# Wstęp do kwantowej teorii transportu elektronowego

# Sylwia Gołąb, Paweł Rzońca

# 6 listopada 2015

# Spis treści

1	$\mathbf{Ele}$	${f ktrono}$	wa teoria materii	<b>2</b>
	1.1	Począ	tki teorii elektronowej (subiektywnie)	2
	1.2	Teoria	elektronowa Lorenza	3
	1.3	Makro	oskopowa elektrodynamika ośrodków materialnych	4
		1.3.1	Wyprowadzenie makroskopowych praw Maxwella z mikroskopowych odpowiedników	4
2	Ma	krosko	powy opis własności elektronowych ośrodków materialnych	5
	2.1	Makro	oskopowa elektrodynamika ośrodków materialnych	5
		2.1.1	Podsumowanie	5
		2.1.2	Zasada zachowania ładunku	6
	2.2	Zlinea	ryzowane relacje konstytutywne ośrodków materialnych	9
		2.2.1	Ogólna postać równań materiałowych	9
		2.2.2	Równania materiałowe a teoria liniowej odpowiedzi	9
		2.2.3	Uogólnienie na wiele pól zaburzających - zjawiska krzyżowe	10
		2.2.4	Klasyfikacja materiałów ze względu na jądro całkowe równania materiałowego	10
		2.2.5	Równanie materiałowe dla ośrodka homogenicznego- konsekwencje	11
		2.2.6	Punkt widzenia	12
3	Me	tody o	pisu klasycznej dynamiki cząstek	<b>12</b>
	3.1	Mecha	anika newtonowska	12
	3.2	Mecha	anika hamiltonowska	13
		3.2.1	Przestrzeń fazowa $\mu$	13
		3.2.2	Funkcja Hamiltona w przybliżeniu minimalnego sprzężenia eletromagnetycznego .	13
		3.2.3	Kanoniczne równania Hamiltona	14
		3.2.4	Zależność funkcji Hamitona od czasu	14
4	Me	tody S	tatystyczne w układach wielocząstkowych	14
	4.1	•	klasycznego gazu doskonałego	14
		4.1.1	Wstęp	14
		4.1.2	Definicja	
		4.1.3	Stała Schmidta	
		4.1.4	Rozwiązanie równań ruchu metodą Hamiltona	
		4.1.5	Cząsteczkowa przestrzeń fazowa $\mu$	
		4.1.6	Opis gruboziarnisty	
	4.2		ja rozkładu gęstości prawdopodobieństwa	
		4.2.1	Definicja	
		4.2.2	Równanie kinetyczne dla tej funkcji	
		4.2.3	Momenty funkcji rozkładu gęstości prawdopodobieństwa	

4.2.4 Int	erpretacja																																							-	16
-----------	------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	----

# 1 Elektronowa teoria materii

# 1.1 Początki teorii elektronowej (subiektywnie)

Elektrodynami	ka	Teoria kinetyc	zna	Teoria kwantowa							
		1803 r. J. Dalton:	atomy								
1822 r. H. Davy:	$\sigma \sim S/L$										
1826 r. G. Ohm:	$I \sim V$	1827 r. R. Brown:	ruchy								
1845 r. G. Kirchhoff:	$j \sim E_f$										
1861 r. J. Maxwell:	równania	1860 r. J. Maxwell:	rozkład $v$								
		1865 r. J. Loschmidt:	rozmiar at.								
		1867 r. J. Maxwell:	równanie								
		ciągłości o strukti	urze r. kinet.								
		1872 r. L. Boltzmann:	równanie								
1881 r. Helmholtz:	alaletnan										
Johnstone Stoney:	elektron										
1897 r. J. J. Thompson		1900 r. D. Hilbert		1900 r. M. Planck							
		1905 r. Einstein i	teoria r.								
		Smoluchowski:	Browna								
1908 r. R. Millikan:	wart. $e$										
1910 r. E. Rutherford:	budowa at.										
		1913 r. Bohr:	model at.								
1916 r. Tolman-Steward:	bezwł. el.										
				1924 r. L. de Broglie							
				1926 r. E. Schrödinger							
				1927 r. Fermi i Dirac:	stat. kw.						

Elektronowa teoria meterii

1845 r. G. Fechner - Model prądu elektronowego

1846 r. W. Weber - Elektrodynamika cząstek

$$F = \frac{q_1 q_2}{r^2} \left\{ 1 + \frac{r}{c^2} \ddot{r}(t) - \frac{1}{2c^2} \left[ \dot{r}(t) \right]^2 \right\}$$

1881 r. Helmholtz

1897 r. H. A. Lorentz - teoria elektronowa

1898 r. E. Riecke -

1900 r. Drude - model przewodnictwa

1927 r. Sommerfeld A. - statystyki kwantowe do opisu elektronów

1928 r. Block

Teorie na przestrzeni czasu:

 $1900 \div 1927$ Klasyczna teoria transportu elektronowego

 $1927 \div 1928$  Półklasyczna teoria transportu elektronowego

 $1928 \div 1933$  Współczesna teoria transportu elektronowego

#### 1.2 Teoria elektronowa Lorenza

#### Założenia:

- 1. Ośrodki materiale mają strukturę dyskretną, tzn. zbudowane są z cząstek naładowanych, które w sumie dają układ neutralny.
- 2. Wszystkie zjawiska w ośrodku materialnym są spowodowane ruchem cząstek naładowanych pod wpływem pól zewnętrznych, przy czym:
  - (a) w dielektrykach cząstki naładowane są związane i mogą wykonywać drgania wokół położeń równowagi lub ulegać nieznacznym wychyeniom pod wpływem przyłożonego  $\vec{E}$ ,
  - (b) w przewodnikach prócz cząstek związanych występują także czastki naładowane swobodne, których ruch powoduje powstanie prądu elektrycznego,
  - (c) w ośrodkach magnetycznych istnieją cząstki naładowane posiadające wewnętrzny moment magnetyczny lub niezerowy moment pędu.
- 3. Mikroskopowe pola elektromagnetyczne wytwarzane przez cząstki naładowane tworzące rozpatrywany ośrodek są rozwiązaniami równań Maxwella w próżni:

