

Pasquale Africa

19 novembre 2014

## Motivazione

Introduzione

Motivazione

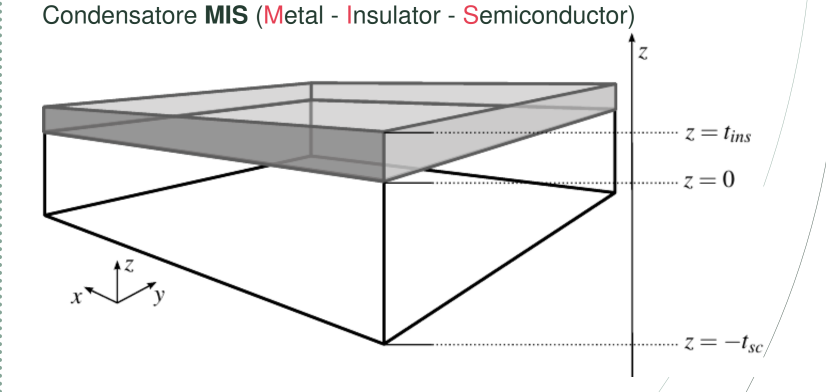
Sommario

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati



## Motivazione

Introduzione

Motivazione

Sommario

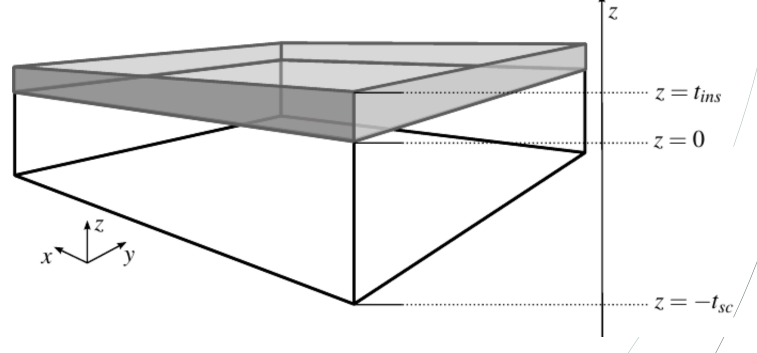
Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Condensatore MIS (Metal - Insulator - Semiconductor)



Semiconduttore a base organica:

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

Motivazione

Sømmario

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:

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

Motivazione

Sømmario

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:

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

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

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

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

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

## **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

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

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

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Dalle equazioni di Maxwell:

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

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

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

$$\Rightarrow \qquad \boxed{-\nabla \cdot (\epsilon \nabla \varphi) = \rho}$$

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

dove:

- lacksquare è potenziale elettrico [V];
- $\qquad \quad \epsilon \ \text{\`e la permittivit\`a elettrica del mezzo} \ \left[ C \cdot V^{-1} \cdot m^{-1} \right];$
- ho è la densità di carica  $\left[C \cdot m^{-3}\right]$ .

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

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

→ l'equazione vale in senso debole

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

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

→ l'equazione vale in senso debole

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

dove:

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

## Statistica di Fermi-Dirac

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numérici

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

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numérici

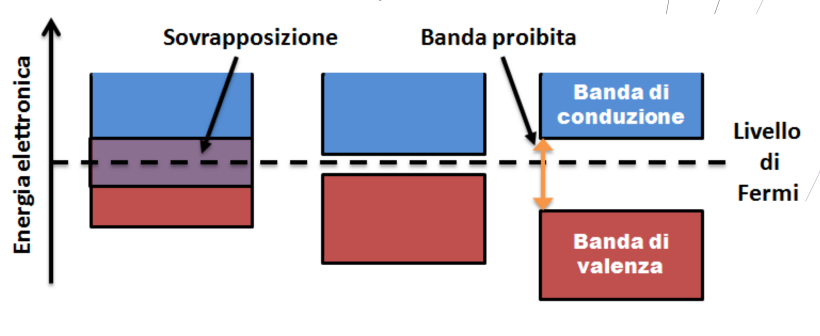
Implementazione

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];
- $m{\mathcal{E}}_F$  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

Ipotesi

Relazioni costitutive

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:

