

THESES

préparée et présentée à

L'UNIVERSITÉ DE PAU ET DES PAYS DE L'ADOUR

pour obtenir le grade de

Docteur

Spécialité : CHIMIE PHYSIQUE

par

Patricia Guevara Level

Sujet de la thèse :

Title in English Titre en français

Directeur de Thèse : Pr Didier BÉGUÉ

Soutenue le XXth, 2016

devant la commission d'examen composée de :

JURY

Dr Christophe RAYNAUD Dr Johannes GIERSCHNER Dr Paul TOPHAM Dr Brigitte PEPIN-DONAT Université de Montpellier, France IMDEA, Spain Aston University, UK CNRS, France Rapporteur Rapporteur Examinateur Président

Table of Contents

1	Rap	pels théoriques : DFT	5
	1.1	Les fondements de la DFT	7
		1.1.1 Modèle de Thomas-Fermi	7
		1.1.2 Modèle de Thomas-Fermi-Dirac	7
		1.1.3 Modèle de Slater	8
	1.2	Les théorèmes de Hohenberg et Kohn	8
		1.2.1 Premier théorème : preuve d'existence	8
		1.2.2 Second théorème : théorème variationnel	8
	1.3	Approche Kohn-Sham	9
	1.4	Les différentes classes de fonctionnelle	10
		1.4.1 Local Density approximation (LDA)	11
		1.4.2 Generalized Gradient Approximation (GGA)	11
		1.4.3 Fonctionnelles hybrides	11
		1.4.4 Nécessité d'une fonctionnelle « longue portée »	12
		1.4.4.1 Mise en évidence des forces de VdW	12
		1.4.4.2 Natures des interactions à modéliser	13
	1.5	LC-DFT-D hybride: WBXD	16
		1.5.1 B88	16
		1.5.2 B97	17
		1.5.3 WB	17
		1.5.4 WBX	19
		1.5.5 WBXD	19
2	Part	tie vibrationnelle	21
	2.1	Généralités	23
	2.2	Séparation des mouvements	24
	2.3	-	26
	2.4	Energie potentielle harmonique	26
	2.5	Équations de Lagrange	27
		2.5.1 Espace des coordonnées cartésiennes pondérées par les masses	27
		2.5.2 Espace des coordonnées internes : résolution par la méthode de Wilson	27
		•	28
	2.6	·	28
	2.7	La fonction potentielle anharmonique	30
	2.8	Représentation matricielle du Hamiltonien	32
	2.9	Méthodes Perturbationnelles	33
	2.10	Méthodes Variationnelles	34
		2.10.0.1 Les méthodes de variation-perturbation	36
		1	

39

Appendices

Table of Contents 0

Table des figures

1.1	Interaction électrostatique entre charges	13
1.2	Interaction entre dipôles électrostatiques	14
1.3	Interaction entre une molécule polaire et une seconde polarisable	14
1.4	Interaction entre deux dipôles instantanés	15
1.5	Interaction entre une espèce chargée et une molécule polaire	15
1.6	π -stacking dans le cas d'un dimère de benzène	16

Table des figures 2

Liste des tableaux

Liste des tableaux 4

Chapitre 1

Rappels théoriques : Méthodes de la fonctionnelle de la densité (DFT)

Introduction

La chimie théorique est une science relativement récente, puisque ce n'est qu'en 1933 que le physicien autrichien Erwin Schrödinger a reçu le prix NOBEL de physique, en commun avec Paul Dirac, pour ses travaux représentant, depuis, les fondements de la chimie quantique. En effet, l'équation de Schrödinger nous prouve que la connaissance de la fonction d'onde du système donne accès, explicitement ou non, à toutes les valeurs caractéristiques du système chimique étudié. Dans l'article La situation actuelle en mécanique quantique [1] paru en 1935, la métaphore du « chat de Schrödinger » a largement contribué à la vulgarisation de cette science auprès du public scientifique. En effet, il y symbolise, à l'aide d'un exemple macroscopique régit par les lois de la physique classique, la philosophie de la mécanique quantique dévolue à l'étude des systèmes microscopiques. Le plus grand défi à relever ici était de faire comprendre qu'une « mesure quantique » est une combinaison linéaire d'une somme d'états de probabilités nonnulles et non une valeur unique. L'expérience fictive consiste à placer un chat dans une boîte contenant un flacon de poison ainsi qu'une source radioactive. Lorsqu'un compteur Geiger détecte un certain seuil de radiation, un mécanisme vient briser le flacon et libère ainsi des vapeurs mortelles. Dans un raisonnement quantique, le chat est donc à la fois vivant et mort dans la boîte tant qu'elle reste close, avec une probabilité de vie de plus en plus faible au cours du temps.

En pratique, le nombre considérable de calculs à réaliser dans le cadre de la chimie théorique lie intrinsèquement cette science au développement de l'informatique, tout aussi récent. Il s'agit même de l'une des plus grandes limites encore rencontrée de nos jours. Même si la loi de Moore [2] 1 , empirique de son état, a commencé à perdre en véracité dès lors que la fréquence des processeurs (CPU) engendrait une déperdition de chaleur trop importante et commercialement non-maîtrisable ($\gtrsim 5$ Ghz), l'apparition des processeurs multicœurs s'est vu être la solution la plus efficace. Après l'adaptation nécessaire des codes séquentiels en version parallèle, la démocratisation relative des clusters de calcul 2 permet à l'heure actuel le développement de codes hautement parallélisés (> 1000 processeurs). Ceci permet alors de faire moins d'approximations théoriques et donc de tendre vers des valeurs de plus en plus exactes, tout en gardant des temps de calcul raisonnables. Un engouement pour les clusters de cartes graphiques (GPU) est aussi à noter dans les domaines scientifiques où, tel que la dynamique moléculaire, les calculs sont extrêment fragmentables et peu interdépendants.

Dans ce chapitre, nous rappellerons dans un premier temps les fondements de la théorie de la fonctionnelle de la densité, notée DFT, par le biais de l'évolution des différents modèles qui ont été proposés. Nous verrons ensuite comment les théorèmes de HOHENBERG et KOHN prouvent que la seule connaissance de la densité électronique permet de résoudre l'équation de Schrödinger dans le cadre de la DFT. La fonctionnelle universelle $F_{HK}[\rho]$, qui permettrait une résolution exacte du problème, restant inconnue, nous aborderons dans une troisième partie l'approche KS qui contourne ce problème et légitime certaines approximations. Ces dernières donnant naissance à différents types de fonctionnelle, elles seront succintement présentées dans la pénultième partie de ce chapitre. Finalement, le développement de la méthode de calcul utilisée dans ce travail de thèse, sera présentée étape par étape en fin de chapitre.

^{1.} La loi de MOORE (1965), renommée première loi de MOORE compte-tenu de l'ajustement ultérieur, énonce que la complexité des semi-conducteurs (et donc de la puissance de calcul) suit une loi exponentielle au cours du temps.

^{2.} Un cluster de calcul, ou grappe de serveurs, est un ensemble de serveurs esclaves, les nœuds, contrôlés par un ou plusieurs serveurs maîtres, le(s) frontal(aux). Ce groupe de serveurs indépendants, fonctionnant comme un seul et même système, permet d'optimiser les ressources (processeur, mémoire vive, stockage...) et une meilleure répartition des tâches sur les différents nœuds.

1.1 Les fondements de la DFT

Contrairement aux méthodes HARTREE-FOCK, noté HF, (cf annexe ??), et a fortiori post-HF (cf annexe ??) qui décrivent le système électronique par une fonction d'onde $\Psi_{(\vec{r})}$, la théorie de la fonctionnelle de la densité le décrit par la densité électronique, notée $\rho_{(\vec{r})}$, qui est liée à la fonction d'onde $\Psi_{(\vec{r})}$ par la relation suivante :

$$\rho_{(\vec{r})} = \int \Psi_{(\vec{r})}^* \Psi_{(\vec{r})}$$

$$= \int |\Psi_{(\vec{r})}^2|$$
(1.1)

avec \vec{r} : ensemble des coordonnées électroniques.

L'énergie de l'état fondamental est ainsi une fonctionnelle de la densité électronique, c'està-dire que $E_0 = E_{(\rho)}$.

1.1.1 Modèle de Thomas-Fermi

Le terme d'énergie cinétique a été exprimé comme une fonctionnelle de la densité pour la première fois en 1927 par Thomas et Fermi :

$$\hat{T}_{TF}[\rho] = \frac{3}{10} (3\pi)^{2/3} \int \rho_{(\vec{r})}^{5/3} . d\vec{r}$$
(1.2)

Celle fonctionnelle est alors combinée aux expressions classiques des interactions électronsnoyaux et électrons-électrons, exprimées elles aussi en fonction de la densité électronique :

$$E_{TH}[\rho] = T_{TH}[\rho] + V_{Ne}[\rho] + V_{ee}[\rho] \tag{1.3}$$

1.1.2 Modèle de Thomas-Fermi-Dirac

Le terme d'échange, résultant du principe d'exclusion de PAULI, a ensuite été ajouté par Dirac en 1930 afin d'affiner le modèle :

$$K[\rho] = E_x[\rho] = \int \rho_{\vec{r}} \epsilon_x[\rho] . d\vec{r}$$

$$= -\frac{3}{4} \left(\frac{3}{\pi}\right)^{1/3} \int \rho_{(\vec{r})}^{4/3} . d\vec{r}$$
(1.4)

avec $\epsilon_X[\rho]$: énergie d'échange par électron.

Le modèle de Thomas-Fermi-Dirac est défini par la combinaison de cette expression avec l'équation 1.2 et le potentiel d'interaction électrons-noyaux $V_{Ne}[\rho]$. Notons que la corrélation électronique n'est toujours pas prise en compte dans ce modèle.

1.1.3 Modèle de Slater

Partant d'une approche basée sur la méthode HF, SLATER proposa en 1951 de substituer le terme d'énergie d'échange par une fonctionnelle de la densité issue de l'énergie d'échange de Dirac. Ce terme d'échange dans le formalisme HF peut alors être généralisé en introduisant le paramètre α :

$$E_x[\rho] = -\frac{9\alpha}{8} \left(\frac{3}{\pi}\right)^{1/3} \int \rho_{(\vec{r})}^{4/3} . d\vec{r}$$
 (1.5)

Des analyses empiriques basées sur différents types de systèmes chimiques ont conduit à une valeur de 3/4 pour α , offrant une meilleure précision que la valeur originelle de l'expression de Dirac (2/3).

1.2 Les théorèmes de Hohenberg et Kohn

Tous ces modèles, qui constituent les fondements de la DFT, ne démontrent pas formellement que seul la connaisance de la densité est importante pour atteindre la valeur de l'énergie totale d'un système. C'est ainsi que Hohenberg et Kohn eurent l'idée en 1965 de démontrer, par le biais de deux théorèmes, que l'équation de Schrödinger pouvait être résolue de façon exacte, dans le cadre de l'approximation de Born-Oppenheimer uniquement grâce à la densité électronique.

1.2.1 Premier théorème : preuve d'existence

Ce premier théorème énonce que l'ensemble des propriétés du système, notamment l'énérgie, peuvent être calculées à partir de la seule densité électronique de l'état fondamental. Elles peuvent donc être décrites comme une fonctionnelle de la densité électronique, et l'énergie totale s'écrit alors :

$$E[\rho] = F_{HK}[\rho] + \int \rho_{(\vec{r})} \nu_{ext} d\vec{r}$$
(1.6)

où:

$$F_{HK}[\rho] = T_e[\rho] + V_{ee}[\rho]$$

$$\nu_{ext} = V_{Ne}[\rho]$$
(1.7)

Notons que la fonctionnelle universelle $F_{HK}[\rho]$, qui regroupe les termes d'énergie cinétique des électrons et celui d'énergie potentielle d'interaction électron-électron, n'est pas liée au potentiel externe ν_{ext} . L'énergie de l'état fondamental est a priori accessible de manière exacte car cette fonctionnelle ne repose sur aucune approximation.

1.2.2 Second théorème : théorème variationnel

Basé sur l'équation 1.6, Hohenberg et Kohn ont ensuite construit un principe variationnel pour déterminer la densité électronique de l'état fondamental :

$$E[\rho] \ge E[\rho_0] \tag{1.8}$$

avec ρ_0 : densité électronique de l'état fondamental,

 ρ : densité électronique quelconque.

Dans cette équation, à une densité d'essai ρ correspond une seule énergie potentielle $\int \rho_{(\vec{r})} \nu_{ext}.d\vec{r}$ et une seule fonction d'onde Ψ_{ρ} . La méthode de double minimisation, *i.e.* sous contrainte de LEVY, permet de différencier la fonction d'onde Ψ_{ρ_0} , correspondant à l'état fondamental, parmi le jeu infini des fonctions d'ondes Ψ_{ρ} donnant la même densité. Ainsi, nous pouvons déterminer, parmi toutes les densités, celle qui minimisera l'énergie par la relation suivante :

$$E[\rho_0] = \min_{\rho} \left(\min_{\Psi \to \rho} \left(F[\rho] + \int \rho_{\vec{r}} \nu_{\vec{r}} . d\vec{r} \right) \right) \tag{1.9}$$

Si les théorèmes de HOHENBERG et KOHN démontrent une correspondance unique entre une densité $\rho_{\vec{r}}$ et la fonction d'onde Ψ du système, la fonctionnelle universelle $F_{HK}[\rho]$ reste cependant inconnue.

1.3 Approche Kohn-Sham

Afin de contourner ce problème, Kohn et Sham substituèrent au Hamiltonien réel, décrivant un système de n particules en interaction, un Hamiltonien de référence décrivant un système de n particules sans interaction mais ayant la même densité que le système réel. Le problème est ainsi réduit à la résolution de n équations monoélectronique couplées, analogues aux équations de HF. L'opérateur monoélectronique de Kohn-Sham \hat{K}_{KS} s'exprime ainsi :

$$\hat{H}_{KS} = -\frac{1}{2}\nabla^2 + \nu_H[\rho] + \nu_{xc}[\rho] + \nu_{ext}[\rho]$$
(1.10)

où:

$$\nu_H[\rho] = \int \frac{\rho_{(\vec{r})} - \rho_{(\vec{r}')}}{|\vec{r} - \vec{r}'|} d\vec{r}'$$
(1.11)

$$\nu_{xc}[\rho] = \frac{\partial E_{xc}[\rho_{(\vec{r})}]}{\partial \rho_{(\vec{r})}} \tag{1.12}$$

 $\nu_H[\rho]$ et $\nu_{xc}[\rho]$ étant respectivement le potentiel de HARTREE et le potentiel d'échange et de corrélation, dans lequel $E_{xc}[\rho_{(\vec{r})}]$ est l'énergie d'échange et de corrélation.

