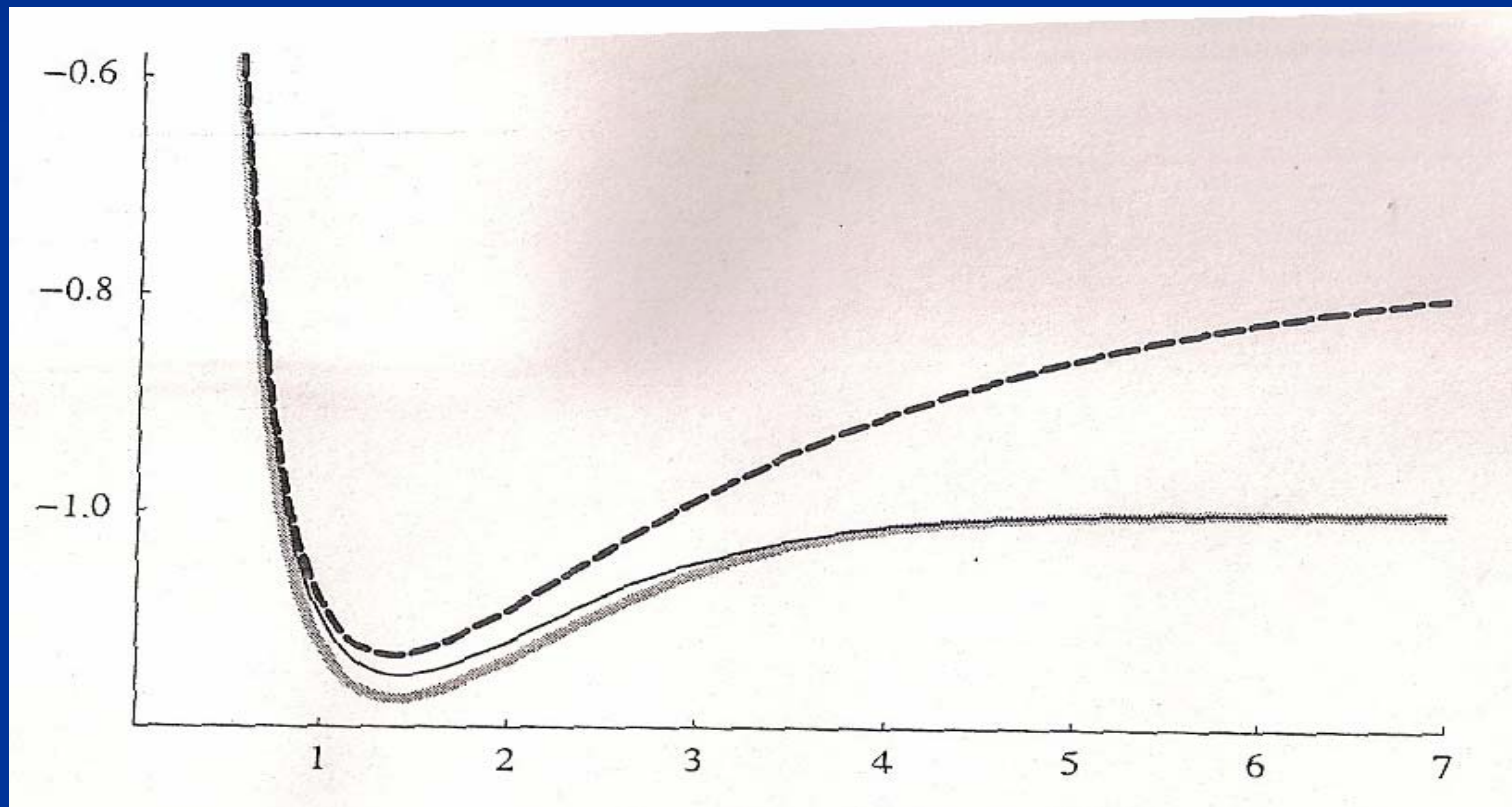


METODOS

POST HARTREE FOCK

CONFIGURACION DE INTERACCIONES (CI)