$$\begin{cases}
\nabla \circ \vec{e}(\vec{r},t) = \rho(\vec{r},t) \\
\nabla \times \vec{b}(\vec{r},t) - \partial_t \vec{e}(\vec{r},t) = \vec{j}(\vec{r},t) \\
\nabla \times \vec{e}(\vec{r},t) + \partial_t \vec{b}(\vec{r},t) = \vec{0} \\
\nabla \circ \vec{b}(\vec{r},t) = 0.
\end{cases} \tag{1}$$

 $\vec{e}(\vec{r},t),\; \vec{b}(\vec{r},t)$  - mikroskopowe pola elektryczne i magnetyczne

$$\rho(\vec{r},t) = \sum_{i} q_{i} \delta(\vec{r} - \vec{r_{i}}(t))$$

$$\vec{j}(\vec{r},t) = \sum_{i} \vec{v_{i}}(t) \delta(\vec{r} - \vec{r_{i}}(t))$$

4. Gęstość siły działająca na  $\vec{\rho}(\vec{r},t)$  ma postać

$$\vec{f}(\vec{r},t) = \vec{\rho}(\vec{r},t)[\vec{e}(\vec{r},t) + \vec{v}(t) \times \vec{b}(\vec{r},t)]$$

$$\vec{F}(t) = \int d^3r' f(\vec{r}',t) =$$

przy założeniu jednorodności  $\vec{b}$  i  $\vec{e}$ 

$$= \int d^3r' \{ \rho(\vec{r},t) [\vec{e} + \vec{v}(t) \times \vec{b}] \} = \int d^3r' \{ q \delta(\vec{r} - \vec{r}\ ') [\vec{e} + \vec{v}(t) \times \vec{b}] \} = q [\vec{e} + \vec{v}(t) \times \vec{b}] \int d^3r' \delta(\vec{r} - \vec{r}\ ').$$

Ostatecznie

$$\vec{F} = q(\vec{e} + \vec{v} \times \vec{b}) \tag{2}$$

$$m\ddot{\vec{r}}(t) = q[\vec{e} + \vec{v}(t) \times \vec{b}]. \tag{3}$$

Zmiany przestrzenne  $\vec{e}(\vec{r},t)$  i  $\vec{b}(\vec{r},t)$  są znaczące na odcinkach rzędu  $10^{-10} \text{m} = 1 \text{ Å} = 0, 1 \text{nm}$ . Zmiany czasowe są rzędu  $10^{-13} \div 10^{-17} \text{s}$ .

Klasyczny promień elektronu  $r_e = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{e^2}{mc^2} \approx 2,82 \cdot 10^{-6} \text{nm}$ , rozmiar protonu  $r_p \approx 0,88 \cdot 10^{-6} \text{nm}$  natomiast promień atomu  $r_p \approx 0,1 \text{nm}$ .

# 1.3 Makroskopowa elektrodynamika ośrodków materialnych

Hipotezia: Makroskopowe pola  $\vec{E}$  i  $\vec{B}$  są wartościami średnimi pól mikroskopowych $\vec{e}$  i  $\vec{b}$ .

$$\vec{E}(\vec{r},t) = \langle \vec{e}(\vec{r},t) \rangle \tag{4}$$

$$\vec{B}(\vec{r},t) = \left\langle \vec{b}(\vec{r},t) \right\rangle,\tag{5}$$

gdzie średnia jest przestrzenna, czyli

$$\left\langle \vec{f}(\vec{r},t) \right\rangle \equiv \int d^3r' w(\vec{r}') \vec{f}(\vec{r}-\vec{r}',t).$$

 $w(\vec{r}')$  - funkcja wagowa spełniająca warunki:

- 1. jest funkcją rzeczywistą dodatnio określoną,
- 2. jest znormalizowana

$$\int_{\Omega} d^3 r' w(\vec{r}') = 1,$$

3. jest wolnozmienna, tj.

$$\begin{split} w(\vec{r}\ ' + \vec{a}) &= \sum_{n} \frac{1}{n!} \left[ \vec{a} \nabla \right]^{n} w(\vec{r})_{\big|_{\vec{r} = \vec{r}'}} \\ w(\vec{r}\ ' + \vec{a}) &= w(\vec{r}\ ') \pm [\vec{a} \nabla] w(\vec{r}\ ') + \frac{1}{2} [\vec{a} \nabla]^{2} w(\vec{r}\ '), \end{split}$$

4. rozciągłość duża w porównaniu z wielkością cząstek.