En définissant un potentiel fictif $\nu_{eff(\vec{r})}$ pouvant être appliqué à des systèmes sans interaction de densité ρ :

$$\nu_{eff(\vec{r})} = \nu_H[\rho] + \nu_{xc}[\rho] + \nu_{ext}[\rho]$$
 (1.13)

nous introduisons alors un jeu d'orbitales $\psi_{(\vec{r})}$, appelées orbitales de Kohn-Sham, et nous obtenons un jeu d'équations aux valeurs propres :

$$\hat{H}_{KS}\psi_{i(\vec{r})} = \epsilon_i \psi_{i(\vec{r})} \tag{1.14}$$

Comme dans le cas de la méthode HF, l'énergie du système peut être minimisée en résolvant ce jeu d'équations de façon auto-cohérente grâce à l'utilisation des orbitales de KOHN-SHAM. L'énergie du système est alors donnée par :

$$E_{KS}^{tot}[\rho] = T_s[\rho] + J[\rho] + E_{xc}[\rho] + \int V_{ext(\vec{r})}\rho_{(\vec{r})}.d\vec{r}$$
 (1.15)

avec

 $T_s[\rho]$: énergie cinétique des électrons sans interaction,

 $J[\rho]$: énergie d'interaction coulombienne entre les électrons,

 $E_{xc}[\rho]$: énergie d'échange et de corrélation,

 $\int V_{ext(\vec{r})} \rho_{(\vec{r})} d\vec{r}$: énergie d'interaction avec le potentiel externe.

D'après les théorèmes de HOHENBERG et KOHN, $E_{KS}^{tot}[\rho]$ doit être égale à l'énergie totale du système réel $E_{reel}^{tot}[\rho]$, qui peut être décrite comme suit :

$$E_{reel}^{tot}[\rho] = T[\rho] + V_{ee}[\rho] + \int V_{ext(\vec{r})}\rho_{(\vec{r})}.d\vec{r}$$

$$(1.16)$$

Le terme d'échange corrélation peut ainsi être explicité comme étant la somme de la correction à l'énergie cinétique due à l'interaction entre électrons $(T[\rho] - T_s[\rho])$ et les corrections non classiques à la répulsion électron-électron $(V_{ee}[\rho] - J[\rho])$:

$$E_{xc}[\rho] = T[\rho] - T_s[\rho] + V_{ee}[\rho] - J[\rho]$$
(1.17)

La théorie de la fonctionnelle de la densité de KOHN-SHAM a connu un grand succès parmi les méthodes de calcul appliquées aux grands systèmes dû à son ratio coût calculatoire/performance très intéressant. C'est pour cet avantage indéniable qu'elle sert de base à de nombreuses évolutions de la DFT.

1.4 Les différentes classes de fonctionnelle

Formellement, la DFT est donc une méthode exacte, dans la limite de la connaissance de la fonctionnelle universelle $F_{HK}[\rho]$ ou de sa fonctionnelle exacte d'échange et de corrélation $F_{xc}[\rho]$. Malheureusement, la forme exacte de l'énergie d'échange et de corrélation est inconnue, si bien qu'il est nécessaire de faire des approximations. Dans la pratique, l'énergie d'échange et de corrélation $E_{xc}[\rho]$ est calculée à l'aide de fonctionnelles d'échange et de corrélation, définies comme suit :

$$\int F_{xc}[\rho_{(\vec{r})}] . d\vec{r} = E_{xc}[\rho_{(\vec{r})}]$$
(1.18)

L'énergie d'échange et de corrélation est généralement séparée en deux termes distincts, l'un d'échange $E_x[\rho]$ et l'autre de corrélation $E_c[\rho]$:

$$E_{xc}[\rho_{(\vec{r})}] = E_x[\rho_{(\vec{r})}] + E_c[\rho_{(\vec{r})}]$$
 (1.19)

Plusieurs fonctionnelles ont donc été développées pour traiter chacune de ces contributions, de façon simultanée ou indépendante. Nous allons ici donner un bref aperçu – non exhaustif – des différentes familles de fonctionnelles, en suivant le critère de classification donné par Perdew et couramment dit « échelle de Jacob de Perdew ». Il a proposé de classer les fonctionnelles en fonction du degré d'information non local contenu dans leur forme analytique. Au premier échelon se trouvent les fonctionnelles qui dépendent uniquement de la densité électronique, dites fonctionnelles LDA (« Local Density Approximation »). Viennent ensuite les fonctionnelles corrigées par gradient GGA (« Generalized Gradient Approximation ») dans lesquelles la nonlocalité est introduite grâce à leur dépendance par rapport au gradient de la densité. A ce même niveau se trouvent également les fonctionnelles de type méta-GGA, dépendant aussi de l'énergie cinétique (calculée à partir des orbitales moléculaires remplies). Il faut noter que, d'un point de vue mathématique, toutes ces familles de fonctionnelles sont strictement locales. Pour parvenir à des fonctionnelles véritablement non locales il faut encore monter d'un cran dans l'échelle de Perdew, jusqu'aux fonctionnelles dites hybrides, où la présence d'un pourcentage (variable) d'échange HF calculé en utilisant les orbitales KS, permet d'introduire un véritable terme non local. Plus récemment une autre famille de fonctionnelles hybrides a été développée (dite à longue portée ou encore à séparation de portée) dans laquelle le pourcentage d'échange calculé de façon HF n'est pas constant mais dépend de la distance inter-électronique. Enfin, des fonctionnelles non locales montrant une dépendance explicite des orbitales KS occupées et vacantes représentent le dernier niveau dans l'échelle de PERDEW.

1.4.1 Local Density approximation (LDA)

L'approximation locale de la densité est l'approximation la plus grossière, dans laquelle l'énergie d'échange et de corrélation E_{xc} n'est fonction que de la seule densité électronique :

$$E_{xc}^{LDA}[\rho_{(\vec{r})}] = \int \rho_{(\vec{r})} \epsilon_{xc}[\rho_{(\vec{r})}] . d\vec{r}$$

$$\tag{1.20}$$

où la valeur de ϵ_{xc} à une position \vec{r} est calculée exclusivement à partir de la valeur de la densité électronique ρ à cette position. En pratique, ϵ_{xc} décrit l'énergie d'échange et de corrélation par particule pour un gaz uniforme d'électrons de densité ρ . Le potentiel d'échange et de corrélation correspondant est alors :

$$\nu_{xc(\vec{r})}^{LDA} = \epsilon_{xc}[\rho_{(\vec{r})}] + \rho_{(\vec{r})} \frac{\partial \epsilon_{xc}[\rho_{(\vec{r})}]}{\partial \rho}$$
(1.21)

Malgré le fait que les résultats obtenus soient généralement en bon accord avec les résultats expérimentaux, notamment au niveau de la géométrie et de la structure électronique, cette approximation reste une approximation locale, c'est-à-dire dans laquelle on ne tient pas compte de l'inhomogénéité de la densité électronique.

1.4.2 Generalized Gradient Approximation (GGA)

L'idée directrice de l'approximation du gradient généralisé est donc de mieux tenir compte de l'inhomogénéité de la densité du système, en introduisant une dépendance de la densité ρ à son gradient $\nabla \rho$. L'expression générale des fonctionnelles de type GGA est la suivante :

$$E_{xc}^{GGA}[\rho_{(\vec{r})}] = A_x \int \rho_{(\vec{r})}^{4/3} E^{GGA}(s) . d\vec{r}^{8}$$
(1.22)

où s, gradient de la densité réduite, est tel que :

$$s = \frac{|\nabla \rho_{(\vec{r})}|}{2k_F \rho_{(\vec{r})}} \tag{1.23}$$

avec $k_F = (3\pi^2 \rho_{(\vec{r})})^{1/3}$. Ainsi, on fait apparaître avec s un terme quasi-local, dépendant non seulement de la densité électronique mais également de son gradient au voisinage de \vec{r} .

Un exemple de fonctionnelle GGA est celle de PERDEW, BURKE et ERNZHERHOF, notée PBE [3].

1.4.3 Fonctionnelles hybrides

La dernière grande famille de fonctionnelles est celle des fonctionnelles hybrides. L'idée consiste à introduire une fraction d'échange calculée de façon exacte (telle qu'utilisée dans la méthode HF) dans une fonctionnelle d'échange de type GGA. L'expression de E_{xc} devient alors :

$$E_{xc}^{hybride}[\rho_{(\vec{r})}] = (1 - \alpha)E_{xc}^{GGA}[\rho_{(\vec{r})}] + \alpha E_{xc}^{HF}[\rho_{(\vec{r})}]$$
 (1.24)

où le coefficient de la combinaison α donne le rapport HF/DFT. PBE0 [4] Celle-ci présente 25% d'échange HF [5] dans une fonctionnelle GGA de type PBE [3] :

$$E_{xc}^{PBE0} = E_{xc}^{PBE} + \frac{1}{4}(E_x^{HF} - E_x^{PBE})$$
 (1.25)

Elle a l'avantage d'être non paramétrée (car le pourcentage d'HF inclus n'est pas empirique mais basé sur des arguments de théorie perturbationnelle), et de fournir des résultats très

précis, que ce soit au niveau du calcul des structures moléculaires, des structures électroniques ou encore des propriétés spectroscopiques [?].

Nous mentionnerons également la fonctionnelle hybride la plus utilisée pour traiter des systèmes moléculaires, à savoir la fonctionnelle B3LYP [?]. Comme son nom l'indique, elle inclus trois paramètres et est basée sur les fonctionnelles GGA d'échange et de corrélation de Becke (B) [?] et Lee, Yang et Parr (LYP) [?], suivant l'expression :

$$E_{xc}^{B3LYP} = (1-a)E_{x}^{LSDA} + aE_{x}^{HF} + b\Delta E_{x}^{B} + (1-c)E_{c}^{LSDA} + cE_{c}^{LYP}$$
 (1.26)

avec a, b et c fixés respectivement à 0,20 , 0,72 et 0,81.

Nécessité d'une fonctionnelle « longue portée » 1.4.4

Bien que calculatoirement très pratiques, les méthodes basées sur la fonctionnelle de la densité connaissent des limites évidentes lorsqu'il s'agit de traduire correctement les interactions à longue distance. Ces interactions se révèlent pourtant être à l'origine de nombreuses propriétés chimiques et physiques des matériaux. En effet, elles sont par exemple responsables de la cohésion des cristaux liquides et moléculaires, des propriétés d'adhésion et de physisorption sur des surfaces, de la spécificité de site de l'ADN mais aussi de la cohésion dans les systèmes lamellaires, et plus particulièrement dans le cas des matériaux graphitiques qui nous intéresse présentement. La compréhension et la bonne modélisation de ce type d'interactions est donc naturellement devenu un axe important dans le domaine de la physique et de la chimie quantique.

Mise en évidence des forces de VdW 1.4.4.1

L'existence de phases naturellement condensées comme les liquides et les solides moléculaires a permis de démontrer de façon empirique la présence de forces attractives entre les molécules. Avec un raisonnement analogue, des forces répulsives à faibles distances ont été mises en avant grâce aux propriétés d'incompressibilité infinie de ces mêmes systèmes chimiques.

Johannes Diderik VdW fut le premier en 1873 à intégrer cette notion de forces attractives et répulsives dans le modèle du « gaz parfait » (??GP) en introduisant comme suit deux termes correctifs dans sa loi des « gaz réels » (??GR) :

$$PV = nRT (1.27)$$

$$PV = nRT$$

$$\left(P + \frac{n^2 a}{V^2}\right)(V - nb) = nRT$$
(1.27)

avec

P: pression (Pa),

volume du gaz (m^3) ,

quantité de matière de gaz (mol),

constante des gaz parfaits,

T:température (K),

constantes ajustables positives.

Cette équation d'état est beaucoup plus proche des valeurs expérimentales, notamment aux fortes pressions. En effet, le volume d'exclusion nb permet de tenir compte du volume propre occupé par les molécules. Nous rappelerons que dans le modèle des gaz parfaits, dans lequel les molécules sont assimilées à des points ponctuels, ce volume est négligé. Notons que la pression est aussi corrigée par le terme $\frac{n^2a}{V^2}$ afin de tenir compte de la diminution de pression au voisinage des parois, du fait de l'existence d'interactions attractives entre les molécules.

L'écriture de la loi des « »gaz réels par VdW a réellement initié la volonté de comprendre la nature de ces interactions et a naturellement conduit à de nombreuses études concernant les différents systèmes chimiques. Des efforts sont particulièrement portés sur la modélisation de forces de cohésions universelles, et non pas liées à une seule problèmatique.

1.4.4.2 Natures des interactions à modéliser

Avant de pouvoir établir une théorie, il faut avant tout comprendre la nature du phénomène. Les atomes et molécules étant composés de particules naturellement chargées, ie de noyaux et d'électrons, ils interagissent donc par des forces de Coulomb. Celles-ci se décomposent en plusieurs éléments selon leur nature : l'électrostatique, l'induction (ou polarisation), la dispersion et l'échange. L'effet du terme électrostatique représente la répulsion ou l'attraction entre des charges respectivement de même signe ou de signes opposés (figure 1.1). Son énergie $E_{Coulomb}$ a été définie par Charles-Augustin Coulomb en 1785 comme suit :

$$F_{Coulomb}$$

FIGURE 1.1 – Interaction électrostatique entre charges.

$$E_{Coulomb} = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} * \frac{q_1 q_2}{r} \tag{1.29}$$

avec q_1 et q_2 : charges respectives des particules 1 et 2,

r: distance entre les particules.

