МИНОБРНАУКИ РОССИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ ВОРОНЕЖСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

Факультет прикладной математики, информатики и механики Кафедра вычислительной математики и прикладных информационных технологий

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА №2 ЧИСЛЕННОЕ РЕШЕНИЕ СТАЦИОНАРНОГО УРАВНЕНИЯ ШРЁДИНГЕРА: ТЕОРИЯ ВОЗМУЩЕНИЙ

Направление: 01.04.02 – Прикладная математика и информатика

Выполнил: студент 11 группы 2 курса магистратуры

Крутько А.С.

Преподаватель: доктор физ.-мат. наук, профессор Тимошенко Ю.К.

Воронеж 2024

Содержание

1	Цели и задачи работы	
	1.1 Цель работы	3
	1.2 Задачи работы:	3
2	Одномерное стационарное уравнение Шрёдингера. Математический формализм. Общие свойства решений	4
3	Теория возмущений. Алгоритм	6
4	Программная реализация алгоритма	8
5	Результаты численных экспериментов	9
6	Заключение	15

1 Цели и задачи работы

1.1 Цель работы.

Целями лабораторной работы являются практическое освоение информации, полученной при изучении курса «Компьютерное моделирование в математической физике» по теме «Численное решение стационарного уравнения Шрёдингера», а также развитие алгоритмического мышления и приобретение опыта использования знаний и навыков по математике, численным методам и программированию для решения прикладных задач физикотехнического характера.

1.2 Задачи работы:

Проблема: электрон находится в одномерной потенциальной яме с бесконечными стенками U(x):

$$v(x) = \begin{cases} J_2(x), & x \in (-L, L), \\ \infty, & x \notin (-L, L), \end{cases}$$

Где $U(x) = v(x) * V_0$, $V_0 = 25$ эВ, L = 3 Å, $J_n(x)$ – функция Бесселя, n = 2.

- 1. Используя метод возмущений, найти энергию, нормированную волновую функцию для основного и 2-го возбужденного состояний и плотности вероятности. Энергию вычислять с учетом поправок до второго порядка включительно, а волновую функцию с учетом поправок первого порядка. Возмущенную систему смоделировать, создав в потенциальной функции U(x) пик произвольной формы. Привести как числовые значения энергий, так и построить графики волновых функций и плотностей вероятности.
- 2. Вычислить для этих состояний квантовомеханические средние $\langle p(x) \rangle$ и $\langle p(x^2) \rangle$.
- 3. Сравнить результаты с данными, полученными методом пристрелки.

2 Одномерное стационарное уравнение Шрёдингера. Математический формализм. Общие свойства решений

Одномерное стационарное уравнение Шрёдингера [1]:

$$\hat{H}\psi(x) = E\psi(x),\tag{1}$$

где \hat{H} — оператор Гамильтона, E — собственные значения энергии, $\psi(x)$ — волновая функция.

С математической точки зрения оно представляет собой задачу определения собственных значений E и собственных функций ψ оператора Гамильтона \hat{H} . Для частицы с массой m, находящейся в потенциальном поле U(x), оператор Гамильтона имеет вид

$$\hat{H} = \hat{T} + U(x),\tag{2}$$

где оператор кинетической энергии

$$\hat{T} = -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2},\tag{3}$$

а \hbar — постоянная Планка. Собственное значение оператора Гамильтона имеет смысл энергии соответствующей изолированной квантовой системы. Собственные функции называются волновыми функциями. Волновая функция однозначна и непрерывна во всём пространстве. Непрерывность волновой функции и её первой производной сохраняется и при обращении U(x) в ∞ некоторой области пространства. В такую область частица вообще не может проникнуть, то есть в этой области, а также на её границе $\psi(x)=0$.

Оценим нижнюю границу энергетического спектра. Пусть минимальное значение потенциальной функции равно U_{\min} . Очевидно, что $\langle T \rangle \geq 0$ и $\langle U \rangle \geq U_{\min}$. Потому из уравнения (1) следует, что:

$$E = \langle H \rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} \psi^{*}(x) \hat{H} \psi(x) dx = \langle T \rangle + \langle U \rangle > U_{\min}. \tag{4}$$

то есть, энергии всех состояний $> U_{min}$.

