#### 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 №3 ЧИСЛЕННОЕ РЕШЕНИЕ СТАЦИОНАРНОГО УРАВНЕНИЯ ШРЁДИНГЕРА: РАСЧЁТ ОСНОВНОГО КВАНТОВОГО СОСТОЯНИЯ ЧАСТИЦЫ В ОДНОМЕРНОЙ ПОТЕНЦИАЛЬНОЙ ЯМЕ С БЕСКОНЕЧНЫМИ СТЕНКАМИ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ РАЗЛОЖЕНИЯ ИСКОМОЙ ВОЛНОВОЙ ФУНКЦИИ ПО БАЗИСУ

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	3
	1.1 Цель работы	3
	1.2 Задачи работы:	3
2	Одномерное стационарное уравнение Шрёдингера. Математический формализм. Общие свойства решений	4
3	Прямой вариационный метод. Алгоритм	6
4	Программная реализация алгоритма	7
5	Результаты численных экспериментов	8
6	Заключение	10

### 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):

$$v(x) = \begin{cases} L_5(x), & x \in (-L, L), \\ \infty, & x \notin (-L, L), \end{cases}$$

Где  $U(x) = v(x) * V_0$ ,  $V_0 = 25$  эВ, L = 3 Å,  $L_n(x)$  – полином Ляггера, n = 5.

- 1. Рассчитать энергию и волновую функцию основного квантового состояния путем разложения искомой волновой функции по базису. Использовать в качестве базисного набора волновые функции частицы в одномерной прямоугольной яме с бесконечными стенками.
- 2. Вычислить для этих состояний квантовомеханические средние  $\langle p(x) \rangle$  и  $\langle p(x^2) \rangle$ .

## 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  $\psi$  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  $\infty$  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 Прямой вариационный метод. Алгоритм

Прямой вариационный метод также называемый методом Ритца [3] представляет собой численный способ решения уравнения Шрёдингера, который базируется на разложении искомой волновой функции по набору базисных функций. Этот метод применим для нахождения приближённых значений собственных энергий и соответствующих волновых функций.

Для приближённого решения задачи волновая функция  $\psi(x)$  в уравнении (1) представляется в виде разложения [4] по конечному набору ортонормированных базисных функций  $\{\phi(x)\}$ :

$$\psi(x) \approx \sum_{k=1}^{M} c_k \phi_k(x), \tag{8}$$

где M — число базисных функций,  $c_k$  — коэффициенты разложения, которые необходимо найти.

Коэффициенты  $c_k$  вычисляются из матрицы Гамильтона, где элементы матрицы определяются как:

$$H_{nk} = \int_{-\infty}^{+\infty} \phi_m(x) \hat{H} \phi_k(x) dx, \tag{9}$$

Раскладывая оператор Гамильтона (2) получаем:

$$H_{mk} = T_{mk} + U_{mk},\tag{10}$$

где  $T_{mk}$  — кинетическая энергия, а  $U_{mk}$  — потенциальная энергия:

$$T_{mk} = -\frac{1}{2} \int_{-\infty}^{+\infty} \phi_m(x) \frac{d^2}{dx^2} \phi_k(x) dx,$$
 (11)

$$U_{mk} = \int_{-\infty}^{+\infty} \phi_m(x)U(x)\phi_k(x)dx,$$
(12)

В качестве базиса выбираются собственные функции прямоугольного потенциала, которые имеют вид:

$$\phi_k(x) = \begin{cases} \frac{1}{\sqrt{L}} sin(\frac{k\pi x}{2L}), & \text{если } k \text{ четное,} \\ \frac{1}{\sqrt{L}} cos(\frac{k\pi x}{2L}), & \text{если } k \text{ нечетное,} \end{cases}$$
 (13)

Эти функции автоматически удовлетворяют граничным условиям  $\phi_k(-L) = \phi_k(L) = 0$ . В результате поиск собственных значений E и соответствующих им функций  $\psi(k)$  сводится к вычислению собственных значений и собственных векторов матрицы Гамильтона:

$$H\vec{c} = E\vec{c}.\tag{14}$$

### 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 220–224).

В строках 13–14 определена потенциальная функция.

В строках 17–23 реализована функция вычисляющая базисную волновую функцию k-го состояния.

В строках 48–51 реализована функция, вычисляющая матричный элемент по формулам (10, 11, 12), функция реализованная в строках  $\mathbf{X}$ – $\mathbf{X}$  является вспомогательной и вычисляет вторую производную для заданной функции.

В строках 54-59 реализовано построение матрицы Гамильтона.

В строках 62–64 реализована функция вычисляющая собственные значения и собственные вектора заданной матрицы.

