaltung der restlichen Strukturparameter eine ^{31}P -Abschirmungskonstante von 336 ppm erhalten. Dieser Wert ist fast identisch mit dem aus der Verbindung $[\text{SIMesPGa}^t\text{Bu}_2]_2$ und unterscheidet sich daher deutlich vom Wert der Verbindung mit optimierten Strukturparametern ($\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$, 380 ppm). Die Änderung der Strukturparameter hat daher eindeutig einen großen Einfluss auf den paramagnetischen Beitrag. Die Ähnlichkeit in der gemessenen Abschirmung von $[\text{SIMesPGa}^t\text{Bu}_2]_2$ und $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$ ist daher überraschender als die vergleichsweise kleine gemessene und berechnete Verschiebung in der Verbindung $\text{K}(\text{SIMesP})_3\text{Al}^t\text{Bu}$.

Zur weiteren Untersuchung dieser Erkenntnisse wurde eine Zerlegung des diamagnetischen und paramagnetischen Teils der chemischen Abschirmungskonstante in einzelne Orbitalbeiträge exemplarisch für $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$ unternommen, wie es beispielsweise von Wiberg *et al.*^[200] vorgeschlagen wurde. Im Detail sind die Werte in Tabelle A.1 im Anhang zu finden. Zusätzlich sind dort in Abbildung A.1 die MOs gezeigt, welche den größten Beitrag liefern. Erwartungsgemäß dominieren die inneren

7.2. Anwendungen in der anorganischen Chemie

Orbitale des Phosphoratoms den diamagnetischen Beitrag. Hauptsächlich sind dies das $1s$ mit ca. 500 ppm aber auch die $2s$ - und $2p$ -Orbitale, welche jeweils einen Beitrag von ca. 100 ppm liefern. Der größte Beitrag für den paramagnetischen Anteil kommt mit ca. –180 ppm von der C–P π -Bindung. Allerdings gibt es viele Orbitale, welche ebenfalls einen Beitrag von mehr als 10 ppm liefern. Die vergleichsweise kleinen Unterschiede in der chemischen Abschirmung der untersuchten Verbindungen lassen sich damit daher nicht weiter auflösen.

7. Anwendungen

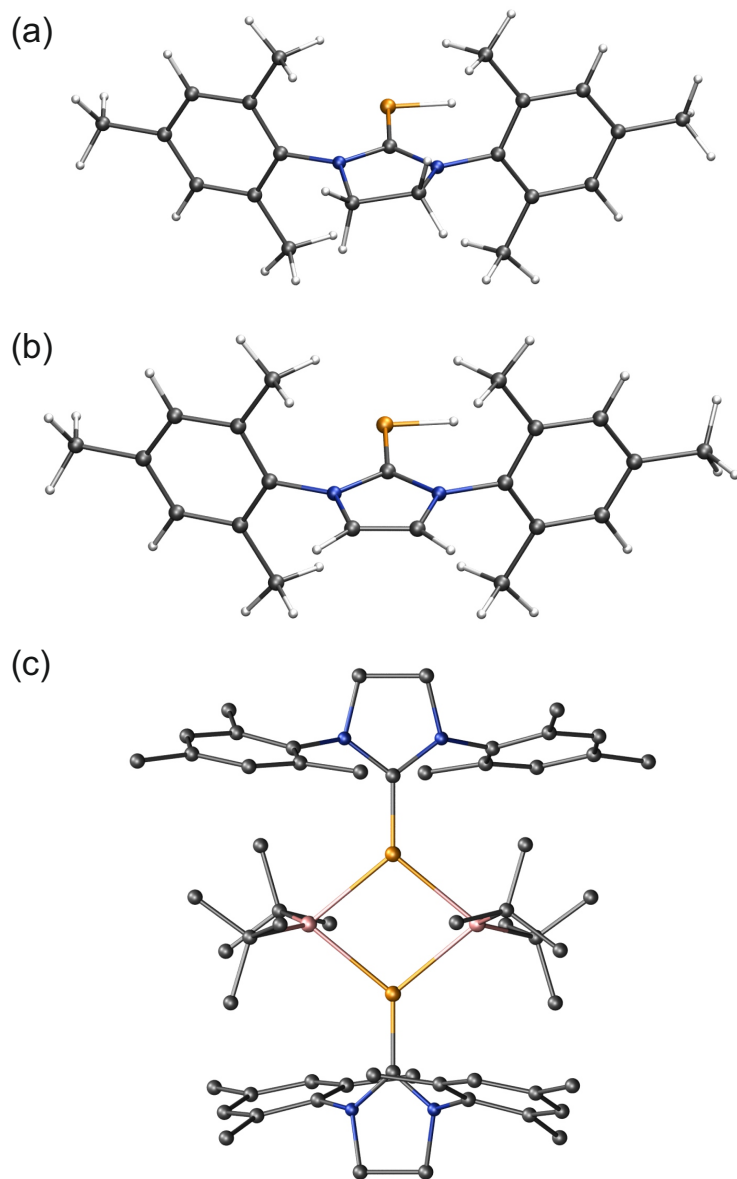


Abb. 7.17.: $SIMesPH$, $SIMes=1,3\text{-bis}(2,4,6\text{-trimethylphenyl})\text{imidazolin-2-yliden}$ (a). $IMesPH$, $IMes=1,3\text{-bis}(2,4,6\text{-trimethylphenyl})\text{imidazol-2-yliden}$ (b). $[SIMesPGa'Bu_2]_2$ (c) (Kohlenstoff=grau, Wasserstoff=weiß, Stickstoff=blau, Phosphor=orange und Gallium=rosa). Die Wasserstoffatome wurden bei (c) zur besseren Veranschaulichung weggelassen.

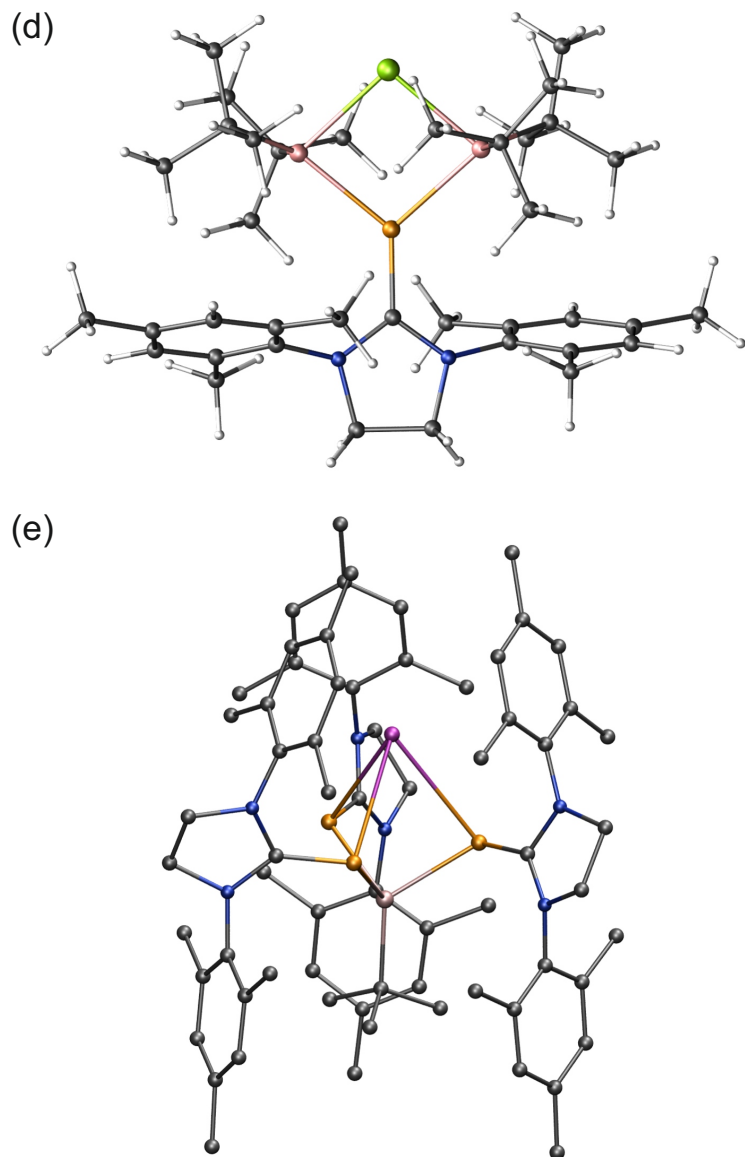


Abb. 7.18.: $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$ (d). $\text{K}(\text{SIMesP})_3\text{Al}^t\text{Bu}$ (e) (Kohlenstoff=grau, Wasserstoff=weiß, Stickstoff=blau, Phosphor=orange, Gallium=rosa, Chlor=grün, Kalium=lila und Aluminium=hellrosa). Die Wasserstoffatome wurden bei (e) zur besseren Veranschaulichung weggelassen.

7. Anwendungen

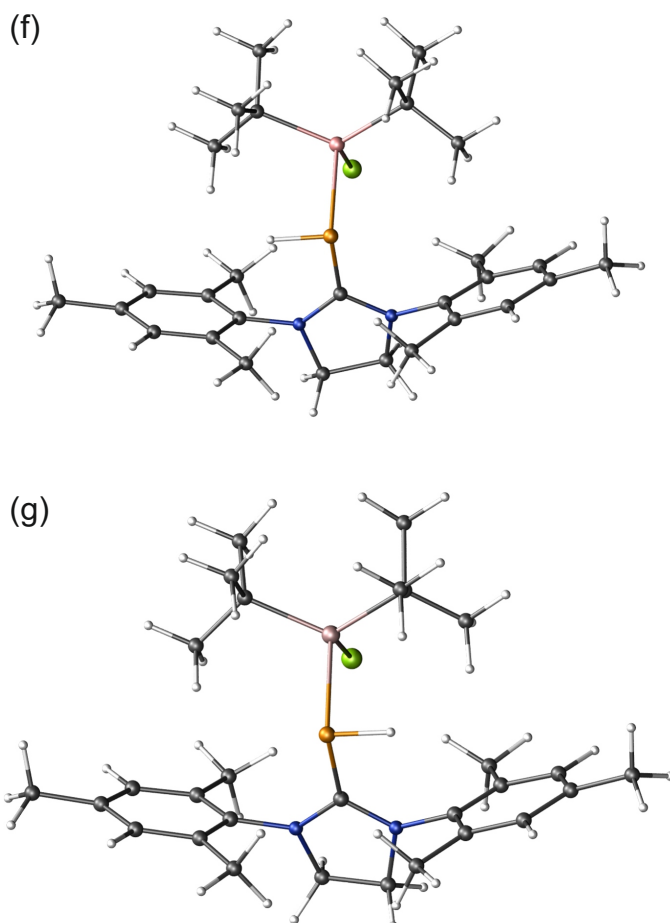


Abb. 7.19.: $\text{SIMesPH}^t\text{Bu}_2\text{GaCl}$ (f). $\text{SIMesPH}^t\text{Bu}_2\text{AlCl}$ (g) (Kohlenstoff=grau, Wasserstoff=weiß, Stickstoff=blau, Phosphor=orange, Gallium=rosa, Aluminium=hellrosa und Chlor=grün).

8. Zusammenfassung

Im Rahmen der vorliegenden Arbeit konnte die Funktionalität des Moduls `mpshift` deutlich erweitert und die Effizienz bei den Berechnungen maßgeblich gesteigert werden. In Abbildung 8.1 ist eine schematische Darstellung der Programmstruktur des Moduls `mpshift` mit den in dieser Arbeit vorgenommenen Erweiterungen und Modifikationen gezeigt. Durch die Implementierung des *Conductor-like Screening Models* (COSMOs) besteht nun die Möglichkeit, Umgebungseffekte bei der Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten einzubeziehen. Zusätzlich ermöglicht dieses Modell die Kompensation von Gegenionen, was insbesondere für hoch geladene anionische Verbindungen wichtig ist. Ohne eine solche Ladungskompensation kommt es oft bereits bei der Berechnung der Grundzustandswellenfunktion zu einem schlechten Konvergenzverhalten bzw. zu überhaupt keiner Konvergenz. Um konsistente Resultate zu erhalten, war es wichtig, diese Methode auch auf die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten zu übertragen. Zusätzlich wurde das *Direct COSMO for Real Solvents* (D-COSMO-RS) implementiert und in einer ausführlichen Studie mit dem COSMO verglichen. Dafür wurden 61 ^{13}C -chemische Verschiebungen organischer Moleküle in 12 unterschiedlichen Lösungsmitteln berechnet und mit experimentellen Daten verglichen. Neben diesen beiden Modellen wurden weitere Möglichkeiten zur Berücksichtigung von Lösungsmittelleffekten – beispielsweise das explizite Berechnen von Lösungsmittelmolekülen – anhand der Solvatationsverschiebung von Aceton beim Übergang von der Gasphase in eine wässrige Lösung untersucht. Insbesondere das D-COSMO-RS erweist sich hierbei als besonders vorteilhaft und kann die experimentell gemessenen Verschiebungen gut reproduzieren. Im Allgemeinen kann bei den in dieser Arbeit untersuchten Beispielen jedoch kein klarer Favorit der beiden Methoden ausgemacht werden.

Die Implementierung von *Effective Core Potentials* (ECPs) ermöglicht nun die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten in Molekülen, welche schwere Elemente beinhalten, ohne große All-Elektronen-Basisätze verwenden zu müssen. Auf diese Weise wird zusätzlich die Auswirkung relativistischer Effekte auf die Abschirmungskonstanten der Nachbaratome schwerer Elemente berücksichtigt. Die Eichinvarianz der Implementierung wurde anhand der chemischen Abschirmungskonstanten in $\text{Co}(\text{ppy})_3$ ($\text{ppy}=2\text{-Phenylpyridin}$) demonstriert. Aufgrund der fehlenden Rumpfelektronen sind die berechneten chemischen Abschirmungskonstanten für die

8. Zusammenfassung

Atome mit ECPs etwa ein bis zwei Größenordnungen kleiner als die gemessenen Daten und damit prinzipiell unphysikalisch. Ihre relative Lage zueinander korreliert jedoch gut mit experimentell gemessenen chemischen Verschiebungen, solange ähnliche Systeme betrachtet werden.

Das Modul `mpshift` kann nun ebenfalls die Response der Wellenfunktion auf ein äußeres Magnetfeld, welche zur Berechnung von VCD-Spektren benötigt wird, bereitstellen. Die eigentliche Berechnung der VCD-Spektren wurde in das im Modul `aoforce` implementiert. Der Vergleich zwischen dem experimentellen VCD-Spektrum und den simulierten VCD-Spektren von Cryptophan-A zeigt, dass die effiziente Basissatz/Funktional-Kombination def2-SV(P)/BP86 qualitativ gleichwertige Spektren liefert wie die deutlich aufwändigere Kombination def2-TZVP/B3LYP. Die effiziente Implementierung aus der vorliegenden Arbeit erlaubt beispielsweise die Berechnung der VCD-Spektren von großen *I*-symmetrischen Fullerenen. Darunter ist das C_{620}^{2+} mit 8680 Basisfunktionen das bislang größte System, für welches ein VCD-Spektrum berechnet wurde.

Des Weiteren wurde das Modul `mpshift` in Zusammenarbeit mit Fabian Mack im Rahmen seiner Masterarbeit um die Möglichkeit erweitert, chemische Abschirmungskonstanten mithilfe von MGGA-Funktionalen zu berechnen.

Durch die Implementierung der RI- und MARI-*J*-Verfahren konnte eine hoch effiziente Berechnung des Coulombbeitrages erreicht werden. Dies führt beispielsweise bei der Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten eines RNS-Segments mit 1018 Atomen und 10220 Basisfunktionen zu einer Rechenzeitbeschleunigung des Coulombbeitrages um einen Faktor größer als 100, ohne einen nennenswerten Verlust an Genauigkeit. Die Gesamtrechenzeit reduziert sich damit von 43.2 h auf 7.6 h. Aufgrund der hohen negativen Ladung war zusätzlich die Kompensation der Gegenionen durch das in der vorliegenden Arbeit implementierte COSMO erforderlich, um die Berechnung überhaupt erst zu ermöglichen. Zusätzlich wurden die wichtigsten Routinen im Modul `mpshift` parallelisiert, um die Rechnungen auf mehreren Prozessoren zu ermöglichen. Neben weiteren Optimierungen des Programmcodes konnte die Anzahl der benötigten Iterationen beim Lösen der CPHF-Gleichungen leicht verringert werden. Für Hartree-Fock- bzw. Hybrid-DFT-Rechnungen wurde zudem eine effizientere Integralabschätzung auf die Berechnung der nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Austauschmatrixelemente übertragen. Die Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten für eine Kette von 48 α -D-Glucose-Einheiten mit dem B3LYP-Funktional benötigt in der bislang aktuellsten Implementierung aus

Referenz [123] 19.8 h auf 16 CPUs. Im Vergleich dazu liegt die Rechenzeit in der vorliegenden Implementierung bei 5.75 h auf einer einzelnen CPU. Insgesamt lassen sich damit chemische Abschirmungskonstanten von Systemen mit mehreren tausend Atomen innerhalb weniger Tage auf (Hybrid-)DFT-Niveau unter Verwendung einer *double- ζ* -Basis berechnen. Weitere Beschleunigungen werden durch eine parallele Ausführung des Programms erreicht. Die Rechenzeiten der SCF-Prozedur konnten dabei teilweise deutlich unterboten werden (insbesondere bei der Verwendung von reinen Dichtefunktionalen), wodurch die Energieberechnung zum zeitbestimmenden Schritt wird.

