## Физика твердого тела. Задание 1

Касапенко Наталья, Б02-927

March 10, 2022

## Задание.

Определить силовые постоянные между плоскостями вдоль направления [100] для алюминия, меди, железа, свинца и т.д., и построить спектр фононов вдоль этого направления.

При распространении волны вдоль направления [100] все атомные плоскости в кристалле будут смещаться синфазно. Пусть смещение плоскости s в кристалле равно  $u_s$ . Предполагаем, что сила, действующая на плоскость s и обусловленная смещением плоскости s+p, пропорциональна разности их смещений  $u_{s+p}-u_s$ . Тогда для результирующей силы, действующей на плоскость s выполняется:

$$F_s = \sum C_p * (u_{s+p} - u_s)$$

Для моделирования такого смещения используем код LAMMPS. Рассмотрим сначала случай с Al. Создадим структуру с fcc решеткой а = 4.04 ангстрема, содержащую 500 атомов в 10 вертикальных слоях по оси х. Создаем искуственное смещение пятого слоя решетки на  $\delta u = 0.05*4.04*5 = 1.01$  ангстрема по оси х. Выводим силы, которые действуют на каждый атом. Используется потенциал eam/fs. Для расчета Рассматриваем  $C_p$  как силовую постоянную, определенную для одного атома. Тогда сила  $F_s$  - это сила, действующая на один атом в плоскости s. Вычисляем силовые постоянныме между плоскостями s и р по формуле (тут N - количество атомов в слое) :

$$C_p = \frac{F_{sp}}{(u_{s+p} - u_s)\dot{N}}$$

При этом индекс р принимает положительное значение, если рассматриваемая плоскость правее по оси х относительно плоскости s, и отрицательные в противном случае. Тут  $F_{sp}$  - суммарная сила, действующая на плоскость p в результате смещения плоскости s.

При расчетах для других метталов используются следующие потенциалы:

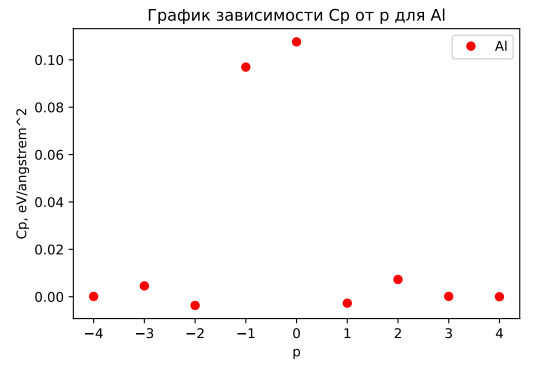
Almm.eam.fs

Femm.eam.fs

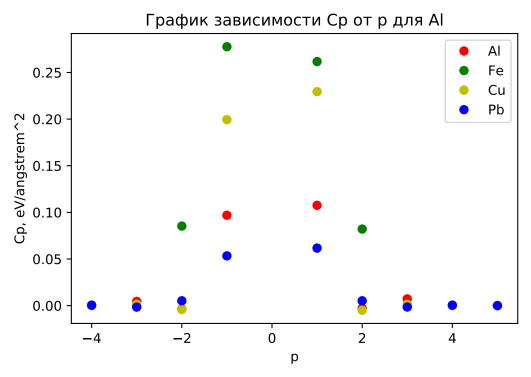
Cuu 6.eam

PbWang02.eam.fs

В результате чего получаем такую зависимость:



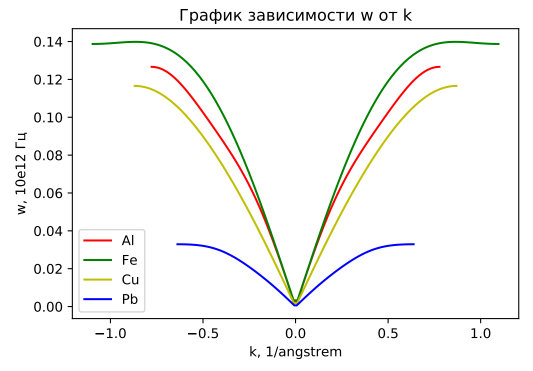
Аналогичные зависимости построим для металлов Cu, Fe, Pb.



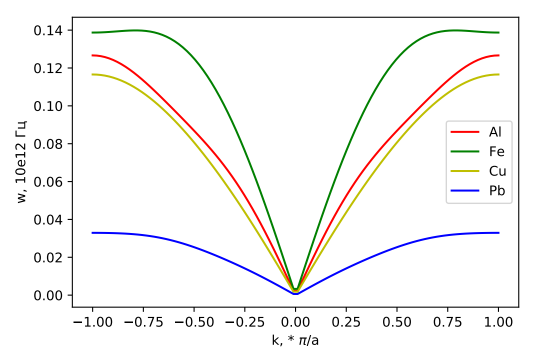
Далее рассчитаем спектр фононов вдоль этого направления по формуле:

$$w = \sqrt{\frac{2}{M} \sum C_p \dot(1 - \cos(pKa)}$$

Здесь усреднили коэффициенты  $C_p$  и  $C_{-p}.$ 



Также отскалируем ось k, используя множитель  $\pi/a$ .



Для проверки кристаллической структуры, построим два соседних среза по оси х для различных металлов(в единицах постоянной решетки).