В строках 67–71 реализована функция вычисляющая волновую функцию по формуле (8)

В строках 74–87 реализованы функции вычисляющие квантовомеханические средние  $\langle p(x) \rangle$  и  $\langle p(x^2) \rangle$ .

В строках 90-129 реализована функция выводящая графики волновых функций.

В строках 138–217 реализован целевой метод - метод пристрелки, разобранный в первой лабораторной работе, с которым будет сравниваться решение полученное текущим методом.

В строках 227–228 задаются размерность сетки и матрицы Гамильтона.

В строках 242–258 вычисляются энергии и волновые функции и производится запись результата вычислений в файл.

### 5 Результаты численных экспериментов

Ниже продемонстрированы результаты работы программного кода написанного на Python. Волновая функция основного состояния, полученного методом Ритца и её плотность представлены на Рис. 1

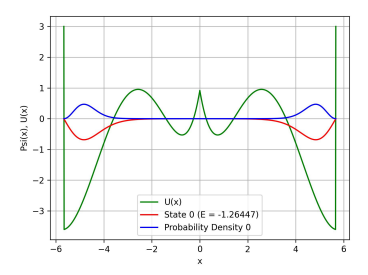


Рис. 1: Волновая функция основного состояния, полученная методом Ритца

Волновая функция, полученная данным методом, согласно осцилляционной теореме соответствует основному состоянию.

Сравним волновые функции основного состояния, полученные методом Ритца и методом пристрелки (Рис. 2):

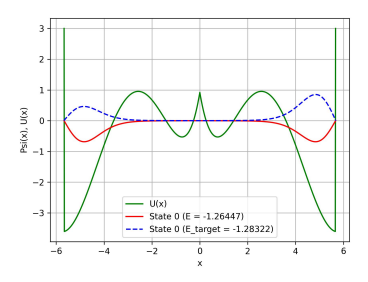


Рис. 2: Волновая функция основного состояния, сравнение методов

Как можно заметить, данные функции не сходятся, даже более того - функция, полученная методом Ритца, имеет 0 пересечений с осью абсцисс, в то время как функция, полученная методом пристрелки имеет два пересечения. Как было рассмотрено в предыдущих лабораторных работах — основным состоянием для заданной потенциальной функции

является состояние с индексом k=2. Предположим, что данный метод либо не подходит для решения текущей задачи (задача в которой основное состояние начинается с k=2). Рассмотрим следующие состояния, полученные текущими методами.

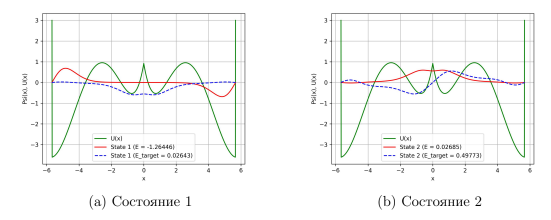


Рис. 3: Графики для состояний 1 и 2

Как можно заметить, в обоих случаях графики функций разнятся. Сравним энергии, полученные в процессе решения задачи методом Ритца и методом пристрелки:

Состояние	Метод Ритца энергия,	Метод пристрелки энер-
	a.e.	гия, а.е.
Основное	-1.264468	0.026429199218641876
1-е возбужденное	-1.264465	0.49773486328114225
2-е возбужденное	0.026845	0.8155639648436425
3-е возбужденное	0.498926	0.9052211914061424
4-е возбужденное	0.828370	2.0405639648435283

Как можно заметить, энергии, полученные методом Ритца и методом пристрелки разнятся, однако, также можно заметить что данные энергии сходятся, но для разных состояний. Имеет смысл предположить что в силу большей точности метод Ритца позволяет найти значения энергий, которые метод Пристрелки даст только с крайне малым шагом, при котором вычисления будут производиться значительно большое количество времени.

### 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. В процессе выполнения задачи был также сделан вывод о точности метода Ритца - он позволяет находить бо́льшее количество энергий чем метод пристрелки. Как минимум, для текущего варианта задачи получилось найти значения энергий, которые не были получены при шаге  $\Delta E = 0.001$  в методе пристрелки.

