## Estructura Electrónica de Materias: Cálculo desde primeros principios

Guía Práctica N°3

-1	T) 1	1	1	1 1	/ 1	1	1	, 1.	1	•	1 .	1 /	1		. 1,	
	Para el	valor ev	nerimental	del	parámetro de	red -	$\Theta \cup G$	25111d10 /	വക കവ	avergencia	വല	la energia :	total	en	k resiili	rэ
т.	I ala ci	vaioi ca	permineman	ucı	parametro de	JICU,		coudio i		iver genera	uc.	ia ciicigia	OOuar		K ICSUI	υO

```
k Energia total (eV)
2 -5.332352
4 -5.410362
6 -5.411693
8 -5.411816
```

Así, la convergencia de la energía total en el rango de 0.001 eV se da para k=6.

2. Para 6 puntos en la zona de Brillouin, el estudio de convergencia de la energía total variando el valor de energías de ondas planas dado por ENCUT resulta

```
ENCUT Energía total (eV)
240 -5.411693
270 -5.417335
300 -5.420325
330 -5.421652
360 -5.422537
380 -5.422960
400 -5.423190
```

La convergencia de la energía total en el rango de 0.001 eV se da para ENCUT=360.

3. Variando el parámetro de red ALAT con k=6 y ENCUT=460, desde ini=  $0.8 a_{\rm exp}$  hasta fin=  $1.2 a_{\rm exp}$ .

```
4.4 10.650 -1.682994

4.6 12.165 -3.236655

4.8 13.825 -4.275415

5.0 15.625 -4.925580

5.2 17.575 -5.279724

5.3 18.610 -5.371074

5.4 19.685 -5.416526

5.45 20.235 -5.424330

5.5 20.795 -5.423298

5.6 21.950 -5.397779

5.7 23.150 -5.345616

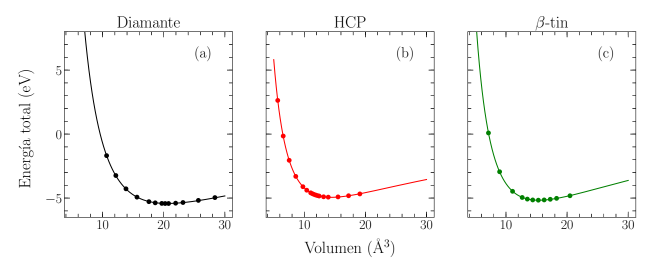
5.9 25.670 -5.180627

6.1 28.375 -4.961070

6.3 31.255 -4.711050

6.5 34.330 -4.447268
```

5. Las puntos en las figuras (a), (b) y (c) corresponden a los valores de energía total en función del volumen



de la celda para el silicio en sus estructuras diamante, hcp y  $\beta$ -tin, respectivamente. Ajustando los puntos obtenidos con la función de estado de Birch-Murnaghan, los valores de energía mínima, módulo de volumen, volumen de equilibrio y derivada de B0 en función de V resultaron:

## Parámetros de diamante:

E0 = -5.4199

B0 = 0.5201

V0 = 20.6127

B0' = 4.0576

## Parámetros de HCP:

E0 = -4.9420

B0 = 0.5907

V0 = 14.3801

B0' = 4.1513

## Parámetros de beta-tin:

E0 = -5.1687

B0 = 0.6886

V0 = 15.3618

B0' = 3.9779

Los puntos fueron ajustados usando el paquete optimize. curvefit integrado en python 3 usando la semilla p = (1, 1, 15, 1) para todos los casos.

6. Sabiendo que  $P=-\frac{dE}{dV}$  y G=E+PV (a T=0K), podemos determinar la presión teórica en la cual ocurrirá la transición estructural de la estructura diamante a la  $\beta$ -Sn encontrando la pendiente en común de las curvas de energía total en ambos casos. Es decir, es necesario resolver el sistema de ecuaciones:

$$\frac{dE^{\rm d}}{dV}\Big|_{V^{\rm d}} = \frac{dE^{\beta}}{dV}\Big|_{V^{\beta}} \tag{1}$$

$$\frac{dE^{d}}{dV}\Big|_{V^{d}} = \frac{dE^{\beta}}{dV}\Big|_{V^{\beta}}$$

$$\frac{dE^{d}}{dV}\Big|_{V^{d}} = \frac{E^{d} - E^{\beta}}{V^{d} - V^{\beta}}$$
(1)

donde  $V^{\rm d}$  y  $V^{\beta}$  son los valores de volumen en los que ocurre la transición. Para resolver este sistema, recurrimos al ajuste analítico con la ecuación de estado de Birch-Murnaghan. De igual manera, la derivada de la energía total se puede obtener analíticamente. Resolviendo este sistema de ecuaciones con el paquete fsolve en scipy.optimize de python 3, obtenemos:

Vd=14.3867 Vb=18.9613

Evaluando  $V^{\rm d}$  en la expresión analítica de la derivada, tenemos que el valor de presión para la cual ocurre la transición es  $P = 0.05146 \,\text{eV}/\text{Å}^3 = 8.2443 \,\text{GPa}.$ 