L'induction est quant à elle due à la déformation de la densité électronique d'un atome ou d'une molécule par l'effet du champ électrique d'une molécule voisine. Ces deux contributions sont très bien définies en physique classique, contrairement à la dispersion et l'échange, qui sont liés à des effets quantiques. En effet, ce sont les phénomènes de fluctuations quantiques de la distribution des charges qui sont à l'origine du terme de dispersion, et la contribution d'échange est dûe au principe d'exclusion de Pauli qui impose que deux électrons ne peuvent pas posséder le même état quantique au même moment. Dans le cas d'une paire d'atomes en interaction ayant leurs couches électroniques partiellement occupées, cette contribution est positive et engendre une liaison chimique liante forte. À l'inverse, lorsqu'il s'agit de systèmes électroniques à couche fermée, elle devient un terme de répulsion à courte distance responsable du phénomène d'exclusion stérique. Ce phénomène étant inclu dans la loi des « »gaz réels de VdW (équation 1.28) sous la forme du volume d'exclusion nb.

D'une manière plus générale, c'est-à-dire en dépassant le cadre des gaz, les interactions de VdW sont générées par les fluctuations de distributions de charge des atomes et molécules et conduisent aux équations suivantes, où l'énergie est exprimée en Joules :

$$E_{Keesom} = -\frac{1}{r^6} \left(\frac{\mu_1^2 \mu_2^2}{3(4\pi\epsilon_0 \epsilon)^2 k_B T} \right) \tag{1.30}$$

$$E_{Debye} = -\frac{1}{r^6} \left(\frac{\mu_1^2 \alpha_2 + \mu_2^2 \alpha_1}{(4\pi\epsilon_0 \epsilon)^2} \right)$$
 (1.31)

$$E_{London} = -\frac{1}{r^6} \left(\frac{3}{4} \frac{h \nu \alpha_1 \alpha_2}{(4\pi\epsilon_0)^2} \right)$$
 (1.32)

avec μ_1 et μ_2 : moments dipolaires respectifs des particules 1 et 2,

 α_1 et α_2 : polarisabilités respectives des particules 1 et 2,

 ϵ_0 : permittivité diélectrique du vide, ϵ : permittivité diélectrique du milieu,

 k_B : constante de Boltzmann, égale à la constante des gaz

parfaits R divisée par le nombre d'Avogadro $\mathcal{N}a$,

T: température,

r: distance entre les particules.

L'énergie de KEESOM (effet d'orientation) représente l'énergie d'interaction entre deux dipôles électrostatiques, c'est-à-dire deux molécules ayant un moment dipolaire 3 μ non nul (figure 1.2). Il s'agit concrètement de l'attraction mutuelle de deux dipôles permanents qui est d'autant plus forte que les moments dipolaires sont élevés (grande charge et petite taille de la molécule) et que la température est basse.



FIGURE 1.2 – Interaction entre dipôles électrostatiques.

Celle de DEBYE (effet d'induction) résulte de la déformation du nuage électronique d'une molécule, d'un atome ou d'un ion, par action du champ électrique engendré par le moment dipolaire d'une molécule voisine (figure 1.3). Il en résulte ainsi un moment dipolaire induit. Elle est souvent nommé interaction dipôle permanent-dipôle induit et fait intervenir le moment dipolaire μ et la polarisabilité 4 α des molécules concernées. Le nominateur $\mu_1^2\alpha_2 + \mu_2^2\alpha_1$ décrit l'interaction lorsque les deux molécules sont polaires (cas A) mais s'écrit naturellement $\mu_1^2\alpha_2$ quand la seconde molécule est apolaire (cas B).

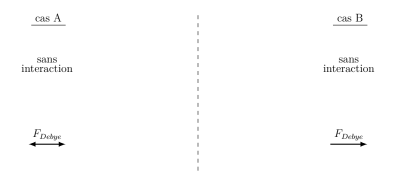


FIGURE 1.3 – Interaction entre une molécule polaire et une seconde polarisable.

Finalement, l'énergie de London (effet de dispersion), qui est la plus importante en terme de grandeur, représente l'interaction entre deux dipôles instantanés (figure 1.4). Par définition, une molécule apolaire possède un moment dipolaire moyen nul mais la combinaison des mouvements des noyaux et des électrons fait qu'il existe malgré tout un moment dipolaire instantané. Cette interaction est d'autant plus forte que les deux molécules sont facilement polarisables, donc d'autant plus forte que leur taille est importante. Les forces de London étant présentes entre

^{3.} Le moment dipôlaire d'une molécule résulte d'une répartition hétéroclite de charges électriques, telle que le barycentre des charges positives (noyaux) ne coïncide pas avec celui des charges négatives (électrons), les électrons étant en effet attirés par l'atome le plus électronégatif de la liaison.

^{4.} La polarisabilité est la capacité du nuage électronique à se déformer sous l'action d'un champ électrique. Le barycentre des charges négatives (électrons) étant légèrement décalé par rapport à celui des charges positives (noyaux) sous l'effet du champ, un moment électronique induit \vec{m}_e apparaît, engendrant la notion de polarisabilité α .

toutes les particules, quelle que soit leur nature, ce sont principalement elles qui permettent la cohésion de la matière dans l'univers.

Notons que les énergies de VdW varient en fonction de l'inverse de la distance à l'ordre 6.

sans





Figure 1.4 – Interaction entre deux dipôles instantanés.

Il existe toutefois d'autres types d'interactions électrostatiques que celles décrites par le modèle des forces de VdW. En effet, similaire dans l'esprit à l'énergie de Keesom, l'énergie d'interaction entre un ion et un dipôle permanent est donné par la formule suivante :

$$E_{ion-dip\hat{o}le} = -\frac{1}{r^2} \frac{\mu_1 q_2}{4\pi\epsilon_0 \epsilon} \tag{1.33}$$

Il s'agit là encore de l'interaction positive entre une espèce chargée, anion ou cation, et une molécule possédant un moment dipolaire non-nul (??figiondipole). Ce phénomène est notamment à l'origine de la dissolution des espèces ioniques (ex : NaCl) dans un solvant polaire, de l'étape de solvatation qui suit, puis de la bonne dispersion des charges en solution.

$$F_{ion-dipole}$$

FIGURE 1.5 – Interaction entre une espèce chargée et une molécule polaire.

De plus, notons aussi la spécificité de la liaison hydrogène qui est une liaison chimique non covalente, de type dipôle-dipôle. Lorsqu'un hétéroatome possédant au moins une paire libre est suffisamment électronégatif (ex : O, N, F), il vient se positionner aux abords d'un hydrogène acide porté par un autre atome fortement électronégatif afin d'en stabiliser la charge partielle $\delta(+)$ ainsi créée.

Bien que de la même famille que les forces de VdW , ie électrostatique, les liaisons hydrogènes s'en distinguent par une intensité environ dix fois supérieure. Elles restent toutefois une vingtaine de fois plus faibles qu'une liaison covalente. La distance moyenne entre les deux hétéroatomes est de l'ordre de 2,5 Å.

Dans le cadre de cette thèse, ce sont principalement les interactions entre systèmes conjugués, ie interactions $\pi-\pi$, qu'il sera nécessaire de traduire. Comme nous pouvons le voir dans le cas simple d'un dimère de benzène représenté en figure 1.6, l'interaction positive se fait entre les liaisons σ et les liaisons π alors que les nuages électroniques des liaisons π se repoussent naturellement, dû à leurs charges négatives.

Notons que nous retrouvons ce phénomène sous des aspects intramoléculaires, comme par exemple dans le cas de l'hyperconjugaison $\sigma - \pi$ qui vient stabiliser certaines conformations du toluène.

Même si la théorie de la fonctionnelle de la densité connaît un large succès tant elle arrive désormais bien à traduire les phénomènes de liaisons chimiques, les structures géométriques et même la cohésion des solides moléculaires et cristallins, il reste toujours l'obstacle des systèmes

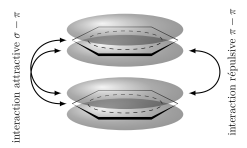


FIGURE $1.6 - \pi$ -stacking dans le cas d'un dimère de benzène

chimiques où les forces de VdW sont prédominantes. En effet, les effets de corrélation électronique des forces de dispersion étant purement non-locaux, l'approximation locale ou non-locale qui fait le fondement de la DFT restera problèmatique. Se pose alors la question de savoir comment modéliser ces types d'interaction de façon idiomatique. Nous allons voir que l'élaboration d'une fonctionnelle hybride à longue portée est capable de répondre à cette problèmatique.

1.5 Construction d'une LC-DFT-D hybride : cas de la WBXD

Les DFT hybrides avec correction à longue portée basées sur la théorie KS ont naturellement rencontré un grand engouement puisque la précision apportée n'accroît pas le coût calculatoire par rapport aux DFT hybrides.

1.5.1 B88

Comme nous l'avons vu dans le cadre des approximations de la fonctionnelle de la densité, notées DFAs 5 , la décroissance en exponentielle du potentiel d'échange-corrélation, au lieu d'être en 1/r, engendre une mauvaise représentation des interactions à longue distance. Cette erreur, nommée erreur d'auto-interaction (SIE, pour « self-interaction error »), est liée au fait que ces approximations, basées sur la densité de spin locale (LSDA, pour « local spin density approximation »), décrivent mal l'état fondamental qui devrait être, dans le cadre de la DFT pure, strictement sans auto-interaction. C'est pourquoi, afin d'introduire un effet non-local de l'échange-corrélation dans le modèle KS-DFT (partie 1.3), BECKE proposa en 1988 d'incorporer dans sa fonctionnelle d'échange B88 [?] une petite part d'echange exact HF.

Dans le cadre général des DFAs, l'énergie d'échange-corrélation s'écrit donc :

$$E_{xc} = c_x E_x^{HF} + E_{xc}^{DFA} (1.34)$$

où c_x prend généralement des valeurs comprises entre 0,2 et 0,25 [?] pour les données thermodynamiques et entre 0,4 et 0,6 [?] pour les études cinétiques.

Basée sur ce modèle, la désormais bien connue DFT hybride B3LYP [?] (équation 1.26) donne des résultats comparables à ceux obtenus à partir de la théorie perturbative MØLLER-PLESSET à l'ordre 2 [?], noté MP2 (cf annexe ??), souvent utilisée comme référence, dans le cadre de systèmes fortement liés. Depuis, de nombreuses recherches ont porté sur l'amélioration constante de ce potentiel d'échange-corrélation $E_{xc}[\rho]$.

^{5. «} Density Functional Approximations »

1.5.2 B97

Une avancée significative a de nouveau été faite par BECKE en 1997 dans le domaine des KS-DFT. Par une méthode similaire à la combinaison linéaire d'orbitales atomiques, notée LCAO⁶, il a proposé un modèle mathématique basé sur l'approximation de densité de spin local (LSDA), sa première dérivée et une petite fraction d'échange HF pour décrire le potentiel d'échange-corrélation $E_{xc}[\rho]$. Une optimisation systématique des coefficients linéaires à partir d'un jeu classique de données expérimentales a conduit à l'apparition de la méthode B97 [?]. La base de données contient notamment des valeurs relatives à l'interaction entre systèmes conjugués.

Cette méthodologie a été reprise par F. A. HAMPRECHT etal, P. J. WILSON etal et T. W. Keal etal pour respectivement conduire à la B97-1 [?] (1998), la B97-2 [?] (2001) et la B97-3 [?] (2005). Il s'agissait alors de réoptimisations des coefficients linéaires par rapport à d'autres bases de données expérimentales plus complètes.

Mais cette reparamétrisation empirique du terme d'échange-corrélation ne résout pas le problème de sa non-décroissance en 1/r. La prise en compte totale du terme d'échange HF E_x^{HF} (c_x =1 dans l'équation 1.34) pourait résoudre ce problème mais cela serait incompatible avec le terme de corrélation DFA E_c^{DFA} . En effet, il existerait alors une mauvaise compensation des erreurs respectives.

1.5.3 WB

L'idée de séparer le traitement des interactions courtes (SR, pour « short range ») et longues portées (LR, pour « long range ») s'est alors présentée comme le choix le plus évident, aussi bien au niveau de la compréhension des phénomènes que mathématiquement parlant. Nous pouvons ainsi traiter séparément à l'aide d'une fonction erreur (erf) les interactions à courtes distances par une fonctionnelle de la densité et celles longue distance par une fonction d'onde. Ce principe conduit naturellement à l'élaboration d'une fonctionnelle hybride à séparation de portée. L'introduction de la fonction erreur, avec un paramètre libre, permet de contrôler le rayon d'action des interactions de courte-portée.

La première proposition faite par IIKURA etal[?] a été de traiter la partie d'échange LR par la théorie HF alors que la partie SR est approximée par une DFA; le terme de corrélation est quant à lui le même que celui de COULOMB, quelle que soit la distance :

$$E_{xc}^{LC-DFA} = E_x^{LR-HF} + E_x^{SR-DFA} + E_c^{DFA}$$
 (1.35)

Ce schéma de séparation de portée a l'avantage de conduire à des temps de calcul très proches des DFT hybrides, mais il reste à développer une fonctionnelle d'échange SR précise et une fonctionnelle de corrélation qui soit entièrement compatible entre elles.

Le type d'opérateur de coupure le plus utilisé dans le cadre des LC-DFT hybrides est la fonction d'erreur standard (erf):

$$\frac{1}{r} = \frac{erf(\omega r_{12})}{r_{12}} + \frac{erfc(\omega r_{12})}{r_{12}}$$
(1.36)

avec

 $\frac{erf(\omega r_{12})}{r_{12}}$: interaction de courte portée, $\frac{r_{12}}{r_{12}}$: interaction complémentaire,

 r_{12} : distance entre les particules 1 et 2, ω : paramètre contrôlant la séparation.

^{6. «} Linear Combination of Atomic Orbitals ».

Notons que l'introduction du paramètre ω , qui s'exprime comme l'inverse d'une distance, permet de donner un sens physique à cette valeur, en cela qu'il est étroitement lié à une longueur caractéristique de la séparation. Naturellement, il existe différents types de fonctions erreur (erf) afin de faciliter son intégration mathématique dans les codes de calculs. Dans le cas de la WB[?] et, par conséquent, des fonctionnelles WBX et WBXD, c'est la fonction erf/erfc qui a été choisie par Jeng-Da Chai et Martin Head-Gordon dans leurs travaux.