Особый практический интерес представляет случай, когда

$$\lim_{x \to \infty} U(x) = 0. \tag{5}$$

Потенциал такого типа называется также потенциальной ямой. Для данной U(x) свойства решений уравнения Шрёдингера зависят от знака собственного значения E. Если E < 0. Частица с отрицательной энергией совершает финитное движение. Оператор Гамильтона имеет дискретный спектр, то есть собственные значения и соответствующие собственные функции можно снабдить номерами. При E < 0 уравнение (1) приобретает вид[1]:

$$\hat{H}\psi_k(x) = E_k \psi_k(x). \tag{6}$$

Квантовое состояние, обладающее наименьшей энергией, называется основным. Остальные состояния называют возбужденными состояниями. В силу линейности стационарного уравнения Шрёдингера, волновые функции математически определены с точностью до постоянного множителя. Однако, из физических соображений, волновые функции должны быть нормированы следующим образом:

$$\int_{-\infty}^{+\infty} |\psi_k(x)|^2, dx = 1.$$
 (7)

В дальнейшем будет рассматриваться только дискретный спектр. При этом необходимо пользоваться осцилляционной теоремой.

Осцилляционная теорема. Упорядочим собственные значения оператора Гамильтона в порядке возрастания, нумеруя энергию основного состояния индексом "0": E_0 , E_1 , E_2 , ..., E_k ,.... Тогда волновая функция $\psi_k(x)$ будет иметь k узлов (то есть, пересечений с осью абсцисс). Исключения: области, в которых потенциальная функция бесконечна.

3 Теория возмущений. Алгоритм

К числу приближенных методов вычисления собственных значений и собственных функций оператора Гамильтона относится метод стационарных возмущений Релея-Шрёдингера[3], который мы далее будем просто называть «методом» или «теорией возмущений».

В рамках этого теоретического подхода предполагается, что оператор Гамильтона, чьи собственные значения и собственные функции требуется определить, может быть представлен в виде:

$$\hat{H} = \hat{H}^0 + \hat{V} \tag{8}$$

где \hat{H}^0 — гамильтониан идеализированной задачи, решение которой можно найти либо аналитически, либо относительно простым численным путем; — называется оператором возмущения или просто возмущением.

Оператором возмущения может быть либо часть гамильтониана, которая не учитывалась в идеализированной задаче, либо потенциальная энергия, связанная с наличием внешнего воздействия.

Идеализированную систему, которую описывает гамильтониан \hat{H}^0 , называют «невозмущенной» системой, а систему с гамильтонианом \hat{H} — «возмущенной» системой. В рамках теории возмущений удаётся получить формулы, определяющие энергии и волновые функции стационарных состояний через известные значения энергий $E_n^{(0)}$ и волновых функций $\Psi_n(0)$ невозмущенной системы.

Стационарные уравнения Шрёдингера для невозмущенной ив возмущенной систем [3] имеют вид:

$$\hat{H}^{(0)}\Psi_n^{(0)}(x) = E_n^{(0)}\Psi_n^{(0)}; \tag{9}$$

$$\hat{H}\Psi_n(x) = E_n \Psi_n(x). \tag{10}$$

В теории возмущений решения уравнения (10) ищутся в виде рядов:

$$E_n = E_n^{(0)} + E_n^{(1)} + E_n^{(2)} + \dots = \sum_{k=0}^{\infty} E_n^{(k)},$$

$$\Psi_n(x) = \Psi_n^{(0)}(x) + \Psi_n^{(1)}(x) + \Psi_n^{(2)}(x) + \dots = \sum_{k=0}^{\infty} \Psi_n^{(k)}(x),$$
(11)

где E_n^k , $\Psi_n^{(k)}$ — величины k-го порядка малости по возмущению \hat{V} , называемые k-ми поправками или поправками k-го порядка. Первые слагаемые рядов (11) определяются следующими формулами:

$$E_n^{(1)} = V_{nn},$$

$$E_n^{(2)} = \sum_{m}' \frac{|V_{mn}|^2}{E_n^{(0)} - E_m^{(0)}},$$

$$\Psi_n^{(0)}(x) = \sum_{m}' \frac{V_{mn}}{E_n^{(0)} - E_m^{(0)}} \Psi_m^0(x),$$
(12)

где

$$V_{mn} \equiv \langle m|V|n\rangle = \int_{\Omega} \Psi_m^{(0)\star}(x)\hat{V}\Psi_n^{(0)}(x)dx.$$
 (13)

