#### Universität Bielefeld

## Fakultät für Chemie

#### Masterarbeit

# Eine graphische Benutzeroberfläche für hochdimensionale Quantendynamiksimulationen

Bearbeiter: Peter Protassow

Prüfer: Prof. Dr. Uwe Manthe

Zweitprüfer: Prof. Dr. Wolfgang Eisfeld

Abgabedatum: 28. Mai 2018



Hiermit versichere ich, die vorgelegte Masterarbeit selbstständig und ohne unzulässige Hilfe angefertigt zu haben. Die verwendeten Quellen und Hilfstexte sind vollständig angegeben und die Stellen der Arbeit, einschließlich Tabellen und Abbildungen, die anderen Werken im Sinn und Wortlaut entnommen wurden, als Entlehnung kenntlich gemacht. Die Bestimmungen der Bachelorprüfungsordnung sind mir bekannt. Die von mir vorgelegte Masterarbeit wurde in der Zeit vom 29. November 2017 bis 28. September 2017 im Arbeitskreis von Prof. Dr. Uwe Manthe an der Fakultät für Chemie der Universität Bielefeld unter der wissenschaftlichen Anleitung von Roman Ellerbrock durchgeführt.

Bielefeld, den 28. Mai 2018.

(Peter Protassow)

## **Danksagung**

Danken möchte ich Prof. Dr. Uwe Manthe für die Möglichkeit dieses spannende MCT-DH - Projekt mitgestalten zukönnen. Ich bedanke mich insbesondere bei meinem Betreuer Roman Ellerbrock, dessen Vertrauen in meine Fähigkeiten, mir sehr geholfen hat. Natürlich bedanke ich mich auch bei der gesamten Arbeitsgruppe der theoretischen Chemie für die sehr angenehme Arbeitsatmosphäre. Schließlich danke ich auch meiner Freundin Ela, die sich mit mir gefreut hat, wenn ich erfolgreiche Masterarbeitstage hatte.

# Inhaltsverzeichnis

Danksagung		Ш	
1	Einl	eitung	1
2	MCTDH Theorie		2
	2.1	Einleitung	2
	2.2	Layerstruktur der MCTDH - Wellenfunktion	4
		2.2.1 Absorption und Emission	5

## 1 Einleitung

In der Physik und theoretischen Chemie hat sich die multiconfigurational time-dependent Hartree (MCTDH)-Methode als effizienter Algorithmus zur Lösung der zeitabhängige Schrödingergleichung etabliert. Um mit der MCTDH-Methode arbeiten zu können, sind bisher fortgeschrittene Programmierkenntnissen Voraussetzung.

Um das Arbeiten mit der MCTDH-Methode auch anderen Wissenschaftlern mit wenig Programmiererfahrung zu ermöglichen, soll in dieser Arbeit eine grafische Oberfläche (GUI) implementiert werden. Es wurde existierender MCTDH-C++ Code gewrappt. Der gewrappte Code wurde für den Aufbau der GUI verwendet.

## 2 MCTDH Theorie

### 2.1 Einleitung

Die Entwicklung von Methoden, die eine genaue quantendynamischen Berechnung von mehratomaren Systemen ermöglichen, stellen die theoretische Chemie und chemische Physik vor eine wesentliche Herausforderung. Der MCTDH-Ansatz[16,17paper] spielt eine entscheidende Rolle am Erfolg der Entwicklung quantendynamischer Rechenmethoden. Mit dem MCTDH-Ansatz konnten Reaktionsraten von Reaktionen mit sechs Atomen wie  $H+CH_4\to H_2+CH_3$  [10-14paper] und  $O+CH_4\to OH+CH_3$  [15paper] berechnet werden. Des Weiteren konnten Tunnelaufspaltungen und Schwingungszustände von Malonaldehyd[18paper] und dem  $H_5O_2^+$ -Cluster[7-9paper] berechnet werden. Sowohl die Schwingungsdynamiken von lichtangeregten Pyrazin [19paper] und von photoionisierten Butatrien [20paper] als auch der Elektronentransfer aus einem angeregten Zustandes in Übergangsmetallen [21,22paper] konnten mithilfe des MCTDH-Ansatzes untersucht werden.