RYSUNEK

## 1.3.1 Wyprowadzenie makroskopowych praw Maxwella z mikroskopowych odpowiedników

Zgodnie z równaniami mikroskopowymi 1:

$$\nabla \cdot \vec{E}(\vec{r}, t) = \langle \rho(\vec{r}, t) \rangle \tag{6}$$

$$\nabla \times \vec{B}(\vec{r},t) - \partial_t \vec{E}(\vec{r},t) = \left\langle \vec{j}(\vec{r},t) \right\rangle \tag{7}$$

$$\nabla \times \vec{E}(\vec{r},t) + \partial_t \vec{B}(\vec{r},t) = \vec{0}$$
 (8)

$$\nabla \cdot \vec{B}(\vec{r}, t) = 0 \tag{9}$$

RYSUNEK

Najpierw obliczymy średnią z gęstości ładunków. Gęstość ładunku można rozbić na gęstość ładunków swobodnych oraz gęstość ładunków związanych

$$\rho(\vec{r},t) = \rho_{free}(\vec{r},t) + \rho_{bound}(\vec{r},t)$$

gdzie:

$$\rho_{free}(\vec{r},t) = q_e \sum_{i} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t))$$

$$\rho_{bound}(\vec{r},t) = \sum_{n} \underbrace{\rho_n(\vec{r},t)}_{n-tego\ jonu} = \sum_{n} \sum_{j} q_{jn} \delta(\vec{r} - \vec{r}_j(t)) = \sum_{n} \sum_{j} g_{jn} \delta(\vec{r} - \vec{r}_n(t) - \vec{r}_{jn}(t)).$$

$$\langle \rho(\vec{r},t) \rangle = \langle \rho_{free}(\vec{r},t) \rangle + \langle \rho_{bound}(\vec{r},t) \rangle =$$

$$= \int d^3r'w(\vec{r}\ ')\rho_{free}(\vec{r}-\vec{r}_j\ '(t)) + \int d^3r'w(\vec{r}\ ')\rho_{bound}(\vec{r}-\vec{r}_j\ '(t)) = \\ = \int d^3r'w(\vec{r}\ ')q_e \sum_i \delta(\vec{r}-\vec{r}_i(t)-\vec{r}\ ') + \int d^3r'w(\vec{r}\ ') \sum_n \sum_j q_{jn}\delta(\vec{r}-\vec{r}_j\ '(t)-\vec{r}\ ') = \\ = q_e \sum_i w(\vec{r}-\vec{r}_i(t)+\sum_n \sum_j q_{in}w(\vec{r}-\vec{r}_n(t)-\vec{r}_{jn}(t)=(*). \text{ Z własności } w \text{ wiemy, } \text{że:}$$

$$w(\vec{r} - \vec{r}_n(t) - \vec{r}_{jn}(t)) \simeq w(\vec{r} - \vec{r}_n(t)) - [\vec{r}_{jn} \cdot \nabla] w(\vec{r} - \vec{r}_n(t)).$$

$$(*) = q_e \sum_{i} w(\vec{r} - \vec{r_i}(t)) + \sum_{n} \sum_{j} q_{in} [w(\vec{r} - \vec{r_n}(t)) - [\vec{r_{jn}} \cdot \nabla] w(\vec{r} - \vec{r_n}(t))]$$

Całkowity ładunek jonu:  $q_n = \sum_{j} q_{jn}$ .

Moment dipolowy  $\vec{d}_n(t) = \sum_{j} d_{jn}(t) = \sum_{j} q_{jn} \vec{r}_{jn}(t)$ .

$$\langle \rho(\vec{r},t) \rangle = q_e \sum_i w(\vec{r} - \vec{r}_i(t)) + \sum_n q_n w(\vec{r} - \vec{r}_n(t)) - \nabla \cdot \sum_n w(\vec{r} - \vec{r}_n(t)) \vec{d}_n$$

$$\langle \rho(\vec{r},t) \rangle = \underbrace{\left\langle q_e \sum_i \delta(\vec{r} - \vec{r_i}(t)) \right\rangle + \left\langle \sum_n q_n \delta(\vec{r} - \vec{r_n}(t)) \right\rangle}_{\text{maximum polarization}} - \nabla \cdot \underbrace{\left\langle \sum_n \delta(\vec{r} - \vec{r_n}(t)) \vec{d_n}(t) \right\rangle}_{\text{maximum polarization}}$$

makroskopowa gęstość ładunku

$$\langle \rho(\vec{r},t)\rangle = \rho(\vec{r},t) - \nabla \cdot \vec{P}(\vec{r},t).$$

Wracając do równania 6

$$\nabla \cdot \vec{E}(\vec{r},t) = \langle \rho(\vec{r},t) \rangle = \rho(\vec{r},t) - \nabla \vec{P}(\vec{r},t)$$
$$\nabla \cdot (\vec{E}(\vec{r},t) + \nabla \vec{P}(\vec{r},t)) = \rho(\vec{r},t)$$
$$\vec{E}(\vec{r},t) + \nabla \vec{P}(\vec{r},t) \equiv \vec{D}(\vec{r},t)$$

gdzie  $\vec{D}(\vec{r},t)$  - wektor indukcji elektrycznej

$$D_{i}(\vec{r},t) = \sum_{k/1}^{3} \int d^{3}r \int_{-\infty}^{t} dt' \epsilon_{kj}(\vec{r},\vec{r}',t,t') E_{j}(\vec{r}',t')$$
$$D_{i} = \sum_{k/1}^{3} \epsilon_{kj} E_{j}.$$

# 2 Makroskopowy opis własności elektronowych ośrodków materialnych

# 2.1 Makroskopowa elektrodynamika ośrodków materialnych

#### 2.1.1 Podsumowanie

Równania Maxwella w postaci makroskopowej (w ośrodkach materialnych) mają postać:

$$\nabla \cdot \vec{D}(\vec{r}, t) = \wp(\vec{r}, t) \tag{10}$$

$$\nabla \times \vec{H}(\vec{r},t) - \partial_t \vec{D}(\vec{r},t) = \vec{J}(\vec{r},t) \tag{11}$$

$$\nabla \times \vec{E}(\vec{r},t) + \partial_t \vec{B}(\vec{r},t) = \vec{0}$$
(12)

$$\nabla \cdot \vec{B}(\vec{r}, t) = 0 \tag{13}$$

gdzie  $\rho$  oznacza makroskopową gęstość ładunku, zdefiniowaną poprzednio jako:

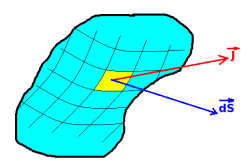
$$\rho = \left\langle q_e \sum_{i} \delta(\vec{r} - \vec{r_i}(t)) + \sum_{n} q_n \delta(\vec{r} - \vec{r_n}(t)) \right\rangle$$

wn.1. Makroskopowe pola  $\vec{E}(\vec{r},t)$ ,  $\vec{B}(\vec{r},t)$  są wartościami średnimi pól mikroskopowych  $\vec{e}$ ,  $\vec{b}$ . Są to pola pierwotne, natomiast pola  $\vec{D}$ ,  $\vec{H}$  są polami wtórnymi wynikającymi z ustalonej procedury średniowania.

