# Estrazione della Densità degli Stati in semiconduttori organici

Pasquale Africa

19 novembre 2014

Introduzione

Motivazione

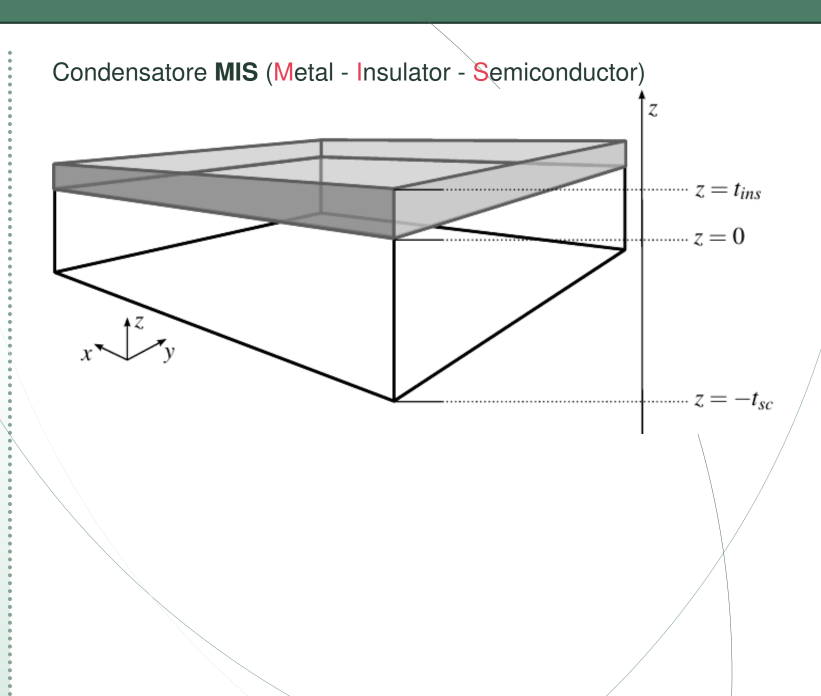
Sommario

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati



Introduzione

Motivazione

Sommario

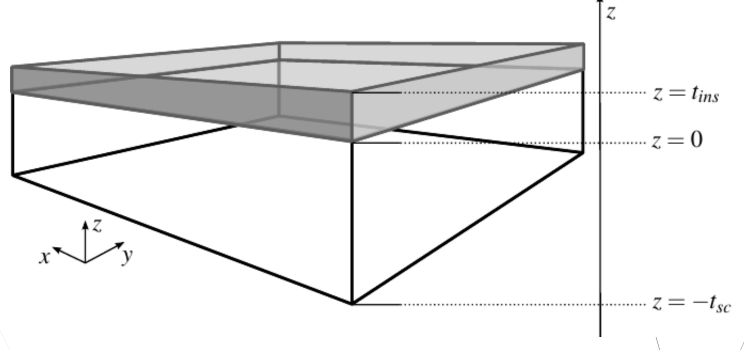
Modello

Metodi humerici

Implementazione

Risultati

Condensatore MIS (Metal - Insulator - Semiconductor)



Semiconduttore a base organica:

- basso costo
- possibilità di ottenere dispositivi flessibili (display, smart-card etc.)
- prestazioni paragonabili

Introduzione

Motivazione

Sommario

Modello

Metodi/numerici

Implementazione

/Risultati

Sistema drift-diffusion:

$$\begin{cases} -\nabla \cdot (\epsilon \nabla \varphi) = \rho & \text{in } \Omega \\ q \frac{\partial \mathbf{n}}{\partial t} - q \nabla \cdot (D_n \nabla \mathbf{n} - \mathbf{n} \mu_n \nabla \varphi) + qR = qG & \text{in } \Omega_{semic} \\ q \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial t} - q \nabla \cdot (D_p \nabla \mathbf{p} + \mathbf{p} \mu_p \nabla \varphi) + qR = qG & \text{in } \Omega_{semic} \end{cases}$$

dove:

- lacktriangle  $\varphi$  è potenziale elettrico [V];
- ightharpoonup p è la concentrazione volumetrica di lacune  $[m^{-3}]$ .

Introduzione

Motivazione

Sommario

Modello

Metodi/numerici

Implementazione

/Risultati

Sistema drift-diffusion:

$$\begin{cases} -\nabla \cdot (\epsilon \nabla \varphi) = \rho & \text{in } \Omega \\ q \frac{\partial \mathbf{n}}{\partial t} - q \nabla \cdot (D_n \nabla \mathbf{n} - \mathbf{n} \mu_n \nabla \varphi) + qR = qG & \text{in } \Omega_{semic} \\ q \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial t} - q \nabla \cdot (D_p \nabla \mathbf{p} + \mathbf{p} \mu_p \nabla \varphi) + qR = qG & \text{in } \Omega_{semic} \end{cases}$$

dove:

- lacktriangle  $\varphi$  è potenziale elettrico [V];
- lacksquare n è la concentrazione volumetrica di elettroni  $\lceil m^{-3} \rceil$ ;
- $\blacksquare$  p è la concentrazione volumetrica di lacune  $[m^{-3}]$ .

#### **Extended Gaussian Disorder Model:**

$$\mu_n(T, \nabla \varphi, n) = \mu_0(T) \cdot g_1(\nabla \varphi) \cdot g_2(\mathbf{n}),$$

$$D_n = g_3 V_{th} \mu_n$$

$$g_1, g_2 \propto \text{DOS}$$

# **Sommario**

Introduzione

Motivazione

Sommario

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Problema di identificazione dei parametri

- disordine molecolare  $\sigma, \lambda$ 

estensione di un codice Octave

### **Sommario**

Introduzione

Motivazione

Sommario

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

- Problema di identificazione dei parametri
  - disordine molecolare  $\sigma$ ,  $\lambda$
- estensione di un codice Octave
- 1. Modello matematico
- 2. Metodi numerici: linearizzazione, discretizzazione etc.
- 3. Implementazione della libreria
- 4. Risultati e conclusioni

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultați

### Dalle equazioni di Maxwell:

$$\nabla \cdot \vec{D} = \rho$$

$$\nabla \times \vec{E} + \frac{\partial \vec{B}}{\partial t} = \vec{0}$$

$$\nabla \cdot \mathbf{B} = 0$$

$$\nabla \times \mathbf{H} - \frac{\partial \vec{D}}{\partial t} = \vec{J}$$

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultați

Dalle equazioni di Maxwell:

$$\nabla \cdot \vec{D} = \rho$$

$$\nabla \times \vec{E} + \frac{\partial \vec{B}}{\partial t} = \vec{0}$$

$$\nabla \cdot \mathbf{B} = 0$$

$$\nabla \times \mathbf{H} - \frac{\partial \vec{D}}{\partial t} = \vec{J}$$

$$-\nabla \cdot (\epsilon \nabla \varphi) = \rho$$

dove:

- lacksquare  $\varphi$  è potenziale elettrico [V];
- lacksquare è la permittività elettrica del mezzo  $\left[C\cdot V^{-1}\cdot m^{-1}\right]$ ;
- ho è la densità di carica  $\left[C \cdot m^{-3}\right]$ .