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

#### Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

#### Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

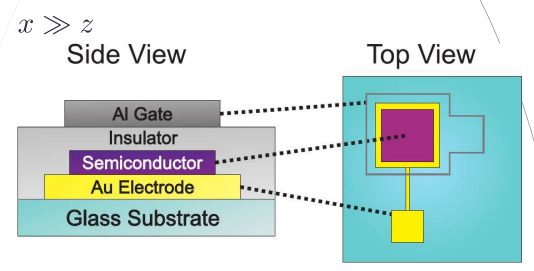
Riepilogo

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):

$$\rho = -qn$$

# Relazioni costitutive

Introduzione

#### Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Ipotesi

#### Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

■ Gaussiana (singola o multipla)

Esponenziale

#### Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

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

Ipotesi

#### Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

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 :

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

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

### Condizioni al contorno

Introduzione

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

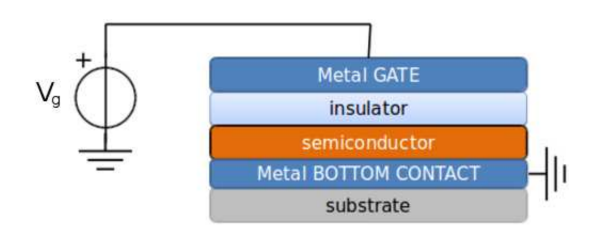
Condizioni al/contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati



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

■ Gate (tensione esterna):

$$\varphi = V_g + V_{shift} \quad \text{su } \Gamma_{ins}$$

■ Back (barriera di Schottky):

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

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di

Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

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

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

$$\begin{cases} -\left(\epsilon\varphi'\right)'(z) = -\frac{N_0 q}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{+\infty} \frac{e^{-\alpha^2}}{\left(1 + \exp\left(\frac{\sqrt{2}\sigma\alpha - q\varphi(z)}{k_B \cdot T}\right)\right)} d\alpha & z \in \Omega_{semic} \\ -\left(\epsilon\varphi'\right)'(z) = 0 & z \in \Omega_{ins} \\ \varphi(-t_{semic}) = -\phi_B \\ \varphi(t_{ins}) = V_g + V_{shift} \end{cases}$$

Modello

Equazione di Poisson

Statistica di Fermi-Dirac

Ipotesi

Relazioni costitutive

Condizioni al contorno

Riepilogo

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

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

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

$$\begin{cases} -\left(\epsilon\varphi'\right)'(z) = -\frac{N_0 q}{\sqrt{\pi}} \int_{-\infty}^{+\infty} \frac{e^{-\alpha^2}}{\left(1 + \exp\left(\frac{\sqrt{2}\sigma\alpha - q\varphi(z)}{k_B \cdot T}\right)\right)} d\alpha & z \in \Omega_{semic} \\ -\left(\epsilon\varphi'\right)'(z) = 0 & z \in \Omega_{ins} \\ \varphi(-t_{semic}) = -\phi_B & \\ \varphi(t_{ins}) = V_g + V_{shift} \end{cases}$$

Dovrà essere:

- 1. linearizzata;
- 2. discretizzata.

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

L'equazione si può scrivere:

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

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

→ Metodo di Newton

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

L'equazione si può scrivere:

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

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

 $\longrightarrow$  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

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi Ineari

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

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi Ineari

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

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

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

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

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.

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Rișultati

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:

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

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

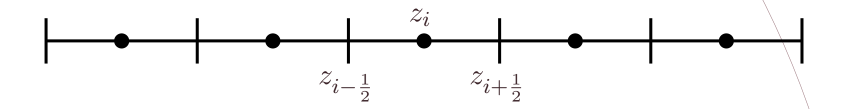
Implementazione

Risultati

■ Fase 1: Creazione dei box

$$n$$
 sotto-domini di lunghezza  $h=\frac{1}{n}$ 

$$\{\mathcal{B}_i\}_{i=1}^n$$
,  $\mathcal{B}_i = \left(z_{i-\frac{1}{2}}, z_{i+\frac{1}{2}}\right)$ 



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

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

Fase 2: Formulazione integrale locale siano  $f^{(k)}=rac{\mathrm{d}
ho}{\mathrm{d}\varphi}\left(arphi^{(k)}
ight)$  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:

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

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

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.

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

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:

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

dove:

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

## **Post-processing**

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

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.