#### 2.1.2 Zasada zachowania ładunku

#### 1. Ogólne wyprowadzenie

Lokalnie (czyli w ośrodku) jest spełniona zasada zachowania ładunku, tzn. zmiana gęstości ładunku w ograniczonym obszarze  $\Omega$  jest spowodowana przepływem prądu przez powierzchnię zamkniętą  $\partial\Omega$  otaczającą ten obszar.



Rys. 1. Rysunek pomocniczy. Spełnione jest:

$$\frac{dQ}{dt} = -\int d\vec{S} \cdot \vec{J}(\vec{r}, t) \tag{14}$$

gdzie:

- $\vec{dS}$  element powierzchni;  $|\vec{dS}|$  pole powierzchni
- Q- całkowity ładunek, wyrażający się wzorem:

$$Q(t) = \int d^3r \rho(\vec{r}, t) \tag{15}$$

- $\vec{dS}$  wektor powierzchni, którego długość jest równa polu powierzchni,
- natomiast wyrażenie po prawej stronie to natężenie prądu będące równe strumieniowi przepływającemu przez daną powierzchnię:

$$I(t) = \int d\vec{S} \cdot \vec{J}(\vec{r}, t) \tag{16}$$

uw. Minus w równaniu (14) oznacza, że ładunek może tylko wypływać spod powierzchni. uw2. Wyrażenie pod całką to strumień prądu płynący przez rozważany obszar.

Wstawmy równanie (15) do równania (14):

$$\partial_t \int_{\partial\Omega} d^3r \rho(\vec{r}, t) = -\int_{\partial\Omega} d\vec{S} \cdot \vec{J}(\vec{r}, t) \stackrel{\text{tw.Gaussa}}{=} -\int_{\Omega} d^3r \nabla \cdot \vec{J}(\vec{r}, t)$$
(17)

$$\int d^3r \{\partial_t \rho(\vec{r}, t) + \nabla \cdot \vec{J}(\vec{r}, t)\} = 0$$
(18)

Stad:

$$\partial_t \rho(\vec{r}, t) + \nabla \cdot \vec{J}(\vec{r}, t) = 0 \tag{19}$$

Wzór (19) to prawo zachowania ładunku - ładunek nie może zniknąć, może tylko przepłynąć przez powierzchnię.

2. Wyprowadzenie praw zachowania ładunku z praw Maxwella Zadziałajmy obustronnie  $\partial_t$  na 1. równanie Maxwella (10) oraz  $\nabla \cdot$  na 2. równanie Maxwella (11):

$$(1) \Rightarrow \partial_t \nabla \cdot \vec{D}(\vec{r}, t) = \partial_t \rho(\vec{r}, t) \Rightarrow \nabla \cdot \partial_t \vec{D}(\vec{r}, t) = \partial_t \rho(\vec{r}, t)$$
(20)

(2) 
$$\Rightarrow \underbrace{\nabla \cdot [\nabla \times \vec{H}(\vec{r}, t)]}_{=0 \text{ (bo jest to div z rot)}} - \nabla \cdot \partial_t \vec{D}(\vec{r}, t) = \nabla \cdot \vec{J}(\vec{r}, t)$$
 (21)

Łącząc oba te równania dostajemy:

$$-\partial_t \rho(\vec{r}, t) = \nabla \cdot \vec{J}(\vec{r}, t) \tag{22}$$

Równanie (22) to zasada zachowania ładunku.

#### 3. Równania materiałowe

Z jednej strony równania Maxwella są niezmiennicze względem zmiany ośrodka, z drugiej strony ich rozwiązania- pola  $\vec{E}(\vec{r},t)$ ,  $\vec{B}(\vec{r},t)$ - są różne w różnych ośrodkach. Dlatego potrzebujemy dodatkowych równań, które będą określać ośrodek- dlatego postulujemy równania materiałowe:

$$D_{i}(\vec{r},t) = \sum_{j/1}^{3} \int d^{3}r' \int_{-\infty}^{t} dt' \epsilon_{ij}(\vec{r},\vec{r}',t,t') E_{j}$$
(23)

$$H_i(\vec{r},t) = \sum_{j/1}^3 \int d^3r' \int_{-\infty}^t dt' \mu_{ij}^{-1}(\vec{r},\vec{r}',t,t') B_j$$
 (24)

$$J_i(\vec{r},t) = \sum_{j/1}^{3} \int d^3r' \int_{-\infty}^{t} dt' \sigma_{ij}(\vec{r},\vec{r}',t,t') E_j - \text{mikroskopowe prawo Ohma}$$
 (25)

wn.1. Mamy zatem zestaw równań: Równania Maxwella+równania materiałowe

wn.2. W równaniach materiałowych jądrem całkowym są:

