

## *Содержание*

<b>Введение . . . . .</b>	<b>10</b>
<b>Используемые обозначения . . . . .</b>	<b>18</b>
<b>Часть I</b>	
<b>Физика и физическая химия . . . . .</b>	<b>23</b>
<b>Глава 1. Классическая механика . . . . .</b>	<b>23</b>
1.1. Механика Ньютона . . . . .	23
1.2. Формализм Лагранжа . . . . .	27
1.2.1. Уравнения Эйлера—Лагранжа . . . . .	27
1.2.2. Интегралы движения . . . . .	31
1.3. Формализм Гамильтона . . . . .	36
<b>Глава 2. Квантовая механика . . . . .</b>	<b>38</b>
2.1. Вводные замечания . . . . .	38
2.2. Базовые положения волновой механики . . . . .	38
2.2.1. Что такое волновая функция? . . . . .	38
2.2.2. Операторы, гильбертовы пространства и прочая мелочь... .	40
2.2.3. Уравнение Шредингера . . . . .	57
2.2.4. Импульсное представление . . . . .	64
2.2.5. Принцип неопределенности Гейзенберга . . . . .	68
2.3. Методы квантовой механики . . . . .	70
2.3.1. Зачем нужно рассматривать какие-то там методы? . . . . .	70
2.3.2. Вариационный метод . . . . .	71
2.3.3. Теория возмущений . . . . .	74
2.4. Формализм Дирака, или бра-кет-нотация . . . . .	82
2.5. Разложение единицы . . . . .	83
<b>Глава 3. Термодинамика . . . . .</b>	<b>85</b>
3.1. Феноменология . . . . .	85
3.1.1. Термодинамические системы, переменные и процессы . . . . .	85
3.1.2. Постулаты термодинамики . . . . .	90
3.1.3. Что можно посчитать в термодинамике? . . . . .	91
3.2. Статистическая термодинамика . . . . .	94
3.2.1. Ансамбли в статистической термодинамике . . . . .	94
3.2.2. Матрица плотности . . . . .	106

<b>Глава 4. Химическая кинетика . . . . .</b>	112
4.1. О чём нам поведает химическая кинетика? . . . . .	112
4.2. Феноменологическая кинетика . . . . .	113
4.2.1. Закон действующих масс . . . . .	113
4.2.2. Простейшие типы элементарных реакций . . . . .	117
4.2.3. Уравнение Аррениуса . . . . .	119
4.3. Теория активных столкновений . . . . .	120
<b>Заключение . . . . .</b>	126
<b>Часть II</b>	
<b>Квантовая химия . . . . .</b>	127
<b>Глава 1. Степени свободы молекулы . . . . .</b>	127
1.1. Разделение движений ядер и электронов . . . . .	127
1.1.1. Молекулярный гамильтониан: что это и с чем его едят? . . . . .	127
1.1.2. Атомная система единиц . . . . .	129
1.1.3. Адиабатическое представление . . . . .	131
1.1.4. Приближение Борна—Оппенгеймера . . . . .	134
1.2. Разделение ядерных степеней свободы . . . . .	141
1.2.1. Отделение поступательного движения, или переход в лабораторную систему координат . . . . .	142
1.2.2. Отделение вращательного движения, или переход в молекулярную систему координат . . . . .	143
1.3. Условия разделения поступательного, вращательного и колебательных движений молекулы . . . . .	144
1.3.1. Итог . . . . .	146
1.4. Характеристики различных движений в молекулах . . . . .	147
<b>Глава 2. Как устроена квантовая химия с точки зрения обывателя . . . . .</b>	152
2.1. Что такое квантовая химия? . . . . .	152
2.2. Полтора землекопа, или две с половиной парадигмы квантовой химии . . . . .	153
2.3. Особые точки на поверхностях потенциальной энергии . . . . .	156
2.4. Внутренние координаты молекулы . . . . .	159
<b>Глава 3. Волновая механика электронов (метод WFT) . . . . .</b>	161
3.1. Приближение независимых электронов . . . . .	161
3.1.1. Спин электрона . . . . .	161
3.1.2. Принцип Паули и определитель Слейтера . . . . .	167
3.1.3. Правила Слейтера . . . . .	172
3.1.4. Метод Хартри—Фока . . . . .	181
3.1.5. Уравнения Хартри—Фока . . . . .	182

