

BAKALÁŘSKÁ PRÁCE

Mikuláš Matoušek

Srážky elektronů s dvouatomovými molekulami

Ústav teoretické fyziky

Vedoucí bakalářské práce: RNDr. Karel Houfek, Ph.D.

Studijní program: fyzika

Studijní obor: obecná fyzika

| | zalářskou práci vypracoval(a) samostatně a výhradně enů, literatury a dalších odborných zdrojů. |
|------------------------------|---|
| zákona č. 121/2000 Sb., auto | noji práci vztahují práva a povinnosti vyplývající ze orského zákona v platném znění, zejména skutečnost, rávo na uzavření licenční smlouvy o užití této práce odst. 1 autorského zákona. |
| V dne | Podpis autora |

Poděkování.

Název práce: Srážky elektronů s dvouatomovými molekulami

Autor: Mikuláš Matoušek

Ústav: Ústav teoretické fyziky

Vedoucí bakalářské práce: RNDr. Karel Houfek, Ph.D., Ústav teoretické fyziky

Abstrakt: Abstrakt.

Klíčová slova: klíčová slova

Title: Collisions of electrons with diatomic molecules

Author: Mikuláš Matoušek

Institute: Institute of theoretical physics

Supervisor: RNDr. Karel Houfek, Ph.D., Institute of theoretical physics

Abstract: Abstract.

Keywords: key words

Obsah

| Ú | vod | 2 |
|---------------------------|--|------------------|
| 1 | Teorie 1.1 </th <th>3 3 3 4</th> | 3 3 3 4 |
| 2 | Výsledky | 5 |
| $\mathbf{Z}_{\mathbf{z}}$ | ávěr | 9 |
| Se | eznam použité literatury | 10 |
| Se | eznam obrázků | 11 |
| Se | eznam tabulek | 12 |
| Se | eznam použitých zkratek | 13 |
| A | Přílohy A.1 První příloha | 14 14 |

$\mathbf{\acute{U}vod}$

Kvantová chemie je !!!TODO!!!!

1. Teorie

1.1

Základní cíl kvantově chemických výpočtů je najít řešení stacionární schrödingerovy rovnice

$$\mathbf{\hat{H}}|\Psi\rangle = E|\Psi\rangle,\tag{1.1}$$

kde $|\Psi\rangle$ je mnohačásticová vlnová funkce a $\hat{\mathbf{H}}$ je hamiltonián popisující danou molekulu. Protože se jedná o dost složitý problém na numerické výpočty, je nutné zavést několik zjednodušení.

První je Born-Oppenhaimerova aproximace, která vzhledem k řádově rozdílným hmotnostem jader a elektronů rozděluje pohyb jader a elektronů, čímž pádem $|\Psi\rangle$ závisí na souřadnicích jader jen parametricky, a nevystupují jako proměnné v řešené rovnici.

Další snahou je popis mnohaelektronové vlnové funkce $|\Psi\rangle := f(\vec{x}_1 \dots \vec{x}_N)$, kde \vec{x}_i jsou polohy jednotlivých elektronů, pomocí součinu jednoelektronových funkcí $|\Psi\rangle := f_1(\vec{x}_1) f_2(\vec{x}_2) \dots f_N(\vec{x}_N)$. Pak ale narážíme na požadavek antisymetrie vlnové funkce vůči prohození libovolných 2 elektronů. Proto používáme vlnové funkce ve tvaru Slaterova determinantu

$$|\Psi\rangle = \frac{1}{\sqrt{N!}} \begin{vmatrix} f_1(\vec{x}_1) & f_2(\vec{x}_2) & \cdots & f_N(\vec{x}_1) \\ f_1(\vec{x}_2) & f_2(\vec{x}_2) & & f_N(\vec{x}_2) \\ \vdots & & \ddots & \vdots \\ f_1(\vec{x}_N) & f_2(\vec{x}_N) & \cdots & f_N(\vec{x}_N) \end{vmatrix}$$
(1.2)

