

УДК 539.192

НОВОЕ ПОКОЛЕНИЕ ПОЛУЭМПИРИЧЕСКИХ МЕТОДОВ МОЛЕКУЛЯРНОГО МОДЕЛИРОВАНИЯ НА ОСНОВЕ ТЕОРИИ ГРУППОВЫХ ФУНКЦИЙ

© 2007 А.Л. Чугреев*

Московский государственный университет им. М.В. Ломоносова, химический факультет
ГНЦ РФ "Научно-исследовательский физико-химический институт им. Л.Я. Карпова", Москва

Статья поступила 25 июня 2006 г.

Полуэмпирические методы моделирования молекулярных систем, использующие приближение групповых функций для расчета электронной структуры, применяются автором на протяжении многих лет. Представленный обзор охватывает общую конструкцию полуэмпирического метода, использующего групповые функции и результаты, полученные частными методами: методом эффективного гамильтониана кристаллического поля, ориентированным на системы, содержащие ионы переходных металлов, и методами, основанными на приближении строго локальных геминалей, ориентированными на моделирование "органических" молекул.

Ключевые слова: квантовая химия, полуэмпирические методы, групповые функции, эффективный гамильтониан.

ВВЕДЕНИЕ

Расчетные методы квантовой химии развиваются на протяжении 75 лет, начиная с работ Хюккеля 1931—1932 гг. [1—6], посвященных созданию и использованию метода, носящего ныне его имя. Не вызывавший протеста полуэмпирический характер первых расчетных методов со временем стал рассматриваться как требующий преодоления недостаток, к настоящему времени считающийся практически изжитым за счет создания и совершенствования *ab initio* и DFT методов. Однако ключевая роль в этом развитии принадлежала, по существу, внешнему для самой квантовой химии фактору, а именно интенсивному совершенствованию вычислительных средств. Реальное положение дел на сегодняшний день довольно сильно отличается от картины, в которой все можно посчитать если не *ab initio*, то уж в крайнем случае DFT методами. На самом деле моделирование поведения сложных молекулярных систем, насчитывающих тысячи атомов, находится за пределами возможностей стандартных неэмпирических методов квантовой химии из-за катастрофического роста необходимых вычислительных ресурсов при увеличении размера системы. Зависимость потребности в вычислительных ресурсах (машином времени, в первую очередь) составляет для современных неэмпирических методов N^5 — N^7 , где N — число используемых в расчете одноэлектронных состояний (ОЭС). Особенno проблематичным является моделирование систем, содержащих атомы переходных или редкоземельных металлов и/или претерпевающих химические превращения. В результате многие практические важные и теоретически интересные системы и явления (упомянем лишь каталитически активные комплексы металлов, в том числе и металлы содержащие ферменты, как примеры, концентрирующие в себе наиболее существенные проблемы численного моделирования) остаются в значительной степени за рамками их возможностей.

В последнее время в литературе наблюдается оживление интереса к полуэмпирическим методам квантовой химии (см. обзор [7] и ссылки в нем). Счет различным полуэмпирическим

* E-mail: tch@elch.chem.msu.ru

методам идет на десятки, а если учитывать варианты параметризаций, то, наверное, и на сотни. В их рамках используются следующие основные приближения: 1) явно рассматриваются только валентные электроны; 2) используется минимальный (опять же — валентный) базисный набор ОЭС; 3) пренебрегают 3- и 4-центровыми интегралами кулоновского взаимодействия электронов; 4) используют параметрические выражения для расчета двухцентровых интегралов; 5) используют параметры для расчета одноцентровых матричных элементов. Подавляющее большинство методов использует также дополнительные (по отношению к уже перечисленным), но не менее фундаментальные приближения: 6) однодетерминантное приближение для пробной волновой функции электронов; 7) приближения МО ЛКАО для представления заполненных одноэлектронных состояний в однодетерминантной пробной функции; 8) пренебрежение интегралами перекрывания (использование приближения ортогонализованных атомных орбиталей — ОАО) для базиса валентных АО.

Ряд рекордных по числу атомов молекулярных систем оказался доступен только лишь для полуэмпирического исследования. Среди работ такого рода следует упомянуть исследования моделей молекул РНК и полиглицина, содержащих 6304 и 19 995 атомов соответственно [8]; модели белковой молекулы крамбина, содержащей более 700 атомов [9]; модели плазминогена, содержащей 1226 атомов [10], кластерных моделей оксидов, содержащих до 800 атомов [11]. Конечно, в этих работах, использовавших наиболее крупномасштабные модели, применялась более эффективная, чем традиционная диагонализация матрицы оператора Фока, процедура поиска подпространства заполненных МО, которая позволила ослабить обычную для полуэмпирических методов зависимость объема необходимых вычислительных ресурсов от размерности базиса с N^3 до N^2 . Но и при аналогичных ухищрениях модели такого масштаба, очевидно, малодоступны даже для разовых исследований *ab initio* DFT методами, не говоря уже о систематическом их применении для расчета больших серий молекул с целью выявления тенденций в рядах подобных соединений — естественная для химии постановка задачи, — или для массированного моделирования поверхностей потенциальной энергии (ППЭ) в молекулярно-динамическом или монте-карловском контекстах. Кроме того, несмотря на достигнутые успехи в развитии и применении полуэмпирических методов, некоторые классы задач остаются недоступными для исследования с их помощью, либо описываются с грубыми качественными ошибками. В частности, на протяжении многих десятилетий стандартными полуэмпирическими методами не удается описать: 1) барьеры вращения и относительную устойчивость конформаций органических соединений; 2) пирамидальность атома азота; 3) водородные связи; 4) слабые (ван-дер-ваальсовы) взаимодействия; 5) молекулы, содержащие атомы фосфора; 6) соединения переходных металлов, а из химических процессов — большинство превращений, включающих разрыв старых и образование новых связей, а также катализитические процессы. Остается актуальным и ослабление зависимости необходимых для проведения расчета вычислительных ресурсов от размеров системы до линейной по N .

Можно убедиться, однако, что качественные характеристики упомянутых выше важных классов соединений (например, комплексов переходных металлов — КПМ) или химических процессов (например, гемолитический разрыв химических связей) не воспроизводятся имеющимися полуэмпирическими методами не в силу недостатков параметризаций, о которых почти исключительно идет речь в литературе, а в силу структурных дефектов, присущих используемому для волновой функции приближению самосогласованного поля (ССП). Аналогично и слишком сильная для использования в приложениях зависимость потребности в вычислительных ресурсах в случае полуэмпирических методов является следствием применяемого для ОЭС приближения МО ЛКАО.

Структурные дефекты полуэмпирических методов описывают в литературе как последствия неучета корреляции электронов в приближении ССП. Это, однако, не совсем точно. Современная теория различает динамические и нединамические корреляции, не давая им четких определений. Можно понимать под динамическими такие корреляции, которые в принципе могут быть учтены параметрами полуэмпирического метода, а под нединамическими (статическими) корреляциями — как раз те, которые проявляют себя в качественном отличии свойств рассмат-

риваемой системы от картины, возникающей в приближении ССП, пусть даже для перенормированного гамильтониана.

В силу близкодействующего характера корреляций для воспроизведения их качественных проявлений достаточно провести на приемлемом уровне расчет лишь ограниченной части молекулярной системы, не распространяя его на всю систему. Эта идея находит свое выражение в формализме групповых функций ($\Gamma\Phi$), что создает привлекательную перспективу решить существенную часть проблем полуэмпирических методов за счет изменения вида пробной волновой функции (с ССП на $\Gamma\Phi$), чтобы в ней можно было учитывать качественные проявления корреляции электронов (нединамическую корреляцию).

С другой стороны, приближение $\Gamma\Phi$ эквивалентно разделению электронных переменных, заключающемуся в ограничении вида волновой функции всех электронов антисимметризованным произведением функций электронных групп, содержащих меньшее число электронов [15]. Физически (химически) групповые функции являются ничем иным, как "хромофорами" — т.е. частями молекул, отвечающими за *цвет* (или другие наблюдаемые свойства) вещества. Именно эта идея была использована Хюккелем [1—6] для явного описания сопряженной π -системы ненасыщенной молекулы при помощи ограниченного числа переменных одного лишь хромофора (группы π -электронов), что позволило учитывать воздействие окружения (в данном случае σ -системы) как слабое возмущение. При дальнейшем развитии квантовой химии эта идея использовалась многократно как в явном виде (исключение из рассмотрения атомных остовов в псевдопотенциальных и полуэмпирических методах [16]), так и неявно (путем использования ограниченных базисов АО, чье взаимодействие с отброшенным бесконечным набором орбиталей никак не учитывается в рамках так называемых *ab initio* методов). В качестве других примеров использования "хромофоров" (хотя бы и не называемых так) можно привести конструирование эффективных потенциалов групп (фрагментов), которые моделируют воздействие окружения на молекулы [17—19].

Квантовая химия обычно описывает основные экспериментальные факты и закономерности в области химии в терминах волновых функций. Традиционная полуэмпирическая квантовая химия, основанная на приближении ССП МО ЛКАО приводит к делокализованному описанию электронной структуры в терминах МО ЛКАО. В то же время в теоретической химии используются такие интуитивные понятия, как химическая связь и неподеленная пара. Вопреки очевидной важности этих понятий, они практически не находят отражения в расчетных методах квантовой химии. С точки зрения теории, основанной на идеи МО ЛКАО, сама возможность использования в химии таких интуитивных понятий, как связь или неподеленная пара, требует объяснений. С общей квантовомеханической точки зрения оно оказывается возможным в силу того, что для этих концептов удовлетворяется предложенный в [20] критерий выделимости фрагментов в системе: "Фрагменты можно считать наблюдаемыми в том случае, если они проявляют воспроизводимое и естественное поведение. Если оказывается, что для рядов молекул изменения фрагментов укладываются на ту или иную кривую, параметры которой можно найти эмпирически, рассмотрев достаточное число членов ряда, то это доказывает, что выделение фрагментов имеет смысл". Очевидно, что это так в случае органических молекул, поскольку значительная часть экспериментальных фактов, относящихся к органической химии (хотя, конечно же, не все), интерпретируется в терминах локальных связей, которые в этом смысле являются наблюдаемыми (или, следя [20], — полунаблюдаемыми) объектами, а потому теория (и расчетный метод), сконструированная в терминах наблюдаемых объектов, представляла бы значительный интерес.

Именно такой подход представляется нам перспективным: развить качественные представления об электронной структуре молекулярных систем в терминах *наблюдаемых* в них подсистем (хромофоров) и научиться проводить расчеты с использованием адекватной изучаемой молекулярной системе пробной волновой функции, состоящей из групповых функций наблюдаемых подсистем. Это позволит вести расчет с относительно малыми вычислительными затратами, используя *эффективные гамильтонианы электронов* (ЭГЭ) важных для дела хромофоров, при том, что дефекты ограниченной формы пробной волновой функции будут учтены их пере-

нормированными матричными элементами. При этом явный вид перенормировки получается при оценке величины поправки к энергии (или какому-либо иному наблюдаемому свойству), возникающей из-за сделанных приближений.

1. ФОРМАЛЬНЫЙ ВЫВОД ПОЛУЭМПИРИЧЕСКОГО МЕТОДА С ГРУППОВОЙ ПРОБНОЙ ФУНКЦИЕЙ

Применим теперь изложенные — очень общие — соображения к рассмотрению молекулярных систем с точки зрения выделения адекватных "хромофоров" и конструкции описывания в их терминах. Прежде чем перейти к формальным выкладкам, напомним основные определения и свойства приближения ГФ [21—24], которые понадобятся нам при их проведении.

Приближение ГФ, предложенное МакВини [21—24], представляет собой наиболее общую конструкцию, позволяющую разделить электронные переменные в задачах квантовой химии. Согласно МакВини, для применимости приближения ГФ необходимо, чтобы система состояла из M "различимых" подсистем A, B, C, \dots , каждой из которых принадлежит определенное число электронов $N_A + N_B + N_C + \dots = N$. ГФ обладает следующим свойством симметрии: она является собственной функцией для каждого из операторов чисел частиц в подсистемах $\hat{N}_A, \hat{N}_B, \hat{N}_C, \dots$ с собственными значениями N_A, N_B, N_C, \dots соответственно. Для того чтобы описание в терминах *какой-либо* ГФ было приемлемым, достаточно чтобы существовал набор операторов чисел электронов

$$\hat{N}_A; \quad \sum_A \hat{N}_A = \hat{N}$$

таких, чтобы каждый из них коммутировал с "существенной" частью H^0 точного гамильтониана H :

$$\begin{aligned} \forall A [\hat{N}_A, H^0] &= 0; \\ H &= H^0 + V, \end{aligned} \tag{1}$$

так чтобы "взаимодействие" V , определенное по отношению к части H^0 гамильтониана H , симметричной относительно группы, порожденной генераторами \hat{N}_m , было слабое. Можно показать [25], что при выполнении условия "слабости" V малы и флуктуации числа электронов в каждой из групп. Таким образом формализуется требование "различимости" и возникает естественное разбиение молекулярной системы на наблюдаемые части.

