

柳 井 育 (准教授) (2007 年 1 月 1 日着任)

A-1) 専門領域：量子化学，理論化学，計算化学

A-2) 研究課題：

- a) 密度行列繰り込み群に基づく多参照電子状態理論の開発
- b) フォトクロミック有機分子の光化学反応機構の理論解明
- c) 多状態多参照摂動理論の開発

A-3) 研究活動の概略と主な成果

- a) 当研究グループでは、化学反応や分光特性などを高精度にモデリングする高精度な量子化学的な手法開発を目指している。特に着目するのは、多重化学結合と解離、有機機能性分子、生体反応中心などの共役分子の光化学・スピニ物性、金属化合物の凝縮重電子状態などに表れる「複雑な電子状態」であり、その解明は大変興味が持たれている一方で、理論的な取り扱いはチャレンジングな問題（多参照問題）である。多参照電子状態を正しく記述するためのキーとなる物理は、原子間スケールで凝縮退した電子状態に由来する強い電子相関効果であり、この相関効果の問題の複雑さは分子サイズに対して指数関数的に複雑化し、既存の量子化学計算法ではこの現象を効率よく高精度で計算することができない。これまで、当研究室では、このような距離スケールな強い複雑な電子相間を記述するための厳密対角化法、*ab initio* 密度行列繰り込み群（DMRG）法の新しい実装を開発してきた。この手法を利用し、これまで不可能だと思われたサイズの大規模な多参照計算を実現してきている。
- b) 電子励起状態は基底状態よりも遙かに理解が難しく、超高速分光法を用いた高度な実験的解析が行われる一方で、その解釈において理論計算（第一原理計算や量子化学計算と呼ばれる）の役割は重要になっている。励起状態を精密に計算するには、複数の電子配置を基底関数としてその量子的な重ね合わせ状態として電子波動関数を表すことが求められる（多配置法）。近年広く用いられる密度汎関数理論は、単一配置法として分類され、二電子・多電子励起、それに起因する禁制状態に対して誤った記述を与える等の問題点が知られる。本研究では、DMRG 法に基づき、エキシマー発光分子やフォトクロミック化合物に対して多状態のポテンシャル曲面を高精度計算できる拡張開発を行い、それらの電子状態の解析を行っている。
- c) 電子励起状態の波動関数を高精度に求める理論のフレームワークとして、多参照理論に基づく電子状態理論 DMRG-XMS-CASPT2 法を開発した。多参照理論では、波動関数は複数の電子配置の量子的重ね合わせとして記述される。CASPT2 法は既に広く利用されている高精度多参照理論として知られ、計算効率もよく大きな系への適用が期待される。本研究では、CASPT2 法を複数の励起状態を効率よく数値的安定に求めることができる拡張理論 XMS-CASPT2 法の実装を行い、DMRG 波動関数を参照関数とする組み合わせを実現した。この拡張理論では、相關した有効ハミルトニアンを部分空間の状態基底で表す。その有効ハミルトニアンを対角化することで状態間の摂動的電子相間を有効に記述することができる。本理論は、高性能な並列計算プログラムとして実装されており、大規模系への高い適用性を有する。

B-1) 学術論文

- T. YANAI, Y. KURASHIGE, M. SAITOW, J. CHALUPSKÝ, R. LINDH and P.-A. MALMQVIST**, “Influence of the Choice of Projection Manifolds in the CASPT2 Implementation,” *Mol. Phys.* **115**, 2077–2085 (2017).
- R. SATO, H. KIOTH-NISHIOKA, T. YANAI and Y. SHIGETA**, “Theoretical Analyses on Triplet–Triplet Annihilation Process of 9,10-Diphenylanthracene in Solution,” *Chem. Lett.* **46**, 873–875 (2017).
- Y. KOBAYASHI, H. OKAJIMA, H. SOTOME, T. YANAI, K. MUTOH, Y. YONEDA, Y. SHIGETA, A. SAKAMOTO, H. MIYASAKA and J. ABE**, “Direct Observation of the Ultrafast Dynamic Evolution of Open-Shell Biradical Contributions in Photochromic Radical Dimer,” *J. Am. Chem. Soc.* **139**, 6382–6389 (2017).
- K. MIYATA, Y. KURASHIGE, K. WATANABE, T. SUGIMOTO, S. TAKAHASHI, S. TANAKA1, J. TAKEYA, T. YANAI and Y. MATSUMOTO**, “Coherent Singlet Fission Activated by Symmetry Breaking,” *Nat. Chem.* **9**, 983–989 (2017).
- X.-G. XIONG and T. YANAI**, “Projector Augmented Wave Method Incorporated into Gauss-Type Atomic Orbital Based Density Functional Theory,” *J. Chem. Theory Comput.* **13**, 3236–3249 (2017).
- T. YANAI, M. SAITOW, X.-G. XIONG, Y. KURASHIGE, J. CHALUPSKÝ, S. GUO and S. SHARMA**, “Multistate Complete-Active-Space Second-Order Perturbation Theory Based on Density Matrix Renormalization Group Reference States,” *J. Chem. Theory Comput.* **13**, 4829–4840 (2017).