Die im Rahmen der vorliegenden Arbeit erreichte Effizienzsteigerung ermöglicht zudem die Berechnung von Ringströmen zur Untersuchung magnetischer Eigenschaften in großen toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren (englisch *Toroidal Carbon Nanotubes* (TCNTs)) mit bis zu ca. 1000 Kohlenstoffatomen. Das sind nach meinem Kenntnisstand die bislang größten Systeme, für welche Ringströme berechnet wurden. Es konnte gezeigt werden, dass insbesondere metallische *polyhex*-TCNTs große (vorwiegend diatropische) Ringströme aufweisen. Ebenso konnten große Ringströme in den von Dunlap vorgeschlagenen D_{6h} -symmetrischen TCNTs berechnet werden, welche durch Kombination von (n, n) -armchair- und $(2n, 0)$ -zigzag-Kohlenstoff-Nanoröhren erzeugt werden, und fünf- und siebengliedrige Kohlenstoffringe beinhalten. Im allgemeinen hängen diese Ringströme stark von den strukturellen und elektronischen Eigenschaften der Systeme ab. Beispielsweise hat die Orientierung und Lage der fünf- und siebengliedrigen Ringe einen Einfluss darauf, ob ein Ringstrom existiert. Bei den Untersuchungen konnte gezeigt werden, dass der Ringstrom mit zunehmenden Torusdurchmesser an Stärke gewinnt. Dadurch kann davon ausgegangen werden, dass diese Ströme auch in deutlich größeren, thermodynamisch stabilen *polyhex*-TCNTs auftreten. Ein notwendige, wenngleich auch nicht hinreichende Bedingung für das Vorhandensein eines Gesamtringstromes, ist ein möglichst kleines HOMO-LUMO-Gap, wodurch insbesondere metallische TCNT zu vielversprechenden Kandidaten werden.

Für das Anion $[\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{8-}$, welches in der Arbeitsgruppe von Stefanie Dehnen synthetisiert wurde und dessen Struktur an das organische Porphyrin erinnert, konnten schwache lokale Ringströme in den fünfgliedrigen Ringen berechnet werden. Im Vergleich zu Porphyrin besitzt es jedoch keinen globalen Ringstrom, was zu der Schlussfolgerung führt, dass die Elektronen nicht über das gesamte Molekül delokalisiert sind und damit keine globale Aromatizität vorliegt. Dieser Befund

8. Zusammenfassung

steht in gutem Einklang mit der Lokalisierbarkeit der Orbitale zu Zweielektronen-Zweizentren-Bindungen und freien Elektronenpaaren. Durch den Vergleich von berechneten und gemessenen ^{119}Sn -chemischen Verschiebungen in den endohedralen Clusteranionen $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$ konnten die einzelnen Signale des NMR-Spektrums den jeweiligen Positionen in den Verbindungen zugewiesen werden.

Diese Beispiele zeigen, dass die in der vorliegenden Arbeit implementierten Methoden erfolgreich auf chemische Fragestellungen angewendet werden können. Näherungsverfahren sowie Programmoptimierungen und -parallelisierung erlauben die Berechnung deutlich größerer Systeme in einer kürzeren Zeit. Die Erweiterungen der Funktionalität ermöglichen die Berechnung chemischer Abschirmungskonstanten von Molekülen, welche schwere Elemente beinhalten oder hoch geladen sind. Umgebungseffekte können auf unterschiedliche Weise berücksichtigt werden und simulierte VCD-Spektren ermöglichen die Bestimmung absoluter Konfigurationen in chiralen Molekülen.

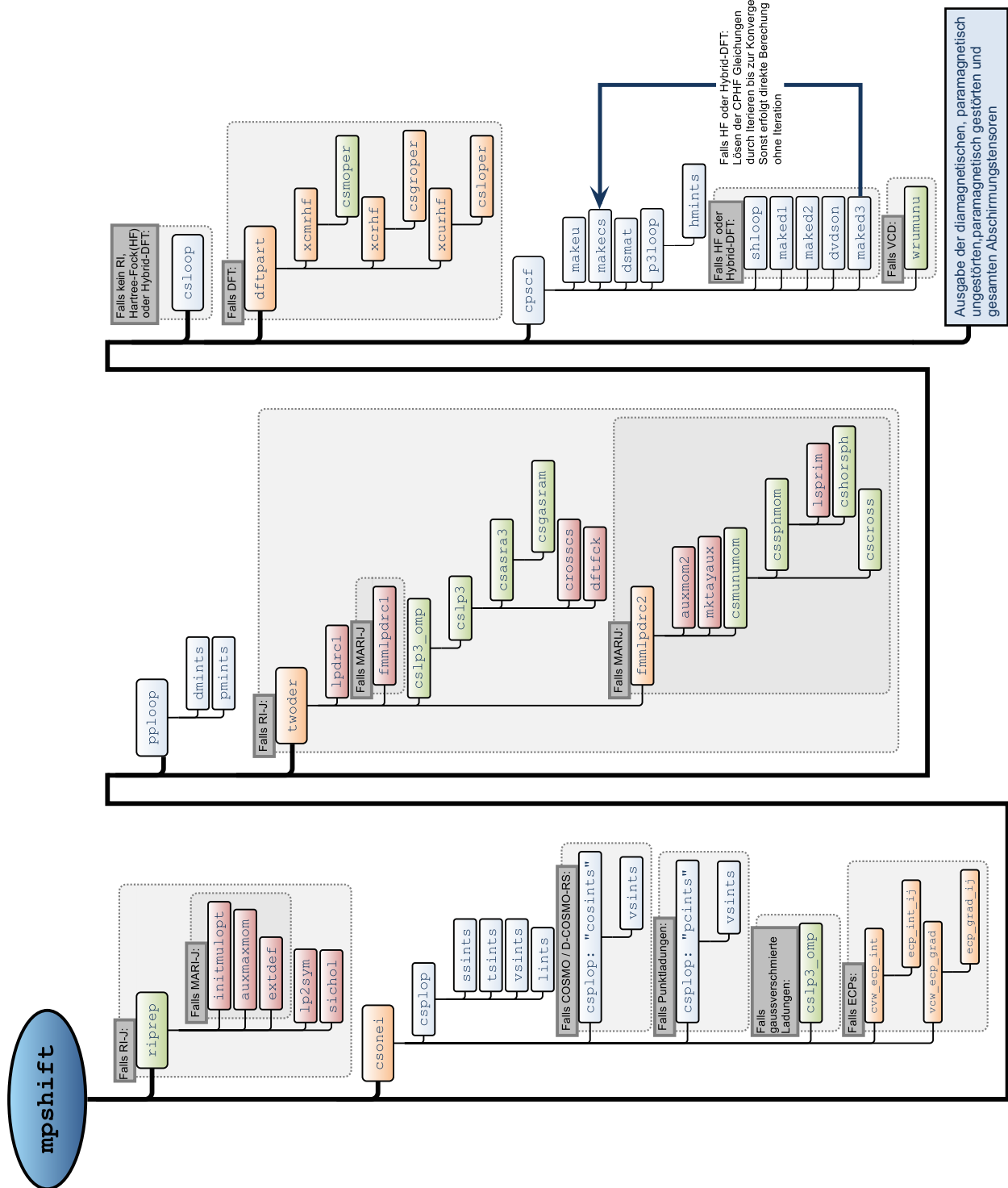


Abb. 8.1.: Schematische Programmstruktur des Moduls `mpshift` mit den wichtigsten Änderungen und Erweiterungen die im Rahmen der vorliegenden Arbeit durchgeführt wurden. Alte Routinen sind in blau, neue Routinen in grün, modifizierte Routinen in orange und unverändert aus anderen Modulen übertragene Routinen in rot dargestellt.

9. Ausblick

Zukünftige Implementierungsarbeiten könnten die Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten für paramagnetische Systeme ermöglichen, wofür der offenschalige Formalismus auf die Gleichungen zur Berechnung von NMR-Verschiebungen übertragen und implementiert werden muss. Mit der Implementierung der ECPs ist es gelungen, die Berechnung für Moleküle mit schweren Elementen zu ermöglichen. Jedoch umfasst das Modul `mpshift` bislang nicht die Möglichkeit, chemische Abschirmungskonstanten für diese schweren Elemente selbst zu berechnen. Aus diesem Grund ist die Implementierung einer relativistischen All-Elektronen-Methode von großem Interesse. Neben den eindimensionalen NMR-Spektren ist auch eine Implementierung zur Berechnung von zweidimensionalen Spektren denkbar. Durch die in der vorliegenden Arbeit implementierten Methoden zur Verbesserung der Effizienz bei der Berechnung von chemischen Abschirmungskonstanten wird die Berechnung des exakten Austauschs zum zeitbestimmenden Schritt für Hartree-Fock- oder Hybrid-DFT-Rechnungen. Für kleine Basissätze von *double- ζ* - oder *triple- ζ* -Qualität wurde bereits eine effizientere Integralabschätzung implementiert. Wird zu größeren Basissätzen übergegangen, besteht analog zum Coulombbeitrag die Möglichkeit, Näherungsverfahren zu verwenden. Bei der Berechnung der Wellenfunktion sind im TURBOMOLE-Programmpaket bereits die RI-*K*-Näherung^[21] und eine semi-numerische Methode^[126] zur Berechnung des Austauschs implementiert. Diese Methoden lassen sich auch auf die Berechnung von NMR-Verschiebungen übertragen. Die wichtigsten Gleichungen dafür werden in den beiden folgenden Abschnitten hergeleitet.

9.1. Semi-numerischer Austausch

Die grundsätzliche Idee hinter der semi-numerischen Berechnung von Vierzentren-Zweielektronen-Integralen ist, die Integration der einen Elektronenkoordinate analytisch und die der anderen numerisch durchzuführen. Dafür wird die analytische Auswertung der Zweielektronen-Integrale durch die analytische Berechnung von Einelektronen-Integralen, gefolgt von einer numerischen Integration auf einem Gitter,

ersetzt.^[126] Für die Austauschmatrixelemente $K_{\mu\nu}$ ergibt sich durch diesen Ansatz

$$K_{\mu\nu} = \frac{1}{2} \sum_{\kappa\lambda}^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} (\chi_\mu \chi_\lambda | \chi_\kappa \chi_\nu) \approx \underbrace{\frac{1}{2} \sum_g^{N_{\text{Git}}} X_{\mu g} \sum_{\kappa}^{N_{\text{BF}}} A_{\kappa\nu g} \underbrace{\sum_{\lambda}^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\lambda g}}_{F_{\kappa g}}}_{G_{\nu g}} \quad (9.1)$$

mit

$$X_{\mu g} = (w_g)^{\frac{1}{2}} \chi_\mu(\vec{r}_g) \quad (9.2)$$

und

$$A_{\kappa\nu g} = A_{\kappa\nu}(\vec{r}_g) = \int \frac{1}{|\vec{r}_g - \vec{r}_2|} \chi_\kappa(\vec{r}_2) \chi_\nu(\vec{r}_2) d^3 \vec{r}_2. \quad (9.3)$$

Die $X_{\mu g}$ sind die Werte der Basisfunktionen, multipliziert mit einem Gewichtungsfaktor $(w_g)^{\frac{1}{2}}$, und die $A_{\kappa\nu g}$ sind die analytisch ausgewerteten Einelektronen-Integrale auf den N_{Git} Gitterpunkten g . Für die Berechnung von chemischen Abschirmungsconstanten wird die Ableitung von $K_{\mu\nu}$ nach den Komponenten des Magnetfeldes benötigt,

$$\begin{aligned} \left. \frac{\partial K_{\mu\nu}}{\partial B_\beta} \right|_{\vec{B}=0} &= K_{\mu\nu}^{B_\beta} \\ &= \underbrace{\frac{1}{2} \sum_{\kappa\lambda}^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda}^{B_\beta} (\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0})}_{=K_{\mu\nu}^{B_\beta}[D^{B_\beta}]} \\ &\quad + \underbrace{\frac{1}{2} \sum_{\kappa\lambda}^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} \left[\underbrace{(\overline{\chi_\mu \chi_\lambda} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0})_\beta + (\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \overline{\chi_\kappa \chi_\nu})_\beta}_{=K_{\mu\nu}^{B_\beta}[\overline{D}^{B_\beta}]} \right]}_{=K_{\mu\nu}^{B_\beta}[D]} . \end{aligned} \quad (9.4)$$

Der erste Term auf der rechten Seite von Gleichung (9.4), $K_{\mu\nu}^{B_\beta}[D^{B_\beta}]$, beinhaltet die gestörte Dichtematrix und die ungestörten Austauschintegrale. Dieser wird für Hartree-Fock- und Hybrid-DFT-Rechnungen während der CPHF-Iterationen benötigt. Die Implementierung dieses Terms ist trivial und wurde bereits in Zusammenarbeit mit Robert Treß im Rahmen seiner Masterarbeit umgesetzt.^[201] Es müssen lediglich die drei Komponenten der gestörten Dichtematrix an die entsprechenden Routinen übergeben und auf die Antisymmetrie der Matrizen geachtet werden. Die abgeleiteten

9. Ausblick

Vierzentren-Zweielektronen-Integrale im zweiten Term auf der rechten Seite von Gleichung (9.4) sind

$$\begin{aligned} \left(\overline{\chi_\mu \chi_\lambda} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right)_\beta &= \frac{i}{2c} \left((\vec{R}_{\mu\lambda} \times \vec{r}_1)_\beta \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) \\ &= \frac{i}{2c} (\vec{R}_\mu \times \vec{R}_\lambda)_\beta \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) \\ &\quad + \frac{i}{2c} \left[\vec{R}_{\mu\lambda} \times (\vec{r}_\mu \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0}) \right]_\beta, \end{aligned} \quad (9.5)$$

$$\begin{aligned} \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \overline{\chi_\kappa \chi_\nu} \right)_\beta &= \frac{i}{2c} (\vec{R}_\kappa \times \vec{R}_\nu)_\beta \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) \\ &\quad + \frac{i}{2c} \left[\vec{R}_{\kappa\nu} \times (\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \vec{r}_\nu \chi_\nu^{\vec{B}=0}) \right]_\beta. \end{aligned} \quad (9.6)$$

Exemplarisch ergibt sich für die Ableitung nach der x -Komponente

$$\begin{aligned} K_{\mu\nu\kappa\lambda}^{B_x} &= \frac{i}{2c} \left[(R_{\mu\nu\kappa\lambda})_x \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) \right. \\ &\quad + (R_{\mu\lambda})_y \left(z_\mu \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) - (R_{\mu\lambda})_z \left(y_\mu \chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) \\ &\quad \left. + (R_{\kappa\nu})_y \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} z_\nu \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) - (R_{\kappa\nu})_z \left(\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} y_\nu \chi_\nu^{\vec{B}=0} \right) \right] \end{aligned} \quad (9.7)$$

mit

$$(R_{\mu\nu\kappa\lambda})_x = (R_\mu)_y (R_\lambda)_z - (R_\mu)_z (R_\lambda)_y + (R_\kappa)_y (R_\nu)_z - (R_\kappa)_z (R_\nu)_y. \quad (9.8)$$

Die Übertragung des semi-numerischen Ansatzes aus Gleichung (9.1) liefert schließlich

$$K_{\mu\nu}^{B_\beta}[D] \approx \frac{1}{2} \sum_g^{N_{\text{GIT}}} \left[X_{\mu g} (G_{\mu\nu g})_\beta^0 - (\vec{X}_{\mu g}^+ \times \vec{G}_{\mu\nu g}^1)_\beta - (\vec{X}_{\nu g}^+ \times \vec{G}_{\mu\nu g}^2)_\beta \right] \quad (9.9)$$

mit den darin auftretenden Größen

$$\begin{aligned} (G_{\mu\nu g})_\alpha^0 &= \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} A_{\kappa\nu g} (F_{\mu\nu\kappa g})_\alpha^0, \\ (G_{\mu\nu g})_\alpha^1 &= \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} A_{\kappa\nu g} (F_{\mu\kappa g})_\alpha^1, \\ (G_{\mu\nu g})_\alpha^2 &= \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} A_{\lambda\mu g} (F_{\nu\lambda g})_\alpha^2, \end{aligned} \quad (9.10)$$

$$\begin{aligned}
 (F_{\mu\nu\kappa g})_\alpha^0 &= \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\lambda g} (R_{\mu\nu\kappa\lambda})_\alpha, \\
 (F_{\mu\kappa g})_\alpha^1 &= \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\lambda g} (R_{\mu\lambda})_\alpha, \\
 (F_{\nu\lambda g})_\alpha^2 &= \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\kappa g} (R_{\kappa\nu})_\alpha
 \end{aligned} \tag{9.11}$$

und

$$(X_{\mu g}^+)_\alpha = w_g^{\frac{1}{2}} \alpha_\mu \chi_\mu(\vec{r}_g). \tag{9.12}$$

Eingesetzt ergibt sich für die x -Komponente

$$\begin{aligned}
 K_{\mu\nu}^{B_x}[D] \approx \frac{1}{2} \sum_g^{N_{\text{GIT}}} & \left[X_{\mu g} \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} A_{\kappa\nu g} \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\lambda g} (R_{\mu\nu\kappa\lambda})_x \right. \\
 & + (X_{\mu g})_z \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} A_{\kappa\nu g} \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\lambda g} (R_{\mu\lambda})_y \\
 & - (X_{\mu g})_y \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} A_{\kappa\nu g} \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\lambda g} (R_{\mu\lambda})_z \\
 & + (X_{\nu g})_z \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} A_{\lambda\mu g} \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\kappa g} (R_{\kappa\nu})_y \\
 & \left. - (X_{\nu g})_y \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} A_{\lambda\mu g} \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} X_{\kappa g} (R_{\kappa\nu})_z \right]. \tag{9.13}
 \end{aligned}$$

