Undervisningsmateriale for gymnasieelever

Morten Westfall Norup Jørgensen Carsten Svaneborg



7. november 2023

University of Southern Denmark, Department of Physics, Chemistry, and Pharmacy

Vi introducerer her en række simulationsprojekter inden for biofysik og soft-matter. PhyLife på Syddansk Universitetet er et interdisciplinært forskningsmiljø bestående af forskere både fra Fysik og Molekylær Biologi og disse projekter ligger inden for vores forskningsområde.

Biofysik er det forskningsfelt hvor vi anvender fysikkens værktøjskasse til at forstå biologiske systemer. Der er mange systemer at vælge i mellem, men vi har valgt at fokuserer på at forske i hvordan cellernes membraner virker og hvordan flydende krystallinsk orden opstår i tynde film af celler.

Soft-matter er et forskningsfelt hvor vi fokuserer på hvordan komplicerede materialer mellem fast og flydende virker. Disse er materialer der både er viskøse som væsker men også elastiske som faste stoffer. Vi kender dem fra hverdagen som geler, gummi, maling, lim, smørremidler, og flydende krystaller men de fleste materialer vi møder i køkkenet er også soft-matter f.eks. dej, kød, budding og vingummi. Naturen har også valgt at bygge vores krop med soft-matter.

Computersimulationer er en relativ ny forskningsmetode, og udgør et vigtigt kompliment til teori og eksperiment. Ved at bygge modeller af komplekse systemer og simulerere disse på computeren kan vi få viden, som kan svær at opnå med målinger. De bidrager derfor til at fortolke eksperimentelle resultater. Alle teorier laver også simplificerende antagelser, med computeren kan vi undersøge mere realistiske modeller, og derfor lære hvordan teorierne kan forbedres.

Det er vores mål med de nedenstående simulationsprojekter at give en introduktion til fænomener og fysik fra soft-matter og biofysikkens verden.

For mere information:

PhysLife: https://phylife.sdu.dk/

FKF: Institut for Fysik, Kemi, og Farmaci:

https://www.sdu.dk/da/om_sdu/institutter_centre/fysik_kemi_og_farmaci

BMB: Institut for biokemi og molekylærbiologi:

https://www.sdu.dk/da/om_sdu/institutter_centre/bmb_biokemi_og_molekylaer_biologi

Kapitel 1

Computerfysik

Computerfysik (på engelsk: computational physics) er en gren af fysikken hvor vi anvender computer til at lave fysik. Vi kan bygge modeller af alt fra elementar partikler til universet, og udføre simulationer af alt fra quark gluon plasmaer til hele universets udvikling siden Big Bang. Overordnet skal vi igennem følgende processer for at kunne undersøge fysikken af et system med en computer:

- 1. Byg en model af systemet.
- 2. Hvad for data ønsker vi at få ud af modellen?
- 3. Implementér modellen som et softwareprogram.
- 4. Kør programmet for at simulere forskellige systemer, mens programmet køres gemmes de data vi er interesseret at undersøge..
- 5. Visualiser simulationerne. Plot simulationsdata. Ved at fortolke visualiseringer og grafer lærer vi om fysikken for det system vi undersøger.

For at bygge en model skal vi vide hvad de relevante komponenter er i systemet, samt hvad er de relevante egenskab af komponenterne. Hvordan vekselvirker de, og hvad er bevægelsesligningen. F.eks. for en model af solsystemet er de relevante komponenter solen og planeterne. Den vigtigste egenskab er hvor langt de er fra solen samt hvor tunge de er. De vekselvirker vha. tyngdekræften, og bevægelsesligningen er Newtons anden lov.

Her har vi allerede bygget modellerne, og softwareprogrammet LAMMPS, som I skal anvende er installeret på SDUs supercomputer. LAMMPS skaber visualiseringer dvs. billeder og film af simulationen. Dvs. jeres fokus bliver på at udføre simulationer af forskellige systemer, plotte simulationsdata, samt at fortolke hvad dette betyder.

1.1 Molekyledynamik

Vi tager her udgangspunkt i den metode der hedder Molekyledynamik¹ (MD, på engelsk Molecular Dynamics). Vi beskriver et system, som en mængde af punkt partikler, der vekselvirker med hinanden og bevæger sig som beskrevet af Newtons anden lov. Vi kan f.eks. tænke på punkterne som atomkernerne i et molekyle, men det kan også være planeterne i solsystemet.

I MD simulationer antager vi at tid er en diskret størrelse, $t(n) = n\Delta t$, hvor n et et helt tal der fortæller hvor mange tidsskridt vi har simuleret, og Δt er længden af et enkelt tidsskridt.

Lad os regne med en 1D partikel. Dens tilstand er beskrevet ved positionen x(n) og hastigheden v(n) til tiden $t(n) = n\Delta t$. Opgaven er at finde partiklens tilstand i det næste tidsskridt dvs. x(n+1) og v(n+1) til tiden $t(n+1) = (n+1)\Delta t$.