Le choix des auteurs s'est porté sur un terme d'échange exact HF longue portée E_x^{LR-HF} , calculé à partir des spin-orbitales occupées $\phi_{i\sigma}(r)$, et une forme analytique du terme d'échange E_x^{SR-DFA} obtenue par l'intégration du carré de la matrice densité LSDA :

$$E_x^{LR-HF} = -\frac{1}{2} \sum_{\sigma} \sum_{ij}^{occ.} \iint \phi_{i\sigma}^*(r_1) \phi_{j\sigma}^*(r_1) \frac{erf(\omega r_{12})}{r_{12}} \phi_{i\sigma}(r_2) \phi_{j\sigma}(r_2) . dr_1 . dr_2, \tag{1.37}$$

$$E_x^{SR-LSDA} = \sum_{\sigma} \int \underbrace{-\frac{3}{2} \left(\frac{3}{4\pi}\right)^{1/3} \rho_{\sigma}^{4/3}(r) F(a_{\sigma})}_{e_{x\sigma}^{SR-LSDA}(\rho_{\sigma}), dr}.$$
 (1.38)

où:

$$k_{F\sigma} = (6\pi^2 \rho_{sigma}(r))^{1/3},$$

$$F(a_{\sigma}) = 1 - \frac{8}{3} a_{\sigma} \left[\sqrt{\pi} \operatorname{erf} \left(\frac{1}{2a_{\sigma}} \right) - 3a_{\sigma} + 4a_{\sigma}^3 + (2a_{\sigma} - 4a_{\sigma}^3) \exp\left(-\frac{1}{4a_{\sigma}^2} \right) \right],$$

$$a_{\sigma} = \frac{\omega}{2k_{F\sigma}}.$$

avec

 $k_{F\sigma}$: vecteur d'onde local de Fermi,

 $F(a_{\sigma})$: fonction d'atténuation,

 a_{σ} : paramètre de contrôle (sans unité) de la fonction d'at-

ténuation $F(a_{\sigma})$.

En retenant une fonctionnelle de corrélation basée elle aussi sur la LSDA E_c^{LSDA} , la plus simple des DFT hybrides à correction de longue portée (RSHX-LDA) s'écrit :

$$E_{xc}^{RSHXLDA} = E_x^{LR-HF} + E_x^{SR-LSDA} + E_c^{LSDA}$$
 (1.39)

La fonctionnelle WB[?] s'écrit alors :

$$E_{xc}^{\omega B97} = E_x^{LR-HF} + E_x^{SR-B97} + E_c^{B97}$$
 (1.40)

Il est à noter que celle-ci ne possède pas d'échange HF à courte portée (SR), comme la plupart des fonctionnelles hybrides à correction de portée.

Malgré plusieurs études visant à optimiser la valeur du paramètre ω , la précision calculatoire reste insuffisante en terme de thermochimie. En effet, nous l'avons déjà vu, une valeur trop grande pour ω tendrait vers une incompatibilité entre le terme d'échange non-local E_x^{LR-HF} et le terme local de corrélation E_c^{LSDA} . De plus, nous pouvons aisément comprendre, d'après l'équation 1.36, que plus ω est petit, plus la contribution du terme d'échange SR $E_x^{SR-LSDA}$ sera importante. L'utilisation d'une trop faible valeur reviendrait alors à traiter le problème dans un cadre très proche de la LDA classique qui, comme nous l'avons vu dans la partie 1.4.1, est incapable de traduire correctement le terme d'échange à courte portée.

1.5.4 WBX

Afin d'y remédier, une partie d'échange SR HF E_x^{SR-HF} , est ajoutée à $E_x^{SR-LSDA}$ dans une proportion d'environ 16%, de la même manière que BECKE dans la fonctionnelle B88. Ceci à l'avantage de ne pas perturber la partie LR qui est dorénavant correcte. Ainsi, la nouvelle fonctionnelle comporte désormais un paramètre c_x contrôlant la proportion d'échange exact HF à courte distance, comme nous pouvons le voir dans son expression :

$$E_{xc}^{LC-DFA} = E_x^{LR-HF} + c_x E_x^{SR-HF} + E_x^{SR-DFA} + E_c^{DFA}$$
 (1.41)

où:

$$E_x^{SR-HF} = -\frac{1}{2} \sum_{\sigma} \sum_{ij}^{occ.} \iint \phi_{i\sigma}^*(r_1) \phi_{j\sigma}^*(r_1) \frac{erfc(\omega r_{12})}{r_{12}} \phi_{i\sigma}(r_2) \phi_{j\sigma}(r_2) . dr_1 . dr_2, \tag{1.42}$$

C'est ainsi que la fonctionnelle $\operatorname{WBX}[\mbox{\bf ?}]$ se décompose de la façon suivante :

$$E_{xc}^{\omega B97X} = E_x^{LR-HF} + c_x E_x^{SR-HF} + E_x^{SR-B97} + E_c^{B97}$$
(1.43)

La valeur de ω , comme les valeurs des coefficients de développements linéaires et de développements à l'ordre m des fonctionnelles WB et WBX ont été déterminées par la méthode des moindres carrés appliquée à une base de données composées de 412 valeurs précises, expérimentales et théoriques.

Malgré toutes ces optimisations conduisant à une bien meilleure représentation des systèmes en interaction, ces fonctionnelles connaissent encore des lacunes quant à la traduction des interactions de dispersion entre atomes, ie les forces de LONDON. Comme nous allons le voir dans le cas de la fonctionnelle WBXD, ceci peut être corrigé par une prise en compte empirique des effets de dispersion.

1.5.5 WBXD

Cette dernière correction pourrait naturellement passer par le calcul idiomatique de l'énergie de dispersion entre chaque atome, mais cela occasionnerait alors un coût calculatoire prohibitif. C'est pourquoi Jeng-Da Chai et Martin Head-Gordon ont fait le choix d'appliquer cette correction de façon empirique par l'ajout d'un terme E_{disp} à la fonctionnelle KS-DFT, ici la WBX. L'expression de l'énergie de la fonctionnelle WBXD[?] ainsi créée devient alors :

$$E_{DFT-D} = E_{\omega B97X} + E_{disp} \tag{1.44}$$

L'énergie de dispersion E_{disp} est définie par rapport à une fonction d'amortissement f_{damp} :

$$E_{disp} = -\sum_{i=1}^{N_{at}-1} \sum_{j=i+1}^{N_{at}} \frac{C_6^{ij}}{R_{ij}^6} f_{damp}(R_{ij})$$
(1.45)

où:

$$f_{damp}(R_{ij}) = \frac{1}{1 + a(\frac{R_{ij}}{R_{-}})^{-12}}$$
(1.46)

Une nouvelle fois, la partie empirique a été paramétrée par rapport à la même base de données que pour les fonctionnelles WB et WBX.

Conclusion

En résumé, l'apport de la fonction erreur (erf) permet de mieux gérer les contributions d'échange-corrélation selon la distance d'interaction. Les DFT hybrides WB et WBX prennent ainsi en compte la totalité de l'échange exact à longue distance et utilisent la méthode des gradients généralisés à faible distance, alors que la corrélation électronique reste basée sur celle initialement développée par Becke dans la fonctionnelle B97. Ceci a pour effet de supprimer le problème d'auto-interaction de la fonctionnelle d'échange à longue distance.

Les travaux de Jeng-Da Chai et Martin Head-Gordon ont finalement conduit à la fonctionnelle WBXD, de type LC-DFT-D hybride, où la totalité de l'échange exact HF est pris en compte à longue distance, en même temps qu'une petite partie – environ 22 % – de l'échange exact HF est introduite à courte distance pour compléter une fonctionnelle d'échange B97 modifiée; une correction empirique de la dispersion est finalement appliquée.

Comme toutes les fonctionnelles LC-DFT, le problème de l'auto-interaction est corrigé à longue distance mais reste quelque peu présent à courte distance. Les effets de corrélation à longue distance sont quant à eux purement et simplement traités par la correction empirique de dispersion.

Cette fonctionnelle est, d'après les tests des auteurs, définitivement plus adaptée à l'étude de systèmes chimiques où les interactions non-covalentes sont importantes.

Chapitre 2 Partie vibrationnelle

Introduction

La littérature consacrée aux applications des spectrométries vibrationnelles dans le domaine de la caractérisation des constituants présent dans les pétroles est relativement peu abondante même si la spectrométrie infrarouge est devenue une technique d'analyse de « routine » dans de très nombreux laboratoires, académiques comme industriels. La raison de cette faible abondance réside essentiellement dans le fait de la complexité des mélanges qui constituent un pétrole, un asphaltène . . . Pourtant les champs de cette technique d'applications se sont considérablement développés depuis l'apparition sur le marché de spectrophotomètres à transformée de FOURIER. Après avoir vu sa position privilégiée menacée par d'autres méthodes, telles que la spectroscopie RMN¹ ou la spectrométrie de masse, la spectrométrie infrarouge à transformée de FOURIER (IRTF) a connu de nouvelles avancées technologiques, telle que la spectrométrie photoacoustique que nous avons employés dans ce travail, qui lui confèrent à l'heure actuelle une précision d'analyse permettant d'atteindre des informations détaillées sur :

- la structure chimique de molécules, de macromolécules : identification de l'unité de base, des ramifications ; analyses des extrémités de chaînes ; identification des défauts, d'éventuelles impuretés. . .
- les interactions intra et inter-moléculaires, la conformation des chaînes, l'orientation des molécules et des macromolécules, les auto-associations éventuelles, etc...

Cette partie a pour but essentiel de définir le vocabulaire et les notions fondamentales que nous emploierons par la suite, le développement détaillé du traitement classique de la vibration se trouvant dans de nombreux ouvrages et repris dans de nombreuses thèses. Parallèlement à ces développements expérimentaux, la modélisation en spectroscopie vibrationnelle a connu ces dernières décennies de très grandes mutations. Ce chapitre vise aussi à rappeler les fondements essentiels de la résolution de l'équation vibrationnelle de Schrodinger, qui sous-tendent les principales méthodes – que nous développerons – actuellement disponibles pour tenter de répondre aux problématiques posées par les expérimentateurs.

En particulier, le domaine de la pétrochimie qui nous intéresse dans ce travail, et précisément la thématique visant à l'élucidation de la composition de ces mélanges complexes et composés de milliers de molécules différentes non encore identifiées, est un domaine au champ d'investigation large et pour lequel les attentes sont grandes en termes de caractérisation comme en terme de compréhension des processus d'interaction et d'agrégation de ces molécules. Dans ce domaine encore, la spectrométrie IRTF est certainement un des outil le plus efficace pour élucider les mécanismes impliqués, mais les données résultantes sont complexes et de fait difficilement interprétables et justifiables sans un support théorique adapté.

L'Équipe de Chimie Physique (ECP) de l'IPREM est depuis très longtemps spécialisée dans les développements méthodologiques et logiciels dans la double hypothèse des anharmonicités électriques et mécaniques. Pour ces compétences, les expérimentateurs font généralement appel à la modélisation, dans le but d'interpréter leurs données spectrales. Le problème qui nous a été posé dans ce travail a cependant constitué un challenge qui nous a contraint à adapter nos méthodes de calculs pour proposer, in fine, une méthode de type variation-perturbation adaptée et simplifiée permettant une interprétation des données dans des gammes spectrales non usuelles (très bas nombres d'ondes) et sur un ensemble de molécules suffisamment large et représentatif de quelques familles moléculaires suspectées comme étant présentent dans les asphaltènes.

^{1. «} Nuclear Magnetic Resonance Spectroscopy ».

23 2.1. Généralités

2.1 Généralités

L'identification des principaux composés – ou, pour le moins, des familles de composés – chimiques fait l'objet, depuis de nombreuses années, de recherches intensives.

En soit, la thématique liée à l'identification et à la caractérisation des molécules au sein d'un milieu chimique donné n'a rien de novatrice. En effet, depuis de nombreuses décennies, les chimistes de tous domaines recherchent ce « graal » avec plus ou moins de succès. Parmi les techniques expérimentales les plus utilisées pour répondre au problème, la spectroscopie vibrationnelle est certainement celle qui a permis le plus grand nombre de progrès dans des domaines aussi variés que la biochimie, l'agroalimentaire, la chimie interstellaire ou encore la chimie des matériaux. Le point commun à l'ensemble de ces études est qu'elles sont toutes basées sur une connaissance a minima des molécules constituant le milieu étudié. La complexité des problèmes de suivi et de devenir d'un ensemble de molécules mal défini et ayant évolué dans des conditions extrêmes sur une échelle de temps démesurée (en terme de réactivité chimique) rend toutefois l'utilisation de cette technique plus délicate et plus hasardeuse, si bien qu'il est indispensable de faire appel à des techniques complémentaires ou de recourir au soutien de la modélisation prédictive. Il est en effet indéniable que les progrès conjoints des techniques de modélisation et des moyens informatiques font aujourd'hui de cet outil un support indispensable et performant à l'identification de systèmes moléculaires de plus en plus variés.

Le développement de ces modélisations en spectroscopie vibrationnelle fait état depuis une vingtaine d'années de progrès fulgurants. Les techniques mathématiques développées par les générations précédentes sont désormais largement éprouvées et mises en application au service des expérimentateurs. Il ne se passe plus une seule année sans que les limites calculatoires et les précisions atteintes par ces simulations ne soient repoussées, grâce au développement de méthodes adaptées et développées dans le cadre d'hypothèses mathématiques précises et contrôlées.