Um molekulare Systeme theoretisch untersuchen zu können, muss zunächst die Schrödingergleichung (SGL) gelöst werde. Um die SGL zu lösen, muss die Wellenfunktion, die das System beschreiben soll, definiert werden. Generell wird die Wellenfunktion durch das Produkt von mehrdimensionalen zeitabhängigen Basisfunktionen dargestellt. Dieser Ansatz der Wellenfunktion wird in der Standardmethode verwendet. [meyer rev 2011] Die Basisfunktionen werden in einer eindimensionalen zeitunabhängigen Basis mit den jeweiligen zeitabhängigen Koeffizienten entwickelt. Für jeden Freiheitsgrad f des Systems ergeben sich N zeitunabhängige Basisfunktionen. Somit wächst die Anzahl der Entwicklungskoeffizienten um  $N^f$  und die Standardmethode skaliert exponentielle, sodass nur kleinere Systeme berechenbar sind. [meyer rev 2011]

Im Unterschied zu der Standardmethode resultiert die Effizienz des MCTDH aus der Doppellayerstruktur der verwendeten Wellenfunktion. Anstelle die Wellenfunktion in

einer zeitunabängigen Basis zu entwickeln und die Zeitentwicklung durch zeitabhängige Entwicklungskoeffizienten zu beschreiben, wird in der MCTDH - Methode die Wellenfunktion als ein Satz von zeitabhängigen Basisfunktionen dargestellt. Diese zeitabhängigen Basisfunktionen werden Einteilchenfunktionen (SPF) genannt und in einer primitiven zeitunabhängigen Basis dargestellt. Die Doppellayerstruktur des MCTDHs resultiert aus zwei Entwicklungen mit jeweils zeitabhängigen Entwicklungskoeffiziente: Zum einen stellen die Entwicklungskoeffizienten mit den SPFs die korrelierte Wellenfunktion dar und bilden den oberen MCTDH - Layer und zum anderen können die SPFs durch die Entwicklungskoeffizienten in der primitiven zeitunabhängigen Basis entwickelt werden. Diese Entwicklung bildet den unteren Layer.[Manthe, 2008 multilayer MCTDH approach]

Die Anzahl der SPFs kann verglichen mit der primitiven Basis signifikant kleiner gewählt werden. Dennoch ist auch das MCTDH durch eine exponentielle Skalierung limitiert. Um Korrelationseffekte beschreiben zu können, sind mindestens zwei SPFs pro Freiheitsgrad notwendig, sodass der numerische Aufwand mit der Anzahl der Freiheitsgrade f zu  $2^f$  skaliert. Aufgrund dieser Skalierung können Systeme mit maximal 12 - 14 korrelierten Koordinaten [10-15,27,28] behandelt werden.

Zusätzliche zu der Doppellayerstruktur können die Koordinaten in "logische" und physikalische Koordinaten unterschieden werden und verschiedene physikalischen Koordinaten werden zu einzelne logische Koordinaten kombiniert. Die logischen Koordinaten werden Partikel genannt, sodass nicht die Anzahl der Freiheitsgrade der limiterende Faktor für die modenkombinierte MCTDH-Rechnung ist, sondern die Anzahl der Partikel p. So konnten Systeme mit 15 - 24 korrelierten Freiheitsgraden [8,9,19,20] und System-Bad-Modelle [31-33] behandelt werden. Dennoch bleibt das Problem der exponentielle Skalierung von  $2^p$  bestehen.

Dieses Problem wird mit dem multilayer (ML)-MCTDH-Ansatz [34] begegnet. Die SPFs können selbst als mehrdimensionale Wellenfunktionen dargestellt werden und in anderen SPF entwickelt werden. Bei drei Layern wird der obere Layer durch die SPF-Basis des herkömmlichen MCTDHs gebildet. Diese Basis wird als SPFs des ersten Layers bezeichnet und kann selbst in der SPF-Basis des zweiten Layers entwickelt werden. Die SPF-Basis des zweiten Layers erweitert das MCTDH um einen weiteren Layer und wird selbst in der primitiven Basis entwickelt, die den unteren Layer bildet. Durch die rekursive Anwendung der MCTDH - Methode können weitere Layer zugefügt. Mit der ML-MCTDH Methode sind quantumdynamische Rechnungen von Systemen-Bad Modellen mit bis zu

1000 korrelierten Koordinaten möglich, in denen Elektronentransferprozesse [34-35] untersucht wurden.

