4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)



Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Contenido: Tema 04

- 4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)
- 4.1 Método de Thomas-Fermi
- 4.2 Teoremas de Hohenberg-Kohn
- 4.3 Método de Kohn-Sham
- 4.4 Energía de intercambio y correlación: aproximaciones locales y semi-locales
- 4.5 Pseudopotenciales



Contenido: Tema 04

- 4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)
- 4.1 Método de Thomas-Fermi
- 4.2 Teoremas de Hohenberg-Kohn
- 4.3 Método de Kohn-Sham
- 4.4 Energía de intercambio y correlación: aproximaciones locales y semi-locales
- 4.5 Pseudopotenciales



Densidad electrónica, $n(\mathbf{r})$

Aunque el uso de las **funciones de onda**, ψ_e , para la descripción de sistemas electrónicos ha demostrado su utilidad, existen inconvenientes inerentes a la misma descripción:

- En general, contienen mucha más información de la necesaria, la mayoría irrelevante, sobre un electrón en un determinado estado para un observable de interés.
- ψ_e depende de 3N coordenadas espaciales y N coordenadas espinoriales, lo cual en un sólido típico puede llevar a 10^{24} coord. totales aproximadamente, haciendo el cálculo muy costoso.

Por tanto, es deseable describir los observables en términos de otra cantidad que pueda dar la información **necesaria** y **suficiente** sobre el estado del electrón: **densidad electrónica** $n(\mathbf{r})$,

$$n(\mathbf{r}) = \langle \psi | \hat{n}(\mathbf{r}) | \psi \rangle \quad \forall \quad \hat{n}(\mathbf{r}) = \sum_{i}^{N} \delta(\mathbf{r}_{i} - \mathbf{r}).$$

Densidad electrónica, $n(\mathbf{r})$

Aplicando el **operador de densidad** a la función de onda electrónica del sistema,

$$\begin{split} \psi &= \psi(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_N) \ \forall \ \mathbf{x}_\alpha \equiv \{\mathbf{r}_\alpha, s\}, \\ \Rightarrow \ n(\mathbf{r}) &= N \int \int \dots \int d\mathbf{r}_2 d\mathbf{r}_3 \dots d\mathbf{r}_N |\psi(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \mathbf{x}_3, \dots, \mathbf{x}_N)|^2, \end{split}$$

es decir, casi todas las variables se integran y la densidad dependerá solamente de tres coord. espaciales, siendo $N = \int n(\mathbf{r}) d\mathbf{r}$.

Thomas y Fermi¹ proponen en 1927 que para un sistema donde N es muy grande (como en un sólido), la energía total puede ser descrita en términos de la **densidad electrónica**,

$$E_{TF}[n(\mathbf{r})] = T_{TF} + \int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}) + \frac{1}{2} \int d\mathbf{r} d\mathbf{r}' \frac{n(\mathbf{r})n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + E_x.$$

¹L.H. Thomas, "The calculation of atomic fields", *Proc. Cambridge Phil. Roy. Soc.* **23**, 542 (1927); E. Fermi, "Un metodo statistico per la determinazione di alcune priorieta dell'atome" *Rend. Accad. Naz. Lincei* **6**, 602 (1927).

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Método de Thomas-Fermi

De la expresión propuesta por Thomas y Fermi para la energía total,

$$E_{TF}[n(\mathbf{r})] = T_{TF}[n(\mathbf{r})] + \int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r})n(\mathbf{r}) + \dots$$
$$\dots + \frac{1}{2} \int d\mathbf{r} d\mathbf{r}' \frac{n(\mathbf{r})n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + E_x[n(\mathbf{r})],$$

se tiene que los términos de los que cuenta la expresión consisten en:

 $\begin{array}{l} T_{TF} \rightarrow \mbox{ energía cinética}, \\ V_{ext} \rightarrow \mbox{ interacción de los electrones con los núcleos}, \\ \frac{n({\bf r})n({\bf r}')}{|{\bf r}-{\bf r}'|} \rightarrow \mbox{ energía electrostática}, \\ E_x \rightarrow \mbox{ energía de intercambio.} \end{array}$

Aproximación local a la densidad

Thomas y Fermi consideraron aproximar la **energía cinética** al caso de un **gas de electrones no-interactuantes**,

$$T_{TF} = \frac{3}{10} (3\pi^2)^{2/3} \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r})^{5/3},$$

mientras que Dirac² en 1930 extendió la formulación incluyendo la aproximación local para la **energía de intercambio**,

$$E_x = -\frac{3}{4} \left(\frac{3}{\pi}\right)^{1/3} \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r})^{4/3}.$$

Para obtener la energía del **estado base** y la **densidad** del mismo se procede a minimizar $E_{TF}[n(\mathbf{r})]$ para todos los **posibles** $n(\mathbf{r})$, sujetos a la constricción del número de partículas,

$$N = \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}).$$

²P.A.M. Dirac, "Note on exchange phenomena in the Thomas-Fermi atom", *Proc. Cambridge Phil. Roy. Soc.* **26**, 376 (1930).

Aproximación local a la densidad

Por tanto, usando el método de multiplicadores de Lagrange, se obtiene:

$$\Omega_{TF}[n(\mathbf{r})] = E_{TF}[n(\mathbf{r})] - \mu \left\{ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) - N \right\},\,$$

en donde el mult. de Lagrange μ representa la energía de Fermi.

Aplicando pequeñas variaciones a la densidad, se tiene que la **condición** estacionaria es,

$$\begin{split} \delta\Omega_{TF}[n(\mathbf{r})] &= 0, \\ \Rightarrow \quad \delta\Omega_{TF}[n(\mathbf{r})] &= \delta E_{TF}[n(\mathbf{r})] - \mu \delta \left\{ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) - N \right\}, \\ &= \int d\mathbf{r} \left[\frac{1}{2} (3\pi)^{2/3} n(\mathbf{r})^{2/3} + V_{ext}(\mathbf{r}) + \dots \right], \\ &\dots + \frac{1}{2} \int d\mathbf{r}' \frac{n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + \frac{\partial E_x}{\partial n(\mathbf{r})} - \mu \right] \delta n(\mathbf{r}). \end{split}$$

Aproximación local a la densidad

Aplicando la condición estacionaria al resultado anterior, y considerando que los $\delta n(\mathbf{r})$ son genéricos, se obtiene:

$$\frac{1}{2}(3\pi)^{2/3}n(\mathbf{r})^{2/3} + V(\mathbf{r}) - \mu = 0,$$

donde:

$$V(\mathbf{r}) = V_{ext} + V_c + V_x,$$

$$V_c(\mathbf{r}) = \frac{1}{2} \int d\mathbf{r}' \frac{n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|},$$

$$V_x(\mathbf{r}) = \frac{\partial E_x}{\partial n(\mathbf{r})}.$$

Es decir, la **densidad** puede ser calculada para un μ dado **sin resolver** las integrales en términos de la función de onda $\psi(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_N)$ completa.

Aunque la aprox. de **Thomas-Fermi** es muy cruda en el sentido de que la energía cinética es aproximada de manera **local** al gas de elect. nointeractuantes, ésta representa una aprox. a una teoría exacta: DFT

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Contenido: Tema 04

4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)

4.1 Método de Thomas-Fermi

4.2 Teoremas de Hohenberg-Kohn

- 4.3 Método de Kohn-Sham
- 4.4 Energía de intercambio y correlación: aproximaciones locales y semi-locales
- 4.5 Pseudopotenciales



Preliminares

El enfoque de Hohenberg y Kohn es formular la teoría del funcional de la densidad propuesta por Thomas y Fermi como una **teoría exacta** de sistemas de muchos cuerpos, los cuales consisten de:

- Partículas interactuantes,
- Bajo la influencia de un potencial externo $V_{ext}(\mathbf{r})$.

Por tanto, el Hamiltoniano puede ser expresado como,

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2m_e} \sum_{i=1}^N \nabla_i^2 + \sum_{i=1}^N V_{ext}(\mathbf{r}) + \frac{1}{2} \sum_{i \neq j=1}^N \frac{e^2}{|\mathbf{r}_i - \mathbf{r}_j|},$$

en donde se toman las siguientes consideraciones:

- 1. No se conoce $V_{ext}(\mathbf{r})$ a priori,
- 2. Se conoce la **densidad electrónica** de algún experimento, aunque no se sabe a que sistema pertenece,
- 3. La densidad corresponde al estado base,
- 4. Se conoce el **número de partículas**: $N = \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r})$.

Preliminares

PHYSICAL REVIEW

VOLUME 136, NUMBER 3B

9 NOVEMEBR 1964

Inhomogeneous Electron Gas*

P. HOHENBERG

École Normale Superieure, Paris, France

AND

W. Kohn‡

École Normale Superieure, Paris, France and Faculté des Sciences, Orsay, France and University of California at San Diego, La Jolla, California (Received 18 fune 1964)

This paper deals with the ground state of an interacting electron gas in an external potential v(r). It is proved that there exists a universal functional of the density, F[n(r)], independent of v(r), such that the expression E=[v(r)n(r)dr+F[n(r)]] has as its minimum value the correct ground-state energy associated with v(r). The functional F[n(r)] is then discussed for two situations: (1) $n(r)=n_0+\overline{n}(r)$, $\overline{n}/n_0 < < 1$, and (2) n(r)=v(r)-v(r) with e arbitrary and $r_0\to\infty$. In both cases F can be expressed entirely in terms of the correlation energy and linear and higher order electronic polarizabilities of a uniform electron gas. This approach also sheds some light on generalized Thomas-Fermi methods and their limitations. Some new extensions of these methods are presented.



Teorema I

La **teoría del funcional de la densidad (DFT)** se basa en dos teoremas demostrados por Hohenberg y Kohn:³

Teorema I

Para cualquier sistema de partículas interactuantes en presencia de un potencial externo $V_{ext}(\mathbf{r})$, el potencial es determinado de manera **unívoca**, excepto por una cte., por la **densidad del estado base** de las partículas $n(\mathbf{r})$.