9.2. RI-Methode für den Hartree-Fock-Austausch

Neben der semi-numerischen Auswertung der Austauschintegrale kann auch das RI- K -Verfahren auf die Berechnung der Vierzentren-Zweielektronen-Integrale angewendet werden.^[21] Diese Näherung lässt sich auf die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleitete Austauschmatrix übertragen. Das Einsetzen der RI- K -Näherung in den zweiten Term auf der rechten Seite von Gleichung (9.4) liefert

$$\begin{aligned}
 K_{\mu\nu}^{B_\beta}[D] &= \frac{1}{2} \sum_{\kappa\lambda}^{N_{\text{BF}}} D_{\kappa\lambda} \left[(\overline{\chi_\mu \chi_\lambda} | \chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0})_\beta + (\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | \overline{\chi_\kappa \chi_\nu})_\beta \right] \\
 &\approx \sum_{PQR}^{N_{\text{AuxBF}}} \sum_i^{N/2} \sum_{\kappa\lambda}^{N_{\text{BF}}} \left[c_{\lambda i} (\overline{\chi_\mu \chi_\lambda} | P)_\beta (P|Q)^{-\frac{1}{2}} (Q|R)^{-\frac{1}{2}} (R|\chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0}) c_{\kappa i} \right. \\
 &\quad \left. + c_{\lambda i} (\chi_\mu^{\vec{B}=0} \chi_\lambda^{\vec{B}=0} | P) (P|Q)^{-\frac{1}{2}} (Q|R)^{-\frac{1}{2}} (R|\overline{\chi_\kappa \chi_\nu})_\beta c_{\kappa i} \right]. \tag{9.14}
 \end{aligned}$$

9. Ausblick

Analog zum Vorgehen bei der Berechnung der Wellenfunktion werden zunächst die intermediären Größen

$$\bar{B}_{i\mu}^{QB_\beta} = \sum_P^{N_{\text{AuxBF}}} \sum_\lambda^{N_{\text{BF}}} c_{\lambda i} (\overline{\chi_\mu \chi_\lambda} | P)_\beta (P|Q)^{-\frac{1}{2}}, \quad (9.15)$$

$$B_{i\nu}^Q = \sum_R^{N_{\text{AuxBF}}} \sum_\kappa^{N_{\text{BF}}} (Q|R)^{-\frac{1}{2}} (R|\chi_\kappa^{\vec{B}=0} \chi_\nu^{\vec{B}=0}) c_{\kappa i} \quad (9.16)$$

ausgewertet. Aus diesen lassen sich in einem letzten Schritt die nach den Komponenten des Magnetfeldes abgeleiteten Austauschmatrixelemente berechnen,

$$K_{\mu\nu}^{B_\beta}[D] = \sum_Q^{N_{\text{AuxBF}}} \sum_i^{N/2} (\bar{B}_{i\mu}^{QB_\beta} B_{i\nu}^Q + B_{i\mu}^Q \bar{B}_{i\nu}^{QB_\beta}). \quad (9.17)$$

A. Abbildungen und Tabellen

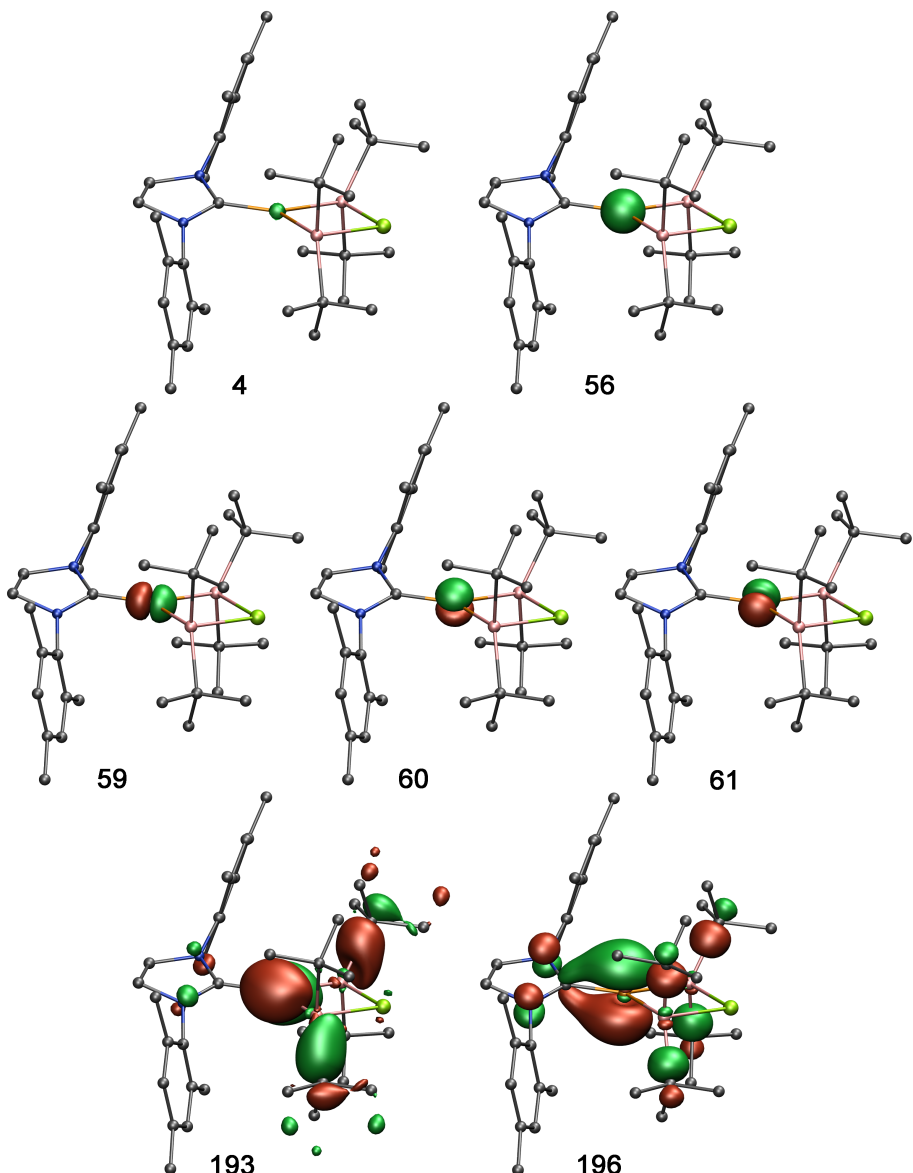


Abb. A.1.: Molekülorbitale mit den größten Beiträgen zur ^{31}P -Abschirmung in $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$. Im Einzelnen ist **4** das $1s$ -Orbital, **56** das $2s$ -Orbital und **59–61** sind die $2p$ -Orbitale des Phosphors. **193** und **196** sind die C–P- π -Orbitale. Gleichzeitig ist 196 auch das höchst besetzte MO der Verbindung (Kohlenstoff=grau, Stickstoff=blau, Phosphor=orange, Gallium=rosa und Chlor=grün). Die Wasserstoffatome wurden zur besseren Veranschaulichung bei der Abbildung weggelassen.

A. Abbildungen und Tabellen

Tab. A.1.: MO-Beiträge zur ^{31}P -chemischen Verschiebung. Orbitale, die weniger als 1 ppm beitragen, wurden nicht aufgenommen. Die am meisten beitragenden Orbitale wurden mit einem X gekennzeichnet und sind in Abbildung A.1 gezeigt. Zur Reduktion der Probleme, die durch die Eichinvarianz auftreten, wurde das Molekül so verschoben, dass das Phosphoratom im Ursprung liegt.

MO	Energie / eV	diamagnetischer	paramagnetischer	gesamt
		Beitrag	Beitrag	
4	-2075.219	517.191836	-0.00453970	517.187296 X
56	-170.577	99.4654758	0.09861722	99.5640930 X
59	-122.029	92.6938755	34.7117998	127.405675 X
60	-121.991	95.9498071	-4.87383336	91.0759738 X
61	-121.983	95.8039826	-5.30359114	90.5003915 X
68	-25.662	0.53404716	1.35462150	1.88866866
69	-23.408	-0.09814514	3.16604807	3.06790293
70	-21.627	0.01959928	1.78702756	1.80662684
71	-21.234	0.02197222	1.95831192	1.98028413
72	-19.775	-0.01793399	2.45924440	2.44131041
73	-19.633	0.24167534	6.54078556	6.78246089
74	-19.570	-0.02172001	1.09340645	1.07168644
76	-19.473	0.09386996	2.11593358	2.20980355
77	-19.446	0.08714956	1.87050869	1.95765824
78	-19.368	0.13194102	2.12303904	2.25498006
79	-19.362	0.49287261	-4.45535897	-3.96248637
80	-19.357	0.18579217	1.20863043	1.39442260
81	-19.202	-0.00201103	1.59801150	1.59600048
93	-17.403	0.01353283	2.14047301	2.15400584
94	-17.354	-0.01692121	1.55183281	1.53491159
95	-16.901	-0.01320885	1.12779650	1.11458766
96	-16.814	0.01229753	1.00358603	1.01588356
97	-16.764	-0.01172257	1.21713482	1.20541225
98	-16.437	0.02021503	1.63625805	1.65647307
99	-16.434	0.06779826	1.45607779	1.52387604
100	-16.374	0.06596182	1.75989832	1.82586014
101	-16.303	0.03007284	1.32661045	1.35668329
102	-16.290	0.01787841	1.52573046	1.54360887
103	-16.268	0.02568144	1.42316584	1.44884728
104	-16.195	0.01887398	1.47227302	1.49114700
105	-16.142	0.02095796	1.50018399	1.52114195
106	-15.952	0.04972872	1.53983104	1.58955976
107	-15.680	6.94363928	0.69097726	7.63461654
108	-15.051	3.05882791	2.36501176	5.42383967
112	-13.518	0.81685183	0.74118574	1.55803757

wird fortgesetzt ...

... Fortsetzung

MO	Energie / eV	diamagnetischer	paramagnetischer	gesamt
		Beitrag	Beitrag	
113	-13.116	0.16457604	1.78343911	1.94801516
114	-12.945	1.25055266	-0.04451094	1.20604171
115	-12.836	0.16214427	-1.90735225	-1.74520798
116	-12.561	0.14150550	1.15076135	1.29226684
117	-12.556	3.78081903	5.91381542	9.69463445
118	-12.483	0.12979966	1.07317233	1.20297198
119	-12.480	0.32351403	1.25053545	1.57404948
120	-12.129	0.54584208	1.34398803	1.88983012
121	-11.930	0.09249229	3.24272225	3.33521454
122	-11.276	0.44510731	-16.7759414	-16.3308341
123	-11.273	0.33385082	-9.09367970	-8.75982889
124	-11.139	0.17615005	-1.64865544	-1.47250539
125	-11.108	0.51873119	-5.03044193	-4.51171074
126	-10.787	0.03447635	-1.21731750	-1.18284116
127	-10.726	0.06770143	1.40499911	1.47270054
128	-10.662	0.06156794	2.91941845	2.98098640
134	-10.281	0.04467939	1.25376753	1.29844691
136	-10.209	0.48598321	-9.11261675	-8.62663355
137	-10.185	0.07291205	1.55274159	1.62565365
138	-10.144	0.07830575	1.02481432	1.10312007
141	-10.066	0.13647590	-1.83547857	-1.69900267
143	-9.962	0.18119511	-11.9269724	-11.7457772
145	-9.901	0.54552586	-6.83025033	-6.28472447
146	-9.893	0.01054856	1.15279966	1.16334822
148	-9.795	0.04937586	-1.11751888	-1.06814303
149	-9.771	1.57970367	-35.4394600	-33.8597563
150	-9.749	1.05654025	-36.5240686	-35.4675283
151	-9.616	0.14242252	-3.05971013	-2.91728761
152	-9.603	0.54286829	-14.0900846	-13.5472163
154	-9.078	0.45679481	-6.25269617	-5.79590137
155	-9.022	0.30521796	-2.89719583	-2.59197787
157	-8.915	0.33176040	-12.0465755	-11.7148151
158	-8.894	0.03499415	-2.23272019	-2.19772604
159	-8.852	0.12790544	-1.78054627	-1.65264083
160	-8.836	0.11569778	-4.18203675	-4.06633897
161	-8.821	0.22141616	-2.88978294	-2.66836679
163	-8.685	-0.04341331	-1.06858108	-1.11199439
164	-8.613	-0.03929554	-1.37310952	-1.41240506
165	-8.567	0.49516778	-14.9968916	-14.5017238

wird fortgesetzt ...

A. Abbildungen und Tabellen

... Fortsetzung

MO	Energie / eV	diamagnetischer	paramagnetischer	gesamt
		Beitrag	Beitrag	
166	-8.416	0.03588159	-2.28427077	-2.24838919
167	-8.368	0.00248013	-2.06308801	-2.06060789
168	-8.331	0.03514653	-2.25281836	-2.21767183
169	-8.325	0.03804272	-1.08383300	-1.04579028
170	-8.287	0.01021177	-2.13399407	-2.12378230
171	-8.262	-0.01101696	-1.80433784	-1.81535480
172	-8.251	0.03656101	-2.51568170	-2.47912069
173	-8.164	0.03218817	-1.95963980	-1.92745163
174	-8.159	0.01339373	-1.20803182	-1.19463810
175	-8.024	0.27091016	-4.46817721	-4.19726705
176	-7.651	0.16272505	-5.41820816	-5.25548311
177	-7.511	0.58622111	-28.1015327	-27.5153116
178	-7.498	0.06000340	-2.75059261	-2.69058921
179	-7.436	0.03258139	-3.88194160	-3.84936020
180	-7.357	0.04926782	-3.68748232	-3.63821451
181	-7.310	1.39166476	-39.4294645	-38.0377997
182	-7.282	0.04584765	-2.46897227	-2.42312462
183	-7.154	1.64417751	-46.0412125	-44.3970350
184	-7.140	0.81407613	-24.8477059	-24.0336297
185	-6.995	1.21851146	-33.2754464	-32.0569350
186	-6.930	1.92326147	-41.6456079	-39.7223464
187	-6.520	0.96541333	2.86932743	3.83474076
188	-6.399	0.13594597	1.04337865	1.17932463
189	-6.079	0.38325442	-10.3976843	-10.0144298
191	-6.027	0.02032565	-3.14864368	-3.12831803
192	-5.516	0.19730284	-22.6888381	-22.4915353
193	-5.214	7.32158116	-75.1069516	-67.7853704 X
194	-5.099	6.68651778	4.86354126	11.5500590
195	-4.892	0.15622881	-4.87733749	-4.72110868
196	-4.434	7.95638357	-117.389691	-109.433307 X
gesamt		962.655788	-581.846494	380.809294

Tab. A.2.: Absolute chemische Abschirmungskonstanten mit TPSSh/def2-TZVP und COSMO für einen Testsatz organischer Moleküle aus Referenz [69]. COSMO wurde sowohl für die Optimierung der Strukturparameter als auch für die Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten verwendet.