- (23):  $\epsilon_{ij}(\vec{r}, \vec{r}', t, t')$  to element tensora przenikalności elektrycznej ośrodka
- (24):  $\mu_{ij}^{-1}(\vec{r},\vec{r}',t,t')$  to element tensora odwrotności przenikalności magnetycznej
- (25):  $\sigma_{ij}(\vec{r},\vec{r}',t,t')$  to element tensora przewodnictwa elektrycznego.
- **uw.1.** Równania materiałowe mają swoje uzasadnienie w termodynamice stanów nierównowagowych, natomiast do elektrodynamiki zostały dodane *ad hoc.* uw.2.
- **uw.2.** Ostatnie (25) równanie to mikroskopowe (lokalne) prawo Ohma, które można również zapisać w popularniejszej wersji:

$$\vec{J}(\vec{r},t) = \sigma(\vec{r},t)E(\vec{r},t) \tag{26}$$

4. Równania Maxwella a prąd stały

**Zał.** Załóżmy, że **prąd jest stały**, tzn. płynie w sposób ciągły i nie gromadzi się (jest stały w czasie).

#### Wówczas:

• Równanie Maxwella (11)  $\Rightarrow$  powstaje stałe pole  $\vec{H}$ 

• Równanie Maxwella (12) 
$$\Rightarrow \nabla \times \vec{E}(\vec{r}) + \underbrace{\partial_t \vec{B}(\vec{r})}_{=0} = 0$$

Stąd:

$$\nabla \times \vec{E}(\vec{r}) = 0 \tag{27}$$

Ponieważ wiemy, że dywergencja z rotacji daje 0, to  $\vec{E}$  musi dać się przedstawić jako:

$$\vec{E} = -\nabla V(\vec{r}) \tag{28}$$

gdzie  $V(\vec{r})$  to potencjał.

wn. Jeśli prąd jest stały, to pole elektryczne ma potencjał.

• Prawo zachowania ładunku (19)  $\Rightarrow \underbrace{\partial_t \rho(\vec{r},t)}_{=0} + \nabla \cdot \vec{J}(\vec{r},t) = 0$ 

$$\nabla \cdot \vec{J}(\vec{r}) = 0 \tag{29}$$

• Mikroskopowe prawo Ohma  $\Rightarrow \nabla[\sigma(\vec{r})\vec{E}(\vec{r})] = 0$ Łącząc to równanie z równaniem (28), dostajemy:

$$-\nabla \cdot [\sigma(\vec{r})\nabla V(\vec{r})] = 0$$

$$\nabla \cdot [\sigma(\vec{r})\nabla V(\vec{r})] = 0$$
(30)

• Załóżmy teraz, że przewodnictwo jest wszędzie takie samo:  $\sigma(\vec{r})=const=\sigma.$  Wówczas z równania ( refdoLaplace) wynika:

$$\sigma \nabla^2 V(\vec{r}) = 0 \tag{31}$$

O ile  $\sigma \neq 0$  (czyli nie jest to izolator):

$$\nabla^2 V(\vec{r}) = 0 \tag{32}$$

Jest to równania Laplace'a.

wn. Jeśli prąd jest stały, to potencjał układu spełnia równanie Laplace'a.

uw. Bez założenia o prądzie stałym dostalibyśmy równanie Poissona

Dygresja - potencjał a energia potencjalna Energia potencjalna wyraża się wzorem:

$$U(\vec{r}) \equiv \int d^3r' \rho(\vec{r}') V(\vec{r})$$
(33)

Łącząc powyższe równanie z definicją gęstości ładunkowej:

$$U(\vec{r}) = \int d^3r' q \delta(\vec{r} - \vec{r}') V(\vec{r})$$
(34)

Stąd:

$$U(\vec{r}) = qV(\vec{r}) \tag{35}$$

Równanie (35) to związek pomiędzy energią potencjalną a potencjałem.

#### 2.2 Zlinearyzowane relacje konstytutywne ośrodków materialnych

#### 2.2.1 Ogólna postać równań materiałowych

Można zauważyć, że wszystkie równania materiałowe (23),(24),(25) mają postać:

$$\vec{Y}(\vec{r},t) = \int d^3r \int_{-\infty}^t dt' \hat{\chi}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') \vec{X}(\vec{r}', t')$$
(36)

lub równoważnie:

$$Y_i(\vec{r},t) = \sum_{j/1}^{3} \int d^3r \int_{-\infty}^{t} dt' \chi_{ij}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') X_j(\vec{r}', t')$$
(37)

gdzie:

- $\vec{Y}$  wektor reprezentujący pole wtórne
- $\vec{X}$  wektor reprezentujący pole pierwotne
- $\hat{\chi}$  to tzw. uogólniona podatność (inaczej: funkcja odpowiedzi układu). Jest to tensorowe jądro całkowe, służące do przekształcenia pola pierwotnego we wtórne zatem wnosi ona informację o ośrodku.

uw. Dlaczego całka po czasie biegnie do t a nie do  $\infty$ ?

Ponieważ wówczas  $\chi$  zbiera informacje do chwili obecnej. Gdyby całka była do  $\infty$ , to złamalibyśmy **zasadę przyczynowości** (wyraża ona, że skutek obserwowany w chwili obecnej zależy tylko do przyczyn z przeszłości).

Można zatem postawić:

$$\chi_{ij}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = 0 \quad \text{dla } t' > t$$
(38)

#### 2.2.2 Równania materiałowe a teoria liniowej odpowiedzi

#### Fakty:

1. Pola wtórne są liniowymi funkcjonałami pól pierwotnych:

$$\vec{Y}[\alpha_1 \vec{X}_1 + \alpha_2 \vec{X}_2] = \alpha_1 \vec{Y}[\vec{X}_1] + \alpha_2 \vec{Y}[\vec{X}_2]$$
(39)

uw. Jeśli uciąglimy tę sumę, dostaniemy całkę.

