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.

(D | D |)

(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	3
		2.2.1 Absorption und Emission	4

1 Einleitung

In der Physik und theoretischen Chemie hat sich die 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

In der theoretischen Chemie wird die MCTDH - Methode verwendet, um quantendynamische Rechnungen effizient zu berechnen. Um die zeitabhängige Schrödingergleichung (SGL) eines mehrdimensionalen Systems zu lösen, muss zunächst die Wellenfunktion definiert werden. Diese wird in der Standardmethode durch das Produkt von mehrdimensionalen zeitabhängigen Basisfunktionen dargestellt. Diese 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 wie N^f und die Standardmethode skaliert exponentielle, sodass nur kleinere Systeme berechenbar sind. [meyer rev 2011]

Im Unterschied zu anderen quantendynamische Methoden resultiert die Effizienz des MCTDH aus seiner Doppellayerstruktur. 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 ko"nnen Systeme mit maximal 12 - 14 korrelierten Koordinaten 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. [Meyer, Cederbaum, 1996 und 1998]

2.2 Layerstruktur der MCTDH - Wellenfunktion

In der Standardmethode wird die Wellenfunktion in einer zeitunabhängigen Basis $\mathcal{X}_{j}^{\kappa}(x_{\kappa})$ entwickelt:

$$\Psi(x_1, ..., x_f, t) = \sum_{j_1=1}^{N_1} ... \sum_{j_f=1}^{N_f} A^1_{j_1, ..., j_f}(t) \cdot \mathcal{X}^{(1)}_{j_1}(x_1) \cdot ... \cdot \mathcal{X}^{(f)}_{j_f}(x_f)$$
 (2.1)

Im Unterschied zu Gleichung 2.3 enthält die MCTDH - Wellenfunktion,

$$\Psi(x_1, ..., x_f, t) = \sum_{j_1=1}^{n_1} ... \sum_{j_f=1}^{n_f} A^1_{j_1, ..., j_f}(t) \cdot \phi^{1;1}_{j_1}(x_1, t) \cdot ... \cdot \phi^{1;f}_{j_f}(x_f, t)$$
 (2.2)

in den zeitabhängigen SPFs $\phi_j^{\kappa}(x_{\kappa})$ dargestellt, die wiederum in der primitiven Basis $\mathcal{X}_j^{\kappa}(x_{\kappa})$ entwickelt werden:

$$\phi_m^{1,\kappa}(x_{\kappa},t) = \sum_{j=1}^{N_{\kappa}} A_{m;j}^{2,\kappa}(t) \cdot \mathcal{X}_j^{(\kappa)}(x_1)$$
 (2.3)

Diese Basisfunktionen, die auch Einteilchenfunktionen genannt werden, können so gewählt werden, dass die Einteilchenfunktionen sich aus mehrdimensionale Wellenfunktionen zusammensetzen, die wiederum als MCTDH - Wellenfunktion entwickelt werden. Durch die rekursive Anwendung der MCTDH - Methode auf seine Einteilchenfunktionen wird ein mehrlagiges MCTDH entwickelt, dass quantumdynamische Rechnungen von Systemen mit bis zu 1000 Freiheitsgraden ermöglicht. [Manthe, 2008 multilayer MCTDH

approach]

2.2.1 Absorption und Emission