Fra klassisk mekanik ved vi at

$$\frac{dx(t)}{dt} = v(t) \tag{1.1}$$

$$\frac{dv(t)}{dt} = a(t) = \frac{F(t)}{m} \tag{1.2}$$

Her er d/dt differentitation mht. tiden. De to ligninger er definitionen af hastighed og acceleration henholdsvis, og i den anden ligning har jeg brugt Newtons anden lov til at relatere accelerationen til kraften, som partiklen bliver påvirker af. Så længe vores tidsskridt Δt er lille nok så kan vi hastigheden og accelerationen som tilnærme:

$$\frac{dx(t)}{dt} \approx \frac{x(n+1) - x(n)}{\Delta t} = v(n) \tag{1.3}$$

$$\frac{dv(t)}{dt} \approx \frac{v(n+1) - v(n)}{\Delta t} = \frac{F(n)}{m}$$
 (1.4)

Højresiden indeholder svaret som vi leder efter, og efter lidt algebra får vi løsningen

$$x(n+1) = v(n)\Delta t + x(n) \tag{1.5}$$

$$v(n+1) = \frac{F(n)}{m}\Delta t + v(n)$$
(1.6)

¹https://en.wikipedia.org/wiki/Molecular_dynamics

Dette viser hvordan vi kan udregne den næste tilstand af en partikel i 1D. Hvis vi laver en simulation af et 3D system, så har vi istedet 6 ligninger som ovenstående, en for hver af de 3 komponenter af position og hastighed.

Tricket med disse to ligninger er at det er let for en computer at køre dem igen og igen. Kører vi ligningerne f.eks. 10^9 gange har vi forudset systemets tilstand $10^9 \Delta t$ ude i fremtiden. Det eneste det kræver er at vi kender systemets tilstand til tiden t(0), dvs. x(0) og v(0), samt at vi hele/ tiden kan udregne hvad kraften er.

Simulationer baserer på ovenstående ligninger hedder Eulers metode² (efter Leonhard Euler 1707-1783). I praksis anvender vi Verlets metode³ i vores simulationer (efter Loup Verlet 1931-2019). Ideen er den samme, men Verlets metode er mere præcis.

1.2 Modeller

For at modellere et system skal vi finde ud af hvad partiklerne repræsenterer samt hvad for kræfter, der virker mellem dem. Hvis vores punkter ovenover repræsenterer planeter i solsystemet så er det tyngdekræften mellem dem, som vi skal udregne. Men hvis punkterne repræsenterer atomer i et molekyle så er det kraften for kemiske bindinger vi skal udregne.

Som fysikere kan vi også gruppere atomerne sammen og sige at en partikel repræsenterer en kemisk gruppe, og flere grupper til sammen udgør et molekyle. Dette er en grov model for et molekyle, men den gør det lettere at forstå hvad der sker, når mange molekylet vekselvirker f.eks. i en væske.

Hvis vi f.eks. ville lære omkring fysikken bag fugleflokke, så kunne vi tænke på de enkelte fugle som partikler i en simulation. Hvordan vekselvirker fugle? De er tiltrukket af hinanden så de klumper sammen, men frastøder hinanden på kort afstand så de ikke støder sammen. Men en flok må også have en vekselvirkning så hver fugl gerne flyve i samme retning som dens naboer. Sådanne modeller hedder Vicsek modeller⁴.

Nedenfor viser vi hvordan man kan bygge modeller ved at kombinere forskellige vekselvirkningspotentialer.

²https://en.wikipedia.org/wiki/Euler_method

³https://en.wikipedia.org/wiki/Verlet_integration

⁴https://en.wikipedia.org/wiki/Vicsek_model

1.3 Molekyler

Den simpleste model for en kemisk binding er en 3D fjeder, vi kan starte med at skrive potentialet

$$U(r) = \frac{1}{2}k(r-l)^2,$$
(1.7)

det afhænger kun af længden af fjederen r, k er fjeder konstanten, mens l er ligevægtslængden.

I en simulation har vi typisk mange partikler, som vi nummererer fra 1 til N. Men hvis to partikler nummer i og nummer j sidder sammen med en fjeder mellem sig, så er deres koordinater $\mathbf{R}_i = (x_i, y_i, z_i)$ og $\mathbf{R}_j = (x_j, y_j, z_j)$, og afstanden mellem dem er givet ved

$$r = |\mathbf{R}_i - \mathbf{R}_j| = \sqrt{(x_i - x_j)^2 + (y_i - y_j)^2 + (z_i - z_j)^2},$$
(1.8)

For at udregne x komponenten af kræften på den i'te partikel fra den j'te partikel, så skal vi differentierer potentialet med hensyn til partiklens x_i koordinat

$$F_{xi} = -\frac{dU(r(x_i, x_j, y_i, y_j, z_i, z_j))}{dx_i}$$

$$= -\frac{dU(r)}{dr} \times \frac{dr(x_i, x_j, y_i, y_j, z_i, z_j)}{dx_i}$$

$$= -\left(\frac{d}{dr}\frac{1}{2}k(r-l)^2\right) \times \left(\frac{d}{dx_i}\left[(x_i - x_j)^2 + (y_i - y_j)^2 + (z_i - z_j)^2\right]^{1/2}\right)$$

$$= -\left(\frac{1}{2}2k(r-l)\frac{d}{dr}(r-l)\right) \times \left(\frac{1}{2}\left[(x_i - x_j)^2 + (y_i - y_j)^2 + (z_i - z_j)^2\right]^{-1/2}\frac{d}{dx_i}(x_i - x_j)^2\right)$$

$$= -(k(r-l)) \times \left(\frac{1}{2}\left[(x_i - x_j)^2 + (y_i - y_j)^2 + (z_i - z_j)^2\right]^{-1/2}2(x_i - x_j)\frac{d}{dx_i}(x_i - x_j)\right)$$

$$= -(k(r-l)) \times \left(\frac{x_i - x_j}{r}\right)$$

$$= k(r-l)\left(\frac{x_j - x_i}{r}\right)$$
(1.10)

Den første ligning er relationen mellem konservative kræfter og deres potentialer. I den anden ligning brugte jeg kæde reglen til at simplificere udtrykket, fordi potentialet kun afhænger af x_i . I den tredie ligning skal jeg nu differentiere potentialet mht. afstand i den første parentes, og afstanden mht. x_i i

den anden parentes. De er begge sammensatte funktioner, så det tager et par skridt at gøre. Udtrykket i firekant parentesen er r^2 , så $[r^2]^{-1/2} = r^{-1}$ derfor får vi en r i nævneren. Til sidst fører jeg fortegnet ind i den anden parentes og bytter om på i og j. For at udregne y og z komponenterne af kraften så skulle vi gennem den samme udregning, men resultatet ville blive det samme, blot med x udskiftet med y eller z.