Le travail présenté dans ce chapitre s'inscrit donc dans le cadre de ces développements mathématiques au service de l'identification de systèmes chimiques complexes. Les calculs que nous développons sont réalisés dans le cadre de la Résolution de l'Equation vibrationnelle de Schödinger (RES), dans la double hypothèse des approximations anharmoniques électriques et mécaniques permettant d'accéder à la détermination des intensités et des fréquences de tous les modes de vibrations intrinsèques à un système chimique donné, dans un environnement donné. Il est encore communément admis qu'un calcul mené dans une hypothèse plus simple, dite harmonique, suffit aux identifications. En réalité, les raisons fondamentales qui poussent les chercheurs à préférer l'approximation harmonique sont aussi bien liées au problème de coût calculatoire autant qu'au manque d'implémentation d'approches de type anharmoniques dans les grands codes de calculs commerciaux. Dans la stratégie que nous développons, nos calculs se distinguent des études menées dans le domaine en cela qu'ils se placent précisément dans l'hypothèse anharmonique. Néanmoins, il est important de savoir qu'un calcul réalisé dans l'hypothèse harmonique engendre une erreur que le modélisateur à pour habitude de « contrôler » par un facteur correctif adapté qu'il applique à ses résultats selon les conditions de calculs utilisées lors de la RES. Malheureusement, cette technique de calcul, utilisée depuis une cinquantaine d'années, et qui a fait de la modélisation en spectroscopie vibrationnelle une méthode quelque peu empirique dans l'esprit des expérimentateurs, est toujours assujettie à un doute quant à l'identification précise des vibrateurs, car il n'est fondamentalement pas concevable que l'erreur commise sur chaque mode soit la même pour tous et que la correction proposée soit universellement applicable à tous les système étudiés quels que soient les milieux dans lesquels ils se trouvent. De plus, les calculs développés dans cette hypothèse ne permettent pas d'identifier d'autres vibrateurs que les modes fondamentaux puisqu'aucun couplage entre modes n'est pris en compte.

En résumé, toute modélisation en spectroscopie vibrationnelle, qu'elle soit développée dans l'hypothèse harmonique ou anharmonique, est directement dépendante de la qualité de la fonction d'onde moléculaire électronique, donc de la prise en compte de la corrélation électronique. S'il est aujourd'hui commun de réaliser la REVS pour des systèmes de petite taille (3, 4 atomes), ce critère devient toutefois pratiquement rédhibitoire lorsqu'il s'agit de résoudre ces mêmes problèmes dans l'hypothèse anharmonique sur des systèmes de taille plus importante.

Ce chapitre constituera avant tout une occasion pour moi de recenser les difficultés inhérentes au développement méthodologique vibrationnel et de montrer les pistes avancées pour l'étude des systèmes moléculaires dont la taille excède la vingtaine d'atomes, taille minimale nécessaire à la caractérisation des motifs/familles de base présentes dans les asphaltènes. Ces activités s'inscrivent dans le prolongement et le complément des actions antérieures menées au sein de l'ECP, notamment pour le développement de méthodes de variation-perturbation et de calcul des intensités IR de petits systèmes moléculaires[ref].

2.2 Séparation des mouvements rotationnels et vibrationnels

Cette partie a pour but essentiel de définir le vocabulaire et les notions fondamentales que nous emploierons par la suite, le développement détaillé du traitement classique de la vibration se trouvant dans de nombreux ouvrages [?, ?, ?] et repris dans de nombreuses thèses [?, ?].

Dans une approximation d'ordre 0 supplémentaire à celle de BORN- OPPENHEIMER, les mouvements nucléaires peuvent être séparés en deux classes : les mouvements de rotation et les mouvements de vibration. Pour ce faire, il est nécessaire d'expliciter l'expression de l'énergie cinétique des noyaux au sens classique et de repérer la molécule dans un référentiel respectant les conditions d'ECKART [?] Considérons dans cet espace un repère mobile oxyz, lié à la molécule, et un repère fixe OXYZ, définissant les mouvements de translation et de rotation du repère mobile. Le mouvement du trièdre mobile par rapport au trièdre fixe est défini par la distance R et la vitesse angulaire instantanée α . Le mouvement de la molécule est défini par le trièdre mobile représentant à chaque instant la position $\overrightarrow{r_{\alpha}}$ des noyaux α par rapport à leur position d'équilibre $\overrightarrow{a_{\alpha}}$. Soit :

$$\vec{\rho_{\alpha}} = \vec{r_{\alpha}} - \vec{a_{\alpha}} \tag{2.1}$$

La vitesse $\overrightarrow{v_{\alpha}}$ du α^{ieme} noyau est donc : $\overrightarrow{v_{\alpha}} = \overrightarrow{r_{\alpha}} = \overrightarrow{\rho_{\alpha}}$ puisque, par définition, $\overrightarrow{a_{\alpha}}$ est constant dans le temps.

Ainsi, dans le repère fixe, la vitesse de ce noyau s'écrit :

$$\vec{V_{\alpha}} = \dot{\vec{R}} + (\vec{\omega} \wedge \vec{r_{\alpha}}) + \vec{v_{\alpha}}$$
 (2.2)

On peut facilement déduire de cette expression l'énergie cinétique totale des noyaux :

$$2T = \dot{R}^{2} \sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\overrightarrow{\omega} \wedge \overrightarrow{r_{\alpha}} \right)^{2} + \sum_{\alpha} m_{\alpha} v_{\alpha}^{2}$$

$$+ 2 \stackrel{\rightarrow}{R} \sum_{\alpha} m_{\alpha} \stackrel{\rightarrow}{v_{\alpha}}$$

$$+ 2 \left(\stackrel{\rightarrow}{R} \wedge \stackrel{\rightarrow}{\omega} \right) \sum_{\alpha} m_{\alpha} \stackrel{\rightarrow}{r_{\alpha}}$$

$$+ 2 \stackrel{\rightarrow}{\omega} \sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\stackrel{\rightarrow}{r_{\alpha}} \wedge \stackrel{\rightarrow}{v_{\alpha}} \right)$$

$$(2.3)$$

Si nous supposons que les noyaux ne possèdent aucun mouvement de translation dans le système mobile et que l'origine de ce dernier correspond au centre de gravité de la molécule, alors:

$$\sum_{\alpha} m_{\alpha} \vec{v_{\alpha}} = 0 \tag{2.4}$$

et

$$\sum_{\alpha} m_{\alpha} \vec{r_{\alpha}} = 0 \tag{2.5}$$

Si, de plus, nous considérons que dans le trièdre mobile la molécule ne possède aucun mouvement de rotation, nous pouvons écrire :

$$\sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\vec{a}_{\alpha} \wedge \vec{v}_{\alpha} \right) = 0 \tag{2.6}$$

et donc

$$\sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\vec{r}_{\alpha} \wedge \vec{v}_{\alpha} \right) = \sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\vec{\rho}_{\alpha} \wedge \vec{v}_{\alpha} \right) \tag{2.7}$$

Les deux conditions ci-dessus portent le nom de conditions d'Eckart et simplifient l'expression 2.3:

$$2T = \dot{R}^2 \sum_{\alpha} m_{\alpha} + \sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\overrightarrow{\omega} \wedge \overrightarrow{r_{\alpha}} \right)^2 + \sum_{\alpha} m_{\alpha} v_{\alpha}^2 + 2 \overrightarrow{\omega} \sum_{\alpha} m_{\alpha} \left(\overrightarrow{r_{\alpha}} \wedge \overrightarrow{v_{\alpha}} \right)$$
(2.8)

Le premier terme correspond à l'énergie cinétique de translation de la molécule. Il ne contribue pas à la quantification de l'énergie. Le second terme correspond à l'énergie cinétique de rotation. Le troisième terme correspond à l'énergie de vibration moléculaire. Le dernier terme est appelé terme de CORIOLIS. Il est relatif à l'interaction entre la rotation et la vibration, et peut être négligé si nous considérons que les mouvements vibrationnels sont de faible amplitude : $\vec{r_{\alpha}} \approx \vec{a_{\alpha}}$. Cette approximation appelée condition de CASIMIR [?] est généralement vérifiée pour les vibrations d'élongation, par opposition aux modes très mous de torsion, qui restent souvent mal traduits dans ce cadre. En conséquence, l'énergie cinétique des noyaux peut s'écrire, en première approximation, comme la somme d'un terme rotationnel et d'un terme vibrationnel :

$$2T_n = 2T_R + 2T_V \text{ en supposant } 2T_{VR} = 0 \tag{2.9}$$

D'un point de vue quantique, les considérations ci-dessus conduisent à séparer les mouvements rotationnels et vibrationnels de l'équation nucléaire en deux équations distinctes:

$$\psi_{R_{\alpha}}^{n} = \psi_{R_{\alpha}}^{R} \bullet \psi_{R_{\alpha}}^{V} \tag{2.10}$$

$$E_n = E_V + E_R \tag{2.11}$$

avec $\psi_{R_{\alpha}}^{R}$: fonction d'état rotationnelle, $\psi_{R_{\alpha}}^{V}$: fonction d'état vibrationnelle,

énergie correspondant à la fonction d'état rotationnelle, énergie correspondant à la fonction d'état vibrationnelle.

On obtient ainsi l'équation de Schrödinger décrivant les mouvements vibrationnels:

$$\left(\hat{T}_V + \hat{V}_V\right)\psi_{R_{\alpha}}^V = E_V \psi_{R_{\alpha}}^V \tag{2.12}$$

et l'équation de Schrödinger décrivant les mouvements rotationnels dans l'hypothèse où les liaisons interatomiques ne s'allongent pas pendant la rotation (hypothèse du rotateur rigide):

$$T_R \psi_{R_\alpha}^R = E_R \psi_{R_\alpha}^R \tag{2.13}$$

2.3 Energie cinétique de vibration

L'énergie cinétique de vibration d'une molécule composée de n atomes dans le repère d'ECKART s'écrit :

$$2T_V = \sum_{\alpha}^n m_\alpha \left(\dot{x}_\alpha^2 + \dot{y}_\alpha^2 + \dot{z}_\alpha^2 \right) \tag{2.14}$$

avec $\dot{x}_{\alpha}, \dot{y}_{\alpha}, \dot{z}_{\alpha}$: composantes de la vitesse $\stackrel{\rightarrow}{\dot{\rho}}_{\alpha}$ de l'atome α .

En exprimant cette énergie dans le système de coordonnées cartésiennes pondérées par les masses $(q_x = m_{\alpha}^{1/2} x_{\alpha}, q_y = m_{\alpha}^{1/2} y_{\alpha} et q_z = m_{\alpha}^{1/2} z_{\alpha})$, et sans labelliser les axes cartésiens, nous obtenons une écriture simplifiée, explicitement fonction de 3n coordonnées :

$$2T_V = \sum_{i}^{3n} \dot{q}_i^2 \tag{2.15}$$

Matriciellement, l'équation ci-dessus prend la forme :

$$2T_V = \left[\dot{q}\right]^t \left[\dot{q}\right] \tag{2.16}$$

avec

 \dot{q}_i : dérivée de q_i en fonction du temps $\left(\frac{dq_i}{dt}\right)$,

 $[\dot{q}]^t$: matrice transposée de $[\dot{q}]$.

Notons que dans l'espace des coordonnées cartésiennes non pondérées, nous avons :

$$2T_V = \left[\dot{x}\right]^t \left[M_\alpha\right] \left[\dot{x}\right] \tag{2.17}$$

2.4 Energie potentielle harmonique

La fonction potentielle s'écrit généralement comme un développement en série de TAYLOR au voisinage de la position d'équilibre. Dans l'espace des coordonnées ci-dessus, elle prend la forme d'un polynôme caractéristique d'ordre n, dont nous limitons le développement à l'ordre 2 dans l'hypothèse harmonique :

$$V = V_{eq} + \sum_{i}^{3n} \left(\frac{\partial V}{\partial q_i}\right)_{eq} q_i + \frac{1}{2!} \sum_{i \le j}^{3n,3n} \left(\frac{\partial^2 V}{\partial q_i \partial q_j}\right)_{eq} q_i q_j$$
 (2.18)

Les coefficients de ce polynôme représentent les dérivées $n^{i\`{e}mes}$ de la fonction potentielle à la structure géométrique d'équilibre. Pour cette configuration d'équilibre, V est égale à V_{eq} ; ce terme d'ordre 0 peut être pris comme référence. De plus, si l'état électronque est un état stable, ce qui est le cas lorsque la molécule peut vibrer, les dérivées premières $\left(\frac{\partial V}{\partial q_i}\right)_{eq}$ sont nulles. Les coefficients d'ordre 2 sont appelés constantes de forces quadratiques ou harmoniques (notées $f_{ij}^{(q)}$ dans cet espace) et constituent le champ de force harmonique. Ainsi, la fonction potentielle harmonique s'écrit :

$$2V = \sum_{i \le j}^{3n,3n} f_{ij}^{(q)} q_i q_j \tag{2.19}$$

soit, sous sa forme matricielle:

$$2V = [q]^t [f^q] [q] (2.20)$$

2.5 Équations de Lagrange

2.5.1 Espace des coordonnées cartésiennes pondérées par les masses

La détermination des 3n mouvements vibrationnels et de leur fréquence s'effectue en résolvant les 3n équations de LAGRANGE à partir de la connaissance des deux fonctions fondamentales de la mécanique, exprimées dans les deux sous-paragraphes précédents :

$$\frac{d}{dt} \left(\frac{\partial T}{\partial \dot{q}_i} \right) + \frac{\partial V}{\partial q_i} = 0 \tag{2.21}$$

soit:

$$\ddot{q}_i + \sum_{j=1}^{3n} f_{ij}^{(q)} q_j \tag{2.22}$$

Les solutions sont de la forme $q_i = q_i^r \cos \lambda^{1/2} t$, où q_i^r est l'amplitude maximale du mode i et $\lambda^{1/2}$ est relié à sa fréquence de vibration. Pour déterminer la valeur des 3n fréquences, nous injectons ses solutions particulières dans les 3n équations. Matriciellement, cette opération revient tout simplement à diagonaliser la matrice $[f^q]$. On obtient 6 valeurs propres nulles qui correspondent aux trois translations et trois rotations de la molécule (deux rotations si la molécule est linéaire) et 3n - 6(5) valeurs propres non nulles, correspondant aux vibrations de la molécule. Nous déduisons de ces valeurs propres les nombres d'ondes ϖ (exprimés en cm⁻¹) et les fréquences de vibration ω (en Hz) par la relation :

$$\lambda^{1/2} = 2\pi c \varpi = 2\pi \omega \tag{2.23}$$

avec c: vitesse de la lumière.