Алгебраическое приближение [26] позволяет продвинуться несколько дальше в конструировании группового разбиения. Действительно, предположим, что полное пространство ОЭС L системы разбито на ортогональные подпространства:

$$\begin{aligned} L &= \bigoplus_A L_A = \bigoplus_A \text{Im } P_A, \\ \sum_A P_A &= 1; \quad P_A P_B = \delta_{AB} P_A, \\ \text{Im } P_A \cap \text{Im } P_B &= \{0\}, \quad A \neq B; \\ \dim \text{Im } P_A &\geq N_A \end{aligned}$$

(\oplus обозначает прямую сумму ортогональных подпространств; $\text{Im } P$ — подпространство, образованное всеми результатами действия проекционного оператора P ; $\dim L$ — размерность (под)пространства L ; \cap обозначает теоретико-множественную операцию пересечения множеств). Пусть множество ОЭС $\{|a\rangle |a = 1 - \dim L_A\}$ образует полный ортонормированный базис $\langle A \rangle$ в L_A . Определяя оператор \hat{N}_A как

$$\hat{N}_A = \sum_{a \in \langle A \rangle} a^\dagger a, \tag{2}$$

где $a^\dagger(a)$ суть операторы рождения (уничтожения) электрона в состоянии $|a\rangle$, мы получаем требуемое разложение.

Предположим, что со сложной молекулярной системой связан набор локальных ОЭС, которые могут быть разбиты на непересекающиеся подмножества, являющиеся базисами в соот-

всего соответствующих несущих подпространствах. Тогда волновая функция системы электронов в приближении ГФ примет вид [24]

$$\Psi_0 = \bigwedge_{A=1}^M \Phi^A \quad (3)$$

и каждая из функций сомножителей Φ^A является разложением по таким N_A -электронным слэтеровским детерминантам, что заполненные спин-орбитали в них принадлежат L_A и только ему. Если волновая функция системы записана в виде ГФ (3), то электронные переменные, относящиеся к разным подпространствам, очевидно, разделены, так как являются собственной функцией операторов чисел электронов в группах, определенных формулой (2). Также сомножители в (3) удовлетворяют дополнительному условию сильной ортогональности:

$$\int \Phi^{A*}(x_1, x_2 \dots x_i \dots x_{N_A}) \Phi^B(x_1, x_2 \dots x_i \dots x_{N_B}) dx_i = 0, \quad (4)$$

$$\forall i \leq \min(N_A, N_B),$$

где x_i — координаты i -го электрона, включающие проекцию его спина. Эта форма пробной волновой функции, конечно же, является приближенной, так как в общем случае одноэлектронные матричные элементы гамильтониана между ОЭС, относящиеся к разным подпространствам (группам), не равны нулю и изменяют числа электронов в подсистемах (группах), т.е. дают вклад в возмущение $V(1)$. Легко проверить, что именно эти операторные слагаемые приводят к появлению ненулевых коммутаторов операторов чисел электронов (2) с точным гамильтонианом. Чтобы учесть последствия сделанного приближения, выведем вид (3) пробной волновой функции приближения ГФ из более общих соображений. Для этого мы рассмотрим волновую функцию более общего вида [27—29], отличающуюся от приближения ГФ тем, что число электронов в каждой из групп не является фиксированным. Обобщенная групповая функция (ОГФ) представляет собой линейную комбинацию антисимметризованных произведений ГФ-сомножителей, отвечающих различным распределениям данного числа электронов N между группами:

$$\Psi_k = \sum_{\{N_A\}} \sum_{\{\alpha\}} C_{\{\alpha\}}^k(\{N_A\}) \bigwedge_A \Phi_\alpha^A(N_A). \quad (5)$$

В разложении (5) каждое распределение $\{N_A | A = 1 - M\}$ электронов между группами удовлетворяет условию

$$\sum_A N_A = N; \quad \forall A, \quad N_A \geq 0,$$

$\Phi_\alpha^A(N_A)$ есть α -я базисная функция N_A электронов, в которой только ОЭС подпространства L_A могут быть заполнены. Коэффициенты разложения $C_{\{\alpha\}}^k(\{N_A\})$ должны быть определены в рамках какой-либо вариационной процедуры.

Представление ОГФ (5) является очень общим. Любую многоэлектронную функцию можно представить в таком виде. Первый шаг к выводу приближения ГФ состоит в том, что только произведения с фиксированным распределением $\{\bar{N}_A\}$ электронов между группами (подпространствами) дают вклад в ОГФ (5).

Теперь рассмотрим полный электронный гамильтониан H . Он записан в формализме вторичного квантования в соответствии с разбиением базиса ОЭС

$$H = \sum_A H_A + \sum_{A < B} V_{AB}. \quad (6)$$

В формуле (6) операторы H_A содержат только произведения ферми-операторов рождения/уничтожения электронов в ОЭС группы А. Операторы взаимодействия V_{AB} , в свою очередь, содержат смешанные произведения операторов рождения/уничтожения, относящихся к группам А и В. (Возможны, конечно же, и слагаемые, пропорциональные произведениям ферми-операторов, принадлежащих к трем или четырем различным группам. Мы опустим их для упрощения. С этим ограничением вид гамильтониана (6) вполне общий.)

С тем чтобы от оператора (6), действующего в пространстве ОГФ (5), перейти к эквивалентному оператору, действующему в пространстве функций с фиксированным распределением электронов между группами, рассмотрим оператор P , проецирующий N -электронные функции (5) на подпространство, растянутое функциями, имеющими фиксированное число электронов (\bar{N}_A) в каждой из групп А. Действуя на функции (5), оператор P обращает в нуль вклады всех состояний, имеющих распределение электронов между группами, отличное от зафиксированного. Состояния в подпространстве $\text{Im}P$ имеют вид

$$\Psi_k = \sum_{\{\alpha\}} C_{\{\alpha\}}^k (\{\bar{N}_A\}) \bigwedge_{A=1}^M \Phi_\alpha^A (\bar{N}_A). \quad (7)$$

Функции такого вида были введены в работах [30, 31] для обоснования π -электронных теорий. Для упрощения мы ограничимся только такими операторами взаимодействия, которые включают перенос лишь одного электрона между группами (резонансное взаимодействие) и той частью двухэлектронного взаимодействия, которое сохраняет число электронов в группах. Оператор взаимодействия в (6) принимает вид:

$$\begin{aligned} V_{AB} &= V_{AB}^r + V_{AB}^c, \\ V_{AB}^r &= \sum_{a \in A, b \in B} v_{ab}^r (a^+ b + b^+ a), \\ V_{AB}^c &= \sum_{aa' \in A, bb' \in B} (aa' \| bb') a^+ b^+ b' a'. \end{aligned} \quad (8)$$

Здесь $(aa' \| bb')$ суть приведенные матричные элементы электрон-электронного взаимодействия:

$$(aa' \| aa') = (aa' \| bb') - (ab' \| ba').$$

Матричные элементы оператора V_{AB}^r обращаются в нуль для любой пары состояний в подпространстве $\text{Im}P$, растянутом функциями (7). Действительно, операторы V_{AB}^r отвечают переносу электронов между группами А и В. Действуя на состояние из подпространства $\text{Im}P$, оператор V_{AB}^r порождает состояния, каждое из которых имеет распределение электронов по группам, отличающееся от характерного для состояний из $\text{Im}P$. Состояния с различными распределениями электронов между группами ортогональны. В силу этого матричные элементы V_{AB}^r между состояниями в $\text{Im}P$ обращаются в нуль. В общем плане такое поведение является недостатком приближения ГФ, поскольку на самом деле переносы электронов между группами имеют место. Учтем влияние переносов электронов между группами при помощи техники левдиновского парционирования [23, 24, 26, 32]. Тогда

$$\begin{aligned} H_{\text{eff}}(E) &= PH^0P + PV''(E)P, \\ V''(E) &= V^r Q R(E) Q V^r, \\ R(E) &= (EQ - QH^0Q)^{-1}, \end{aligned} \quad (9)$$

где

$$H^0 = \sum_A H_A + \sum_{A < B} V_{AB}^c \quad (10)$$

и $Q = 1 - P$ есть дополнительный проекционный оператор. Тем самым точный гамильтониан, действующий в полном пространстве функций, спроектирован на подпространство $\text{Im}P$, а межгрупповые переносы электронов, нарушающие разделение электронных переменных, учтены поправочным слагаемым $V''(E)$, содержащим резольвенту оператора $H^0(q)$ в подпространстве $\text{Im}Q$. Собственные значения эффективного гамильтониана (9) по построению [32] совпадают с собственными значениями исходного точного гамильтониана.

После того, как задача об основном состоянии H спроектирована на подпространство $\text{Im}P$ с фиксированным распределением электронов по группам, ее решение можно искать в классе ГФ вида (3). Тем не менее и на этой стадии такая форма пробной волновой функции остается

приближенной. Причина этого заключена в том, что подпространство $\text{Im}P$ не исчерпывается одними только ГФ функциями — (антисимметризованными) произведениями с фиксированным распределением электронов $\{\bar{N}_A\}$, а включает также и все их линейные комбинации, которые уже не являются функциями приближения ГФ. Единственная функция приближения ГФ определяется на основе вариационного принципа, что совершенно аналогично стандартной конструкции метода ССП: точная волновая функция есть линейная комбинация детерминантов Слэтера, но единственный детерминант используется для аппроксимации всего разложения.

Применение вариационного принципа к волновой пробной функции ГФ приводит к системе связанных задач на собственные значения с эффективными гамильтонианами H_A^{eff} для определения функций-сомножителей Φ^4 в каждой из групп. Каждый из эффективных гамильтонианов зависит от функций основного состояния остальных групп [23, 24, 33]:

$$\begin{aligned} H_A^{\text{eff}}(E)\Phi_0^A &= E^A(E)\Phi_0^A, \\ H_A^{\text{eff}}(E) &= PH_A P + \sum_{B \neq A} \langle \Phi_0^B | PW_{BA} P | \Phi_0^B \rangle, \\ PW_{BA} P &= PV_{BA}^c P + PV_{BA}^{rr}(E)P. \end{aligned} \quad (11)$$

Вычисление эффективных гамильтонианов групп требует усреднения операторов межгруппового взаимодействия. При таком усреднении по группе $B \neq A$ ферми-операторы группы А остаются неизменными. Поэтому оба двухэлектронных оператора взаимодействия V^e и V^{rr} перенормируют одноэлектронную часть в гамильтонианах для каждой из групп $A = 1, \dots, M$. Усреднение кулоновского взаимодействия выполняется легко в соответствии с рецептом [23, 24]:

$$\langle \Phi_0^B | PV_{BA}^c P | \Phi_0^B \rangle = \sum_{aa' \in A} a^+ a' \sum_{bb' \in B} (aa' \parallel bb') \langle \langle b^+ b' \rangle \rangle_B, \quad (12)$$

где

$$\langle \langle b^+ b' \rangle \rangle_B = \langle \Phi_0^B | b^+ b' | \Phi_0^B \rangle. \quad (13)$$

Средние $\langle \langle b^+ b' \rangle \rangle_B$ суть матричные элементы одноэлектронной матрицы плотности в выбранном базисе ОЭС, и потому выражение (12) имеет обычную ССП форму.