Asumiendo que se tienen dos Hamiltonianos diferentes,

$$\hat{H}_{1} = -\frac{\hbar^{2}}{2m_{e}} \sum_{i=1}^{N} \nabla_{i}^{2} + \sum_{i=1}^{N} V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) + \frac{1}{2} \sum_{i \neq j=1}^{N} \frac{e^{2}}{|\mathbf{r}_{i} - \mathbf{r}_{j}|},$$
$$\hat{H}_{2} = -\frac{\hbar^{2}}{2m_{e}} \sum_{i=1}^{N} \nabla_{i}^{2} + \sum_{i=1}^{N} \frac{V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r})}{e_{ext}^{(2)}(\mathbf{r})} + \frac{1}{2} \sum_{i \neq j=1}^{N} \frac{e^{2}}{|\mathbf{r}_{i} - \mathbf{r}_{j}|}.$$

³R. Hohenberg & W. Kohn, "Inhomogeneous electron gas", *Phys. Rev.* **136**, B864 (1964).

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Teorema I

Como se cumple que $V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) \neq V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r})$, entonces se tienen dos diferentes funciones de onda para los estados base de ambos sistemas,

$$\hat{H}_1\psi_1 = E_1\psi_1, \quad \hat{H}_2\psi_2 = E_2\psi_2 \quad \forall \quad \psi_1 \neq \psi_2,$$

y considerando que ambas funciones de onda dan la misma densidad $n({\bf r}),$

$$n(\mathbf{r}) = N \int d\mathbf{r}_2 d\mathbf{r}_3 \dots d\mathbf{r}_N |\psi_1(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_N)|^2,$$

$$n(\mathbf{r}) = N \int d\mathbf{r}_2 d\mathbf{r}_3 \dots d\mathbf{r}_N |\psi_2(\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_N)|^2.$$

Ahora, para el primer sistema, se tiene que el principio variacional establece:

$$\langle \psi | \hat{H}_1 | \psi \rangle > \langle \psi_1 | \hat{H}_1 | \psi_1 \rangle = E_1,$$

en donde ψ es una función de onda **diferente** a ψ_1 .

Teorema I

Considerando en la expresión anterior que $\psi = \psi_2$, entonces,

$$\begin{split} E_{1} < \langle \psi_{2} | \hat{H}_{1} | \psi_{2} \rangle &= \langle \psi_{2} | \hat{H}_{1} - \hat{H}_{2} + \hat{H}_{2} | \psi_{2} \rangle , \\ &= \langle \psi_{2} | \hat{H}_{1} - \hat{H}_{2} | \psi_{2} \rangle + \langle \psi_{2} | \hat{H}_{2} | \psi_{2} \rangle , \\ &= \left\langle \psi_{2} \Big| \sum_{i=1}^{N} V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}_{i}) - \sum_{i=1}^{N} V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}_{i}) \Big| \psi_{2} \right\rangle + E_{2}, \\ &= N \int d\mathbf{r} \left[V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) \right] \times \dots \\ &\times \int \dots \int d\mathbf{r}_{2} \dots d\mathbf{r}_{N} | \psi_{2}(\mathbf{x}_{1}, \mathbf{x}_{2}, \dots, \mathbf{x}_{N}) |^{2} + E_{2}, \\ &= \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) \right] + E_{2}, \end{split}$$

por tanto se tiene finalmente la relación,

$$E_2 - E_1 > \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) \right].$$

Teorema I

Ahora, por otro lado, considerando el estado base del segundo sistema:

$$\langle \psi | \hat{H}_2 | \psi \rangle > \langle \psi_2 | \hat{H}_2 | \psi_2 \rangle = E_2 \quad \forall \quad \psi \neq \psi_2,$$

optando por hacer $\psi = \psi_1$, se tiene,

$$\begin{split} E_{2} < \langle \psi_{1} | \hat{H}_{2} | \psi_{1} \rangle &= \langle \psi_{1} | \hat{H}_{2} - \hat{H}_{1} + \hat{H}_{1} | \psi_{1} \rangle , \\ &= \langle \psi_{1} | \hat{H}_{2} - \hat{H}_{1} | \psi_{1} \rangle + \langle \psi_{1} | \hat{H}_{1} | \psi_{1} \rangle , \\ &= \left\langle \psi_{1} \Big| \sum_{i=1}^{N} V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}_{i}) - \sum_{i=1}^{N} V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}_{i}) \Big| \psi_{1} \right\rangle + E_{1}, \\ &= \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) \right] + E_{1}, \end{split}$$

obteniendo para este sistema,

$$E_2 - E_1 < \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) \right]$$

Teorema I

Comparando ambos resultados,

$$E_{2} - E_{1} > \int d\mathbf{r}n(\mathbf{r}) \left[V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) \right],$$

$$E_{2} - E_{1} < \int d\mathbf{r}n(\mathbf{r}) \left[V_{ext}^{(1)}(\mathbf{r}) - V_{ext}^{(2)}(\mathbf{r}) \right],$$

se observa que ambas condiciones **no se pueden complir** al mismo tiempo, por tanto asumir que dos potenciales **diferentes** puedan generar la misma densidad electrónica es **incorrecta**, demostrando así el **Teo-rema I** de H-K.

Observaciones

- $n(\mathbf{r}) \Rightarrow \hat{H} \Rightarrow \psi(\mathbf{x}_1, \dots, \mathbf{x}_N) \Rightarrow$ se puede obtener cualquier prop. del estado base \therefore cualquier propiedad del estado base es un funcional de la densidad electrónica.
- El Teorema I es un teorema de existencia: establece que existe un funcional que relaciona n(r) con cualquier propiedad del estado base, pero no dice cómo es ese funcional.

Teorema II

Teorema II

Se puede definir un **funcional universal** para la energía E[n] en términos de la densidad, válido para cualquier potencial externo. Para un potencial particular $V_{ext}(\mathbf{r})$ la energía del estado base del sistema será el **mínimo global** del funcional E[n] y la densidad $n(\mathbf{r})$ que la minimiza corresponderá a la densidad exacta del **estado base**.

Considerando el siguiente funcional,

$$E[n] = T[n] + E_{int}[n] + \int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}),$$

= $F_{HK}[n] + \int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}),$

en donde $F_{HK}[n]$ es **universal**, en el sentido de que la energía cinética T[n] y las interacciones que experimentan los electrones, $E_{int}[n]$, son funcionales de la densidad.

Teorema II

Suponiendo que se conoce el funcional que da la energía electrónica total E[n] para el estado base, y que se puede calcular a partir de la función de onda del estado base ψ_0 ,

$$E = \langle \psi_0 | \hat{H} | \psi_0 \rangle \,,$$

como ψ_0 representa al **estado base** \Rightarrow *E* es el **menor valor** posible de $\langle \psi | \hat{H} | \psi \rangle$,

$$E = \min_{\psi} \left\langle \psi | \hat{H} | \psi \right\rangle,$$

además, con el conocimiento de ψ es posible calcular la **densidad** electrónica $n(\mathbf{r})$, entonces:

$$E = \min_{\psi \to n} \left\langle \psi | \hat{H} | \psi \right\rangle,$$

por tanto, E es también un funcional de $n(\mathbf{r})$,

$$E = E[n(\mathbf{r})] = \min_{\psi \to n} \langle \psi | \hat{H} | \psi \rangle.$$

Teorema II

Ahora, si se tiene otra densidad $n'(\mathbf{r})$ tal que $n'(\mathbf{r}) \neq n(\mathbf{r})$, entonces ambas densidades **no** pueden ser construidas desde la misma función de onda, por tanto,

$$E[n'(\mathbf{r})] = \min_{\psi' \to n'} \left\langle \psi' \big| \hat{H} \big| \psi' \right\rangle,$$

lo cual no representará el estado base del sistema,

 $\therefore \quad E[n'(\mathbf{r})] \ge E[n(\mathbf{r})],$

obteniendo así el principio variacional para funcionales de la densidad.

Observaciones

- Una vez se conoce al funcional que relaciona la densidad electrónica con r para el sistema, es posible obtener de manera aproximada dicho funcional probando densidades aproximadas n'(r), mejorando el cálculo mediante la minimización de E[n'].
- *E*[*n*] solo determina propiedades del estado base, y no provee información de estados excitados del sistema.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Polarización de espín

Los teoremas de Hohenberg y Kohn, tal y como se discutieron, aplican solamente al estado base de un sistema **no polarizado**, es decir:

$$n(\mathbf{r}) = n(\mathbf{r})^{\uparrow} + n(\mathbf{r})^{\downarrow} \quad \forall \quad n(\mathbf{r})^{\uparrow} = n(\mathbf{r})^{\downarrow}.$$

Para el caso de sistemas con polarización de espín, la polarización,⁴

$$m(\mathbf{r}) = n(\mathbf{r})^{\uparrow} - n(\mathbf{r})^{\downarrow},$$

debe ser incluida en la teoría de Hohenberg y Kohn, estableciendo que E (y cualquier otra propiedad del estado base) debe ser un funcional de n y m:

$$E = E[n(\mathbf{r}), m(\mathbf{r})].$$

⁴También conocida como densidad de espín

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Contenido: Tema 04

4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)

- 4.1 Método de Thomas-Fermi
- 4.2 Teoremas de Hohenberg-Kohn

4.3 Método de Kohn-Sham

- 4.4 Energía de intercambio y correlación: aproximaciones locales y semi-locales
- 4.5 Pseudopotenciales



Planteamiento

PHYSICAL REVIEW

VOLUME 140, NUMBER 4A

15 NOVEMBER 1965

Self-Consistent Equations Including Exchange and Correlation Effects*

W. KOHN AND L. J. SHAM University of California, San Diego, La Jolla, California (Received 21 June 1965)

From a theory of Hohenberg and Kohn, approximation methods for treating an inhomogeneous system of interacting electrons are developed. These methods are exact for systems of slowly varying or high density. For the ground state, they lead to self-consistent equations analogous to the Hartree and Hartree-Fock equations, respectively. In these equations the exchange and correlation portions of the chemical potential of a uniform electron gas appear as additional effective potentials. (The exchange portion of our effective potential differs from that due to Slater by a factor of $\frac{2}{3}$.) Electronic systems at finite temperatures and in magnetic fields are also treated by similar methods. An appendix deals with a further correction for systems with short-wavelength density oscillations.



