#### Химический факультет, МГУ им. М.В. Ломоносова Кафедра физической химии Лаборатория строения и квантовой механики молекул

Моделирование спектров столкновительно-индуцированного поглощения в дальней ИК области методом классических траекторий

<u>Д</u>окладчик: Финенко Артем Андреевич

Научные руководители: с.н.с. к.ф.-м.н. Петров С.В. м.н.с. Локштанов С.Е.

# Столкновительно-индуцированное поглощение (СИП)<sup>1</sup>

## Вращательный переход запрещен в мономере

$$N_2(j_A) + h\nu \rightarrow N_2(j_B)$$

## Переход разрешен в столкновительном комплексе

$$\{N_2 + N_2\}(J) + h\nu \rightarrow \{N_2 + N_2\}(J')$$

## Состояния молекулярных пар

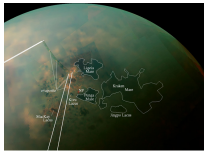
- Связанные состояния
- 2 Континуальные свободные состояния
- 3 Метастабильные состояния

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>M.F. Crawford, H.L. Welsh, and J.L. Locke (1949). In: Phys. Rev. 75.10, p. 1607.

# Приложения спектров СИП

- ${
  m 10}\ {
  m N_2-N_2}$ : атмосферы Земли и Титана $^2$
- 2 CO₂−Ar: атмосферы Марса и Венеры³





Puc. 1: NASA/Cassini (справа)

 $<sup>^2\</sup>mathrm{A.}$  Borysow and L. Frommhold (1986). In: Astrophys J. 311, pp. 1043–1057.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>K. Fox and S. J. Kim (1988). In: J. Quant. Spectrosc. Radiat. Transfer 40.3, pp.

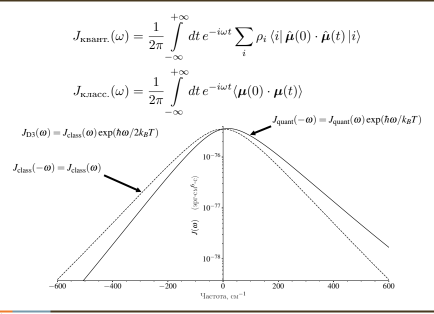
#### Временная теория возмущений

$$i\hbar \frac{\partial \psi}{\partial t} = \hat{H}\psi, \quad \hat{H} = \hat{H}_0 + \lambda \hat{V}(t)$$
$$\lambda \hat{V}(t) = -\frac{E_0(\boldsymbol{\mu} \cdot \boldsymbol{\varepsilon})}{2} \left( \exp\left(i\omega t\right) + \exp\left(-i\omega t\right) \right)$$

### Коэффициент поглощения

$$\frac{\alpha(\nu)}{\rho_1 \rho_2} = \frac{(2\pi)^3 N_L^2}{3\hbar c} \nu \left[ 1 - \exp\left(-\frac{hc\nu}{kT}\right) \right] V J(\nu)$$
$$J(\omega) = \sum_{|i\rangle,|f\rangle} \rho_i \left| \langle f| \hat{\boldsymbol{\mu}} |i\rangle \right|^2 \delta\left(\omega_{fi} - \omega\right)$$

## Спектральная функция и ее симметрия



# Схема расчетной методики

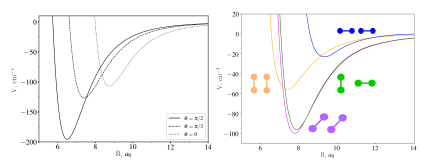
## Предварительная работа

- Аналитические аппроксимации ab initio ППЭ и ПДМ
- Введение обобщенных координат и вывод точного классического лагранжиана
- 3 Распределение начальных условий

## Компоненты расчета методом классических траекторий

- Интегрирование уравнений движения для получения столкновительных траекторий
- Преобразование Фурье функции дипольного момента вдоль каждой стокновительной траектории
- Расчет классической спектральной функции усреднением по ансамблю траекторий рассеяния
- Десимметризация спектральной функции и расчет бинарного коэффициента поглощения