Det var matematikken, men hvad betyder det fysisk? Husk at $r = |\mathbf{R}_i - \mathbf{R}_j|$. Dvs. at vi kan skrive den vektorielle kraft på partikel i fra partikel j som

$$\mathbf{F}_{i} = k(r - l) \left(\frac{\mathbf{R}_{j} - \mathbf{R}_{i}}{|\mathbf{R}_{j} - \mathbf{R}_{i}|} \right)$$
(1.11)

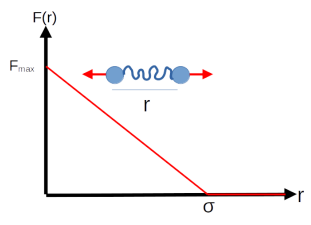
Parentesten er en enhedsvektor, der peger fra partikel i i retning af partikel j. Længden af kraften er givet ved tallet foran parentesen $|\mathbf{F}_i| = k(r-l)$. Hvis afstanden er lig med ligevægtslængden så er kraften 0. Hvis fjederen er længere end ligevægtslængden (r>l) så er der en positiv kraft på i i retning af j, dvs. i bliver trukket i js retning for at forkorte længden af fjederen. Hvis fjederen derimod er kortere end ligevægtslængden (r<l) er kraft på partikel i, der peger væk fra partikel j, dvs. en kraft der vil forlænge fjederen. Fjederen vil altså hele tiden vil prøve at etablerer ligevægtslængden mellem partikel i og j. I særtilfældet af en Hooksk fjeder er l=0 og vi får $|\mathbf{F}_i|=kr$ som er Hooks lov.

Hvad med kraften på partiklen j fra partiklen i? Vi kunne udregne F_{xj} ved at differentiere U(r) mht. x_j . Den eneste forskel ville være at $d(x_i-x_j)/dx_i=+1$ i ovenstående udregning ændres til $d(x_i-x_j)/dx_j=-1$. Kort sagt $\mathbf{F}_j=-\mathbf{F}_i$. Hvilket ikke er overraskende, fordi udregningen ville være det matematiske bevis for Newtons tredie lov. Hvis partikel i påvirker partikel j med en kraft, så påvirker partikel j partikel j med en lige så stor men modsat rettet kraft.

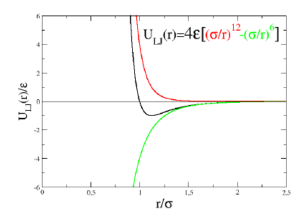
Rigtige molekyler har en mere kompliceret struktur end hvad vi kan beskrive alene med fjedrer. Hvis vi f.eks. har 3 kulstof atomer , der er bundet sammen med enkelt bindinger: C-C-C. Ligevægtsvinklen mellem den første og anden binding $\Theta_0=109.5\,\mathrm{deg}$. Men det kan vi bygge ind i en model ved at anvende en vinkelfjeder: $U(\Theta)=\frac{1}{2}k(\Theta-\Theta_0)^2$ hvor k er en fjeder konstant for bøjning. Vinklen Θ kan udtrykkes ved koordinaterne for de 3 kulstof atomer. Efter en lang udregning, kan vi finde ud af hvad for kræfter, sådan et potential giver ophav til. Hvis vi ville simulerer stive molekyler skal vi blot sætte $\Theta_0=180\,\mathrm{deg}$ og vælge en "stor"vinkelstivhedskonstant k.

Når vi vil modellere molekyler, så kan vi altså opfinde forskellige potentialer der beskriver strukturene, og differentierer disse for at udregne kræfterne som vi skal bruge i vores simulation når vi flytter rundt på partiklerne.

1.4 Intermolekylære vekselvirkninger



Figur 1.1: DPD potential



Figur 1.2: Lennard-Jones potentialet. Sort: hele udtrykket, rød: den repulsive del, grøn: den attraktive del.

Ovenstående har vi talt om kræfter inden for et molekyle, men hvad med kræfterne mellem forskellige molekyler? Hvis der er nogle vekselvirkninger, så er vores system en ideal gas. Vi har derfor brug for intramolekylre vekselvirkninger hvis vi vil modellere væsker eller faste stoffer.

Vi kan bygge mange forskellige modeller, men den simpleste er at antage at der er en repulsiv fjeder mellem partikler, der er "tæt"på hinanden, men ingen fjeder hvis molekylerne blot er "langt nok"fra hinanden. En sådan kraft kan skrives

$$F(r) = \begin{cases} F_{max} \left(1 - \frac{r}{\sigma} \right) & r < \sigma \\ 0 & r \ge \sigma \end{cases}$$
 (1.12)

her er σ (græsk sigma) afstanden hvor fjederen holder op. Men for kortere afstande er der en repulsiv kraft mellem par af partikler, der er meget svag når $r \approx \sigma$ men vokser jo tættere partiklerne kommer på hinanden. Den maksimale repulsive kraft er F_{max} når $r \approx 0$. Denne type af væske modeller kaldes for Dissipative Particle Dynamics. Vi tænker typisk på en DPD partikel som svarende til ca. 3 vand molekyler.