Planteamiento

El método de Kohn-Sham⁵ tiene como propósito reemplazar al sistema de muchos cuerpos interactuantes por otro sistema auxiliar de partículas no-interactuantes que pueda ser resuelto de manera mucho más sencilla.

Ansatz de Kohn-Sham

Se **asume** que la densidad y la energía del estado base del sistema original (interactuante) son **idénticas** a las del sistema auxiliar propuesto (no-interactuante)

$V_{\rm ext}(\mathbf{r})$	₩K	$n_0(\mathbf{r})$	$\stackrel{\mathrm{KS}}{\longleftrightarrow}$	$n_0(\mathbf{r})$	$\stackrel{\mathrm{HK}_0}{\Longrightarrow}$	$V_{\rm KS}({f r})$
\Downarrow		↑		↑		\Downarrow
$\Psi_i({\mathbf{r}})$	\Rightarrow	$\Psi_0({\bf r})$		$\psi_{i=1,N_e}(\mathbf{r})$	⇐	$\psi_i(\mathbf{r})$

⁵W. Kohn & L.J. Sham, "Self-consistent equations including exchange and correlation effects", *Phys. Rev.* **140**, A1133 (1965).

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Sistema de muchos cuerpos interactuantes

Para el sistema de **partículas interactuantes**, se sabe, mediante el Teorema II de H-K, que E[n] posee un mínimo para la densidad del estado base, cumpliendo con $N = \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r})$,

$$\begin{split} \Omega[n] &= E[n] - \mu \left\{ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) - N \right\} \quad \forall \quad \delta \Omega[n] = 0 \quad \text{en el estado base,} \\ E[n] &= T[n] + \int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}) + \frac{1}{2} \int \int d\mathbf{r} d\mathbf{r}' \frac{n(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + E_{xc}^{'}[n], \end{split}$$

en donde,

- $T[n] \rightarrow$ funcional de energía cinética, del cual se desconoce su forma exacta.
- $\int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}) \rightarrow$ potencial externo,
- $\frac{1}{2} \int \int d\mathbf{r} d\mathbf{r}' \frac{n(\mathbf{r})n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|} = \int d\mathbf{r} V_c(\mathbf{r})n(\mathbf{r}) \rightarrow \text{potencial electrostático,}$
- $E_{xc}^{'}[n] \rightarrow$ efectos debido al intercambio y a la correlación.

б

Sistema de muchos cuerpos interactuantes

Aplicando las variaciones en $n(\mathbf{r})$ al funcional $\Omega[n]$, se tiene:

$$\begin{split} \delta\Omega[n] &= \delta E[n] - \mu \delta \left\{ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) - N \right\}, \\ &= \delta T[n] + \int d\mathbf{r} V_{ext}(\mathbf{r}) \delta n + \int d\mathbf{r} V_c(\mathbf{r}) \delta n + \delta E'_{xc}[n] - \mu \int d\mathbf{r} \delta n, \\ &= \int d\mathbf{r} \left[\frac{\delta T}{\delta n} + V_{ext}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + \frac{\delta E'_{xc}}{\delta n} - \mu \right] \delta n, ^6 \end{split}$$

haciendo efectiva la condición de estado estacionario $\delta\Omega[n] = 0$, se obtiene para el sistema de partículas **interactuantes**:

$$\frac{\delta T}{\delta n} + V_{ext}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + \frac{\delta E'_{xc}}{\delta n} = \mu.$$

⁶En donde se ha aplicado $\delta F[g(x)] = \int dx (\delta F / \delta g(x)) \delta g(x)$.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Sistema auxiliar de partículas no-interactuantes

Para el caso del sistema de partículas **no-interactuantes**, las cuales estan embebidas en un **potencial efectivo** externo $V_{eff}(\mathbf{r})$, se tiene:

$$E[n] = T_0[n] + \int d\mathbf{r} V_{eff}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}),^7$$

aplicando la variación de $n(\mathbf{r})$ bajo la constricción del número de partículas en el sistema,

$$\Omega[n] = E[n] - \mu \left\{ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) - N \right\},$$

$$\Rightarrow \quad \delta\Omega[n] = \int d\mathbf{r} \left[\frac{\delta T_0}{\delta n} + V_{eff}(\mathbf{r}) - \mu \right] \delta n,$$

y obteniendo para la condición de estado estacionario para el sistema de partículas **no-interactuantes**,

$$\frac{\delta T_0}{\delta n} + V_{eff}(\mathbf{r}) = \mu.$$

⁷Ansatz de K-S: $E \neq n$ son idénticos al caso de partículas interactuantes.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Sistema auxiliar de partículas no-interactuantes: Potencial efectivo Comparando los resultados para ambos sistemas:

$$\frac{\delta T_0}{\delta n} + V_{eff}(\mathbf{r}) = \frac{\delta T}{\delta n} + V_{ext}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + \frac{\delta E'_{xc}}{\delta n},$$

se obtiene una expresión para el potencial efectivo,

$$V_{eff}(\mathbf{r}) = V_{ext}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + \frac{\delta T}{\delta n} - \frac{\delta T_0}{\delta n} + \frac{\delta E'_{xc}}{\delta n},$$

siendo que para los últimos tres términos **no** se conoce su expresión exacta, y por tanto se agrupan en el potencial de **intercambio y correlación**,

$$V_{xc}(\mathbf{r}) \equiv \frac{\delta E_{xc}}{\delta n} = \frac{\delta T}{\delta n} - \frac{\delta T_0}{\delta n} + \frac{\delta E'_{xc}}{\delta n}$$

expresando finalmente a V_{eff} como,

$$V_{eff}(\mathbf{r}) = V_{ext}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + V_{xc}(\mathbf{r}).$$

Ecuaciones de Kohn-Sham

Teniendo la expresión para el potencial efectivo, es posible definir el Hamiltoniano del sistema ficticio de partículas no-interactuantes,

$$\hat{H}_{KS} = \sum_{i=1}^{N} \left[-\frac{1}{2} \nabla_i^2 + V_{eff}(\mathbf{r}_i) \right] \equiv \sum_{i=1}^{N} \hat{h}_{eff}(\mathbf{r}_i),$$

lo cual da lugar a las ecuaciones de Kohn-Sham,

$$\begin{split} \hat{H}_{KS}\psi &= E\psi \;\;\forall \;\;\psi = |\psi_1, \psi_2, \dots, \psi_N|, \\ \Rightarrow \;\; \hat{h}_{eff}\psi_i &= \epsilon_i\psi_i \;\;\leftarrow \;\; \text{ecs. de una sola partícula}, \end{split}$$

en donde se observa que la **densidad electrónica** viene expresada como,

$$n(\mathbf{r}) = \sum_{i=1}^{N} |\psi_i(\mathbf{r})|^2.$$

Ecuaciones de Kohn-Sham

Observaciones

- El mayor inconveniente de DFT es que no se conoce la forma exacta de V_{xc} , y por tanto es ahí donde recaen las aproximaciones al método.
- Al ser aplicadas las aproximaciones al sistema KS₀, no se tiene una idea clara si diferentes *mejoras* a la aprox. realmente se transferirá en una mejor descripción del sistema real.
- La asumpción de Kohn-Sham de que es posible la construcción de un sistema ficticio de partículas no-interactuantes bajo la influencia de un potencial efectivo para cualquier densidad de estado base clasifica a n(r) como V-representative.

Ecuaciones de Kohn-Sham: Naturaleza de μ

Para conocer la naturaleza del multiplicador de Lagrange μ , se observa E[n] para el estado base:

$$\Omega[n] = E[n] - \mu \left\{ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) - N \right\},$$

$$\Rightarrow \quad \delta\Omega[n] = \int d\mathbf{r} \left[\frac{\delta E}{\delta n} - \mu \right] \delta n = 0 \quad \therefore \quad \frac{\delta E}{\delta n} = \mu.$$

Por otro lado se sabe que el **potencial químico** viene dado por $\partial E/\partial N$, por tanto calculándolo para el sistema bajo estudio,

$$\begin{aligned} \frac{\partial E}{\partial N} &= \lim_{\epsilon \to 0} \frac{E_{N+\epsilon} - E_N}{\epsilon} = \lim_{\epsilon \to 0} \frac{1}{\epsilon} \int d(\mathbf{r}) \left. \frac{\delta E[n]}{\delta n} \right|_{n_N} \delta n, \\ &= \lim_{\epsilon \to 0} \frac{1}{\epsilon} \int d(\mathbf{r}) \mu \left[n_{N+\epsilon}(\mathbf{r}) - n_N(\mathbf{r}) \right] = \lim_{\epsilon \to 0} \frac{1}{\epsilon} \mu \left(N + \epsilon - N \right), \\ &= \mu, \end{aligned}$$

por tanto, μ representa el **potencial químico** del sistema.⁸

⁸Para el caso de T = 0, se tiene que $\mu =$ nivel de Fermi.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Ecuaciones de Kohn-Sham: Energía y potencial de intercambio-correlación

En las ecuaciones de Kohn-Sham se describe al potencial de **intercambio y correlación** como,

$$V_{xc}(\mathbf{r}) \equiv rac{\delta E_{xc}}{\delta n} = rac{\delta T}{\delta n} - rac{\delta T_0}{\delta n} + rac{\delta E_{xc}^{'}}{\delta n},$$

al **no conocer** la forma exacta de E_{xc} se debe de aproximar mediante funcionales **locales** o **semi-locales** de la densidad,

$$E_{xc}[n] = \int d\mathbf{r} \epsilon_{xc}([n], \mathbf{r}) n(\mathbf{r}),$$

en donde el potencial quedará como,

$$V_{xc} = \frac{\delta E_{xc}}{\delta n} = \epsilon_{xc}([n], \mathbf{r}) + n(\mathbf{r})\frac{\delta \epsilon_{xc}}{\delta n}.$$

Ecuaciones de Kohn-Sham: Energía y potencial de intercambio-correlación

Observaciones

- V_{xc} no es un potencial que pueda ser identificado con un tipo específico de interacciones entre partículas.
- El factor $\delta \epsilon_{xc}/\delta n$ representa el **cambio** de la densidad de energía de XC con el cambio de la densidad, por lo que para un **aislante** tal factor será **discontínuo** en el band gap, ya que la naturaleza de los estados cambia de manera discontínua como función de n.
- Lo anterior genera el problema de la discontinuidad en la derivada, en donde $V_{eff}(\mathbf{r})$ para todas las partículas cambia por una cte. aditiva cuando se añade un electrón.
- Es por ello que la diferencia energética de los niveles HO y LU⁹ del sistema auxiliar no corresponde al band gap real del sistema bajo estudio.