Вычисление средних $\langle \Phi_0^B | PV_{BA}^{rr} P | \Phi_0^B \rangle$ представляет собой более сложную задачу. Оператор $PV_{BA}^{rr} P$ имеет вид

$$PV_{BA}^{rr} P = \sum_{aa' \in A, bb' \in B} v_{ab}^r v_{a'b'}^r (a^+ b R(E) b'^+ a' + b^+ a R(E) a'^+ b'). \quad (14)$$

Усреднение последнего выражения по основному состоянию Φ_0^B группы В дает следующий одноэлектронный оператор, действующий на квантовые числа электронов в группе А:

$$\langle \langle PV_{BA}^{rr} P \rangle \rangle_B = \sum_{aa' \in A} \sum_{bb' \in B} (v_{ab}^r v_{a'b'}^r a^+ \langle \langle b R(E) b'^+ \rangle \rangle_B a' + v_{ab}^r v_{a'b'}^r a \langle \langle b^+ R(E) b' \rangle \rangle_B a'^+). \quad (15)$$

Можно проверить, что, несмотря на их несимметричный вид, операторы $\langle \langle PV_{BA}^{rr} P \rangle \rangle_B$ (15) на самом деле эрмитовы.

Резольвенту $R(E)$ можно представить как

$$R(E) = \sum_{i \in \text{Im}Q} \frac{|i\rangle\langle i|}{E - E_i}. \quad (16)$$

Она отвечает оператору H^0 , включающему только кулоновские взаимодействия между подсистемами. Ее полюса E_i суть энергии собственных состояний H^0 , отличающихся от состояний подпространства $\text{Im}P$ переносом одного электрона между группами. Обозначим эти состояния $|i\rangle \in \text{Im}Q$ как $|\alpha \rightarrow \beta\rangle$ или $|\beta \rightarrow \alpha\rangle$ соответственно направлению переноса. Энергии в выражении (16) определяются величинами потенциала ионизации I_α, I_β и сродства к электрону A_β, A_α подсистем

$$E_i = \begin{cases} I_\alpha - A_\beta - g_{\alpha\beta}, \\ I_\beta - A_\alpha - g_{\beta\alpha}, \end{cases} \quad (17)$$

где $g_{\alpha\beta} = g_{\beta\alpha}$ — величины кулоновского взаимодействия электрона и дырки в группах А и В, находящихся в состояниях $\beta\alpha$. Условие выделимости (наблюдаемости) частей молекулярной системы предполагает, что энергии состояний с переносом заряда между группами (полюса резольвенты (16)) лежат много выше, чем интересующие нас энергии [25]. Поэтому для оценки эффективного гамильтониана (9) можно положить $E = 0$. Тогда выражение (15) принимает вид

$$\langle\langle V^{rr} \rangle\rangle_A = \sum_{aa'} \sum_{bb'} v_{ab} v_{a'b'} \times \times \left\{ \sum_{\beta \in \text{Im } Q(N_B+1)} b^+ |\beta\rangle\langle\beta| b' G_{aa'}^{(adu)}(A_\alpha) + \sum_{\beta \in \text{Im } Q(N_B-1)} b |\beta\rangle\langle\beta| b'^+ G_{aa'}^{(ret)}(I_\alpha) \right\}, \quad (18)$$

где $G^{(ret)}(e)$ и $G^{(adu)}(e)$ суть запаздывающая и опережающая одноэлектронные функции Грина группы A соответственно в представлении ОЭС этой группы [34].

Таким образом, мы получили выражения для полной (электронной) энергии для системы, описываемой приближением ГФ и для эффективных гамильтонианов электронных групп, что дает исчерпывающее описание молекулярной системы (на принятом уровне теории). Полученные теоретические выражения будут использованы ниже для конструирования заявленных полуэмпирических методов.

2. ЭФФЕКТИВНЫЙ ГАМИЛЬТОНИАН КРИСТАЛЛИЧЕСКОГО ПОЛЯ

В этом разделе мы представим простую реализацию изложенного выше полуэмпирического способа рассмотрения сложных молекулярных систем. Это — метод эффективного гамильтониана кристаллического поля (ЭГ/КП) [35], являющийся первым примером применения описанного в предыдущем разделе подхода к разделению электронных переменных в квантохимической задаче, мотивированного особенностями электронной структуры исследуемого класса объектов.

Спин и симметрия основного состояния, а также спектры возбуждения d -электронов в классических (вернеровских) комплексах переходных металлов (КПМ) предопределяют большинство их интересных физических свойств (таких как электронные спектры поглощения в видимой и ближней УФ области, магнитные свойства и др.). Именно эти свойства хуже всего воспроизводятся стандартными полуэмпирическими и *ab initio* методами, использующими так или иначе приближение ССП. Замечательно то, что все интересные события в КПМ разворачиваются в d -оболочке металла, а лиганды остаются, как правило, инертными. Именно это наблюдение и лежало в основе теории кристаллического поля — ТКП, развитой Бете [36], ван-Флеком [37] и др.: интересен спектр состояний d -электронов — остальная часть комплекса или кристалла не имеет возбужденных состояний в исследуемой области энергий и проявляет себя только через "кристаллическое поле, индуцируемое в d -оболочке".

В методе ЭГ/КП пробная волновая функция КПМ задана в виде прямого произведения функции полного конфигурационного взаимодействия (КВ) для электронов d -оболочки и функции приближения ССП для остальных электронов. Мотивированной же выбора приближения КВ для описания d -оболочки явилось то, что корреляция электронов (отклонение их поведения от предсказаний теории ССП) проявляет себя именно в свойствах d -оболочки, тогда как свойства остальной части комплекса, включающей лиганды и $4s$ -, $4p$ -оболочки атома металла, не требуют для своего описания ее привлечения по крайней мере на полуэмпирическом уровне. Другими словами, корреляции электронов в лигандах носят, скорее, динамический характер, тогда как корреляции в d -оболочке имеют качественные проявления и не могут быть учтены одной лишь перенормировкой параметров. Необходимо отразить и то, что для большинства комплексов суммарный перенос заряда между d -оболочкой и окружением является незначительным (интересующие нас вернеровские комплексы легко и недвусмысленно классифицируются как

d^7 , d^5 и др., т.е. число электронов в эффективной d -оболочке являются хорошим квантовым числом — наблюдаемой величиной, что можно считать минимальным требованием для наблюдаемости данной части молекулярной системы). Поэтому для волновой функции КПМ можно использовать функцию, отвечающую ионной модели ТКП, т.е. функцию с фиксированным числом электронов в d -оболочке. Последовательный вывод ЭГЭ d -оболочки в духе предыдущего раздела позволяет выразить его параметры через характеристики электронной структуры окружения иона металла. Процедура явного учета корреляций после этого оказывается очень эффективной, поскольку распространяется только на d -оболочку, тогда как окружение может быть описано в менее коррелированном приближении.

2.1. Метод эффективного гамильтониана и электронная структура КПМ

Выберем в качестве ОЭС атомные спин-орбитали, центрированные на атомах комплекса: $4s$ -, $4p$ - и $3d$ -орбитали на атоме переходного металла и валентные орбитали на атомах лигандов. В соответствии с общей теорией разобъем выбранный базис ОЭС на две части, первая из которых (d -система) содержит $3d$ -АО переходного металла, а вторая (лигандная подсистема, или l -система) содержит $4s$ -, $4p$ -АО переходного металла и валентные АО лигандов. В соответствии с таким разбиением полный гамильтониан КПМ в валентном приближении можно записать в виде

$$H = H_d + H_l + V^c + V^r, \quad (19)$$

где H_d — гамильтониан d -электронов в поле остовов атомов комплекса; H_l — гамильтониан электронов лигандной подсистемы; V^c и V^r — операторы кулоновского и резонансного взаимодействия между двумя подсистемами соответственно. Это, очевидно, соответствует общему рецептуру (6).

Точные (ОГФ) волновые функции состояний системы, описываемой гамильтонианом (19), можно представить как суперпозиции функций (5), отвечающих различным способам распределения N валентных электронов по двум (d - и l -) системам. При помощи техники парционирования Левдина и учитывая, что оператор V^c коммутирует с операторами чисел частиц в d - и l -системах, а в гамильтониане (19) только слагаемое V^r приводит к появлению ненулевого эффективного взаимодействия, $H_r^{\text{eff}}(E)$ для КПМ можно представить в виде

$$\begin{aligned} H^{\text{eff}} &= PH^0P + V^{rr}, \\ H^0 &= H_d + H_l + V^c, \\ V^{rr} &= PV^rQ(EQ - QH^0Q)^{-1}QV^rP, \end{aligned} \quad (20)$$

что повторяет (9) с поправкой на обозначения.

В соответствии со сделанными ранее замечаниями для оценки параметров метода ЭГ/КП нам понадобится достаточно точное описание электронной структуры l -системы. Простой алгоритм оценки решений уравнений (20), предложенный в нашей работе [35], заключается в решении уравнения для Φ' в приближении ССП и вычислении соответствующих одноэлектронной матрицы плотности, орбитальных энергий и коэффициентов МО ЛКАО и их использовании для построения H_r^{eff} в соответствии с (18).

Выражение для H_l^{eff} имеет вид

$$H_l^{\text{eff}} = H_l + \langle\langle V^c \rangle\rangle_d + \langle\langle V^{rr} \rangle\rangle_d, \quad (21)$$

где символ $\langle\langle \dots \rangle\rangle_d$ означает усреднение по основному состоянию d -оболочки. Будем считать, что H_l записан в каком-нибудь из приближений семейства ZDO. В силу замечаний раздела 1 для вычисления ЭГЭ d -оболочки необходимо знать спектр оператора H^0 в подпространстве $\text{Im}Q$, определяемый в том числе орбитальными энергиями l -системы. Эти энергии должны быть вычислены в отсутствие d -системы, т.е. при учете полной экранировки части остовного заряда атома металла d -электронами, но без эффективного резонансного взаимодействия. Вследствие этого при расчете параметров электронной структуры (ПЭС) l -системы для использования последних в расчете ЭГЭ d -системы в выражении (21) необходимо отбросить слагаемое $\langle\langle V^{rr} \rangle\rangle_d$.

Слагаемое $\langle\langle V^c \rangle\rangle_d$ описывает кулоновское взаимодействие электронов l -системы с электронной плотностью в d -оболочке. Оно сводится к перенормировке одноэлектронных параметров затравочного гамильтониана H_l в соответствии с формулами [35]

$$U_l^{\text{eff}} = U_{ii} + \frac{n_d}{5} \sum_{\mu} g_{\mu i}, \quad (22)$$

$$V_{LM}^{\text{eff}} = V_{LM} - e^2 n_d F_0(R_L). \quad (23)$$

Выражение для H_d^{eff} аналогично

$$H_d^{\text{eff}} = H_d + \langle\langle V^c \rangle\rangle_l + \langle\langle V^{rr} \rangle\rangle_l,$$

где $\langle\langle \dots \rangle\rangle_l$ означает усреднение по основному состоянию l -системы. После подстановок получаем

$$H_d^{\text{eff}} = C + \sum_{\mu, v, \sigma} U_{\mu v}^{\text{eff}} d_{\mu \sigma}^+ d_{v \sigma} + \frac{1}{2} \sum_{\mu v \rho \eta} \sum_{\sigma \tau} (\mu v | \rho \eta) d_{\mu \sigma}^+ d_{\rho \tau}^+ d_{\eta \tau} d_{v \sigma}, \quad (24)$$

где C — константа, а эффективные одноэлектронные параметры содержат поправки от кулоновского и резонансного взаимодействия с l -системой

$$U_{\mu v}^{\text{eff}} = \delta_{\mu v} U_{dd} + W_{\mu v}^{\text{atom}} + W_{\mu v}^{\text{ion}} + W_{\mu v}^{\text{cov}}. \quad (25)$$

Здесь

$$W_{\mu v}^{\text{atom}} = \delta_{\mu v} \sum_i g_{\mu i} P_{ii} \quad (26)$$

— внутриатомный вклад. Ионный вклад $W_{\mu v}^{\text{ion}}$ равен

$$W_{\mu v}^{\text{ion}} = \sum_L Q_L V_{\mu v}^L, \quad (27)$$

а резонансный (или ковалентный) вклад $W_{\mu v}^{\text{cov}}$ равен

$$W_{\mu v}^{\text{cov}} = - \sum_j^{(\text{MO})} \beta_{\mu j} \beta_{vj} \left(\frac{(1-n_j)^2}{\Delta E_{dj}} - \frac{n_j^2}{\Delta E_{jd}} \right), \quad (28)$$

где $n_j = 0, 1$ — число заполнения j -й MO l -системы; ΔE_{dj} (ΔE_{jd}) — энергия возбуждения электрона с d -орбитали (с j -й MO) на j -ю MO (d -орбиталь):

$$\begin{aligned} \Delta E_{dj} &= I_d + e_j - g_{dj}, \\ \Delta E_{jd} &= -e_j - A_d - g_{dj}, \end{aligned} \quad (29)$$

легко получаются из (18).