Штрих над знаком суммы означает пропуск слагаемого с $m=n:\sum_{m}'\equiv\sum_{m\neq n}$. Очевидно, что ряды в (11) сходятся, если выполняется равенство

$$|V_{mn}| \ll |E_n^{(0)} - E_m^{(0)}|. \tag{14}$$

Во многих случаях для решения задачи достаточно ограничиться вычислением энергии с учетом поправок до второго порядка включительно волновой функции с учетом поправок первого порядка[3]:

$$E_{n} = E_{n}^{(0)} + V_{nn} + \sum_{m}^{\prime} \frac{|V_{mn}|^{2}}{E_{n}^{(0)} - E_{m}^{(0)}},$$

$$\Psi_{n}(x) = \Psi_{n}^{(0)}(x) + \sum_{m}^{\prime} \frac{V_{mn}}{E_{n}^{(0)} - E_{m}^{(0)}} \Psi_{m}^{(0)}(x).$$
(15)

При вычислении второй поправки к энергии и первой поправки к волновой функции основного состояния возмущенной системы бесконечные суммы в (11) заменяются конечными. Для оценки корректного численного значения надо выполнить несколько расчетов соответствующей суммы для монотонно возрастающих величин. Если увеличение верхнего предела суммы, начиная с некоторого значения, не приводит к заметным изменениям суммы, то задача оценки значения верхнего значения суммы решена.

4 Программная реализация алгоритма

В Приложение представлена программа на языке Python 3.12[2], реализованная в среде разработки PyCharm Community Edition 2024.3.1, численного решения одномерного стационарного уравнения Шрёдингера для электрона в одномерной потенциальной яме. Программа реализует алгоритм теории возмущений, позволяющий находить собственные значения и соответствующие им волновые функции. Потенциальная функция (невозмущенная система) и параметры для нее соответствуют постановке задачи из первой главы. Энергия и длина ямы были переведены в атомные единицы Хартри (строки 124–127).

В строках 6–140 реализован алгоритм пристрелки, который подробно разобран в лабораторной работе №1, в данной программе этот алгоритм используется для реализации невозмущенной системы и вычисления её решения (собственные значения и собственные функции оператора Гамильтона). Собственные значения и собственные функции невозмущенной системы будут использоваться для вычисления решения возмущенной системы. Путем компьютерного моделирования был вычислен верхний предел сумм (11). П программе за верхний предел сумм отвечает к_max в строке 233, он равен количеству вычисленных энергий невозмущенной системы, для длинного варианта задачи достаточно было 11.

В строках 154–161 реализована потенциальная функция возмущенной системы, для этого был создан пик высотой 1, который больше $\max(U(x))$ на отрезке [-0.545; 0.545]

В строках 164–165 реализован оператор возмущения.

В строках 168–172 и 175–178 реализованы функции возвращающие энергии и волновые функции невозмущенной системы.

В строках 181–184 и 187–190 реализованы функции которые вычисляют матричный элемент оператора возмущения по невозмущенным системам (12).

В строках 193–206 реализована функция вычисляющая поправку второго порядка (11).

В строках 209–215 и 218–225 реализованы функции вычисляющие поправку первого порядка для волновой функции возмущенной системы.

В строках 228–229 реализована функция вычисляющая первое приближение волновой функции (15)

В строках 232–325 реализована функция с одним параметром гоот определяющий номер состояния возмущенной системы для которого требуется вычислить энергию и волновую функцию. В функции вычисляется энергия с учетом поправок до второго порядка включительно, и волновая функция с учетом поправок первого порядка. Также в функции реализован вывод графиков и запись данных в файл.

В строках 327–328 вызывается функция**result** для основного и второго возбужденного состояний возмущенной системы.

В строках 330–344 выводятся графики невозмущенной и возмущенной систем.

5 Результаты численных экспериментов

Ниже продемонстрированы результаты работы программного кода написанного на Python. Потенциал из постановки задачи представлен на Рис. 1.

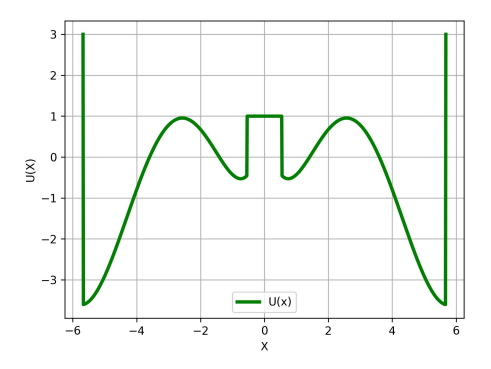


Рис. 1: Невозмущенная система

Возмущенная система представлена на Рис. 2.

При вычислении энергии с учетом поправок для основного состояния возмущенной системы были получены следующие значения.