Dále musíme tuto funkci rozvinout do nějaké báze. Úplná báze prostoru, na kterém pracujeme, by byla nekonečná. Proto musíme najít takovou bázi, abychom mohli problém řešit s dostatečnou přesností v konečné bázi. 1

1.2 Metody

1.2.1 Báze

Jako základ pro konstrukci řešení se v kvantové chemii berou orbitaly vodíku podobných atomů, se středem na jednotlivých jádrech. Jejich lineární kombinací získáváme molekulové orbitaly, kde optimalizací koeficientů této lineární kombinace se snažíme dosáhnout toho, aby získané orbitaly byly vlastními stavy hamiltoniánu dané molekuly. Prvním krokem ovšem je napočítat skalární součiny mezi jednotlivými bázovými vektory a matici hamiltoniánu v dané bázi. To se ukázalo být výpočetně náročné, neboť je třeba numericky řešit velké množství integrálů. Proto se radiální část aproximuje lineární kombinací několika gausovských funkcí, kde již velká část integrálů má analytické vyjádření, čímž se řádově sníží čas výpočtu.

¹I když pořád platí: "Čím víc, tím líp."

1.2.2 Hartree-Fock

Hartree-Fockova metoda (HF), též nazývaná metoda self-konzistentního pole, je jedna z nejjednodušších ab-initio metod, spočívající v optimalizaci jediného Slaterova determinantu.

2. Výsledky

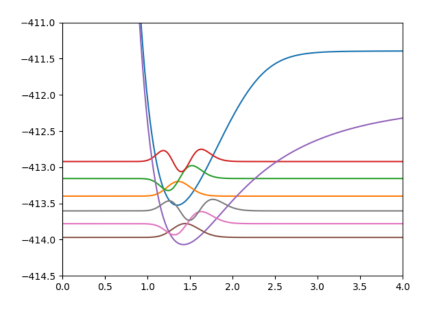
Zkoumali jsme molekuly BeH/BeH⁻ a OH/OH⁻, protože se jedná o molekuly, které mají vázaný jak základní stav, tak anion, a zároveň se jedná o dostatečně malé systémy, aby bylo možné provádět výpočty přesnými metodami.

Ke kvantově chemickým výpočtům jsme používali program MOLPRO.[1][2]. Pro určitý soubor mezijaderných vzdáleností jsme napočítali energii základního stavu molekuly pro fixovaná jádra, u základního stavu, tak u aniontu. Ze znalosti těchto křivek jsme poté zjišťovali parametry molekul, které je možné nalézt experimentálně, což jsou disociační energie aniontu i neutrální molekuly a elektronové afinity vázané i úplně disociované² molekuly. Protože ale experimentální data nejsou určená minimem potenciální energie molekuly, ale základní vibrační hladinou, bylo třeba napočítat energetické hladiny získaného potenciálu. K tomu jsme použili ??? metodu výpočtu na na mříži ??? . Vzhledem k počtu geometrií, pro které jsme prováděli kvantově-chemické výpočty, který byl nedostatečný pro další numerické výpočty ³, jsme získané hodnoty proložili kubickým splinem, ze kterého jsme pak interpolovali hodnotu potenciálu v několika stovkách bodů. Poté jsme numericky získali energetické hladiny v daném potenciálové křivce pro částici o (redukované) hmotnosti $\mu = m_1 m_2/(m_1 + m_2)$, kde m_1, m_2 jsou hmotnosti jednotlivých jader. Získané vlastní stavy pak odpovídají vibračním stavům dané molekuly.

¹cca 35 hodnot

²Ta odpovídá odpovídá elektronové afinitě některého z prvků v molekule.