# Поверхности ППЭ и ПДМ

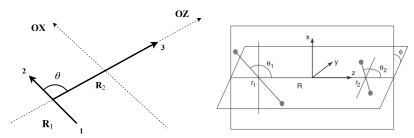


**Рис. 3:** Сечения ППЭ систем  $CO_2$ -Ar (слева) и  $N_2$ - $N_2$  (справа)

- ullet ППЭ: CCSD(T)/aug-cc-pVQZ, BSSE-коррекция
- ПДМ: Метод конечного поля, CCSD(T)/aug-cc-pVTZ ( $CO_2$ -Ar), CCSD(T)/aug-cc-pVQZ ( $N_2$ - $N_2$ )<sup>4</sup>, BSSE-коррекция

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>T. Karman et al. (2015). In: J. Chem. Phys. 142.8, p. 084306.

# Классический формализм



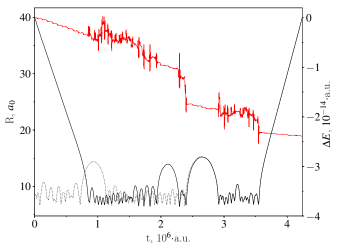
**Рис. 4:** Обобщенные координаты для систем атом—линейная молекула (слева) и линейная молекула—линейная молекула (справа)

## Кинетическая энергия в форме Лагранжа и Гамильтона

$$T_{L} = \frac{1}{2}\dot{\mathbf{q}}^{+}a\dot{\mathbf{q}} + \mathbf{\Omega}^{+}\mathbf{A}\dot{\mathbf{q}} + \frac{1}{2}\mathbf{\Omega}^{+}\mathbf{I}\mathbf{\Omega} \qquad G_{11} = (\mathbf{I} - \mathbf{A}a^{-1}\mathbf{A}^{+})^{-1}$$

$$T_{H} = \frac{1}{2}\mathbf{J}^{+}G_{11}\mathbf{J} + \mathbf{J}^{+}G_{12}\mathbf{p} + \frac{1}{2}\mathbf{p}^{+}G_{22}\mathbf{p} \qquad G_{22} = (a - \mathbf{A}^{+}\mathbf{I}^{-1}\mathbf{A})^{-1}$$

## Метастабильные состояния



**Рис. 5:** Зависимости R(t) для прямой и обратной траекторий образования метастабильного комплекса  $N_2 - N_2$ 

## Распределение начальных условий

Метод Метрополиса-Хастингса для сэмплирования случайной величины с плотностью

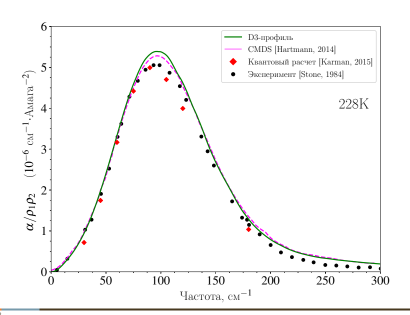
$$\pi(\mathbf{q}, \mathbf{p}) = \frac{1}{\Gamma_0} \exp\left(-\frac{H(\mathbf{q}, \mathbf{p})}{k_B T}\right) \Big|_{r=r_{\mathrm{fixed}}}$$

**Рис. 6:** Распределения импульсов, сопряженных угловым координатам системы  $N_2 - N_2$ 

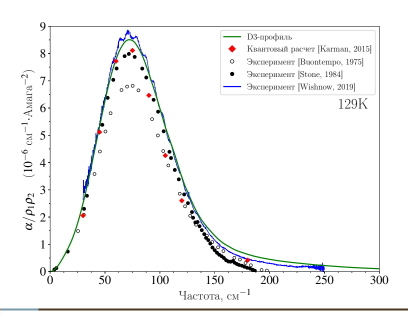
# Приближения и неучитываемые эффекты

- 🕦 Приближение Борна-Оппенгеймера
- Описание взаимодействия молекулярных систем с излучением в первом порядке ТВ
- Приближение "жестких мономеров": неучет низших колебательных состояний
- Волюнтаризм процедуры десимметризации
- 6 Неучет связанных состояний