Lorsque certaines valeurs propres sont identiques, ce qui correspond à deux ou trois mouvements vibrationnels différents mais de même fréquence, ces modes sont dits doublement ou triplement dégénérés. Les vecteurs propres représentent le mouvement des atomes en coordonnées cartésiennes pondérées par les masses, induits par les 3n-6(5) vibrations. Ces mouvements, propres à chaque vibration, se nomment modes normaux de vibration. Ce nouvel espace, représenté par un repère orthonormé où chaque dimension correspond à un mouvement vibrationnel harmonique de la molécule, constitue une base de construction de l'Hamiltonien vibrationnel dans le traitement quantique.

2.5.2 Espace des coordonnées internes : résolution par la méthode de Wilson

Le choix de cet espace permet de réduire la dimension des équations à traiter en éliminant les valeurs propres nulles correspondant aux translations et aux rotations de la molécule. Ceci est possible si nous choisissons un référentiel qui obéit aux conditions d'ECKART. De plus, les vibrations moléculaires sont étudiées en fonction des variations des longueurs de liaison et des déformations angulaires, ce qui permet d'attribuer un sens physique aux constantes de force calculées dans cet espace. Ici, l'expression de l'énergie cinétique est plus compliquée, car il est nécessaire de définir une matrice de passage de dimension (3n-6)x3n (notée B) entre les coordonnées cartésiennes de déplacements x et les coordonnées de déplacements r: [r] = [B][x]. D'après l'équation 2.17 et dans l'hypothèse d'une transformation à coefficients constants, valable pour les petits mouvements, l'énergie cinétique s'écrit :

$$2T = \left[\dot{r}\right]^t \left[G^{-1}\right] \left[\dot{r}\right] \tag{2.24}$$

où:

$$\left[G^{-1}\right] = \left[B^{-1}\right]^t \left[M_{\alpha}\right] \left[B^{-1}\right] \tag{2.25}$$

L'énergie potentielle s'écrit en fonction des constantes de force harmoniques exprimées dans la base des coordonnées internes :

$$2V = [r]^t \left[f^{(r)} \right] [r] \tag{2.26}$$

La résolution des 3n-6 équations de Lagrange revient à diagonaliser le produit matriciel $[G]\left[f^{(r)}\right]$:

$$[G] \left[f^{(r)} \right] [L] = [\lambda] [L] \tag{2.27}$$

avec [L]: matrice des vecteurs propres.

2.5.3 Espace des coordonnées internes de symétrie

Une coordonnée interne de symétrie (notée s_i) est une combinaison linéaire de coordonnées internes et peut représenter un mode local de vibration. Un mode de vibration peut être constitué à son tour d'une combinaison linéaire de plusieurs modes locaux possédant la même symétrie. Cette propriété est extrêmement importante puisque, dans cet espace, il est possible de déterminer a priori les constantes de force harmoniques $f_{ij}^{(s)}$ nulles par simple application des règles de calcul du produit direct issues de la théorie des groupes. Les matrices $\left[G^{(s)}\right]$ et $\left[f^{(s)}\right]$ ont ici la propriétés d'être bloc-symétriques. Une étude intéressante a été menée par PULAY [?] sur la construction de cet espace en fonction des différents groupements fonctionnels de composés organiques.

2.6 Traitement quantique de la vibration

Que l'approche classique soit menée dans l'espace des coordonnées cartésiennes, internes ou internes de symétrie, la finalité est d'exprimer les coordonnées normales, seules capables de conduire au traitement quantique de l'équation vibrationnelle. Dans cet espace, les deux énergies s'expriment sous forme quadratique :

$$2T = \sum_{i=1}^{3n-6(5)} \dot{Q}_i^2 = \left[\dot{Q}\right]^t \left[\dot{Q}\right]$$
 (2.28)

$$2V = \sum_{i=1}^{3n-6(5)} \lambda_i Q_i^2 = [Q]^t [\lambda] [Q]$$
 (2.29)

et le Hamiltonien correspondant s'écrit :

$$\hat{H} = \hat{T} + \hat{V} = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{3n-6(5)} \left(\dot{Q}_i^2 + \lambda_i Q_i^2 \right)$$
 (2.30)

En associant à ces grandeurs leur opérateur correspondant,

$$\hat{Q} = Q \tag{2.31}$$

$$\hat{\dot{Q}} = \hat{P} = -i\hbar \frac{\partial}{\partial Q} \tag{2.32}$$

nous obtenons l'équation de Schrödinger vibrationnelle :

$$\sum_{i=1}^{3n-6(5)} \frac{\partial^2 \Psi}{\partial Q_i^2} + \frac{2}{\hbar^2} \left(E - \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{3n-6(5)} \lambda_i Q_i^2 \right) \Psi = 0$$
 (2.33)

Cas de l'oscillateur non dégénéré :

Considérons les séparations de variables suivantes :

$$\Psi(Q_1, Q_2, \dots, Q_{3n-6}) = \Psi_1(Q_1)\Psi_2(Q_2)\dots\Psi_{3n-6}(Q_{3n-6})$$
(2.34)

$$E = E_1 + E_2 + \ldots + E_{3n-6} \tag{2.35}$$

L'équation 2.33 revient donc à résoudre (3n-6) équations à une seule variable :

$$\frac{d^{2}\Psi_{i}(Q_{i})}{dQ_{i}^{2}} + \frac{2}{\hbar^{2}} \left(E - \frac{\lambda_{i}}{2} Q_{i}^{2} \right) \Psi_{i} \left(Q_{i} \right) = 0$$
(2.36)

Habituellement, les coordonnées normales Q_i sont remplacées par les coordonnées normales sans dimension q_i (à ne pas confondre avec les coordonnées cartésiennes pondérées par les masses définies dans la partie 2.5.1) via l'application de la relation :

$$Q_i = \left(\frac{\hbar^2}{\lambda_i}\right)^{1/4} q_i \tag{2.37}$$

Dans ce système de coordonnées, l'équation de Schrödinger vibrationnelle monodimensionnelle prend la forme bien connue :

$$\frac{d^{2}\Psi_{i}(q_{i})}{dq_{i}^{2}} + \left(\frac{2E_{i}}{\hbar\lambda_{i}^{1/2}} - q_{i}^{2}\right)\Psi_{i}(q_{i}) = 0$$
(2.38)

Il existe une infinité de couples (E_i, Ψ_i) solution de cette équation, dont les caractéristiques dans l'espace des coordonnées normales sans dimension sont les suivantes :

$$\Psi_i(q_i) = N_{v_i} H_{v_i}(q_i) e^{-\frac{q_i^2}{2}}$$
(2.39)

$$E_i = \int \Psi_i H_i \Psi_i dq_i = hc \varpi_i \left(v_i + \frac{1}{2} \right)$$
 (2.40)

avec

 v_i : nombre quantique vibrationnel de la coordonnée q_i , entier positif,

 N_{v_i} : facteur de normation des fonctions d'état vibrationnel (2.41),

 $H_{v_i}(q_i)$: un polynôme d'HERMITE (2.42).

$$N_{v_i} = \left(2^{v_i} v_i! \sqrt{\pi}\right)^{-1/2} \tag{2.41}$$

$$H_{v_i}(q_i) = (-1)^{v_i} e^{q_i^2} \frac{d^{v_i}}{dq_i^{v_i}} \left(e^{-q_i^2} \right)$$
 (2.42)

Notons de plus que d'après la partie 2.5.1, ces fonctions d'état s'expriment en fonction des coordonnées normales et sont donc de fait orthogonales. Ce traitement est le plus général et peut bien entendu s'appliquer lorsque certaines valeurs propres sont dégénérées. Dans ce cas, nous ne discernons pas de façon explicite un mode à dégénerescence multiple mais de multiples modes à dégénerescence simple de même valeur propre. Nous appelerons ce type de traitement « traitement implicite de la dégénerescence » par opposition au « traitement explicite de la dégénerescence » que nous abordons dans le sous-paragraphe suivant.

2.7 La fonction potentielle anharmonique

Le concept de mode normal de vibration est basé sur l'hypothèse de déplacements infinitésimaux autour de la position d'équilibre. En réalité, les états vibrationnels excités ou les modes mous correspondent à des mouvements de large amplitude. De ce fait, l'expression du potentiel développée dans la partie 2.4 n'est plus suffisante, et les termes d'ordres supérieurs à 2 de la fonction potentielle doivent être pris en compte pour modéliser plus correctement le spectre vibrationnel de la molécule étudiée. Dans l'espace des coordonnées internes curvilignes de symétrie s_i ², la forme analytique de cette fonction devient :

$$V_{v} = V_{eq} + \sum_{i}^{3n-6} \left(\frac{\partial V}{\partial s_{i}}\right)_{eq} s_{i} + \frac{1}{2} \sum_{i \leq j}^{3n-6} \left(\frac{\partial^{2} V}{\partial s_{i} \partial s_{j}}\right)_{eq} s_{i} s_{j}$$

$$+ \frac{1}{3} \sum_{i \leq j \leq k}^{3n-6} \left(\frac{\partial^{3} V}{\partial s_{i} \partial s_{j} \partial s_{k}}\right)_{eq} s_{i} s_{j} s_{k}$$

$$+ \frac{1}{4} \sum_{i \leq j \leq k \leq l}^{3n-6} \left(\frac{\partial^{4} V}{\partial s_{i} \partial s_{j} \partial s_{k} \partial s_{l}}\right)_{eq} s_{i} s_{j} s_{k} s_{l}$$

$$+ \dots$$

$$+ \dots$$

Les dérivées d'ordre 2, 3 et 4 sont appelées respectivement constantes de force quadratiques, cubiques et quartiques. La troncature de l'expression du potentiel à l'ordre 4 est, selon MAS-LEN [?], suffisante pour étudier correctement les modes de stretching fortement excités jusqu'à 10 000 cm⁻¹. Les différentes constantes de force sont déterminées, soit classiquement par calcul ab initio (ou DFT) de l'énergie moléculaire pour plusieurs configurations nucléaires autour de la position d'équilibre, soit par une procédure de différences finies des dérivées secondes ou premières de l'énergie électronique par rapport aux coordonnées nucléaires.

La fonction potentielle est ensuite exprimée dans l'espace des modes normaux sans dimension de manière à pouvoir construire le Hamiltonien dans cette base. Elle prend alors la forme :

$$\frac{V_v}{hc} = \frac{1}{2!} \sum_i \varpi_i q_i^2 + \frac{1}{3!} \sum_{i,j,k} \phi_{ijk} q_i q_j q_k + \frac{1}{4!} \sum_{i,j,k,l} \phi_{ijkl} q_i q_j q_k q_l$$
 (2.44)

où ϕ_{ijk} et ϕ_{ijkl} sont les constantes de force cubiques et quartiques exprimées en cm^{-1} . Les relations entre les dérivées d'ordre 3 et 4 de l'équation 2.43 et les ϕ , qui s'obtiennent par les termes de la matrice de passage [L], sont détaillées dans la référence [?]. Lorsqu'il est nécessaire d'expliciter la dégénérescence des coordonnées, nous utiliserons la notation de NIELSEN [?] dans la base des modes normaux sans dimension :

$$V_{pot} = \sum_{i}^{3n-6} \frac{\omega_i}{2} q_i^2 + \sum_{||S||_{*}=3}^{S} K_S \prod_{i=1}^{3n-6} q_i^{S_i}$$
(2.45)

avec ω_i la fréquence harmonique (en cm^{-1}) associé à la coordonnée q_i . $||S||_1$ la somme des éléments du multi-indice $S=(S_1, S_2, \ldots, S_{3n-6})$ et S le degré maximal de la PES.

Plusieurs manières permettent de déterminer les valeurs numériques des constantes de force. Il est important de noter préalablement que le nombre de coefficients de la PES est fonction du nombre de vibrateurs et de l'ordre de son développement (même si certains termes peuvent

^{2.} Dans le cas d'oscillateurs fortement anharmonique, des coordonnées de type SIMONS-PARR-FINLAN [?] ou des coordonnées de type MORSE [?] peuvent être aussi utilisées.

être simplement déterminés par la prise en compte de la symétrie moléculaire). On distingue trois grandes familles de méthodes pour la détermination des constantes de force :

- les méthodes analytiques : elles consistent à rechercher l'expression analytique des dérivées secondes, troisièmes et quatrièmes de l'énergie et à calculer ces dérivées à la configuration d'équilibre. - Les méthodes numériques : il s'agit ici de calculer la valeur du potentiel pour différentes structures géométriques du système étudié, pour ensuite ajuster une fonction analytique sur cette grille de points ainsi obtenue. L'expression de cette fonction est déterminée par des procédés de régression linéaires. C'est cette approche qui est généralement la plus utilisée, donnant des résultats avec une précision satisfaisante sous condition de disposer d'une redondance d'informations convenables et d'une disposition correcte des points sur le domaine de calcul. En contrepartie, l'effort calculatoire devient très vite gigantesque, amenant l'utilisateur à devoir « dégrader » la qualité la qualité de la méthode de calcul de la fonction d'onde moléculaire pour pouvoir mener à bien l'acquisition de la PES. - Les méthodes analytiques-numériques : cette approche proposée par Peter Pulay (P. Pulay Mol. Phys. Rev. 17, 197, 1969) est un compromis entre les deux processus de dérivations précédents. On construit ici par différences finies un champs de force d'ordre n à l'aide des dérivées analytiques d'ordre n-x disponibles. Cette méthode requiert, certes, moins de calculs que l'approche précédente, mais est numériquement très sensible, conduisant parfois à des résultats difficilement exploitables lorsque l'on veut connaître la forme analytique d'un potentiel d'ordre 4 pour des systèmes de grande dimension. Ainsi, une molécule de 10 atomes conduit à 20475 calculs ab initio, nombre que l'on double généralement pour assurer la convergence des résultats.