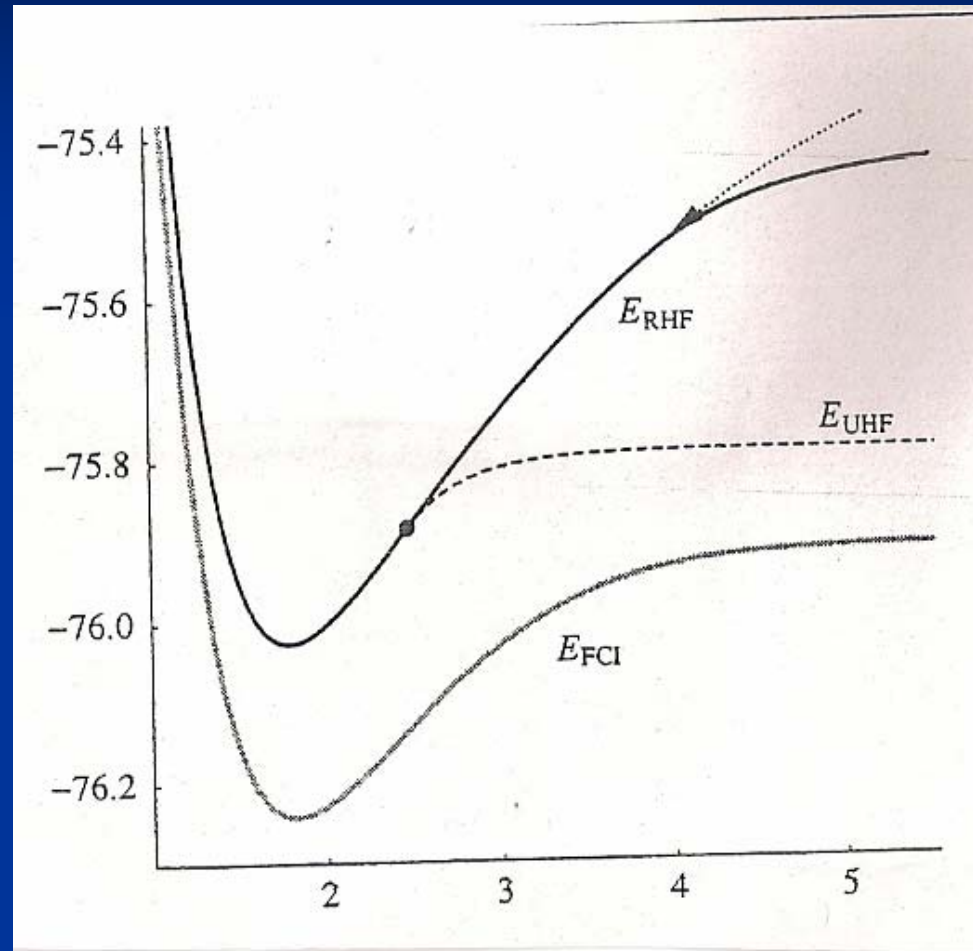
$$\Phi = |\Psi\rangle + \sum_S C_S |S\rangle + \sum_D C_D |D\rangle + \sum_T C_T |T\rangle + \dots$$



- RHF
- UHF
- ... FCI

Disociación de H_2 en función de la distancia interatómica (en ua). Base aug-cc-pcVQZ

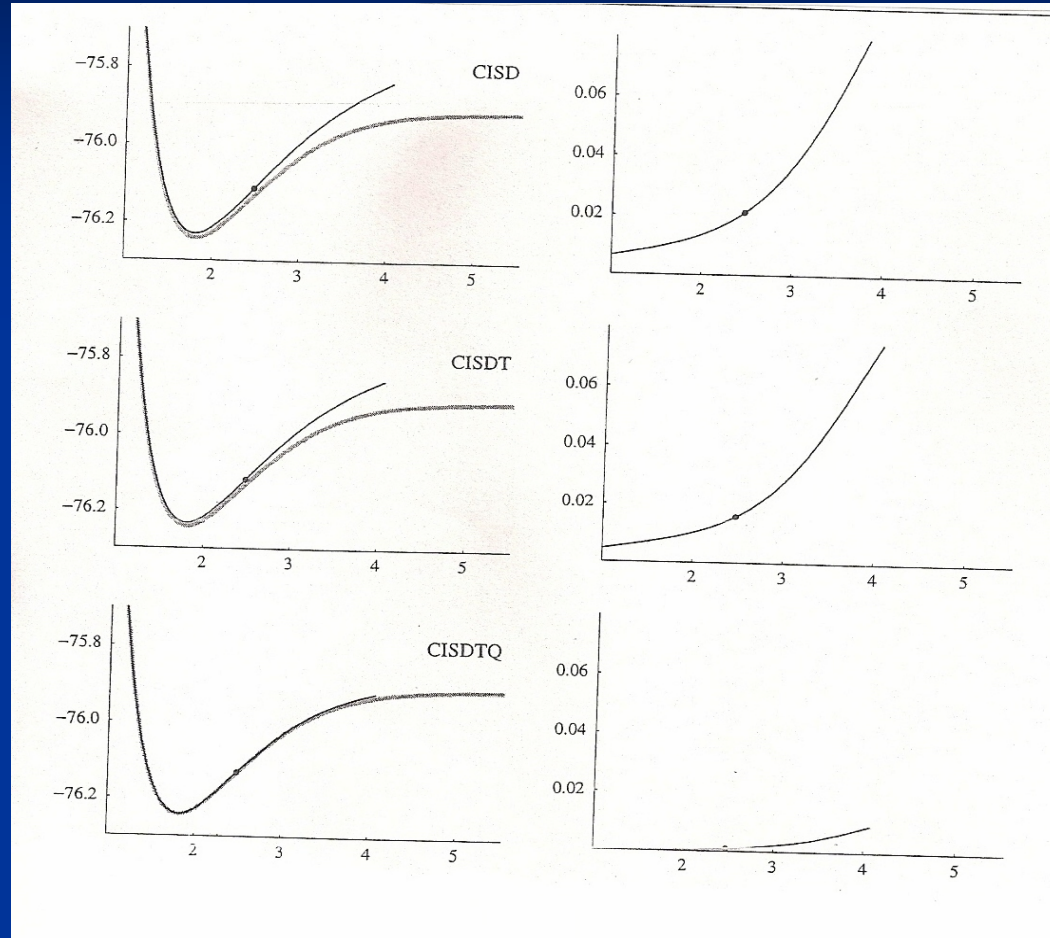
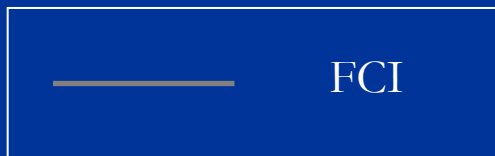
CI