³a extrémní výpočetní náročnosti při případném výpočtu v dostatečném počtu geometrií



Obrázek 2.1: Nejnižší vibrační hladiny molekul $\mathrm{BeH/BeH^-}$

| | Tabulka 2.1: BeH | [| | |
|---------------------------------|------------------|----------------|------------------|-----------|
| Method | $E_a(BeH)["eV"]$ | $E_a(H)["eV"]$ | $D_a(BeH)["eV"]$ | $D_a(BeI$ |
| Experimental: | 0.70 ± 0.1 | 0.754195 | 2.18 ± 0.02 | |
| FCI /aug-cc-pVDZ | 0.542 | 0.679 | 1.895 | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pVDZ | 0.534 | 0.679 | 1.888 | |
| ${ m CI}$ 5,1,1,0 /aug-cc-pVDZ | 0.536 | -0.325 | 1.892 | |
| CI~6,2,2,0~/aug-cc-pVDZ | 0.542 | 0.678 | 1.893 | |
| FCI /aug-cc-pCVDZ | 0.546 | 0.679 | 1.901 | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pCVDZ | 0.538 | 0.679 | 1.894 | |
| ${ m CI}$ 5,1,1,0 /aug-cc-pCVDZ | 0.540 | 0.603 | 1.898 | |
| ${ m CI}$ 6,2,2,0 /aug-cc-pCVDZ | 0.528 | 0.670 | 1.899 | |
| FCI/cc- $pVTZ$ | 0.326 | -0.091 | 1.990 | |
| RCCSD(T) / cc-pVTZ | 0.320 | -0.091 | 1.983 | |
| CI~6,2,2,0~/cc-pVTZ | 0.325 | -0.091 | 1.988 | |
| FCI /aug-cc-pVTZ | 0.570 | 0.734 | 2.010 | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pVTZ | 0.562 | 0.734 | 2.003 | |
| CI~6,2,2,0~/aug-cc-pVTZ | 0.569 | 0.732 | 2.006 | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pVQZ | 0.566 | 0.746 | 2.034 | |
| ${ m CI}$ 5,1,1,0 /aug-cc-pVQZ | 0.565 | 0.744 | 2.038 | |
| ${ m CI}$ 6,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 0.572 | 0.746 | 2.039 | |
| CI 9,3,3,1 / aug-cc-pVQZ | 0.573 | 0.746 | 2.039 | |
| ${ m CI}$ 5,1,1,0 /aug-cc-pV5Z | 0.567 | 0.750 | 2.044 | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pV5Z | 0.575 | 0.752 | 2.046 | |

| Tabulka 2.2: BeH vibration states | | | | | | |
|-----------------------------------|-------------|-------------|-------------|------------------|--|--|
| Method | $v_0["eV"]$ | $v_1["eV"]$ | $v_2["eV"]$ | v_3 [" eV "] | | |
| FCI /aug-cc-pVDZ | 0.1240 | 0.3648 | 0.5953 | 0.8152 | | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pVDZ | 0.1244 | 0.3661 | 0.5975 | 0.8186 | | |
| ${ m CI}$ 5,1,1,0 /aug-cc-pVDZ | 0.1240 | 0.3649 | 0.5954 | 0.8153 | | |
| CI~6,2,2,0~/aug-cc-pVDZ | 0.1240 | 0.3648 | 0.5953 | 0.8152 | | |
| FCI /aug-cc-pCVDZ | 0.1245 | 0.3658 | 0.5966 | 0.8168 | | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pCVDZ | 0.1249 | 0.3670 | 0.5988 | 0.8201 | | |
| CI 5,1,1,0 / aug-cc-pCVDZ | 0.1245 | 0.3658 | 0.5967 | 0.8169 | | |
| CI 6,2,2,0 / aug-cc-pCVDZ | 0.1245 | 0.3658 | 0.5966 | 0.8168 | | |
| FCI /cc-pVTZ | 0.1254 | 0.3688 | 0.6021 | 0.8252 | | |
| RCCSD(T) / cc-pVTZ | 0.1257 | 0.3698 | 0.6039 | 0.8281 | | |
| CI 6,2,2,0 / cc-pVTZ | 0.1254 | 0.3688 | 0.6021 | 0.8252 | | |
| FCI /aug-cc-pVTZ | 0.1252 | 0.3682 | 0.6010 | 0.8234 | | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pVTZ | 0.1255 | 0.3692 | 0.6028 | 0.8263 | | |
| CI~6,2,2,0~/aug-cc-pVTZ | 0.1254 | 0.3691 | 0.6032 | 0.8275 | | |
| RCCSD(T) /aug-cc-pVQZ | 0.1261 | 0.3713 | 0.6065 | 0.8314 | | |
| ${ m CI}$ 5,1,1,0 /aug-cc-pVQZ | 0.1258 | 0.3704 | 0.6047 | 0.8287 | | |
| CI~6,2,2,0~/aug-cc-pVQZ | 0.1258 | 0.3704 | 0.6047 | 0.8286 | | |
| CI 9,3,3,1 / aug-cc-pVQZ | 0.1258 | 0.3704 | 0.6047 | 0.8286 | | |
| CI~5,1,1,0~/aug-cc-pV5Z | 0.1259 | 0.3707 | 0.6052 | 0.8293 | | |
| CI~6,2,2,0~/aug-cc-pV5Z | 0.1259 | 0.3707 | 0.6052 | 0.8293 | | |