2. Równania materiałowe pozostają słuszne, jeśli pola pierwotne można traktować jako słabe zaburzenia. Wówczas można rozwinąć w szereg McLaurina:

$$\vec{Y}[\vec{X}] = \vec{Y}[\vec{0}] + \frac{\delta \vec{Y}}{\delta \vec{X}} \Big|_{\vec{0}} \vec{X} + \frac{1}{2} \frac{\delta^2 \vec{Y}}{\delta \vec{X}^2} \Big|_{\vec{0}} \vec{X}^2 + \dots$$
 (40)

gdzie:  $\vec{Y}[\vec{0}] = 0$  (bo nie może istnieć pole wtórne bez pierwotnego), zatem:

$$[\vec{X}] = \vec{Y}[\vec{0}] + \frac{\delta \vec{Y}}{\delta \vec{X}} \Big|_{\vec{0}} \vec{X} + \mathcal{O}(\vec{X}^2)$$

$$\tag{41}$$

#### Założenie:

Załóżmy, że pola wtórne są proporcjonalne do pól pierwotnych (tzw. linearyzacja równania). Wówczas:

$$\vec{Y}[\vec{X}] \simeq \frac{\delta \vec{Y}}{\delta \vec{X}} \Big|_{\vec{0}} \vec{X} = \hat{\mathcal{L}} \vec{X}$$
 (42)

Ostatecznie więc:

$$\vec{Y}[\vec{X}] = \hat{\mathcal{L}}\vec{X} \tag{43}$$

To przybliżenie nazywamy **teorią liniowej odpowiedzi**, zaś samo równanie (43) - równaniem fenomenologicznym, a współczynniki  $\hat{\mathcal{L}}$  - współczynnikami fenomenologicznymi. Współczynniki te dostajemy z doświadczeń i następnie staramy się je wyjaśnić za pomocą teorii.

#### 2.2.3 Uogólnienie na wiele pól zaburzających - zjawiska krzyżowe

Z racji liniowości wektora  $\vec{Y}$ , równanie (43) można uogólnić na wiele pól zaburzających (np. możemy jednocześnie rozważać pola  $\vec{B}(\vec{r},t)$  i  $\vec{E}(\vec{r},t)$ ):

$$\vec{Y} = \hat{\mathcal{L}}\vec{X}(\vec{r},t) \xrightarrow{\text{uog\'olnienie}} Y_i = \sum_{j/1}^n \mathcal{L}_{ij}X_j$$
 (44)

Np. Niech n=2. Wówczas:

$$\begin{cases} \vec{Y}_1 = \mathcal{L}_{11}\vec{X}_1 + \mathcal{L}_{12}\vec{X}_2 & /\mathcal{L}_{12}^{-1} \\ \vec{Y}_2 = \mathcal{L}_{21}\vec{X}_1 + \mathcal{L}_{22}\vec{X}_2 & /\mathcal{L}_{22}^{-1} \end{cases}$$

wn. Pole wtórne wynika z obu pól pierwotnych. Wyznaczamy  $\vec{X}_1$ :

$$\begin{cases} \mathcal{L}_{12}^{-1} \vec{Y}_1 = \mathcal{L}_{12}^{-1} \mathcal{L}_{11} \vec{X}_1 + \vec{X}_2 \\ \mathcal{L}_{22}^{-1} \vec{Y}_2 = \mathcal{L}_{22}^{-1} \mathcal{L}_{21} \vec{X}_1 + \vec{X}_2 \end{cases}$$

Odejmując stronami, dostajemy:

$$\mathcal{L}_{12}^{-1}\vec{Y}_1 - L_{22}^{-1}\vec{Y}_2 = [\mathcal{L}_{12}^{-1}\mathcal{L}_{11} - \mathcal{L}_{22}^{-1}\mathcal{L}_{21}]\vec{X}_1$$
$$[\mathcal{L}_{12}^{-1}\mathcal{L}_{11} - \mathcal{L}_{22}^{-1}\mathcal{L}_{21}]^{-1}\mathcal{L}_{12}^{-1}\vec{Y}_1 - [\mathcal{L}_{12}^{-1}\mathcal{L}_{11} - \mathcal{L}_{22}^{-1}\mathcal{L}_{21}]^{-1}\mathcal{L}_{22}^{-1}\vec{Y}_2 = \vec{X}_1$$

wn. Pole pierwotne  $\vec{X}_1$  można przedstawić w postaci kombinacji liniowej pól wtórnych, przy czym  $\vec{X}_1$  produkuje  $\vec{Y}_1$  oraz  $-\vec{Y}_2$ . Zauważmy, że  $\vec{Y}_2$  jest z minusem, bo przeciwdziała ono polu  $\vec{Y}_1$ .

Takie procesy z polami  $\vec{Y}_1$  i  $\vec{Y}_2$  naz. zjawiskami krzyżowymi.

**np.** W zjawiskach termoelektrycznych polami tymi są  $\vec{E}$  i gradient temperatury  $\nabla T$ : Pole elektryczne przemieszcza elektrony, ale przez opór materiał się grzeje, więc powstaje gradient temperatury.

# 2.2.4 Klasyfikacja materiałów ze względu na jądro całkowe równania materiałowego

1. Ośrodek materialny jest lokalnie liniowy wtedy i tylko wtedy, gdy  $\hat{\chi}$  ma postać:

$$\hat{\chi}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = \hat{\chi}(\vec{r}', t, t')\delta(\vec{r} - \vec{r}') \tag{45}$$

2. Ośrodek materialny jest **przestrzennie jednorodny** wtedy i tylko wtedy, gdy  $\hat{\chi}$  ma postać:

$$\hat{X}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = \hat{\chi}(\vec{r} - \vec{r}', t, t') \tag{46}$$

Jeśli równość ta nie zachodzi, to ośrodek jest niejednorodny przestrzennie.