2.2. Электронное строение и $d-d$ -спектры КПМ

Описанный в предыдущем разделе метод ЭГ/КП был реализован программно и используется для расчетов электронной структуры и оптических спектров КПМ, для которых имеются достаточно надежные экспериментальные данные по геометрическому строению. Для расчета выбирались только такие комплексы, в которых низшими электронными возбуждениями являются возбуждения $d-d$ -типа. Такое ограничение является необходимым для применимости сделанных при выводе теории предположений.

Заметим, что уравнение Шредингера с эффективным гамильтонианом $H_d^{\text{eff}}(E)$ имеет множество решений, которые описывают возбужденные состояния d -системы при условии, что l -система заморожена в своем основном состоянии. При этом электронная энергия системы, состояние которой выражено волновой функцией типа $\Phi_{\delta}^d \Lambda \Phi_0^l$, имеет вид [23, 24]

$$\epsilon_{\delta} = E_{\delta}^d + E^l, \quad (30)$$

где

$$E_{\delta}^d = \langle \Phi_{\delta}^d | H_d^{\text{eff}} | \Phi_{\delta}^d \rangle; \quad E^l = \langle \Phi_0^l | H_l | \Phi_0^l \rangle.$$

Хотя характеристики подсистем входят в приведенное выражение несимметрично (только величины E_{δ}^d суть электронные энергии d -системы, т.е. собственные значения ее эффективного гамильтониана), разности $E_{\delta}^d - E_0^d$ можно рассматривать как оценки энергий возбуждений сложной системы, локализованных в ее d -системе.

Для проведения расчетов l -системы использовали полуэмпирические методы CNDO, INDO, MINDO/2 и MINDO/3. При дальнейшем развитии подхода была изучена возможность использования для расчетов l -системы метода SINDO1 [38]. Детали параметризации метода ЭГ/КП описаны в [39]. Основной массив тестовых расчетов октаэдрических комплексов был выполнен в работах [35, 40—44] и суммирован в [39]. Там же приведены значения всех полуэмпирических параметров, использованных в расчетах.

2.2.1. Тестовые расчеты

Октаэдрические комплексы. Методом ЭГ/КП были проведены расчеты следующих серий комплексов: MF_6^{4-} , $\text{M} = \text{Mn}, \text{Fe}, \text{Co}, \text{Ni}$; MCl_6^{4-} , $\text{M} = \text{V}, \text{Mn}, \text{Fe}, \text{Co}, \text{Ni}$; $\text{M}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$, $\text{M} = \text{V}, \text{Mn}, \text{Fe}, \text{Co}, \text{Ni}$, и $\text{M}(\text{NH}_3)_6^{2+}$, $\text{M} = \text{Co}, \text{Ni}$. Спектр низших электронных возбуждений в этих комплексах является $d-d$ -спектром и обычно интерпретируется на основе ТКП для октаэдрической симметрии (O_h). Результаты расчетов энергий возбуждения d -оболочек рассмотренных комплексов показывают, что подбором масштабирующих множителей (параметров β^{ML} , характерных для пар металл—донорный атом) удается добиться удовлетворительного согласия рассчитанных энергий с экспериментальными данными по спектрам поглощения, интерпретированными в рамках ТКП. Во всех случаях удается правильно воспроизвести симметрию и мультиплетность основного состояния. Этот результат подтверждает обоснованность выбранной нами модели и сделанных приближений. Мы не будем приводить обширные таблицы сопоставления спектральных и расчетных характеристик комплексов, имеющиеся в наших оригинальных работах и в [39]. Приведем в качестве примера результат тестового расчета спектра октаэдрического иона MnCl_6^{4-} в сравнении с экспериментом (табл. 1). Как можно видеть, для большинства линий подбор одного параметра позволяет добиться практически идеального согласия расчета и эксперимента. Суммарная информация, характеризующая качество подгонки параметров, такова. Было рассмотрено 16 комплексов, перечисленных выше. Для тестирования и параметризации метода было использовано 70 спектральных линий, интерпретированных экспериментаторами как $d-d$ -переходы.

В результате подбора параметров β^{ML} оказалось, что относительная ошибка превышает 10 % в трех случаях из 70, а ошибка, превышающая 5 %, встречается еще в восьми случаях. Сами экспериментальные данные, однако, нельзя считать однородными, поскольку для некоторых высоколежащих переходов следует ожидать большой относительной ошибки за счет сильного взаимодействия с состояниями с переносом заряда $d \rightarrow l$ и $l \rightarrow d$. Такие линии идентифицируются в литературе как вообще плохо поддающиеся описанию в рамках ТКП. Для всех остальных переходов ошибка расчета с подобранными параметрами сопоставима с ошибкой определения самих энергий переходов с учетом того, что нами были использованы данные по переходам как в кристаллах, так и в растворах, содержащих комплексные ионы. С учетом этого точность описания тестового набора можно считать удовлетворительной.

Тетраэдрические комплексные анионы MCl_4^{2-} . Значение расчетов тетраэдрических комплексов MCl_4^{2-} , $\text{M} = \text{Mn}, \text{Fe}, \text{Co}, \text{Ni}$ методом ЭГ/КП для нашего подхода состоит в том, что такой расчет является простейшим тестом на переносимость параметров $\beta^{\text{MC}\text{l}}$. Низшими электронными возбуждениями в ионах MCl_4^{2-} являются возбуждения $d-d$ -типа, что позволяет использовать предложенный подход к описанию их электронной структуры. Расчеты проводили для идеально тетраэдрической геометрии комплексов.

Таблица 1

Результаты тестовых расчетов спектра октаэдрического иона $MnCl_6^{4-}$ в сравнении с экспериментом

Переход	$E^{\text{теор}}, \text{см}^{-1}$	$E^{\text{эксп}}, \text{см}^{-1}$
${}^6A_{1g} \rightarrow {}^4T_{1g}$	18510	18500
$\rightarrow {}^4T_{2g}$	21520	22000
$\rightarrow {}^4A_{1g}, {}^4E_g$	23590	23590
$\rightarrow {}^4T_{2g}(D)$	26460	26750
$\rightarrow {}^4E_g(D)$	28065	28065
$\rightarrow {}^4T_{1g}(P)$	32630	36500
$\rightarrow {}^4A_{2g}(F)$	38140	38400
$\rightarrow {}^4T_{1g}(F)$	39140	40650

Таблица 2

Результаты расчетов спектра тетраэдрического иона $MnCl_4^{2-}$ в сравнении с экспериментом

Переход	$E^{\text{теор}}, \text{см}^{-1}$	$E^{\text{эксп}}, \text{см}^{-1}$
${}^6A_1 \rightarrow {}^4T_1$	21102	21250
$\rightarrow {}^4T_2$	22446	22235
$\rightarrow {}^4A_1, {}^4E$	23020	23020
$\rightarrow {}^4T_2(D)$	25996	26080
$\rightarrow {}^4E(D)$	26709	26710
$\rightarrow {}^4T_1(P)$	30195	27770
$\rightarrow {}^4A_2(F)$	36444	33300
$\rightarrow {}^4T_1(F)$	36706	34500
$\rightarrow {}^4T_2$	37732	36650

Расчеты проводились с использованием двухцентровых параметров, подобранных по экспериментальным энергиям $d-d$ -переходов в октаэдрических комплексах MCl_6^{4-} . Правильное предсказание мультиплетности и симметрии основного состояния комплексов MCl_4^{2-} , а также удовлетворительное согласие между рассчитанными и наблюдаемыми в эксперименте энергиями переходов свидетельствуют о хорошей переносимости (трансферабельности) параметров β^{MCl} между КПМ с различными координационными числами. В качестве примера приведем результат расчета спектра иона MCl_4^{2-} с использованием параметра β^{MnCl} , подобранного для октаэдрического комплекса, в сопоставлении с экспериментом (табл. 2). Мы видим практическое идеальное согласие между расчетом и экспериментом. Возможность описать тетраэдрические комплексы при помощи параметров, подобранных для октаэдрических, свидетельствует о внутренней согласованности теории.

2.2.2. Комpleксы с азотсодержащими лигандами

Спин-активные комплексы Fe(II). В дальнейшем метод ЭГ/КП применялся к анализу экспериментальных данных в наших работах [43, 45]. Наиболее выраженный успех был достигнут при описании спин-активных комплексов Fe(II) с конфигурацией d^6 , для которых возможны основные состояния со спином 0 в сильном поле лигандов, 2 в слабом поле. Молекулы с меньшей мультиплетностью называются низкоспиновыми (НС), с большей — высокоспиновыми (ВС).

В случае, когда поле лигандов таково, что $10Dq$ близка к средней энергии кулоновского взаимодействия электронов, молекула комплекса при небольшом изменении геометрических параметров и соответствующем изменении $10Dq$ изменяет мультиплетность центрального иона. Если изменение геометрии индуцируется изменением температуры или давления, такое явление называется спиновым переходом (СП), а комплексы, обнаруживающие его, — спин-активными комплексами. К настоящему времени известно более 100 таких веществ (см. обзоры [46, 47]). Основной массив экспериментальных данных относится к шестикоординированным псевдооктаэдрическим комплексам типа $[Fe(\text{II})\text{N}_6]$ с органическими азотсодержащими лигандами.

Геометрии ВС и НС состояний некоторых спин-изомерных молекул известны из эксперимента. Они отличаются межатомными расстояниями металл—лиганд, как правило, примерно на 0,2 Å и гораздо меньше (в процентном отношении) валентными углами лиганд—металл—лиганд (около 5°). Лиганды при СП, в общем, не меняют свою геометрию и смещаются как целое в координационной сфере металла.

Такой набор свойств делает спин-активные КПМ привлекательным объектом как для тестирования метода ЭГ/КП, так и для его применения как инструмента исследования. Так, в комплексе $[\text{Fe}(\text{phen})_2(\text{NCS})_2]$ длина связи $\text{Fe}-\text{N}(\text{phen})$ составляет $\approx 2,2 \text{ \AA}$ (ВС, $T \approx 293 \text{ K}$) и $2,01 \text{ \AA}$ (НС, $T \approx 130 \text{ K}$); углы $\text{N}(\text{phen})-\text{Fe}-\text{N}(\text{phen})$ составляют приблизительно 76° (ВС) и 82° (НС). Длины других связей в ВС и НС структурах мало (по сравнению с приведенными) отличаются друг от друга или вообще не изменяются. В работе [43] методом ЭГ/КП были проведены расчеты для экспериментальных геометрий НС и ВС комплексов $[\text{Fe}(\text{phen})_2(\text{NCS})_2]$ и $[\text{Fe}(\text{bipy})_2(\text{NCS})_2]$. В рамках расчета нам удалось воспроизвести полный спин основного состояния для каждой соответствующей экспериментальной геометрии. Рассчитанная средняя энергия переходов НС комплекса $[\text{Fe}(\text{bipy})_2(\text{NCS})_2]$ $^1A_1 \rightarrow ^3T_{1g}$ 9930 cm^{-1} сопоставима с экспериментальной полосой $10\,400 \text{ cm}^{-1}$, а рассчитанная средняя энергия переходов $^1A_1 \rightarrow ^1T_{1g}$ $17\,930 \text{ cm}^{-1}$ — с экспериментальной полосой $18\,500 \text{ cm}^{-1}$. Для ВС изомера в эксперименте наблюдается плохо разрешенная полоса при $11\,900 \text{ cm}^{-1}$. Наш расчет помещает высокозэнергетическую компоненту расщепленного по Яну—Теллеру разрешенного по спину перехода $^5T_{2g} \rightarrow ^5E_g$ при $10\,900 \text{ cm}^{-1}$. В той же области энергий находятся запрещенные по спину переходы $^5T_{2g} \rightarrow ^3T_{1g}$ (средняя энергия $10\,700 \text{ cm}^{-1}$) и $^5T_{2g} \rightarrow ^1A_{1g}$ ($10\,900 \text{ cm}^{-1}$). Таким образом, можно считать согласие между расчетными и экспериментальными данными вполне приемлемым. Оно достигнуто с использованием единой параметризации, что позволяет утверждать, что не только значения параметров ЭГ/КП для фиксированной геометрии передаются методом ЭГ/КП с необходимой точностью, но также и их зависимость от межъядерного расстояния в интервале значений, характерных для КПМ.