En mere realistisk model af vekselvirkningen mellem atomer tager udgangspunkt i kombinationen mellem attraktive van der Waals vekselvirkninger og stærke repulsive kræfter ved korte afstande når molekylers elektronskyer starter med at overlappe. Dette kan modelleres ved et Lennard-Jones (LJ) potential⁶

$$U(r) = 4\epsilon \left(\left(\frac{r}{\sigma} \right)^{12} - \left(\frac{r}{\sigma} \right)^{6} \right) \tag{1.13}$$

her er ϵ en energiskala, mens σ her er en længdeskala for hvor store atomerne er. Når $r\gg\sigma$ er potentialet 0 og partikler vekselvirker ikke. Potentialet har en attraktiv brønd af dybde $-\epsilon$ og er dybest ved afstanden $2^{1/6}\sigma$. For korte afstande $r<0.95\sigma$ er potentialet stærkt repulsivt. For eksempel som model for Argon kan det f.eks. bruges at $\epsilon/k_b=120K$ og $\sigma=0.34nm$, der findes tilsvarende relationer for andre ædelgasser. Med LJ vekselvirkningen kan vi modellere hvordan en ædel gas ved lave temperaturer kondenserer til en væske, og ved endnu lavere temperaturer fryse til et krystal.

1.5 Tidsskridt

Når vi kører simulationer skal vi bestemme tidsskridtet Δt . Hvis det er "for stort"så er simulationen numerisk ustabil, dvs. simulationen eksploderer og alle partiklerne flyver væk i vilkårlig retninger. Hvis det er "for småt"så spilder vi computertiden og kommer ingen vegne. For en simulation af en fjeder kan vi komme med et estimat af hvad et fornuftigt tidsskridt er.

Hvis massen af to partikler er m og de er forbundet med en fjeder med fjederkonstant k så er frekvensen $f=(2\pi)^{-1}\sqrt{k/m}$ dvs. frekvensen bliver størrer når fjederen gøres stivere, eller hvis når massen gøres lettere. Perioden for svingningen er P=1/f

$$P = \frac{2\pi\sqrt{m}}{\sqrt{k}} \tag{1.14}$$

⁵https://en.wikipedia.org/wiki/Dissipative_particle_dynamics

⁶https://en.wikipedia.org/wiki/Lennard-Jones_potential

For at simulere et system, så må tidsskridtet være lille målt i enheder af systemets korteste karakteristiske tid. For fjederen er det et tidsskridt, der er kort i forhold til perioden af svingningen, f.eks. $\Delta t = 0.01P$. Så bruger vi 100 tidsskridt på at opløse en svingningsperiode.

Dette betyder at hvis vi reducerer masser eller øger stivheden af fjedrer så skal vi bruge et kortere tidsskridt. Generelt så afhænger tidsskridtet af systemet, i en simulation af solsystemet kan man sagtens vælge tidskridt på flere timer eller dage. I en simulation af atomerne i et molekyle vil man typsk bruge tidsskrift på nogle få femtosekunder.

1.6 Temperatur

I klassisk mekanik har vi ikke nogen ligning for temperatur. Solsystemet har ikke en meningsfuld temperatur. Men for væsker af molekyler vil vi gerne lave simulationer ved en bestemt temperatur, så f.eks. kan se hvordan de krystalliserer ved lave temperaturer.

Temperatur er relateret til molekylernes bevægelse. Hvis vi forestiller os et system ved det absolutte nulpunkt, så står alle partiklerne stille. Hvis vi gerne vil varme det op, så skal vi få partiklerne til at bevæge sig. Det kan vi gøre ved at give dem en lille tilfældigt spark med en kraft \mathbf{F}_{spark} i hver eneste tidsskridt.

De tilfældige spark tilfører varme til systemet, men problemet er at så vil energien vokse uden begrænsning. Vi har brug for en modsat rettet effekt, som kan tage varme ud af systemet. Det er netop det som friktion gør. Friktionskraften er $\mathbf{F} = -\gamma \mathbf{v}$, hvor \mathbf{v} er hastigheden og γ er en friktionskoefficient. Friktionskræften er altid modsat hastigheden, således at den får partiklerne til at bevæge sig langsommere. Dvs. et system hvor der kun er friktion, så vil systemet ende med at stå stille, dvs. være i det absolutte nulpunkt.

En termostat styrer temperaturen, så nedenstående er Newtons anden lov med en termostat:

$$m\mathbf{a} = \mathbf{F} - \gamma \mathbf{v} + \mathbf{F}_{snark} \tag{1.15}$$

Den første kraft på højre hånd er den resulterende kraft fra partiklernes indbyrdes vekselvirkninger. De to sidste led er vores termostat friktion og tilfældige spark. Sådan en bevægelsesligning kaldes for en Langevin ligning.⁷

Temperaturen fremgår ikke direkte af bevælgelsesligningen, men er gemt i styrken af de tilfældige spark i forhold til friktionen. Vi kan måle temperaturen af en

⁷https://en.wikipedia.org/wiki/Langevin_equation

simulation ved direkte at kigge på den gennemsnitlige kinetiske energi af partiklerne:

$$\langle E_{kin} \rangle = \left\langle \frac{1}{2} m \mathbf{v}^2 \right\rangle = \frac{3k_B T}{2}$$
 (1.16)

Dette kaldes for equipartitionsteoremet.⁸ Tretallet i tælleren kommer fordi den kinetiske energi har bidrag fra hastighedskomponenterne langs xyz. Som forventet så når partikler bevæger sig hurtigerer så er det fordi temperaturen er højere.