3. Ośrodek materialny jest czasowo jednorodny wtedy i tylko wtedy, gdy  $\hat{\chi}$  ma postać:

$$\hat{\chi}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = \hat{\chi}(\vec{r}, \vec{r}', t - t') \tag{47}$$

Np. gdy materiał się grzeje, to w różnych chwilach różne jest pole  $\nabla T$  Jeśli równość ta nie zachodzi, to ośrodek jest **niejednorodny czasowo**.

4. Ośrodek materialny jest czasowo i przestrzennie jednorodny wtedy i tylko wtedy, gdy  $\hat{\chi}$  ma postać:

$$\hat{\chi}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = \hat{\chi}(\vec{r} - \vec{r}', t - t') \tag{48}$$

Tę własność spełnia gaz elektronowy oraz nukleony w jądrze.

5. Ośrodek materialny jest **izotropowy** wtedy i tylko wtedy, gdy elementy macierzowe  $\hat{\chi}$  mają postać:

$$\chi_{ij}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = \hat{\chi}(\vec{r} - \vec{r}', t - t')\delta_{ij}$$
(49)

Jeśli równość ta nie zachodzi, to ośrodek jest anizotropowy.

6. Ośrodek materialny jest **homogeniczny** wtedy i tylko wtedy, gdy elementy macierzowe  $\hat{\chi}$  mają postać:

$$\chi_{ij}(\vec{r}, \vec{r}', t, t') = \chi \delta(\vec{r} - \vec{r}') \delta(t - t') \delta_{ij}$$
(50)

#### 2.2.5 Równanie materiałowe dla ośrodka homogenicznego- konsekwencje

Wróćmy do równania materiałowego:

$$Y_i(\vec{r},t) = \sum_{j/1}^3 \int d^3r \int_{-\infty}^t dt' \chi_{ij}(\vec{r},\vec{r}',t,t') X_j(\vec{r}',t')$$
 (51)

W ośrodku homogenicznym:

$$Y_{i}(\vec{r},t) = \sum_{j/1}^{3} \int d^{3}r \int_{-\infty}^{0} dt' \chi \delta(\vec{r} - \vec{r}') \delta(t - t') \delta_{ij} X_{j}(\vec{r}',t') (\vec{r},t) \stackrel{\text{tw.filtracyjne}}{=} \chi X_{i}(\vec{r},t)$$
 (52)

Zatem:

$Y^{X}$	$\vec{E}$	$ec{B}$
$ec{D}$	$\hat{\epsilon}$	brak
$ec{H}$	brak	$\hat{\mu}^{-1}$
$ec{J}$	$\hat{\sigma}$	brak

wn. 1. Z powyższego wynika mikroskopowe prawo Ohma dla ośrodków homogenicznych:

$$\vec{J}(\vec{r},t) = \sigma \vec{E}(\vec{r},t) \tag{53}$$

Zatem Ohm miał szczęście, że przykładał małe pola (bo w powyższych rachunkach zastosowaliśmy rachunek zaburzeń prawdziwy dla małych pól).

wn. 2. Dla układów homogenicznych skalarna stała  $\chi$  reprezentuje stałą materiałową, która opisuje w sposób ilościowy rozpatrywaną własność ośrodka.

#### 2.2.6 Punkt widzenia

Ustalmy jeden z dwóch możliwych punktów widzenia: prąd elektryczny jest konsekwencją przyłożonego pola elektrycznego  $\vec{E}(\vec{r},t)$ . Pole elektryczne to przyczyna, a prąd to skutek.

# 3 Metody opisu klasycznej dynamiki cząstek

W rozważaniach opuszczamy mechanikę Lagrangowską.

#### 3.1 Mechanika newtonowska

#### Siła Lorenza

$$\vec{F}_l(\vec{r}, t) = q[\vec{E}(\vec{r}, t) + \vec{v}(t) \times \vec{B}(\vec{r}, t)]. \tag{54}$$

Jeżeli postać siły jest określona, to równanie ruchu możemy zapisać w postaci

$$m\frac{d^2\vec{r}(t)}{dt^2} = \vec{F}_L(\vec{r}, t).$$
 (55)

Zauważmy, że w mechanice Newtonowskiej nie ma ograniczenia na postać siły  $\vec{F}_L$ . **Przykład - równanie Langevine'a** 

$$m\frac{d^2}{dt^2}\vec{r}(t) = \vec{F}_R - \gamma \vec{v}(t) + \vec{\Gamma}(t),$$

gdzie  $\vec{F}_R$  to siła regularna (np. od zewnętrznego pola elektrycznego,  $\gamma$  to współczynnik tarcia, a  $\Gamma(t)$  to siła stochastyczna. Rozwiązując równania Newtona otrzymujemy różne  $\vec{r}(t)$ . Oznaczmy przez  $\{\vec{r}(t)\}$  -zbiór rozwiązań równania Newtona  $\equiv$  PRZESTRZEŃ KONFIGURACYJNA.

#### RYSUNEK

 $|\vec{r}(t)\rangle$  - klasyczny stan cząstki w mechanice Newtona niewystarczający ze względu na brak determinizmu.

Stan cząstki opisany w spsób (trik dodający determinizm)

$$|\vec{r}(t), \vec{v}(t)\rangle$$
 - klasyczny stan cząstki

$$\begin{cases} \frac{d}{dt} \vec{r}(t) = \vec{v}(t) \\ m \frac{d}{dt} \vec{v}(t) = \vec{F}(\vec{r}, t) \end{cases} + \text{war. początkowe (jednopunktowe)} \begin{cases} \vec{r}(t_0) = \vec{r}_0 \vec{v}(t_0) = \vec{v}_0 \end{cases}$$

#### Uwaga

Możemy określić  $\vec{r}$  w chwili t, ale  $\vec{v}$  okreśamy w otoczeniu t, bo

$$\vec{v}_0 = \vec{v}(t_0) = \frac{d}{dt}\vec{r}\Big|_{t=t_0} = \lim_{\Delta t \to 0} \frac{\vec{r}(t_0 + \Delta t) - \vec{r}(t_0)}{\Delta t},$$

ewentualnie

$$\vec{v}_0 = \vec{v}(t_0) = \frac{d}{dt} \vec{r}_{|_{t=t_0}} = \lim_{\Delta t \to 0} \frac{\vec{r}(t_0) - \vec{r}(t_0 - \Delta t)}{\Delta t}.$$

#### Wniosek

Trikiem Tym uzyskujemy determinizm, z wyjątkiem infinitezymalnych zmian.