Металлопорфирины. Эффективная трактовка нединамических корреляций в методе ЭГ/КП применительно к спин-активным комплексам Fe(II) с азотсодержащими лигандами [43] позволяет надеяться, что этот метод окажется успешным применительно к задачам об основном состоянии и низкоэнергетическом спектре металлопорфиринов. Соответствующее исследование было предпринято в [44]. Исследования электронной структуры ССП *ab initio* расчеты металлопорфиринов систематически дают неверный результат, переоценивая относительную стабильность ВС основных состояний. В случае MnP (Р — порфин) секстетное состояние $^6A_{1g}$ есть истинное основное состояние [48]. Однако в случае CoP полученное в *ab initio* расчете основное состояние оказывается квартетом [49], а для FeP — квинтетом [50]. В обоих случаях использование ограниченного КВ частично улучшает ситуацию в том отношении, что энергии состояний, отвечающих экспериментальному значению спина (дублет для кобальта и триплет для железа) поникаются, но основное состояние остается высокоспиновым в противоречии с экспериментом даже при достаточно широком наборе конфигураций [50]. Относительно же FeP ситуация складывается достаточно скандальная: систематическое "улучшение" применяемых *ab initio* методов при расширении активного пространства приводит к ухудшению результата [51]. Метод ЭГ/КП в применении к металлопорфиринам существенно улучшает ситуацию. Для планарной геометрии трех рассмотренных металлопорфиринов во всех случаях удается воспроизвести экспериментальные спин и симметрию основных состояний с использованием параметров β^{MN} , подобранных для октаэдрических комплексов этих металлов.

2.2.3. Оксиды переходных металлов

Электронная структура материалов, основанных на оксидах переходных металлов (ОПМ), таких как высокотемпературные сверхпроводящие купраты [52], представляет значительный интерес. Для того чтобы вычислить $d-d$ -возбуждения ОПМ, в литературе используется кластерное приближение, сводящееся к рассмотрению одиночного иона переходного металла и его ближайшего окружения.

В работах [53–55] мы провели кластерные расчеты ОПМ с использованием кластеров большого размера и сравнили их с результатами наших расчетов [54], выполненных на минимальных кластерах. Этот подход позволил нам оценить все эффекты кристаллического окружения. Экспериментальные данные относятся к довольно сильно различающимся ситуациям: спектрам оптического поглощения в объеме кристалла и спектрам энергетических потерь элек-

tronov высокого разрешения (СЭПЭВР) на их поверхностях. Эти данные удалось проинтерпретировать при помощи расчетов ЭГ/КП ионов металлов в объеме и на поверхности $5\times5\times5$ кластеров. Результаты вычислений для иона Co^{2+} в объеме не очень сильно отличаются для кластеров минимального размера и $5\times5\times5$. Однако для поверхностных состояний увеличение размера кластера значительно улучшает описание низкоэнергетических состояний, наблюдаемых в спектрах СЭПЭВР [56]. Согласно вычислениям и измерениям [56, 57], низшее возбужденное состояние 4E имеет энергию 0,05 эВ. Это очень хорошо согласуется с вычислениями нашей работы [53] (0,03 эВ). Напротив, в [54] энергия возбужденного состояния 4E была оценена в 0,45 эВ с использованием минимального поверхностного кластера CoO_5^{8-} .

Завершая описание применений метода ЭГ/КП к исследованию спектров $d-d$ -возбуждений в КПМ и родственных системах, упомянем, что в нашей работе [58] метод ЭГ/КП был реализован с использованием INDO параметризации для расчета электронной структуры l -системы, а в работе [59] распространен на комплексы трехзарядных ионов 3d-элементов. В обоих случаях параметризацию проводили применительно к расчету основных состояний и спектров низкоэнергетических возбуждений d -оболочки их фторо-, хлоро-, аква-, амино- и цианокомплексов. Расчет энергий переходов в $d-d$ -спектрах методом ЭГ/КП с подобранный нами параметризацией дает результаты, хорошо согласующиеся с экспериментом. Расхождения укладываются в интервал 1000 cm^{-1} , за исключением цианидных комплексов, в которых некоторые рассчитанные энергии переходов отклоняются от экспериментальных полос до 2000 cm^{-1} .

3. ПОЛУЭМПИРИЧЕСКАЯ КВАНТОВАЯ ХИМИЯ В ПРИБЛИЖЕНИИ СЛГ

В предыдущем разделе мы использовали разбиение электронов на группы для того, чтобы решить проблемы полуэмпирического описания электронной структуры и спектров низкоэнергетических возбуждений КПМ, не находившие своего решения на протяжении многих десятилетий. Эти результаты продемонстрировали полезность общей схемы разделения электронных переменных, использованной нами. В данном разделе мы применим предложенную в разделе 1 общую модель конструирования полуэмпирического метода, оперирующего с наблюдаемыми частями молекулярной системы, к случаю молекул, которые характеризуются наличием двухэлектронных двухцентровых связей. В качестве результата мы получим семейство полуэмпирических методов расчета электронной структуры органических молекул, обладающих свойством линейной зависимости объема необходимых вычислительных ресурсов от размеров системы. Хотя проблема построения $O(N)$ методов представляется на первый взгляд совершенно отличной от проблемы описания КПМ, чьи свойства определяются группой сильно коррелированных электронов в d -оболочке (в противоположность слабо коррелированным электронам в органических лигандах), между ними существует глубокая внутренняя связь. Обе в конечном итоге сводятся к выбору адекватного способа разделения электронных переменных. Анализ волновой функции приближения ССП показывает, что и в случае органических молекул ее использование приводит к ряду существенных проблем. Так, асимптотическое поведение волновой функции приближения ССП при больших межъядерных расстояниях некорректно. Этот факт хорошо известен на примере молекулы водорода, для которой расчет энергии диссоциации в приближении ССП дает неправильные результаты. Причиной ошибки является то, что при увеличении межъядерного расстояния корреляции электронов играют все большую роль, что никак не отражается в волновой функции приближения ССП. Тот же дефект приближения ССП проявится во всех случаях, когда происходит гемолитический разрыв σ -связей. В полуэмпирических методах, основанных на приближении ССП, он компенсируется подбором параметров.

Альтернатива состоит в том, чтобы учесть парные корреляции электронов хотя бы внутри связей, чем обеспечить правильное с физической точки зрения поведение при гемолитическом разрыве. Это делается в приближении строго локальных геминалей (СЛГ). Они представляют собой двухэлектронные волновые функции полного КВ в базисе двух орбиталей, центрированных на атомах, между которыми имеется химическая связь. Такая волновая функция гаранти-

рованно имеет правильную асимптотику при разрыве соответствующей связи. В настоящем разделе мы представим результаты применения этой альтернативы.

Ограничения при использовании двухэлектронных групп при построении N -электронных функций в общем случае очевидны. В некоторых системах коллективный характер поведения электронов является существенным. Простейший пример — молекула бензола, описание системы π -электронов в которой требует рассмотрения шестиэлектронной группы помимо двухэлектронных групп. Другим примером является развитая в разделе 2 теория ЭГ/КП, использующая в качестве одной из групп, содержащую n_d электронов d -оболочку.

3.1. Локальное описание электронной структуры органических молекул

3.1.1. Приближение СЛГ

В настоящем разделе мы рассмотрим полуэмпирическую реализацию метода СЛГ. Волновая функция системы в рамках приближения СЛГ имеет вид

$$|\Phi\rangle = \prod_m g_m^+ |0\rangle, \quad (31)$$

где оператор g_m^+ выражен через ферми-операторы $r_{m\sigma}^+$ и $l_{m\sigma}^+$ рождения электронов с проекцией спина σ на ОЭС $|r_m\rangle$, $|l_m\rangle$:

$$g_m^+ = u_m r_{m\alpha}^+ r_{m\beta}^+ + v_m l_{m\alpha}^+ l_{m\beta}^+ + w_m (r_{m\alpha}^+ l_{m\beta}^+ + l_{m\alpha}^+ r_{m\beta}^+). \quad (32)$$

Условие нормировки для каждой геминали имеет вид

$$\langle 0 | g_m^+ | 0 \rangle = u_m^2 + v_m^2 + 2w_m^2 = 1. \quad (33)$$

Геминаль описывает синглетное состояние пары электронов. Величины u_m и v_m представляют собой *амплитуды* ионных вкладов в волновую функцию геминали $|g_m\rangle$, а w_m пропорциональна *амплитуде* ковалентного (гомеополярного) вклада. В случае неподеленных пар (НП) остается только одна ионная конфигурация:

$$g_m^+ = r_{m\alpha}^+ r_{m\beta}^+. \quad (34)$$

3.1.2. Строго локальные гибридные орбитали

В качестве ОЭС $|r_m\rangle$, $|l_m\rangle$ для построения геминалей выберем строго локальные гибридные орбитали (ГО) [60]. На каждом атоме система таких ГО получается ортогональным преобразованием исходного набора АО. Выражение для соответствующих операторов уничтожения можно записать через ферми-операторы АО

$$t_{m\sigma} = \sum_{i \in T_m} h_{mi}^t(T_m) a_{i\sigma}, \quad (35)$$

где обозначение T_m (R_m или L_m) относится к номеру "правого" ("левого") атома связи m . Значения t и $t' (= \pm 1)$ соответствуют r и l . ГО определяются вариационно — как и другие параметры волновой функции — из условия минимума функционала энергии. Матрицы h , преобразующие базис АО, состоящий из одной s - и трех p -орбиталей, к базису ГО, являются элементами группы $SO(4)$ ортогональных преобразований в четырехмерном пространстве. Любая матрица ГО $h(A)$ может быть представлена в виде произведения:

$$h(A) = h(\omega^A) = R(\omega_l^A) H(\omega_b^A), \quad (36)$$

где 4×4 матричные сомножители, определяющие, соответственно, ориентацию (матрица R) набора ГО как целого и относительные веса s - и p -орбиталей (матрица H) в них, сами являются произведениями матриц якобиевых вращений [61]:

$$\begin{aligned} R(\omega_l) &= J_{yz}(\omega_{yz}) J_{xz}(\omega_{xz}) J_{xy}(\omega_{xy}), \\ H(\omega_b) &= J_{sz}(\omega_{sz}) J_{sy}(\omega_{sy}) J_{sx}(\omega_{sx}), \\ \omega_l &= (\omega_{yz}, \omega_{xz}, \omega_{xy}), \\ \omega_b &= (\omega_{sz}, \omega_{sy}, \omega_{sx}). \end{aligned} \quad (37)$$

3.1.3. Электронный гамильтониан и энергия в приближении СЛГ

Гамильтониан молекулярной системы в достаточно общем полуэмпирическом приближении можно представить в виде суммы одноцентровых и двухцентровых вкладов:

$$H = \sum_A H_A + \frac{1}{2} \sum_{A \neq B} H_{AB}. \quad (38)$$

В представлении ферми-операторов ГО (35) имеем одноцентровые вклады

$$\begin{aligned} H_A = & \sum_{m \in A, \sigma} (\delta_{t_m t_{m'}} U_m^t - \sum_{B \neq A} V_{t_m t_{m'}, B}^A) t_{m\sigma}^+ t_{m'\sigma} - \sum_{m_1 < m_2} \sum_{\sigma} \beta_{m_1 m_2}^A (t_{m_1\sigma}^+ t_{m_2\sigma} + h.c.) + \\ & + \frac{1}{2} \sum_{\substack{m_1, m_2, \\ m_3, m_4 \in A}} \sum_{\sigma\tau} (t_{m_1} t_{m_2} | t_{m_3} t_{m_4})^A t_{m_1\sigma}^+ t_{m_3\tau}^+ t_{m_4\tau} t_{m_2\sigma} \end{aligned} \quad (39)$$

и двухцентровые

$$\begin{aligned} H_{AB} = & - \sum_{m_1 \in A, m_2 \in B} \sum_{\sigma} \beta_{m_1 m_2}^{AB} (t_{m_1\sigma}^+ t_{m_2\sigma} + h.c.) + \\ & + \sum_{\substack{m_1, m_2 \in A, \\ m_3, m_4 \in B}} \sum_{\sigma\tau} (t_{m_1} t_{m_2} | t_{m_3} t_{m_4})^{AB} \sum_{\sigma\tau} t_{m_1\sigma}^+ t_{m_3\tau}^+ t_{m_4\tau} t_{m_2\sigma}, \end{aligned} \quad (40)$$

где *h.c.* означает эрмитово сопряжение, а в последней сумме предполагается, что ГО $|t_{m_i}\rangle$ попарно принадлежат атомам А и В.