| Tabulka 2.3: OH | | | | | | |
|--------------------------|-----------------|----------------|-----------------|-------------------|--|--|
| Method | $E_a(OH)["eV"]$ | $E_a(O)["eV"]$ | $D_a(OH)["eV"]$ | $D_a(OH^-)["eV"]$ | | |
| Experimental: | 1.82767 | 1.461 | 4.3914 | 5.120435 | | |
| CI 4,1,1,0 /aug-cc-pVDZ | 1.345 | -1.637 | 4.054 | 7.035 | | |
| CI 4,2,2,0 / aug-cc-pVDZ | 1.559 | 1.084 | 4.090 | 4.565 | | |
| CI 6,2,2,0 / aug-cc-pVDZ | 1.609 | 1.182 | 4.104 | 4.531 | | |
| CI 8,2,2,0 /aug-cc-pVDZ | 1.614 | 1.188 | 4.101 | 4.527 | | |
| CI 4,1,1,0 / aug-cc-pVTZ | 1.376 | -1.517 | 4.234 | 7.127 | | |
| CI 4,2,2,0 / aug-cc-pVTZ | 1.629 | 1.158 | 4.269 | 4.739 | | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVTZ | 1.687 | 1.303 | 4.306 | 4.690 | | |
| CI 8,2,2,0 /aug-cc-pVTZ | 1.693 | 1.308 | 4.296 | 4.681 | | |
| CI 4,1,1,0 /aug-cc-pVQZ | 1.413 | -1.480 | 4.292 | 7.185 | | |
| CI 4,2,2,0 / aug-cc-pVQZ | 1.674 | 1.218 | 4.332 | 4.789 | | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 1.733 | 1.362 | 4.369 | 4.740 | | |
| CI 8,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 1.740 | 1.368 | 4.359 | 4.730 | | |

| Tabulka 2.4: OH vibration states | | | | | |
|----------------------------------|-------------|-------------|-------------|--------------|--|
| Method | $v_0["eV"]$ | $v_1["eV"]$ | $v_2["eV"]$ | v_3 ["eV"] | |
| CI 4,1,1,0 /aug-cc-pVDZ | 0.225 | 0.657 | 1.065 | 1.451 | |
| CI 4,2,2,0 / aug-cc-pVDZ | 0.224 | 0.656 | 1.063 | 1.448 | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVDZ | 0.224 | 0.656 | 1.064 | 1.450 | |
| CI 8,2,2,0 /aug-cc-pVDZ | 0.224 | 0.656 | 1.063 | 1.449 | |
| CI 4,1,1,0 /aug-cc-pVTZ | 0.227 | 0.665 | 1.081 | 1.474 | |
| CI 4,2,2,0 /aug-cc-pVTZ | 0.227 | 0.664 | 1.078 | 1.469 | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVTZ | 0.227 | 0.664 | 1.079 | 1.473 | |
| CI 8,2,2,0 /aug-cc-pVTZ | 0.227 | 0.664 | 1.078 | 1.471 | |
| CI 4,1,1,0 /aug-cc-pVQZ | 0.228 | 0.668 | 1.085 | 1.481 | |
| CI 4,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 0.227 | 0.665 | 1.080 | 1.474 | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 0.227 | 0.667 | 1.084 | 1.479 | |
| CI 8,2,2,0 / aug-cc-pVQZ | 0.227 | 0.666 | 1.083 | 1.477 | |
| | | | | | |