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

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**:

- $\blacksquare$  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.):

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

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

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

# **Fitting**

Introduzione

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

### Problemi di modellazione:

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

Modello

#### Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

### Problemi di modellazione:

- $lacktriangleq V_{shift}$  non quantificabile "a priori";
- $\exists$  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.
- → algoritmo di **ottimizzazione**:
- 1. Step 1: si individua la  $\sigma^{(k+1)}$  ottima in un range discreto di valori.
- 2. **Step 2**:

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

3. **Step 3**:

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

# Regole di quadratura

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Linearizzazione

Discretizzazione

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

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

- → formule dí 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:

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

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

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

Post-processing

Fitting

Regole di quadratura

Sistemi lineari

Implementazione

Risultati

Matrice del sistema simmetrica, definita positiva

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

 ${\cal L}$  triangolare inferiore e  ${\cal D}$  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.



■ 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



- 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

Risultati

- 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

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

```
Introduzione

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, due punti 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
                          0.000000476
         6.36E-008
                                                      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
                                                                                              4
```

```
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 Quadrature Rule

```
Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

Casi test

Risultati

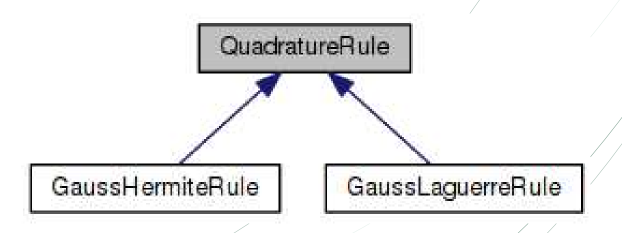
1/
2
3
4
5
6
7
```

```
QuadratureRule() = delete;
QuadratureRule(const Index &);

virtual void apply() = 0;
...

void apply_iterative_algorithm(const Index &, const Real &);
void apply_using_eigendecomposition();
```

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



## La classe Charge

```
Modello

Metodi numerici

Implementazione

Strumenti utilizzati

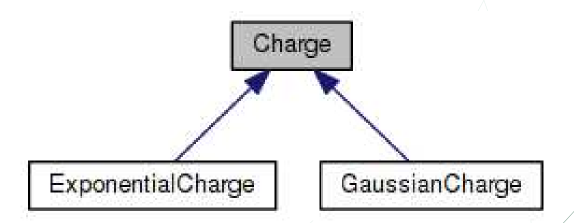
Casi test
```

Risultati

```
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

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

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



**Design Pattern** creazionale

## Solutori

```
Introduzione
                   class PdeSolver1D {
Modello
                       PdeSolver1D() = delete;
                                                                            PdeSolver1D
Metodi numerici
                       PdeSolver1D(VectorXr &);
Implementazione
                       virtual void assembleAdvDiff(...) = 0;
Strumenti utilizzati
                       virtual void assembleStiff (...) = 0;
Casi test
                        virtual void assembleMass (...) = 0;
                                                                               Bim<sub>1</sub>D
Risultati
                   class NonLinearPoisson1D {
                      NonLinearPoisson1D(const PdeSolver1D &, const Index &, const
                           Real &);
                      void apply(const VectorXr &, const Charge &);
```