I DPD simulationer anvender vi et lidt mere kompliceret udtryk for tilfældige spark og friktion. Det har den fordel at DPD væsken opfylder Navier-Stokes ligningen for væsker.⁹

1.7 Enheder

I den virkelige verden har vi forskellge systemer af enheder, som f.eks. SI enhederne. Hvis vi ønsker at forstå solsystemet så er afstanden fra solen til Pluto 5×10^{12} meter mens afstanden mellem to kulstof atomer i et molekyle er 1.54×10^{-10} meter. Sådanne vanvittige tal gør det svært at forholde sig til hvad der foregår. Det peger på at SI enheder er meningsløse for disse systemer. Det er mere naturligt at vælge specifikke enheder, der er tilpasse de systemer vi ønsker at forstå.

Vælger vi i stedet som astronomisk enhed 1AU som værende middelafstanden fra solen til Jorden. Så er afstanden til Pluto 38.5AU, så har vi en fornemmelse for hvor langt det er. Vælger vi som molekylær længdeskala f.eks. middelafstanden mellem elektronen og kernen i et Brint atom $1a_0 = 5.3 \times 10^{-11}$ meter (Bohr radius), så er en kulstof binding $2.9a_0$ lang. Med et naturligt valg af enheder så får vi tal værdier, som er meget letterer at forholde sig til.

I simulationerne vælger vi stort set altid at anvende sådanne naturlige enheder. Men i starten så virker disse enheder meget unaturlige og svært at forholde sig til.

I en simulation af en DPD væske dvs. partikler med repulsive fjedrer mellem sig, så vælger vi σ som længdeskala. Typiske partiklet tætheder for disse simulationer er 3 partikler per kubik σ dvs. $\rho = 3\sigma^{-3}$. I en simulation af en LJ væske vælger vi stadig σ som længdeskala, typiske tætheder er så $\rho = 0.2 - 0.9\sigma^{-3}$. I SI enheder er $\sigma \approx 1 nm$.

Typisk simulerer vi systemer hvor alle partikler har den samme masse m. Så er det naturligt at vælge netop m, som enheden for masse. Det har konsekvensen af partikler får massen 1m dvs. værdien 1 i enheder af m.

I SI enheder måler vi energi i Joule, mens temperatur måles i Kelvin, men det er et arbitrært valg der skyldes historiske tilfældigheder og hvornår vand koger og

⁸https://en.wikipedia.org/wiki/Equipartition_theorem

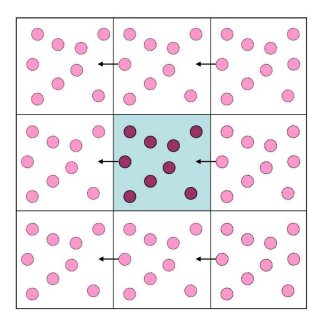
⁹https://en.wikipedia.org/wiki/Navier-Stokes_equations

fryser. Det bestemmer at Boltzmanns konstant k_B har en bestemt værdi. Da vi kan altid gange en temperatur med Boltzmanns konstant for at få en tilsvarende energi, så behøver vi ikke en selvstændig enhed for temperatur.

Som energiskala så er det typisk for de simulationer vi udfører, at vælge k_BT_R hvor T_R er stue temperatur dvs. 300K. Vi vælger også at angive temperatur i energienheder (dvs. vi definerer at $k_B=1$). Konsekvensen er at en simulation med temperaturen T=1 beskriver til hvad der sker ved stue temperatur. En simulation ved T=0.5 svarer til halvdelen af stue temperatur ca. 150K, det er altså relativt koldt. En simulation T=2 svarer til ca. 600K, det er altså relativt varmt. Med disse enheder så fryser vand ved T=270K/300K=0.9 og det koger ved T=370K/300K=1.23.

Bemærk at sålænge vi analyserer simulationsdata, så behøver vi ikke at konvertere vores værdier til SI enheder. Det mest naturlige er at bruge simulationsenheder. Det er først når vi sammenligner simulations data med eksperimentelle data, at vi skal udtrykke vores simulationsenheder i SI enheder.

1.8 Grænsebetingelser



Figur 1.3: Periodiske grænse betingelser

Når vi simulerer et system så kan vi typisk kun simulere relativt små systemer med de computere vi har til rådighed. I simulationen har vi en simulationskasse som indeholder hele vores system. Længden af simulationskassen er typisk 2-20 nanometer i SI enheder.

Hvad sker der når en partikel forsøger at forlade vores simulationskasse? Vi kan vælge at smide den væk, men så taber vi partikler. Vi kan gøre simulationskassen størrer, men så falder tætheden af systemet. Vi kunne også vælge at reflekterer partiklen tilbage ind i simulationskassen. Men det påvirker små systemer relativt meget, fordi en stor del af partiklerne er i nærheden af en væg.

Den mest blide grænsebetingelse er at antage periodiske grænser, dvs. når en partikel bevæger sig ud af simulationskassens venstre side, så stopper vi ind igen af simulationskassens højre side. Dette er illustreret på figuren.

1.9 Supercomputere

Hvis vi kører en MD simulation af N partikler, så kan vi antage at hver partikel vekselvirker med $z \ll N$ naboer. Det betyder at antallet af kraft beregninger vi skal lave i hver tidsskridt er $\sim Nz/2$. Den halve kommer fra Newtons 3 lov, har vi udregnet kraften fra j på i så ved vi allerede hvad kraften fra i på j er. Dvs. antallet af kraft beregninger er proportionalt med antal partikler i vores simulation.

En supercomputer er en masse hurtige computere med mange kerner forbundet med et meget hurtigt netværk (infiniband). MD simulationer har den fordel at de mange partikler kan fordeles ligeligt på forskellige kerner. Har vi f.eks. 256 kerner til rådighed, så kører simulationen ca. 256 gange hurtigerer. Det betyder at hvis det tager et år at køre simulationen på en enkelt kerne, så får vi resultatet efter halvanden dag på en supercomputer.