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

$$\epsilon = \left\{ egin{array}{ll} \epsilon_{semic} & ext{nel semiconduttore} \\ \epsilon_{ins} & ext{nell'isolante} \end{array} 
ight.$$

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

$$\epsilon = \begin{cases} \epsilon_{semic} & \text{nel semiconduttore} \\ \epsilon_{ins} & \text{nell'isolante} \end{cases}$$

$$\rho = \begin{cases} -q \left( n - p + N_A - N_D \right) & \text{nel semiconduttore} \\ 0 & \text{nell'isolante} \end{cases}$$

dove:

- $\blacksquare$  n, p concentrazioni di elettroni e lacune  $[m^{-3}]$ ;
- $lacksquare N_A, N_D$  drogaggio (assunto nullo nel caso organico)  $[m^{-3}]$ .

### Statistica di Fermi-Dirac

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

$$f_D(\mathcal{E}) = \frac{1}{1 + \exp\left(\frac{\mathcal{E} - \mathcal{E}_F}{k_B \cdot T}\right)}$$

 $f_D(\mathcal{E}) pprox$  numero di elettroni aventi energia  $\mathcal{E}$  (Pauli)

■  $k_B$  costante di Boltzmann  $[J \cdot K^{-1}]$ , T temperatura [K];

### Statistica di Fermi-Dirac

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

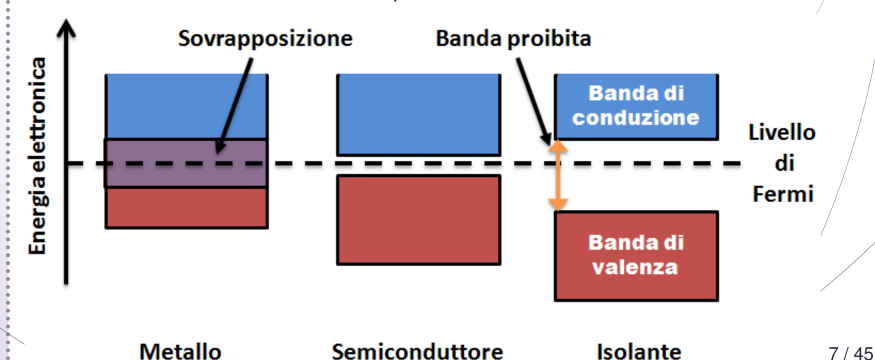
Implementazione

Risultati

$$f_D(\mathcal{E}) = \frac{1}{1 + \exp\left(\frac{\mathcal{E} - \mathcal{E}_F}{k_B \cdot T}\right)}$$

 $f_D(\mathcal{E}) pprox$  numero di elettroni aventi energia  $\mathcal{E}$  (Pauli)

- lacksquare  $k_B$  costante di Boltzmann  $\left[J\cdot K^{-1}\right]$ , T temperatura  $\left[K\right]$ ;
- lacksquare  $\mathcal{E}_F$  livello di Fermi [J]: livello occupato di maggior energia in un sistema di fermioni alla temperatura di 0K.



### Statistica di Fermi-Dirac

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Valgono:

$$n = \int_{-\infty}^{+\infty} g(\mathcal{E} - \mathcal{E}_{LUMO}) \cdot f_D(\mathcal{E} - \mathcal{E}_F) \, d\mathcal{E}$$
$$p = \int_{-\infty}^{+\infty} g(\mathcal{E}_{HOMO} - \mathcal{E}) \cdot [1 - f_D(\mathcal{E} - \mathcal{E}_F)] \, d\mathcal{E}$$

dove l'integrale è esteso ai livelli di energia ammissibili e:

- $g \equiv DOS;$
- $\blacksquare$   $\mathcal{E}_{HOMO}$  energia Highest Occupied Molecular Orbital;
- $\blacksquare$   $\mathcal{E}_{LUMO}$  energia Lowest Unoccupied Molecular Orbital:

$$\varphi = -\frac{\mathcal{E}_{LUMO}}{q} \quad \text{in } \Omega_{semic}.$$

# Relazioni costitutive

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

■ Gaussiana (singola o multipla)

Esponenziale

# Relazioni costitutive

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numeridi

Implementazione

Risultati

Gaussiana (singola o multipla) :

$$g_{\sigma}(\cdot) = \frac{N_0}{\sqrt{2\pi}\sigma} e^{-\frac{(\cdot)^2}{2\sigma^2}}$$

Esponenziale :

$$g_{\lambda}(\cdot) = \frac{N_0}{\lambda} \exp\left(-\frac{(\cdot)}{\lambda}\right)$$

### Relazioni costitutive

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numeridi

Implementazione

Risultati

Gaussiana (singola o multipla) :

$$g_{\sigma}(\cdot) = \frac{N_0}{\sqrt{2\pi}\sigma} e^{-\frac{(\cdot)^2}{2\sigma^2}}$$

$$n(\varphi) = \frac{N_0}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{+\infty} e^{-\alpha^2} \left( 1 + \exp\left(\frac{\sqrt{2}\sigma\alpha - q\varphi}{k_B \cdot T}\right) \right)^{-1} d\alpha$$

Esponenziale :

$$g_{\lambda}(\cdot) = \frac{N_0}{\lambda} \exp\left(-\frac{(\cdot)}{\lambda}\right)$$

$$n(\varphi) = \frac{N_0}{\lambda} \int_0^{+\infty} e^{-\alpha} \left( 1 + \exp\left(\frac{\lambda \alpha - q\varphi}{k_B \cdot T}\right) \right)^{-1} d\alpha$$

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

Condizioni al contorno

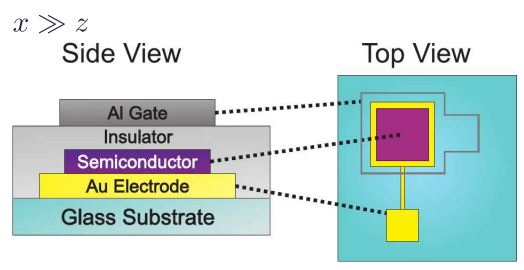
Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Approssimazione 1D:



- effetti termici trascurabili (solo disordine)
- regime quasi-statico:
  - equilibrio ( $\Rightarrow \mathcal{E}_F$  costante, assunto 0)
  - no trasporto
- semiconduttore intrinseco:

$$\rho = -q(n-p)$$

solo una specie di portatori (elettroni):

$$\rho = -qn$$

### Condizioni al contorno

Introduzione

#### Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Relazioni costitutive

Ipotesi

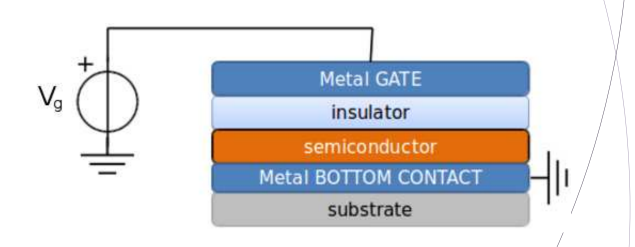
Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati



Il potenziale  $\varphi$  è fissato ai contatti elettrici  $\longrightarrow$  condizioni di Dirichlet.

