### Master - Arbeit

# Title of Master Thesis

vorgelegt von

### David Symhoven

an der



### FACHBEREICH PHYSIK LEHRSTUHL FÜR PLASMA AND COMPUTATIONAL PHYSICS

#### Gutachter:

PROF.DR.HARTMUT RUHL

München, 2017

	1 1	••		
$\mathbf{Er}$	kΙ	ar	111	$\mathbf{n}$
	7.7.1	COL	uı	-5

Hiermit erkläre ich, die vorliegende Arbeit selbständig verfasst zu haben und keine anderen als die in der Arbeit angegebenen Quellen und Hilfsmittel benutzt zu haben.

München, Datum der Abgabe

München, 31.03.2017, David Symhoven

**Abstract:** Blah Blah Mr. Freeman

# Symbole und Konstanten

Plank'sches Wirkungsquantum Plank'sches Wirkungsquantum Boltzmann - Konstante Avogadro - Konstante Permitivität des Vakuums atomare Masseneinheit Elektronenvolt	$egin{array}{ll} \mathbf{h} & & & \\ \hbar & & & \\ k_B & & & \\ N_A & & \epsilon_0 & & \\ \mathbf{u} & & & \\ \mathrm{eV} & & & \end{array}$	$\begin{array}{l} 6.62606957(29) \cdot 10^{-34} \text{ J s} \\ 1.054571726(47) \cdot 10^{-34} \text{ J s} \\ 1.3806488(13) \cdot 10^{-23} \text{ J K}^{-1} \\ 6.02214129(27) \cdot 10^{23} \text{ mol}^{-1} \\ 8.85418781762 \cdot 10^{-12} \text{ A s V}^{-1} \text{ m}^{-1} \\ 1.660538921(73) \cdot 10^{-27} \text{ kg} \\ 1.602176565(35) \cdot 10^{-19} \text{ J} \end{array}$
1 Angström	Å	$10^{-10} \text{ m}$
1 Nanosekunde	ns	$10^{-9} \text{ s}$
1 Pikosekunde	ps	$10^{-12} \text{ s}$
1 Femtosekunde	fs	$10^{-15} \text{ s}$
Ort	$ec{r}$	[m]
Geschwindigkeit	$ec{v}$	$[m  s^{-1}]$
Beschleunigung	$\vec{a}$	$[m  s^{-2}]$
Impuls	$ec{p}$	$[kg m s^{-1}]$
Kraft	$ec{ec{F}}$	[N]
Masse	m	[kg]
Energie	E	[J]
Temperatur	Τ	[K]
Druck	p	$[\mathrm{Nm}^{-2}]$
Entropie	$\dot{S}$	$[\mathrm{J}\mathrm{K}^{-1}]$
Potential	V	nicht eindeutig
chemisches Potential	$\mu$	nicht eindeutig
Zeit	$\mathbf{t}$	[s]
diskretisierte Zeit	$\Delta t$	[s]
Frequenz	$\omega$	$[s^{-1}]$
Gesamtteilchenanzahl	N	
Anzahl der Freiheitsgerade	f	
Nabla - Operator	$\nabla$	$\left(\frac{\partial}{\partial r_1}, \dots, \frac{\partial}{\partial r_n}\right)$
Laplace - Operator	Δ	$\sum_{i=1}^{n} \frac{\partial^2}{\partial r_i^2}$
Hamilton - Operator	${\cal H}$	$\mathcal{H} = -rac{\hbar^2}{2m}\Delta + V(ec{r})$
Lagrange - Funktion	${\cal L}$	$\mathcal{L} = T - V$

## Inhaltsverzeichnis

	Einl	nleitung						
	Grundlagen							
	2.1	Liénai	rd-Wiechert Potentiale					
2.2 Numerik								
		2.2.1	Bewegungsgleichung					
		2.2.2	Euler-Verfahren					
		2.2.3	Leap-Frog-Verfahren					
		2.2.4	Boris-Pusher					
		2.2.5	Vay-Pusher					
2.3		Hybri	de Felder					
		2.3.1	Maxwell-Gleichungen					
		2.3.2	Maxwell-Solver					
		2.3.3	Nah-und Fernfelder					

## Einleitung

Now it's going loose ...  $^{[1]}$ 

### Grundlagen

#### 2.1 Liénard-Wiechert Potentiale

#### 2.2 Numerik

Der folgende Abschnitt beschäftigt sich mit dem numerischen Aspekt der Arbeit. Wir stellen die zugrunde liegende Bewegungsgleichung und deren Historie vor. Anschließend gehen wir auf diverse Methoden ein, mit Hilfe derer sich Differentialgleichungen lösen lassen. Über die vergangenen Jahre wurden unzählige Verfahren entwickelt, wobei jedes seine Stärken und Schwächen hat. Deshalb sollte zunächst immer wohl überlegt sein, was erreicht werden soll. Einige Methoden sind sehr einfach, dafür unpräzise, andere sind sehr aufwändig zu implementieren, dafür sehr genau. Eine Methode für alle Probleme gibt es leider nicht.

Im Anschluss wollen wir dann noch die numerische Komplexität ausgewählter Algorithmen definieren und berechnen.