Um die MCTDH-Wellenfunktion propagieren zu können, müssen die Matrixelemente des Hamiltonoperators effizient berechnet werden. So lange der Hamiltonoperator der Summe von Produkten von Einteilchenoperatoren [17] entspricht, stellt die Berechnuung der Matrixelemente kein Probelm dar. Im Gegensatz zu vielen Modelhamiltonoperatoren können ab initio Potentialenergieflächen nicht in dieser Form dargestellt werden. Durch die Verwendung einer spezifischen zeitabhängigen Quadratur, die die Matrixelemente allgemeiner Potentiale effizient auswertet, können auch Matrixelemente solcher ab initio Potentialenergieflächen effizient berechnet werden. Diese Vorgehensweise wird correlation discrete variable representation (CDVR) [40,41] genannt.

Das ursprüngliche Vorgehen für das CDVR [40] beruht auf ein zeitabhängiges DVR-Gitter, das direkten Produkten einer SPF-Basisfunktion entspricht. Somit kann das Standard-CDVR weder für modenkombinierte MCTDH-Rechnungen noch für Berechnungen mit dem ML-MCTDH-Ansatz verwendet werden.

Allerdings konnte ein CDVR, das ohne ein direktes Produktgitter auskommt, in modenkombinierte MCTDH-Rechnungen verwendet werden. [42] Der numerische Aufwand des CDVRs hängt linear von der Anzahl der verwendeten primitiven Gitterpunkten ab, die für die Darstellung der SPFs benötigt werden. In modenkombinierte MCTDH-Rechnungen wird eine große Anzahl an primitiven Gitterpunkten verwendet, sodass modenkombinierte MCTDH-Rechnungen kombiniert mit CDVR- Auswertung des Potentials ineffizient sind. ML-MCTDH-Rechnungen benötigen dagegen keine mehrdimensionalen Gitter, um die SPFs darzustellen, und bieten sich in Kombination mit dem CDVR an.

## 2.2 Layerstruktur der MCTDH - Wellenfunktion

Ziel ist es die zeitabhängige SGL

$$i\dot{\Psi} = H\Psi \tag{2.1}$$

zu lösen.

Zur Lösung von Gleichung 2.1 kann die Wellenfunktion  $\Psi$  in einer zeitunabhängigen Basis  $\mathcal{X}_{i}^{\kappa}(x_{\kappa})$  entwickelt werden:

$$\Psi(x_1, ..., x_f, t) = \sum_{j_1=1}^{N_1} ... \sum_{j_f=1}^{N_f} A^1_{j_1, ..., j_f}(t) \cdot \mathcal{X}^{(1)}_{j_1}(x_1) \cdot ... \cdot \mathcal{X}^{(f)}_{j_f}(x_f)$$
 (2.2)

Die zeitabhängigen Koeffizienten  $A^1_{j_1,\dots,j_f}(t)$  beschreiben die Bewegung der Wellenpakete. Im Unterschied zu Gleichung 2.2 wird die MCTDH - Wellenfunktion,

$$\Psi(x_1, ..., x_f, t) = \sum_{j_1=1}^{n_1} ... \sum_{j_f=1}^{n_f} A^1_{j_1, ..., j_f}(t) \cdot \phi^{1;1}_{j_1}(x_1, t) \cdot ... \cdot \phi^{1;f}_{j_f}(x_f, t)$$
 (2.3)

in der zeitabhängigen SPF - Basis  $\phi_j^{\kappa}(x_{\kappa})$  entwickelt, die wiederum in der primitiven Basis  $\mathcal{X}_j^{\kappa}(x_{\kappa})$  entwickelt wird:

$$\phi_m^{1,\kappa}(x_{\kappa},t) = \sum_{j=1}^{N_{\kappa}} A_{m;j}^{2,\kappa}(t) \cdot \mathcal{X}_j^{(\kappa)}(x_1)$$
 (2.4)

Die hochgestellte Zahl z der Koeffizienten  $A^z(t)$  bezieht sich auf die Layertiefen. In Gleichung 2.4 folgt aus z=2, das Gleichung 2.4 den zweiten Layer darstellt. Gleichzeitig ist Gleichung 2.4 der letzte Layer, da in der primitiven Basis entwickelt wurde. Das hochgestellte  $\kappa$  und der Index m von  $A_{m;j}^{2;\kappa}(t)$  beziehen sich auf die m-te SPF und die  $\kappa$ -te Koordinate.

#### 2.2.1 Absorption und Emission