| Tabulka 2.5: OH- vibration states | | | | | | |
|-----------------------------------|-------------|-------------|-------------|-------------|--|--|
| Method | $v_0["eV"]$ | $v_1["eV"]$ | $v_2["eV"]$ | $v_3["eV"]$ | | |
| CI 4,1,1,0 /aug-cc-pVDZ | 0.228 | 0.662 | 1.069 | 1.449 | | |
| CI 4,2,2,0 / aug-cc-pVDZ | 0.221 | 0.647 | 1.047 | 1.426 | | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVDZ | 0.224 | 0.654 | 1.059 | 1.440 | | |
| CI 8,2,2,0 / aug-cc-pVDZ | 0.224 | 0.653 | 1.057 | 1.437 | | |
| CI 4,1,1,0 / aug-cc-pVTZ | 0.212 | 0.636 | 1.047 | 1.448 | | |
| CI 4,2,2,0 / aug-cc-pVTZ | 0.221 | 0.649 | 1.054 | 1.439 | | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVTZ | 0.225 | 0.661 | 1.072 | 1.460 | | |
| CI 8,2,2,0 / aug-cc-pVTZ | 0.225 | 0.660 | 1.070 | 1.457 | | |
| CI 4,1,1,0 / aug-cc-pVQZ | 0.212 | 0.637 | 1.051 | 1.455 | | |
| CI 4,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 0.224 | 0.657 | 1.065 | 1.450 | | |
| CI 6,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 0.225 | 0.663 | 1.077 | 1.467 | | |
| CI 8,2,2,0 /aug-cc-pVQZ | 0.225 | 0.662 | 1.075 | 1.463 | | |

Závěr

Seznam použité literatury

- [1] H.-J. Werner, P. J. Knowles, G. Knizia, F. R. Manby, and M. Schütz. Molpro: a general-purpose quantum chemistry program package. *WIREs Comput Mol Sci*, 2:242–253, 2012.
- [2] H.-J. Werner, P. J. Knowles, G. Knizia, F. R. Manby, M. Schütz, P. Celani, T. Korona, R. Lindh, A. Mitrushenkov, G. Rauhut, K. R. Shamasundar, T. B. Adler, R. D. Amos, A. Bernhardsson, A. Berning, D. L. Cooper, M. J. O. Deegan, A. J. Dobbyn, F. Eckert, E. Goll, C. Hampel, A. Hesselmann, G. Hetzer, T. Hrenar, G. Jansen, C. Köppl, Y. Liu, A. W. Lloyd, R. A. Mata, A. J. May, S. J. McNicholas, W. Meyer, M. E. Mura, A. Nicklass, D. P. O'Neill, P. Palmieri, D. Peng, K. Pflüger, R. Pitzer, M. Reiher, T. Shiozaki, H. Stoll, A. J. Stone, R. Tarroni, T. Thorsteinsson, and M. Wang. Molpro, version 2012.1, a package of ab initio programs, 2012. see.

Seznam obrázků

| 2.1 Nejnižší vibrační hladiny molekul BeH/BeH ⁻ | 6 |
|--|---|
|--|---|

Seznam tabulek

| 2.1 | ВеН | 6 |
|-----|----------------------|---|
| 2.2 | BeH vibration states | 7 |
| 2.3 | ОН | 7 |
| 2.4 | OH vibration states | 8 |
| 2.5 | OH- vibration states | 8 |

Seznam použitých zkratek

A. Přílohy

A.1 První příloha