



Serviço Público Federal
Universidade Federal do Pará
Instituto de Tecnologia
Programa de Pós-Graduação em Engenharia Elétrica
Av. Augusto Correa, 01 – 66075 -110 – Belém – Pará - Brasil.
Telefone/fax: (0xx 91) 3201 – 7634 / e-mail: ppgee@ufpa.br

EMENTA

INSTITUTO: Instituto de Tecnologia / UFPA		DEPARTAMENTO: Programa de Pós-Graduação em Engenharia Elétrica - PPGEE		
CÓDIGO: PPGEE0246	NOME DA DISCIPLINA: TÓPICOS ESPECIAIS EM TELECOMUNICAÇÕES: NANOTECNOLOGIA: APLICAÇÕES EM NANOELETRÔNICA E FÉRMIONS DE MAJORANA	TIPO: Optativa	CH 60	CR 04
ÁREA (S): Telecomunicações	LINHA (S) DE PESQUISA: Eletromagnetismo Aplicado			
Súmula: PRÉ-REQUISITOS: Estado Sólido; Dispositivos Eletrônicos; Mecânica Estatística I; Mecânica Quântica I e II; Eletromagnetismo, Função de Green do Não-Equilíbrio. I- Função de Green do não equilíbrio (NEGF). II- Teorema de Bloch, teoria de Bandas, sistemas periódicos, rede recíproca e primeira zona de Brillouin, III- Aproximação de densidade local -LDA e aproximação do gradiente generalizado - GGA. IV- Isolantes topológicos (propriedades geométricas e eletrônicas), isolantes topológicos em uma e duas dimensões, fazes topológicas, Invariantes topológicos para sistemas de duas bandas em uma e duas dimensões. V- Aplicações em propriedades eletrônicas (estrutura de estrutura de banda) e de transporte eletrônico: (i). curva corrente- tensão (I-V), (ii) curva condutância- tensão (G-V), (iii) curva de Espectroscopia de Voltagem de Transição – EVT (Modelo de Fowler-Nordheim - FN) e Modelo de Millikan-Lauritsen– ML, (iv) Densidade de estados (DOS) e (v) Densidade de estados projetada (PDos) via DFT/NEGF com os funcionais LDA e GGA utilizando os conjuntos de funções de base: SZ, SZP e DZP. VI- Orbital Molecular de Fronteira -OMF (HOMO e LUMO) e autocanais.				
Bibliografia: [1] P. Atkins, J. de Paula, R. Friedman, Quanta, Matéria e Mudança: Uma Abordagem Molecular Para a Físico-Química (Volume 1), ed. GenLtc, 2011. [2] P. Hohenberg, W. Kohn, Inhomogeneous Electron Gas. Phys. Rev. B 136, 1964. [3] N. W. Ashcroft e N. D. Mermin, Física do Estado Sólido, Ed. CENGAGE, 2011. [4] C. Kittel, Introdução à Física do Estado Sólido. Grupo Gen-LTC, 2000. [5] G. Keiser, Comunicações por Fibras Ópticas-4, Ed. AMGH, (2014). [6] E. C. Marino, Quantum Field Theory Approach to Condensed Matter Physics, ed. Cambridge University Press, 2017. [7] L. O. Nascimento, Introduction to Topological Phases and Electronic Interactions in (2+1) Dimensions, Brazilian				



Serviço Público Federal
Universidade Federal do Pará
Instituto de Tecnologia
Programa de Pós-Graduação em Engenharia Elétrica
Av. Augusto Correa, 01 – 66075 -110 – Belém – Pará - Brasil.
Telefone/fax: (0xx 91) 3201 – 7634 / e-mail: ppgee@ufpa.br

EMENTA

Journal of Physics (impresso), 47, 2017.

[8] H. Einollahzadeh, R.S. Dariani, S.M. Fazeli, Computing the band structure and energy gap of penta-graphene by using DFT and G_0W_0 approximations, Solid State Communications, 229, 2016.

[9] A. H. Castro Neto, F. Guinea, N. M. R. Peres, K. S. Novoselov, A. K. Geim, The electronic properties of graphene. Reviews of Modern Physics 81, 2009.

[10] J. M. Soler, E. Artacho, J. D. Gale, A. García, J. Junquera, P. Ordejón, D. Sánchez-Portal, "The SIESTA Method for Ab Initio Order-N Materials Simulation". Journal of Physics: Condensed Matter. 14, 2002.

[11] T. Frederiksen, M. Paulsson, M. Brandbyge, and A.-P. Jauho. Inelastic transport theory from first principles: Methodology and application to nanoscale devices. Phys. Rev. B, 75, 205413, (2007).

[12] Artigos relacionados disponível em <http://jordan.ufpa.br/publicationsjdn.htm>; e referências atuais.

PROFESSOR (A):

Jordan Del Nero

Atualizada em: 28/01/2021