理解了《DPGen》的思路，其中有一个点还没有想明白就是做model devi的时候力场是用的所有模型的平均值还是某个模型，这个可能得看一下源码。

最近在看一篇《ml for molecular simulation》的综述，准备从这篇文章中的内容开始讲述机器学习力场的问题背景以及解决思路。

今天在看薛定谔方程的求解，因为不弄清楚薛定谔方程求解的困难之处的话，没有办法理解分子力场的作用。