Indépendament de la famille de méthodes utilisée pour la détermination des constantes de force il est important de souligner le fait que la dimension du problème augmente de façon vertigineuse avec le nombre d'atome du système à étudier. Il suffit, pour s'en persuader, de rappeler que l'étude d'une molécule de 12 atomes conduit à 46376 calculs abinitio, soit plus du double de ceux nécessaire pour le système à 10 atomes précédemment cité. De plus, il est également important de rappeler que chacun des termes (constantes de force) qui constitue l'expression analytique de la PES ne contribue pas avec la même intensité à la description des couplages entre tous les modes. Enfin, compte tenu de la dimension des molécules qui nous a été nécessaire de décrire dans notre étude (de dimensions toutes supérieurs à 20 atomes), il nous est apparu très rapidement nécessaire de trouver un moyen soit, à ne pas avoir à calculer l'ensemble des termes de la PES jusqu'à l'ordre 4 soit, à chercher à ne tenir compte que des termes qui traduisent les couplages principaux entre modes en essayant d'influer le moins possible sur la précision des calculs vibrationnels résultants. Deux pistes sont actuellement en cours de développement au sein de notre équipe. L'une consiste à supprimer de la PES les monômes d'ordre 3 et 4 inférieurs à une constante de force prédéterminée par l'utilisateur. Cette stratégie 'arbitraire' a été employée avec succès dans le travail qui sera présenté au chapitre xx sur la famille des acènes. L'autre, développée très récemment dans le cadre d'un stage de master (citer G. Fradet Master 1 CPCM), consiste à prendre en compte la notion de 'proximité énergétique' afin d'éliminer de la PES les monômes d'ordre 3 et 4 qui couplent les états vibrationnels les plus éloignés énergétiquement. L'un et l'autre de ces critères est intimement lié aux formules énergétiques issues de la méthode standard de perturbation dite de RAYLEIGH-SCHRÖDINGER que nous développerons ci-après et qui permet d'évaluer la correction énergétique apportée par chaque état vibrationnel à l'énergie d'un état donné à travers l'ahnarmonicité mécanique. Le premier critère est directement corrélé à la valeur numérique des constantes de forces Ksenvisagées (présentes au numérateur des formules de perturbation) alors que le second critère est, quand à lui, directement corrélé à la différence énergétique des modes couplés par cette constante (terme présent au dénominateur des formules perturbatives). cette observation devrait nous permettre, dans un proche avenir, de disposer d'un outil de contrôle efficace et moins 'arbitraire' pour réduire de façon efficace la dimension de la PES utile à la REVS.

2.8 Représentation matricielle du Hamiltonien, calculs d'intégrales

Le premier terme de l'équation (2.45) représente le Hamiltonien d'ordre 0. Ce terme est diagonal. De ce fait, les j $(j \in [1, N])$ fonctions propres normées $\psi_{j,v}^{(0)}$, produits d'oscillateurs harmoniques $\Theta_{j,v}^{(0)}(q_k)$ issues du traitement de l'équation vibrationnelle d'ordre 0 forment un système orthogonal complet :

$$\psi_{j,v}^{(0)} = \prod_{k=1}^{nv} \Theta_{j,v}^{(0)}(q_k) \text{ avec } \left\langle \Theta_{j,v}^{(0)} \middle| \Theta_{j,v}^{(0)} \right\rangle = \delta_{v_k v_{k'}}$$
 (2.46)

Ce système constitue une base de développement des i $(i \in [1, N_s])$ $(N_s \leq N)$ fonctions d'ondes vibrationnelles recherchées $|v\rangle_i$ construites comme des combinaisons linéaires de fonctions propres d'ordre 0:

$$|v\rangle_i = |v_1, v_2, \dots, v_{nv}\rangle_i = \sum_i C_j \psi_{j,v}^{(0)}$$
 (2.47)

Dans le cas des modes doublement dégénérés, nous noterons la fonction d'onde vibrationnelle associée à l'oscillateur dégénéré $i:|v,l\rangle_i$.

Il s'agit alors de résoudre l'équation de Schrödinger vibrationnelle anharmonique :

$$\hat{H}_{v,l} \mid v, l \rangle_i = E_{v,l} \mid v, l \rangle_i \tag{2.48}$$

Ceci se fait habituellement à l'aide de méthodes de perturbation ou de variation, ou bien encore à l'aide de méthodes combinées type variation-perturbation.

Pour résoudre des systèmes d'équations tels que l'équation (??Eq-Schrod-anhar), l'outil informatique prend toute sa valeur. Par conséquent, il est commode de résoudre le problème sous sa forme algébrique, c'est-à-dire de le représenter matriciellement. Pour cela, nous définissons la représentation matricielle du Hamiltonien par la projection de ce dernier dans sa base de fonctions harmoniques non dégénérées et doublement dégénérées. Les éléments matriciels $H_{(v,l)(v',l')}$ sont définis par la relation :

$$H_{(v,l)(v',l')} = \int \Psi_{(v,l)}^{(0)} \hat{H} \Psi_{(v',l')}^{(0)} dq_{(i,j,\dots,nv)}$$
(2.49)

$$= \left\langle (v, l)^{(0)} \middle| \hat{H} \middle| (v', l')^{(0)} \right\rangle \tag{2.50}$$

où \hat{H} est partitionné de la manière suivante :

$$\hat{H} = \hat{H}^0 + \hat{H}^1 + \hat{H}^2 \tag{2.51}$$

 \hat{H}^0 se rapporte au Hamiltonien harmonique, \hat{H}^1 et \hat{H}^2 traduisent l'anharmonicité et font intervenir les opérateurs q^3 et q^4 respectivement, ces derniers pouvant être décomposés en un produit d'opérateurs q [?] : $q^3 = \prod_{i,j,k}^3 q_i q_j q_k$, $q^4 = \prod_{i,j,k,l}^4 q_i q_j q_k q_l$. Les variables étant séparables, chaque terme matriciel se décompose en produit d'intégrales monomodes.

Cas des modes non dégénérés

Soit l'intégrale $\langle v_{\alpha} | q | v_{\alpha}' \rangle$. Les fonctions monomodes étant dans ce cas caractérisées par des polynômes d'HERMITE, noté ici \boldsymbol{H} , l'intégrale s'écrit :

$$\langle v | q | v' \rangle = N_v N_{v'} \int e^{-q^2} \mathbf{H}_v q \mathbf{H}_{v'} dq \qquad (2.52)$$

On peut montrer [?] qu'il existe des relations de récurrence entre les polynômes, ce qui conduit à :

$$\langle v | q | v' \rangle = N_v N_{v'} \int e^{-q^2} \mathbf{H}_{v'} \left(v \mathbf{H}_{v-1} + \frac{1}{2} \mathbf{H}_{v+1} \right) dq$$
 (2.53)

Ces polynômes étant orthogonaux, cette intégrale est non nulle si $v'=v\pm 1$ et nous obtenons :

$$\langle v | q | v + 1 \rangle = \langle v + 1 | q | v \rangle = \sqrt{\frac{v+1}{2}}$$
 (2.54)

$$\langle v | q | v - 1 \rangle = \langle v - 1 | q | v \rangle = \sqrt{\frac{v}{2}}$$
 (2.55)

Comme le développement limité de la fonction potentielle est tronqué à l'ordre 4 dans notre étude, les opérateurs présents dans le Hamiltonien sont de type p^2 , q, q^2 , q^3 , q^4 . Le résultat des intégrales correspondantes est tabulé [?].

2.9 Méthodes Perturbationnelles

Il existe deux méthodes de calcul perturbationnel : La méthode de « Transformation de contact » issue des travaux de VAN VLECK [?, ?] et la méthode standard dite de RAYLEIGH-SCHRÖDINGER [?]. Cette dernière est relativement simple à mettre en place et conduit aux expressions bien connues de l'énergie :

$$E_{(v,l)}^{Tot} = E_{(v,l)}^{(0)} + H_{(v,l),(v,l)}^{(2)} + \sum_{v \neq v'} \frac{(H_{(v,l),(v',l')}^{(1)})^2}{E_{(v,l)}^{(0)} - E_{(v',l')}^{(0)}}$$
(2.56)

 $E_v^{(0)}$ et $E_{v'}^{(0)}$ étant respectivement les énergies harmoniques des états v et v'. Le développement de la fonction d'onde est habituellement déduit d'un traitement perturbationnel d'ordre 1:

$$|v,l\rangle^{(1)} = |v,l\rangle^{(0)} + \sum_{v \neq v'} \frac{H_{(v,l),(v',l')}}{E_{(v,l)}^{(0)} - E_{(v',l')}^{(0)}} * |v',l'\rangle^{(0)}$$
(2.57)

Quelle que soit l'approche envisagée, l'expression perturbationnelle de l'énergie totale de vibration peut se formuler de la façon suivante :

$$E_{(v,l)} = \sum_{s} \omega_{s} \left(v_{s} + \frac{1}{2} \right) + \sum_{t} \omega_{t} \left(v_{t} + 1 \right) + \sum_{s \geq s'} x_{ss'} \left(v_{s} + \frac{1}{2} \right) \left(v_{s'} + \frac{1}{2} \right)$$

$$+ \sum_{s,t} x_{st} \left(v_{s} + \frac{1}{2} \right) \left(v_{t} + 1 \right) + \sum_{t \geq t'} \left(v_{t} + 1 \right) \left(v_{t'} + 1 \right) + \sum_{t \geq t'} g_{tt'} l_{t} l_{t'} + \dots$$

$$(2.58)$$

soit encore 3 :

^{3.} On pose pour des raisons pratiques : $q_{\pm} = q_x \pm iq_y$

$$E_{(v,l)} = \sum_{s} \omega_{s} \langle v_{s} | q_{s}^{2} | v_{s} \rangle + \sum_{t} \omega_{t} \sum_{l} \langle v_{t}, l | q_{t}^{2} | v_{t}, l \rangle$$

$$+ \sum_{s \neq s'} k_{sss's'} \langle v_{s} | q_{s}^{2} | v_{s} \rangle \langle v_{s'} | q_{s'}^{2} | v_{s'} \rangle + \sum_{s=s'} k_{ssss} \langle v_{s} | q_{s}^{4} | v_{s} \rangle$$

$$+ \sum_{s,t} k_{sstt} \langle v_{s} | q_{s}^{2} | v_{s} \rangle \left(\sum_{l} \langle v_{t}, l | q_{t_{+}} q_{t_{-}} | v_{t}, l \rangle \right)$$

$$+ \sum_{t \neq t'} k_{tttt't'} \left(\sum_{l} \langle v_{t}, l | q_{t_{+}} q_{t_{-}} | v_{t}, l \rangle \right) \left(\sum_{l'} \langle v_{t'}, l' | q_{t'_{+}} q_{t'_{-}} | v_{t'}, l' \rangle \right)$$

$$+ \sum_{t=t'} k_{tttt} \left(\sum_{l} \langle v_{t}, l | q_{t_{+}}^{2} q_{t_{-}}^{2} | v_{t}, l \rangle \right)$$

$$- \frac{1}{2} \sum_{t=t'} k_{tttt} l_{t}^{2} + \Theta(q^{3})$$

$$(2.59)$$

où les indices s et t se rapportent successivement aux états non et doublement dégénérés, x et g sont les constantes d'anharmonicité dépendantes des termes cubiques et quartiques. Si la méthode de perturbation est facile à programmer, et malgré le fait qu'elle soit une des techniques les plus utilisées pour calculer un spectre anharmonique [?], il n'en demeure pas moins que son utilisation reste limitée puisqu'elle s'adresse uniquement, en toute rigueur, au calcul des fréquences les plus basses d'un spectre, zone spectrale où la densité d'états vibrationnels est peu élevée. Cette limitation de la théorie de perturbation est due aux phénomènes de résonance (type Fermi [?] ou bien encore Darling-Dennison [?]) et au fait que, tronquant la fonction à l'ordre 4 (termes (semi) diagonaux), il n'est pas possible de prendre en compte tous les termes d'interaction indispensables au traitement des bandes chaudes et de combinaisons.

Des solutions ont ensuite été developpées ces dix dernières années afin de résoudre ce problème. Nous pouvons citer, par exemple, la méthode du Hamiltonien vibrationnel à transformée de contact, couplée à une procédure automatisée pour mettre en place et résoudre les résonances pertinantes propres aux systèmes de Martin et Taylor [?], la théorie de perturbation canonique de grand ordre de Van Vleck [?] et l'approximation du champ vibrationnel auto-cohérent (VSCF, pour « Vibrational Self-Consistent Field ») qui inclue les corrections concernant la corrélation entre les modes par la théorie de la perturbation développée par Jung, Gerber et Norris. Elle se nomme CC-VSCF pour Correlation Corrected VSCF [?, ?].

2.10 Méthodes Variationnelles

La résolution approchée de l'équation de Schrödinger vibrationnelle par la méthode variationnelle consiste à développer les états propres de H_v dans la base des fonctions propres connues du Hamiltonien d'ordre 0 $H_v^{(0)}$, puis de diagonaliser la représentation matricielle de ce Hamiltonien.

Le problème revient donc à calculer les coefficients C_j des fonctions propres $|v,l\rangle_i$ solutions du Hamiltonien vibrationnel H_v tels que :

 $-|v,l\rangle$ soit normé:

$$\langle v, l | v, l \rangle = \sum_{j}^{N} C_j^2 \tag{2.60}$$

— l'énergie vibrationnelle :

$$E_{v,l} = \langle v, l | H_{v,l} | v, l \rangle = \sum_{j=1}^{N} C_j^2 \left\langle \psi_{j,v}^{(0)} | H_{v,l} | \psi_{j,v}^{(0)} \right\rangle + \sum_{j=1}^{N} \sum_{k \neq j}^{N} C_j C_k \left\langle \psi_{j,v}^{(0)} | H_{v,l} | \psi_{j,v}^{(0)} \right\rangle$$
(2.61)

$$E_{v,l} = \sum_{j}^{N} C_{j}^{2} H_{jj} + 2 \sum_{j}^{N} \sum_{k \neq j}^{N} C_{j} C_{k} H_{jk}$$
(2.62)

soit minimale compte-tenu de la condition de normalisation.

— la variation sur l'énergie conduise à l'obtention d'un extremum :

$$dE_{v,l} = \sum_{j=1}^{N} \frac{\partial E_{v,l}}{\partial C_j} dC_j = 0$$
(2.63)

οù

$$\frac{\partial E_{v,l}}{\partial C_j} dC_j = 2C_j H_{jj} + 2\sum_{k \neq j}^N C_k H_{jk}$$
(2.64)

Les variations (∂C_j) ne sont pas indépendantes les unes des autres puisqu'il faut qu'elles vérifient simultanément la condition de normation. La méthode des multiplicateurs de Lagrange permet de prendre en compte ces conditions. L'application du théorème de variation conduit donc à calculer la transformation unitaire (C) qui diagonalise la représentation du Hamiltonien (H):

$$(H)(C) = E(C) \tag{2.65}$$

dans la base des fonctions propres du Hamiltonien non perturbé afin d'obtenir les valeurs propres – énergies des niveaux vibrationnels – et vecteurs propres – états vibrationnels – correspondants. Les solutions vibrationnelles seront d'autant plus proches des solutions exactes que la base (N) de développement tendra vers l'infini. Cette dernière étant toujours finie et limitée, le problème repose alors sur le choix des configurations de l'espace à diagonaliser.

