



Méthodes numériques pour la chimie théorique



Niveau d'étude
BAC +5



ECTS
4 crédits



Composante
Faculté des
Sciences

En bref

- › **Date de début des cours:** 1 sept. 2021
- › **Langue(s) d'enseignement:** Français
- › **Méthode d'enseignement:** En présence
- › **Organisation de l'enseignement:** Formation initiale
- › **Ouvert aux étudiants en échange:** Non

- développer des outils numériques pour la chimie
- utiliser le système Linux
- exprimer diverses méthodes numériques sous forme d'algorithme
- convertir un algorithme en un langage de programmation
- savoir lesquels de ces méthodes et outils sont utilisés dans d'autres domaines extérieurs à la chimie
- concevoir et développer des outils informatiques en autonomie, depuis un cahier des charges jusqu'à la réalisation de l'outil final

Présentation

Description

Au cours de cet enseignement, les étudiants verront les principales méthodes numériques utilisées dans les logiciels scientifiques et plus particulièrement dans les programmes de chimie théorique.

Volumes horaires* :

CM : 21

TD : 9

Objectifs

- travailler en autonomie : établir des priorités, gérer son temps

Pré-requis nécessaires

Bases de programmation impérative et procédurale, langage de programmation pour le calcul scientifique (Fortran 95 par exemple).

Contrôle des connaissances

Contrôle continu intégral (3 projets).

Syllabus

1. Interpolation, Extrapolation
2. a) Interpolation globale (polynômes de Lagrange, polynôme quotient, trigonométrie et générale par une fonction analytique)



1. b) Interpolation locale (splines naturelles)
2. c) Interpolation multidimensionnelle (bilinéaire et bicubique, splines) - Intégration (quadratures, analytique, multidimensionnelle)

1. Intégration et dérivation d'une fonction
2. a) Méthodes simples
3. b) Méthode des quadratures
4. c) Intégrales multidimensionnelles
5. d) Dérivation numérique
6. Systèmes Linéaires, Racines et Extrema
7. a) Résolution de systèmes linéaires (matrice tridiagonale, décomposition LU, méthode itérative de Gauss-Seidel)

1. b) Racines (méthode de la bisection, Newton-Raphson)
2. c) Extrema (à une dimension, méthode de Powell, recuit simulé, algorithmes génétiques)
3. Diagonalisation : Propriétés des équations aux valeurs propres
4. a) Réduction de Householder
5. b) Diagonalisation d'une matrice tridiagonale (algorithme QL, bisection)
6. c) Vecteurs propres par itération inverse
7. d) Méthode de Lanczos
8. e) Méthode de Davidson
9. Ajustement d'un Modèle
- 10a) Principe des moindres carrés
- 11b) Méthode linéaire générale
- 12c) Décomposition en valeurs singulières
- 13d) Modèle non linéaire (Levenberg-Marquardt)
- 14 Méthodes Spectrales et Pseudo-spectrales
- 15a) Transformée de Fourier (transformée discrète, FFT)
- 16b) Méthodes pseudo-spectrales

Infos pratiques

Contacts

Responsable pédagogique

Christophe RAYNAUD

✉ christophe.raynaud1@umontpellier.fr

Lieu(x)

➤ Montpellier - Triolet

Informations complémentaires

Contact(s) administratif(s) :

Secrétariat Master Chimie

<https://master-chimie.edu.umontpellier.fr/>