### Приложение

57

```
1 import numpy as np
2 import matplotlib.pyplot as plt
3 from scipy.special import eval_laguerre
5 def draw_potential_graph():
      n = 500
      c_{energy} = 27.212
      c_{length} = 0.5292
      v0 = 25.0 / c_energy
9
      1 = 3.0 / c_length
10
      a, b = -1, 1
11
      x = np.linspace(a - 0.01, b + 0.01, n)
12
13
      def u_func():
14
           u_val = np.zeros(n)
          for i in range(n):
16
17
               if np.abs(x[i]) <= 1:</pre>
                   u_val[i] = v0 * eval_laguerre(5, np.abs(x[i]))
19
                   u_val[i] = 1
20
21
          return u_val
      y = u_func()
24
      plt.plot(x, y, 'g-', linewidth=6.0, label="U(x)")
      plt.title(f"Potential function graph")
      plt.xlabel("X")
28
      plt.ylabel("Y")
29
      plt.grid(True)
      plt.legend()
31
32
      plt.savefig('Potential_func_graph.jpg')
33
      plt.show()
35
37 class Solver:
      # Params
      def __init__(self):
39
          self.U_min = -0.149124
40
          self.c_energy = 27.212
41
          self.c_length = 0.5292
          self.V0 = 25.0 / self.c_energy
43
          self.L = 3.0 / self.c_length
          self.A, self.B = -self.L, self.L
          self.n = 650
          self.h = (self.B - self.A) / (self.n - 1)
47
          self.c, self.W = self.h ** 2 / 12.0, 3.0
48
          self.Psi, self.Fi, self.X = np.zeros(self.n), np.zeros(self.n), np.
     linspace(self.A, self.B, self.n)
          self.r = (self.n - 1) // 2 - 80
50
          self.limit_value = 4.0
           self.d1, self.d2 = 1.e-09, 1.e-09
53
          self.tol = 1e-6
54
           self.E_min, self.E_max, self.step = self.U_min + 0.01, 2.0, 0.01
```

```
def u_func(self, x):
           # Check if x is a scalar
60
           if np.isscalar(x):
61
               # x - scalar
62
                return self.V0 * eval_laguerre(5, abs(x)) if abs(x) <= self.L</pre>
63
      else self.W
           u_val = np.zeros(self.n)
64
           for i in range(self.n):
                if np.abs(x[i]) <= self.L:</pre>
                    u_val[i] = self.V0 * eval_laguerre(5, np.abs(x[i]))
67
                else:
68
                    u_val[i] = self.L
           return u_val
70
71
       def q(self, e, x):
72
           return 2.0 * (e - self.u_func(x))
74
75
       @staticmethod
76
       def derivative_func(y, h, m):
77
           return (y[m - 2] - y[m + 2] + 8.0 * (y[m + 1] - y[m - 1])) / (12.0 *
78
       h)
       def normalize_wave_function(self, y):
81
           norm = np.sqrt(np.trapz(y ** 2, self.X))
82
83
           return y / norm
85
       @staticmethod
86
       def mean_momentum(psi, x):
           h_bar = 1.0
           d_psi_dx = np.gradient(psi, x)
89
           integrand = psi.conj() * d_psi_dx
90
           mean_px = -1j * h_bar * np.trapz(integrand, x)
91
           return mean_px.real
93
94
       @staticmethod
       def mean_square_momentum(psi, x):
96
           h_bar = 1.0
97
           d2_psi_dx2 = np.gradient(np.gradient(psi, x), x)
98
           integrand = psi.conj() * d2_psi_dx2
           mean_px2 = -h_bar**2 * np.trapz(integrand, x)
100
           return mean_px2.real
       def f_fun(self, e, n):
           f = np.array([self.c * self.q(e, self.X[i]) for i in np.arange(n)])
104
           self.Psi[0] = 0.0
           self.Fi[n - 1] = 0.0
           self.Psi[1] = self.d1
           self.Fi[n - 2] = self.d2
108
109
           for i in np.arange(1, n - 1, 1):
               p1 = 2.0 * (1.0 - 5.0 * f[i]) * self.Psi[i]
               p2 = (1.0 + f[i - 1]) * self.Psi[i - 1]
               self.Psi[i + 1] = (p1 - p2) / (1.0 + f[i + 1])
113
114
           for i in np.arange(n - 2, 0, -1):
```

```
f1 = 2.0 * (1.0 - 5.0 * f[i]) * self.Fi[i]
               f2 = (1.0 + f[i + 1]) * self.Fi[i + 1]
117
               self.Fi[i - 1] = (f1 - f2) / (1.0 + f[i - 1])
118
119
           p1 = np.abs(self.Psi).max()
           p2 = np.abs(self.Psi).min()
           big = p1 if p1 > p2 else p2
123
           self.Psi[:] = self.Psi[:] / big
           coefficient = self.Psi[self.r] / self.Fi[self.r]
126
           self.Fi[:] = coefficient * self.Fi[:]
128
           return Solver.derivative_func(self.Psi, self.h, self.r) - Solver.
      derivative_func(self.Fi, self.h, self.r)
130
       def energy_scan(self, e_min, e_max, step):
           energies = []
           values = []
           e = e_min
           while e <= e_max:</pre>
               f_value = self.f_fun(e, self.n)
136
               energies.append(e)
               values.append(f_value)