■ Gate (tensione esterna):

$$\varphi = V_g + V_{shift}$$
 su  $\Gamma_{i\eta s}$ 

■ Back (barriera di **Schottky**):

$$\varphi = \phi_F - \phi_B = -\phi_B \quad \text{su } \Gamma_{semic}$$

Introduzione

#### Modello

Equazione di Poisson Statistica di

ermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

$$\Omega_{semic} = (-t_{semic}, 0]$$

$$\Omega_{ins} = (0, t_{ins})$$

$$\int -\left(\epsilon \varphi'\right)'(z) = -\frac{N_0 q}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{+\infty} \frac{e^{-\alpha^2}}{\left(1 + \exp\left(\frac{\sqrt{2}\sigma\alpha - q\varphi(z)}{k_B \cdot T}\right)\right)} d\alpha \quad z \in \Omega_{semic}$$

$$-(\epsilon \varphi')'(z) = 0$$
  
$$\varphi(-t_{semic}) = -\phi_B$$
  
$$\varphi(t_{ins}) = V_g + V_{shift}$$

$$\varphi(t_{ins}) = V_g + V_{shift}$$

→ equazione di Poisson integro-differenziale non lineare.

 $z \in \Omega_{ins}$ 

#### Introduzione

#### Modello

Equazione di Poisson

Statistica di ermi-Dirac

Relazioni costitutive

**Ipotesi** 

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

$$\Omega_{semic} = (-t_{semic}, 0]$$

$$\Omega_{ins} = (0, t_{ins})$$

$$\int -\left(\epsilon \varphi'\right)'(z) = -\frac{N_0 q}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{+\infty} \frac{e^{-\alpha^2}}{\left(1 + \exp\left(\frac{\sqrt{2}\sigma\alpha - q\varphi(z)}{k_B \cdot T}\right)\right)} d\alpha \quad z \in \Omega_{semic}$$

$$-(\epsilon \varphi')'(z) = 0$$

$$\varphi(-t_{semic}) = -\phi_B$$

$$\varphi(t_{ins}) = V_g + V_{shift}$$

$$\varphi(t_{ins}) = V_g + V_{shift}$$

 $\rightarrow$  equazione di Poisson **integro-differenziale non lineare**.

Dovrà essere:

- linearizzata;
- discretizzata.

 $z \in \Omega_{ins}$ 

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

L'equazione si può scrivere:

$$\mathcal{F}(\varphi) = 0$$

dove  $\mathcal{F}$  è un funzionale integro-differenziale non lineare.

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

L'equazione si può scrivere:

$$\mathcal{F}(\varphi) = 0$$

dove  $\mathcal{F}$  è un funzionale integro-differenziale non lineare.

→ Metodo di Newton :

occorre risolvere

$$\begin{cases} \mathcal{DF}\left(\varphi^{(k)}\right) \left[\delta\varphi^{(k)}\right] = -\mathcal{F}\left(\varphi^{(k)}\right) \\ \varphi^{(k+1)} = \varphi^{(k)} + \delta\varphi^{(k)} \end{cases}$$

fino a convergenza.

 $\mathcal{DF}(\cdot)$  è la derivata secondo **Gâteaux** di  $\mathcal{F}$ .

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

$$\mathcal{DF}(\varphi)[\chi] = \lim_{\kappa \to 0} \frac{\mathcal{F}(\varphi + \kappa \chi) - \mathcal{F}(\varphi)}{\kappa} =$$

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

$$\mathcal{DF}(\varphi)[\chi] = \lim_{\kappa \to 0} \frac{\mathcal{F}(\varphi + \kappa \chi) - \mathcal{F}(\varphi)}{\kappa} =$$

$$= \lim_{\kappa \to 0} \frac{1}{\kappa} \left[ -\left( e\varphi' + \kappa \epsilon \chi' \right)' + \left( e\varphi' \right)' \right] +$$

$$+ \lim_{\kappa \to 0} \frac{1}{\kappa} \frac{N_0 q}{\sqrt{2\pi} \sigma} \int_{-\infty}^{+\infty} \left[ \exp\left( -\frac{\left(\mathcal{E} + q(\varphi + \kappa \chi)\right)^2}{2\sigma^2} \right) +$$

$$- \exp\left( -\frac{\left(\mathcal{E} + q\varphi\right)^2}{2\sigma^2} \right) \right] \cdot \frac{1}{1 + \exp\left( \frac{\mathcal{E}}{k_B \cdot T} \right)} \, d\mathcal{E} =$$

(effettuando uno sviluppo di Taylor per  $\kappa \sim 0$ ):

$$= -\left(\epsilon \chi'\right)' - \frac{N_0 q^2 \chi}{\sqrt{2\pi}\sigma} \int_{-\infty}^{+\infty} \exp\left(-\frac{(\mathcal{E} + q\varphi)^2}{2\sigma^2}\right) \frac{\mathcal{E} + q\varphi}{2\sigma^2} \frac{1}{1 + \exp\left(\frac{\mathcal{E}}{k_B \cdot T}\right)} d\mathcal{E}$$

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione/

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Il sistema diventa:

$$\begin{cases}
-\left(\epsilon \left(\delta \varphi^{(k)}\right)'\right)' - \frac{\mathrm{d}\rho}{\mathrm{d}\varphi} \left(\varphi^{(k)}\right) \cdot \delta \varphi^{(k)} = \left(\epsilon \left(\varphi^{(k)}\right)'\right)' + \rho \left(\varphi^{(k)}\right) \\
\varphi^{(k+1)} = \varphi^{(k)} + \delta \varphi^{(k)} \\
\delta \varphi^{(k)}(-t_{semic}) = 0 \\
\delta \varphi^{(k)}(t_{ins}) = 0
\end{cases}$$

per ogni iterazione k fino a convergenza, valutata sulla norma  $L^{\infty}$  dell'incremento.

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Il sistema diventa:

$$\begin{cases}
-\left(\epsilon \left(\delta \varphi^{(k)}\right)'\right)' - \frac{\mathrm{d}\rho}{\mathrm{d}\varphi} \left(\varphi^{(k)}\right) \cdot \delta \varphi^{(k)} = \left(\epsilon \left(\varphi^{(k)}\right)'\right)' + \rho \left(\varphi^{(k)}\right) \\
\varphi^{(k+1)} = \varphi^{(k)} + \delta \varphi^{(k)} \\
\delta \varphi^{(k)}(-t_{semic}) = 0 \\
\delta \varphi^{(k)}(t_{ins}) = 0
\end{cases}$$

per ogni iterazione k fino a convergenza, valutata sulla norma  $L^{\infty}$  dell'incremento.