⁹HO=*highest occupied*, LU=*lowest unoccupied*.

Contenido: Tema 04

4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)

- 4.1 Método de Thomas-Fermi
- 4.2 Teoremas de Hohenberg-Kohn
- 4.3 Método de Kohn-Sham
- 4.4 Energía de intercambio y correlación: aproximaciones locales y semi-locales
- 4.5 Pseudopotenciales

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales

Funcionales de intercambio y correlación

DFT representa una teoría exacta, la cual transforma el problema de **muchos cuerpos interactuantes** en uno de **partículas no-interactuan-tes** embebidas en un potencial efectivo, utilizando a la **densidad** como variable fundamental,

$$E_{KS} = T_0[n] + \int d\mathbf{r} V_{eff}(\mathbf{r}) n(\mathbf{r}),$$

$$\forall \quad V_{eff}[n] = V_{ext}[n] + V_c[n] + V_{xc}[n].$$

El inconveniente del cambio de un sistema a otro, es que no se conoce la forma exacta del funcional de **intercambio y correlación**,

$$E_{xc}[n] = \int d\mathbf{r} \epsilon_{xc}([n],\mathbf{r})n(\mathbf{r}) ~~orall ~~ V_{xc}[n] = rac{\delta E_{xc}}{\delta n}$$

por tanto, es este término el que debe ser aproximado y es ahí en donde recae la responsabilidad de que tan preciso puede ser el cálculo de las propiedades de interés.

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Aproximaciones locales

Considerando el potencial de Coulomb, el cual esta dado por,

$$V_c(\mathbf{r}) = \int d\mathbf{r}' rac{n(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|},$$

es decir, en un punto \mathbf{r} , el potencial depende de la densidad electrónica n en cada punto del espacio \mathbf{r}' .

De igual manera, se puede considerar (en el caso más general) que el potencial de intercambio-correlación en un punto \mathbf{r} dado:

$$V_{xc} = \frac{\delta E_{xc}[n]}{\delta n(\mathbf{r})},$$

puede depender de la densidad electrónica en **cada punto del espacio**, lo cual puede ser muy complejo de modelar y resolver.
Aproximación local de la densidad

Aproximación local de la densidad (LDA, LSDA)

Se considera que E_{xc} es simplemente la integral sobre todo el espacio, en donde la densidad de energía de XC (ϵ_{xc}) en cada punto se asume que sea la misma a la del **gas homogéneo de electrones** con esa misma densidad.

La aproximación descansa en las siguientes ideas:

- Los sólidos frecuentemente se les puede considerar como cercanos al **límite** del gas homogéneo de electrones.
- Los efectos de correlación e intercambio tienen un carácter **local**, ya que, por ejemplo, el efecto de la correlación es enteramente en la vecidad del hueco que acompaña al electrón.

Describiendo, por tanto, al funcional local de la densidad:

$$\begin{split} E_{xc}^{LDA}[n\uparrow,n\downarrow] &= \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \epsilon_{xc}^{hom}(n\uparrow,n\downarrow), \\ &= \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[\epsilon_{x}^{hom}(n\uparrow,n\downarrow) + \epsilon_{c}^{hom}(n\uparrow,n\downarrow) \right]. \end{split}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Aproximación local de la densidad

Como E_{xc} es un funcional **universal**, entonces éste tendrá la misma forma que para el gas homogéneo de electrones, por tanto se necesita expresar E_{xc} para ese sistema:

- Término de intercambio: $\epsilon_x \rightarrow$ forma analítica.
- Término de correlación: $\epsilon_c \rightarrow$ mediante ajuste de funciones a resultados obtenidos mediante cálculos Monte Carlo que incluyen interacciones de muchos cuerpos.

Término de intercambio

Para el caso del gas homogéneo de electrones se tiene,

$$\begin{split} \epsilon_x^{\sigma} &= -\frac{3}{4} \left(\frac{6}{\pi} n^{\sigma} \right)^{1/3} \quad \forall \quad \sigma = \uparrow, \downarrow, \\ \Rightarrow \quad \epsilon_x(n,\zeta) &= \epsilon_x(n,0) + \left[\epsilon_x(n,1) - \epsilon_x(n,0) \right] f_x(\zeta), \\ \forall \quad f_x(\zeta) &= \frac{1}{2} \frac{(1+\zeta)^{4/3} + (1-\zeta)^{4/3} - 2}{2^{1/3} - 1}, \\ \text{donde:} \quad \zeta &= \left(n^{\uparrow} - n^{\downarrow} \right) / n, \quad n = n^{\uparrow} + n^{\downarrow}, \quad \epsilon_x = \epsilon_x^{\uparrow} + \epsilon_x^{\downarrow}. \end{split}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Término de correlación

Para obtenerlo, se calcula con métodos Monte Carlo que incluyen interacciones de muchos cuerpos y se ajusta una función ϵ_c a dicho cálculo, de donde se puede obtener el potencial de correlación,

$$V_c(r_s) = \epsilon_c(r_s) - \frac{r_s}{3} \frac{d\epsilon_c(r_s)}{dr_s},$$



siendo $r_s = (3/4\pi n)^{1/3}$ el radio de la esfera que contiene solo un electrón.

Existen varias funciones en la literatura, siendo las más utlizadas las de Hedin-Lundqvist, de Perdew-Zunger, y la de Vosko-Wilkes-Nusiar (VWN) implementada por Ceperley-Alder.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Hedin-Lundqvist (HL)¹⁰

$$\begin{split} \epsilon_c^{HL}(r_s) &= -\frac{C}{2} \left[(1+x^3) \ln \left(1 + \frac{1}{x} \right) + \frac{x}{2} - x^2 - \frac{1}{3} \right], \\ \forall \ A &= 21, \ C = 0.045, \ x = r_s/A. \end{split}$$

Perdew-Zunger (PZ)¹¹

$$\epsilon_c^{PZ}(r_s) = \begin{cases} -0.0480 + 0.031 \ln(r_s) - 0.01116r_s + \dots \\ \dots + 0.0020r_s \ln(r_s) & r_s < 1, \\ -0.1423/(1 + 1.0529r^{1/2} + 0.3334r_s) & r_s > 1. \end{cases}$$

¹⁰L. Hedin and S. Lundqvist, in *Solid State Physics*, Academic Press, New York, 1969, Vol. 23, p.1.

¹¹ J.P. Perdew and A. Zunger, "Self-interaction correction to density-functional approximations for many-electron systems", *Phys. Rev. B*, **23**, 5048 (1981).

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Vosko-Wilkes-Nusiar (VWN)¹²

$$\begin{split} \epsilon_c^{VWN}(r_s) &= \frac{Ae^2}{2} \left[\log\left(\frac{y^2}{Y(y)}\right) + \frac{2b}{Q} \mathsf{Tg}^{-1}\left(\frac{Q}{2y+b}\right) - \frac{by_0}{Y(y_0)} \times \dots \\ & \dots \left\{ \log\left[\frac{(y-y_0)^2}{Y(y)}\right] + \frac{2(b+2y_0)}{Q} \mathsf{Tg}^{-1}\left(\frac{Q}{2y+b}\right) \right\} \right], \end{split}$$

donde,

$$y = r_s^{1/2}, Y(y) = y^2 + by + c, Q = (4c - b^2)^{1/2}, y_0 = -0.10498,$$

 $b = 3.72744, c = 12.93532, A = 0.0621814.$

¹²S. Vosko, L. Wilkes, and M. Nusiar, "Accurate spin-dependent electron liquid correlation energies for local spin density calculations: a critical analysis", *Can. J. Phys.* **58**, 1200 (1983).

Observaciones

- LDA se desempeña relativamente bien, a pesar de su aparente simpleza, debido a la **naturaleza de corto alcance** que tiene ϵ_{xc} .
- Lo anterior no puede ser observado directamente mediante una expansión formal de algún parámetro en particular que vaya reduciéndose paulatinamente.
- Es por ello que el funcional siempre debe ser testeado para las propiedades y sistemas de interés.
- Se espera que trabaje bien para sistemas con comportamiento cercano al gas homogéneo de electrones, y no tan bien para sistemas no-homogéneos.

Aproximación del gradiente generalizado (GGA)

- El primer paso para mejorar el desempeño del funcional LDA, es obtener uno que incluya información relevante de:
- $i)~{\rm El}$ valor de la densidad n en cada punto r,
- ii) La magnitud del gradiente de la densidad: $|\nabla n|$.