Kapitel 2

Praktisk Information

Til at udføre simulationsprojekterne skal i anvende simulationsprogrammet LAMMPS der er installeret på SDUs supercomputer Ucloud. Her introducerer vi LAMMPS og Ucloud.

2.1 LAMMPS

Large Atomic Molecular Massively Parallel Simulator forkortet LAMMPS¹ er en MD simulationskode, dvs. alle ligningerne fra teori sektionen ovenover er implementeret. LAMMPS er beregnet til at køre på supercomputere, og har ikke noget grafisk brugerinterface.

På supercomputere står simulationerne der skal køres i en kø, og når der er frie ressourcer så startes de automatisk. På den måde kører supercomputeren simulationer 24x7 på alle kerner, og når brugeren har sendt simulationen afsted til køen, så kan vi blot vente på at den bliver kørt.

En LAMMPS simulation styres af en kontrol fil (*.lam). Disse er tekstfiler, der kan læses og ændres med notepad. Til nogle simulationer skal LAMMPS også bruge en template for hvordan et molekyle ser ud. Disse filer hedder *.mol. Andre simulation kræver at vi har forberedt et helt system. Systemer er gemt i filer der hedder *.input. Filerne skal ligge i samme folder som .lam filen. Alle filerne i skal bruge kan I finde på github linket nedenfor.

En LAMMPS simulation består af følgende skridt

- Definer vekselvirkningerne for den model vi vil simulerer
- Indlæs eller skab en start konfiguration

¹https://www.lammps.org

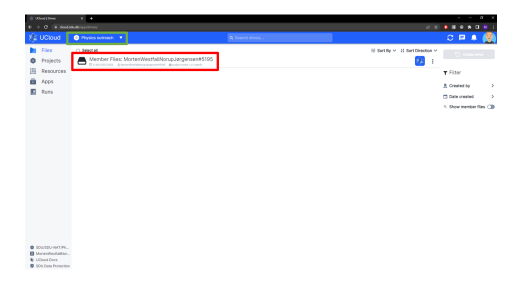
- Definer bevægelsesligningen for modellen
- Definer hvad for data vi vil gemme i løbet af simulationen
- Kør simulationen

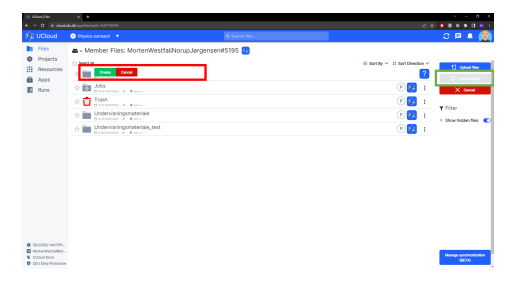
I løbet af simulationen danner LAMMPS en masse ekstra filer, evt. også billeder og en film af simulationen, således at I kan se hvad der er sket. Mens LAMMPS kører så udskriver den en masse information på skærmen. Denne skal I ikke bruge til noget. Men der kan i se f.eks. tidsskridt, temperatur, kinetisk og potentiel energi som simulationen kører.

2.2 Simulationer på Ucloud

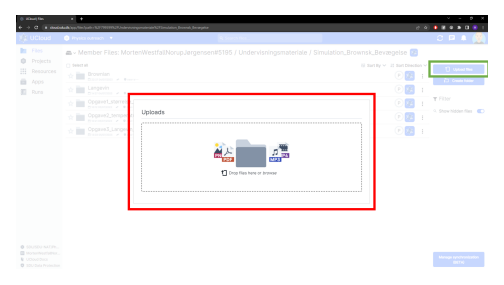
Ucloud gør det muligt at køre forskellige software via din webbrowser. På den måde slipper du for selv at installere LAMMPS. Ucloud kan tilgås via cloud.sdu.dk. Herunder beskrives det hvordan du bruger Ucloud og kører simuleringer ved hjælp af Large Atomic Molecular Massively Parallel Simulation (LAMMPS) for at visualisere og undersøge soft-matter materialer.

- 1. Start med at logge in på Ucloud https://cloud.sdu.dk/
- 2. Du får udleveret brugernavn og password af underviseren på SDU.
- 3. Når du er logget ind på Ucloud kan du vælge hvilket projekt du skal arbejde fra (grøn firkant), vælg da "Physics Outreach". Dernæst kan du klikke dig in på projektet (rød firkant).
- 4. Dernæst kan du oprette en mappe (grøn firkant) hvori de simuleringer du køre kan gemmes og køres fra.
- 5. Hint: Husk at navngive mapperne (rød firkant) så det giver mening, og så du senere kan huske hvor du har gemt hvilke filer. Hvis du f.eks. skal køre flere simulationer med Brownsk bevægelse, kan man lave en overordnet mappe der hedder **Brownsk bevægelse** og lave en undermappe for hver simulering man vil køre. Simulationerne danner en del filer, så man mister hurtigt overblikket hvis man kører flere simulationer i den samme folder.