È un'equazione integro-differenziale (diffusione-reazione) **lineare**, pronta per la discretizzazione.

### Discretizzazione

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Discretizzazione tramite volumi finiti:

metodo **BIM** (Box Integration Method).

Spesso utile per equazioni in forma conservativa:  $\frac{\partial u}{\partial t} + \nabla \cdot \vec{F}(u) = s(u)$ .

Si compone delle seguenti fasi:

- 1. creazione dei box;
- 2. scrittura del problema in forma integrale locale su ogni singolo box;
- 3. ipotesi di flusso costante e assemblaggio finale.

# Discretizzazione

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

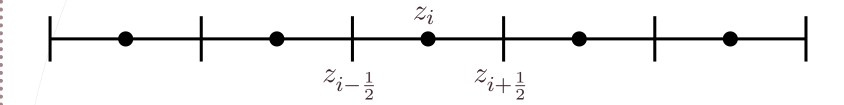
Fitting

Implementazione

Risultati

■ Fase 1: Creazione dei box

$$n$$
 sotto-domini di lunghezza  $h=rac{1}{n}$   $\{\mathcal{B}_i\}_{i=1}^n,\,\mathcal{B}_i=\left(z_{i-rac{1}{2}},z_{i+rac{1}{2}}
ight)$ 



I volumi finiti approssimano la media su ogni box:

$$(u)_i \approx \frac{1}{h} \int_{z_{i-\frac{1}{2}}}^{z_{i+\frac{1}{2}}} u(z) dz$$

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Fase 2: Formulazione integrale locale siano  $f^{(k)}=rac{\mathrm{d}
ho}{\mathrm{d}arphi}\left(arphi^{(k)}
ight)$  e  $s^{(k)}$  il right-hand side dell'equazione

Integrando sull'i-esimo box:

$$- \int_{z_{i-\frac{1}{2}}}^{z_{i+\frac{1}{2}}} \left( \epsilon \left( \delta \varphi^{(k)} \right)' \right)' dz - \int_{z_{i-\frac{1}{2}}}^{z_{i+\frac{1}{2}}} f^{(k)} \delta \varphi^{(k)} dz = \int_{z_{i-\frac{1}{2}}}^{z_{i+\frac{1}{2}}} s^{(k)} dz.$$

Indicando per semplicità con  $F_{i\pm\frac{1}{2}}=-\epsilon(z_{i\pm\frac{1}{2}})\left(\delta\varphi^{(k)}\right)'(z_{i\pm\frac{1}{2}})$  l'approssimazione numerica del flusso attraverso i bordi  $z_{i-\frac{1}{2}}$  e  $z_{i+\frac{1}{2}}$  del box e dividendo per h:

$$\frac{F_{i+\frac{1}{2}} - F_{i-\frac{1}{2}}}{h} - \left(f^{(k)} \delta \varphi^{(k)}\right)_i = \left(s^{(k)}\right)_i.$$

# Discretizzazione

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Fase 3: Assemblaggio finale problema:  $\delta \varphi^{(k)}$  compare ancora sotto il segno di derivata

Sono state esplicitate delle relazioni tra la derivata e i valori "nodali" secondo lo schema di Scharfetter-Gummel.

# Discretizzazione

*Introduzione* 

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Fase 3: Assemblaggio finale problema:  $\delta \varphi^{(k)}$  compare ancora sotto il segno di derivata

Sono state esplicitate delle relazioni tra la derivata e i valori "nodali" secondo lo schema di Scharfetter-Gummel.

Si giunge alla formulazione algebrica:

$$\begin{cases} \left( \mathcal{K} - \mathcal{M} \cdot \operatorname{diag} \left( \operatorname{d} \vec{\rho}^{(k)} \right) \right) \delta \vec{\varphi}^{(k)} = \mathcal{K} \cdot \vec{\varphi}^{(k)} - \mathcal{M} \cdot \operatorname{diag} \left( \vec{\rho}^{(k)} \right) \\ \vec{\varphi}^{(k+1)} = \vec{\varphi}^{(k)} + \delta \vec{\varphi}^{(k)} \end{cases}$$

dove:

- $\blacksquare$   $\mathcal{K}$  matrice di stiffness;
- M matrice di massa (lumped).

# Regole di quadratura

Introduzione

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Nel sistema lineare i termini integrali  $\vec{\rho}$  e  $d\vec{\rho}$  devono essere approssimati.

- → formule di quadratura:
- Gauss-Hermite:

$$n(\varphi) = \frac{N_0}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{+\infty} e^{-\alpha^2} \left( 1 + \exp\left(\frac{\sqrt{2}\sigma\alpha - q\varphi}{k_B \cdot T}\right) \right)^{-1} d\alpha$$

■ Gauss-Laguerre:

$$n(\varphi) = \frac{N_0}{\lambda} \int_0^{+\infty} e^{-\alpha} \left( 1 + \exp\left(\frac{\lambda \alpha - q\varphi}{k_B \cdot T}\right) \right)^{-1} d\alpha$$

$$\implies \int g(z)f(z) dz \approx \sum_{i=1}^{N_g} w_i \cdot f(z_i)$$

e analogamente per la derivata  $(d\vec{\rho})$ .

Implementati metodo diretto e iterativo per il calcolo di pesi e nodi.

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Matrice del sistema simmetrica, definita positiva

 $\longrightarrow$  fattorizzazione di **Cholesky**  $A=LDL^T$ 

L triangolare inferiore e D diagonale

$$A\vec{w} = \vec{b}$$
 diventa:

$$i)$$
  $L\vec{x} = \vec{b}$ 

$$ii)$$
  $D\vec{y} = \vec{x}$ 

$$iii) L^T \vec{w} = \vec{y}$$

In alternativa: Preconditioned Conjugate Gradient. Un buon precondizionatore è basato sulla fattorizzazione LU incompleta.

# **Post-processing**

Introduzione

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Dopo aver risolto il sistema:

- si calcola la carica totale;
- si calcola la capacità elettrica totale.

Questo avviene all'interno di un loop in cui la tensione esterna  ${\cal V}_g$  varia.

Introduzione

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

Dopo aver risolto il sistema:

- si calcola la carica totale;
- si calcola la capacità elettrica totale.