La forma **generalizada** del funcional, con información **semi-local**, se propone como:

$$\begin{aligned} E_{xc}^{GGA}[n^{\uparrow}, n^{\downarrow}] &= \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \epsilon_{xc}(n^{\uparrow}, n^{\downarrow}, |\nabla n^{\uparrow}|, |\nabla n^{\downarrow}|), \\ &= \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \epsilon_{x}^{hom}(n) F_{xc}(n^{\uparrow}, n^{\downarrow}, |\nabla n^{\uparrow}|, |\nabla n^{\downarrow}|) \end{aligned}$$

siendo:

- F_{xc} : Una cantidad adimensional en donde se incluyen los efectos de gradiente de la densidad.
- *ϵ*^{hom}_x(n): La energía de intercambio para un gas homogéneo de electrones no-polarizado.

Aproximación del gradiente generalizado (GGA)

Definiendo las funciones de **gradientes reducidos** de densidad adimensionales,

$$s_m = \frac{|\nabla^m n|}{(2k_f)^m n} = \frac{|\nabla^m n|}{2^m (3\pi^2)^{m/3} n^{(1+m/3)}} \quad \forall \quad k_f = \frac{3}{r_s} \left(\frac{2\pi}{3}\right)^{1/3},$$

en donde se tiene para el primer gradiente,

$$s_1 \equiv s = \frac{|\nabla n|}{(2k_f)n} = \frac{|\nabla r_s|}{2(2\pi/3)^{1/3}r_s},$$

con lo cual se puede definir el funcional GGA mas ampliamente utilizado, el **PBE**¹³ siendo su expresión para la parte de **intercambio**:

$$F_x(s) = 1 + k - k / \left(1 + \mu s^2 / k\right) \quad \forall \quad k = 0.804, \quad \mu = 0.21951$$

de tal manera que:

$$F_x(0) = 1 \leftarrow \text{caso LDA} \& F_x \rightarrow \text{cte.} \forall s \text{ grandes.}$$

¹³J.P.Perdew, K. Burke, and M. Ernzerhof, "Generalized gradient approximation made simple", *Phys. Rev. Lett.* **77**, 3865 (1996).

Aproximación del gradiente generalizado (GGA)



El comportamiento de las diferentes versiones de GGA es prácticamente el mismo para $0 \le s \le 3$, regíon que define las propiedades del enlace químico.

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Aproximación del gradiente generalizado (GGA) Para el término de correlación, se tiene:

$$E_c^{PBE}[n^{\uparrow}, n^{\downarrow}] = \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[\epsilon_c^{hom}(r_s, \zeta) + H(r_s, \zeta, t) \right],$$

en donde:

$$\begin{split} \zeta &= \frac{n^{\uparrow} - n^{\downarrow}}{n} \quad \leftarrow \text{polarización del espín}, \\ r_s &\to \text{parámetro del valor de la densidad local,} \\ t &= \frac{|\nabla n|}{2\phi k_{TF}n} \quad \leftarrow \text{ gradiente adimensional,} \\ \phi &= \left[(1+\zeta)^{2/3} + (1-\zeta)^{2/3} \right]/2, \\ \cdot \quad H &= \frac{e^2}{a_0} \gamma \phi^3 \log \left[1 + \frac{\beta}{\gamma} t^2 \frac{1+At^2}{1+At^2+A^2t^4} \right], \\ \forall \quad A &= \frac{\beta}{\gamma} \left[\exp \left(-\frac{\epsilon_c^{hom}}{\gamma \phi^3 e^2/a_0} \right) - 1 \right]^{-1}. \end{split}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Aproximación del gradiente generalizado (GGA)



La variación de F_{xc} en función de r_s indica la naturaleza semi-local del funcional PBE-GGA.

83

Expresiones para el potencial V_{xc} : LDA

El potencial de intercambio-correlación se define como,

$$V_{xc}(\mathbf{r}) = \frac{\delta E_{xc}}{\delta n} = \epsilon_{xc}([n], \mathbf{r}) + n(\mathbf{r}) \frac{\delta \epsilon_{xc}([n], \mathbf{r})}{\delta n},$$

$$\forall \quad E_{xc}[n] = \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \epsilon_{xc}([n], \mathbf{r}).$$



Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Expresiones para el potencial V_{xc} : GGA

En el caso de funcionales semi-locales **GGA**, para obtener una expresión de V_{xc} se debe calcular la variación de E_{xc} a primer orden en δn y $\delta(\nabla n) = \nabla(\delta n)$,

$$E_{xc}[n] = \int d\mathbf{r}n(\mathbf{r},\sigma)\epsilon_{xc}(n,|\nabla n|),$$

$$\therefore \quad \delta E_{xc}[n] = \sum_{\sigma} \int d\mathbf{r} \left[\epsilon_{xc}\delta n + n\frac{\partial\epsilon_{xc}}{\partial n^{\sigma}}\delta n + n\frac{\partial\epsilon_{xc}}{\partial \nabla n^{\sigma}}\delta(\nabla n)\right]_{\mathbf{r},\sigma},$$

$$= \sum_{\sigma} \int d\mathbf{r} \left[\epsilon_{xc} + n\frac{\partial\epsilon_{xc}}{\partial n^{\sigma}} + n\frac{\partial\epsilon_{xc}}{\partial \nabla n^{\sigma}}\nabla\right]_{\mathbf{r},\sigma} \delta n(\mathbf{r},\sigma),$$

se observa que el término en brackets podría ser considerado V_{xc} , sin embargo éste no cuenta con la naturaleza semi-local requerida, ya que contiene el operador ∇ .

Expresiones para el potencial V_{xc} : GGA

Para eliminar la parte **no-local** al potencial V_{xc} , se analiza a detalle el último término,

$$\int d\mathbf{r} n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \nabla(\delta n),$$

el cual puede ser integrado por partes,

$$\begin{aligned} u &= n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \quad \Rightarrow \quad du = \nabla \left(n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \right) d\mathbf{r}, \\ dv &= d\mathbf{r} \nabla (\delta n) \quad \Rightarrow \quad v = \delta n, \end{aligned}$$

por tanto, se tiene:

$$\int d\mathbf{r} n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \nabla(\delta n) = \left[n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \delta n \right] - \int d\mathbf{r} \nabla \left(n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \right) \delta n,$$
$$= -\int d\mathbf{r} \nabla \left(n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \right) \delta n,$$
$$\Rightarrow \quad V_{xc}(\mathbf{r}) = \left[\epsilon_{xc} + n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial n} - \nabla \left(n \frac{\partial \epsilon_{xc}}{\partial \nabla n} \right) \right]_{\mathbf{r},\sigma}.$$

Efectos de auto-interacción: SIC

De la formulación H-F, se tenía:

$$\hat{F}\phi_i = \epsilon_i\phi_i \quad \forall \quad \hat{F} = \hat{h}_1 + \sum_j \left(\hat{J}_j - \hat{K}_j\right),$$

$$\hat{J}_{j}\phi_{i}(\mathbf{r}) = \int d\mathbf{r} \frac{|\phi_{j}(\mathbf{r}')|^{2}}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \phi_{i}(\mathbf{r}) \quad \leftarrow \quad \text{op. de Coulomb},$$
$$\hat{K}_{j}\phi_{i}(\mathbf{r}) = \int d\mathbf{r} \frac{\phi_{j}^{*}(\mathbf{r}')\phi_{i}(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \phi_{j}(\mathbf{r}) \quad \leftarrow \quad \text{op. de intercambio}$$

en donde al incluir el término i = j en las ecs. de H-F, se permite que el electrón interactúe consigo mismo, sin embargo, este término se cancelaba debido a:

$$\hat{J}_i\phi_i(\mathbf{r}) = \hat{K}_i\phi_i(\mathbf{r}).$$

En el caso de los funcionales de intercambio y correlación en DFT, el término de intercambio es aproximado, por tanto la cancelación no ocurre, lo cual puede llevar a errores significativos.

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Efectos de auto-interacción: SIC

Para solventar este problema, se incluye un término al funcional de XC llamado corrección de auto-interacción, SIC, el cual para el caso de LDA viene dado como:

$$E_{SIC} = \sum_{i=1}^{N} \left[-\frac{1}{2} \int \int d\mathbf{r} d\mathbf{r}' \frac{|\phi_i(\mathbf{r})|^2 |\phi_i(\mathbf{r}')|^2}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + \frac{3}{4} \left(\frac{6}{\pi}\right)^{1/3} \int d\mathbf{r} |\phi_i(\mathbf{r})|^{8/3} \right].$$

- El primer término representa la interacción exacta del orbital consigo mismo.
- El segundo término es la auto-interacción calculada para LDA:

$$E_{SIC}^{LDA} = \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \epsilon_x^{LDA} = \frac{3}{4} \left(\frac{6}{\pi}\right)^{1/3} \int d\mathbf{r} n^{4/3} \\ = \frac{3}{4} \left(\frac{6}{\pi}\right)^{1/3} \int d\mathbf{r} |\phi_i(\mathbf{r})|^{8/3}.$$

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Efectos de auto-interacción: SIC

La corrección de **auto-interacción** debe ser por tanto incluida en las ecuaciones de Kohn-Sham,

$$\left[-\frac{1}{2}\nabla_i^2 + V_{ext} + V_c + V_{xc} + V_{SIC}^{(i)}\right]\phi_i(\mathbf{r}) = \sum_j \epsilon_{ij}\phi_j(\mathbf{r}),$$

en donde el **potencial** $V_{SIC}^{(i)}$ esta dado por,

$$V_{SIC}^{(i)}(\mathbf{r}) = \frac{\delta E_{SIC}}{\delta n_i(\mathbf{r})} = -\int d\mathbf{r}' \frac{|\phi_i(\mathbf{r}')|^2}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + \left(\frac{6}{\pi} |\phi_i(\mathbf{r})|^2\right)^{1/3}$$

presentando las siguientes características:

- *i*) Es **dependiente del orbital**, en el sentido que diferentes orbitales presentan diferentes ecuaciones.
- ii) El potencial es **no-local**, ya que depende del comportamiento del orbital en todos los puntos r'.

El objetivo de los **funcionales híbridos** es poder eliminar la problemática de la auto-interacción de manera sistemática sin modificar las bases del DFT, sino mediante adecuaciones a la parte de **correlación** e **intercambio**.