Энергии, где e_0 – энергия основного состояния невозмущенной системы, а e – энергия возмущенной системы вычисленная с учетом поправок:

Энергия	a.e.
e_0	0.026451
e	0.498856

s — суммы из формулы второй поправки (12), которая поочередно вычислялась с каждым состоянием невозмущенной системы:

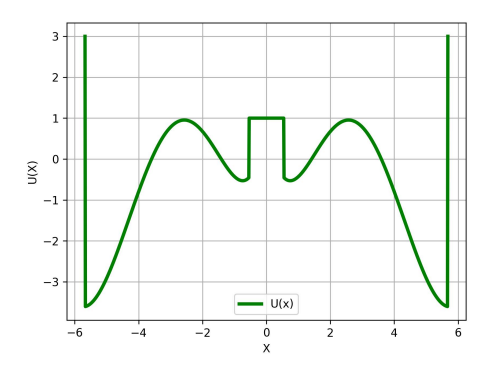
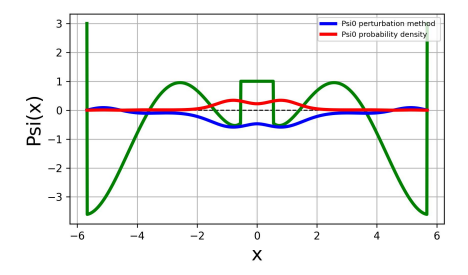


Рис. 2: Возмущенная система

Энергия невозмущенной си-	Энергия, а.е.
стемы	
1	-3.546785896711328e - 14
2	-0.012860815109642064
3	-0.01286081510981086
4	-0.01286081510986983
5	-0.025191454299853946
6	-0.025191454299854834
7	-0.03018338913184664
8	-0.030183389131850178
9	-0.03177543923923762
10	-0.0317754392392409
11	-0.032087871459281776

На Рис. 3 представлена волновая функция и плотность вероятности возмущенной системы для основного состояния.

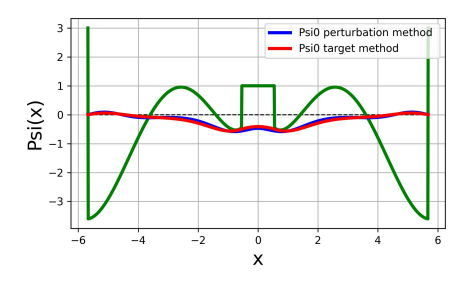


Psi0 perturbation method (E = 0.3399) Psi0 probability density)

Рис. 3: Волновая функция основного состояния возмущенной системы

Данная функция соответствует основному состоянию осцилляционной теоремы. Т.к, как уже было установленно в первой лабораторной работе, основным состоянием в случае данной функции является состояние в котором волновая функция имеет два пересечения с осью абсцисс.

На Рис. (4) представлено сравнение волновых функций основного состояния возмущенной системы вычисленных методом пристрелки и методом возмущений.



Psi0 perturbation method (E = 0.3399) Psi0 target method (E = 0.3023)

Рис. 4: Сравнение волновых функций полученных разными методами

Ниже представлены значения энергий основного состояния и квантовомеханических

средних $\langle p(x) \rangle$ и $\langle p(x^2) \rangle$, вычисленные методом пристрелки и методом возмущений:

Метод решения	Энергия, а.е.	$\langle p(x) \rangle$	$\langle p(x^2) \rangle$
Метод возмущений	0.339903	0.000000e + 00	4.420559e - 01
Метод пристрелки	0.302288	0.000000e + 00	3.434077e - 01

При вычислении энергии с учетом поправок для второго возбужденного состояния возмущенной системы были получены следующие значения.

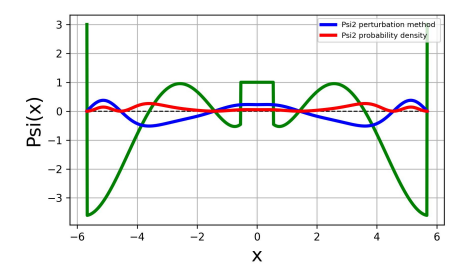
Энергии, где e_0 – энергия второго возбужденного состояния невозмущенной системы, а e – энергия возмущенной системы вычисленная с учетом поправок:

Энергия	a.e.
e_0	0.8155639648437506
e	0.8450739082702535

s — суммы из формулы второй поправки (12), которая поочередно вычислялась с каждым состоянием невозмущенной системы:

Энергия невозмущенной си-	Энергия, а.е.
стемы	
0	0.012860815109606596
1	0.012860815109628453
3	0.012860815109407921
4	0.012860815109389715
5	0.011316012393792629
6	0.011316012393790565
7	0.01075306784158517
8	0.010753067841582727
9	0.010574304144826133
10	0.010574304144824201
11	0.010534361777482728

На Рис. 5 представлена волновая функция и плотность вероятности возмущенной системы для второго возбужденного состояния.