#### 2.2.1 Bewegungsgleichung

Wie aus der Mechanik bekannt, ist die Dynamik eines Teilchens durch die auf ihn wirkenden Kräfte vorgeschrieben. In unserem Fall wirkt eine Kraft aufgrund von elektrischen und magnetischen Feldern. Dies können zum einen externe Felder, aber auch Felder sein, die durch die Bewegung anderer Teilchen entstehen, wie wir im Abschnitt 2.1 bereits gesehen haben. Unsere Systemdynamik wird durch die *Lorentz-Newton* Gleichung beschrieben

$$\frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}s} = u^{\mu}$$

$$\frac{\mathrm{d}u^{\mu}}{\mathrm{d}s} = F^{\mu}_{\ \nu} u^{\nu} + g^{\mu},$$
(2.1)

deren Herleitung länglich ist und wir deshalb auf Literatur verweisen möchten. Der Term  $F^{\mu}_{\ \nu}$  beschreibt den elektromagnetischen Feldstärketensor

$$F^{\mu}_{\ \nu} = \begin{pmatrix} 0 & E_x & E_y & E_z \\ E_x & 0 & B_z & -B_y \\ E_y & -B_z & 0 & B_x \\ E_z & B_y & -B_x & 0 \end{pmatrix}. \tag{2.2}$$

Der Dämpfungsterm  $g^{\mu}$  berücksichtigt den Fakt, dass bewegte Ladungen Felder abstrahlen und dadurch kinetische Energie verlieren. Die Strahlungsdämpfung wurde erstmals durch Max *Abraham* und Hendrick *Lorentz* in ihrer gleichnamigen Gleichung im Rahmen der klassischen Elektrodynamik behandelt. 1938 verallgemeinerte *Dirac* dann die Gleichung, unter Berücksichtigung der Relativitästheorie. Wir wollen uns nun damit beschäftigen, wie wir die Bewegungsgleichung (2.1) numerisch integrieren können.

#### 2.2.2 Euler-Verfahren

Das wohl einfachste aller Verfahren ist das explizite *Euler*-Verfahren. Es ist sehr schnell zu implementieren, aber auch sehr unpräzise, wie wir in Kürze sehen werden. Bevor wir uns aber

mit den Details des expliziten Euler-Verfahrens beschäftigen, müssen wir über die Voraussetzungen sprechen, die alle Verfahren gemeinsam haben. Ausgangspunkt ist immer ein System erster Ordnung der Form

$$\frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}s} = u^{\mu} 
\frac{\mathrm{d}u^{\mu}}{\mathrm{d}s} = f^{\mu}(x^{\nu}, u^{\nu}) 
x^{\mu}(s_{0}) = x_{0}^{\mu} 
u^{\mu}(s_{0}) = u_{0}^{\mu}.$$
(2.3)

Systeme höherer Ordnung können immer auf ein System erster Ordnung reduziert werden. Um die Bewegungsgleichung numerisch lösen zu können, muss der Definitionsraum diskretisiert werden. Dazu wird das Zeitintervall in N äquidistante Teilintervalle  $\Delta s$  zerlegt, sodass

$$\Delta s = s_{i+1} - s_i$$

gilt. Die Idee ist nun, dass man ausgehend von den Startwerten  $x_0^\mu$  und  $u_0^\mu$ , iterativ jeden weiteren Punkt der Trajektorie  $x_i^\mu = x^\mu(s_i)$  berechnet. Um diese Punkte berechnen zu können, müssen allerdings auch die Differentialoperatoren in (2.3) diskretisiert werden. Darin unterscheiden sich nun die Verfahren. Grundlage des Euler-Verfahrens bildet eine Taylorentwicklung erster Ordnung der Integrationsvariablen  $x^\mu$  in der Variable s um den Zeitpunkt  $s_i$ 

$$x^{\mu}(s_{i+1}) = x^{\mu}(s_i) + \frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}s}\Big|_{s=s_i} \underbrace{(s_{i+1} - s_i)}_{-\Delta_s} + \mathcal{O}\left((\Delta s)^2\right).$$
 (2.4)

Analoges Vorgehen für  $u^{\mu}$  und auflösen nach  $\frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}s}$  bzw.  $\frac{\mathrm{d}u^{\mu}}{\mathrm{d}s}$  liefert schließlich

$$\frac{x_{i+1}^{\mu} - x_{i}^{\mu}}{\Delta s} = u_{i}^{\mu} 
\frac{u_{i+1}^{\mu} - u_{i}^{\mu}}{\Delta s} = f^{\mu}(x_{i}^{\nu}, u_{i}^{\nu}).$$
(2.5)

Diese Art der Diskretisierung ermöglicht eine sehr einfach Berechnung der Punkte  $x_i^\mu$  gemäß

$$x_{i+1}^{\mu} = x_i^{\mu} + u_i^{\mu} \Delta s$$

$$u_{i+1}^{\mu} = u_i^{\mu} + f^{\mu}(x_i^{\nu}, u_i^{\nu}) \Delta s.$$
(2.6)

Um nun die Güte dieser Approximation zu bestimmen, benötigen wir den Begriff der Konsistenz - und Konvergenzordung.

#### 2.2.2.1 Konsistenz - und Konvergenzordnung

Wir definieren zunächst den in jedem Zeitschritt gemachten numerischen Fehler für den Ort  $\epsilon_i^x$  und für die Geschwindigkeit  $\epsilon_i^u$ 

$$\epsilon_i^x := x^\mu(s_i) - x_i^\mu 
\epsilon_i^u := u^\mu(s_i) - u_i^\mu$$
(2.7)

### KAPITEL 2. GRUNDLAGEN

- 2.2.3 Leap-Frog-Verfahren
- 2.2.4 Boris-Pusher
- 2.2.5 Vay-Pusher
- 2.3 Hybride Felder
- 2.3.1 Maxwell-Gleichungen
- 2.3.2 Maxwell-Solver
- 2.3.3 Nah-und Fernfelder

## Abbildungsverzeichnis

### Literaturverzeichnis

[1] C. Schirm, M. Matt, F. Pauly, J. C. Cuevas, P. Nielaba, and E. Scheer. A current-driven single-atom memory. *Nature Nanotechnology*, 8(9):645–648, 2013.