Molekül	THF-d ₈	CD ₂ Cl ₂	CDCl ₃	Toluol-d ₈	C ₆ D ₆	C ₆ D ₅ Cl	(CD ₃) ₂ CO	(CD ₃) ₂ SO	CD ₃ CN	TFE-d ₃	CD ₃ OD	D ₂ O
1,2-Dichlorethan	136.24	136.20	136.39	136.68	136.69	136.33	136.05	135.97	135.99	136.21	136.00	135.95
1,4-Dioxan	115.85	115.84	115.89	115.98	115.98	115.87	115.79	115.76	115.77	115.84	115.77	115.75
18-Krone-6	111.84	111.85	111.81	111.72	111.71	111.82	111.88	111.87	111.87	111.85	111.87	111.88
Aceton CH ₃	156.24	156.21	156.33	156.55	156.56	156.30	156.10	156.05	156.06	156.22	156.07	156.04
Aceton CO	-33.06	-33.51	-31.50	-27.97	-27.71	-32.10	-35.09	-35.80	-35.66	-33.40	-35.55	-36.04
Acetonitril CH ₃	185.17	185.20	185.06	184.79	184.77	185.10	185.31	185.35	185.34	185.20	185.34	185.37
Acetonitril CN	63.74	63.43	64.81	67.20	67.37	64.40	62.37	61.88	61.98	63.51	62.05	61.72
Benzol	57.37	57.35	57.47	57.69	57.70	57.43	57.25	57.21	57.22	57.35	57.23	57.20
Chloroform	79.23	79.19	79.38	79.73	79.76	79.34	79.03	78.95	78.96	79.20	78.98	78.93
Cyclohexan	156.72	156.73	156.68	156.57	156.55	156.70	156.77	156.79	156.79	156.73	156.79	156.80
Dichlormethan	114.90	114.81	115.20	115.84	115.88	115.09	114.50	114.35	114.38	114.84	114.40	114.30
Diethylether CH ₂	115.31	115.31	115.34	115.39	115.39	115.33	115.28	115.27	115.27	115.31	115.27	115.26
Diethylether CH ₃	170.06	170.09	169.99	169.81	169.79	170.02	170.15	170.18	170.18	170.08	170.17	170.19
Diglyme CH ₂ _1	111.77	111.77	111.77	111.76	111.76	111.77	111.78	111.77	111.77	111.77	111.78	111.77
Diglyme CH ₂ _2	110.50	110.50	110.48	110.43	110.43	110.49	110.52	110.53	110.52	110.50	110.52	110.53
Diglyme CH ₃	125.77	125.76	125.83	125.93	125.94	125.81	125.70	125.67	125.68	125.76	125.68	125.66
Dimethylformamid CH	23.85	23.71	24.36	25.56	25.66	24.17	23.23	23.02	23.06	23.74	23.09	22.95
Dimethylformamid CH ₃ _1	156.28	156.27	156.29	156.30	156.31	156.29	156.25	156.24	156.24	156.27	156.24	156.24
Dimethylformamid CH ₃ _2	149.18	149.14	149.33	149.64	149.67	149.28	148.97	148.89	148.90	149.15	148.92	148.86
Essigsäure CH ₃	167.52	167.50	167.58	167.69	167.70	167.55	167.44	167.41	167.41	167.50	167.42	167.40
Essigsäure CO	8.62	8.42	9.32	10.86	10.98	9.05	7.77	7.46	7.52	8.47	7.57	7.36
Ethan	177.40	177.43	177.32	177.12	177.10	177.35	177.50	177.54	177.53	177.42	177.53	177.55
Ethanol CH ₂	122.69	122.68	122.74	122.83	122.84	122.73	122.63	122.60	122.61	122.68	122.61	122.59
Ethanol CH ₃	169.47	169.49	169.39	169.19	169.18	169.42	169.56	169.59	169.59	169.48	169.58	169.60
Ethen	61.76	61.72	61.89	62.20	62.23	61.84	61.60	61.54	61.55	61.73	61.56	61.52
Ethylacetat CH ₂	119.99	119.92	120.21	120.71	120.75	120.13	119.69	119.59	119.61	119.94	119.63	119.56
Ethylacetat CH ₃	172.13	172.15	172.05	171.84	171.82	172.08	172.23	172.26	172.25	172.15	172.25	172.27
Ethylacetat CH ₃ CO	165.81	165.80	165.86	165.94	165.95	165.84	165.74	165.73	165.73	165.80	165.73	165.72
Ethylacetat CO	8.77	8.60	9.43	10.86	10.96	9.18	7.97	7.70	7.75	8.65	7.79	7.59
Ethylenglycol	118.45	118.44	118.45	118.42	118.41	118.44	118.42	118.41	118.42	118.44	118.42	118.41
Kohlenstoffdioxid	59.89	59.89	59.89	59.91	59.92	59.89	59.88	59.87	59.87	59.89	59.87	59.87
Kohlenstoffdisulfid	-11.91	-11.94	-11.81	-11.55	-11.53	-11.85	-12.04	-12.08	-12.07	-11.94	-12.07	-12.10
Methan	192.54	192.57	192.41	192.11	192.09	192.46	192.69	192.74	192.73	192.56	192.72	192.76
Methanol	132.34	132.32	132.40	132.50	132.50	132.38	132.26	132.23	132.24	132.33	132.24	132.22
n-Hexane CH ₂ (2,5)	158.20	158.21	158.15	158.03	158.02	158.17	158.26	158.28	158.28	158.21	158.27	158.29
n-Hexane CH ₂ (3,4)	149.36	149.37	149.32	149.22	149.21	149.33	149.41	149.43	149.42	149.37	149.42	149.43
n-Hexane CH ₃	170.35	170.37	170.27	170.09	170.07	170.30	170.44	170.47	170.46	170.36	170.46	170.48
Nitromethan	122.68	122.62	122.88	123.32	123.35	122.81	122.41	122.32	122.34	122.64	122.35	122.28
n-Pentan CH ₂ (2,4)	158.17	158.19	158.12	158.00	157.99	158.14	158.24	158.26	158.25	158.19	158.25	158.27
n-Pentan CH ₃	170.33	170.35	170.26	170.07	170.05	170.29	170.42	170.46	170.45	170.35	170.44	170.47
n-Pentane CH ₂ (3)	148.01	148.02	147.97	147.88	147.87	147.99	148.06	148.08	148.07	148.02	148.07	148.08
Propan CH ₂	165.40	165.42	165.35	165.22	165.21	165.37	165.47	165.49	165.49	165.41	165.48	165.50
Propan CH ₃	169.14	169.16	169.06	168.88	168.86	169.09	169.23	169.26	169.25	169.15	169.25	169.27
Propen CH	48.09	47.99	46.42	47.21	47.27	48.29	47.66	47.52	47.54	48.01	47.57	47.47
Propen CH ₂	68.59	68.61	71.55	71.30	71.29	68.54	68.70	68.74	68.73	68.61	68.72	68.75
Propen CH ₃	170.88	170.89	164.60	164.46	164.45	170.85	170.94	170.96	170.95	170.89	170.95	170.96
Pyridin CH (2,6)	34.73	34.72	34.77	34.88	34.89	34.76	34.70	34.70	34.72	34.70	34.70	34.70
Pyridin CH (3,5)	62.33	62.25	62.60	63.14	63.17	62.50	61.99	61.87	61.89	62.27	61.91	61.83
Pyridin CH (4)	49.41	49.30	49.81	50.62	50.67	49.67	48.91	48.73	48.77	49.33	48.79	48.67
Pyrrol CH (2,6)	69.85	69.77	70.12	70.70	70.74	70.01	69.50	69.38	69.40	69.79	69.42	69.33
Pyrrol CH (3,4)	79.61	79.68	79.36	78.84	78.80	79.45	79.94	80.07	80.04	79.66	80.02	80.11
Pyrrolidin CH ₂ (2,5)	135.64	135.64	135.64	135.64	135.64	135.65	135.64	135.64	135.64	135.64	135.64	135.63
Pyrrolidin CH ₂ (3,4)	160.93	160.94	160.88	160.78	160.77	160.90	160.98	160.99	160.99	160.93	160.99	161.00
Tetrachlormethan	44.85	44.86	44.80	44.69	44.68	44.82	44.91	44.93	44.92	44.86	44.92	44.93
Toluol C (1)	44.57	44.50	44.82	45.41	45.45	44.72	44.27	44.17	44.19	44.52	44.20	44.13
Toluol CH (2,6)	56.76	56.74	56.83	56.99	57.00	56.80	56.67	56.64	56.64	56.74	56.65	56.63
Toluol CH (3,5)	57.70	57.68	57.77	57.93	57.94	57.74	57.61	57.57	57.58	57.68	57.58	57.56
Toluol CH (4)	60.77	60.76	60.80	60.87	60.87	60.79	60.73	60.72	60.72	60.77	60.72	60.71
Toluol CH ₃	163.74	163.76	163.68	163.52	163.50	163.70	163.84	163.86	163.86	163.76	163.85	163.88
Triethylamin CH ₂	135.95	135.96	135.95	135.97	135.97	135.95	135.95	135.96	135.96	135.95	135.95	135.95
Triethylamin CH ₃	171.50	171.51	171.43	171.28	171.27	171.46	171.57	171.59	171.58	171.51	171.58	171.60

A. Abbildungen und Tabellen

Tab. A.3.: Absolute chemische Abschirmungskonstanten mit TPSSh/def2-TZVP und D-COSMO-RS für einen Testsetz organischer Moleküle aus Referenz [69]. D-COSMO-RS wurde sowohl für die Optimierung der Strukturparameter als auch für die Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten verwendet.

Molekül	THF-d ₈	CD ₂ Cl ₂	CDCl ₃	Toluol-d ₈	C ₆ D ₆	C ₆ D ₅ Cl	(CD ₃) ₂ CO	(CD ₃) ₂ SO	CD ₃ CN	TFE-d ₃	CD ₃ OD	D ₂ O
1,2-Dichlorethan	136.23	136.37	136.47	136.50	136.48	136.46	136.16	135.06	136.02	136.32	136.31	136.12
1,4-Dioxan	115.94	115.73	115.59	115.94	115.93	115.90	115.94	115.95	115.85	114.67	115.65	115.03
18-Krone-6	111.79	111.77	111.73	111.74	111.74	111.74	111.83	111.84	111.82	111.47	111.85	111.70
Aceton CH ₃	156.59	155.96	155.90	156.59	156.60	156.22	156.48	156.72	156.29	154.39	156.08	155.16
Aceton CO	-30.97	-33.86	-34.87	-29.62	-29.87	-30.62	-31.97	-33.05	-33.37	-45.10	-35.85	-45.39
Acetonitril CH ₃	187.90	184.90	184.85	184.99	185.06	184.83	187.10	189.99	186.13	185.37	186.96	186.45
Acetonitril CN	62.46	64.31	65.14	66.21	66.05	65.51	62.38	59.33	62.21	61.87	62.44	59.55
Benzol	57.52	57.49	57.56	57.53	57.50	57.56	57.45	57.40	57.34	57.45	57.52	57.37
Chloroform	77.08	79.63	79.68	79.51	79.52	79.62	77.58	76.25	78.01	79.06	77.24	77.34
Cyclohexan	156.51	156.56	156.57	156.71	156.75	156.52	156.55	156.52	156.60	156.56	156.46	156.64
Dichlormethan	112.46	115.33	115.52	115.47	115.44	115.42	113.07	110.71	113.50	114.95	112.95	113.35
Diethylether CH ₂	115.39	115.12	114.87	115.35	115.35	115.32	115.43	115.40	115.35	113.65	114.88	114.34
Diethylether CH ₃	169.72	169.86	169.93	170.05	170.11	169.74	169.78	169.87	170.09	169.83	170.14	
Diglyme CH ₂ _1	111.74	111.71	111.70	111.78	111.78	111.73	111.76	111.78	111.73	111.24	111.84	111.50
Diglyme CH ₂ _2	110.47	110.49	110.47	110.42	110.41	110.47	110.50	110.50	110.49	110.27	110.70	110.42
Diglyme CH ₃	125.87	125.50	125.31	125.95	125.95	125.75	125.86	125.88	125.75	123.75	125.30	124.59
Dimethylformamid CH	23.64	23.53	22.75	24.83	24.70	24.79	23.77	20.79	23.55	18.84	20.38	19.37
Dimethylformamid CH ₃ _1	156.65	156.00	155.79	156.36	156.36	156.20	156.61	157.01	156.44	154.66	155.96	155.47
Dimethylformamid CH ₃ _2	149.70	148.83	148.61	149.61	149.62	149.27	149.54	149.90	149.23	146.66	148.45	147.61
Essigsäure CH ₃	167.56	167.35	167.29	167.73	167.76	167.49	167.57	167.88	167.38	166.25	167.05	166.44
Essigsäure CO	8.87	8.40	7.76	9.92	9.76	9.88	8.68	7.87	8.22	0.15	6.75	2.17
Ethan	177.03	177.12	177.12	177.37	177.45	177.05	177.11	177.04	177.17	177.13	176.94	177.26
Ethanol CH ₂	123.97	122.23	121.82	122.84	122.84	122.66	123.76	124.20	123.42	119.99	122.87	122.03
Ethanol CH ₃	168.61	169.33	169.43	169.43	169.49	169.16	168.81	168.49	169.02	169.71	168.95	169.43
Ethen	62.06	61.85	61.83	61.94	61.89	62.08	61.98	61.91	61.81	61.54	62.00	61.27
Ethylacetat CH ₂	120.64	119.72	119.46	120.48	120.45	120.30	120.46	120.62	120.14	116.99	119.78	117.91
Ethylacetat CH ₃	171.85	171.92	171.96	172.08	172.12	171.82	171.93	171.93	172.00	172.13	171.91	172.25
Ethylacetat CH ₃ CO	166.42	165.51	165.41	166.03	166.06	165.71	166.26	166.86	165.98	164.37	165.82	165.13
Ethylacetat CO	9.59	8.39	7.67	10.03	9.89	9.90	9.26	8.59	8.70	0.94	7.58	3.22
Ethylenglycol	118.75	118.28	118.21	118.45	118.45	118.39	118.76	118.81	118.66	117.61	118.74	118.39
Kohlenstoffdioxid	59.85	59.96	59.95	59.85	59.84	59.94	59.85	59.82	59.86	59.96	59.91	59.89
Kohlenstoffdisulfid	-11.59	-11.63	-11.57	-11.86	-12.01	-11.54	-11.65	-11.72	-11.97	-11.57	-11.52	-11.91
Methan	192.08	192.13	192.12	192.48	192.58	192.03	192.19	192.14	192.28	192.16	191.95	192.36
Methanol	133.29	131.87	131.56	132.57	132.56	132.27	133.11	133.39	132.84	129.91	132.33	131.65
n-Hexane CH ₂ (2,5)	157.98	158.04	158.04	158.16	158.21	157.99	158.03	157.98	158.06	158.05	157.93	158.12
n-Hexane CH ₂ (3,4)	149.16	149.23	149.24	149.32	149.35	149.18	149.21	149.16	149.25	149.24	149.14	149.29
n-Hexane CH ₃	170.00	170.10	170.10	170.31	170.38	170.03	170.07	170.00	170.13	170.11	169.93	170.21
Nitromethan	123.37	122.57	122.77	123.22	123.22	122.82	123.01	123.07	122.61	122.46	122.92	122.26
n-Pentan CH ₂ (2,4)	157.95	158.01	158.01	158.13	158.18	157.96	158.00	157.96	158.04	158.02	157.91	158.10
n-Pentan CH ₃	169.99	170.08	170.08	170.29	170.36	170.01	170.05	169.98	170.12	170.10	169.91	170.19
n-Pentane CH ₂ (3)	147.81	147.89	147.89	147.97	148.00	147.84	147.86	147.83	147.90	147.89	147.81	147.95
Propan CH ₂	165.17	165.21	165.21	165.37	165.43	165.17	165.22	165.19	165.26	165.23	165.10	165.32
Propan CH ₃	168.80	168.89	168.89	169.09	169.16	168.82	168.87	168.80	168.93	168.90	168.73	169.01
Propen CH	46.89	46.21	46.28	46.72	46.62	46.74	48.70	46.70	48.33	45.32	46.61	45.08
Propen CH ₂	71.50	71.55	71.34	71.37	71.37	71.53	68.56	71.56	68.59	71.32	71.54	71.40
Propen CH ₃	164.47	164.45	164.46	164.65	164.69	164.41	170.74	164.55	170.78	164.47	164.42	164.60
Pyridin CH (2,6)	34.85	34.91	34.81	34.64	34.57	35.00	34.91	34.90	34.83	34.58	35.04	34.60
Pyridin CH (3,5)	62.39	62.32	62.46	63.03	63.04	62.63	62.14	61.75	62.00	61.40	61.78	61.41
Pyridin CH (4)	49.57	49.43	49.46	50.32	50.28	50.01	49.28	48.46	49.07	47.39	48.53	47.66
Pyrrol CH (2,6)	70.24	69.76	69.72	70.40	70.35	70.29	70.03	69.49	69.75	67.96	69.85	67.70
Pyrrol CH (3,4)	80.28	79.65	79.49	78.92	78.88	79.37	80.41	81.04	80.35	80.90	80.70	81.83
Pyrrolidin CH ₂ (2,5)	135.55	135.51	135.47	135.70	135.72	135.56	135.59	135.50	135.58	135.05	135.41	135.32
Pyrrolidin CH ₂ (3,4)	160.45	160.80	160.81	160.90	160.93	160.75	160.57	160.36	160.71	160.96	160.54	160.85
Tetrachlormethan	44.81	44.74	44.72	44.81	44.84	44.73	44.84	44.87	44.89	44.74	44.76	44.86
Toluol C (1)	45.08	44.79	44.99	45.12	45.04	45.05	44.90	44.98	44.73	44.64	44.98	44.44
Toluol CH (2,6)	56.85	56.82	56.85	56.91	56.89	56.87	56.80	56.76	56.74	56.75	56.82	56.68
Toluol CH (3,5)	57.80	57.82	57.84	57.76	57.73	57.87	57.76	57.69	57.67	57.78	57.84	57.67
Toluol CH (4)	60.81	60.84	60.85	60.76	60.75	60.87	60.79	60.72	60.72	60.84	60.83	60.75
Toluol CH ₃	163.60	163.51	163.50	163.74	163.77	163.48	163.66	163.74	163.69	163.54	163.50	163.68
Triethylamin CH ₂	135.97	135.87	135.78	135.95	135.96	135.92	136.02	136.00	135.96	135.54	135.70	135.65
Triethylamin CH ₃	171.17	171.27	171.30	171.50	171.56	171.21	171.22	171.15	171.28	171.30	171.13	171.41

Tab. A.4.: ^1H -chemische Verschiebungen in ppm. Die Vergleichsdaten in der Spalte „Ref.“ wurden Referenz [113] entnommen. Diese beziehen sich auf CCSD(T)/cc-pVQZ-Rechnungen mit Strukturparametern die auf demselben Niveau optimiert wurden. Die letzten Zeilen beinhalten die Mittlere Absolute Abweichung (MAA), die Standardabweichung (SA) und die Maximale Absolute Abweichung (Max.A).