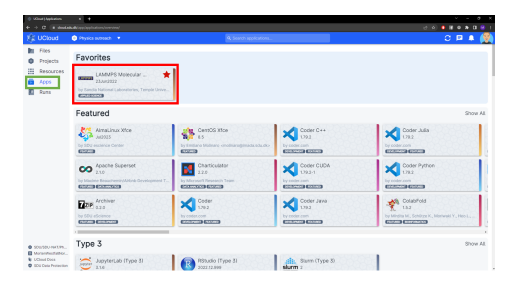




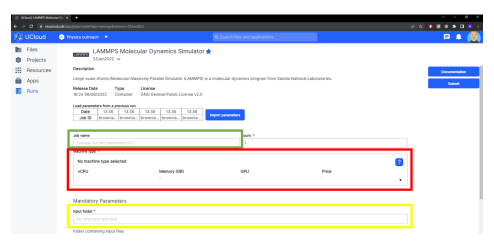
- 6. Simulationsfilerne du skal bruge kan du finde på github.com/zqex/SDUPhysicsOutreach Der er en folder for hver simulationsprojekt, og underfoldere for hver opgave i projektet.
- 7. Du downloader de filer du har brug for til din computer.
- 8. For at oploade filer til Ucloud mappen, skal du først gå ind i den mappe du vil lægge filerne op i. Dernæst skal du trykke på "Upload files"(grøn firkant) og trække/slippe filer ind i "Uploads"(rød firkant).



9. For at køre simuleringer skal du starte med at trykke på "Apps"(grøn firkant). Dernæst skal du finde "LAMMPS"(rød firkant). Hvis denne ikke kan ses direkte, kan man gå op og søge efter den i søgefeltet "Search applications". Når du har fundet LAMMPS trykker du på den.

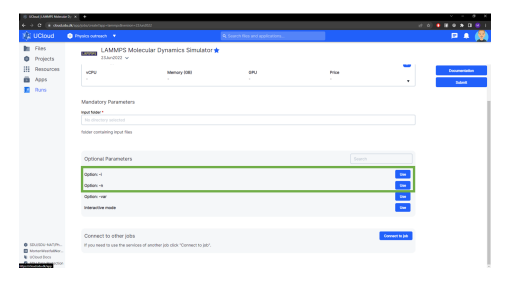


10. Du vil derefter komme til denne side som ses herunder. Det er dette sted du skal starte, hver gang du skal køre en ny simulering. Start med at give jobbet et navn (grøn firkant), det er igen en god idé at give jobbet et strategisk navn, f.eks. efter opgave og parametre. Under "Machine type" (rød firkant) vælges "u1-standard-16". Dette vælger at køre simulationen på 16 kerner. Det er denne maskine vi ønsker at køre simuleringen fra. Derefter skal der vælges en "Input folder" (gul firkant), det er i denne mappe alle output-filer kan findes. Når man trykker på "No directory selected" kan man finde den mappe der skal bruges og trykke "Use folder".

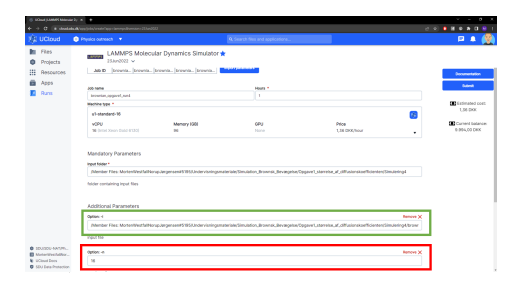


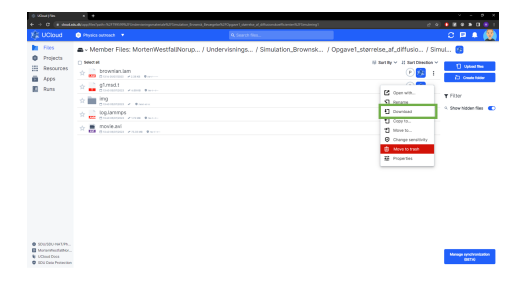
11. Dernæst skal du vælge at bruge "Option: -i"og "Option: -n"ved at trykke på "Use"ud for hver af disse to (grøn firkant). Når du har trykket "Use"på dem

begge, skal du vælge den input-fil du ønsker at bruge til at køre simulationen. Her vil du skulle bruge den fil i inputmappen der slutter på ".lam". Når du har fundet denne fil kan du trykke "Use file". Ved "Number of processors"skriver du blot 16.



- 12. Her ses et eksempel på en simulation inden der trykkes "Submit". Når du har valgt de korrekte filer og skrevet de korrekte værdier ind, er du klar til at køre simuleringen ved at trykke "Submit".
- 13. Simulationen står nu i køen på Ucloud og venter på at der bliver ressourcer ledige. Du kan submitte flere simulationer efter hinanden, og behøver ikke at vente på at den første bliver færdig.
- 14. Det burde tage mindre end 5 minutter for at en simulation bliver færdig, når den først er begyndt.
- 15. Du kan se hvornår simuleringen er færdig, ved at trykke på "Runs"i venstre side og afvente til der står "Succes" ved simuleringen.
- 16. For at downloade output-filerne kan du igen finde den mappe du brugte som inputmappe, og trykke på de tre prikker ud fra filen og klikke download (grøn firkant).
- 17. Efter ca. en måned bliver filerne på UCloud projektet slettet, så husk at downloade alle de filer du skal bruge til rapporter oa. i god tid.





Kapitel 3

Gymnasieprojekt: Flydende krystaller

3.1 Formål

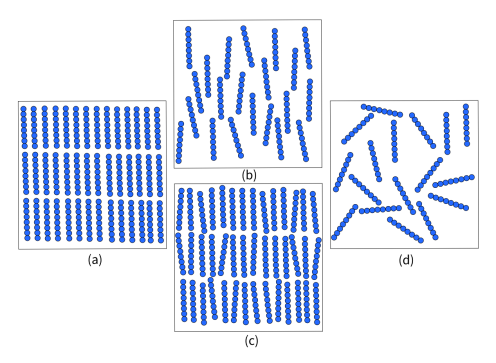
Formålet med denne øvelse er at studere flydende krystallers struktur og egenskaber gennem computersimulationer. Flydende krystaller kan bruge til at styre polariseret lys.