Questo avviene all'interno di un loop in cui la tensione esterna  $V_g$  varia. **Post-processing**:

- si confrontano le curve  $C(V_g)$  e  $\frac{\mathrm{d}C}{\mathrm{d}V_g}(V_g)$  sperimentali e simulate;
- si "allineano" i picchi della  $\frac{\mathrm{d}C}{\mathrm{d}V_g}(V_g)$ :  $V_{shift}$  dipende da fenomeni non quantificabili (dipoli permanenti, cariche residue etc.):

$$V_{shift} = \underset{V_g}{\operatorname{arg max}} \frac{\mathrm{d}C_{sim}}{\mathrm{d}V_g} \left( V_g; \tilde{X} \right) - \underset{V_g}{\operatorname{arg max}} \frac{\mathrm{d}C_{exp}}{\mathrm{d}V_g} \left( V_g \right)$$

$$V_g \longleftrightarrow V_g - V_{shift}$$

 $(V_{shift} \text{ non compare più nelle condizioni al bordo})$ 

Introduzione

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

#### Problemi di modellazione:

- $lacktriangleq V_{shift}$  non quantificabile "a priori";
- $\blacksquare$   $\exists$  capacità parassite (accoppiamento tra i contatti, linee di campo etc.)
  - $\rightarrow$  capacità  $C_{sb}$  idealmente connessa in parallelo al MIS;
- lacktriangle misura dello spessore  $t_{semic}$  soggetta a errori sperimentali.

Introduzione

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Regole di quadratura

Risoluzione

Post-processing

Fitting

Implementazione

Risultati

#### Problemi di modellazione:

- lacksquare  $V_{shift}$  non quantificabile "a priori";
- ∃ capacità parassite (accoppiamento tra i contatti, linee di campo etc.)
  - $\rightarrow$  capacità  $C_{sb}$  idealmente connessa in parallelo al MIS;
- lacktriangle misura dello spessore  $t_{semic}$  soggetta a errori sperimentali.
- → algoritmo di **ottimizzazione**:
- **Step 1**: si individua la  $\sigma^{(k+1)}$  ottima in un range discreto di valori.
- Step 2:

$$C_{sb}^{(k+1)} = C_{sb}^{(k)} + C_{exp}(V_{g,max}) - C_{sim}\left(V_{g,max}; \left[C_{sb}^{(k)}, t_{semic}^{(k)}, \sigma^{(k+1)}\right]\right)$$

■ Step 3:

$$t_{semic}^{(k+1)} = \epsilon_{semic} \left( \frac{1}{C_{exp}(V_{g,min}) - C_{sb}^{(k+1)}} - \frac{t_{ins}}{\epsilon_{ins}} \right)$$

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- Eigen (algebra lineare)
  - libreria template (non dev'essere compilata, velocità di esecuzione e portabilità, ma tempi di compilazione maggiori e code-bloat)
  - matrici e vettori ad allocazione dinamica
  - supporto per formato denso e sparso

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- Eigen (algebra lineare)
  - libreria template (non dev'essere compilata, velocità di esecuzione e portabilità, ma tempi di compilazione maggiori e code-bloat)
  - matrici e vettori ad allocazione dinamica
  - supporto per formato denso e sparso
- GetPot (parsing)
  - singolo header file
  - parsing file di configurazione (parametri numerici, file di input)
  - parsing linea di comando (path del file di configurazione)

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- Eigen (algebra lineare)
  - libreria template (non dev'essere compilata, velocità di esecuzione e portabilità, ma tempi di compilazione maggiori e code-bloat)
  - matrici e vettori ad allocazione dinamica
  - supporto per formato denso e sparso
- GetPot (parsing)
  - singolo header file
  - parsing file di configurazione (parametri numerici, file di input)
  - parsing linea di comando (path del file di configurazione)
- OpenMP (calcolo parallelo)
  - no message passing (memoria condivisa)
  - "facile" da implementare
  - una errata dichiarazione delle variabili può portare a "Segmentation fault."

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- Gnuplot (generazione di plot)
  - interfaccia gnuplot-iostream per C++ (richiede le Boost)
  - sintassi intuitiva, facile importare file .csv

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- Gnuplot (generazione di plot)
  - interfaccia gnuplot-iostream per C++ (richiede le Boost)
  - sintassi intuitiva, facile importare file .csv
- Valgrind e gdb (profiling e debugging)
  - Callgrind: chiamata a metodi *getter* lenta
    - ightarrow restituzione per const &
    - $\rightarrow$  dichiarazione classi friend
  - Memcheck: nessun comportamento anomalo
  - gdb: "Segmentation fault." risolto con backtrace

```
int getRandomNumber()
{
    return 4; // chosen by fair dice roll.
    // guaranteed to be random.
}
```

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- CMake (configurazione e gestione delle dipendenze)
  - portabilità (anche verso sistemi operativi non Unix-like)
  - facile trovare dipendenze nel sistema
  - facile definizione dei target (libreria dinamica, install, doc etc.)

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

- CMake (configurazione e gestione delle dipendenze)
  - portabilità (anche verso sistemi operativi non Unix-like)
  - facile trovare dipendenze nel sistema
  - facile definizione dei target (libreria dinamica, install, doc etc.)
- git (sistema di controllo di versione)
- Doxygen (documentazione)
- Artistic style (formattazione)

#### La classe CsvParser

```
Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati
```

```
CsvParser() = delete;
CsvParser(const std::string &, const bool & = true);

RowVectorXr importRow(const Index &);
MatrixXr importRows(const std::initializer_list <Index> &);
...
VectorXr importCol(const Index &);
MatrixXr importCols(const std::initializer_list <Index> &);
...
Real importCell(const Index &, const Index &);
MatrixXr importAll();
```

Importa .csv (separati da virgola, tab, punto e virgola o spazio) in strutture dati delle Eigen: legge i file contenenti i parametri da simulare e i dati sperimentali

#### La classe ParamList

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati

```
SPESSORE SC [m] | SPESSORE INS [m] | EPSILON_R SC [~] | EPSILON_R INS [~] | T [K] | Wf [V]
                                                                                         Ea [V] N0 [m
         6.36E-008
                          0.000000476
                                                      2.9
                                                                        2.82
                                                                              295
         6.36E-008
                          0.000000476
                                                      2.9
                                                                        2.82
                                                                              295
                                                                                            3.2
         6.36E-008
                          0.000000476
                                                      2.9
                                                                        2.82
                                                                              295
                                                                                            3.4
         6.36E-008
                          0.000000476
                                                      2.9
                                                                        2.82
                                                                              295
                                                                                            3.6
         6.36E-008
                          0.000000476
                                                      2.9
                                                                              295
                                                                                            3.8
                                                                        2.82
         6.36E-008
                          0.000000476
                                                      20
                                                                        282
                                                                              205
```

```
friend class GaussianCharge;
friend class ExponentialCharge;
friend class DosModel;

ParamList() = default;
explicit ParamList(const RowVectorXr &);
...
```

Gestisce i parametri della simulazione (parametri fisici, range di tensioni etc.).