B-4) 招待講演

- T. YANAI**, “Quantum chemistry with correlated many-electron theory,” OKAZAKI - STRASBOURG Symposium, Institute of Physics and Chemistry of Materials, Strasbourg (France), May 2017.
- T. YANAI**, “Projector Augmented Wave Method Incorporated into Gauss-type Atomic Orbital Based Density Functional Theory,” New Frontiers in Electron Correlation, Telluride, CO (U.S.A.), June 2017.
- T. YANAI**, “Quantum chemistry with highly entangled many-electron theory,” 2017 Summer Symposium of KCS-Physical Chemistry Division and 2017 Korea-Japan Molecular Science Symposium, Busan (Korea), July 2017.
- T. YANAI**, “Projector Augmented Wave Method Incorporated into Gauss-Type Atomic Orbital Based Density Functional Theory,” The 11th Triennial Congress of the World Association of Theoretical and Computational Chemists, Munich (Germany), August–September 2017.
- T. YANAI**, “Advanced Multireference Electronic Structure Theory with ab initio Density Matrix Renormalization Group,” The 8th Asia-Pacific Conference of Theoretical and Computational Chemistry, Mumbai (India), December 2017.

B-6) 受賞、表彰

- T. YANAI**, *Chemical Physics Letters* Most Cited Paper 2003-2007 Award.
- T. YANAI**, The Wiley-International Journal of Quantum Chemistry Young Investigator Award (The 49th Sanibel Symposium) (2009).
- T. YANAI**, Laureate, International Academy of Quantum Molecular Science (2013).
柳井 肇, 分子科学会奨励賞 (2013).
柳井 肇, 日本化学会欧文誌BCSJ 賞 (2014).
T. YANAI, The 2017 Pople Medal of Asia-Pacific Conference of Theoretical and Computational Chemistry (2017).

B-7) 学会および社会的活動

その他

「次世代ナノ統合シミュレーションソフトウェアの研究開発」理論・計算分子科学コミュニティWGメンバー(2007–2013).

HPCI 戰略プログラム分野2「新物質・エネルギー創成」コミュニティメンバー(2010–2016).

B-10) 競争的資金

科研費特定領域研究(公募研究),「実在系の分子理論」,柳井 育(2008年度–2010年度).

科学技術振興機構CREST研究,「マルチスケール・マルチフィジックス現象の統合シミュレーション」,柳井 育,研究分担(2008年度–2009年度).

科研費基盤研究(C),「高精度多参照理論による大規模 π 共役系の強相関的な多電子励起状態の解析法と応用」,柳井 育(2009年度–2011年度).

科研費基盤研究(B),「非経験的密度行列繰り込み群法を基軸とする多状態間電子過程の理論構築と応用」,柳井 育(2013年度–2015年度).

科研費新学術領域研究(研究領域提案型)「高次複合光応答分子システムの開拓と学理の構築」(公募研究),「高位電子励起状態の高精度計算に向けた電子論の開発と光化学分子への応用」,柳井 育(2015年度–2016年度).

科研費基盤研究(B),「高精度電子論に基づく磁気分光シミュレーション法による金属酵素・触媒の反応性解明」,柳井 育(2016年度–2018年度).

日本学術振興会外国人招へい研究者(長期)受入:Dr. X.-G. Xiong (中国科学院上海応用物理研究所)期間1年,柳井 育(2016年度).

科研費新学術領域研究(研究領域提案型)「高次複合光応答分子システムの開拓と学理の構築」(公募研究),公募班代表「高位電子励起状態の高精度計算に向けた電子論の開発とフォトクロミック分子への応用」,柳井 育(2017年度–2018年度).

科学技術振興機構さきがけ研究(マテリアルズインフォ),「人工ニューラルネットワーク理論に基づく第一原理量子多体シミュレータの開発」,柳井 育(2017年度–2020年度).

C) 研究活動の課題と展望

当該研究活動で当面課題とする問題は、多参照な電子状態(電子が強く相關する状態)であり、理論的な取り扱いはチャレンジングな問題(多参照問題)である。問題の複雑さは、問題のサイズ(分子サイズ)に対して指數関数的に複雑化するので、この問題を解くのはなかなか容易ではない。当研究グループが開発を進める「密度行列繰り込み群(DMRG)」「DMRG-正準変換理論」「DMRG-CASPT2」「DMRG-MRCI」は、今までにない大規模でプレディクティブな多参照量子化学計算であることを実証してきた。本手法の威力を發揮して、未知なる電子状態を解明する理論計算を推し進める。