Используя разложения ГО по базису АО (35), мы получаем молекулярные интегралы в базисе ГО в виде линейных комбинаций интегралов в базисе АО. Параметр U_m^t представляет притяжение электрона на ГО $|t_m\rangle$ к "своему" остову. В расчете также необходимы интегралы $(t_{m_1} t_{m_1} | t_{m_2} t_{m_2})$ кулоновского отталкивания электронов, находящихся на одной ГО, и приведенные интегралы отталкивания электронов, находящихся на разных ГО одного атома

$$g_{t_k t'_m}^A = 2(t_k t_k | t'_m t'_m)^A - (t_k t'_m | t'_m t_k)^A.$$

Для одноцентровых молекулярных интегралов имеем:

$$\begin{aligned} U_m^t &= s_m^2 (U_s - U_p) + U_p, \\ (t_m t_m | t_m t_m) &= C_1 + C_2 s_m^2 + C_3 s_m^4, \\ g_{t_k t'_m} &= C_4 + C_5 [s_m^2 + s_k^2] + C_3 s_m^2 s_k^2, \end{aligned} \quad (41)$$

где введены комбинации C_n пяти независимых параметров Слэтера—Кондона [62]:

$$\begin{aligned} C_1^A &= F_0^A(pp) + 4F_2^A(pp), \\ C_2^A &= 2F_0^A(sp) + 4G_1^A(sp) - 2F_0^A(pp) - 8F_2^A(pp), \\ C_3^A &= F_0^A(ss) - 2F_0^A(sp) - 4G_1^A(sp) + G_1^A, \\ C_4^A &= 2F_0^A(pp) - 7F_2^A(pp), \\ C_5^A &= 2F_0^A(sp) - G_1^A(sp) - 2F_0^A(pp) + 7F_2^A(pp), \end{aligned} \quad (42)$$

а s_m обозначает коэффициент *s*-функций в разложении *m*-й ГО. Из (41) видно, что одноцентровые молекулярные интегралы (и, следовательно, одноцентровая энергия) не зависят от направлений ГО.

Резонансный интеграл, отвечающий перескоку электронов между ГО, может быть выражен через резонансные интегралы в базисе АО

$$\beta_{t_1 m_1 t_2 m_2}^{AB} = \sum_{i \in A} \sum_{j \in B} h_{m_1 i}^{t_1}(A) h_{m_2 j}^{t_2}(B) \beta_{ij}^{AB}. \quad (43)$$

Притяжение электрона к другим остовам имеет вид

$$V_{t_m t_m, B}^A = \sum_{i, j \in A} V_{ij, B}^A h_{m_i}^t(A) h_{m_j}^t(A). \quad (44)$$

Матричные элементы кулоновского отталкивания для ОЭС, локализованных на разных атомах А и В, имеют вид

$$(t_{m_1} t_{m_1} | t'_{m_2} t'_{m_2})^{AB} = \sum_{\substack{i, j \in A \\ k, l \in B}} (ij|kl)^{AB} h_{m_1 i}^t(A) h_{m_1 j}^t(A) h_{m_2 k}^{t'}(B) h_{m_2 l}^{t'}(B). \quad (45)$$

В случае кратных связей необходимы еще двухцентровые двухэлектронные матричные элементы

$$(t_{m_1} t'_{m_2} | \bar{t}_{m_2} \bar{t}_{m_1})^{AB} = \sum_{\substack{i, j \in A \\ k, l \in B}} (ij|kl)^{AB} h_{m_1 i}^{t_m}(A) h_{m_1 j}^{t'_m}(A) h_{m_2 k}^{\bar{t}_m}(B) h_{m_2 l}^{\bar{t}'_m}(B), \quad (46)$$

где $\bar{t} = l$, если $t = r$, и $\bar{t} = r$, если $t = l$.

Выражение для электронной энергии получается в терминах одно- и двухэлектронных матриц плотности. Так как операторы рождения электронов на правых и левых ГО подчиняются обычным соотношениям антисимметрии для ортогональных орбиталей, а операторы чисел заполнения ГО имеют стандартный вид

$$\hat{n}_m^t = \sum_{\sigma} t_{m\sigma}^+ t_{m\sigma},$$

средние от операторов чисел заполнения с волновой функцией СЛГ будут

$$\begin{aligned} \langle \Phi | \hat{n}_m^t | \Phi \rangle &= \sum_{\sigma} \langle \Phi | t_{m\sigma}^+ t_{m\sigma} | \Phi \rangle = 2P_m^{tt}, \\ P_m^{tt} &= \langle 0 | g_m t_{m\sigma}^+ t_{m\sigma} g_m^+ | 0 \rangle, \\ P_m^{rr} &= u_m^2 + w_m^2, \quad P_m^{ll} = u_m^2 + w_m^2, \\ P_m^{rl} &= P_m^{lr} = \langle 0 | g_m r_{m\sigma}^+ l_{m\sigma} g_m^+ | 0 \rangle = (u_m + v_m)w_m \end{aligned} \quad (47)$$

и не зависят от σ . Для матричных элементов двухэлектронной плотности имеем

$$\begin{aligned} \langle \Phi | t_{m_1 \sigma}^+ t_{m_2 \tau}^{t'} t_{m_3 \tau}^t t_{m_4 \sigma} | \Phi \rangle &= \delta_{m_1 m_2} \delta_{m_3 m_4} \delta_{m_1 m_3} (1 - \delta_{\sigma \tau}) \Gamma_{m_1}^{tt'} + \\ &+ (1 - \delta_{m_1 m_2}) [\delta_{m_1 m_4} \delta_{m_2 m_3} - \delta_{m_1 m_3} \delta_{m_2 m_4}] \delta_{\sigma \tau} P_{m_1}^{tt'} P_{m_2}^{t't'}, \end{aligned} \quad (48)$$

которые зависят от соотношения между проекциями спина σ и τ . Внутргеминальные элементы двухэлектронной матрицы плотности просто выражаются через амплитуды соответствующей геминали

$$\begin{aligned} \Gamma_m^{rr} &= \langle 0 | g_m r_{m\beta}^+ r_{m\alpha}^+ r_{m\alpha} r_{m\beta} g_m^+ | 0 \rangle = u_m^2, \\ \Gamma_m^{ll} &= \langle 0 | g_m l_{m\beta}^+ l_{m\alpha}^+ l_{m\alpha} l_{m\beta} g_m^+ | 0 \rangle = v_m^2, \\ \Gamma_m^{lr} &= \Gamma_m^{rl} = \langle 0 | g_m r_{m\alpha}^+ l_{m\beta}^+ l_{m\beta} r_{m\alpha} g_m^+ | 0 \rangle = w_m^2, \end{aligned} \quad (49)$$

а межгеминальные матричные элементы двухэлектронной матрицы плотности суть произведения матричных элементов одноэлектронных матриц плотности.

С использованием выражений (47)–(49) для элементов матриц плотностей можно выписать электронную энергию. Вклады в энергию от одноцентровых слагаемых ($\Phi | H_A | \Phi$) имеют вид

$$E_{attr} = 2 \sum_A \sum_m (U_m^t - \sum_{A \neq B} V_{t_m t_m, B}^A) P_m^{tt} \quad (50)$$

— притяжение электронов к остовам;

$$E_{coul} = \sum_A \sum_{m \in A} [(t_m t_m | t_m t_m) \Gamma_m^{tt} + 2 \sum_{m_1 < m_2} g_{t_{m_1} t_{m_2}}^A P_{m_1}^{t_m t_{m_1}} P_{m_2}^{t_{m_2} t_{m_2}}] \quad (51)$$

— электрон-электронное отталкивание на одном атоме.

Вклад в энергию от резонансного слагаемого в гамильтониане равен

$$E_{\text{res}} = -4 \sum_m \beta_{r_m l_m}^{R_m L_m} P_m^{rl}. \quad (52)$$

Вклад кулоновского взаимодействия электронов на разных атомах может быть записан следующим образом

$$E_{\text{rep}} = 2 \sum_{A < B} \sum_{t_{m_1} \in A} \sum_{t'_{m_2} \in B} (t_{m_1} t_{m_1} | t'_{m_2} t'_{m_2})^{AB} \times 2[(1 - \delta_{m_1 m_2}) P_{m_1}^{tt'} P_{m_2}^{t't'} + \delta_{m_1 m_2} \Gamma_{m_1}^{rl}]. \quad (53)$$

В случае гамильтониана NDDO не исчезает также обменное взаимодействие между электронами нескольких геминалей, описывающих одну кратную связь

$$E_{m-b} = -4 \sum_{t_{m_1} < t'_{m_2} \in A} (t_{m_1} t'_{m_2} | \bar{t}_{m_2} \bar{t}_{m_1})^{AB} P_{m_1}^{rl} P_{m_2}^{rl}. \quad (54)$$

Электронная энергия имеет, таким образом, вид суммы пяти вкладов:

$$E_{\text{el}}^{\text{SLG}} = E_{\text{attr}} + E_{\text{coul}} + E_{\text{res}} + E_{\text{rep}} + E_{m-b}. \quad (55)$$

В приближении СЛГ она зависит от параметров электронной структуры (ПЭС) двух классов: (I) амплитуд u_m , v_m и w_m через элементы матриц плотности (47)–(49) и (II) элементов $SO(4)$ матриц $h(A)$ через молекулярные интегралы (41)–(46). Общее число независимых амплитуд из-за условия нормировки равно $2M$, где M — число химических связей, тогда как общее число параметров, определяющих матрицы $h(A)$, равно $6L$, где L — число тяжелых (неводородных) атомов в молекуле. Для определения оптимальных амплитуд каждой геминали, представляющей химическую связь, конструируется 3×3 матрица эффективного гамильтониана в базисе конфигураций, входящих в ее определение (32), которая затем диагонализуется.

3.2. Полуэмпирические параметризации метода СЛГ

Приведенная выше схема определения оптимальной вариационной волновой функции приближения СЛГ и минимума соответствующего функционала энергии по координатам ядер с полуэмпирическими гамильтонианами была программно реализована, что позволило рассчитывать электронную структуру органических молекул с использованием различных параметризаций. Были рассмотрены полуэмпирические параметризации MINDO/3, MNDO, AMI и PM3. Во всех случаях мы ограничились перепараметризацией резонансных взаимодействий. Для подбора резонансных параметров был проведен расчет электронной структуры, геометрической структуры и теплоты образования ряда тестовых "органических" соединений, содержащих атомы водорода, углерода, азота и кислорода. Тестовый набор заимствован из работ, посвященных параметризации полуэмпирических методов MNDO [63], AMI [64] и PM3 [65]. Полученные параметры β_{AB} метода SLG-MINDO/3 в сравнении с аналогичными величинами метода SCF-MINDO/3 и β_A для методов SLG-NDDO приведены в табл. 3 и 4 соответственно. Близость параметров в парах методов, использующих принципиально различные пробные волновые функции электронов, свидетельствует об определенной внутренней согласованности параметризационных схем. Чтобы не загромождать изложение, мы не приводим здесь обширных таблиц рассчитанных и экспериментальных теплот образования [66, 67], а ограничимся тем, что приведем параметры эмпирических функций распределения [68] отклонений рассчитанных методами СЛГ теплот образования органических соединений (с подобранными параметрами) от экспериментальных и результаты аналогичного анализа для стандартных методов,

Таблица 3

Параметры β_{AB} методов SLG- и SCF-MINDO/3

A	B	β_{AB} (SLG)	β_{AB} (SCF)	A	B	β_{AB} (SLG)	β_{AB} (SCF)	A	B	β_{AB} (SLG)	β_{AB} (SCF)
H	H	0,243007	0,244770	H	O	0,414559	0,417759	C	O	0,486514	0,464514
H	C	0,316049	0,315011	C	C	0,428097	0,419907	N	N	0,379342	0,377342
H	N	0,356416	0,360776	C	N	0,426086	0,410886	O	O	0,659407	0,659407

Таблица 4

Резонансные параметры β_i^A , эВ

Орбиталь	MNDO-SCF	MNDO-SLG	AM1-SCF	AM1-SLG	PM3-SCF	PM3-SLG
1s(H)	6,989064	7,083	6,173787	6,077	5,626512	5,454
2s(C)	18,985044	17,136	15,715783	15,799	11,910015	11,499
2p(C)	7,934122	9,345	7,719283	8,034	9,802755	10,467
2s(N)	20,495758	20,594	20,299110	21,420	14,062521	14,890
2p(N)	20,495758	20,594	18,238666	18,102	20,043848	19,958
2s(O)	32,688082	32,784	29,272773	29,382	45,202651	45,302
2p(O)	32,688082	32,784	29,272773	29,382	24,752515	25,329
2s(F)	48,290466	49,591	69,590277	69,587	48,405939	50,124
2p(F)	36,508540	36,594	27,922360	27,922	27,744660	27,361

основанных на функции ССП. Оказывается, что в случае SLG-MINDO/3 и дисперсия, и систематическая ошибка оказываются несколько меньшими (10,98 ккал/моль и -1,57 ккал/моль), чем соответствующие значения для SCF-MINDO/3 (12,01 ккал/моль и -4,45 ккал/моль соответственно).