Les stratégies de sélection sont nombreuses [?, ?, ?, ?, ?, ?] et très proches de celles pratiquées en chimie quantique pour les méthodes permettant d'atteindre l'énergie de corrélation électronique.

Choix de l'espace à diagonaliser

Le choix de l'espace à diagonaliser (N_s) influe grandement sur la précision et la rapidité de convergence des méthodes variationnelles. La troncature de l'espace complet (N) est un problème délicat sur lequel il est nécessaire de s'attarder tant il est à l'origine des particularités singulières des différentes approches.

Pour une meilleure interprétation d'un spectre vibrationnel résonant, il est donc préférable d'employer une méthode variationnelle, même si ce type de méthodes conduit à des écueils connus. En effet, l'ensemble des données extraites à partir de la fonction potentielle V croît radicalement avec la taille de la molécule i.e. proportionnellement au nombre de vibrateur et au terme noté g qui représente le nombre de terme non nul de la PES. On montre que cette croissance se comporte en O(gN) (ref O. Colaud, M. Odunlami, V. LeBris, D. Bégué, I. Baraille. Notes PyRAVCI : Python implémentation of the A-VCI algorithm. India, IPREM, 2016). Or, la précision de la méthode est entièrement dépendante de la qualité de V et de l'obligation de prendre en compte un maximum des N configurations vibrationnelles dans l'espace actif variationnel. La solution recherchée sera d'autant plus proche de le solution exacte que la base N tendra vers l'infini ; or, cette dernière est forcément finie et limitée et le problème

réside donc dans le choix des configurations N_s à diagonaliser. Ce point est crucial car de lui dépend grandement la précision et la rapidité de convergence de la méthode variationnelle. La troncature faite sur l'espace N est alors devenue un axe de recherche majeur, qui a conduit à différentes méthodes ayant chacune leurs spécificités.

Ces méthodes de sélection sont très proches de celles employées pour le calcul de l'énergie de corrélation électronique en chimie quantique. Il y a presque autant de stratégies sélectives que de programmes basés sur l'interaction de configuration (CI, pour « »Configuration Interaction). En accord avec les deux algorithmes de Wyatt etal [?], nous avons initialement commencé par implémenter une méthode dite P_MWCI (Parallel Multiple Windows CI) basée sur la construction itérative et parallélisée (γ cycles) de $\langle H_v \rangle$ de l'espace de configuration. Les détails sont reportés dans la référence [?]. Plus récemment, une méthode plus efficace, appelée A-VCI (Adaptative Variational CI) a été mise au point au laboratoire pour sélectionner, non plus la matrice complète du problème, mais une sous-matrice suffisamment représentative du problème pour nous permettre d'être en mesure de calculer les premières valeurs propres d'intétrêt à nos analyses (sans jamais avoir à diagonaliser la matrice globale du problème variationnel). Notre analyse est basée sur une méthode hiérarchique apparenté à la méthode de Rayleigh-Ritz variationnelle utilisant une nouvelle façon d'écrire l'erreur résiduelle commise entre deux itérations (ref). Cet algorithme adaptatif a donc été développé afin de corréler trois conditions simultanément, à savoir, un espace approprié de départ qui ne comporte aucun 'trou' énergétique, un critère de convergence contrôlé, et une procédure d'enrichissement de l'espace actif raisonné. L'utilisation à postériori du résidu nous permet de contrôler la/les direction(s) la(es) plus pertinente(s), dans laquelle il est nécessaire d'enrichir l'espace actif de travail.

Ces méthodes ne sont cependant pas uniques et, parmi les différentes méthodes variationnelles développées, nous pouvons citer en exemple le travail innovant de BOWMAN et GERBER relatif à l'approche VSCF [?, ?, ?, ?], au développement du MULTIMODE [?] et à la très efficace approche VCC (« Vibrational Coupled Cluster ») récemment développée par CHRISTIANSEN [?]. Plus récemment encore, une extension de la VSCF par l'introduction de la théorie de la perturbation des états quasi-dégénérés (QDPT, pour « Quasi-Degenerate Perturbation Theory ») a été développée, afin d'améliorer la description de la résonance vibrationnelle dans le cas de molécules polyatomiques [?]. Il est cependant important de rappeler ici que la précision moyenne actuelle concernant les calculs variationnels sur les petits systèmes organiques est de 1 à 15 cm⁻¹, suivant la nature des mouvements étudiés. Celle-ci est à la fois dépendante de la qualité et de la forme analytique choisie pour décrire le champ de forces. Notons enfin que ces approches en cours de développement ne sont destinées, pour le moment, qu'à l'étude de systèmes comportant moins de 10 atomes au total.

2.10.0.1 Les méthodes de variation-perturbation

Face à l'impossibilité de résoudre le problème séculaire de grande dimension associé à une interaction de configuration (CI) complète, nous avons fait le choix dans ce travail d'avoir recours à une méthode de variation-perturbation similaire à celle développée dans le domaine de la spectroscopie électronique CIPSI (B. Huron, J.P. Malrieu, P. Rancurel, J. Chem. Phys. 58, 5745 (1973)) dont l'équipe ECP s'est fait une spécialité depuis plus de 20 ans. Dans cette méthode, on cherchera à diagonaliser la représentation du Hamiltonien vibrationnel dans une base construite de façon itérative, l'espace des fonctions générées à partir d'un sous espace initial S_0 verra l'information qu'il contient traité de manière plus approximative par une méthode de perturbation Rayleigh-Schrödinger à l'ordre 2 (sur l'énergie).

Le processus itératif pour l'enrichissement de la base se fait par rapport aux coefficients de fonctions générées qui seront testées dans la correction de la fonction d'onde d'ordre 0 au premier ordre de perturbation. Seules les fonctions qui ont un poids $(C_{ij})^2$ important, défini par

l'utilisateur, seront incluses dans la base pour l'itération suivante. Ce choix réside dans le fait que l'on cherche à décrire le mieux possible les fonctions d'onde associées aux états étudiés. On améliore donc la description de la fonction d'onde en lui adjoingnant une correction qui tienne compte des excitations de cette dernière, à l'aide d'une méthode de perturbation de Rayleigh-Schrödinger au second ordre. Pour chacun des états la norme de la correction apportée à la fonction initiale est calculée, cette norme permet de suivre l'importance de la correction et de juger si le choix de la base (l'espace générateur) est judicieux. Le choix de la base de départ S_0 va déterminer la qualité du calcul. Il faut nécessairement y inclure toutes les fonctions vibrationnelles (fonctions produit d'oscillateurs harmoniques) que l'on juge importantes pour décrire les états étudiés. Dans la pratique, la dimension de la base peut être de l'ordre de 200 tandis que l'espace total généré peut être de plusieurs milliers ou dizaines de milliers.

Un détail plus précis de la méthode de variation-perturbation est donné ci-après.

Le but de l'algorithme est de construire une base de fonctions vibrationnelles (les fonctions propres $\psi^{(0)}$ de $H^{(0)}$) sur laquelle seront développés les états propres de H $(H = H^{(0)} + H')$

$$H^{(0)}\psi_i^{(0)} = E_i^{(0)}\psi_i^{(0)} \tag{2.66}$$

avec

$$\psi_i^{(0)} = \prod_{k=1}^{nv} \Theta_{v_k}^{(0)}(q_k) \operatorname{avec} v_k = 0, 1, 2, \dots$$
 (2.67)

A chaque itération, le processus de génération des fonctions $\psi^{(0)}$ à partir de celles contenues dans S se fait suivant :

$$\left\langle \psi_i^{(0)} \middle| H' \middle| \psi_k^{(0)} \right\rangle \operatorname{avec} \psi_k^{(0)} \notin S_0$$
 (2.68)

Soient $(S_m^{(n)},\,\psi_{0m}^{(n)},\,\eta_m^{(n)},\,\psi_{1m}^{(n)},\,E_{0m}^{(n)},\,E_m^{(n)})$ représentant respectivement le sous-espace S, la fonction d'onde d'ordre 0, le seuil de sélection, la fonction d'ordre 1, l'énergie d'ordre 0, l'énergie corrigée à la $(n)^{i\grave{e}me}$ itération. La diagonalisation de l'Hamiltonien dans le sous-espace $S_m^{(n)}$ nous permettra d'obetenir la fonction d'onde $\psi_{0m}^{(n)}$ associée à l'état étudié, de valeurs propres associée $E_{0m}^{(n)}$:

$$\psi_{0m}^{(n)} = \sum_{i \in S_i^{(n)}} C_i \psi_i^{(0)} \tag{2.69}$$

$$\left\langle \psi_{0m}^{(n)} \middle| H \middle| \psi_{0m}^{(n)} \right\rangle \tag{2.70}$$

A l'itération n, l'énergie associée à l'état étudié sera :

$$E_m^{(n)} = E_{0m}^{(n)} + \epsilon_m^{(n)} \tag{2.71}$$

$$\epsilon_m^{(n)} = \sum_{j \notin S_m^{(n)}} \frac{\left| \left\langle \psi_i^{(0)} \middle| H' \middle| \psi_j^{(0)} \right\rangle \right|^2}{E_{(i)}^{(0)} - E_{(j)}^{(0)}}$$
(2.72)

 $\epsilon_m^{(n)}$ est la correction due à la perturbation de l'état m, décrit par la fonction d'onde $\psi_{0m}^{(n)}$ par toutes les fonctions générées à partir des fonctions de $S_m^{(n)}$. Ceci donne lieu à la fonction :

$$\left|\psi_{1m}^{(n)}\right\rangle = \left|\psi_{0m}^{(n)}\right\rangle + \sum_{j \notin S_m^{(n)}} \frac{\left|\left\langle\psi_i^{(0)}\right| H'\left|\psi_j^{(0)}\right\rangle\right|}{E_i^{(0)} - E_j^{(0)}} \left|\psi_j^{(0)}\right\rangle = \left|\psi_{0m}^{(n)}\right\rangle + \sum_{j \notin S_m^{(n)}} C_{ij}^{(n)} \left|\psi_j^{(0)}\right\rangle \tag{2.73}$$

Seules les fonctions générées $\left|\psi_{j}^{(0)}\right\rangle$ dont les coefficients du développement satisfont la condition :

$$\left|C_{ij}^{(n)}\right| > \eta_m^{(n)} \tag{2.74}$$

vont contribuer à la correction au premier ordre de la fonction d'onde vibrationnelle. Le sous espace $S_m^{(n)}$ sera enrichi par les fonctions qui ont un poids $(C_{ij}^{(n)})^2$ important (supérieur à un seuil choisi par l'utilisateur) servant à définir ainsi le sous-espace $S_m^{(n+1)}$ qui nous permettra par diagonalisation, d'engendrer la fonction $\psi_{0m}^{(n+1)}$ et recommencer le cycle, jusqu'à obtenir un résultat stable. Toutefois, notons que cette notion de 'résultat stable' reste délicate à définir comme l'on prouvés nos récents développements concernant la notion de résidu (ref). Néanmoins, de façon générale, la fonction d'onde vibrationnelle s'améliore au cours des itérations, ceci étant réalisé en diminuant le seuil de sélection $\eta_m^{(n)}$, ainsi que le poids $(C_{ij}^{(n)})^2$) des fonctions choisies. A la fin du processus itératif, on aura donc :

- un sous-espace S judicieusement choisi qui sera traité par une méthode variationnelle. Les fonctions propres obtenues sont de bonnes approximations des solutions vraies pour les états de plus basse énergie. - un sous-espace généré dont on va évaluer la contribution à l'énergie vibrationnelle en faisant la somme des contributions à la correction de perturbation au $2^{i\grave{e}me}$ ordre de chacun des fonctions qui le composent. Les fonctions du sous-espace générateur doivent interagir faiblement avec ceux de l'espacé complémentaire de manière que la fonction d'onde $\psi_{1m}^{(n)}$ soit normalisée ce qui correspond à :

$$\sum_{j \notin S_m^{(n)}} \left| C_{ij}^{(n)} \right|^2 \cong 0 \tag{2.75}$$

Appendices

Bibliographie

- [1] Erwin Schrödinger. La situation actuelle en mécanique quantique. Physique quantique et représentation du monde, page 138, 1992.
- [2] Gordon E Moore. Electronics magazine. April 19th, 1965.
- [3] John P Perdew, Kieron Burke, and Yue Wang. Generalized gradient approximation for the exchange-correlation hole of a many-electron system. *Physical Review B*, 54(23):16533, 1996.
- [4] Carlo Adamo and Vincenzo Barone. Toward reliable density functional methods without adjustable parameters: The pbe0 model. *The Journal of chemical physics*, 110(13):6158–6170, 1999.
- [5] Carlo Adamo and Vincenzo Barone. Toward reliable adiabatic connection models free from adjustable parameters. *Chemical Physics Letters*, 274(1):242–250, 1997.

Bibliographie 42

Références bibliographiques

- [1] Erwin Schrödinger. La situation actuelle en mécanique quantique. Physique quantique et représentation du monde, page 138, 1992.
- [2] Gordon E Moore. Electronics magazine. April 19th, 1965.
- [3] John P Perdew, Kieron Burke, and Yue Wang. Generalized gradient approximation for the exchange-correlation hole of a many-electron system. *Physical Review B*, 54(23):16533, 1996.
- [4] Carlo Adamo and Vincenzo Barone. Toward reliable density functional methods without adjustable parameters: The pbe0 model. *The Journal of chemical physics*, 110(13):6158–6170, 1999.
- [5] Carlo Adamo and Vincenzo Barone. Toward reliable adiabatic connection models free from adjustable parameters. *Chemical Physics Letters*, 274(1):242–250, 1997.