Para ello, se procede como sigue, utilizando el enfoque de la **conexión** adiabática:

- Se combina el tratamiento de Hartree-Fock y el de DFT para la parte de la interacción de intercambio.
- Mientras que para la parte de correlación se maneja mediante DFT solamente.

Analizando el sistema de partículas **interacturantes**, se tiene que el operador Hamiltoniano se puede describir como,

$$\hat{H} = \sum_{i=1}^{N} \hat{h}_1(i) + \frac{1}{2} \sum_{i \neq j=1}^{N} \hat{h}_2(i,j).$$

Ahora, ese mismo operador para el sistema de partículas **interacturantes** puede ser descrito también de la siguiente manera:

$$\hat{H} = \hat{T}_0' + \hat{V}_{ext} + \hat{V}_c + \hat{V}_{ee},$$

donde:

- $\hat{T}_0' \to$ representa la mayor parte de la energía cinética que equipara la misma del sistema Kohn-Sham.
- \hat{V}_{ext} y \hat{V}_c son el potencial **externo** y el **Coulómbico**, los cuales se pueden representar como,

$$\hat{V}_{ext} = \sum_{i=1}^{N} V_{ext}(i) \& \hat{V}_{c} = \sum_{i=1}^{N} V_{c}(i)$$

• $\hat{V}_{ee} \rightarrow$ contiene las interacciones e - e que **no** son incluídas en V_c , además de las diferencias entre $\hat{T}_0 \neq \hat{T}'_0$ de ambos sistemas.

En el caso del sistema de partículas **no-interactuantes** (sistema de Kohn-Sham), se tiene:

$$\hat{H}_{KS} = \sum_{i=1}^{N} \hat{h}_{eff}(i) = \hat{T}_0 + \hat{V}_{ext} + \hat{V}_c + \hat{V}_{xc}, \quad \forall \quad \hat{V}_{xc} = \sum_{i=1}^{N} V_{xc}(i).$$

Ahora, se crea un set completo de sistemas en donde se pueda pasar de manera contínua de un sistema a otro, caracterizado por el parámetro λ tal que $0 \le \lambda \le 1$, bajo las siguientes consideraciones:

- i) Cada uno de los sistemas caracterizados por λ deben presentar la misma densidad $n(\mathbf{r})$.
- *ii*) el Hamiltoniano se puede expresar como,

$$\hat{H}_{\lambda} = \hat{T}_0 + \lambda \hat{V}_{ee} + \hat{V}_{\lambda} + \hat{V}_c + \hat{V}_{ext} \quad \forall \quad \hat{H}_{\lambda} \psi_{\lambda} = E_{\lambda} \psi_{\lambda}.$$

iii) $\lambda = 1$ corresponde al sistema **interacturante**, mientras que $\lambda = 0$ al sistema **Kohn-Sham**.

iv) Para garantizar que n(r) es independiente de λ , \hat{V}_{λ} es ajustado para tal fin, considerándolo un operador multiplicativo.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Para obtener el estado base para cada λ , se debería de calcular:

 $\langle \psi_{\lambda} | \hat{H}_{\lambda} | \psi_{\lambda} \rangle \quad \forall \quad \lambda.$

En vez de eso, se aplica el teorema de Hellmann-Feynman,

$$\begin{split} \frac{\partial}{\partial\lambda} \left\langle \psi_{\lambda} | \hat{H}_{\lambda} | \psi_{\lambda} \right\rangle &= \left\langle \psi_{\lambda} \left| \frac{\partial \hat{H}_{\lambda}}{\partial\lambda} \right| \psi_{\lambda} \right\rangle, \\ \text{junto con:} \quad f(b) &= f(a) + \int_{a}^{b} dx \frac{df}{dx}, \end{split}$$

por tanto, se obtiene:

$$egin{aligned} &\langle\psi_1|\hat{H}_1|\psi_1
angle &= \langle\psi_0|\hat{H}_0|\psi_0
angle + \int_0^1rac{\partial}{\partial\lambda}\left\langle\psi_\lambda|\hat{H}_\lambda|\psi_\lambda
angle\,d\lambda, \ &= \left\langle\psi_0|\hat{H}_0|\psi_0
angle + \int_0^1\left\langle\psi_\lambda\left|rac{\partial\hat{H}_\lambda}{\partial\lambda}
ight|\psi_\lambda
ight
angle\,d\lambda. \end{aligned}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Analizando el término integral de la expresión anterior,

$$\begin{split} \int_{0}^{1} \left\langle \psi_{\lambda} \left| \frac{\partial \hat{H}_{\lambda}}{\partial \lambda} \right| \psi_{\lambda} \right\rangle d\lambda &= \int_{0}^{1} \left\langle \psi_{\lambda} \left| \hat{V}_{ee} + \frac{\partial \hat{V}_{\lambda}}{\partial \lambda} \right| \psi_{\lambda} \right\rangle d\lambda, ^{14} \\ &= \int_{0}^{1} \left\langle \psi_{\lambda} \right| \hat{V}_{ee} | \psi_{\lambda} \rangle d\lambda + \int_{0}^{1} \left\langle \psi_{\lambda} \left| \frac{\partial \hat{V}_{\lambda}}{\partial \lambda} \right| \psi_{\lambda} \right\rangle d\lambda, \\ &= \int_{0}^{1} \left\langle \psi_{\lambda} \right| \hat{V}_{ee} | \psi_{\lambda} \rangle d\lambda + \int_{0}^{1} d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \frac{\partial V_{\lambda}}{\partial \lambda} d\lambda, \\ &= \int_{0}^{1} \left\langle \psi_{\lambda} \right| \hat{V}_{ee} | \psi_{\lambda} \rangle d\lambda + \dots \\ &\dots + \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) \left[V_{1}(\mathbf{r}) - V_{0}(\mathbf{r}) \right], \end{split}$$

en donde se ha aplicado la consideración de que $n(\mathbf{r})$ es **independiente** de λ , así como también que \hat{V}_{λ} es un operador multiplicativo.

$${}^{14}\hat{H}_{\lambda} = \hat{T}_0 + \lambda \hat{V}_{ee} + \hat{V}_{\lambda} + \hat{V}_c + \hat{V}_{ext}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Sustituyendo en la expresión inicial,

$$egin{aligned} \psi_1 |\hat{H}_1|\psi_1
angle &= \langle\psi_0|\hat{H}_0|\psi_0
angle + \int_0^1 \left\langle\psi_\lambda \left|rac{\partial\hat{H}_\lambda}{\partial\lambda}
ight|\psi_\lambda
ight
angle d\lambda, \ &= \langle\psi_0|\hat{H}_0|\psi_0
angle + \int_0^1 \left\langle\psi_\lambda|\hat{V}_{ee}|\psi_\lambda
angle d\lambda + \dots \ \dots + \int d\mathbf{r}n(\mathbf{r})V_1(\mathbf{r}) - \int d\mathbf{r}n(\mathbf{r})V_0(\mathbf{r}). \end{aligned}$$

Sustituyendo ahora las expresiones obtenidas para \hat{H}_1 y \hat{H}_0 en los valores esperados,

$$egin{aligned} &\langle\psi_1|\hat{H}_1|\psi_1
angle &= \langle\psi_1|\hat{T}_0'+\hat{V}_{ee}+\hat{V}_1+\hat{V}_c+\hat{V}_{ext}|\psi_1
angle, \ &= \langle\psi_1|\hat{T}_0'|\psi_1
angle+\langle\psi_1|\hat{V}_{ee}|\psi_1
angle+\int d\mathbf{r}n(\mathbf{r})V_1(\mathbf{r})+\ldots \ &\ldots+\int d\mathbf{r}n(\mathbf{r})V_c(\mathbf{r})+\int d\mathbf{r}n(\mathbf{r})V_{ext}(\mathbf{r}). \end{aligned}$$

Intercambio y correlación: aprox. locales y semi-locales Funcionales híbridos Para \hat{H}_{0} ,

$$\begin{split} \langle \psi_0 | \hat{H}_0 | \psi_0 \rangle &= \langle \psi_1 | \hat{T}_0 + \hat{V}_0 + \hat{V}_c + \hat{V}_{ext} | \psi_1 \rangle \,, \\ &= \langle \psi_1 | \hat{T}_0 | \psi_1 \rangle + \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) V_0(\mathbf{r}) + \dots \\ &\dots + \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) V_c(\mathbf{r}) + \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) V_{ext}(\mathbf{r}) \end{split}$$

Por tanto, sustituyendo los valores esperados de \hat{H}_1 y \hat{H}_0 obtenidos anteriormente:

$$\begin{split} \langle \psi_1 | \hat{H}_1 | \psi_1 \rangle &= \langle \psi_0 | \hat{H}_0 | \psi_0 \rangle + \int_0^1 \langle \psi_\lambda | \hat{V}_{ee} | \psi_\lambda \rangle \, d\lambda + \dots \\ \dots &+ \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) V_1(\mathbf{r}) - \int d\mathbf{r} n(\mathbf{r}) V_0(\mathbf{r}), \\ \Rightarrow \quad \langle \psi_1 | \hat{V}_{ee} | \psi_1 \rangle &= \int_0^1 \langle \psi_\lambda | \hat{V}_{ee} | \psi_\lambda \rangle \, d\lambda. \end{split}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

La expresión obtenida se puede entender como,

$$\langle \psi_1 | \hat{V}_{ee} | \psi_1 \rangle = \int_0^1 \langle \psi_\lambda | \hat{V}_{ee} | \psi_\lambda \rangle \, d\lambda,$$

- El lado izquierdo representa el valor esperado del operador que describe, en el sistema de partículas interacturantes, todos los efectos de correlación e intercambio.
- El lado derecho es la integral en todo un set de elementos de matriz en donde se varía el peso de las interacciones e - e de muchos cuerpos.

