

# Università degli Studi di Trento Fisica Computazionale

### Corso di Laurea Triennale in Fisica

Relazione di laboratorio

## Progetto finale: Equazione di Schrödinger in 1D

January 10, 2025

Candidato:

Giorgio Micaglio, giorgio.micaglio@studenti.unitn.it Matricola 227051

Docente:

Prof. Alessandro Roggero

Anno Accademico 2023-2024

#### 1 Introduzione

L'obiettivo di questo progetto è risolvere numericamente l'equazione di Schrödinger in una dimensione:

$$i\frac{\partial}{\partial t}\psi(x,t) = \left[-\frac{\partial^2}{\partial x^2} + V(x)\right]\psi(x,t). \tag{1}$$

Per semplicità, si sono posti  $\hbar=m=1$ . Si è interessati alla regione  $x\in [-L,L]$  e si impongono le condizioni al contorno  $\psi(-L,t)=\psi(L,t)=0$ .

#### 1.1 Metodo di Eulero esplicito

Il primo approccio è quello di utilizzare il metodo di Eulero esplicito. Per prima cosa, si usano le differenze finite per stimare le derivate della funzione d'onda che compaiono in (1). Siano  $x = x_0 + \Delta x$  e  $t = t_0 + \Delta t$ , si ottiene:

$$\begin{split} \frac{\partial \psi(x,t)}{\partial t} &= \frac{\psi(x_0,t_0+\Delta t) - \psi(x_0,t_0)}{\Delta t} + \mathcal{O}(\Delta t) \,, \\ \frac{\partial^2 \psi(x,t)}{\partial x^2} &= \frac{\psi(x_0+\Delta x,t_0) - 2\psi(x_0,t_0) + \psi(x_0-\Delta x,t)}{\Delta x^2} + \mathcal{O}(\Delta x^2) \,. \end{split}$$

L'equazione di Schrödinger diventa quindi:

$$i\frac{\psi(x_0,t_0+\Delta t)-\psi(x_0,t_0)}{\Delta t} = -\frac{\psi(x_0+\Delta x,t_0)-2\psi(x_0,t_0)+\psi(x_0-\Delta x,t_0)}{\Delta x^2} + V(x_0)\psi(x_0,t_0).$$

Prendendo  $\Delta x = 2L/(N+1)$ , si possono definire la funzione d'onda e il potenziale calcolati sui punti della griglia come

$$\psi_i^k = \psi(-L + i\Delta x, t_0 + k\Delta t)$$
  $i = 0, 1, ..., N + 1$   $k = 0, 1, ..., M$   
 $V_i = V(-L + i\Delta x)$   $i = 0, 1, ..., N + 1$ 

e si può scrivere l'equazione in modo più chiaro:

$$i\frac{\psi_i^{k+1} - \psi_i^k}{\Delta t} = -\frac{\psi_{i+1}^k - 2\psi_i^k + \psi_{i-1}^k}{\Delta x^2} + V_i\psi_i^k.$$

Isolando il termine  $\psi_i^{k+1}$  e semplificando, si ottiene

$$\psi_i^{k+1} = \eta \psi_{i+1}^k + (1 - 2\eta + \Delta \tau V_i) \psi_i^k + \eta \psi_{i-1}^k,$$
(2)

dove  $\Delta \tau = -i\Delta t$  e  $\eta = -\Delta \tau/\Delta x^2$ . L'equazione (2) rappresenta l'evoluzione temporale della funzione d'onda. Come ultimo passaggio, si può definire il vettore

$$\boldsymbol{\psi}_k = (\psi_1^k, \psi_2^k, \dots, \psi_N^k)^T$$

e l'equazione (2) diventa

$$\psi_{k+1} = A\psi_k$$

con

$$A = \begin{pmatrix} 1 - 2\eta + \Delta \tau V_1 & \eta & 0 & \cdots & 0 \\ \eta & 1 - 2\eta + \Delta \tau V_2 & \eta & \cdots & 0 \\ 0 & \eta & 1 - 2\eta + \Delta \tau V_3 & \cdots & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \eta \\ 0 & 0 & 0 & \eta & 1 - 2\eta + \Delta \tau V_N \end{pmatrix}$$

La matrice A è tridiagonale: ciò semplifica molto la computazione della moltiplicazione matrice per vettore. Inoltre, scrivendo  $A = \mathbb{1} + i\Delta tH$ , si ottiene direttamente la matrice Hamiltioniana, che è indipendente dal passo temporale  $\Delta t$ .

#### 1.2 Metodo di Crank-Nicolson

Il metodo di Crank-Nicolson combina mezzo passo del metodo di Eulero esplicito con mezzo passo del metodo implicito. Utilizzando la matrice H appena calcolata, il passo esplicito da fare è

$$\psi_{k+1/2} = \left(\mathbb{1} + i\frac{\Delta t}{2}H\right)\psi_k$$
,

seguito dal passo implicito, cioè

$$\left(\mathbb{1} - i\frac{\Delta t}{2}H\right)\psi_{k+1} = \psi_{k+1/2}.$$

Per risolvere il passo implicito, sia  $M = (1 - i\frac{\Delta t}{2}H)$ . Come si è già visto, questa matrice è tridiagonale e può essere fattorizzata nel seguente modo:

$$M = \begin{pmatrix} a_1 & c_1 & 0 & 0 & \cdots \\ e_2 & a_2 & c_2 & 0 & \cdots \\ 0 & e_3 & a_3 & c_3 & \cdots \\ 0 & 0 & e_4 & a_4 & \cdots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & \cdots \\ \beta_2 & 1 & 0 & 0 & \cdots \\ 0 & \beta_3 & 1 & 0 & \cdots \\ 0 & 0 & \beta_4 & 1 & \cdots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \alpha_1 & \gamma_1 & 0 & 0 & \cdots \\ 0 & \alpha_2 & \gamma_2 & 0 & \cdots \\ 0 & 0 & \alpha_3 & \gamma_3 & \cdots \\ 0 & 0 & 0 & \alpha_4 & \cdots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots \end{pmatrix} = LU.$$

Nel caso considerato, i coefficienti di M sono

$$a_i = 1 + \eta - V_i \frac{\Delta \tau}{2}$$
,  $c_i = e_i = -\frac{\eta}{2}$ 

e da questi si possono ricavare quelli di L e U partendo da  $\alpha_1 = a_1$ :

$$\beta_i = -\frac{\eta}{2\alpha_{i-1}}, \qquad \gamma_i = -\frac{\eta}{2}, \qquad \alpha_i = a_i - \frac{\eta}{4\alpha_{i-1}}.$$

## 2 Simulazione di particella libera

Il caso in cui V(x)=0 è quello di particella libera. Si usa come condizione iniziale  $\psi(0,0)=1$  e  $\psi(x,0)=0 \ \forall x\neq 0$ .