Disociación de H_2O en función de la distancia interatómica (en ua). Base aug-cc-pcVQZ

Comparación de CI truncado con FCI

- Izquierda: Energía de H₂O en función de la distancia O-H (en ua) con base atómica cc-pVDZ.
- Derecha: $E(\text{FCI}) - E(\text{CI})$



$$|k, C\rangle = U(\hat{k}) \sum_i C_i |i\rangle$$

Método de campo autoconsistente multiconfiguracional (MCSCF).

- PROBLEMA:

Sistemas que son mezcla de varias configuraciones.
Capas abiertas; disociación; OZONO (O₃)

- Limitación del CI truncado, consistencia de tamaño.

- MCSCF

$$|k, C\rangle = U(\hat{k}) \sum_i C_i |i\rangle$$

$$E_{MC} = \min_{k, C} \frac{(k, C | \hat{H} | k, C\rangle}{(k, C | k, C\rangle)}$$

C_i “peso” de cada configuración.

$U(k)$ realiza transformaciones unitarias entre los orbitales ($|k\rangle$)

CAS

- Optimización simultánea de C_i y OMs
(problema no lineal y muy difícil)
- MCSCF \rightarrow CAS

Ejemplo : sistema 12 electrones

-espacio **no-activo**: OMs doblemente ocupados 50-100



-espacio **activo**: ocupados o vacantes 10-20

-espacio **secundario**: vacantes

Las configuraciones CAS involucran OMs de espacio activo y secundario

Método de perturbaciones de Møller Plesset

- MPPM: consistente de tamaño para cada orden en la perturbación
- Determinante de Slater: función de orden 0

$$H = H^{(0)} + U$$

$$H = H^{(0)} + \lambda U$$

$$E_i = E_i^{(0)} + \lambda E_i^{(1)} + \lambda^2 E_i^{(2)} + \dots$$

$$\Phi_i = \varphi_i^{(0)} + \lambda |\varphi_i^{(1)}\rangle + \lambda^2 |\varphi_i^{(2)}\rangle + \dots$$

$$\langle \varphi_i^{(n)} | \varphi_i^{(m)} \rangle = 0$$

Desarrollo perturbativo

$$\langle \varphi_i^{(0)} | \varphi_i^{(n)} \rangle = 0, \quad n=1,2,3,\dots$$

$$\begin{aligned} & (H^{(0)} + \lambda U)(|\varphi_i^{(0)}\rangle + \lambda|\varphi_i^{(1)}\rangle \\ & + \lambda^2|\varphi_i^{(2)}\rangle + \dots) = (E_i^{(0)} + \lambda E_i^{(1)} + \lambda^2 E_i^{(2)} + \dots)(\varphi_i^{(0)} + \lambda|\varphi_i^{(1)}\rangle \\ & + \lambda^2|\varphi_i^{(2)}\rangle + \dots) \end{aligned}$$