Molekül	Ref.	TPSS		TPSSh	
		def2-SVP	def2-TZVP	def2-SVP	def2-TZVP
CH ₃ OH	-0.15	-0.97	-0.80	-0.88	-0.71
SiMe ₄	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
CH ₃ NH ₂	0.20	-0.31	-0.14	-0.29	-0.12
CH ₄	0.25	0.21	0.16	0.25	0.19
CH ₃ PH ₂ , gauche zum freien e^- -Paar	0.61	0.51	0.62	0.52	0.62
C ₂ H ₆	0.86	0.81	0.90	0.81	0.89
C ₂ H ₂	1.37	1.08	1.33	1.14	1.37
CH ₃ SH	1.42	0.69	1.29	0.74	1.34
CH ₃ SH, anti zu SH	1.51	1.34	1.53	1.34	1.53
CH ₃ PH ₂ , anti zum freien e^- -Paar	1.52	1.39	1.6	1.38	1.58
CH ₃ CN	1.68	1.52	1.75	1.54	1.75
CH ₃ COCH ₃ , in COC-Ebene	1.80	1.55	1.81	1.60	1.84
CH ₃ CHO, in CCO-Ebene	1.88	1.65	1.89	1.71	1.92
CH ₃ CHO, außerhalb der CCO-Ebene	2.02	2.00	2.14	2.00	2.12
CH ₃ COCH ₃ , außerhalb der COC-Ebene	2.07	2.08	2.21	2.05	2.17
CH ₃ SH, gauche zu SH	2.12	1.93	2.24	1.91	2.20
CH ₃ NH ₂ , gauche zum freien e^- -Paar	2.31	2.21	2.40	2.20	2.37
HCN	2.52	2.00	2.60	2.04	2.61
CH ₃ NH ₂ , anti zum freien e^- -Paar	2.54	2.47	2.77	2.39	2.68
CH ₃ Cl	2.89	2.75	3.00	2.75	2.98
CH ₃ PH ₂	2.93	2.82	3.19	2.83	3.18
CH ₃ OCH ₃ , außerhalb der COC-Ebene	3.05	2.88	3.16	2.85	3.12
CH ₃ OH, anti zu OH	3.34	3.30	3.43	3.30	3.40
CH ₃ OH, gauche zu OH	3.46	3.40	3.67	3.33	3.59
CH ₃ OCH ₃ , in COC-Ebene	3.57	3.48	3.68	3.46	3.63
CH ₃ F	4.16	4.13	4.33	4.09	4.27
HCONH ₂ , trans zu CO	4.64	4.08	4.45	4.12	4.48
HCONH ₂ , cis zu CO	4.66	4.00	4.36	4.06	4.40
CH ₂ CCH ₂	4.72	4.59	4.83	4.63	4.85
C ₂ H ₄	5.47	5.50	5.72	5.54	5.74
HCOOH	5.98	5.54	5.73	5.59	5.78
Furan (3,4)	6.27	5.98	6.34	6.03	6.36
Imidazol (5)	6.98	6.49	7.03	6.55	7.05
Furan (2,5)	7.19	6.76	7.31	6.81	7.32
Pyrimidin (5)	7.24	6.76	7.19	6.83	7.24
Imidazol (4)	7.26	6.87	7.33	6.93	7.36
Pyridin (3,5)	7.32	6.93	7.32	7.00	7.36
Imidazol (2)	7.44	6.92	7.51	6.98	7.55
HCOOH	7.70	7.34	8.04	7.34	8.01
Pyridin (4)	7.73	7.34	7.71	7.42	7.77
Benzol	7.85	7.51	7.90	7.57	7.94
HCONH ₂	8.06	7.68	8.44	7.66	8.39
Imidazol (1)	8.52	7.85	8.37	7.87	8.38
Pyrimidin (4,6)	8.77	8.49	8.91	8.54	8.94
Pyridin (2,6)	8.79	8.54	8.97	8.58	8.99
Pyrimidin (2)	9.32	9.26	9.60	9.27	9.60
H ₂ CO	9.50	9.63	10.22	9.57	10.13
CH ₃ CHO	9.64	9.77	10.40	9.68	10.30
MAA		0.27	0.16	0.25	0.15
SA		0.23	0.23	0.20	0.20
Max.A		0.82	0.76	0.73	0.66

A. Abbildungen und Tabellen

Tab. A.5.: ^{13}C -chemische Verschiebungen in ppm. Die Vergleichsdaten in der Spalte „Ref.“ wurden Referenz [113] entnommen. Diese beziehen sich auf CCSD(T)/cc-pVQZ-Rechnungen mit Strukturparametern, welche auf demselben Niveau optimiert wurden. Die letzten Zeilen beinhalten die Mittlere Absolute Abweichung (MAA), die Standardabweichung (SA) und die Maximale Absolute Abweichung (Max.A).

Molekül	Ref.	TPSS		TPSSh	
		def2-SVP	def2-TZVP	def2-SVP	def2-TZVP
CH_4	-4.3	-3.1	-4.8	-2.7	-4.4
CH_3PH_2	-1.7	0.3	0.4	0.0	0.3
SiMe_4	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
CH_3CN	2.8	1.8	3.6	1.9	3.7
C_2H_6	8.8	9.5	10.5	9.4	10.3
CH_3SH	10.2	11.9	13.3	11.6	13.0
CH_3Cl	28.5	28.6	31.7	28.6	31.5
CH_3NH_2	30.7	30.6	33.5	30.3	33.0
CH_3COCH_3	30.9	28.4	30.7	28.4	30.8
CH_3CHO	32.6	29.7	33.2	29.7	33.0
CH_3OH	52.0	50.2	54.6	49.8	54.0
CH_3OCH_3	61.2	58.5	63.0	58.1	62.4
C_2H_2	71.0	64.3	69.0	66.0	70.6
CH_3F	71.1	67.4	72.9	67.1	72.3
CH_2CCH_2	74.6	70.8	74.1	71.8	75.1
HCN	108.3	96.0	105.5	98.6	107.9
Furan (3,4)	108.6	101.5	107.6	102.8	108.8
Imidazol (5)	114.6	106.3	112.4	108.0	113.8
CH_3CN	116.8	105.6	116.2	108.0	118.1
Pyrimidin (5)	122.4	113.7	120.5	114.9	121.4
C_2H_4	122.8	117.4	124.9	119.1	126.3
Pyridin (3,5)	124.7	115.9	122.6	117.3	123.8
CCl_4	126.2	143.2	144.4	141.4	141.6
CF_4	127.5	125.5	134.9	124.4	133.1
Imidazol (4)	132.5	123.1	130.5	124.8	131.9
CO_2	132.8	115.5	126.0	118.0	128.3
Benzol	133.1	123.8	131.4	125.5	132.8
Imidazol (2)	135.9	123.9	131.7	126.1	133.8
Pyridin (4)	136.6	126.0	134.0	128.0	135.9
Furan (2,5)	139.5	128.1	136.8	130.0	138.3
Pyridin (2,6)	153.2	142.9	151.3	144.8	152.9
Pyrimidin (2,4)	158.8	148.0	156.8	150.1	158.7
HCONH_2	159.6	143.3	154.9	146.2	157.2
HCOOH	161.2	147.4	159.1	149.9	161.1
Pyrimidin (2)	163.6	154.4	162.5	156.1	164.0
H_2CO	189.2	180.6	191.6	182.5	193.1
CO	189.8	174.4	186.6	178.8	190.7
CH_3CHO	194.4	186.1	197.8	188.2	199.2
CH_3COCH_3	201.5	195.1	206.2	197.1	207.4
CH_2CCH_2	216.5	206.1	219.8	208.7	222.0
MAA		7.5	2.8	6.1	2.0
SA		6.5	4.1	5.4	3.2
Max.A		17.3	18.2	15.1	15.4

Tab. A.6.: ^{13}C -chemische Verschiebungen in ppm für die Verbindungen aus dem Testsatz von Gauss *et al.*^[117] im Vergleich mit experimentellen Daten. Die Kombination von Funktional und Basissatz bezieht sich sowohl auf die Optimierung der Strukturparameter als auch auf die Berechnung der chemischen Verschiebung. Die experimentellen Werte wurden in der Gasphase gemessen und stammen aus Referenz [118].

Molekül	Exp.	def2-SVP					def2-TZVP				
		PBE	TPSS	PBE0	TPSSh	KT3	PBE	TPSS	PBE0	TPSSh	KT3
C_2H_2	70.9	64.3	61.7	68.7	63.7	59.5	70.5	67.2	74.3	69.1	64.8
C_2H_4	123.6	120.5	115.7	123.4	117.4	113.8	128.4	123.3	130.4	124.5	119.7
C_2H_6	7.2	8.5	9.8	8.2	9.5	9.9	9.1	10.8	9.0	10.6	10.6
C_6H_6	130.9	123.2	120.2	126.3	121.7	117.4	131.4	128.0	133.6	129.2	123.2
CF_4	123.6	128.7	126.7	121.7	124.0	124.0	141.8	139.2	132.2	135.5	134.8
CH_2CCH_2	72.9	70.9	70.3	73.2	71.3	68.3	73.9	73.4	75.7	74.2	70.4
CH_2CCH_2	217.4	206.7	203.2	212.1	205.6	199.8	221.1	216.5	225.1	218.5	211.0
CH_3CHO	194.8	188.1	183.8	190.3	185.0	178.7	202.9	197.3	202.8	197.6	190.5
CH_3CHO	30.9	30.4	29.4	29.9	29.3	29.1	34.2	33.2	33.5	32.9	32.6
CH_3CN	114.3	105.5	103.8	109.8	105.7	101.4	116.7	114.6	120.1	116.2	110.5
CH_3CN	0.4	-0.7	1.4	-0.4	1.3	1.4	0.6	3.1	0.8	2.9	3.0
CH_3COCH_3	30.1	28.3	28.0	28.5	28.1	27.2	30.9	30.9	31.0	30.8	29.6
CH_3COCH_3	201.2	195.6	193.6	198.1	194.7	187.4	209.6	206.6	209.5	206.6	197.9
CH_3F	71.3	68.4	67.0	66.5	66.4	66.8	76.5	74.9	73.0	73.7	73.8
CH_3NH_2	29.8	30.7	30.9	29.3	30.4	31.5	33.6	34.2	31.9	33.5	34.0
CH_3OH	51.5	50.9	50.1	48.9	49.5	50.5	56.2	55.7	53.5	54.8	55.1
CH_4	-7.0	-5.2	-3.0	-3.6	-2.6	-3.8	-7.8	-4.7	-5.7	-4.1	-5.7
CO_2	129.3	114.3	113.9	118.9	115.8	112.6	126.5	125.9	130.1	127.4	123.0
CO	187.1	178.5	173.5	185.0	176.5	169.7	192.1	185.9	197.3	188.5	180.3
CS_2	196.1	182.7	183.6	197.8	189.6	176.7	192.5	192.3	207.0	198.3	183.9
HCN	106.0	96.2	93.7	101.5	96.0	91.1	106.3	103.5	111.0	105.6	99.7
OCS	158.1	142.9	142.5	151.1	146.0	139.3	154.2	153.2	161.3	156.2	148.3
SiMe_4	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
MAA		5.6	7.1	3.0	5.8	9.0	3.6	3.1	4.2	2.5	4.8
SA		5.6	6.5	3.1	5.2	8.0	4.7	4.3	3.3	2.9	5.4
Max.A		15.2	15.6	10.4	13.5	19.4	18.2	15.6	10.9	11.9	12.2
für		OCS	OCS	CO_2	CO_2	CS_2	CF_4	CS_2	CF_4	CF_4	CS_2

A. Abbildungen und Tabellen

Tab. A.7.: ^{19}F -chemische Verschiebungen in ppm für ausgewählte repräsentative Verbindungen im Vergleich mit experimentellen Daten. Die Kombination von Funktional und Basissatz bezieht sich sowohl auf die Optimierung der Strukturparameter als auch auf die Berechnung der chemischen Verschiebung. Die experimentellen Werte wurden Referenz [202] entnommen.

Molekül	Exp.	def2-SVP					def2-TZVP				
		PBE	TPSS	PBE0	TPSSH	KT3	PBE	TPSS	PBE0	TPSSH	KT3
C_6F_6	-164.9	-166.4	-159.0	-148.7	-152.2	-166.8	-192.0	-181.1	-170.2	-173.3	-190.9
CFCl_3	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
F_2	422.9	383.3	371.1	311.4	344.6	332.3	388.0	371.0	305.7	340.7	328.6
$p\text{-MeO-C}_6\text{H}_4\text{-CH}_2\text{F}$	-199.8	-212.3	-205.3	-195.0	-198.5	-206.8	-222.8	-213.7	-208.0	-208.4	-216.3
$p\text{-MeO-C}_6\text{H}_4\text{F}$	-125.2	-117.6	-115.6	-104.5	-110.0	-120.4	-147.4	-141.6	-129.2	-134.5	-148.2
1-Naphtha- lin- CF_3	-59.0	-90.5	-89.1	-73.2	-81.7	-92.9	-85.8	-83.1	-70.4	-76.9	-88.4
PhCH_2F	-207.3	-247.9	-239.0	-225.5	-229.9	-241.7	-224.9	-216.1	-218.2	-219.6	-218.8
PhF	-113.8	-102.2	-100.8	-90.4	-95.7	-105.5	-131.4	-126.1	-114.0	-119.4	-132.5
MAA		15.0	13.7	13.9	13.2	12.9	19.2	13.1	5.7	8.8	17.9
SA		19.8	18.4	16.5	17.1	17.7	9.3	7.4	4.7	5.5	9.9
Max.A für		40.6	31.7	23.4	22.7	34.4	27.1	24.1	11.4	17.9	29.4
		PhCH_2F	PhCH_2F	PhF	1-Naphtha- lin- CF_3	PhCH_2F	C_6F_6	1-Naphtha- lin- CF_3	1-Naphtha- lin- CF_3	1-Naphtha- lin- CF_3	1-Naphtha- lin- CF_3

Tab. A.8.: ^{31}P -chemische Verschiebungen in ppm für ausgewählte repräsentative Verbindungen im Vergleich mit experimentellen Daten. Die Kombination von Funktional und Basissatz bezieht sich sowohl auf die Optimierung der Strukturparameter als auch auf die Berechnung der chemischen Verschiebung. Die experimentellen Werte wurden Referenz [203] entnommen.

Molekül	Exp.	def2-SVP					def2-TZVP				
		PBE	TPSS	PBE0	TPSSH	KT3	PBE	TPSS	PBE0	TPSSH	KT3
H_3PO_4	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
P_4	-488.0	-470.2	-459.4	-490.7	-468.9	-469.4	-574.4	-554.8	-592.0	-564.0	-556.3
$\text{P}^{\bullet}\text{Bu}_2\text{Cl}$	145.0	176.9	180.3	156.8	171.2	148.5	166.3	163.7	146.2	155.9	140.7
$\text{P}^{\bullet}\text{Bu}_3$	63.0	86.8	84.4	68.6	77.8	63.2	87.4	81.0	69.7	74.8	70.8
$\text{P}^{\bullet}\text{BuCl}_2$	198.6	262.6	266.3	231.1	252.4	227.4	247.8	243.8	216.8	230.6	214.0
PCl_3	218.0	309.6	311.5	278.2	298.1	268.6	286.9	279.1	253.0	265.7	249.7
PH_2Me	-163.5	-169.4	-158.9	-165.4	-157.9	-163.2	-194.0	-178.6	-187.1	-177.1	-182.4
PH_3	-239.0	-257.0	-238.3	-243.2	-234.3	-243.2	-299.8	-272.1	-283.3	-268.2	-279.3
PHMe_2	-99.0	-104.7	-98.0	-107.1	-99.1	-104.6	-115.8	-107.4	-116.3	-108.1	-110.3
PM_2Cl	92.0	105.0	112.0	90.6	105.2	83.9	101.5	102.3	85.1	95.5	82.8
PM_3	-62.2	-70.9	-62.3	-76.0	-65.1	-75.2	-76.9	-68.1	-80.7	-70.4	-74.4
PMCl_2	191.2	244.8	248.5	216.0	235.9	209.3	234.0	227.9	202.9	215.7	201.1
PPh_2Cl	81.5	95.3	100.7	83.7	95.8	76.6	89.0	90.8	76.9	85.2	71.6
PPh_3	-6.0	-10.7	-7.5	-13.5	-8.0	-17.1	-7.5	-5.5	-12.8	-7.0	-14.3
PPhCl_2	165.0	228.6	232.5	200.7	220.2	195.9	199.5	195.3	172.8	185.0	169.8
MAA		28.4	27.8	15.0	22.7	12.8	27.3	20.9	14.5	15.4	13.1
SA		33.8	31.6	21.0	26.2	18.8	34.2	25.3	19.5	19.9	17.1
Max.A für		91.6	93.5	60.2	80.1	50.6	68.9	61.1	44.3	47.7	40.3
		PCl_3	PCl_3	PCl_3	PCl_3	PCl_3	PCl_3	PH_3	PCl_3	PH_3	

Tab. A.9.: ^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemische Verschiebungen in ppm mit TPSS/def2-TZVP unter Verwendung der RI-Näherung. Diese wurde sowohl bei der Optimierung der Strukturparameter als auch bei der Berechnung der chemischen Abschirmungskonstanten verwendet. Die statistischen Größen in den letzten Zeilen beziehen sich auf die Differenzen zwischen der RI- und Nicht-RI-Rechnung.

C		F		P	
Molekül	δ	Molekül	δ	Molekül	δ
C_2H_2	67.3	C_6F_6	−181.0	H_3PO_4	0.0
C_2H_4	123.2	CFCl_3	0.0	P_4	−554.4
C_2H_6	10.8	F_2	370.9	$\text{P}^t\text{Bu}_2\text{Cl}$	164.1
C_6H_6	128.1	$p\text{-MeO-C}_6\text{H}_4\text{-CH}_2\text{F}$	−213.9	P^tBu_3	81.8
CF_4	139.2	$p\text{-MeO-C}_6\text{H}_4\text{-F}$	−141.7	P^tBuCl_2	243.7
CH_2CCH_2	73.4	1-Naphthalin- CF_3	−83.2	PCl_3	278.9
CH_2CCH_2	216.5	PhCH_2F	−215.9	PH_2Me	−178.3
CH_3CHO	197.3	PhF	−125.6	PH_3	−271.7
CH_3CHO	33.2			PHMe_2	−107.1
CH_3CN	114.6			PMe_2Cl	102.3
CH_3CN	3.0			PMe_3	−67.9
CH_3COCH_2	30.8			PMeCl_2	227.9
CH_3COCH_3	206.5			PPh_2Cl	90.5
CH_3F	74.9			PPh_3	−4.3
CH_3NH_2	34.2			PPhCl_2	195.3
CH_3OH	55.7				
CH_4	−4.7				
CO_2	125.8				
CO	185.9				
CS_2	192.4				
HCN	103.5				
OCS	153.2				
SiMe_4	0.0				
MAA	0.03		0.20		0.31
SA	0.04		0.20		0.41
Max.A	0.12		0.50		1.23
für	CO_2		PhF		PPh_3

A. Abbildungen und Tabellen

Tab. A.10.: ^{13}C - und ^1H -Abschirmungskonstanten in ppm sowie kartesische Koordinaten von $(\alpha\text{-D-Glukose})_4$, welches mit dem SWEET-Programm erzeugt wurde. Angegeben sind die absoluten chemischen Abschirmungen unter Verwendung der MARI-*J*- und RI-Näherung sowie ohne diese Näherungen.