3.1.6. Как решать уравнения HF . . . . .	186
3.1.7. Вариации и сорта метода HF . . . . .	189
3.1.8. Мультиплетность . . . . .	191
3.1.9. Теорема Купманса . . . . .	198
3.2. За пределами Хартри—Фока . . . . .	202
3.2.1. Что такое электронная корреляция? . . . . .	202
3.2.2. Общая идея пост-хартри-фоковских методов . . . . .	204
3.2.3. Метод конфигурационного взаимодействия (CI) . . . . .	207
3.2.4. Теория возмущений Мёллера—Плессета (MP) . . . . .	210
3.2.5. Метод связанных кластеров (CC) . . . . .	213
<b>Глава 4. Знакомьтесь, теория функционала плотности, для друзей — DFT . . . . .</b>	<b>216</b>
4.1. Что такое электронная плотность? . . . . .	216
4.2. Теоремы Хоэнберга—Кона . . . . .	217
4.2.1. Введение . . . . .	217
4.2.2. Первая теорема Хоэнберга—Кона . . . . .	218
4.2.3. Вторая теорема Хоэнберга—Кона . . . . .	220
4.3. Метод Кона—Шэма . . . . .	221
4.4. Лестница Иакова функционалов DFT . . . . .	225
<b>Глава 5. Базисные наборы . . . . .</b>	<b>229</b>
5.1. Зачем нужны базисы? . . . . .	229
5.2. Вычислительная стоимость квантово-химических методов . . . . .	230
5.3. Приближение МО ЛКАО . . . . .	232
5.3.1. Орбитали слейтеровского типа . . . . .	232
5.3.2. Гауссовые орбитали . . . . .	237
5.3.3. Экстраполяция к полному базисному набору (CBS) . . . . .	240
5.3.4. Ошибка суперпозиции базиса (BSSE) . . . . .	241
5.4. Пара слов о плосковолновых базисах . . . . .	243
<b>Глава 6. Симметрия и молекулы . . . . .</b>	<b>245</b>
6.1. Теория групп: язык симметрии . . . . .	245
6.1.1. Введение: можем ли мы чувствовать симметрию? . . . . .	245
6.1.2. Введение в теорию групп . . . . .	246
6.1.3. Точечные группы симметрии . . . . .	247
6.2. Немного о теории представлений групп . . . . .	254
6.2.1. Что такое представление группы? . . . . .	254
6.2.2. Неприводимые представления . . . . .	258
6.2.3. Проекторы на представления . . . . .	260
6.3. Правило обращения интегралов в ноль . . . . .	261
6.4. Ядерные движения как представления групп симметрии . . . . .	263