Separación en órdenes de perturbación

$$H^{(0)} |\varphi_i^{(0)}\rangle = E_i^{(0)} |\varphi_i^{(0)}\rangle$$

$$H^{(0)} |\varphi_i^{(1)}\rangle + U |\varphi_i^{(0)}\rangle = E_i^{(0)} |\varphi_i^{(1)}\rangle + E_i^{(1)} |\varphi_i^{(0)}\rangle$$

$$H^{(0)} |\varphi_i^{(2)}\rangle + U |\varphi_i^{(1)}\rangle = E_i^{(0)} |\varphi_i^{(2)}\rangle + E_i^{(1)} |\varphi_i^{(1)}\rangle + E_i^{(2)} |\varphi_i^{(0)}\rangle$$

$$H^{(0)} |\varphi_i^{(3)}\rangle + U |\varphi_i^{(2)}\rangle = E_i^{(0)} |\varphi_i^{(3)}\rangle + E_i^{(1)} |\varphi_i^{(2)}\rangle + E_i^{(2)} |\varphi_i^{(1)}\rangle$$

$$+ E_i^{(3)} |\varphi_i^{(0)}\rangle$$

U: perturbación

$$E_i^{(0)} = \langle \varphi_i^{(0)} | H^{(0)} | \varphi_i^{(0)} \rangle$$

$$E_i^{(1)} = \langle \varphi_i^{(0)} | U | \varphi_i^{(0)} \rangle$$

$$E_i^{(2)} = \langle \varphi_i^{(0)} | U | \varphi_i^{(1)} \rangle$$

$$E_i^{(3)} = \langle \varphi_i^{(0)} | U | \varphi_i^{(2)} \rangle$$

$$\varphi_i^{(1)} = \sum_{k=0}^{\infty} C_k^1 \varphi_k^{(0)}$$

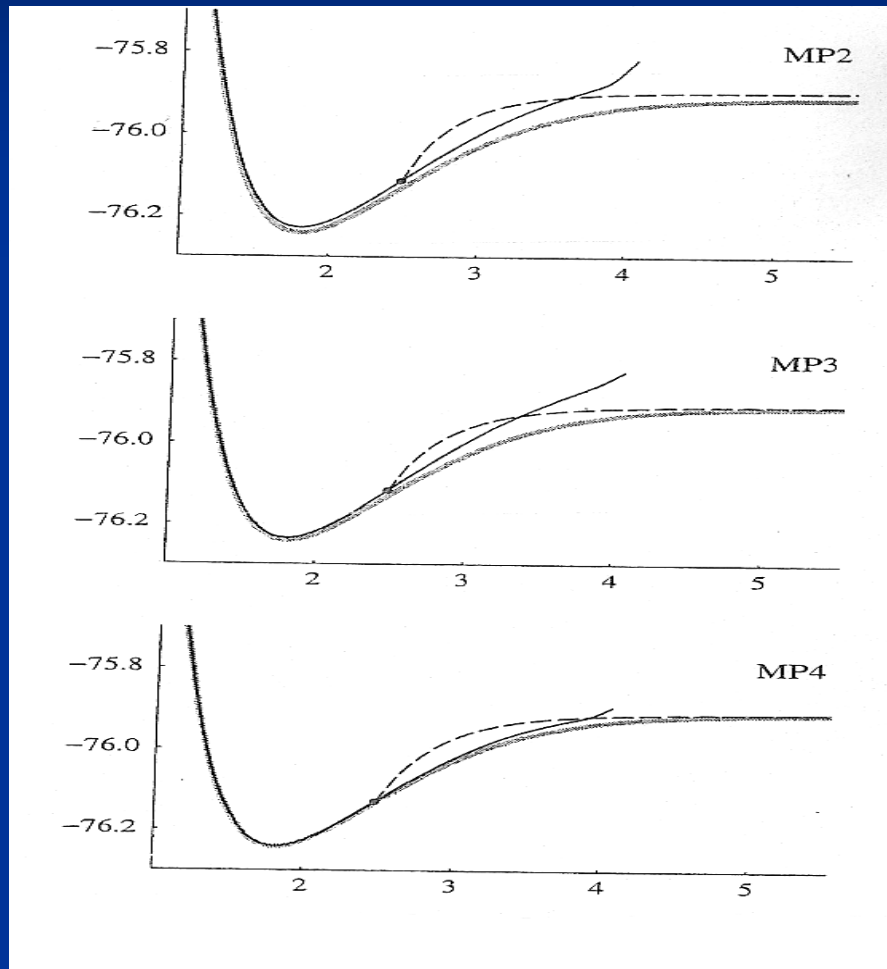
$$\langle \varphi_k^{(0)} | \varphi_i^{(1)} \rangle = C_k^1$$

$$(E_i^{(0)} - E_n^{(0)}) \langle \varphi_n^{(0)} | \varphi_i^{(1)} \rangle = \langle \varphi_n^{(0)} | U | \varphi_i^{(0)} \rangle$$

Corrección a segundo orden en la energía

$$E_i^{(2)} = \sum_n \frac{\langle \varphi_i^{(0)} | U | \varphi_n^{(0)} \rangle \langle \varphi_n^{(0)} | U | \varphi_i^{(0)} \rangle}{E_i^{(0)} - E_n^{(0)}} = \sum_n \frac{|\langle \varphi_i^{(0)} | U | \varphi_n^{(0)} \rangle|^2}{E_i^{(0)} - E_n^{(0)}}$$

Möller Plesset a 2do., 3er. y 4to. Orden. Disociación de la molécula de agua



----- U-MP_n

———— R-MP_n

———— FCI

La función de onda MP_n
no es variacional.

