ESTRUCTURA DE LA MATERIA 3 – CÁTEDRA MARTA FERRARO

- Funciones de onda de muchos electrones
- El problema electrónico en las moléculas. Unidades atómicas. Aproximación de Born-Oppenheimer. El principio de exclusión de Pauli. Spin orbitales y orbitales espaciales. Productos de Hartree. Determinante de Slater. La aproximación de Hartree-Fock. Elementos de la base de funciones. Ejemplo: la molécula de H2 en el nivel de base mínima. Estados excitados. Energía de correlación e Interacción de Configuraciones.
- Operadores y elementos de matriz en el problema molecular. Integrales mono- y bi-electrónicas. Notación. Ejemplo: molécula de H2 en el nivel de base mínima. Reglas generales para evaluar elementos de matriz. Transición de orbitales de spin (spin-orbiltales) a orbitales espaciales. Integrales de Coulomb y de Intercambio. Interpretación seudo-clásica de la energía determinantal. Segunda cuantificación: operadores de creación y de aniquilación. Relaciones de anticonmutación. Operadores en segunda cuantificación: evaluación de elementos de matriz. Configuraciones spin-adaptadas: operadores de spin. Determinantes irrestrictos.
- La aproximación de Hartree-Fock.

Ecuaciones de Hartree-Fock. Operadores de Coulomb y de Intercambio. El principio variacional. Minimización de la energía asociada a un determinante de Slater. Interpretación de las soluciones de las ecuaciones de Harttree-Fock. Energías orbitales y Teorema de Koopman., Teorema de Brioullin. El hamiltoniano de Hartree-Fock.

• Sistemas de Hatree-Fock restrictos de capa cerrada.. Ecuaciones de Roothaan-Hall.

Estados de Hartree-Fock de capa cerrada. Spin orbitales restrictos. Base de funciones. Aproximación LCAO. Ecuaciones de Roothaan-Hall.. La densidad de carga. Expresión para la matriz de Fock. Ortogonalización de la base. El procedimiento del campo autoconsistente. Valores de expectación y análisis poblacional.

• Distribución electrónica

Funciones densidad electrónica. Matrices densidad. Funciones densidad para una función unideterminantal. Densidad de transición: generalización. Análisis poblacional y desarrollo en orbitales naturales. Introducción al cálculo de propiedades molecularees.

• Bases de funciones para molécula poliatómicas.

Bases de funciones gaussianas. Contracciones de bases gaussianas para el cálculo de propiedades moleculares. Bases STO-3G. Bases de calidad doble zeta. Bases 4-31G* y 6-31G*. Ejemplos de funciones de onda de capa cerrada. Energías totales. Potenciales de ionización. Geometrías de equilibrio. Análisis poblacional. Cargas y momentos dipolares.

• Formalismo irrestricto de Hartree-Fock de capa abierta. Ecuaciones de Pople-Nesbet.

Spin orbitales irrestrictos. Hartree-Fock de capa abierta. Las ecuaciones de Pople-Nesbet. Densidad de spin. Expresión de la matriz de Fock. Solución a las ecuaciones SCF irrestrictas. Ejemplos.

• Configuración de Interacciones

Funciones de onda multiconfiguracionales. Estructura de la matriz CI completa.

Normalización intermedia y expresión para la energía de correlación. Ejemplo: disociación de la molécula de H₂. *CI* con excitaciones dobles (*DCI*). Inclusión de orbitales naturales y convergencia del cálculo *CI*.

• Aplicaciones

Bibliografía

- ' Modern Quantum Chemistry. Introduction to advanced electronic structure theory'. A. Szabo y N. S. Ostlund, Mc Millan Publishing Co. (1982).
- 'Methods of Molecular Quantum Mechanics' R. Mc Weeney and B. T. Sutcliffe. Academic Press, New York (1992).
- 'Density Functional Theory' R. M. Dreizler y F. K. U. Gross, Springer Verlag, 1990. Selección de artículos publicados en revistas especializadas del área de Física Atómica y Molecular.
- 'Molecular electronic Structure Theory', helgaker, Jorgemsen and Olsen, Wiley and Son, 1999.