Анализ результатов расчетов [67] показывает также, что для нормальных углеводородов метод SLG-MINDO/3 с несколько большей точностью передает свойство аддитивности полной энергии, чем основанный на одноэлектронном приближении метод SCF-MINDO/3. Напротив, для циклических углеводородов (особенно для первых членов ряда) аддитивность не имеет места, так как разные циклы имеют разные энергии напряжения. Для неразветвленных аминов разность полных энергий соседей по гомологическому ряду, оцененная при помощи метода SLG-MINDO/3, быстро сходится к значению -3612,9 ккал/моль, характерному и для нормальных углеводородов.

Для иллюстрации других возможностей метода приведем пример оптимизации геометрии молекул квадрициклана и норборнадиена, которые являются изомерами и различаются только распределением связей, с применением метода SLG-MINDO/3. Исходя из одной и той же геометрии, но при различных распределениях химических связей, мы получаем после оптимизации две существенно разные геометрические структуры — одну, близкую к экспериментально наблюдаемой структуре квадрициклана (длины четырех одинарных связей в циклобутановом кольце молекулы квадрициклана равны 1,539 Å, экспериментальное значение для клатрата квадрициклана с деоксихолиновой кислотой 1,530 Å), а другую — к структуре норборнадиена (длины двух двойных связей равны 1,342 Å, экспериментальное значение для кратрата норборнадиена с диоксихолиновой кислотой 1,350 Å), а расстояние между атомами углерода двух различных двойных связей равно 2,460 Å (экспериментальное значение 2,395 Å).

В случае параметризаций NDDO резонансные параметры определяются не для пар атомов, а для типов орбиталей одного атома. В табл. 4 приведены подобранные для всех трех параметризаций NDDO резонансные параметры для атомов H, C, N, O и F [69] в сравнении с параметрами соответствующих методов, использующих приближение ССП [63—65, 70, 71]. Как было показано, методы SLG-MINDO/3 и SCF-MINDO/3 имеют приблизительно одинаковую точность при расчете теплоты образования органических соединений. Существенные расхождения с экспериментом (в обоих случаях) наблюдаются при оценке теплоты образования разветвленных соединений. Эти значения существенно переоценены при использовании волновых функций как приближения СЛГ, так и ССП. Понятно, что учет внутрисвязевой электронной корреляции не позволяет исправить этот дефект параметризации MINDO/3. Параметризация NDDO частично исправляет этот недостаток за счет более детального учета двухцентровых интегралов.

В нашей работе [69] приведены данные расчета теплоты образования с использованием всех трех параметризаций (MNDO, AM1 и PM3) и обоих типов вариационной волновой функ-

ции (СЛГ и ССП). Эмпирические функции распределения [68] отклонений результатов расчетов теплоты образования органических соединений методами SLG-NNDO и методов SCF-NNDO с замечательной точностью близки к нормальной, т.е., что ошибки расчета по крайней мере в рассмотренном наборе данных являются случайными. В случае SLG-MNDO практически отсутствует систематическая ошибка — наиболее вероятное значение ошибки равно $-0,5$ ккал/моль, тогда как для SCF-MNDO эта величина составляет около -3 ккал/моль.

В то же время проблемы методов NDDO, проявляющиеся при использовании функции приближения ССП, наследуются приближением SLG-NDDO. На примере молекулы кубана [66, 69] можно видеть, что методы SCF-MNDO и SLG-MNDO дают очень большие (и близкие) ошибки в теплоте образования, тогда как методы SCF-AM1 и SLG-AM1 замечательно воспроизводят ее экспериментальное значение.

Можно привести несколько примеров, где некоторое улучшение описания геометрии "в среднем" в рамках СЛГ методов проявляется в качественных результатах. Одной из сложных проблем является воспроизведение геометрической структуры молекулы циклобутана. Экспериментально наблюдаемая структура циклобутана неплоская, с углом выхода одного атома С из плоскости на 27° . В рамках методов SCF-NDDO проблема воспроизведения неплоской конфигурации для молекулы циклобутана не решается, тогда как при использовании всех методов SLG-NDDO межплоскостной угол CCCC оказывается близким к экспериментальному. Аналогично, переход к волновой функции СЛГ позволяет решить проблему воспроизведения торсионного угла в молекуле перекиси водорода, неразрешенную в рамках методов SCF-NDDO [66].

3.3. Вычислительная эффективность методов СЛГ

Как уже было сказано, определение всех ПЭС методов СЛГ производится итерационно на основе вариационного принципа для энергии. Минимизация энергии по отношению к форме и ориентации ГО производится при помощи процедуры градиентной оптимизации. Градиенты по отношению к углам поворота в матрицах Якоби (37) определяются аналитически. Число шагов в процедуре оптимизации функционала энергии системы по параметрам волновой функции растет линейно с увеличением размера молекулярной системы. Каждый шаг, однако, содержит вклад межгеминальных взаимодействий, требующий вычислительных ресурсов, пропорциональных размеру системы. Этот вклад имеет небольшой коэффициент в случае параметризации MNDO/3. Таким образом, затраты вычислительных ресурсов растут с размером системы не более, чем квадратично, а в случае метода SLG-MNDO/3 [72] почти линейно. В рамках параметризаций NDDO [69] можно уменьшить время расчета путем замены явного вычисления молекулярных интегралов между базисными функциями, центрированными на удаленных атомах, мультипольными разложениями для взаимодействий между хорошо разделенными частями молекулы [73]. Это позволило в работе [74] эффективно рассчитывать системы большого размера, распространив линейную зависимость потребности в вычислительных ресурсах от размера системы до систем, содержащих тысячи атомов, в рамках приближения СЛГ.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ. ДОСТИЖЕНИЯ И ПЕРСПЕКТИВЫ

В разделах 2 и 3 мы представили разработанные нами способы реализации общей идеи построения полуэмпирических методов на основе приближения ГФ, описанной в разделе 1. Представленный в настоящем обзоре промежуточный итог этих попыток можно характеризовать как в целом успешный, но требующий определенных доработок. Наиболее существенного прогресса удалось добиться при описании КПМ, в случае органических молекул основным достижением является линейная масштабируемость с размером системы, тогда как дефекты параметризации наследуются ГФ (СЛГ) конструкцией из соответствующих ССП параметризаций.

В работе [7] были предложены поправки к энергии молекулярной системы, основанные на анализе приближения ОАО для базисных орбиталей, введение которых, по мнению предлагающих их авторов, позволит разрешить проблемы, стоящие перед полуэмпирическими методами на протяжении десятилетий. Так, согласно [7],

- 1) ортогонализационные поправки, введенные в OMn методы [12, 13], позволяют улучшить описание барьеров вращения и конформаций;
- 2) расширение базисного набора за счет d -орбиталей необходимо для элементов тяжелее кремния и может существенно улучшить точность также при добавлении к базисным наборам для некоторых элементов первого ряда;
- 3) эффективные потенциалы остовов, уже использованные в методах SINDO/1 [14] и OMn [12, 13], должны улучшить описание тяжелых элементов;
- 4) дополнительный учет дисперсионных взаимодействий необходим для описания слабых взаимодействий.

Пункт 2, как было показано, далеко не сводится к одному лишь расширению базиса за счет d -орбиталей, а требует дополнительно изменения волновой функции, описанного в разделе 2. С другой стороны, пункты 3 и 4 могут быть также поняты с общей точки зрения, представленной в настоящей работе.

Простейший вывод можно сделать для вклада псевдопотенциального вида в энергию (полуэмпирический эффективный гамильтониан) молекулярной системы. Этот вклад получается из формулы (15) раздела 1. Согласно [19] теорию эффективного потенциала атомного остова можно представить как частный случай приближения ГФ. В этом случае необходимо предположить, что АО остова (в простейшем случае $1s$ -орбитали) являются решениями задачи ССП для атома. Тогда, согласно теореме Бриллюэна, потенциально большие внутриатомные матричные элементы гамильтониана, которые могли бы приводить к переносу электронов между остовом и валентными АО данного атома и тем самым нарушать разделение электронных переменных и само приближение ГФ, обращаются в нуль. Вклад кулоновского взаимодействия валентных и остовых электронов сводится к экранированию части заряда ядра. Вклад же резонансного взаимодействия каждого из атомных остовов получается, если в выражении (15) считать группу А, по которой производится усреднение, остовом — полностью заполненным несущим пространством. Тогда в (15) сохраняется только слагаемое с запаздывающей функцией Грина (перенос электронов в остов невозможен). Это приводит к появлению двух- и трехцентровых вкладов в энергию:

$$\langle\langle V^{rr} \rangle\rangle_C = \sum_c \sum_{bb'} v_{cb} v_{cb'} b^+ b' G_{cc}^{(\text{adv})}(A_\beta).$$

Чтобы получить предложенные в пункте 4 дисперсионные поправки к энергии молекулярной системы, заметим, что оценки электронной энергии молекулярной системы, полученные в разделе 1, можно несколько улучшить. Для этого в качестве сомножителей в базисных функциях (7) подпространства $\text{Im}P$ используется набор решений самосогласованной задачи (11). Тогда гамильтониан (9) имеет ненулевые матричные элементы между основным состоянием (11) и базисными состояниями-произведениями подпространства $\text{Im}P$, отличающимися от него одновременно двумя сомножителями (Φ_β^B , Φ_α^A , $\beta, \alpha \neq 0$). Они приводят к появлению поправки к энергии, которая должна быть учтена так же, как мы это сделали выше, когда учили взаимодействие состояний с фиксированным распределением электронов и состояний с переносом заряда между подсистемами. Как и раньше, рассмотрим оператор \mathcal{P} , проецирующий на основное состояние молекулярной системы

$$\mathcal{P} = \left| \bigwedge_A \Phi_0^A \right\rangle \left\langle \bigwedge_A \Phi_0^A \right|, \quad (56)$$

и дополнительный проекционный оператор $\mathcal{Q} = 1 - \mathcal{P}$. Подстановка их в общие выражения для эффективного гамильтониана, действующего в подпространстве $\text{Im}\mathcal{P}$, приводит к выражению

$$\begin{aligned} \mathcal{H}^{\text{eff}}(\omega) &= \mathcal{P}H^{\text{eff}}\mathcal{P} + \mathcal{P}H^{\text{eff}}\mathcal{Q}\mathcal{R}(\omega)\mathcal{Q}H^{\text{eff}}\mathcal{P}, \\ \mathcal{R}(\omega) &= (\omega\mathcal{Q} - \mathcal{Q}H^{\text{eff}}\mathcal{Q})^{-1}. \end{aligned} \quad (57)$$

Первое слагаемое равно энергии основного состояния ε_0 , домноженной на \mathcal{P} . Второе описывает искомую поправку. С учетом того, что \mathcal{P} проецирует на произведение *собственных* состояний операторов H_A^{eff} (11), можно видеть, что

$$\mathcal{P}H^{\text{eff}}\mathcal{Q} = \mathcal{P}\mathcal{W}_{AB}\mathcal{Q},$$

где

$$\mathcal{W}_{AB} = W_{AB} - \langle\langle W_{AB} \rangle\rangle_A - \langle\langle W_{AB} \rangle\rangle_B,$$

$$W_{AB} = V_{AB}^c + V_{AB}^{rr}$$

— приведенный оператор взаимодействия групп А и В. С учетом этих замечаний поправка имеет вид

$$\mathcal{P}\mathcal{W}_{AB}\mathcal{R}(\omega)\mathcal{W}_{AB}\mathcal{P}. \quad (58)$$

Считая энергии возбуждений групп большими, приходим к выводу, что зависимость резольвенты от ω слаба и что интересующие нас значения ω много меньше, чем полюса резольвенты. Эти соображения позволяют повторить преобразования [24] и получить следующую поправку к энергии сложной системы

$$\frac{2}{\pi} \sum_{\substack{rr' \in R \\ pp' \in R}} \sum_{\substack{mm' \in M \\ nn' \in M}} (rr' \parallel mm')(pp' \parallel nn') \int_0^\infty du \Pi_{rr'pp'}^R(iu) \Pi_{mm'nn'}^M(iu), \quad (59)$$

что и есть дисперсионное взаимодействие между группами. Здесь

$$\Pi_{abcd}^B(\omega) = \sum_{\beta \neq 0} \langle \Phi_0^B | a^+ b | \Phi_\beta^B \rangle (\omega - e_\beta)^{-1} \langle \Phi_\beta^B | c^+ d | \Phi_0^B \rangle \quad (60)$$

есть поляризационный пропагатор группы В [24].

