

Optimisation de la température caractéristique du diamant suivant le modèle d'Einstein

Ce modèle prévoit la dépendance à la température de la capacité calorifique d'un solide cristallin.

La détermination de la température caractéristique nécessite de "fitter" les données expérimentales en suivant une relation impliquant un paramètre qui sera optimisé pour minimiser la somme des carrés des écarts entre les valeurs modélisées et les valeurs expérimentales.

Le programme Python nécessite les librairies scipy (optimisation), numpy (manipulation des données) et matplotlib (représentation du fit).

```
<sxh python; title : fit-Cv-diamant-Einstein-03.py> #!/usr/bin/env python # -*- coding: utf-8 -*- """
Fit des données (température absolue, chaleur spécifique molaire à volume constant Diamant Modèle d'Einstein """
import numpy as np
import scipy as sp
from scipy.optimize import leastsq
import matplotlib.pyplot as plt
```

```
def cvEinstein(T,TE):
```

```
    # fonction à fitter
    return 3.*NA*kB*(TE/T)**2*sp.exp(TE/T)/(sp.exp(TE/T)-1)**2
```

```
def residuals(p,x,y):
```

```
    # erreur entre y donné et y calculé
    return cvEinstein(x,p[0]) - y
```

```
kB = 1.3806488E-23 # Constante de Boltzmann
NA = 6.02214129E23 # Nombre d'Avogadro
# données expérimentales (T, Cv) : liste_data=[ [12.9,0.00053], [16.1,0.00081], [19.8,0.00138],
[24.1,0.00257], [30.1,0.00494], [33.4,0.0074], [41.3,0.0133], [47.7,0.02], [57.2,0.0365], [67,0.0595],
[76.1,0.092], [87,0.147], [100.4,0.24], [113.1,0.378], [126.3,0.56], [143.4,0.88], [159,1.19],
[176,1.66], [197,2.21], [215,2.61], [264,4.18], [273,5.2], [280,5.43], [306,6.59], [335,7.81],
[363,9.02], [412,11.8], [471,14.6], [516,15.6], [874,22.3], [1079,22.4], [1238,22.7]]
```

```
# transformation en tableau numpy
data=np.array(zip(*liste_data)) # cf.
http://docs.python.org/2.7/library/functions.html#zip
```

```
p=[1000.] # valeur initiale de l'unique paramètre recherché (TE)
plsq = leastsq(residuals, p,
args=(data[0], data[1])) # fit par moindre carré
# Résultat : print "Température caractéristique suivant le modèle d'Einstein: ",plsq[0]
```

```
# graphe x=np.linspace(1.,1.5*plsq[0],200)
plt.plot(x,cvEinstein(x,plsq[0]),data[0], data[1],'o')
plt.title(u'Capacité calorifique du diamant : optimisation par moindre carré') #plt.legend(['Fit', 'Experimental'])
plt.show() </sxh>
```

Le programme fourni comme température caractéristique pour le diamant 1275.76 K.

Voici la graphe obtenu :



La zone à basse température pour laquelle on constate que le modèle d'Einstein n'est pas suffisamment correct :



Le modèle de Debye, qui utilise un spectre de fréquences plutôt qu'une fréquence unique de vibration, pourra remplacer le modèle d'Einstein.

Références

- http://en.wikipedia.org/wiki/Einstein_solid
- <https://pythonhosted.org/algopy/examples/leastsquaresfitting.html>
- <http://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/tutorial/optimize.html#least-square-fitting-leastsq>
- <http://wiki.scipy.org/Cookbook/FittingData>

From:

<https://dvillers.umons.ac.be/wiki/> - Didier Villers, UMONS - wiki

Permanent link:

https://dvillers.umons.ac.be/wiki/teaching:progappchim:fit_modele_einstein?rev=1394805993

Last update: 2014/03/14 15:06