Para poder obtener la descripción del valor esperado de los elementos completos de las interacciones de intercambio y correlación, se procede a resolver la integral, y para ello se separan las contribuciones:

$$\hat{V}_{ee} = \hat{V}_x + \hat{V}_c.$$

Funcionales híbridos

De la separación propuesta, se tiene:

- \hat{V}_c se ataca con el enfoque estándar **DFT** (local o semi-local).
- \hat{V}_x se aproxima mediante,

$$\begin{split} &\int_0^1 f(x) dx \approx a f(1) - b f(0) \ \forall \ a, b = \text{param. de ajuste}, \\ \therefore \ \int_0^1 \ \langle \psi_\lambda | \hat{V}_x | \psi_\lambda \rangle \, d\lambda = a \ \langle \psi_1 | \hat{V}_x^{(1)} | \psi_1 \rangle - b \ \langle \psi_0 | \hat{V}_x^{(0)} | \psi_0 \rangle \,, \end{split}$$

siendo que los valores esperados de $\hat{V}_x^{(1)}$ y $\hat{V}_x^{(0)}$ corresponden a la energía de **intercambio** para los sistemas **interacturante** y Kohn-Sham, respectivamente:

$$\begin{split} E_x^{HF} &= \frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^N \int \int d\mathbf{r} d\mathbf{r}' \frac{\phi_i^*(\mathbf{r}) \phi_j^*(\mathbf{r}') \phi_i(\mathbf{r}') \phi_j(\mathbf{r})}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|},\\ E_x^{LDA} &= E_x^{LDA}[n(\mathbf{r})]. \end{split}$$

Por tanto, se tiene para la energía de intercambio y correlación:

$$E_{xc} = a_1 E_x^{HF} + a_2 E_x^{LDA} + E_c^{LDA} + a_x \Delta E_x^{SL} + a_c \Delta E_c^{SL},$$

en donde se han incluido efectos de gradiente (semi-locales) en las partes de intercambio y correlación, ΔE_x^{SL} y ΔE_c^{SL} .

Requiriendo que se tomen en cuenta **todos** los efectos de intercambio: $\Rightarrow a_1 + a_2 = 1$, llegando a:

$$E_{xc} = E_x^{LDA} + a_0 \left[E_x^{HF} - E_x^{LDA} \right] + E_c^{LDA} + a_x \Delta E_x^{SL} + a_c \Delta E_c^{SL}, ^{\textbf{15}}$$

expresión obtenida por Becke,¹⁶ la cual incluye 3 constantes ajustadas a un set representativo de moléculas:

$$a_0 = 0.20, \ a_x = 0.72, \ a_c = 0.81.$$

¹⁵donde $a_1 = a_0, \ a_2 = 1 - a_0.$

¹⁶A.D. Becke, "A new mixing of Hartree-Fock and local density-functional theories", *J. Chem. Phys.* **98**, 5648 (1993).

Los funcionales **híbridos** que utilizan la formulación de Becke para construir la energía de intercambio y correlación, tienen las siguientes características:

- Se denotan **B3**XXX, en donde XXX constituye la versión del funcional semi-local utilizado.
- El funcional híbrido más utilizado es el **B3LYP**, generado por Lee, Yang, y Parr.
- La mejora sustancial de los métodos híbridos es en la descripción de las energías de excitación.
- En metales puede causar que $N(E_F) = 0$, debido a singularidades logarítmicas en la parte de H-F.
- La descripción del band-gap es mejor que en funcionales locales y semi-locales, sin embargo, esto es altamente dependiente de los parámetros de Becke que se seleccionan para el sistema bajo estudio.



Contenido: Tema 04

4. Teoría del funcional de la densidad (DFT)

- 4.1 Método de Thomas-Fermi
- 4.2 Teoremas de Hohenberg-Kohn
- 4.3 Método de Kohn-Sham
- 4.4 Energía de intercambio y correlación: aproximaciones locales y semi-locales
- 4.5 Pseudopotenciales



Comportamiento y características de los orbitales



Características

• Las funciones de onda deben de **cumplir** con la condición de ortogonalidad:

$$\langle \phi_i | \phi_j \rangle = \delta_{ij},$$

aún cuando tengan $n~{\rm dif.}$ y mismo l.

- La parte importante para definir las propiedades de un sólido (enlace químico) se encuentra alejada de la región nodal.
- Es deseable por tanto substituir la parte altamente oscilatoria por una más suave que coincida con la región importante para el enlace químico.

Comportamiento y características de los orbitales



Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Simplificación de los orbitales

Entonces, se desea resolver:

$$\hat{h}\psi = \epsilon\psi,$$

en donde \hat{h} es un operador de tipo de **una partícula**, como el de Kohn-Sham o de Hartree-Fock.

Para simplificar la expresión de los orbitales, se propone la siguiente forma de la solución:

$$\psi = \phi + \sum_{c} b_c \psi_c,$$

 $\forall \phi \rightarrow \text{función suave},$

 $\psi_c \rightarrow$ función para la región cercana al core en donde se encuentran los nodos,

y las ctes. b_c son determinadas utilizando las condiciones exigidas de ortonormalidad:

$$\langle \psi_{c\alpha} | \psi_{c\beta} \rangle = \delta_{\alpha\beta} \& \langle \psi | \psi_c \rangle = 0 \forall \psi_c.$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Construcción de orbitales

Por tanto, determinando los coef. b_c , con las propidades anteriores:

$$\begin{split} \psi &= \phi + \sum_{c} b_{c} \psi_{c}, \\ \Rightarrow & \langle \psi_{c0} | \psi \rangle = \langle \psi_{c0} | \phi \rangle + \sum_{c} b_{c} \langle \psi_{c0} | \psi_{c} \rangle , \\ \therefore & b_{c0} = - \langle \psi_{c0} | \phi \rangle . \end{split}$$

Aplicando la propuesta de construcción para el orbital ψ en la ec. de eigenvalores, y analizando por separado cada lado de la ecuación,

$$\begin{aligned} \hat{h}\psi(\mathbf{r}) &= \epsilon\psi(\mathbf{r}), \\ \therefore \quad \hat{h}\psi(\mathbf{r}) &= \hat{h}\left[\phi(\mathbf{r}) + \sum_{c} b_{c}\psi_{c}(\mathbf{r})\right], \\ &= \hat{h}\phi(\mathbf{r}) - \sum_{c} \langle\psi_{c}|\phi\rangle \epsilon_{c}\psi_{c}(\mathbf{r}), \\ &= \hat{h}\phi(\mathbf{r}) - \sum_{c} \int d\mathbf{r}'\psi_{c}^{*}(\mathbf{r}')\phi(\mathbf{r}')\epsilon_{c}\psi_{c}(\mathbf{r}). \end{aligned}$$

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Construcción de orbitales: efectos en el Hamiltoniano Ahora, por el otro lado, para $\epsilon \psi(\mathbf{r})$,

$$egin{aligned} \epsilon\psi(\mathbf{r}) &= \epsilon\left[\phi(\mathbf{r}) + \sum_{c}b_{c}\psi_{c}(\mathbf{r})
ight], \ &= \epsilon\phi(\mathbf{r}) - \sum_{c}\int d\mathbf{r}'\psi_{c}^{*}(\mathbf{r}')\phi(\mathbf{r}')\epsilon\psi_{c}(\mathbf{r}), \end{aligned}$$

el cual comparando con el resultado anterior,

$$\hat{h}\psi(\mathbf{r}) = \hat{h}\phi(\mathbf{r}) - \sum_{c} \int d\mathbf{r}' \psi_{c}^{*}(\mathbf{r}')\phi(\mathbf{r}')\epsilon_{c}\psi_{c}(\mathbf{r}),$$

se obtiene:

$$\Rightarrow \quad \hat{h}\phi(\mathbf{r}) + \sum_{c} \left(\epsilon - \epsilon_{c}\right) \int d\mathbf{r}' \psi_{c}^{*}(\mathbf{r}')\phi(\mathbf{r}')\psi_{c}(\mathbf{r}) = \epsilon\phi(\mathbf{r}),$$

- *h* contiene la información de la energía cinética y las interacciones de los electrones.
- El segundo término representa un operador no-local.

Construcción de orbitales: propuesta de pseudopotencial

En la ecuación anterior se pueden reordenar los términos para expresarla de la siguiente manera,

$$\hat{h}\phi(\mathbf{r}) + \sum_{c} \left(\epsilon - \epsilon_{c}\right) \int d\mathbf{r}' \psi_{c}^{*}(\mathbf{r}')\phi(\mathbf{r}')\psi_{c}(\mathbf{r}) = \epsilon\phi(\mathbf{r}),$$
$$\left[-\frac{1}{2}\nabla^{2} + \hat{V}_{ps}(\mathbf{r})\right]\phi(\mathbf{r}) = \epsilon\phi(\mathbf{r}),$$

siendo que el **pseudopotencial** V_{ps} definido como:

$$\hat{V}_{ps}(\mathbf{r}) = V_c + V_{ext} + V_{xc} + V_{NL},$$

$$\forall \quad V_{NL}(\mathbf{r})\phi(\mathbf{r}) = \sum_c (\epsilon - \epsilon_c) \int d\mathbf{r}' \psi_c^*(\mathbf{r}') \hat{P}_{\mathbf{rr}'} \left[\phi(\mathbf{r})\psi_c(\mathbf{r}')\right]$$
Pseudopotenciales



- El pseudopotencial dependerá del tipo de orbital bajo el cual actúa.
- El número de funciones base para describir ψ(r) se reduce enormemente, debido a que la función ahora es más suave.

Omar De la Peña-Seaman | IFUAP

Física Atómica y Molecular — Doctorado (Física)

Modelo para la construcción de pseudopotenciales

Debido a que el pseudopotencial sustituye al potencial del núcleo junto con los electrones de core, entonces posee las sig. características:

- Es esféricamente simétrico.
- Cada comp. angular $\{l,m\}$ debe ser tratada de manera separada. Expresando el pseudopotencial como,

$$\hat{V}_{SL}(r) = \sum_{lm} |Y_{lm}\rangle V_l(r) \langle Y_{lm}| \quad \forall \quad Y_{lm} = P_l(\mathsf{Cos}\theta)e^{im\phi},$$

se le puede considerar como **semi-local** en el sentido de que es **nolocal** en la variable angular, pero **local** en la variable radial.