6.4.1. Симметрия поступательного движения центра масс . . . . .	264
6.4.2. Симметрия вращения молекулы как целого . . . . .	267
6.4.3. Полная симметрия всех движений ядер . . . . .	271
6.4.4. Колебательное представление молекулы . . . . .	274
<b>6.5. Пример пользы от симметрии: тайная жизнь иона <math>\text{H}_3^+</math></b> . . . . .	<b>275</b>
6.5.1. Вступление + оффтоп об использовании симметрии в теоретической химии . . . . .	275
6.5.2. Определение группы симметрии . . . . .	276
6.5.3. Симметрия в задаче о состояниях электронов . . . . .	279
6.5.4. Симметрия в задаче о колебаниях ядер . . . . .	286
<b>Заключение</b> . . . . .	<b>292</b>
 <b>Часть III</b>	
<b>Явные модели для движений ядер в молекуле</b> . . . . .	<b>294</b>
<b>Глава 1. Ядерные степени свободы молекулы</b> . . . . .	<b>294</b>
1.1. Разделение степеней свободы молекулы . . . . .	294
1.2. Последствия разделения . . . . .	296
<b>Глава 2. Поступательное движение</b> . . . . .	<b>299</b>
<b>Глава 3. Вращение</b> . . . . .	<b>304</b>
3.1. Гамильтониан жёсткого ротора . . . . .	304
3.2. Оператор момента импульса и его свойства . . . . .	307
3.2.1. Приведённый оператор момента импульса . . . . .	307
3.2.2. Коммутационные соотношения для операторов момента .	308
3.2.3. Момент импульса в лабораторной и молекулярной системах координат . . . . .	310
3.2.4. Собственные функции оператора момента импульса .	310
3.3. Их было четверо: виды волчков и их энергетические спектры . . . . .	313
3.3.1. Что такое вращательные постоянные? . . . . .	313
3.3.2. Эллипсоид инерции . . . . .	315
3.3.3. Вращательные состояния линейных молекул . . . . .	317
3.3.4. Вращательные состояния сферических волчков . . . . .	320
3.3.5. Вращательные состояния симметричных волчков . . . . .	321
3.3.6. Вращательные состояния асимметричных волчков . . . . .	322
<b>Глава 4. Колебания</b> . . . . .	<b>329</b>
4.1. Гармоническое приближение и нормальные колебания . .	329
4.2. Одномерный гармонический осциллятор . . . . .	331
4.2.1. Классический гармонический осциллятор . . . . .	331
4.2.2. Квантовый гармонический осциллятор . . . . .	332
4.3. GF-алгоритм . . . . .	343

---

4.4. Пара слов о термодинамике колебательных степеней свободы . . . . .	344
<b>Глава 5. Поправки к модели «жёсткий ротатор – гармонический осциллятор» . . . . .</b>	<b>346</b>
5.1. Общая идея поправок . . . . .	346
5.2. Поправки к приближению гармонического осциллятора . . . . .	349
5.2.1. Осциллятор Морзе . . . . .	349
5.2.2. Модель колебательной теории возмущений второго порядка (VPT2) . . . . .	352
5.2.3. Резонансы . . . . .	355
5.3. Поправки к приближению жёсткого ротатора . . . . .	357
5.3.1. Общий принцип учёта нежёсткости . . . . .	357
5.3.2. Центробежное растяжение . . . . .	357
5.3.3. Ангармоническое растяжение . . . . .	360
<b>Заключение . . . . .</b>	<b>362</b>

## Часть IV Неявное моделирование движений ядер в молекуле . . . . .

---

<b>Глава 1. Молекулярное моделирование . . . . .</b>	<b>363</b>
1.1. Сдвиг парадигмы: я знаю, что ничего не знаю . . . . .	363
1.2. Три кита молекулярного моделирования . . . . .	364
1.3. Теорема Гельмана–Фейнмана . . . . .	367
<b>Глава 2. Метод Монте-Карло . . . . .</b>	<b>369</b>
2.1. Постановка задачи и отчаяние: проклятие размерности . . . . .	369
2.2. Наивный метод Монте-Карло . . . . .	370
2.3. Метод Метрополиса . . . . .	373
2.3.1. Популярная иллюстрация сравнения двух методов Монте-Карло . . . . .	374
2.3.2. Принцип детального равновесия . . . . .	375
2.4. Наивный метод Монте-Карло vs. метод Метрополиса . . . . .	379
<b>Глава 3. Метод Молекулярной Динамики . . . . .</b>	<b>380</b>
3.1. Сущность метода Молекулярной Динамики . . . . .	380
3.2. Численное интегрирование уравнений движения . . . . .	381
3.2.1. Метод Эйлера . . . . .	382
3.2.2. Алгоритм Верле . . . . .	383
3.2.3. Алгоритм «чехарда» . . . . .	384
3.2.4. Скоростной алгоритм Верле . . . . .	386
3.3. Выбор начальных условий для молекулярной динамики . . . . .	387