U-MP_n no es apropiada
en disociación

Método Coupled-Cluster (CC)

- Es CI. Aparecen operadores que generan excitaciones simples, dobles, triples.

$$|CC\rangle = \left[\prod_{a,i} (1 + X_i^a) \right] \left[\prod_{a>b, i>j} (1 + X_{ji}^{ab}) \right] \dots \dots \dots |\Psi^{HF}\rangle$$

- $|CC\rangle$, es equivalente a la FCI si se incluyen todas las excitaciones.

$|CC\rangle$ dobles

$$(1 + X_{ji}^{ab}) |\Psi^{HF}\rangle = |\Psi^{HF}\rangle + C_{ji}^{ab} a_a^+ a_b^+ a_j a_i |\Psi^{HF}\rangle$$

Formas de generar cuádruples

i)

$$(1 + X_{ij}^{ab})(1 + X_{kl}^{cd})|\Psi^{HF}\rangle = |\Psi^{HF}\rangle + C_{ij}^{ab}|\Psi_{ij}^{ab}\rangle + C_{kl}^{cd}|\Psi_{kl}^{cd}\rangle + C_{ij}^{ab}C_{kl}^{cd}|\Psi_{ijkl}^{abcd}\rangle$$

ii)

$$(1 + X_{ijkl}^{abcd})|\Psi^{HF}\rangle = |\Psi^{HF}\rangle + C_{ijkl}^{abcd}|\Psi_{ijkl}^{abcd}\rangle$$

- No es variacional. Es consistente de tamaño

Teoría del Funcional de la Densidad (DFT)

- Teoría de Hohenberg y Kohn inspirada en el gas de electrones de Thomas Fermi.
- Teorema 1: para cada potencial V , **existe** un estado fundamental, y para cada estado fundamental una densidad electrónica, ρ .
- Teorema 2: teorema variacional por el cual para cada densidad ρ' , tal que $\int \rho'(r) dr = N$ y $\rho'(r) \geq 0$, en todo el espacio, existe una única energía, límite superior para la energía exacta del estado fundamental, $E[\rho'] \geq E_0$. **Unicidad** de la solución $E[\rho_0]$

$$H = T + V + W$$

T: energía cinética

V: potencial de 1 partícula

W: potencial de 2 partículas.

DFT -Energía como “funcional” de la densidad.

$$\rho(x_1) = \langle \phi | \sum_i \Psi_i^+(r) \Psi_i(r) | \phi \rangle = N \int dx_2 \int dx_3 \cdots \int dx_N \phi^*(x_1, x_2, x_3, \dots, x_N) \phi(x_1, x_2, x_3, \dots, x_N)$$

$$E[\rho] = T[\rho] + V_{ee}[\rho] + V_{ne}[\rho]$$

$$E \leq (\Psi, H\Psi) = \int V(r)\rho(r)dr + (\Psi, (T+W)\Psi)$$

- W : potencial de dos partículas. (V_{ee})
- V (potencial externo): fijo. Para un dado potencial V (por ejemplo V_{ne}):

$$E = E_V[\rho(r)] \equiv \int V(r)\rho(r)dr + F[\rho(r)]$$

■ $F[\rho]$: funcional de la densidad, y se verifica:

$$E_0 \leq E_V[\rho(r)]$$

Separación de la interacción de Coulomb de la de “intercambio-correlación”

- Cada elección E_{xc} corresponde a un FUNCIONAL DENSIDAD

$$F[\rho(r)] = \frac{1}{2} \int \frac{\rho(r)\rho(r')}{|r-r'|} dr dr' + E_{xc}[\rho(r)],$$

- Hallar el E_{xc} exacto haría de DFT una teoría de primeros principios.
- Una mejora importante consiste en considerar que las contribuciones de intercambio y correlación dependen no sólo de la densidad sino también de su gradiente, métodos GGA (Generalized Gradient Approximation).
- Métodos más confiables: B3LYP y VWN.

