

1988

1 QI

UNIVERSIDAD DE BUEBOS AIRES  
FACULTAD DE CIENCIAS EXACTAS Y NATURALES

DEPARTAMENTO: Química Inorgánica, Analítica y Química Física

## ASIGNATURA: Computación en Química Física

CARRERA: Doctorado en Ciencias Químicas

**ORIENTACION:** Química Física  
Química Orgánica  
Química Industrial

**CHARACTER:** Optativo

DURACION DE LA MATERIA: Cuatrimestral

HORAS DE CLASE: a) Teóricas: 4hs b) Prácticas: 0hs

Total: 10 horas semanais

## ASIGNATURAS CORRELATIVAS: Licenciatura

PREFACE.

1) Lenguaje FORTRAN: Constantes enteras, reales, complejas y lógicas. Variables enteras y reales. Otros tipos de variables. Expresiones FORTRAN, reglas. Expresiones aritméticas y lógicas. Operaciones. Operadores lógico y lógico-numérico. Proposiciones aritméticas, lógicas y complejas. Proposiciones de control. Proposiciones: GO To, IF aritmético y lógico, DO (especificación del DO). Proposición de entrada y salida: READ, WRITE. Proposiciones de especificación. FORMAT: I, E, F, A. Doble precisión. Proposiciones END, CONTINUE, COMMENT, PAUSE, STOP. Arreglos. Variables dimensionadas, subíndices. Proposición DIMENSION. Entrada y salida de arreglos. Proposición EQUIVALENCE. Subprogramas y subroutines. Proposiciones CALL, COMMON.

### Programas de bibliotecas

## II) aplicaciones.

Método de cuadrados mínimos, regresión múltiple lineal, regresión no lineal, estudio de errores, "fito" de curvas experimentales con polinomios, suavizado de curvas. Integración y diferenciación numérica, resolución de ecuaciones diferenciales, resolución de ecuaciones integrales, simulación, y sus aplicaciones a problemas de Termodinámica, Electroquímica y Cinética Química. Interpolación en tablas de doble entrada; matrices, obtención de autovalores y autovectores, y su aplicación a Espectroscopía Molecular y Estado Sólido. Simulación de espectros de Resonancia Paramagnética Electrónica. Química Cuántica: método de orbitales moleculares aporximados(ONDO, INDO, etc.) y sus aplicaciones. Optimización en FORTRAN.

### III) Prácticas de computación.

Desarrollo de un programa de computador para su uso en la computadora IBM 370 del Centro de Cálculo, CICyT, de UBA. Con tal finalidad cada alumno elegirá un tema de interés para su área de investigación o de trabajo.

Los trabajos prácticos se aprueban cuando estén en funcionamiento los programas de prácticas y el programa especial desarrollado por cada alumno preferentemente de utilidad para su trabajo de investigación; (un listado de cada uno de estos programas, con resultados, y descripción del uso y método utilizado, quedan en este Departamento para un eventual uso posterior). Se utiliza la computadora IBM 370.

probado por Resolución CO 743/88 -

./.

del CTCS, UBA.

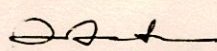
La materia de aprueba con examen final  
Puntaje : 5 puntos

BIBLIOGRAFIA

- D.D.Mc Cracken: "Programación FORTRAN IV", Limusa-Wiley, 1970  
E.I. Organick, "A FORTRAN Primer", Addison Wesley, 1963  
I.H.Farina, "FORTRAN IV- Curso de programación para computadoras digitales"  
Eudeba, 1976  
Ed.J.S.Mattson, H.B.Mark,Jr. H.C. Mc Donald Jr. "Computers in Chemistry and  
Instrumentation, Vol. 2, Electrochemistry", Marcel Dekker Inc. 1972.  
W.S. Dorn and D.D.Mc Cracken, "Numerical Methods with FORTRAN IV Case Studies  
J.Wiley & So., 1972  
R.L.La Fara, "Computer Methods for Science and Engineering". Intertext B.197.  
P.M.Williams, "Numerical Computation", Nelson & So., 1972  
T.E.Hull and D.D.F.Day, "An Introduction to Programming and Applications with  
FORTRAN", Addison Wesley, 1978  
T.R.Dickson, "The Computer and Chemistry", Freeman & Co., 1968

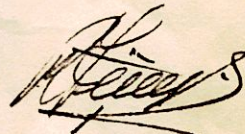
Fecha: 30 de diciembre de 1986.-

Firma Profesor:



Aclaración firma: Dra. Alicia BATANA

Firma Director:



Dr. ROBERTO J. FERNANDEZ PRINI  
Director Interino  
Aclaración firma: Dr. Q.C. Anal. y Q.c.s. Ets.