3.2 Teori

Normalt klassificeres materialers tilstande in i to overordnede tilstande: den krystalinske fase hvor molekylerne er ordnede, og væskefasen hvor molekylerne er uordnede. For nogle materialer kan molekylerne forme en semi-ordnet tilstand mellem en krystal og væske. Disse materialer kaldes for flydende krystaller. Flydende krystaller har stor og bred anvendelse i moderne teknologi. De anvendes til elektronisk udlæsning på skærme, kaldet LCD for *Liquid Crytal Display*, i armbåndsure, mobiltelefoner, fjernsyn og computerskærme.

Vi kan starte med at iagttage et materiale der består af stang-lignende molekyler. I den krystallinske fase er molekylerne regelmæssigt placeret i en gitterstruktur, se figur 3.1a. I denne tilstand er der komplet orden og orientering. I den flydende fase er positionerne og orienteringen af molekylerne tilfældig, se figur 3.1d. Dette kaldes også en isotrop fase, fordi den ser ens ud hvis vi roterede den. I mellem disse to faser har vi de flydende krystaller.

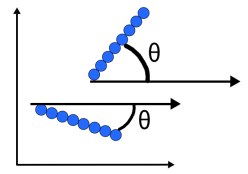
Den første klasse af flydende krystaller kaldes for den nematiske, illusteret i figur 3.1b. Her opretholder molekylerne deres orienteringsorden, men har ikke længere en



Figur 3.1: (a) Krystalinske fase, (b) Nematisk flydende krystal fase, (c) Smektisk flydende krystal fase, (d) Flydende isotropisk fase.

positionsorden. En anden klasse af flydende krystaller kaldes for smektiske, illustreret i figur 3.1c. Ligesom for den nematiske er der orienteringsorden men der er også en delvis positionsorden: molekylerne er lokaliseret i bånd men stadig med tilfældige positioner i planet. Nematiske flydende krystaller er brugt meget i skærme, fordi deres optiske egenskaber let kan kontrolleres ved et ydre /elektrisk felt.

For at kunne karakterisere hvor meget orden den flydende krystal indeholder, kan vi definere en såkaldt *ordensparameter*. Vi starter med at definere en vinkel θ som enhver pind laver med x-aksen, se figur 3.2. Ved at tage cosinos til denne vinkel ved vi, at hvis den flydende krystal are parallel med x-aksen er $\cos(\theta) = 1$ og hvis de er vinkelrette på x-aksen er $\cos(\theta) = 0$. Vi ønsker at definere vores ordensparameter S således, at når vi har komplet orienteringsorden med x-aksen skal S=1 og når de alle er



Figur 3.2: Definition of the angle θ .

vinkelrette på x-aksen skal S=-1. Derfor er vores ordensparameter i 2 dimensioner defineret som:

$$S = 2\langle \cos(\theta)^2 \rangle - 1, \tag{3.1}$$

hvor $\langle ... \rangle$ betyder et gennemsnit over alle molekylernes vinkler. Derved vil en fludstændig isotrop fase have S=0, mens en fase med komplet orienteringsorden vil have S=1 eller S=-1, afhængig om de er parallelle med x-aksen eller y-aksen.

3.3 Øvelsesvejledning

3.3.1 Opgave 1: Faseovergange

I denne øvelse skal I, ved hjælp af computersimuleringer, undersøge hvordan faseovergangen fra en nematisk fase afhænger af tætheden af molekyler i den flydende
krystal. I mappen **Flydende krystaller/Opgave 1** finder I inputfilen **LiquidCrystal.lam**.
I kan åbne denne fil med notesblok på Windows og en tilsvarende teksteditor på Mac.
I filen skulle det gerne fremgå tydeligt hvor I kan ændre på antallet af molekyler. I
skal køre 3-5 simuleringer med et forskelligt antal molekyler (mellem 50 og 250).
Følg vejledningen til at køre simulationer på Ucloud og husk at lave en selvstændig
mappe til hver simulation, så I kan finde rundt i jeres data. Efter hver simulation vil I
have en txt-fil med data for ordenparamteren, samt en video I kan downloade for at
se simulationen. Brug da dataen fra hver simulering til at løse følgende opgaver:

- Se videoerne for hver simulation og afgør hvilken fase de hver slutter i.
- Plot dataen for ordensparameteren og afgør om det stemmer overens med jeres observationer i videoerne. Argumentér for jeres resultater ud fra teorien.

Hvilken betydning har tætheden da for hvilken fase I observerer?

3.3.2 Opgave 2: Eksternt felt

I denne øvelse skal I, ved hjælp af computersimuleringer, undersøge hvad der sker med fasen når der er et ydre elektrisk felt der påvirker molekylerne. I mappen **Flydende krystaller/Opgave 2** finder I inputfilen **LiquidCrystal field.lam**. I filen skulle det gerne fremgå tydeligt hvor I kan ændre på antallet af molekyler. I skal køre 3 simuleringer med et forskelligt antal molekyler (mellem 50 og 200). Følg vejledningen til at køre simulationer på Ucloud og husk at lave en selvstændig mappe til hver simulation, så I kan finde rundt i jeres data. Efter hver simulation vil I have en txt-fil med

data for ordenparamteren, samt en video I kan downloade for at se simulationen. Brug da dataen fra hver simulering til at løse følgende opgaver:

- Hvilken betydning har de elektriske felt for retningen af molekylerne?
- Se videoerne og afgør hvilken betydning tætheden har for fasen.
- Hvad sker der med værdien af ordensparameteren og hvorfor?