MARI- <i>J</i>	RI	keine Näherung	<i>x</i>	<i>y</i>	<i>z</i>	Atom
72.327	72.328	72.273	3.407176	-1.593039	0.308025	C
104.046	104.046	103.935	2.193972	-1.196196	2.893170	C
104.025	104.024	103.938	-0.653845	-1.562803	2.813802	C
110.857	110.858	110.680	-1.802798	-0.015117	0.704867	C
112.915	112.915	112.745	-0.472431	-0.614160	-1.787680	C
129.084	129.084	129.145	-1.426743	0.854156	-4.047793	C
73.359	73.357	73.600	8.430068	-9.140605	-3.930630	C
104.848	104.848	104.778	9.405166	-7.591029	-1.702643	C
103.956	103.955	103.767	7.267886	-6.391053	-0.205980	C
104.265	104.266	103.952	5.491544	-4.988876	-1.948307	C
113.113	113.111	113.294	4.603372	-6.744432	-4.062911	C
128.145	128.148	127.879	2.840258	-5.542566	-5.965865	C
72.586	72.571	72.908	7.060016	-18.923717	-5.527448	C
104.096	104.098	104.316	9.639493	-17.680277	-5.192967	C
104.069	104.038	103.869	9.469417	-15.229302	-3.707642	C
104.926	104.905	104.858	7.458749	-13.526659	-4.815022	C
113.584	113.577	113.965	4.958641	-14.960961	-5.005884	C
129.682	129.683	128.838	2.796794	-13.466188	-6.130271	C
77.655	77.656	77.730	2.375385	-26.537424	-1.029900	C
104.967	104.969	105.320	4.733763	-26.820883	-2.662624	C
104.782	104.783	104.427	6.270111	-24.398254	-2.768448	C
106.843	106.843	106.869	4.599593	-22.185384	-3.460088	C
115.924	115.927	116.336	2.339480	-22.066332	-1.666738	C
128.386	128.384	127.276	0.493218	-19.947949	-2.192082	C
27.5923	27.5924	27.5865	4.754550	-2.144839	5.831694	H
26.7471	26.7472	26.7453	-2.299796	-2.522784	6.047123	H
26.8517	26.8517	26.8501	-5.529338	0.818251	1.451309	H
28.0606	28.0606	28.0622	-0.204090	4.864155	-4.894390	H
28.7621	28.7621	28.7683	-0.733213	-2.539791	-2.231766	H
28.3704	28.3705	28.3617	-1.111158	0.617940	-5.890276	H
28.5122	28.5122	28.5115	-3.356153	0.455423	-4.295347	H
26.0486	26.0486	26.0589	5.417844	-1.162181	0.419519	H
28.1484	28.1486	28.1533	-1.058246	-3.558354	2.501997	H
27.8170	27.8170	27.8180	-1.570362	1.972874	1.188637	H
27.8991	27.8992	27.9026	2.622939	0.729434	3.480875	H

wird fortgesetzt ...

... Fortsetzung

MARI- <i>J</i>	RI	keine Näherung	<i>x</i>	<i>y</i>	<i>z</i>	Atom
27.6776	27.6775	27.6719	12.880373	-9.072575	-0.347709	H
26.8154	26.8155	26.8175	8.002990	-5.574692	3.382609	H
28.0441	28.0441	28.0636	4.225427	-3.110489	-9.201076	H
28.6913	28.6911	28.7047	3.599928	-8.277000	-3.274895	H
28.3914	28.3915	28.3617	1.774452	-6.317354	-7.315129	H
28.8492	28.8493	28.8539	1.222652	-4.894390	-5.015333	H
26.0638	26.0643	26.0761	10.023107	-9.834134	-5.036120	H
27.9749	27.9751	27.9735	6.234206	-7.874488	0.780456	H
28.0062	28.0065	28.0096	6.517665	-3.380720	-2.726874	H
27.8529	27.8531	27.8728	10.620260	-6.115153	-2.467982	H
27.5032	27.5030	27.5079	12.555340	-20.437388	-5.140055	H
26.8204	26.8202	26.8102	12.583686	-14.148379	-1.912402	H
27.9744	27.9706	28.0241	2.282789	-12.942734	-10.344360	H
28.9129	28.9124	28.9336	4.363377	-15.499533	-3.180409	H
28.3911	28.3927	28.3534	0.946752	-13.832795	-6.188853	H
28.9278	28.9275	28.9472	2.475541	-11.861810	-5.002105	H
25.9607	25.9613	25.9672	7.248989	-20.586676	-6.729314	H
28.0821	28.0820	28.0856	8.998875	-15.667719	-1.751776	H
28.0960	28.0967	28.1078	8.097476	-12.935175	-6.680181	H
27.8075	27.8069	27.8464	10.382155	-17.294773	-7.075134	H
27.3348	27.3349	27.3238	6.049013	-30.611673	-2.621050	H
26.7237	26.7235	26.7043	9.926731	-24.774309	-3.530008	H
27.7972	27.7971	27.8314	-2.515225	-20.187944	-5.223203	H
26.4864	26.4866	26.4930	3.955196	-24.511637	1.893505	H
29.4543	29.4545	29.4690	2.985767	-21.780983	0.196531	H
28.5335	28.5335	28.5262	-0.933524	-19.273316	-1.160291	H
28.8695	28.8697	28.9004	1.455089	-18.215070	-2.050352	H
26.4904	26.4905	26.4658	1.254778	-28.264633	-1.133835	H
28.2627	28.2626	28.2674	7.118598	-24.067552	-0.922186	H
27.9498	27.9500	27.9805	3.968424	-22.459395	-5.402727	H
27.7572	27.7573	27.8025	4.110154	-27.323550	-4.559909	H
			3.286233	-2.936634	4.624159	O
			-1.696974	-0.754000	5.177849	O
			-4.412510	-0.566917	0.417629	O
			2.156177	0.003779	-1.487214	O
			-1.181078	3.501662	-3.698194	O
			3.331587	-4.113933	-0.619830	O
			10.839469	-9.206745	-0.103934	O

wird fortgesetzt ...

A. Abbildungen und Tabellen

... Fortsetzung

MARI-J	RI	keine Näherung	x	y	z	Atom
			8.328023	-4.646836	1.572252	O
			6.803014	-7.572132	-5.423514	O
			3.966535	-3.435522	-7.182849	O
			7.073244	-11.364812	-3.273005	O
			11.257098	-19.405597	-3.917402	O
			11.863700	-13.970745	-3.834254	O
			5.364932	-17.111470	-6.612151	O
			3.348594	-12.617701	-8.613371	O
			5.941298	-19.870470	-3.274895	O
			6.237985	-28.805095	-1.649730	O
			8.199521	-24.674154	-4.648726	O
			0.967539	-24.398254	-1.914292	O
			-0.534792	-20.104796	-4.663844	O
			2.830809	-26.210501	1.596818	O

B. Abdruckgenehmigungen

Einige Abschnitte der vorliegenden Arbeit wurden bereits in wissenschaftlichen Zeitschriften veröffentlicht. Die entsprechenden Abdruckgenehmigungen für die darin enthaltenen Texte, Abbildungen, Tabellen und Formeln wurden von den jeweiligen Rechteinhabern eingeholt. Im Einzelnen betrifft dies:

- Abschnitt 4.1.1, 4.1.2, 4.4 und Kapitel 5, 6: Reprinted (adapted) with permission from *Calculation of Magnetic Shielding Constants with meta-GGA Functionals Employing the Multipole-Accelerated Resolution of the Identity: Implementation and Assessment of Accuracy and Efficiency*, K. Reiter, F. Mack, F. Weigend, *J. Chem. Theory Comput.* **14**, 191 (2018). Copyright 2018 American Chemical Society.
- Abschnitt 4.2, 4.3: Reprinted (adapted) with permission from *Vibrational Circular Dichroism Spectra for Large Molecules and Molecules with Heavy Elements*, K. Reiter, M. Kühn, F. Weigend, *J. Chem. Phys.* **146**, 054102 (2017). Copyright 2017 AIP Publishing.
- Abschnitt 7.2.1: Reprinted (adapted) with permission from $[Hg_4 Te_8(Te_2)_4]^{8-}$: *A Heavy Metal Porphyrinoid Embedded in a Lamellar Structure*, C. Donsbach, K. Reiter, D. Sundholm, F. Weigend, S. Dehnen, *Angew. Chem. Int. Ed.* **57**, 8770 (2018). Copyright 2018 John Wiley and Sons.
- Abbildung 4.11: Reprinted (adapted) with permission from *Vibrational Circular Dichroism Study of Optically Pure Cryptophane-A*, T. Brotin, D. Cavagnat, J.-P. Dutasta, T. Buffeteau, *J. Am. Chem. Soc.* **128**, 5533 (2006). Copyright 2006 American Chemical Society.
- Abbildung 7.2: reproduced with permission from *Optical and Vibrational Properties of Toroidal Carbon Nanotubes*, F. Beuerle, C. Herrmann, A. C. Whalley, C. Valente, A. Gamburd, M. A. Ratner, J. F. Fraser Stoddart, *Chem. Eur. J.* **17**, 3868 (2011). Copyright 2011 John Wiley and Sons.

C. Abbildungsverzeichnis

3.1. Grundlegende Programmstruktur	43
4.1. Solvatationseffekte für Aceton in Wasser	50
4.2. Fehler von COSMO und D-COSMO-RS für ^{13}C -chemische Verschiebungen	52
4.3. Fehler von COSMO und D-COSMO-RS für unterschiedliche Lösungsmittel	53
4.4. ECP-Testrechnungen an $\text{Co}(\text{ppy})_3$	62
4.5. Vergleich von experimentellen ^{119}Sn -chemischen Verschiebungen mit berechneten Abschirmungskonstanten	63
4.6. IR- und VCD-Spektren von (<i>R</i>)- und (<i>S</i>)-Methyloxiran	64
4.7. Wichtigste Routinen für die Berechnung von VCD-Intensitäten	72
4.8. Abbildung von $\text{Ir}(\text{ppy})_3$	74
4.9. Simulierte VCD-Spektren von $\text{Ir}(\text{ppy})_3$	76
4.10. Abbildung von CPA	77
4.11. Simulierte VCD-Spektren von CPA	78
4.12. Abbildung von ikosaedrischen Kohlenstoffclustern	79
4.13. Simulierte VCD-Spektren von ikosaedrischen Kohlenstoffclustern	80
4.14. Skalierung von <code>mpshift</code> und <code>aoforce</code>	80
5.1. RI- <i>J</i> -Routinen für chemische Abschirmungskonstanten	87
5.2. MARI- <i>J</i> -Routinen für chemische Abschirmungskonstanten	92
6.1. Standardabweichungen für ^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemische Verschiebungen mit unterschiedlichen Funktionalen und Basissätzen	98
6.2. Abbildung eines RNS-Segmentes	101
7.1. Allgemeines Konstruktionsschema von (toroidalen <i>polyhex</i>)-Kohlenstoff-Nanoröhren	105
7.2. Konstruktionsschema von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren mit fünf- und siebengliedrigen Ringen	109
7.3. Verknüpfung von (<i>n, n</i>)- <i>armchair</i> - und (<i>2n, 0</i>)- <i>zigzag</i> -CNTs	110
7.4. Strukturtypen von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren	112
7.5. Bindungsenergie toroidaler Kohlenstoff-Nanoröhren	113
7.6. Zusammenhang zwischen Gesamtringstrom und Systemgröße	114
7.7. Zusammenhang zwischen Gesamtringstrom und HOMO-LUMO-Gap .	115

7.8. Funktionaleinflüsse auf Ringströme	115
7.9. HOMO und LUMO von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren 1	117
7.10. HOMO und LUMO von toroidalen Kohlenstoff-Nanoröhren 2	118
7.11. Abbildung von $[\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{8-}$ und $\text{B}_8\text{S}_8(\text{S}_2)_4$	120
7.12. Porphyrin, $[\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{8-}$, $\text{B}_8\text{S}_8(\text{S}_2)_4$ und $\text{B}_8\text{Se}_8(\text{Se}_2)_4$: <i>Line-Integral-Convolution</i> -Plots der Ringströme	122
7.13. Abbildungen der hypothetischen Komplexe $[\text{M}@\text{Hg}_8\text{Te}_8(\text{Te}_2)_4]^{(8-q)-}$ ($\text{M}^{q+} = \text{Zn}^{2+}$, Cu^+ , Ce^{4+} und Ti^{4+})	123
7.14. Strukturen von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$	124
7.15. ^{119}Sn -NMR-Spektren von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$	125
7.16. Nummerierung der Atome in $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$	126
7.17. Abbildung von SIMesPH, IMesPH und $[\text{SIMesPGa}^t\text{Bu}_2]_2$	132
7.18. Abbildung von $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$ und $\text{K}(\text{SIMesP})_3\text{Al}^t\text{Bu}$	133
7.19. Abbildung von $\text{SIMesPH}^t\text{Bu}_2\text{GaCl}$ und $\text{SIMesPH}^t\text{Bu}_2\text{AlCl}$	134
8.1. Neue schematische Programmstruktur des Moduls <code>mpshift</code>	139
A.1. Molekülorbitale von $\text{SIMesP}(\text{Ga}^t\text{Bu}_2)_2\text{Cl}$	145

D. Tabellenverzeichnis

4.1.	Rechenzeiten für VCD-Spektren	77
6.1.	Rechenzeiten der Abschirmungskonstanten für n verknüpfte α -D-Glucose-Einheiten	100
7.1.	Eigenschaften von untersuchten TCNTs	111
7.2.	^{119}Sn -chemische Verschiebungen von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$	127
7.3.	^{119}Sn -chemische Verschiebungen von $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$	127
7.4.	Statistische Werte der chemischen Verschiebungen von $[\text{Co}@\text{Sn}_6\text{Sb}_6]^{3-}$ und $[\text{Co}_2@\text{Sn}_5\text{Sb}_7]^{3-}$	128
7.5.	Vergleich spektroskopischer und struktureller Daten für Phosphor-NHCs	129
7.6.	^{31}P -chemische Verschiebungen/Abschirmungen für Phosphor-NHCs mit unterschiedlichen Funktionalen	129
A.1.	Zerlegung der ^{31}P -chemischen Verschiebung in Orbitalbeiträge	146
A.2.	Absolute chemische Abschirmungskonstanten mit COSMO	149
A.3.	Absolute chemische Abschirmungskonstanten mit D-COSMO-RS	150
A.4.	^1H -chemische Verschiebungen mit TPSS und TPSSh im Vergleich mit CCSD(T)	151
A.5.	^{13}C -chemische Verschiebungen mit TPSS und TPSSh im Vergleich mit CCSD(T)	152
A.6.	^{13}C -chemische Verschiebungen im Vergleich zum Experiment	153
A.7.	^{19}F -chemische Verschiebungen im Vergleich zum Experiment	154
A.8.	^{31}P -chemische Verschiebungen im Vergleich zum Experiment	154
A.9.	^{13}C -, ^{19}F - und ^{31}P -chemische Verschiebungen mit TPSS/def2-TZVP und RI	155
A.10.	Chemische Abschirmungskonstanten und kartesische Koordinaten von $(\alpha\text{-D-Glukose})_4$	156

E. Abkürzungsverzeichnis

AAT	<i>Atomic Axial Tensor</i>
APT	<i>Atomic Polar Tensor</i>
CAO	<i>Cartesian Atomic Orbital</i>
CC	<i>Coupled Cluster</i>
CNT	<i>Carbon Nanotube</i>
COSMO	<i>Conductor-like Screening Model</i>
COSMO-RS	<i>COSMO for Real Solvents</i>
CPA	Cryptophan-A
CPHF	<i>Coupled Perturbed Hartree-Fock</i>
CSM	<i>Continuum Solvation Model</i>
CVD	<i>Chemical Vapor Deposition</i>
D-COSMO-RS	<i>Direct COSMO for Real Solvents</i>
DFT	Dichtefunktionaltheorie
DIIS	<i>Direct Inversion in the Iterative Subspace</i>
ECP	<i>Effective Core Potential</i>
ESP	Elektrostatisches Potential
GALLIER	<i>Gaussian And Lorentzian LIne Enlarging Routine</i>
GIAO	<i>Gauge-Including Atomic Orbital</i>
GIMIC	<i>Gauge-Including Magnetically Induced Currents</i>
GGA	<i>Generalized Gradient Approximation</i>

E. Abkürzungsverzeichnis

IR	Infrarot
LCAO	<i>Linear Combination of Atomic Orbitals</i>
LDA	<i>Local Density Approximation</i>
LIC	<i>Line Integral Convolution</i>
LIC-	<i>Line-Integral-Convolution-</i>
MAA	Mittlere Absolute Abweichung
MARI-J	<i>Multipole Accelerated Resolution of the Identity for J</i>
Max.A	Maximale Absolute Abweichung
MGGA	<i>Meta-GGA</i>
MO	Molekülorbital
MD	Molekulardynamik
MP2	Møller-Plesset-Störungstheorie zweiter Ordnung
NHC	N-Heterocyclisches Carben
NMR	<i>Nuclear Magnetic Resonance</i>
NPA	<i>Natural Population Analysis</i>
RI	<i>Resolution of the Identity</i>
RI-K	<i>Resolution of the Identity for K</i>
RNS	Ribonukleinsäure
SA	Standardabweichung
SAO	<i>Symmetry Adapted Orbital</i>
SCF	<i>Self Consistent Field</i>
SWNT	<i>Single-Walled Nanotube</i>
TCNT	<i>Toroidal Carbon Nanotube</i>

Literaturverzeichnis

- [1] R. Ditchfield, *Mol. Phys.* **27**, 789 (1974).
- [2] K. Wolinski, J. F. Hinton, P. Pulay, *J. Am. Chem. Soc.* **112**, 8251 (1990).
- [3] J. Gauss, *Chem. Phys. Lett.* **191**, 614 (1992).
- [4] J. Gauss, J. F. Stanton, *J. Chem. Phys.* **102**, 251 (1995).
- [5] A. M. Lee, N. C. Handy, S. M. Colwell, *J. Chem. Phys.* **103**, 10095 (1995).
- [6] M. Häser, R. Ahlrichs, H. Baron, P. Weis, H. Horn, *Theoret. Chim. Acta* **83**, 455 (1992).
- [7] M. Kollwitz, J. Gauss, *Chem. Phys. Lett.* **260**, 639 (1996).
- [8] R. Ahlrichs, M. Bär, M. Häser, H. Horn, C. Kölmel, *Chem. Phys. Lett.* **162**, 165 (1989).
- [9] Lokale Version von TURBOMOLE V7.0 2015, a development of University of Karlsruhe and Forschungszentrum Karlsruhe GmbH, 1989–2007, TURBOMOLE GmbH, since 2007; available from <http://www.turbomole.com> (2015).
- [10] F. Furche, R. Ahlrichs, C. Hättig, W. Klopper, M. Sierka, F. Weigend, *WIREs Comput. Mol. Sci.* **4**, 91 (2014).
- [11] A. Klamt, G. Schüürmann, *J. Chem. Soc. Perkin Trans. 2* 799 (1993).
- [12] O. Vahtras, J. Almlöf, M. Feyereisen, *Chem. Phys. Lett.* **213**, 514 (1993).
- [13] M. Sierka, A. Hogekamp, R. Ahlrichs, *J. Chem. Phys.* **118**, 9136 (2003).
- [14] S. Taubert, D. Sundholm, J. Jusélius, *J. Chem. Phys.* **134**, 054123 (2011).
- [15] J. Elvidge, L. Jackman, *J. Chem. Soc.* 859 (1961).
- [16] J. Pople, K. Untch, *J. Am. Chem. Soc.* **88**, 4811 (1966).
- [17] H. Fliegl, D. Sundholm, *J. Org. Chem.* **77**, 3408 (2012).
- [18] J. Jusélius, D. Sundholm, J. Gauss, *J. Chem. Phys.* **121**, 3952 (2004).
- [19] H. Fliegl, S. Taubert, O. Lehtonen, D. Sundholm, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **13**, 20500 (2011).
- [20] D. Sundholm, H. Fliegl, R. J. Berger, *WIREs Comput. Mol. Sci.* **6**, 639 (2016).
- [21] F. Weigend, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **4**, 4285 (2002).
- [22] M. Born, R. Oppenheimer, *Ann. Phys.* **389**, 457 (1927).
- [23] F. Jensen, *Introduction to computational chemistry*, Chichester: Wiley (2009).
- [24] A. Szabo, N. S. Ostlund, *Modern quantum chemistry : introduction to advanced electronic structure theory*, New York: Macmillan (1982).