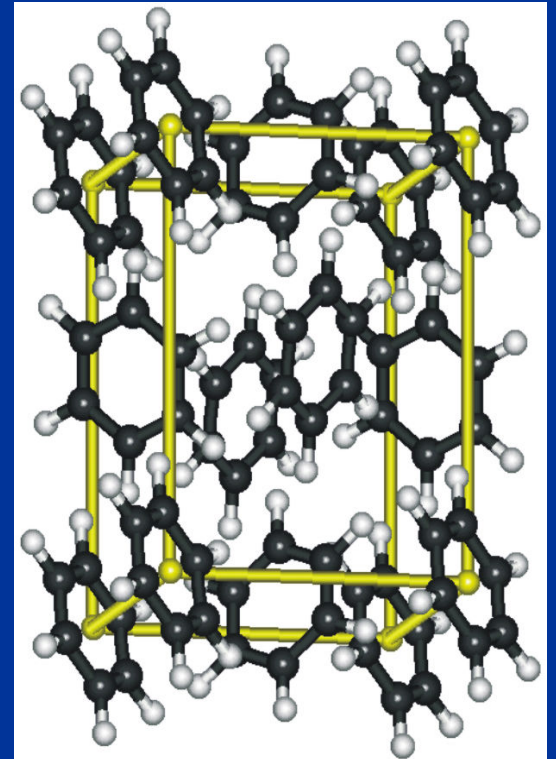
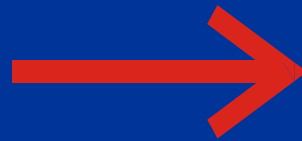
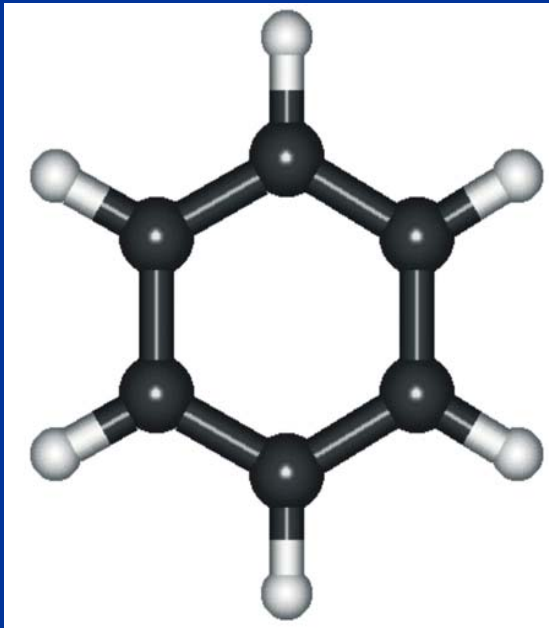
Energies in hartrees

Methods with standard basis sets

		STO-3G	3-21G	3-21G*	6-31G	6-31G*	6-31G**	6-31+G**	6-311G*	6-311G**
hartree fock	HF	-7.863382	-7.929843	-7.929843	-7.979513	-7.980868	-7.981340	-7.981478	-7.985436	-7.985790
density functional	BLYP	-7.944770	-8.012129	-8.012129	-8.065173	-8.066134	-8.066543	-8.066825	-8.069773	-8.070075
	B1B95	-7.942435	-8.008920	-8.008920	-8.060675	-8.061631	dnf	-8.062234	-8.065695	-8.065951
	B3LYP	-7.962376	-8.028641	-8.028641	-8.080900	-8.081923	-8.082356	-8.082585	-8.085923	-8.086233
	B3LYPultrafine					-8.081921				
	B3PW91	-7.952093	-8.017893	-8.017893	-8.069244	-8.070284	-8.070646	-8.070855	-8.074256	-8.074503
	mPW1PW91	-7.948315	-8.013359	-8.013842	-8.065164	-8.065822	-8.066179	-8.066391	-8.069830	-8.070532
	PBEPBE	-7.921148	-7.987757	-7.987757	-8.039528	-8.040527	-8.040850	-8.041120	-8.044266	-8.044507
	PBEPBEultrafine					-8.040526				
Moller Plesset perturbation	MP2FC	-7.875475	-7.942468	-7.942468	-7.991982	-7.995959	-8.001609	-8.001807	-8.001322	-8.008566
	MP2FU		-7.942735			-7.996511	-8.002197	-8.002460	-8.014314	-8.021733
	MP3					-8.000230				
	MP4		-7.947721			-8.001712			-8.007367	
Configuration interaction	CID					-8.002149			-8.007920	
	CISD		-7.949085			-8.002943	-8.008436			
Quadratic configuration interaction	QCISD		-7.949085			-8.002943	-8.008436	-8.008647	-8.008540	-8.016485
	QCISD(T)					-8.002943	-8.008435	-8.008646	-8.008539	
Coupled Cluster	CCD		-7.948252			-8.002149	-8.007894	-8.008111	-8.007921	
	CCSD					-8.002943	-8.008435	-8.008646	-8.008539	
	CCSD(T)					-8.002943	-8.008435	-8.008646	-8.008539	
	CCSD(T)=FULL					-8.003497				