---

3.4. Моделирование <i>NVT</i> -ансамбля молекулярной динамики . . . . .	388
3.4.1. Что такое термостаты? . . . . .	388
3.4.2. Прообраз термостата: масштабирование скоростей . . . . .	390
3.4.3. Термостат Берендсена . . . . .	392
3.4.4. Термостат Нозе—Хувера . . . . .	394
3.4.5. Термостат Андерсена . . . . .	405
3.5. Теорема о равнораспределении . . . . .	406
<b>Глава 4. Неадиабатическая молекулярная динамика</b> . . . . .	408
4.1. Общая идея . . . . .	408
4.2. Эренфестовская динамика . . . . .	410
4.3. Прыжки по поверхностям . . . . .	411
4.4. БОМД vs. неадиабатическая МД . . . . .	414
<b>Глава 5. Как сделать классическое квантовым: интегралы по траекториям</b> . . . . .	416
5.1. Термодинамические интегралы по траекториям . . . . .	416
5.2. Интегралы по траекториям в молекулярной динамике . . . . .	424
5.3. Сходимость термодинамических интегралов по траекториям . . . . .	426
5.4. Пример применения интегралов по траекториям в домашнем хозяйстве . . . . .	427
<b>Заключение</b> . . . . .	430

## Часть V

### Химические реакции и межмолекулярные взаимодействия . . . . .

<b>Глава 1. Термодинамика химических реакций</b> . . . . .	432
1.1. С чем мы будем иметь дело? . . . . .	432
1.2. Термодинамические потенциалы как функции от числа частиц . . . . .	432
1.3. Константа равновесия . . . . .	435
1.3.1. Химическая переменная . . . . .	435
1.3.2. Химическое равновесие . . . . .	436
1.3.3. Расчёт константы равновесия в приближении Борна—Оппенгеймера . . . . .	438
<b>Глава 2. Теория активированного комплекса</b> . . . . .	441
2.1. Химические реакции с точки зрения молекул . . . . .	441
2.2. Уравнение Эйринга—Поляни . . . . .	443

---

<b>Глава 3. Межмолекулярные взаимодействия . . . . .</b>	<b>449</b>
3.1. Что такое межмолекулярные взаимодействия и почему они важны? . . . . .	449
3.2. Энергия диполь–дипольного взаимодействия . . . . .	453
3.3. Ориентационные взаимодействия . . . . .	456
3.4. Индукционные взаимодействия . . . . .	460
3.5. Дисперсионные взаимодействия . . . . .	463
3.6. Квантовая химия и межмолекулярные взаимодействия . . . . .	464
3.7. Уравнение Ван-дер-Ваальса . . . . .	466
<b>Глава 4. Взаимодействие молекул с внешним электрическим полем . . . . .</b>	<b>471</b>
4.1. Что такое электромагнитная волна? . . . . .	471
4.2. Дипольное приближение . . . . .	472
4.3. Временная теория возмущений . . . . .	475
4.4. Спектроскопия поглощения/испускания . . . . .	479
4.5. Случай резонанса возбуждающего излучения с переходом между состояниями . . . . .	484
4.6. Правила отбора . . . . .	487
4.6.1. Что такое правила отбора? . . . . .	487
4.6.2. Колебательные переходы . . . . .	488
4.6.3. Вращательные переходы . . . . .	490
<b>Заключение . . . . .</b>	<b>493</b>
<b>Благодарности . . . . .</b>	<b>494</b>
<b>Литература . . . . .</b>	<b>495</b>
<b>Предметный указатель . . . . .</b>	<b>505</b>