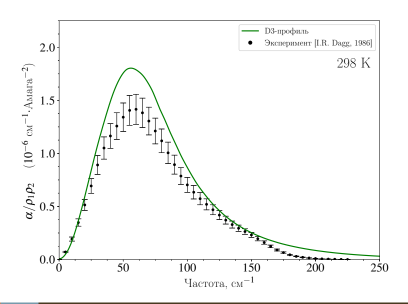
# СИП $N_2$ - $N_2$ в рототрансляционной полосе



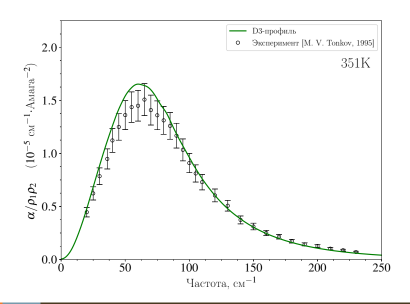
# СИП $N_2$ $-N_2$ в рототрансляционной полосе



# $CM\Pi CO_2$ —Ar в рототрансляционной полосе



# СИП CO<sub>2</sub>—Ar в рототрансляционной полосе



# Спектральные моменты: контроль сходимости расчета

#### Интегралы по спектральной функции и по фазовому пространству

$$M_{n} = \int_{-\infty}^{+\infty} \nu^{n} V J(\nu) d\nu \iff M_{0} = \frac{\int \boldsymbol{\mu}^{2} \exp\left[-H\left(\mathbf{q}, \mathbf{p}\right) / k_{B} T\right] d\mathbf{q} d\mathbf{p}}{\int \exp\left[-H\left(\mathbf{q}, \mathbf{p}\right) / k_{B} T\right] d\mathbf{q} d\mathbf{p}}$$
$$M_{2} = \frac{\int \dot{\boldsymbol{\mu}}^{2} \exp\left[-H\left(\mathbf{q}, \mathbf{p}\right) / k_{B} T\right] d\mathbf{q} d\mathbf{p}}{\int \exp\left[-H\left(\mathbf{q}, \mathbf{p}\right) / k_{B} T\right] d\mathbf{q} d\mathbf{p}}$$

T, K	$M_0^{\Phi\Pi}(H>0)/M_2^{\Phi\Pi}(H>0)$	$M_0^{\mathrm{траект.}}/M_2^{\mathrm{трае}}$	KT. $\Delta$
129.0	$4.444 \cdot 10^{-5} \\ 1.227 \cdot 10^{-1}$	$4.414 \cdot 10^{-5} \\ 1.232 \cdot 10^{-1}$	$^{+0.7~\%}_{-0.4~\%}$
228.3	$3.756 \cdot 10^{-5} \\ 1.848 \cdot 10^{-1}$	$3.768 \cdot 10^{-5} \\ 1.859 \cdot 10^{-1}$	$+0.3 \% \\ +0.6 \%$

**Таблица 1:** Сравнение спектральных моментов, рассчитанных по фазовому пространству, с моментами по траекторным спектрам системы  $N_2\!-\!N_2$ 

#### <u>В</u>ыводы

- Развита методика расчета столкновительно-индуцированных спектров из первых принципов методом классических траекторий с применением обобщенных внутренних координат и подвижной системы осей. Ключевым элементом, обеспечивающим масштабируемость методики при рассмотрении многоатомных систем, является расчет производных гамильтониана "на лету" через матрицы лагранжиана и их производные
- Выполнен расчет столкновительно-индуцированных спектров систем N<sub>2</sub>-N<sub>2</sub> и CO<sub>2</sub>-Ar. Сравнение с экспериментальными данными, доступными при отдельных температурах, подтверждает работоспособность развиваемой расчетной методики и ее применимость для моделирования континуальных столкновительно-индуцированных спектров.
- В Развиваемая методика позволяет рассчитывать спектры СИП для различных молекулярных пар в широком интервале температур. Рассчитанные спектры применимы в ряде атмосферных и астрофизических приложений и могут быть включены в специализированный раздел спектроскопических баз данных, например, HITRAN-CIA. Определение границы применимости метода для получения надежных результатов требует дальнейшего анализа и накопления расчетных данных для большего числа молекулярных пар.

# Спасибо за внимание!