- [25] W. Pauli, *Zeits. Phys.* **31**, 765 (1925).
- [26] J. C. Slater, *The self-consistent field for molecules and solids*, McGraw-Hill (1974).
- [27] J. MacDonald, *Phys. Rev.* **43**, 830 (1933).
- [28] C. C. J. Roothaan, *Rev. Mod. Phys.* **23**, 69 (1951).
- [29] G. G. Hall, *Proc. R. Soc. Lond. A* **205**, 541 (1951).
- [30] P. Hohenberg, W. Kohn, *Phys. Rev.* **136**, B864 (1964).
- [31] W. Kohn, L. J. Sham, *Phys. Rev.* **140**, A1133 (1965).
- [32] H.-P. Baron, *Entwicklung eines Programms zur Berechnung chemischer Verschiebungen*, Diplomarbeit, Universität Karlsruhe (TH) (1991).
- [33] F. London, *J. Phys. Radium* **8**, 397 (1937).
- [34] C. van Wüllen, *J. Chem. Phys.* **136**, 114110 (2012).
- [35] J. Pople, R. Krishnan, H. Schlegel, J. S. Binkley, *Int. J. Quantum Chem.* **16**, 225 (1979).
- [36] R. Stevens, R. Pitzer, W. Lipscomb, *J. Chem. Phys.* **38**, 550 (1963).
- [37] J. Gerratt, I. M. Mills, *J. Chem. Phys.* **49**, 1719 (1968).
- [38] F. Weigend, *RI-Methoden in der MP2-Störungsrechnung: Theorie, Implementierung und Anwendung*, Dissertation, Universität Karlsruhe (TH) (1999).
- [39] N. C. Handy, H. F. Schaefer III, *J. Chem. Phys.* **81**, 5031 (1984).
- [40] P. Pulay, *Chem. Phys. Lett.* **73**, 393 (1980).
- [41] P. Pulay, *J. Comp. Chem.* **3**, 556 (1982).
- [42] A. Rajagopal, J. Callaway, *Phys. Rev. B* **7**, 1912 (1973).
- [43] G. Vignale, M. Rasolt, *Phys. Rev. B* **37**, 10685 (1988).
- [44] M. Bühl, M. Kaupp, O. L. Malkina, V. G. Malkin, *J. Comp. Chem.* **20**, 91 (1999).
- [45] G. Vignale, M. Rasolt, *Phys. Rev. Lett.* **59**, 2360 (1987).
- [46] W. Bieger, G. Seifert, H. Eschrig, G. Grossmann, *Chem. Phys. Lett.* **115**, 275 (1985).
- [47] V. Malkin, O. Malkina, D. Salahub, *Chem. Phys. Lett.* **204**, 80 (1993).
- [48] S. N. Maximoff, G. E. Scuseria, *Chem. Phys. Lett.* **390**, 408 (2004).
- [49] P. Lazzeretti, *Prog. Nucl. Magn. Reson. Spectrosc.* **36**, 1 (2000).
- [50] F. Mack, *Chemische Abschirmungskonstanten mit meta-GGA-Funktionalen: Implementierung und Testrechnungen*, Masterarbeit, Karlsruher Institut für Technologie (2017).
- [51] R. Cammi, B. Mennucci, J. Tomasi, *J. Chem. Phys.* **110**, 7627 (1999).

- [52] S. Sinnecker, A. Rajendran, A. Klamt, M. Diedenhofen, F. Neese, *J. Phys. Chem. A* **110**, 2235 (2006).
- [53] A. Klamt, *WIREs Comput. Mol. Sci.* **1**, 699 (2011).
- [54] M. Renz, M. Kess, M. Diedenhofen, A. Klamt, M. Kaupp, *J. Chem. Theory Comput.* **8**, 4189 (2012).
- [55] A. Klamt, *J. Phys. Chem.* **99**, 2224 (1995).
- [56] A. Klamt, V. Jonas, T. Bürger, J. C. Lohrenz, *J. Phys. Chem. A* **102**, 5074 (1998).
- [57] COSMOtherm, Version C3.0, Release 17.01; COSMOlogic GmbH & Co. KG, <http://www.cosmologic.de> (2018).
- [58] F. Eckert, A. Klamt, *AIChE J.* **48**, 369 (2002).
- [59] J. P. Perdew, *Phys. Rev. B* **33**, 8822 (1986).
- [60] A. D. Becke, *Phys. Rev. A* **38**, 3098 (1988).
- [61] A. Schäfer, C. Huber, R. Ahlrichs, *J. Chem. Phys.* **100**, 5829 (1994).
- [62] R. S. Mulliken, *J. Chem. Phys.* **23**, 1833 (1955).
- [63] A. E. Reed, R. B. Weinstock, F. Weinhold, *J. Chem. Phys.* **83**, 735 (1985).
- [64] U. C. Singh, P. A. Kollman, *J. Comp. Chem.* **5**, 129 (1984).
- [65] M. Cossi, O. Crescenzi, *J. Chem. Phys.* **118**, 8863 (2003).
- [66] B. Tiffon, J.-E. Dubois, *Org. Magn. Reson.* **11**, 295 (1978).
- [67] F. Weigend, R. Ahlrichs, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **7**, 3297 (2005).
- [68] J. P. Perdew, K. Burke, M. Ernzerhof, *Phys. Rev. Lett.* **77**, 3865 (1996).
- [69] G. R. Fulmer, A. J. Miller, N. H. Sherden, H. E. Gottlieb, A. Nudelman, B. M. Stoltz, J. E. Bercaw, K. I. Goldberg, *Organometallics* **29**, 2176 (2010).
- [70] V. N. Staroverov, G. E. Scuseria, J. Tao, J. P. Perdew, *J. Chem. Phys.* **119**, 12129 (2003).
- [71] Y. Franzke, persönliche Kommunikation (2018).
- [72] W. Liu, *Mol. Phys.* **108**, 1679 (2010).
- [73] T. Saue, *ChemPhysChem* **12**, 3077 (2011).
- [74] D. Peng, M. Reiher, *Theo. Chem. Acc.* **131**, 1081 (2012).
- [75] T. R. Cundari, M. T. Benson, M. L. Lutz, S. O. Sommerer, *Rev. Comput. Chem.* **8**, 145 (1996).
- [76] G. Frenking, I. Antes, M. Böhme, S. Dapprich, A. W. Ehlers, V. Jonas, A. Neuhaus, M. Otto, R. Stegmann, A. Veldkamp u. a., *Rev. Comput. Chem.* **8**, 63 (2007).
- [77] E. A. Moore, A. Healy, *J. Chem. Soc. Faraday Trans.* **91**, 1735 (1995).
- [78] A. Bagno, M. Bonchio, *Chem. Phys. Lett.* **317**, 123 (2000).

- [79] A. Bagno, M. Bonchio, *Eur. J. Inorg. Chem.* **2002**, 1475 (2002).
- [80] L. E. McMurchie, E. R. Davidson, *J. Comp. Phys.* **44**, 289 (1981).
- [81] X. Cao, M. Dolg, „Relativistic Pseudopotentials“, *Relativistic Methods for Chemists*, hrsg. von M. Barysz, Y. Ishikawa, Dordrecht: Springer Netherlands (2010).
- [82] L. R. Kahn, W. A. Goddard III, *J. Chem. Phys.* **56**, 2685 (1972).
- [83] M. Dolg, U. Wedig, H. Stoll, H. Preuss, *J. Chem. Phys.* **86**, 866 (1987).
- [84] O. Treutler, R. Ahlrichs, *J. Chem. Phys.* **102**, 346 (1995).
- [85] O. Treutler, *Entwicklung und Anwendung von Dichtefunktionalmethoden*, Dissertation, Universität Karlsruhe (TH) (1995).
- [86] R. Vivas-Reyes, F. De Proft, M. Biesemans, R. Willem, P. Geerlings, *J. Phys. Chem. A* **106**, 2753 (2002).
- [87] J. Tao, J. P. Perdew, V. N. Staroverov, G. E. Scuseria, *Phys. Rev. Lett.* **91**, 146401 (2003).
- [88] G. Magyarfalvi, G. Tarczay, E. Vass, *WIREs Comput. Mol. Sci.* **1**, 403 (2011).
- [89] K. Reiter, M. Kühn, F. Weigend, *J. Chem. Phys.* **146**, 054102 (2017).
- [90] J. Cheeseman, M. Frisch, F. Devlin, P. Stephens, *Chem. Phys. Lett.* **252**, 211 (1996).
- [91] P. J. Stephens, *J. Phys. Chem.* **89**, 748 (1985).
- [92] P. Stephens, M. Lowe, *Annu. Rev. Phys. Chem.* **36**, 213 (1985).
- [93] V. P. Nicu, J. Neugebauer, S. K. Wolff, E. J. Baerends, *Theo. Chem. Acc.* **119**, 245 (2008).
- [94] P. Deglmann, F. Furche, R. Ahlrichs, *Chem. Phys. Lett.* **362**, 511 (2002).
- [95] M. Häser, *J. Chem. Phys.* **95**, 8259 (1991).
- [96] T. Williams, C. Kelley and many others, Gnuplot 4.2: an interactive plotting program <http://gnuplot.sourceforge.net/> (2009).
- [97] T. Taniguchi, D. Manai, M. Shibata, Y. Itabashi, K. Monde, *J. Am. Chem. Soc.* **137**, 12191 (2015).
- [98] E. Botek, P. d'Antuono, A. Jacques, R. Carion, B. Champagne, L. Maton, D. Taziaux, J.-L. Habib-Jiwan, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **12**, 14172 (2010).
- [99] B. N. Cretin, Q. Sallembien, L. Sindt, N. Daugey, T. Buffeteau, P. Waffo-Teguo, D. Dubourdieu, A. Marchal, *Anal. Chim. Acta* **888**, 191 (2015).
- [100] T. Brotin, D. Cavagnat, J.-P. Dutasta, T. Buffeteau, *J. Am. Chem. Soc.* **128**, 5533 (2006).
- [101] A. D. Becke, *J. Chem. Phys.* **98**, 5648 (1993).
- [102] C. Lee, W. Yang, R. G. Parr, *Phys. Rev. B* **37**, 785 (1988).

Literaturverzeichnis

- [103] P. Stephens, F. Devlin, C. Chabalowski, M. J. Frisch, *J. Phys. Chem.* **98**, 11623 (1994).
- [104] K. Reiter, F. Mack, F. Weigend, *J. Chem. Theory Comput.* **14**, 191 (2018).
- [105] B. I. Dunlap, J. Connolly, J. Sabin, *J. Chem. Phys.* **71**, 3396 (1979).
- [106] J. L. Whitten, *J. Chem. Phys.* **58**, 4496 (1973).
- [107] K. Eichkorn, O. Treutler, H. Öhm, M. Häser, R. Ahlrichs, *Chem. Phys. Lett.* **240**, 283 (1995).
- [108] C. A. White, M. Head-Gordon, *J. Chem. Phys.* **101**, 6593 (1994).
- [109] C. Ochsenfeld, C. A. White, M. Head-Gordon, *J. Chem. Phys.* **109**, 1663 (1998).
- [110] L. Dagum, R. Menon, *IEEE Comput. Sci. Eng.* **5**, 46 (1998).
- [111] T. H. Dunning Jr, *J. Chem. Phys.* **90**, 1007 (1989).
- [112] D. E. Woon, T. H. Dunning Jr, *J. Chem. Phys.* **98**, 1358 (1993).
- [113] D. Flaig, M. Maurer, M. Hanni, K. Braunger, L. Kick, M. Thubauville, C. Ochsenfeld, *J. Chem. Theory Comput.* **10**, 572 (2014).
- [114] *Molecular structures for benchmarking NMR shifts*, URL: <http://www.cup.uni-muenchen.de/pc/ochsenfeld/download/> (zuletzt aufgerufen am 11.07.2018).
- [115] C. Ochsenfeld, J. Kussmann, F. Koziol, *Angew. Chem.* **116**, 4585 (2004).
- [116] C. Adamo, V. Barone, *J. Chem. Phys.* **110**, 6158 (1999).
- [117] J. Gauss, *J. Chem. Phys.* **99**, 3629 (1993).
- [118] A. K. Jameson, C. J. Jameson, *Chem. Phys. Lett.* **134**, 461 (1987).
- [119] T. W. Keal, D. J. Tozer, *J. Chem. Phys.* **121**, 5654 (2004).
- [120] A. Bohne, E. Lang, C.-W. von der Lieth, *Bioinformatics (Oxford, England)* **15**, 767 (1999).
- [121] *2KYD: RDC and RCSA refinement of an A-form RNA: Improvements in Major Groove Width*, URL: <https://www.rcsb.org/structure/2kyd> (zuletzt aufgerufen am 12.07.2018).
- [122] M. Beer, J. Kussmann, C. Ochsenfeld, *J. Chem. Phys.* **134**, 074102 (2011).
- [123] C. Kumar, T. Kjærgaard, T. Helgaker, H. Fliegl, *J. Chem. Phys.* **145**, 234108 (2016).
- [124] P. C. Hariharan, J. A. Pople, *Theoret. Chim. Acta* **28**, 213 (1973).
- [125] F. Neese, F. Wennmohs, A. Hansen, U. Becker, *Chem. Phys.* **356**, 98 (2009).
- [126] P. Plessow, F. Weigend, *J. Comp. Phys.* **33**, 810 (2012).
- [127] S. Iijima, *Nature* **354**, 56 (1991).
- [128] S. Iijima, T. Ichihashi, Y. Ando, *Nature* **356**, 776 (1992).

