

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 zu können. 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	III
1 Einleitung	1
2 Theorie	2
2.1 Franck-Condon Prinzip	2
2.1.1 Absorption und Emission	2

1 Einleitung

MCTDH ist eine Methode in der theoretischen Chemie um quantendynamische Berechnungen durchführen zu können. Die Erkenntnisse der theoretischen Chemie werden häufig in den anderen Teildisziplinen der Chemie wie der physikalischen und anorganischen Chemie genutzt. Allerdings existiert zu Quantendynamikprogrammen noch kein Interface, durch das Wissenschaftler ohne oder mit nur geringen Programmierkenntnissen Methoden aus dem MCTDH nutzen können.

2 Theorie

2.1 Franck-Condon Prinzip

$$F_s^2 = |\langle \psi_f | \psi_i \rangle|^2 \quad (2.1)$$

2.1.1 Absorption und Emission

$$k_{ET} \propto E^2 \propto \frac{\mu_D^2 \mu_A^2}{R_{DA}^6} \quad (2.2)$$

Gleichung 2.2 spiegelt die Abstandsabhängigkeit der Energietransferrate durch Coulombwechselwirkung wider.^[?]

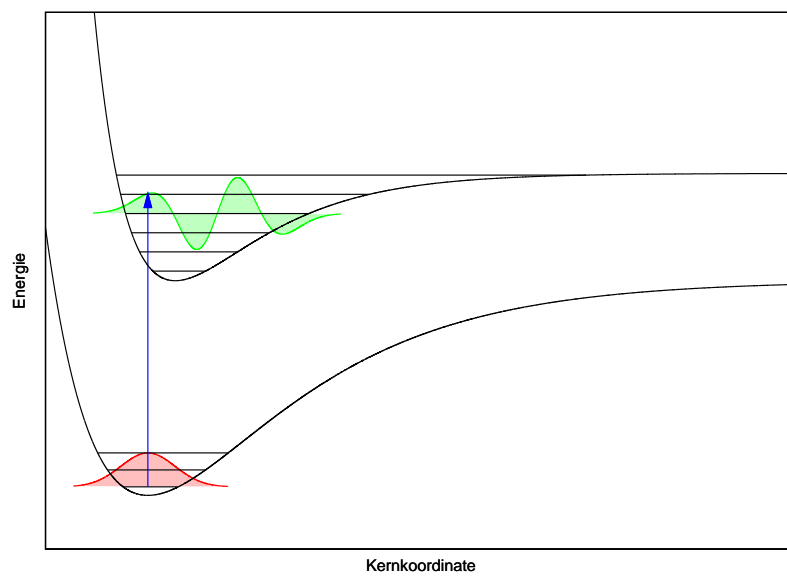


Abbildung 2.1.1: Schematische Darstellung zweier Potentialkurven des elektronischen Grundzustandes und eines angeregten Zustandes mit den jeweiligen Vibrationszuständen. Absorption (blauer Pfeil) erfolgen bei gleicher Kerngeometrie.