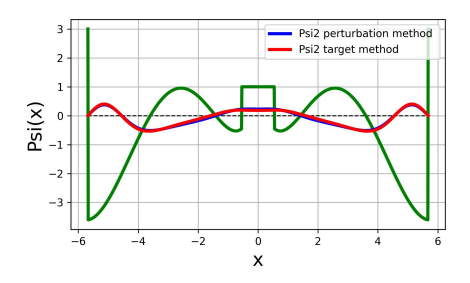


Psi2 perturbation method (E = 0.8556) Psi2 probability density)

Рис. 5: Волновая функция второго возбужденного состояния возмущенной системы

Данная функция соответствует основному состоянию осцилляционной теоремы. Т.к, как уже было установленно в первой лабораторной работе, основным состоянием в случае функции основного состояния является состояние в котором волновая функция имеет два пересечения с осью абсцисс, следовательно, для второго возбужденного имеется 4 пересечения с осью абсцисс.

На Рис. 6 представлено сравнение волновых функций второго возбужденного состояния возмущенной системы вычисленных методом пристрелки и методом возмущений.



Psi2 perturbation method (E = 0.8556) Psi2 target method (E = 0.8486)

Рис. 6: Сравнение волновых функций полученных разными методами

Ниже представлены значения энергий второго возбужденного состояния и квантовомеханических средних $\langle p(x) \rangle$ и $\langle p(x^2) \rangle$, вычисленные методом пристрелки и методом возмущений:

Метод решения	Энергия, а.е.	$\langle p(x) \rangle$	$\langle p(x^2) \rangle$
Метод возмущений	0.855608	0.000000e + 00	2.374319e + 00
Метод пристрелки	0.848595	0.000000e + 00	2.649263e + 00

6 Заключение

Таким образом, было получено численное решение для задачи о частице в одномерной квантовой яме с бесконечными стенками при помощи метода пристрелки. Были получены значения энергий и волновые функции основного и второго возбужденного состояний. Полученные волновые функции соответствуют осцилляционной теореме. Кроме того, для каждого состояния были вычисленные квантовомеханические средние $\langle p(x)\rangle, \langle p(x^2)\rangle$. Полученные волновые функции соответствуют осцилляционной теореме. Сравнивая результаты полученные методом возмущений с методом пристрелки можно сказать что метод возмущений менее точен и требует больших затрат чем метод пристрелки: как со стороны разработчика, так и со стороны ЭВМ на котором производятся вычисления.