- [129] J. Liu, H. Dai, J. Hafner, D. Colbert, R. Smalley, *Nature* **385**, 780 (1997).
- [130] R. Martel, H. R. Shea, P. Avouris, *Nature* **398**, 299 (1999).
- [131] R. Martel, H. R. Shea, P. Avouris, *J. Phys. Chem. B* **103**, 7551 (1999).
- [132] M. Sano, A. Kamino, J. Okamura, S. Shinkai, *Science* **293**, 1299 (2001).
- [133] J. Geng, Y. K. Ko, S. C. Youn, Y.-H. Kim, S. A. Kim, D.-H. Jung, H.-T. Jung, *J. Phys. Chem. C* **112**, 12264 (2008).
- [134] M. Ahlskog, E. Seynaeve, R. Vullers, C. Van Haesendonck, A. Fonseca, K. Hernadi, J. Nagy, *Chem. Phys. Lett.* **300**, 202 (1999).
- [135] L. Song, L. Ci, L. Sun, C. Jin, L. Liu, W. Ma, D. Liu, X. Zhao, S. Luo, Z. Zhang u. a., *Adv. Mat.* **18**, 1817 (2006).
- [136] Z. Zhou, D. Wan, Y. Bai, X. Dou, L. Song, W. Zhou, Y. Mo, S. Xie, *Physica E* **33**, 24 (2006).
- [137] N. Komatsu, *Carbon* **44**, 2091 (2006).
- [138] A. Guo, Y. Fu, L. Guan, Z. Zhang, W. Wu, J. Chen, Z. Shi, Z. Gu, R. Huang, X. Zhang, *J. Phys. Chem. C* **111**, 3555 (2007).
- [139] J.-F. Colomer, L. Henrard, E. Flahaut, G. Van Tendeloo, A. Lucas, P. Lambin, *Nano Letters* **3**, 685 (2003).
- [140] H. Yu, Q. Zhang, G. Luo, F. Wei, *Appl. Phys. Letters* **89**, 223106 (2006).
- [141] L. Liu, F. Liu, J. Zhao, *Nano Res.* **7**, 626 (2014).
- [142] F. d. L. Castillo-Alvarado, J. Ortíz-López, J. Arellano, A. Cruz-Torres, *Adv. Sci. Technol.* **72**, 188 (2010).
- [143] A. Cruz-Torres, F. D. L. Castillo-Alvarado, J. Ortíz-López, J. Arellano, *Int. J. Quantum Chem.* **110**, 2495 (2010).
- [144] M. Zheng, C. Ke, *Small* **6**, 1647 (2010).
- [145] L. Chen, H. Wang, J. Xu, X. Shen, L. Yao, L. Zhu, Z. Zeng, H. Zhang, H. Chen, *J. Am. Chem. Soc.* **133**, 9654 (2011).
- [146] T. A. Hilder, J. M. Hill, *Phys. Rev. B* **75**, 125415 (2007).
- [147] R. Ansari, F. Sadeghi, S. Ajori, *Eur. J. Mech. A-Solid.* **62**, 67 (2017).
- [148] J. Cumings, A. Zettl, *Science* **289**, 602 (2000).
- [149] B. I. Dunlap, *Phys. Rev. B* **46**, 1933 (1992).
- [150] S. Itoh, S. Ihara, J.-i. Kitakami, *Phys. Rev. B* **47**, 1703 (1993).
- [151] S. Ihara, S. Itoh, J.-i. Kitakami, *Phys. Rev. B* **47**, 12908 (1993).
- [152] S. Itoh, S. Ihara, *Phys. Rev. B* **48**, 8323 (1993).
- [153] O. Hod, E. Rabani, R. Baer, *Phys. Rev. B* **67**, 195408 (2003).
- [154] E. Taşçı, E. Yazgan, O. Malcioğlu, Ş. Erkoç, *Fullerenes Nanotubes Carbon Nanostruct.* **13**, 147 (2005).

Literaturverzeichnis

- [155] C. Chen, J.-G. Chang, S.-P. Ju, C.-C. Hwang, **13**, 1995 (2011).
- [156] L. Liu, L. Zhang, H. Gao, J. Zhao, *Carbon* **49**, 4518 (2011).
- [157] S. Ihara, S. Itoh, *Carbon* **33**, 931 (1995).
- [158] V. Meunier, P. Lambin, A. Lucas, *Phys. Rev. B* **57**, 14886 (1998).
- [159] J. Mintmire, B. Dunlap, C. White, *Phys. Rev. Lett.* **68**, 631 (1992).
- [160] N. Hamada, S. Sawada, A. Oshiyama, *Phys. Rev. Lett.* **68**, 1579 (1992).
- [161] R. Saito, M. Fujita, G. Dresselhaus, M. S. Dresselhaus, *Appl. Phys. Letters* **60**, 2204 (1992).
- [162] R. Saito, G. Dresselhaus, M. S. Dresselhaus, *Physical properties of carbon nanotubes*, World Scientific (1998).
- [163] J. W. Wilder, L. C. Venema, A. G. Rinzler, R. E. Smalley, C. Dekker, *Nature* **391**, 59 (1998).
- [164] A. Ceulemans, L. Chibotaru, S. Bovin, P. Fowler, *J. Chem. Phys.* **112**, 4271 (2000).
- [165] Z. Zhang, Z. Yang, X. Wang, J. Yuan, H. Zhang, M. Qiu, J. Peng, *J. Phys. Condens. Matter* **17**, 4111 (2005).
- [166] D.-H. Oh, J. M. Park, K. S. Kim, *Phys. Rev. B* **62**, 1600 (2000).
- [167] E. Yazgan, E. Taşçı, O. B. Malcioğlu, Ş. Erkoç, *J. Mol. Struct.* **681**, 231 (2004).
- [168] X. Wu, R. Zhou, J. Yang, X. C. Zeng, *J. Phys. Chem. C* **115**, 4235 (2011).
- [169] R. J. Berger, *Z. Naturforsch. B* **67**, 1127 (2012).
- [170] A. Ceulemans, L. Chibotaru, P. Fowler, *Phys. Rev. Lett.* **80**, 1861 (1998).
- [171] S. Pelloni, P. Lazzeretti, G. Monaco, R. Zanasi, *Rend. Fis. Acc. Lincei* **22**, 105 (2011).
- [172] Y. B. Zel'dovich, *Sov. Phys. JETP* **6**, 1184 (1958).
- [173] E. Ascher, *Helv. Phys. Acta* **39**, 40 (1966).
- [174] H. Schmid, *Ferroelectrics* **252**, 41 (2001).
- [175] R. Haddon, *Nature* **388**, 31 (1997).
- [176] L. Liu, G. Guo, C. Jayanthi, S. Wu, *Phys. Rev. Lett.* **88**, 217206 (2002).
- [177] C.-C. Tsai, F.-L. Shyu, C.-W. Chiu, C.-P. Chang, R.-B. Chen, M.-F. Lin, *Phys. Rev. B* **70**, 075411 (2004).
- [178] C. Liu, H. Chen, J. Ding, *J. Phys. Condens. Matter* **20**, 015206 (2007).
- [179] C. Liu, N. Xu, *Physica B* **403**, 2884 (2008).
- [180] C. Chuang, Y.-C. Fan, B.-Y. Jin, *J. Chem. Inf. Model.* **49**, 361 (2009).
- [181] C. Chuang, Y.-C. Fan, B.-Y. Jin, *J. Chem. Inf. Model.* **49**, 1679 (2009).

- [182] F. Beuerle, C. Herrmann, A. C. Whalley, C. Valente, A. Gamburd, M. A. Ratner, J. F. Stoddart, *Chem. Eur. J.* **17**, 3868 (2011).
- [183] F. Weigend, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **8**, 1057 (2006).
- [184] S. Grimme, J. Antony, S. Ehrlich, H. Krieg, *J. Chem. Phys.* **132**, 154104 (2010).
- [185] S. Grimme, S. Ehrlich, L. Goerigk, *J. Comp. Chem.* **32**, 1456 (2011).
- [186] Y. Zhao, D. G. Truhlar, *Theo. Chem. Acc.* **120**, 215 (2008).
- [187] C. Donsbach, K. Reiter, D. Sundholm, F. Weigend, S. Dehnen, *Angew. Chem. Int. Ed.* **57**, 8770 (2018).
- [188] K. A. Peterson, D. Figgen, E. Goll, H. Stoll, M. Dolg, *J. Chem. Phys.* **119**, 11113 (2003).
- [189] B. Krebs, H.-U. Hürter, *Angew. Chem. Int. Ed.* **19**, 481 (1980).
- [190] S. Boys, *Rev. Mod. Phys.* **32**, 296 (1960).
- [191] R. J. Wilson, F. Hastreiter, K. Reiter, R. Wolf, R. Gschwind, F. Weigend, S. Dehnen (2018), eingereicht.
- [192] F. Weigend, *J. Chem. Phys.* **141**, 134103 (2014).
- [193] K. Eichkorn, F. Weigend, O. Treutler, R. Ahlrichs, *Theo. Chem. Acc.* **97**, 119 (1997).
- [194] F. Weigend, A. Baldes, *J. Chem. Phys.* **133**, 174102 (2010).
- [195] B. Metz, H. Stoll, M. Dolg, *J. Chem. Phys.* **113**, 2563 (2000).
- [196] R. Ahlrichs, K. May, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **2**, 943 (2000).
- [197] O. Lemp, M. Balmer, K. Reiter, F. Weigend, C. von Hänisch, *Chem. Commun.* **53**, 7620 (2017).
- [198] A. A. Maryott, E. R. Smith, *Table of dielectric constants of pure liquids*, National Bureau of Standards Gaithersburg MD (1951).
- [199] S. K. Latypov, F. M. Polyancev, D. G. Yakhvarov, O. G. Sinyashin, *Phys. Chem. Chem. Phys.* **17**, 6976 (2015).
- [200] K. B. Wiberg, J. D. Hammer, K. W. Zilm, J. R. Cheeseman, T. A. Keith, *J. Phys. Chem. A* **102**, 8766 (1998).
- [201] R. Treß, *Numerische Herausforderungen in der Quantenchemie schwerer Elemente: Analyse von Defiziten und technische Verbesserungen*, Masterarbeit, Karlsruher Institut für Technologie (2018).
- [202] W. R. Dolbier, *Guide to fluorine NMR for organic chemists*, John Wiley & Sons (2016).

Literaturverzeichnis

- [203] O. Kühl, *Phosphorus-31 NMR spectroscopy: a concise introduction for the synthetic organic and organometallic chemist*, Springer Science & Business Media (2008).

Veröffentlichungen

1. *Size Matters: From Two Dimensional Au(I)-Tl(I) Metallocopolymers to Molecular Complexes*
T. Seifert, N. Knoefel, T. Feuerstein, K. Reiter, S. Lebedkin, M. Gamer, A. Boukis, F. Weigend, M. Kappes, P. Roesky, in Vorbereitung (2018).
2. *[Co@Sn₆Sb₆]³⁻: Structure and ¹¹⁹Sn NMR Spectrum of an Off-Center Endohedral 12-Vertex Cluster*
R. J. Wilson, F. Hastreiter, K. Reiter, P. Büschelberger, R. Wolf, R. Gschwind, F. Weigend, S. Dehnen, eingereicht (2018).
3. *[Hg₄Te₈(Te₂)₄]⁸⁻: A Heavy Metal Porphyrinoid Embedded in a Lamellar Structure*
C. Donsbach, K. Reiter, D. Sundholm, F. Weigend, S. Dehnen, *Angew. Chem. Int. Ed.* **57**, 8770, (2018).
4. *Multicomponent Reactions Provide Key Molecules for Secret Communication*
A. Boukis, K. Reiter, M. Frölich, D. Hofheinz, M. Meier, *Nat. Commun.* **9**, 1439 (2018).
5. *(Ge₂P₂)²⁻: A Binary Analogue of P₄ as a Precursor to the Ternary Cluster Anion [Cd₃(Ge₃P)₃]³⁻*
S. Mitzinger, J. Bandemehr, K. Reiter, J. McIndoe, X. Xie, F. Weigend, J. Corrigan, S. Dehnen, *Chem. Commun.* **54**, 1421 (2018).
6. *Calculation of Magnetic Shielding Constants with meta-GGA Functionals Employing the Multipole-Accelerated Resolution of the Identity: Implementation and Assessment of Accuracy and Efficiency*
K. Reiter, F. Mack, F. Weigend, *J. Chem. Theory Comput.* **14**, 191 (2018).
7. *An NHC-Phosphinidenyl as a Synthon for New Group 13/15 Compounds*
O. Lemp, M. Balmer, K. Reiter, F. Weigend, C. von Hänisch, *Chem. Commun.* **53**, 7620 (2017).
8. *Vibrational Circular Dichroism Spectra for Large Molecules and Molecules with Heavy Elements*
K. Reiter, M. Kühn, F. Weigend, *J. Chem. Phys.* **146**, 054102 (2017).

Veröffentlichungen

9. *A Dinuclear Gold(I) Bis(Carbene) Complex Based on a Ditopic Cyclic (Aryl)(Amino)Carbene Framework*
E. Deck, K. Reiter, W. Klopper, F. Breher, *Z. Anorg. Allg. Chem.* **642**, 1320 (2016).
10. *A Boron-Fluorinated Tris(pyrazolyl)borate Ligand (^FTp*) and Its Mono- and Dinuclear Copper Complexes [Cu(^FTp*)₂] and [Cu₂(^FTp*)₂]: Synthesis, Structures, and DFT Calculations*
T. Augenstein, F. Dorner, K. Reiter, H. Wagner, D. Garnier, W. Klopper, F. Breher, *Chem. Eur. J.* **22**, 7935 (2016).
11. *[(Pb₆I₈)Mn(CO)₅]₆²⁻: An Octahedral (M₆X₈)-like Cluster with Inverted Bonding*
S. Wolf, K. Reiter, F. Weigend, W. Klopper, C. Feldmann, *Inorg. Chem.* **54**, 3989 (2015).

Lebenslauf

Name:	Kevin Reiter
Geburtsdatum:	29. November 1989
Geburtsort:	Neuenbürg
1996 – 2000	Wilhelm-Ganzhorn-Grundschule Straubenhardt
2000 – 2009	Gymnasium Neuenbürg
Juni 2009	allgemeine Hochschulreife
2010 – 2013	Bachelorstudium Chemie am Karlsruher Institut für Technologie
Juni 2013 – August 2013	Bachelorarbeit am Institut für Physikalische Chemie, Abteilung für Theoretische Chemie am Karlsruher Institut für Technologie unter Anleitung von Prof. Dr. Willem Klopper
Oktober 2013	Abschluss als Bachelor of Science
2013 – 2015	Masterstudium Chemie am Karlsruher Institut für Technologie
März 2015 – September 2015	Masterarbeit am Institut für Physikalische Chemie, Abteilung für Theoretische Chemie am Karlsruher Institut für Technologie unter Anleitung von Prof. Dr. Willem Klopper
September 2015	Abschluss als Master of Science
2015	Beginn der Promotion am Institut für Physikalische Chemie, Abteilung für Theoretische Chemie am Karlsruher Institut für Technologie unter Anleitung von PD Dr. Florian Weigend
November 2017 – Dezember 2017	6-wöchiger Forschungsaufenthalt an der Universität Helsinki bei Prof. Dr. Dage Sundholm

Danksagung

Zu Beginn möchte ich mich bei meinen Mathematik-, Physik- und Chemielehrern Michael Frey, Matthias Sickmüller und Michael Burkard bedanken, die zur rechten Zeit mein Interesse an den Naturwissenschaften gefördert und gefordert haben. Ich danke ihnen für ihren lehrreichen und vorbildlichen Unterricht, auch wenn das einige meiner ehemaligen Mitschüler sicher anders sehen würden.

Mein größter Dank gilt PD Dr. Florian Weigend für eine Betreuung, wie sie nicht hätte besser sein können. Insbesondere für seine unermüdliche Unterstützung bei noch so kleinen Fragen und Problemen, all die anregenden Gespräche und auch für die Freiheiten, die er mir gelassen hat. Die Momente abseits der Wissenschaft und die Vermittlung der wirklich wichtigen Kompetenzen – am Kickertisch – werden mir immer in bester Erinnerung bleiben. Eine wahrhaft vorbildliche Zusammenarbeit zwischen einem Schwaben und einem Badener.

Prof. Dr. Burkhard Luy danke ich vielmals für die Übernahme des Koreferats.

Bei Prof. Dr. Willem Klopper möchte ich mich für die Finanzierung zu Beginn meiner Promotion bedanken. Weiterhin danke ich ihm für die Nutzung der am Lehrstuhl für Theoretische Chemie zur Verfügung stehenden Ressourcen. Nicht zuletzt bin ich dankbar für die Zeit und die Betreuung während meiner Bachelor-, Vertiefungs- und Masterarbeit, was mein Interesse an der Theoretischen Chemie vertieft und letztlich zu dieser Arbeit geführt hat.

Besonderer Dank gilt meinem langjährigen Bürokollegen Christof Holzer mit dem ich nun seit einiger Zeit das „vormals Badisch Birro“ besetze. Es war und ist eine tolle Zeit zusammen mit ihm, sowohl im Büro als auch auf diversen Konferenzen oder Wanderungen, egal ob in Mariapfarr, Bochum, München oder Helsinki.

Dr. Markus Armbruster danke ich für die gemeinsame Zeit im damals noch „Badische Birro“ und seine Hilfsbereitschaft meine Fragen zu beantworten.

Dr. Michael Kühn und Fabian Mack danke ich für die Zusammenarbeit am VCD- und meta-GGA-Projekt.

Prof. Dr. Dage Sundholm danke ich für seine Gastfreundschaft während meiner beiden Aufenthalte in Helsinki sowie für die Betreuung während meines Forschungsaufenthalts. In diesem Zusammenhang sollen auch Maria Dimitrova und Dr. Lukas Wirz nicht unerwähnt bleiben.

Dr. Michael Harding, Frank Imhoff und Sebastian Kleinhans gilt mein Dank für alle technischen Angelegenheiten sowie für die Lösung von Problemen bei Soft- und Hardwarefragen.

Weiter danke ich allen zeitweiligen oder noch aktiven Mitgliedern in der Abteilung für Theoretische Chemie, die ich während meiner Zeit dort – seit meiner Bachelorarbeit – kennenlernen durfte, für die tolle Zeit und auch für die nicht immer fachlichen Gespräche. Dazu gehören insbesondere Dr. Angela Bihlmeier, Dr. Katharina Krause, Dr. Jiří Chemla, Dr. Johannes Heuser, Dr. Nils Middendorf, Nils Schieschke, Dr. Patrik Pollak, Dr. Peter Limacher und Yannick Franzke.

Unserer Sekretärin Manuela Kühn danke ich für ihre Hilfe bei allen organisatorischen und bürokratischen Angelegenheiten, die sie immer gerne übernommen hat, obwohl ich eigentlich am INT im Norden angestellt bin.

Für die kritische und äußerst aufmerksame Durchsicht der Arbeit bedanke ich mich bei Fabian Mack, Dr. Johannes Heuser und Yannick Franzke.

Außerdem gilt mein Dank dem SFB 1176 „Strukturierung weicher Materie“ der Deutschen Forschungsgemeinschaft (DFG) für die finanzielle Unterstützung.

Meinen Eltern und meiner Familie danke ich für das grenzenlose Vertrauen und die Unterstützung meiner Vorhaben seit jeher.

Meiner Freundin Martina Hadamjetz danke ich für ihre bedingungslose Liebe und die wundervolle gemeinsame Zeit.

