# Física Estadística Computacional

## Dinámica molecular - 1° cuatrimestre 2017

## Problema 1: gas de Lennard-Jones

Considere un sistema de 512 partículas que interactúan a través de un potencial del tipo Lennard-Jones, ubicadas inicialmente en una red cúbica simple. Confiera al sistema inicialmente una "temparatura" T=0.728 y una densidad  $\rho=0.8442$ . Deje evolucionar al sistema utilizando un algoritmo de dinámica molecular que genere estados en el ensamble microcanónico.

- (a) Grafique la evolución de la energía total, la energía cinética y la potencial del sistema ¿En cuánto estima el tiempo de termalización?
- (b) Estime las fluctuaciones, en el equilibrio, que presentan las cantidades estudiadas en el punto anterior. Tenga en cuenta que configuraciones sucesivas pueden presentar cierto grado de correlación.
- (c) Repita los puntos anteriores para diferentes "temperaturas" iniciales de manera de obtener diferentes temperaturas de equilibrio. Estudie el comportamiento de la energía total en función de la temperatura de equilibrio E(T). Estime  $C_V$  a partir de esta curva y compárelo con el valor de  $C_V$  calculado a partir de fluctuaciones de las cantidades apropiadas en un ensamble microcanónico.

#### Problema 2: transiciones de fase

Encuentre la dependencia de la energía total E y la presión P con la temperatura T para un sistema de 125 partículas Lennard-Jones, para el rango de temperaturas  $T \in [0.4, 2.0]$  y para un rango de densidades  $\rho \in [0.4, 0.8]$ . Utilice para ello el método de rescaling de velocidades. Asegúrese de tomar las mediciones una vez que la muestra haya termalizado en cada caso. ¿Cómo cambian los resultados si se utilizan 512 partículas?

### Problema 3: función de distribución radial

Calcule la función de distribución radial g(r) para el sistema del punto anterior, a temperatura T=1.5 y  $\rho=0.6,\,0.8$  y 1.0. Explique el comportamiento cualitativo observado.