# LOM3256 - Tópicos em Cálculo de Estrutura Eletrônica dos Materiais

#### Methods of electronic structure calculation of materials

Créditos-aula: 4 Créditos-trabalho: 0 Carga horária: 60 h Ativação: 15/07/2015

Departamento: Engenharia de Materiais

Curso (semestre ideal): EF (7)

### **Objetivos**

Propiciar ao aluno uma visão básica sobre os principais métodos de determinação teórica da estrutura eletrônica

dos materiais, com enfoque em sólidos cristalinos, mas também em materiais bidimensionais e nanoestruturados.

O principal método de cálculo a ser empregado no curso será a Teoria do Funcional da Densidade (Density Functional Theory, DFT), em algumas de suas muitas variantes. Ao final do curso, o aluno estará apto a

determinar propriedades dos materiais como estruturas de bandas, densidades de estados, superfícies de Fermi

e constantes elásticas, usando um ou mais dos métodos e códigos computacionais apresentados em aula.

### Docente(s) Responsável(eis)

1176388 - Luiz Tadeu Fernandes Eleno

### Programa resumido

Revisão de mecânica quântica; Revisão de física do estado sólido; Método de Hartree-Fock; Teoria do funcional

da densidade; Métodos de ondas planas e pseudo-potenciais; Códigos computacionais

### **Programa**

Revisão de mecânica quântica

- o Equação de Schrödinger
- o Átomo do hidrogênio e orbitais atômicos
- o Notação de Dirac
- o Princípio variacional
- o Combinação linear de orbitais atômicos

Revisão de física do estado sólido

- o Espaço direto e recíproco
- o Teorema de Bloch
- o Zona de Brillouin
- o Bandas de energia e densidade de estados
- o Energia de Fermi e superfície de Fermi
- o Aproximação de elétrons livres

Método de Hartree-Fock

- o Determinantes de Slater
- o Equação de Hartree-Fock
- o Potencial de troca e correlação
- o Algoritmo autoconsistente

Teoria do funcional da densidade

- o Teoremas de Hohenberg-Kohn
- o Equações de Kohn-Sham
- o Funcionais de troca e correlação: LDA, GGA, etc.

Métodos de ondas planas e pseudo-potenciais

- o Bases de ondas planas
- o Pseudo-potenciais
- o Bases de ondas planas aumentadas e linearizadas
- o Método FP-LAPW

Códigos computacionais

- o Quantum Espresso
- o Elk
- o Wien2k
- o VASP

### Avaliação

**Método:** Aulas expositivas, trabalhos e exercícios comentados.

**Critério:** Média aritmética de trabalhos propostos ao longo do curso.

**Norma de recuperação:** Não haverá exame de recuperação

## **Bibliografia**

GRIFFITHS, D. J., Mecânica Quântica, Pearson.

ASHCROFT, N. W. Solid State Physics, Saunders College.

KITTEL, C. Introduction to Solid State Physics. John Wiley & Sons.

SUTTON, A. P. Electronic Structure of Materials, Oxford.

MORGON, N. H. e COUTINHO, K. (eds), Métodos de Química teórica e modelagem molecular, Livraria da Física

Editora.

VIANNA, J. D. M., FAZZIO, A., CANUTO, S., Teoria Quântica de moléculas e sólidos, Livraria da Física Editora.

COTTENIER, S. Density Functional Theory and the Family of (L)APW-methods: a step-by-step introduction

(apostila, disponível online)

THIJSSEN, J. M. Computational Physics, Cambridge.

TADMOR, E. B., MILLER, R. E. Modeling Materials Continuum, atomistic and multiscale techniques,

Cambridge.

#### **Requisitos**

LOM3215 - Física do Estado Sólido (Requisito)