Приложение

```
2
                                                         Python 3.12,
                                       PyCharm Community Edition 2024.3.1,
4
                                            Windows 10.
5 " " "
6 import numpy as np
7 import matplotlib.pyplot as plt
8 from scipy.special import eval_laguerre
11 def u0_func(x):
      if abs(x) \le L:
          return V0 * eval_laguerre(5, abs(x))
13
      else:
14
         return 3.0
17
18 def q_func(e, x, potential_func):
      return 2.0 * (e - potential_func(x))
21
22 def find_derivative(y_arg, h_arg, m):
      return (y_arg[m - 2] - y_arg[m + 2] + 8.0 * (y_arg[m + 1] - y_arg[m -
     1])) / (12.0 * h_arg)
24
  def normalize_wave_function(y_arg):
      norm = np.sqrt(np.trapz(y_arg ** 2, X))
      return y_arg / norm
28
29
  def mean_momentum(psi_arg, x_arg):
31
      h_bar = 1.0
32
      dPsi_dx = np.gradient(psi_arg, x_arg)
33
      integrand = psi_arg.conj() * dPsi_dx
      mean_Px = -1j * h_bar * np.trapz(integrand, x_arg)
35
      return mean_Px.real
36
39 def mean_square_momentum(psi_arg, x_arg):
      h bar = 1.0
40
      d2Psi_dx2 = np.gradient(np.gradient(psi_arg, x_arg), x_arg)
41
      integrand = psi_arg.conj() * d2Psi_dx2
      mean_Px2 = -h_bar**2 * np.trapz(integrand, x_arg)
43
      return mean_Px2.real
  def f_fun(e, n_arg, potential_func):
47
      F = np.array([c * q_func(e, X[i], potential_func) for i in np.arange(
     n_arg)])
     Psi.fill(0.0)
49
      Psi[0] = 0.0
50
      Fi[n_arg - 1] = 0.0
51
      Psi[1] = d1
      Fi[n_arg - 2] = d2
53
```

```
for i in np.arange(1, n_arg - 1, 1):
           p1 = 2.0 * (1.0 - 5.0 * F[i]) * Psi[i]
56
           p2 = (1.0 + F[i - 1]) * Psi[i - 1]
57
           Psi[i + 1] = (p1 - p2) / (1.0 + F[i + 1])
58
59
       for i in np.arange(n_arg - 2, 0, -1):
60
           f1 = 2.0 * (1.0 - 5.0 * F[i]) * Fi[i]
61
           f2 = (1.0 + F[i + 1]) * Fi[i + 1]
           Fi[i - 1] = (f1 - f2) / (1.0 + F[i - 1])
64
       p1 = np.abs(Psi).max()
65
       p2 = np.abs(Psi).min()
       big = p1 if p1 > p2 else p2
67
68
       Psi[:] = Psi[:] / big
69
       coefficient = Psi[r] / Fi[r]
       Fi[:] = coefficient * Fi[:]
71
72
       return find_derivative(Psi, h, r) - find_derivative(Fi, h, r)
73
74
75
  def energy_scan(e_min_arg, e_max_arg, step_arg, potential_func):
76
       energies = []
       values = []
78
       E = e_min_arg
79
       while E <= e_max_arg:</pre>
80
81
           f_value = f_fun(E, n, potential_func)
           energies.append(E)
           values.append(f_value)
83
           E += step_arg
       return energies, values
87
  def find_exact_energies(e_min, e_max, step_arg, tol_arg, potential_func):
88
       energies, values = energy_scan(e_min, e_max, step_arg, potential_func)
       inner_exact_energies = []
       for i in range(1, len(values)):
91
           Log1 = values[i] * values[i - 1] < 0.0
92
           Log2 = np.abs(values[i] - values[i - 1]) < limit
           if Log1 and Log2:
               E1, E2 = energies[i - 1], energies[i]
95
                exact_energy = bisection_method(E1, E2, tol_arg, potential_func)
96
                f_fun(exact_energy, n, potential_func)
                inner_exact_energies.append(exact_energy)
       return inner_exact_energies
99
100
102 def bisection_method(e1, e2, tol_arg, potential_func):
       while abs(e2 - e1) > tol_arg:
103
           Emid = (e1 + e2) / 2.0
104
           f1, f2, f_mid = f_fun(e1, n, potential_func), f_fun(e2, n,
      potential_func), f_fun(Emid, n, potential_func)
           if f1 * f_mid < 0.0:</pre>
106
               e2 = Emid
           else:
108
                e1 = Emid
109
           if f2 * f_mid < 0.0:</pre>
               e1 = Emid
111
           else:
```

```
e2 = Emid
       return (e1 + e2) / 2.0
114
117 def count_zeros(psi, x):
       y_axis_crossings_count = 0
118
       for i in range(1, len(psi) - 1):
119
            if psi[i - 1] * psi[i] < 0:</pre>
120
                y_axis_crossings_count += 1
       return y_axis_crossings_count
123
c_{124} c_{energy} = 27.212
125 c_length = 0.5292
126 VO = 25.0 / c_energy
_{127} L = 3.0 / c_length
128 A, B = -L - 0.01, L + 0.01
_{129} n = 1000
_{130} h = (B - A) / (n - 1)
131 c, W = h ** 2 / 12.0, 3.0
132 Psi, Fi, X = np.zeros(n), np.zeros(n), np.linspace(A, B, n)
133 r = (n-1)//2 - 80
134 \text{ limit} = 7.0
136 d1, d2 = 1.e-09, 1.e-09
137 \text{ tol} = 1e-6
E_{\min}, E_{\max}, step = 0.0, 9.0, 0.001
140 exact_energies = find_exact_energies(E_min + 0.001, E_max, step, tol,
      u0_func)
141
142 if len(exact_energies) == 0:
       print("Error.")
144 else:
       print("Energies:")
145
       for i, E in enumerate(exact_energies):