Fornisce metodi *getter/setter* per leggerli/modificarli

## La classe QuadratureRule

```
Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

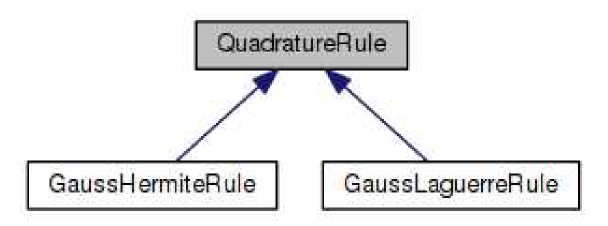
Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati
```

```
1 QuadratureRule() = delete;
2 QuadratureRule(const Index &);
3
4 virtual void apply() = 0;
5 ...
6
7 void apply_iterative_algorithm(const Index &, const Real &);
8 void apply_using_eigendecomposition();
```

Implementa gli algoritmi (diretto e iterativo) per calcolare nodi e pesi.



# La classe Charge

```
Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

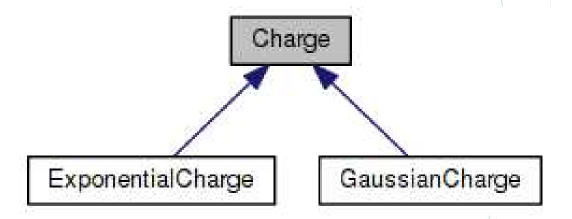
Casi test

Risultati
```

3

```
Charge() = delete;
Charge(const ParamList &, const QuadratureRule &);
virtual VectorXr charge(const VectorXr &) const = 0;
virtual VectorXr dcharge(const VectorXr &) const = 0;
```

Utilizzando le formule di quadratura, assembla i termini  $\vec{\rho}$  e  $d\vec{\rho}$ .



# Le abstract factory

```
Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati
```

```
class ChargeFactory {
    virtual Charge * BuildCharge(const ParamList &, const
    QuadratureRule &) = 0;
};
```

```
class QuadratureRuleFactory {
    virtual QuadratureRule * BuildRule(const Index &) = 0;
};
```



**Design Pattern** creazionale

#### Solutori

```
Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati
```

```
class PdeSolver1D {
PdeSolver1D() = delete;
PdeSolver1D(VectorXr &);

virtual void assembleAdvDiff(...) = 0;
virtual void assembleStiff (...) = 0;
virtual void assembleMass (...) = 0;

virtual void assembleMass (...) = 0;

Note that the problem is the problem in the problem in the problem in the problem is the problem in the problem is the problem in the problem in the problem in the problem is the problem in the problem in the problem in the problem is the problem in the problem is the problem in the problem i
```

```
class NonLinearPoisson1D {
    NonLinearPoisson1D(const PdeSolver1D &, const Index &, const Real &);
    void apply(const VectorXr &, const Charge &);
    ...
};
```

 $\longrightarrow$  calcola  $\varphi$ ,  $Q_{tot}$ , C e la norma dell'incremento per ogni iterazione.

#### La classe DosModel

```
Introduzione
Modello
```

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati

```
explicit DosModel(const ParamList &);

void simulate(...);

void post_process(...);

void save_plot(...) const;
...
```

Il metodo simulate() esegue la simulazione ed effettua il post-processing, che salva in output i risultati:

- \_info.txt, contenente informazioni sull'andamento della simulazione;
- $\_{CV.csv}$ , contenente i valori simulati e sperimentali della curva  $C(V_q)$  e della sua derivata;
- \_plot.png, contenente il plot di confronto;
- \_plot.gp, lo script Gnuplot con cui è stato ottenuto.

### Casi test

Introduzione

Modello

Metodi\numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati

simulate\_dos

- definiti oggetti GetPot;
- 2. vengono letti i nomi dei file di input, le simulazioni da effettuare, il numero di thread e i nomi delle directory di output;
- 3. loop parallelo: ogni thread crea un DosModel;
- 4. viene chiamato il metodo simulate().

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati

#### ■ simulate\_dos

- definiti oggetti GetPot;
- vengono letti i nomi dei file di input, le simulazioni da effettuare, il numero di thread e i nomi delle directory di output;
- loop parallelo: ogni thread crea un DosModel;
- 4. viene chiamato il metodo simulate().

#### ■ fit\_dos

All'interno del loop di ottimizzazione:

- 1. viene individuata  $\sigma^{(k+1)}$ , eseguendo in parallelo tutte le simulazioni al variare del parametro nel range;
- 2. viene calcolato  $C_{sb}^{(k+1)}$ ;
- 3. viene calcolato  $t_{semic}^{(k+1)}$ .

#### Simulazioni

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Simulazioni

Fitting

Possibili sviluppi

Conclusioni

Condensatore MIS di tipo n, basato su P(NDI2OD-T2).

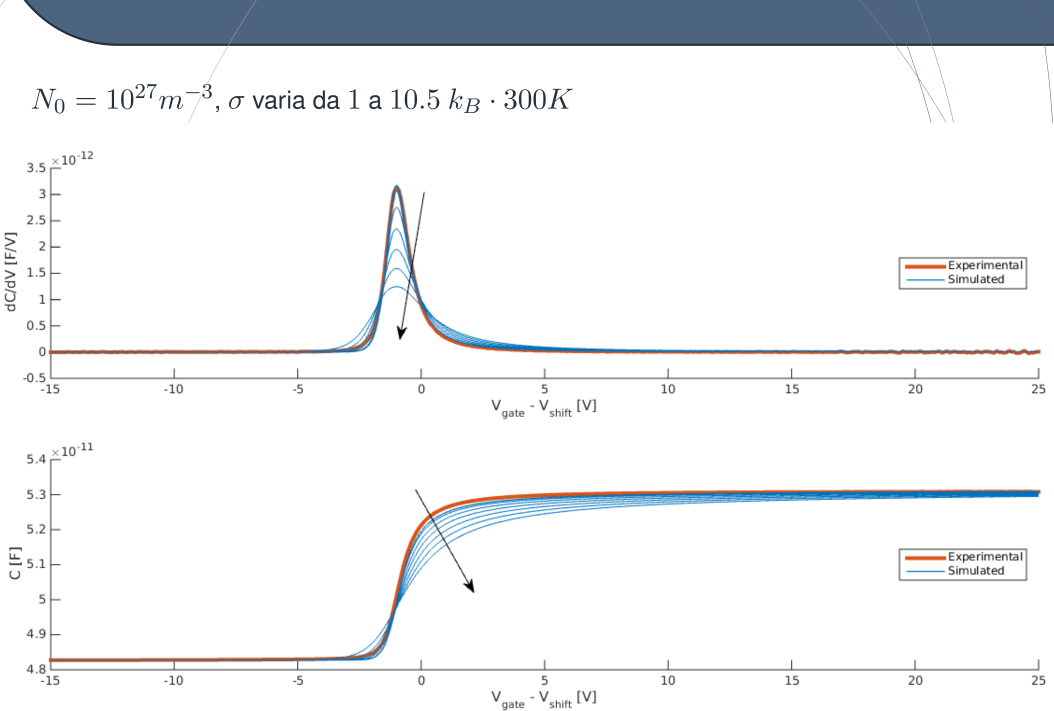
La forma considerata per la DOS è gaussiana (singola o doppia).