               e += step
           return energies, values
140
141
       def find_exact_energies(self, e_min, e_max, step, tol):
142
           energies, values = self.energy_scan(e_min, e_max, step)
           exact_energies = []
144
           for i in range(1, len(values)):
               log1 = values[i] * values[i - 1] < 0.0
               log2 = np.abs(values[i] - values[i - 1]) < self.limit_value</pre>
               if log1 and log2:
148
                    e1, e2 = energies[i - 1], energies[i]
149
                    exact_energy = self.bisection_method(e1, e2, tol)
                    self.f_fun(exact_energy, self.n)
                    exact_energies.append(exact_energy)
           return exact_energies
153
       def bisection_method(self, e1, e2, tol):
           while abs(e2 - e1) > tol:
156
               e_mid = (e1 + e2) / 2.0
157
               f1, f2, f_mid = self.f_fun(e1, self.n), self.f_fun(e2, self.n),
158
      self.f_fun(e_mid, self.n)
               if f1 * f_mid < 0.0:</pre>
159
                    e2 = e_mid
               else:
                    e1 = e_mid
               if f2 * f_mid < 0.0:</pre>
163
                    e1 = e_mid
               else:
                   e2 = e_mid
           return (e1 + e2) / 2.0
167
       def plot_wave_functions(self, energies):
           for i, E in enumerate(energies):
               self.f_fun(E, self.n)
171
               psi_norm = self.normalize_wave_function(self.Psi.copy())
172
               fi_norm = self.normalize_wave_function(self.Fi.copy())
173
```

```
mean_px = Solver.mean_momentum(fi_norm, self.X)
174
               mean_px2 = Solver.mean_square_momentum(fi_norm, self.X)
               file = open("result.txt", "w")
               file.close()
177
               file1 = open("result.txt", "a")
178
               print(f"Condition {i}: E = {E:.6f}, <p_x> = {mean_px:.6e}, <p_x
      ^2 = \{mean_px2:.6e\}")
               print(f"Condition {i}: E = {E:.6f}, <p_x> = {mean_px:.6e}, <p_x
180
      ^2> = {mean_px2:.6e}", file = file1)
               plt.scatter(self.X[self.r], psi_norm[self.r], color='red', s=50,
182
       zorder=5) # Point at Psi
               plt.scatter(self.X[self.r], fi_norm[self.r], color='blue', s=50,
       zorder=5) # Point at Fi
               plt.plot(self.X, [self.u_func(x) for x in self.X], 'g-',
184
      linewidth=6.0, label="U(x)")
               plt.plot(self.X, psi_norm, label=f"Normalized condition Psi {i}"
185
               plt.plot(self.X, fi_norm, '--', label=f"Normalized condition Phi
186
       {i}")
               plt.title(f"Condition {i} (Normalized) for E = {E:.4f}")
               plt.xlabel("X")
188
               plt.ylabel("Normalized wave functions")
189
               plt.grid(True)
               plt.legend()
191
               plt.savefig(f"Condition_{i}_(normalized).jpg", dpi=300)
               plt.show()
193
194
               prob_density_psi = psi_norm**2
196
               prob_density_fi = fi_norm**2
197
               plt.plot(self.X, [self.u_func(x) for x in self.X], 'g-',
      linewidth=6.0, label="U(x)")
               plt.plot(self.X, prob_density_psi, label=f"Probability density
      Psi condition {i+1}")
               plt.plot(self.X, prob_density_fi, '--', label=f"Probability
200
      Density Phi condition {i+1}")
               plt.title(f"Condition {i} - Probability density where E = {E:.4f}
201
      }")
               plt.xlabel("X")
               plt.ylabel("Probability density")
203
               plt.grid(True)
204
               plt.legend()
205
               plt.savefig(f"Condition_{i}_(Probability_density).jpg", dpi=300)
               plt.show()
207
208
209
       def solve(self):
           e_min, e_max, step = self.U_min + 0.01, 3.0, 0.01
211
           exact_energies = self.find_exact_energies(e_min, e_max, step, self.
212
      tol)
213
           if len(exact_energies) == 0:
214
               print("Error: energies were not found.")
215
           else:
               print("Energies:")
               for i, E in enumerate(exact_energies):
218
                   print(f"Condition {i}: Energy = {E:.6f}")
219
```

self.plot\_wave\_functions(exact\_energies)
Листинг 1: Код файла solver.py

### Список литературы

- [1] Тимошенко Ю.К. Численное решение стационарного уравнения Шрёдингера. Воронеж, 2019. 35 с.
- [2] Доля П.Г. Введение в научный Python Харьков: XHУ, 2016. 265 с.
- [3] Давыдов А.С. Квантовая механика СПб: БХВ-Петербург, 2011. 704 с.
- [4] Тимошенко Ю.К. Лекционный материал 2019.