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

#### La classe DosModel

```
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;
- $\,\blacksquare\,$  \_CV . csv, contenente i valori simulati e sperimentali della curva  $C(V_g)$  e della sua derivata;
- \_plot.png, contenente il plot di confronto;
- \_plot.gp, lo script Gnuplot con cui è stato ottenuto.

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;
- 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).

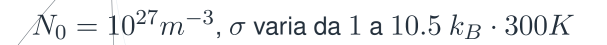
La forma considerata per la DOS è gaussiana (singola o doppia).

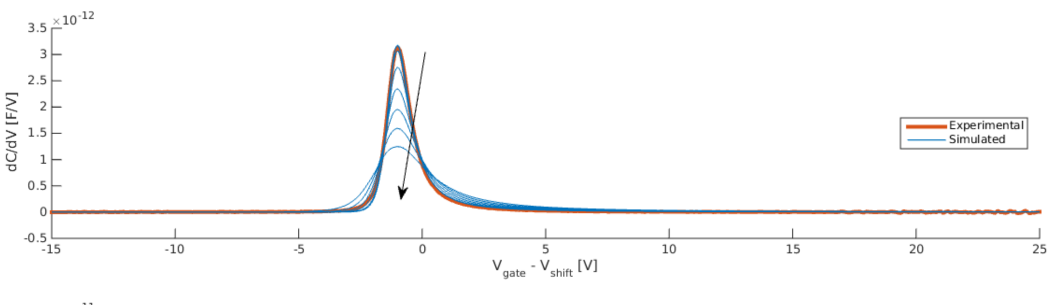