Dati di input concessi dal CNST dell'Istituto Italiano di Tecnologia

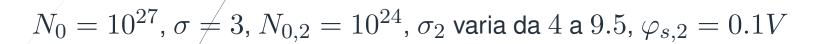
Dieci gruppi di simulazioni, al variare di:

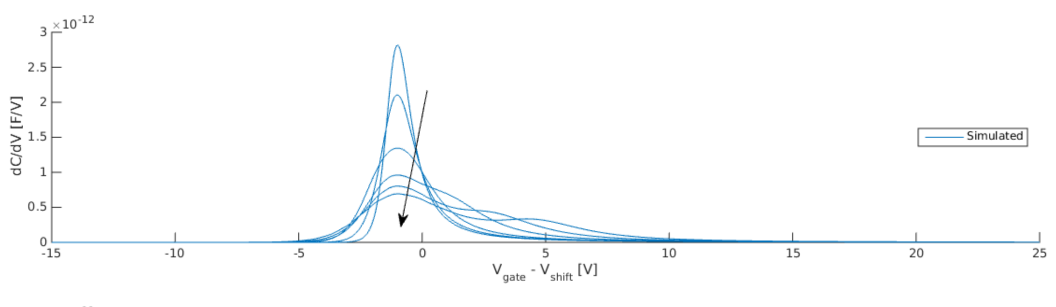
- 1.  $\sigma$
- 2.  $N_0$
- 3.  $\phi_B$
- 4.  $\sigma_2$
- 5.  $\varphi s$ , 2 (shift della seconda gaussiana)
- 6. numero di nodi della mesh
- 7. numero di suddivisioni per  $V_g$
- 8. range per  $V_g$
- 9. temperatura T (gaussiana singola)
- 10. temperatura T (gaussiana doppia)

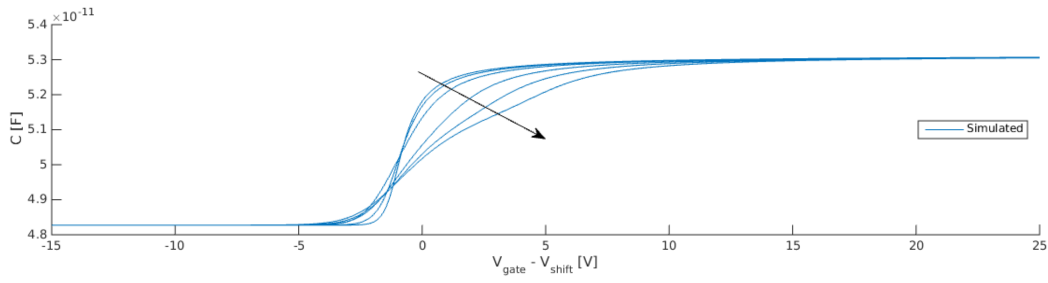
## Simulazioni: al variare di $\sigma$



# Simulazioni: al variare di $\sigma_2$

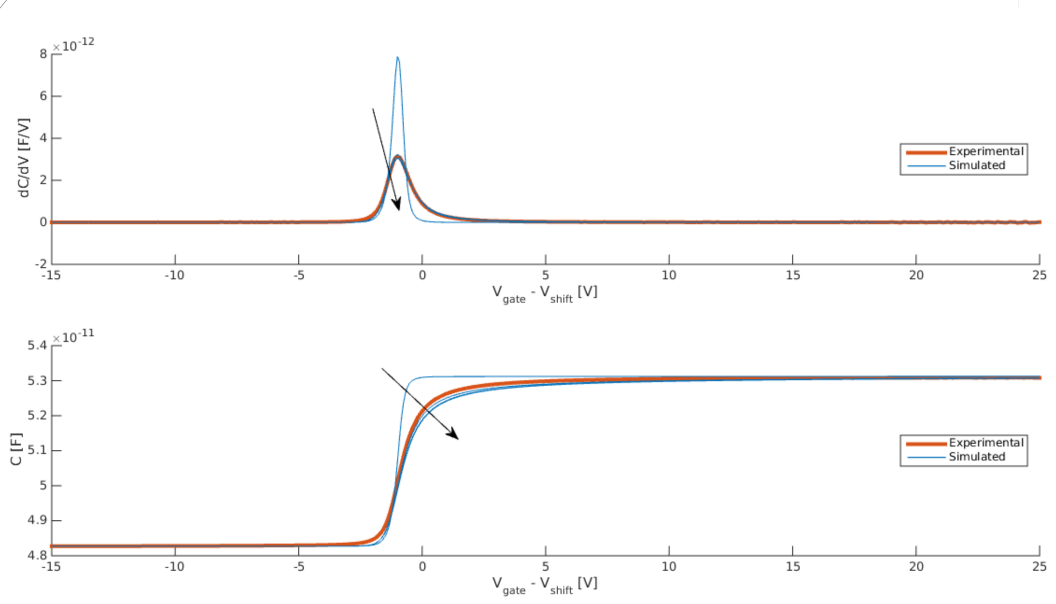




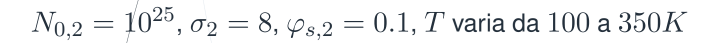


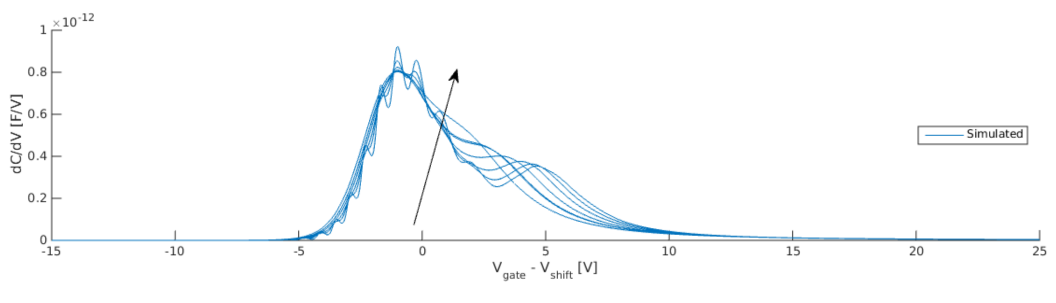
# Simulazioni: al variare della dimensione del range di $V_g^{\wedge}$