            f_fun(E, n, u0_func)
            zeros_count = count_zeros(Psi, X)
148
            print(f"Energy level {i}: {E:.6f}, cross: {zeros_count}")
149
results_file = open(f"./python_results/result.txt", "a")
152
153
154 def u_func(x):
       if abs(x) < L:
            if -0.545 \le x \le 0.545:
156
                return 1
157
            else:
                return V0 * eval_laguerre(5, abs(x))
       else:
160
           return 3.0
161
164 def v_func(x):
       return u_func(x) - u0_func(x)
165
166
168 def e0(k):
       if k < len(exact_energies):</pre>
169
            return exact_energies[k]
170
171
       else:
```

```
raise ValueError(f"There is no level with the {k} number")
172
173
174
175 def psi_interp(k, x):
       f_fun(exact_energies[k], n, u0_func)
       Psi_copy = normalize_wave_function(Psi.copy())
177
       return np.interp(x, X, Psi_copy)
178
179
  def funct(x, k1, k2):
       psi_k1 = psi_interp(k1, x)
182
       psi_k2 = psi_interp(k2, x)
183
       return psi_k1 * v_func(x) * psi_k2
185
186
  def matrix_el(k1, k2):
187
       integrand_values = np.array([funct(x, k1, k2) for x in X])
       res = np.trapz(integrand_values, X)
189
       return res if abs(res) > 1e-14 else 0.0
190
191
193 def e_corr_2(kmax, root):
       s = 0.0
194
       for k in range(0, root):
195
           s += matrix_el(root, k) ** 2 / (e0(root) - e0(k))
196
           energy_diff = abs(e0(root) - e0(k))
197
           if abs(matrix_el(root, k)) >= energy_diff:
198
               print(f"
                                                                     : ")
199
           print("k = ", k, " s = ", s)
           print("k = ", k, " s = ", s, file=results_file)
201
       for k in range(root + 1, kmax + 1):
202
           s += matrix_el(root, k) ** 2 / (e0(root) - e0(k))
           print("k = ", k, " s = ", s)
           print("k = ", k, " s = ", s, file=results_file)
205
       return s
206
207
209 def c_psi_corr_1(kmax, root):
       c = np.zeros(kmax)
210
       for k in range(0, root):
           c[k] = matrix_el(root, k) / (e0(root) - e0(k))
212
       for k in range(root + 1, kmax + 1):
213
           c[k - 1] = matrix_el(root, k) / (e0(root) - e0(k))
214
       return c
216
217
218 def psi_corr_1(x, c, n, root):
       kmax = len(c)
219
       s = 0.0
220
       for k in range(0, root):
221
           s += c[k] * psi_interp(k, x)
       for k in range(root + 1, kmax + 1):
           s += c[k - 1] * psi_interp(k, x)
224
       return s
225
226
228 def psi(x, c, n, root):
       return psi_interp(root, x) + psi_corr_1(x, c, n, root)
229
230
231
```

```
232 def result(root):
                         kmax = int(len(exact_energies) - 1)
234
                         print("-----", file=
235
                       results_file)
                         print(f"State {root}")
                         print(f"State {root}", file=results_file)
237
                         print("kmax = ", kmax)
238
                         print("kmax = ", kmax, file=results_file)
                         e1 = e0(root) + matrix_el(root, root)
                         print("e0(1) = ", e0(root))
241
                         print("e0(1) = ", e0(root), file=results_file)
242
                         print("e = ", e1, "
                                                                                                      (1-approximation)")
                         print("e = ", e1, " (1-approximation)", file=results_file)
244
                         e2 = e0(root) + matrix_el(root, root) + e_corr_2(kmax, root)
245
                         print("e = ", e2, " (2-approximation)")
                         print("e = ", e2, " (2-approximation)", file=results_file)
248
                         c1 = c_psi_corr_1(kmax, root)
249
                         for i in range(len(c1)):
250
                                         print("c[{:1d}] = {:15.8e}".format(i, c1[i]))
                                         print("c[{:1d}] = {:15.8e}".format(i, c1[i]), file=results_file)
252
                         psi_arr = np.array([psi(x, c1, n, root) for x in X])
253
                         E_{min2}, E_{max2}, step2 = 0.0, 3.0, 0.01
                         exact_energies2 = find_exact_energies(E_min2 + 0.001, E_max2, step2, tol
                       , u_func)
                         f_fun(exact_energies2[root], n, u_func)
256
                         Psi_copy2 = normalize_wave_function(Psi.copy())
257
                         psi_arr2 = normalize_wave_function(psi_arr.copy())
                         psi_density = psi_arr2 ** 2
259
260
                         mean_Px = mean_momentum(psi_arr2, X)
                         mean_Px2 = mean_square_momentum(psi_arr2, X)