Подстановка в формулы (59) и (60) выражений, специфичных для волновой функции приближения СЛГ, позволяет записать поляризационный пропагатор m -й связи

$$\pi_{tt'}^m = \Pi_{tt't} = tt' \frac{(1 - C_m^2)^2}{8\Delta_m}$$

и поправку к энергии от взаимодействия наведенных поляризаций связей 1 и 2

$$\sum_{t_1 t'_1} \sum_{t_2 t'_2} t_1 t'_1 t_2 t'_2 \gamma_{t_1 t_2} \gamma_{t'_1 t'_2} \frac{(1 - C_1^2)^2 (1 - C_2^2)^2}{64\Delta_1 \Delta_2},$$

где Δ_m — энергия возбуждения m -й связи, а C_m — вес ковалентной конфигурации в разложении m -й геминали.

Таким образом, мы видим, что последовательное применение приближения ГФ и левдиновского парционирования в полуэмпирическом контексте позволяет не только улучшить качественное описание специфических классов молекулярных систем, но и последовательно вывести предлагаемые другими авторами поправки к энергии и эффективным гамильтонианам, исходя из общих положений квантовой химии.

Настоящая работа выполнена при поддержке грантов Российского фонда фундаментальных исследований № 05-07-90067 и 07-03-01128.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Hückel E.Z. // Physik. – 1931. – **70**. – P. 204.
2. Hückel E.Z. // Ibid. – 1931. – **72**. – P. 310.
3. Hückel E.Z. // Ibid. – 1932. – **76**. – P. 628.
4. Hückel E.Z. // Phys. Chem. B. – 1937. – **35**. – P. 163.
5. Hückel E.Z. // Elektrochem. – 1937. – **43**. – P. 752, 827 – 849.
6. Hückel E.Z. // Elektrochem Ber Bunsenges. – 1957. – **61**. – P. 866 – 890.
7. Clark T. et al. // Theor. Chem. Acc. – 2003. – **110**. – P. 254.

8. Danovich D. // J. Mol. Struct. (THEOCHEM). – 1997. – **235**. – P. 401.
9. Stewart J.J.P. // Ibid. – **195**. – P. 401.
10. Daniels A.D. et al. // Int. J. Quant. Chem. – 2000. – **77**. – P. 82.
11. Jug K. et al. // Chem. Phys. Lett. – 1993. – **208**. – P. 537.
12. Kolb M., Thiel W. // J. Comp. Chem. – 1993. – **14**. – P. 775.
13. Weber W., Thiel W. // Theor. Chem. Acc. – 2000. – **103**. – P. 495.
14. Ahlswede B., Jug K. // J. Comp. Chem. – 1999. – **20**. – P. 563.
15. Степанов Н.Ф. Проблемы разделения переменных в молекулярных задачах: Дис. ... докт. хим. наук. – М.: Изд-во Моск. ун-та, 1980.
16. Freed K.F. Semiempirical Methods of Electronic Structure Calculations. Part A: Techniques / Ed. G.A. Segal. – N. Y.: Plenum Press, 1977.
17. Poteau R., Ortega I., Alary F. et al. // J. Phys. Chem. A. – 2001. – **105**, N 1. – P. 198 – 205.
18. Gordon M.S., Freitag M.A., Bandyopadhyay P. et al. // Ibid. – N 2. – P. 293 – 307.
19. Seijo L., Barandiaran Z. Computational Chemistry: Reviews of current trends. v. 4 / Ed. J. Leszczynski. – Singapore: World Scientific, 1999. – P. 55 – 152.
20. Рюденберг К. Физическая природа химической связи. – М.: Мир, 1964.
21. McWeeny R. // Proc. Roy. Soc. Lond. Ser. A. – 1959. – **253**. – P. 242 – 259.
22. McWeeny R. // Rev. Mod. Phys. – 1960. – **32**, N 2. – P. 335 – 369.
23. Мак-Вини Р., Самклиф Б. Квантовая механика молекул. – М.: Наука, 1972.
24. McWeeny R. Methods of Molecular Quantum Mechanics. 2nd Edition. – L.: Academic Press, 1992.
25. Tchougréeff A.L., Tokmachev A.M., Mayer I. // Int. J. Quant. Chem. – Accepted.
26. Уилсон С. Электронные корреляции в молекулах. – М.: Мир, 1987.
27. Констансиель Р. Локализация и делокализация в квантовой химии / Ред. О. Шальве, Р. Додель, С. Дине, Ж.-П. Мальрье. – М.: Мир, 1978.
28. Schipper P.E. // Aust. J. Chem. – 1987. – **40**, N 6. – P. 635 – 654.
29. Чугреев А.Л., Мисуркин И.А. // Докл. АН СССР. – 1986. – **291**, № 5. – С. 1177 – 1181.
30. Lycos P.G., Parr R.G. // J. Chem. Phys. – 1956. – **24**. – P. 1166; Ibid. – 1956. – **25**. – P. 1301.
31. Parr R.G. Modern Quantum Chemistry. Istanbul Lectures / Ed. O. Sinanoglu. – N. Y.: Academic Press, 1965.
32. Löwdin P.-O. Perturbation Theory and its Applications in Quantum Mechanics / Ed. C.H. Wilcox. – N. Y.: J. Wiley, 1966.
33. Tchougréeff A.L. // Phys. Chem. Chem. Phys. – 1999. – **1**, N 6. – P. 1051 – 1060.
34. Мидал А.Б. Теория конечных ферми-систем и свойства атомного ядра. – М.: Наука, 1965.
35. Soudackov A.V., Tchougréeff A.L., Misurkin I.A. // Theor. Chim. Acta. – 1992. – **83**, N 5-6. – P. 389 – 416.
36. Bethe H. // Ann. Physik. – 1929. – **3**, N 2. – P. 133 – 208.
37. Van Vleck J.H. // J. Chem. Phys. – 1939. – **7**, N 1. – P. 72 – 84.
38. Soudackov A.V., Jug K. // Int. J. Quant. Chem. – 1997. – **62**, N 4. – P. 403 – 418.
39. Судаков А.В. Электронная структура комплексов переходных металлов: Дис. ... канд. физ.-мат. наук. – М.: НИФХИ им. Л.А. Карпова, 1991.
40. Судаков А.В., Чугреев А.Л., Мисуркин И.А. // Журн. физ. химии. – 1994. – **68**, № 7. – С. 1256 – 1264.
41. Судаков А.В., Чугреев А.Л., Мисуркин И.А. // Там же. – С. 1264 – 1270.
42. Soudackov A.V., Tchougréeff A.L., Misurkin I.A. // Int. J. Quant. Chem. – 1996. – **57**. – P. 663 – 671.
43. Tchougréeff A.L., Soudackov A.V., Misurkin I.A. et al. // Chem. Phys. – 1995. – **193**, N 1. – P. 19 – 26.
44. Soudackov A.V., Tchougréeff A.L., Misurkin I.A. // Int. J. Quant. Chem. – 1996. – **58**, N 2. – P. 161 – 173.
45. Darkhovskii M.B., Soudackov A.V., Tchougréeff A.L. // Theor. Chem. Acc. – 2005. – **114**. – **97**. – P. 109.
46. Gütlich P. // Struct. & Bonding. – 1981. – **44**. – P. 83 – 193.
47. Gütlich P., Hauser A., Spiering H. // Angew. Chem. Int. Ed. Eng. – 1994. – **33**, N 20. – P. 2024 – 2054.
48. Dedieu A., Rohmer M.-M., Veillard A. // Adv. Quant. Chem. – 1982. – **16**. – P. 43 – 95.
49. Kashiwagi H., Takada T., Obara S. et al. // Int. J. Quant. Chem. – 1978. – **14**, N 1. – P. 13 – 27.
50. Rawlings D.C., Gouterman M., Davidson E.R., Feller D. // Ibid. – 1985. – **28**, N 6(I). – P. 773 – 796.
51. Pierloot K. // Mol. Phys. – 2003. – **101**. – P. 2083 – 2095.
52. Bednorz J.G., Müffer K.A. // Z. Phys. B. – 1986. – **Bd.64**, N 4. – S. 189 – 193.
53. Разумов М.Г., Чугреев А.Л. // Журн. физ. химии. – 2000. – **74**, № 1. – С. 87 – 93.
54. Tchougréeff A.L. // J. Mol. Catal. – 1997. – **119**, N 1. – P. 377 – 386.
55. Tchougréeff A.L., Tokmachev A.M. // J. Sol. State Chem. – 2003. – **176**, N 2. – P. 633 – 645.
56. Habel M., Kuhlenbeck H., Freund H.-J. et al. // Chem. Phys. Lett. – 1995. – **240**, N 1-3. – P. 205 – 209.
57. Staemmler V. Proceedings of the NATO Advanced Study Institute on Metal—Ligand Interactions: Structure and reactivity / Eds. N. Russo, D.R. Salahub. – Dordrecht/Boston/London: Kluwer Academic Publishers, 1996. – P. 473 – 491.

58. Токмачев А.М., Чугреев А.Л. // Хим. физика. – 1999. – **18**, № 1. – С. 80 – 87.
59. Sinitsky A.V., Darkhovskii M.B., Tchougréeff A.L., Misurkin I.A. // Int. J. Quant. Chem. – 2002. – **88**, N 4. – P. 370 – 379.
60. Náray-Szabó G., Surján P.R. // Chem. Phys. Lett. – 1983. – **96**, N 4. – P. 499 – 501.
61. Смирнов В.И. Курс высшей математики, т. 3. ч. 1. – М.: Гос. Изд-во физ.-мат. лит., 1958.
62. Кондон Е., Шортли Г. Теория атомных спектров. – М.: ИЛ, 1949.
63. Dewar M.J.S., Thiel W. // J. Amer. Chem. Soc. – 1977. – **99**, N 15. – P. 4899 – 4907; Dewar M.J.S., Thiel W. // Ibid. – P. 4907 – 4917.
64. Dewar M.J.S., Zoebisch E.G., Healy E., Stewart J.J.P. // Ibid. – 1985. – **107**, N 13. – P. 3902 – 3909.
65. Stewart J.J.P. // J. Comp. Chem. – 1989. – **10**, N 2. – P. 209 – 220.
66. Токмачев А.М. Методы расчета электронной структуры молекулярных систем с локальными группами электронов: Дис. ... канд. физ.-мат. наук. – М.: НИФХИ им. Карпова, 2003.
67. Токмачев А.М., Чугреев А.Л. // Журн. физ. химии. – 1999. – **73**, № 2. – С. 320. – 331.
68. Тутубалин В.Н. Теория вероятностей и случайных процессов. – М.: Изд-во Моск. ун-та, 1992.
69. Tokmachev A.M., Tchougréeff A.L. // J. Phys. Chem. A. – 2003. – **107**, N 3. – P. 358 – 365.
70. Dewar M.J.S., Rzepa H.S. // J. Amer. Chem. Soc. – 1978. – **100**, N 1. – P. 58 – 67.
71. Dewar M.J.S., Zoebisch E.G. // Theochem. – 1988. – **49**, N 1. – P. 1 – 21.
72. Tokmachev A.M., Tchougréeff A.L. // J. Comp. Chem. – 2001. – **22**, N 7. – P. 752 – 764.
73. White C.A., Johnson B.C., Gill P.M.W., Head-Gordon M. // Chem. Phys. Lett. – 1996. – **253**, N 3-4. – P. 268 – 278.
74. Tokmachev A.M., Tchougréeff A.L. // J. Phys. Chem. A. – 2005. – **109**. – P. 7613 – 7620.