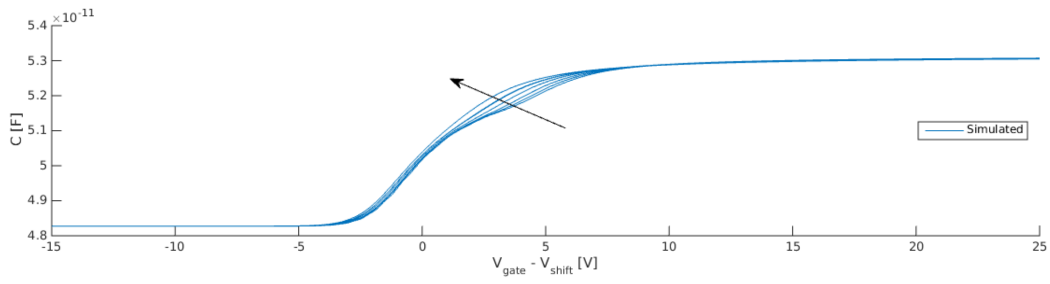
 $N_0=10^{27}$ ,  $\sigma=3$ , la dimensione del range varia da 1000 a 8000 step  $N_0=10^{27}$ 



# Simulazioni: al variare di T







# **Fitting**

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Simulazioni

Fitting

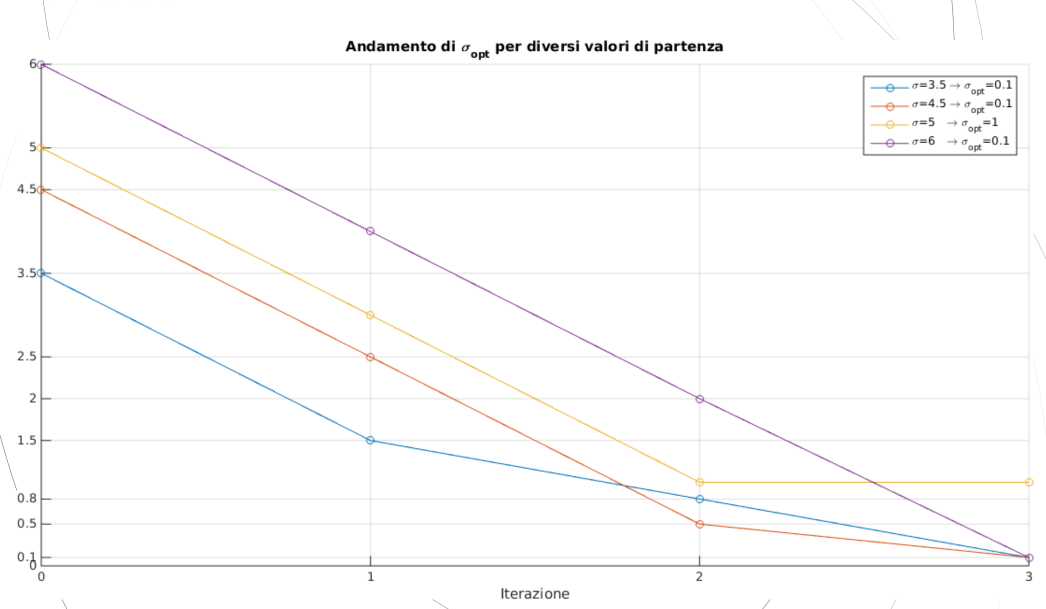
Possibili sviluppi

Conclusioni

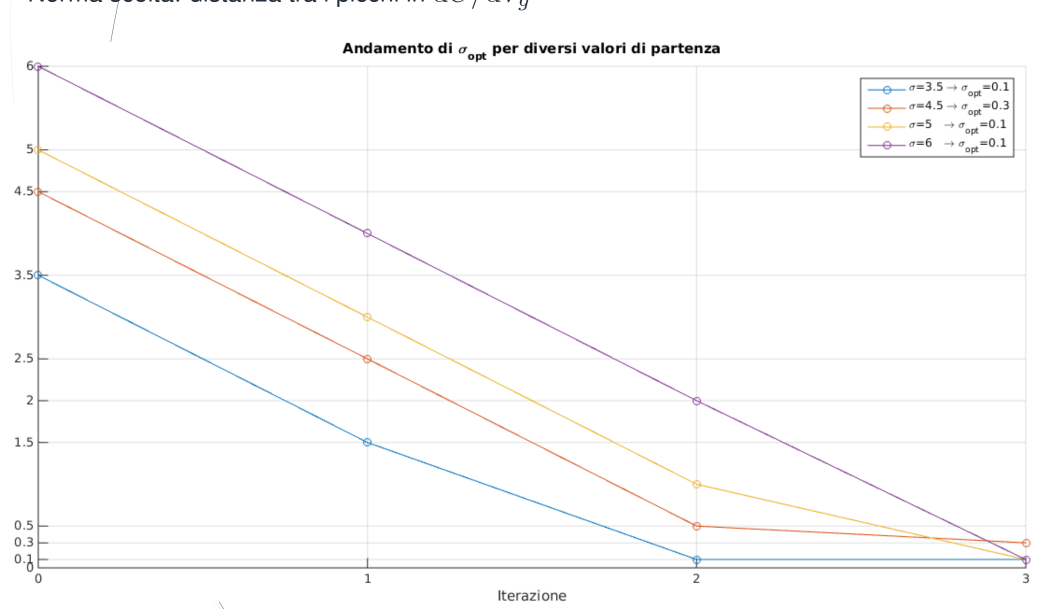
Eseguito su alcuni casi notevoli. Numero di iterazioni pari a 3. Simulazioni al variare di  $\sigma$  in  $[\sigma-2,\sigma+3]$ .

 $C_{sb}$  e  $t_{semic}$  convergono a  $1.06649 \cdot 10^{-11} F$  e 63.49 nm.

Norma scelta:  $H^1$ 



Norma scelta: distanza tra i picchi in  $\mathrm{d}C/\mathrm{d}V_g$ 



# Possibili sviluppi

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Simulazioni

Fitting

Possibili sviluppi

Conclusioni

- Geometria più realistica in 2D o 3D;
- regime non quasi-statico o tempo-variante (sistema completo drift-diffusion);
- migliorare l'algoritmo di fitting, formalizzandolo dal punto di vista teorico e numerico;
- ottimizzazione multi-obiettivo (forme più complesse per la DOS);
- effetti di adattività di griglia (l'area vicino al "picco" della derivata soggetta a variazioni).

#### Conclusioni

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Simulazioni

Fitting

Possibili sviluppi

Conclusioni

- Risultati coerenti con Octave (errore <0.1%) stesso metodo, diversa implementazione tra Eigen e Cholmod;
- Il solutore ha un'influenza trascurabile sia nei tempi di esecuzione che nei risultati (confronti tra Cholesky e BiCGSTAB);
- esecuzione molto più veloce:

8 core (hyperthreading) @ 2.2GHz:

- Octave 30 minuti vs. C++ 16 secondi
- Octave 2+ ore vs. C++ 8 minuti

# Grazie per l'attenzione