Молекулярная динамика

Этап №2

Гафиров Абдималик НФИбд-01-18 Логинов Сергей НФИбд-01-18 Мулихин Павел НФИбд-01-18 Наливайко Сергей НФИбд-01-18 Смирнова Мария НФИбд-01-18 Сорокин Андрей НФИбд-03-18

Метод молекулярной динамики

Метод молекулярной динамики (МД) рассматривает поведение вещества на микроуровне - мы наблюдаем за движением отдельных молекул. При этом мы хотим понять поведение сложной многочастичной системы. Применение метода МД даже к небольшим системам, состоящим из нескольких сотен или тысяч частиц, дает много для понимания наблюдаемых свойств газов, жидкостей итвердых тел.

Мы вывели 2N уравнений первого порядка (N — число частиц):

$$\frac{d\mathbf{r}_{i}}{dt} = \mathbf{v}_{i}$$
,
 $\frac{d\mathbf{v}_{i}}{dt} = \mathbf{a}_{i}$.

Здесь мы ввели скорости частиц \mathbf{v}_i и их ускорения $\mathbf{a}_i = \mathbf{F}_i/m_i$.

Алгоритм Верле

Алгоритм Верле в скоростной форме выглядит следующим образом:

$$\begin{split} &\mathbf{r}_i^{n+1} = \mathbf{r}_i^n + \mathbf{v}_i^n \cdot \Delta t + \mathbf{a}_i^n \cdot \frac{\Delta t^2}{2} \,, \\ &\mathbf{v}_i^{n+1} = \mathbf{v}_i^n + \frac{1}{2} (\mathbf{a}_i^n + \mathbf{a}_i^{n+1}) \Delta t. \end{split}$$

Нам придется использовать два массива для хранения ускорений, но мы можем переписать схему, чтобы этого избежать:

$$\mathbf{v}_i^{n+1/2} = \mathbf{v}_i^n + \mathbf{a}_i^n \cdot \frac{\Delta t}{2},$$
 $\mathbf{r}_i^{n+1} = \mathbf{r}_i^n + \mathbf{v}_i^{n+1/2} \cdot \Delta t,$
 $\mathbf{v}_i^{n+1} = \mathbf{v}_i^{n+1/2} + \mathbf{a}_i^{n+1} \cdot \frac{\Delta t}{2}.$

1. Начальные условия

Необходимо ввести начальные условия:

$$\mathbf{r}_i(t=0) = \mathbf{r}_{i0}, \ \mathbf{v}_i(t=0) = \mathbf{v}_{i0}$$

При этом суммарный импульс частиц должен быть равен 0.

2. Граничные условия

Граничные условия зададим периодическими:

если
$$|\Delta x| > L/2$$
, $\Delta x = \Delta x - \operatorname{sgn}(\Delta x) \cdot L$.

3. Вычисление ускорений

Так как мы переписали уравнения движения, необходимо перед интегрированием вычислить значения ускорений, в соответствии с третим законом Ньютона:

$$\mathbf{F}_{ij} = -\mathbf{F}_{ji}.$$

4. Выбор шага по времени

Критерием для выбора шага по времени будет служить условие сохранения полной энергии системы:

$$E = \sum_{i} \frac{m_{i}v_{i}^{2}}{2} + \sum_{i < j} U_{ij}.$$

Приемлемым можно считать сохранение Е с точностью 0,5%

5. Потенциал Леннард-Джонса

Потенциал – описывает парное взаимодействие молекул. Мы будем использовать Потенциал Леннард-Джонса, который выглядит следующим образом:

$$U_{LJ}(r) = arepsilon \left(\left(rac{b}{r}
ight)^{12} - 2 \left(rac{b}{r}
ight)^6
ight)$$

6. Интегрирование уравнений движения

Последний шаг нашего алгоритма - интегрирование уравнений движения в цикле по времени.

Выводы: На втором этапе проекта мы построили алгоритм для программы

двумерной молекулярной динамики