APPLICATION

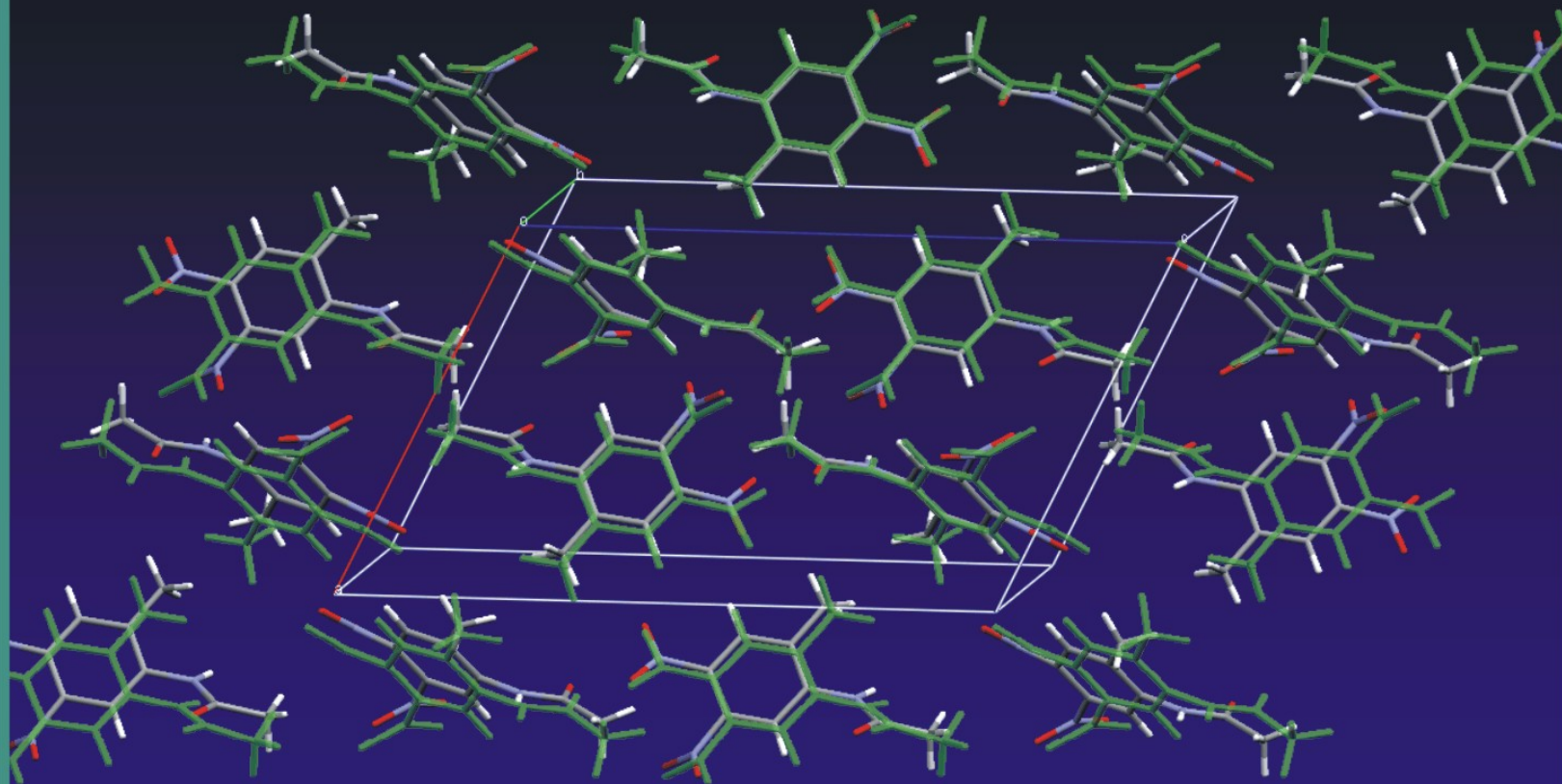
➤ Pharmaceutical design



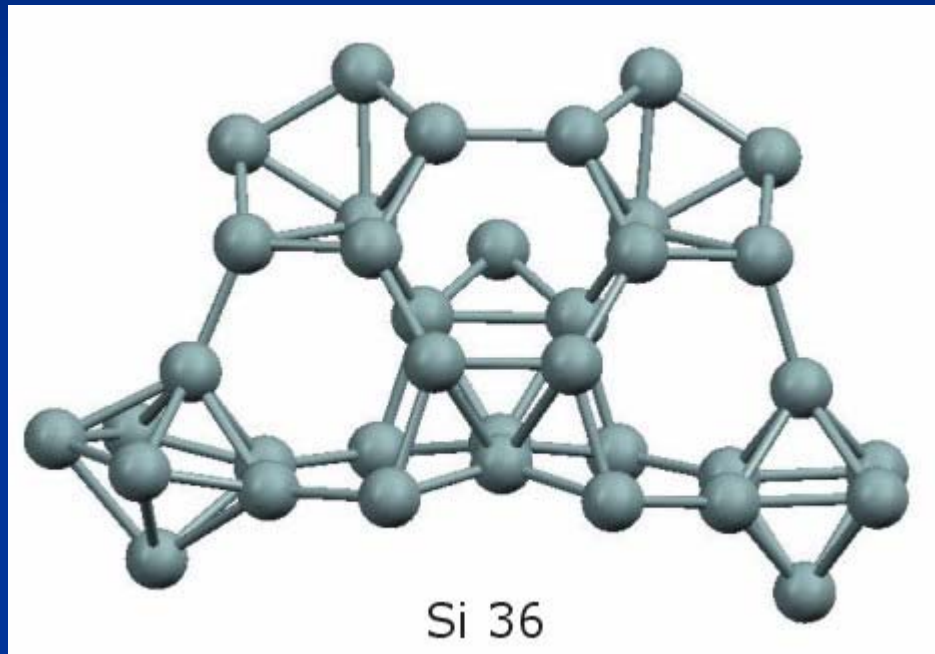
➤ Polymorphism

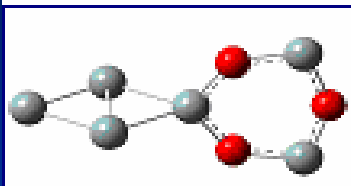
➤ Application in materials.

Molecule III: Experimental vs. Predicted structure

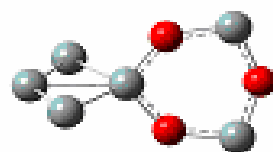


Si₃₆

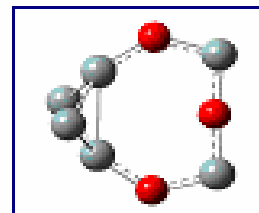




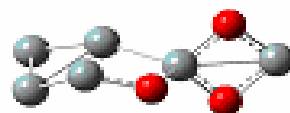
(a) 0.000



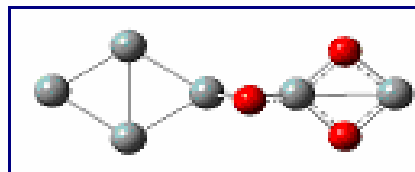
(b) 1.102



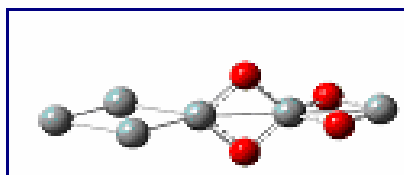
(c) 1.173



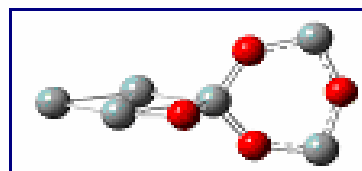
(d) 1.203



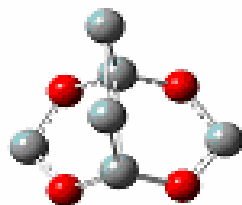
(e) 1.438



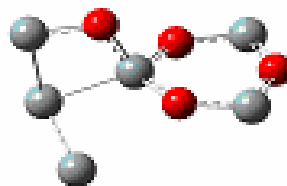
(a) 0.000



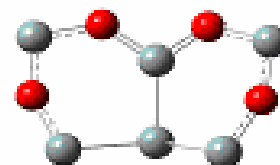
(b) 0.396



(c) 0.613



(d) 0.664