                         print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{mean_Px:.6e\}, \langle p_x^2 \rangle = \{ean_print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{end_print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{end_print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{end_print(f"E_perturbation = \{e3:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{e3:.6e\}, \langle 
263
                      mean_Px2:.6e}")
                         print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{mean_Px:.6e\}, \langle p_x^2 \rangle = \{ean_print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{ean_print(f"E_perturbation = \{e2:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{ean_print(f"E_perturbation = \{e3:.6f\}, \langle p_x \rangle = \{e3:.6e\}, \langle p_x \rangle = \{e
                       mean_Px2:.6e}", file=results_file)
                         mean_Px = mean_momentum(Psi_copy2, X)
265
                         mean_Px2 = mean_square_momentum(Psi_copy2, X)
266
                         print(f"E_target = {exact_energies2[root]:.6f}, <p_x> = {mean_Px:.6e}, <</pre>
                      p_x^2 = \{mean_Px2:.6e\}''\}
                         print(f"E_target = {exact_energies2[root]:.6f}, <p_x> = {mean_Px:.6e}, <</pre>
268
                      p_x^2> = {mean_Px2:.6e}", file=results_file)
                         print("-----")
                        print("-----", file=
270
                      results_file)
271
                         Zero = np.zeros(n, dtype=float)
273
                         Upot = np.array([u_func(X[i]) for i in np.arange(n)])
274
                         plt.xlabel("x", fontsize=18, color="k")
                         plt.ylabel("Psi(x)", fontsize=18, color="k")
277
                         plt.plot(X, Zero, 'k--', linewidth=1.0)
278
                         plt.plot(X, Upot, 'g-', linewidth=3.0, label="<math>U(x)")
279
                         line1, = plt.plot(X, psi_arr2, 'b-', linewidth=3.0, label="")
                         line2, = plt.plot(X, psi_density, 'r-', linewidth=3.0, label="")
281
282
                         plt.subplots_adjust(bottom=0.3)
284
```

```
plt.figtext(0.5, 0.02,
285
                    f"Psi{root} perturbation method (E = {e2:.4f})\n"
                    f"Psi{root} probability density)",
287
                    ha="center", fontsize=10)
288
       plt.legend([line1, line2],
290
                   [f"Psi{root} perturbation method ", f"Psi{root} probability
291
      density"],
                   fontsize=7, loc='upper right')
292
       plt.grid(True)
294
       plt.twinx()
295
       plt.yticks([])
       plt.savefig(f"./python_results/State{root} probability density.jpg", dpi
297
      =300)
       plt.show()
298
       plt.close('all')
301
       plt.xlabel("x", fontsize=18, color="k")
302
       plt.ylabel("Psi(x)", fontsize=18, color="k")
       plt.plot(X, Zero, 'k--', linewidth=1.0)
304
       plt.plot(X, Upot, 'g-', linewidth=3.0, label="U(x)")
305
       line1, = plt.plot(X, psi_arr2, 'b-', linewidth=3.0, label="")
       line2, = plt.plot(X, Psi_copy2, 'r-', linewidth=3.0, label="")
308
       plt.subplots_adjust(bottom=0.3)
309
310
       plt.figtext(0.5, 0.02,
                    f"Psi\{root\} perturbation method (E = \{e2:.4f\})\n"
312
                    f"Psi{root} target method (E = {exact_energies2[root]:.4f})"
313
314
                    ha="center", fontsize=10)
315
       plt.legend([line1, line2],
316
                   [f"Psi{root} perturbation method ", f"Psi{root} target method
317
      "],
                   fontsize=10, loc='upper right')
318
319
       plt.grid(True)
       plt.twinx()
321
       plt.yticks([])
322
       plt.savefig(f"./python_results/State{root}.jpg", dpi=300)
323
       plt.show()
       plt.close('all')
325
327 result(0)
328 result (2)
330 plt.plot(X, [u0\_func(x) for x in X], 'g-', linewidth=3.0, label="U(x)")
331 plt.xlabel("X")
332 plt.ylabel("U0(X)")
333 plt.grid(True)
334 plt.legend()
335 plt.savefig("./python_results/U0(X).jpg", dpi=300)
336 plt.show()
338 plt.plot(X, [u_func(x) for x in X], 'g-', linewidth=3.0, label="U(x)")
339 plt.xlabel("X")
340 plt.ylabel("U(X)")
```

```
341 plt.grid(True)
342 plt.legend()
343 plt.savefig("./python_results/U(X).jpg", dpi=300)
344 plt.show()
```

Листинг 1: Код файла solver.py

Список литературы

- [1] Тимошенко Ю.К. Численное решение стационарного уравнения Шрёдингера. Воронеж, 2019.
- [2] Доля П.Г. Введение в научный Python Харьков: XHУ, 2016. 265 с.
- [3] Тимошенко Ю.К. Численное решение стационарного уравнения Шрёдингера: теория возмущений. Учебное пособие Воронеж: Научная книга, 2019. 14с.