Dati di input concessi dal CNST dell'Istituto Italiano di Tecnologia

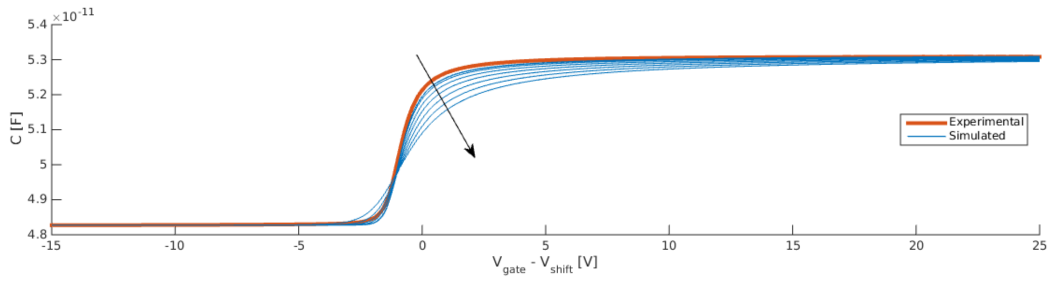
Dieci gruppi di simulazioni, al variare di:

- 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  $V_q$
- 8. range per  $V_g$
- 9. temperatura T (gaussiana singola)
- 10. temperatura T (gaussiana doppia)

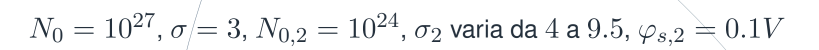
## Simulazioni: al variare di $\sigma$

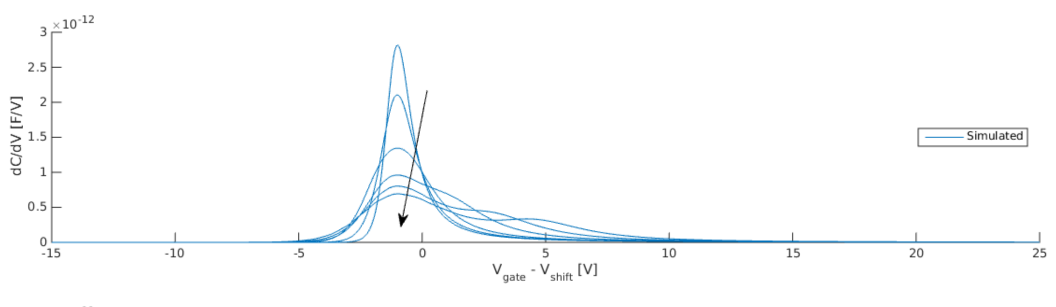


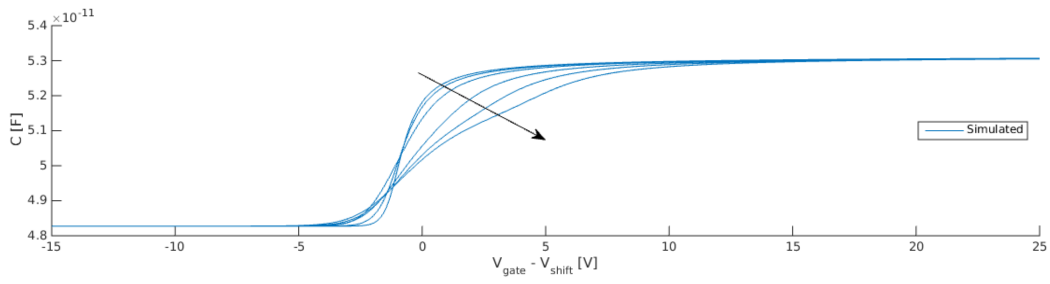




# Simulazioni: al variare di $\sigma_2$

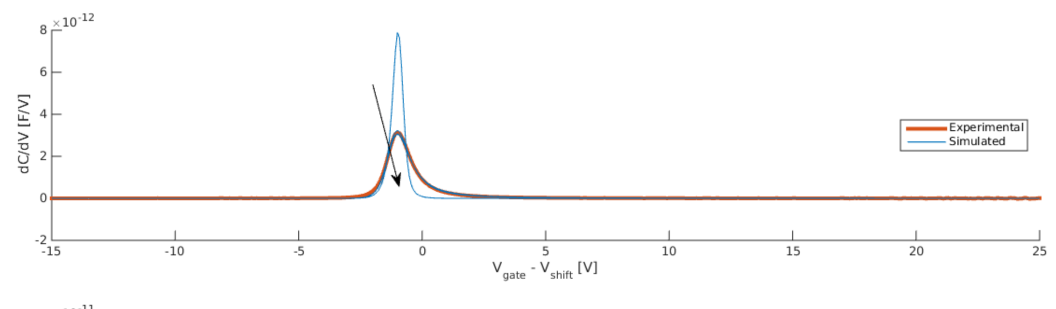


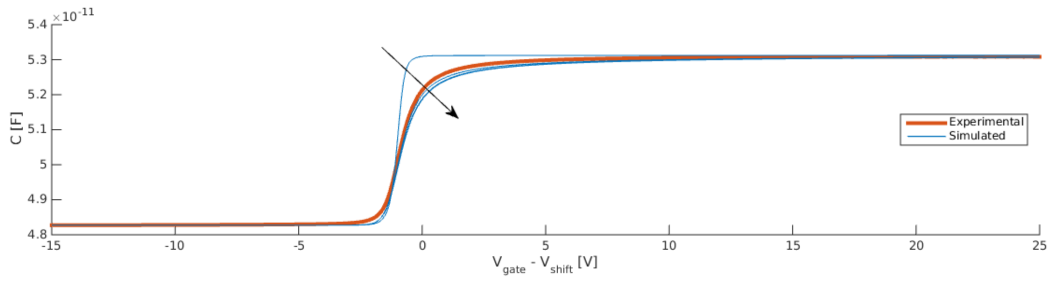




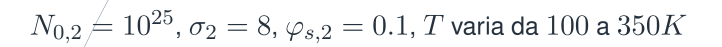