(e) 0.781

$$E = -\bar{\mu}_N \cdot \bar{B}_0 = -\mu_{Nz} B_0$$

$$H = -\mu_{Nz} B_0 = -\gamma_N I_{Nz} B_0 \hbar$$

$$\Rightarrow h\nu = \gamma_N B_0 \hbar$$

$$\bar{B}_{efectivo}(\bar{r}_N) = \bar{B}_0 + \bar{B}_{ind}(\bar{r}_N) = (1 - \bar{\sigma}_N) \bar{B}_0$$

$$\Rightarrow h\nu = \gamma_N B_0 \hbar (1 - \sigma_N)$$

Constante de apantallamiento del núcleo

N

$$\sigma_N = \frac{1}{3}(\sigma_{N_{xx}} + \sigma_{N_{yy}} + \sigma_{N_{zz}})$$

$$\sigma_N = 1 - \frac{h\nu_N}{\gamma_N B_0}$$

Corrimiento químico del núcleo N

$$\delta_N = \frac{\nu_N - \nu_{ref}}{\nu_0} 10^6$$

$$\delta_N = (\sigma_{ref} - \sigma_N) 10^6$$

Cálculo Mecánico-cuántico

$$\sigma_{N_{\alpha\beta}} = \frac{\partial^2 E(\mu_N, B)}{\partial \mu_{N_\alpha} \partial B_\beta}$$