Por tanto, obteniendo los elementos de matriz entre los estados ψ_i y ψ_j del pseudopotencial:

$$\langle \psi_i | \hat{V}_{SL} | \psi_j \rangle = \int dr \psi_i^*(r, \theta, \phi) \left[\hat{V}_{SL} \psi_j \right]_{r,\theta,\phi},$$

$$\forall \quad \left[\hat{V}_{SL} f \right]_{r,\theta,\phi} = \sum_{lm} Y_{lm}(\theta, \phi) V_l(r) \int d(\mathsf{Cos}\theta') d\phi' Y_{lm}(\theta', \phi') f(r', \theta', \phi').$$

Pseudopotenciales que conservan la norma (NCPP)

La manera de obtener/calcular pseudopotenciales, es mediante el ajuste de las propiedades de la región de valencia para el átomo aislado.

La filosofía de los pseudopotenciales que conservan la norma es:

- Simplificar la aplicación de los pseudopotenciales.
- Hacerlos más precisos y transferibles.
- Proponer una función $\psi^{ps}(\mathbf{r})$ que este normalizada y que sea solución de un potencial modelo tal que reproduzca las prop. de la región de valencia de un cálculo all-electron.



Pseudopotenciales que conservan la norma (NCPP)

En la **región de valencia** se satisface la condición de ortonormalidad de las pseudofunciones de onda,

$$\left\langle \psi_i^{ps} \middle| \psi_j^{ps} \right\rangle = \delta_{ij},$$

tal que la forma de las ecuaciones de Kohn-Sham se mantenga,

$$(H_{KS}^{ps} - \epsilon_i) \psi_i^{ps} = 0,$$

$$\forall \ H_{KS}^{ps} = -\frac{1}{2} \nabla^2 + V_{ext}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + V_{xc}(\mathbf{r}),$$

$$\Rightarrow \ H_{KS}^{ps} = -\frac{1}{2} \nabla^2 + V_{ext}^{ps}(\mathbf{r}) + V_c(\mathbf{r}) + V_{xc}(\mathbf{r}).$$

y donde la construcción de **NCPP** es regida por los requerimientos postulados por Hamann, Schlüter y Chiang.¹⁷

¹⁷D.R. Hamann, M. Schlüter, and C. Chiang, "Norm-conserving pseudopotentials", Phys. Rev. Lett. **43**, 1494 (1979).

Pseudopotenciales que conservan la norma (NCPP): Postulados

- **1.** Los **eigenvalores** de valencia de los sets *all-electron* y del calc. pseudo deben **coincidir** para una conf. atómica de referencia.
- 2. Las funciones de onda de valencia *all-electron* y del pseudo deben coincidir después de un radio de *core* seleccionado R_c .

De estos dos puntos se obtiene que el **NCPP** iguala al potencial atómico *all-electron* **fuera** de la región de *core* $(r < R_c)$, ya que el potencial está determinado unívocamente por las **funciones de onda** y las **energías**.

3. Las derivadas logarítmicas de las funciones all-electron y del pseudo deben coincidir en R_c .

Este punto implica que $\psi_l(r)$ y $\psi'_l(r)$ son **continuas** en R_c para cualquier potencial **suave**, debido a:

$$D_l(\epsilon,r) = \frac{r\psi_l^{'}(\epsilon,r)}{\psi_l(\epsilon,r)} = r\frac{d}{dr} \left[\ln \psi_l(\epsilon,r) \right].$$

Pseudopotenciales que conservan la norma (NCPP): Postulados

 La densidad de carga integrada dentro de las esferas de *core* deben de coincidir para cada función de onda entre las funciones *allelectron* y las del pseudo.

Se sabe que para $r < R_c$ el orbital ψ_l difiere entre la función *all-electron* y la del pseudo, sin embargo, la **densidad de carga**:

$$\rho_l = \int_0^{R_c} dr r^2 |\psi_l(r)|^2,$$

es la misma tanto para ψ_l^{ps} como para la función all-electron ψ_l para un estado de valencia.

La condición de conservación de carga asegura:

- La carga total en el *core* sea la correcta.
- El pseudo-orbital normalizado sea igual al orbital real fuera de la región de core $(r > R_c)$.

Pseudopotenciales que conservan la norma (NCPP): Postulados

5. La primera derivada respecto a la energía de las derivadas logarítmicas de los sistemas *all-electron* y pseudo coinciden en R_c y por tanto también para $r > R_c$.

Este punto asegura la **transferibilidad** del pseudopotencial, ya que con la condición propuesta, el pseudo, construido en un ambiente de átomo aislado, reproducirá los cambios **a primer orden** en las funciones de onda y eigenvalores en un sólido.

Esta condición se encuentra incluída en el requerimiento de **conservación de norma** del pseudo, y para demostarlo se considera la ec. radial para un átomo esférico o ión,

$$\begin{aligned} &-\frac{1}{2}\phi_l^{\prime\prime}(r) + \left[\frac{l(l+1)}{2r^2} + V_{eff}(r) - \epsilon\right]\phi_l(r) = 0 \quad \forall \quad \phi_l(r) = r\psi_l(r),\\ &\chi_l^{\prime}(\epsilon, r) + \chi_l^2(\epsilon, r) = \frac{l(l+1)}{r^2} + V_{eff}(r) - 2\epsilon \quad \forall \quad \chi_l(\epsilon, r) = \frac{d}{dr}\ln\phi_l(r). \end{aligned}$$

Pseudopotenciales que conservan la norma (NCPP): postulados

De la ec. anterior, derivando respecto a la energía,

$$\begin{split} \chi_l'(\epsilon, r) + \chi_l^2(\epsilon, r) &= \frac{l(l+1)}{r^2} + V_{eff}(r) - 2\epsilon, \\ \Rightarrow \quad \frac{\partial}{\partial \epsilon} \chi_l'(\epsilon, r) + 2\chi_l(\epsilon, r) \frac{\partial}{\partial \epsilon} \chi_l(\epsilon, r) &= -2, \\ \therefore \quad \frac{\partial}{\partial r} \left[\phi_l^2(r) \frac{\partial}{\partial \epsilon} \chi_l(\epsilon, r) \right] &= -2\phi_l^2(r), \end{split}$$

integrando la ecuación anterior en la esfera de core,

$$\frac{\partial}{\partial \epsilon} \chi_l(\epsilon, R_c) = -\frac{2}{\phi_l^2(R_c)} \int_0^{R_c} dr \phi_l^2(r) = -\frac{2}{\phi_l^2(R_c)} \rho_l(R_c),$$

por tanto, se observa que si $\phi_l^{ps} = \phi_l^{AE} \forall r = R_c$ y se obedece la conservación de norma \Rightarrow la primera derivada respecto a la energía $\chi_l(\epsilon, r)$ es la misma tanto para el pseudo como para el *all-electron*.

Pseudopotenciales ultrasuaves (USPP)

El objetivo de los pseudopotenciales **ultrasuaves** es crear pseudo-funciones de onda que sean lo más **suaves** posibles, de tal manera que se reduzca la expansión en Fourier de éstas.

Para ello se propone una pseudo-función suave que no conserva la norma $\tilde{\phi} = r\tilde{\psi}$, tal que la diferencia en la norma con una que si la conserva ($\phi = r\psi$) es:

$$\Delta \rho_{s,s'} = \int_0^{R_c} dr \Delta \rho_{s,s'}(r),$$

$$\forall \ \Delta \rho_{s,s'}(r) = \phi_s^*(r)\phi_{s'}(r) - \tilde{\phi}_s^*(r)\tilde{\phi}_{s'}(r).$$

Ahora, un potencial no-local puede ser definido como:

$$\begin{split} \delta \hat{V}_{NL}^{US} &= \sum_{s,s'} D_{s,s'} \left| \beta_s \right\rangle \left\langle \beta_{s'} \right|, \\ \forall \ D_{s,s'} &= B_{s,s'} + \epsilon_{s'} \Delta \rho_{s,s'}. \end{split}$$

Pseudopotenciales ultrasuaves (USPP)

Con este potencial, para cada estado atómico de referencia s, las funciones $\tilde{\psi}_s$ son solución de la ecuación general:

$$\begin{split} \left[\hat{H} - \epsilon_s \hat{S} \right] \tilde{\psi}_s &= 0, \\ \hat{H} &= -\frac{1}{2} \nabla^2 + V_{local} + \delta \hat{V}_{NL}^{US}, \\ \hat{S} &= \hat{1} + \sum_{s,s'} \Delta \rho_{s,s'} \left| \beta_s \right\rangle \left\langle \beta_{s'} \right|. \end{split}$$

Bajo este formalismo, la densidad de carga se calcula mediante:

$$n_{e}(\mathbf{r}) = \sum_{i}^{occ} \tilde{\psi}_{i}^{*}(\mathbf{r}) \tilde{\psi}_{i'}(\mathbf{r}) + \sum_{s,s'} n_{s,s'} \Delta \rho_{s,s'}(\mathbf{r}),$$

$$\forall \quad n_{s,s'} = \sum_{i}^{occ} \left\langle \tilde{\psi}_{i} \middle| \beta_{s'} \right\rangle \left\langle \beta_{s} \middle| \tilde{\psi}_{i} \right\rangle.$$

Comparación: pp's que conservan la norma y ultrasuaves



En la generación de pseudopotenciales, se debe obtener un equilibrio entre:

- Precisión y transferibilidad: Se debe escoger un R_c pequeño lo que lleva a pseudos duros, ya que se desea describir la función de onda tan bien como sea posible en la región cercana al átomo.
- Suaves: Se debe escoger un R_c grande lo que da lugar a pseudos suaves, ya que es deseable describir la función de onda con el menor número de funciones base posibles.