# Simulazioni: al variare del range di $V_g$

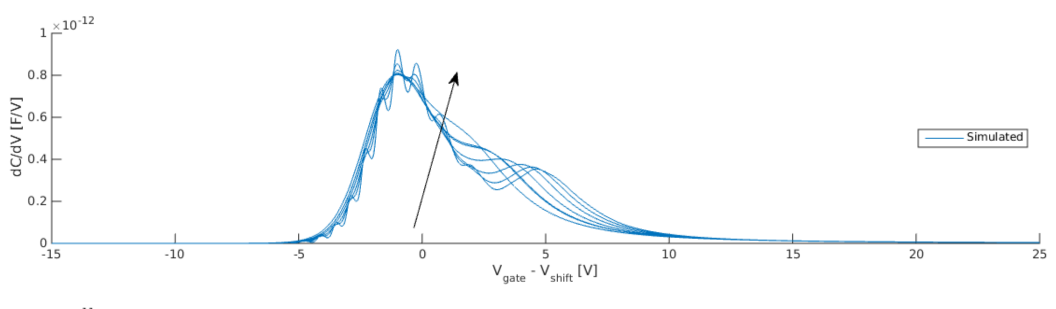


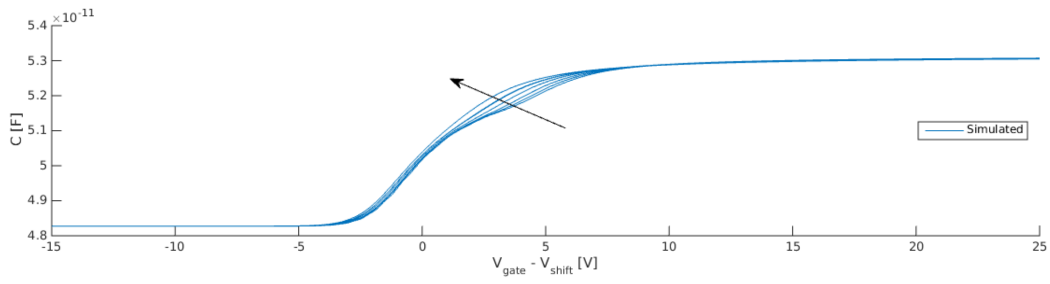




# Simulazioni: al variare di ${\cal T}$







# **Fitting**

Introduzione

Modello

Metodi numerici

Implementazione

Risultati

Simulazioni

Fitting

Possibili sviluppi

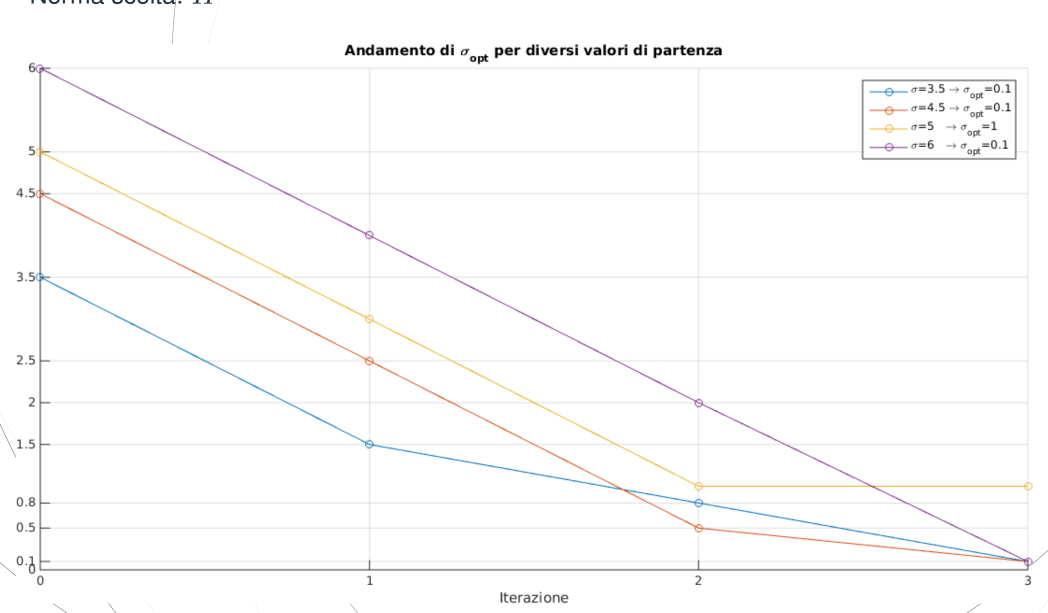
Conclusioni

Eseguito su alcuni casi notevoli. Numero di iterazioni pari a 3.

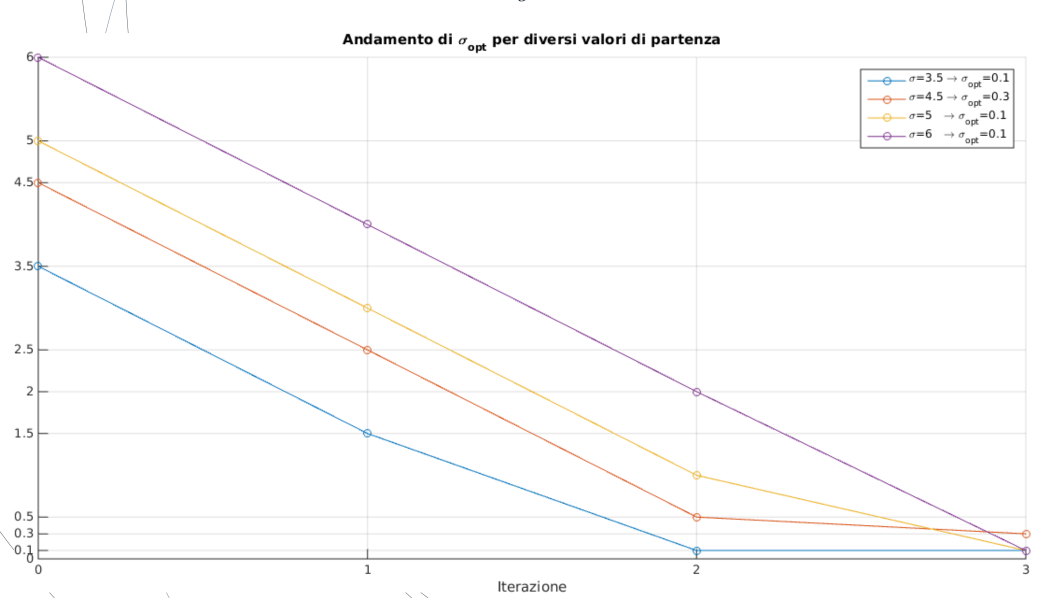
Simulazioni al variare di  $\sigma$  in  $[\sigma-2,\sigma+3]$ .

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





Norma scelta: 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