#### 3.2 Mechanika hamiltonowska

W mechanice hamiltonowskiej nie używamy pojęcia siły, ale pojęcia potencjału, co oznacza, że jest ona mniej ogólna.

#### formalizm kanoniczny

Funkcja Hamiltona:  $H(\vec{q}, \vec{p}, t)$ . Kosztem straty na ogólności, zyskujemy niezależność zmiennych uogólnionych  $\vec{q}$  i  $\vec{p}$ .

$$|\vec{q}(t), \vec{p}(t)\rangle$$
 - klasyczny stan układu.

Funkcja Hamiltona przybiera wartość całkowitej energii mechanicznej układu, jeżeli siły sziałające na układ sa potencjalne, a potencjał nie zależy od czasu.

$$H(\vec{q},\vec{p}) = \underbrace{J(\vec{q},\dot{\vec{q}}(\vec{q},\vec{p}))}_{\text{część kinetyczna}} + \underbrace{U(\vec{q})}_{\text{część potencjalna}}.$$

q,p - współrzędne i pędy uogólnione, zgodne z więzami skleronomicznymi, czyli takimi, że nie zależą jawnie od czasu.

#### 3.2.1 Przestrzeń fazowa $\mu$

#### Definicja

Przestrzenią fazowa  $\mu$  układu mechanicznego nazywamy parzysto-wymiarową przestrzeń symplektyczną, której elementami są punkty fazowe o współrzędnych  $(\vec{q}, \vec{p})$ , które reprezentują stany klasyczne układu.

$$H(\vec{q}, \vec{p}, t) = J(\vec{q}, \dot{\vec{q}}(\vec{q}, \vec{p})) + U(\vec{q}, \vec{p}, t)$$
$$H: \mu \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}, \quad \text{kl. } C^{1}[\mu].$$

Przykład

$$\vec{F}_L(\vec{r},t) = q[\vec{E}(\vec{r},t) + \vec{v}(t) \times \vec{B}(\vec{r},t)]$$

$$\phi(\vec{r},\vec{v},t) = q[\underbrace{V(\vec{r},t)}_{\text{pot. skalarny}} - \vec{v}(t) \cdot \underbrace{\vec{A}(\vec{r},t)}_{\text{pot. wektorowy}}].$$

Poprzez transformatę Legendre'a

$$H(\vec{r}, \vec{p}) = \underbrace{\frac{1}{2m} [\vec{p} + q\vec{A}(\vec{r}, t)]^2}_{\text{część kinetyczna}} + \underbrace{U(\vec{r}, t)}_{\text{część potencjalna}}.$$

# 3.2.2 Funkcja Hamiltona w przybliżeniu minimalnego sprzężenia eletromagnetycznego

$$H(\vec{r}, \vec{p}) = \frac{1}{2m} [\vec{p} + q\vec{A}(\vec{r}, t)] \cdot [\vec{p} + q\vec{A}(\vec{r}, t)] + U(\vec{r}, t) = \frac{p^2}{2m} + U(\vec{r}, t) + \frac{q}{m} \vec{p} \cdot \vec{A}(\vec{r}, t) + \frac{q^2}{2m} A^2(\vec{r}, t) \approx$$

$$\approx \left| \text{linearyzacja, zakładając, że A jest małe} \right| \approx \underbrace{\frac{p^2}{2m} + U(\vec{r}, t)}_{H_0(\vec{r}, \vec{n}, t)} + \frac{q}{m} \vec{p} \cdot \vec{A}(\vec{r}, t),$$

gdzie  $H_0(\vec{r}, \vec{p}, t)$  to niezaburzona funkcja Hamiltona, a pozostały składnik jest zaburzeniem liniowym spowodowanym potencjałem wektorowym  $\vec{A}$ .

#### 3.2.3 Kanoniczne równania Hamiltona

$$\begin{cases}
\dot{\vec{q}}(t) = \nabla_{\vec{p}} H(\vec{q}, \vec{p}, t) \\
\dot{\vec{p}}(t) = -\nabla_{\vec{q}} H(\vec{q}, \vec{p}, t)
\end{cases} + \begin{cases}
\vec{q}(t_0) = \vec{q}_0 \\
\vec{p}(t_0) = \vec{p}_0
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
\vec{q}(t) = \vec{q}(t_0) + \int_{t_0}^t dt' \nabla_{\vec{p}} H(\vec{q}, \vec{p}, t') \\
\vec{p}(t) = \vec{p}(t_0) + \int_{t_0}^t dt' \nabla_{\vec{q}} H(\vec{q}, \vec{p}, t').
\end{cases}$$
(56)

Rozwiazanie powyższe wyznacza trajektorię fazową w przestrzni fazowej, która to jest zbiorem klasycznych stanów realizowanych przez układ w kolejnych chwilach czasu t.

#### Inna forma równań Hamiltona

Wprowadzamy wektor fazowy  $\vec{w}(\vec{q}, \vec{p})$  oraz hamiltonowskie pole wektorowe  $\vec{X}_H(\vec{q}, \vec{p}, t)$ . Wtedy

$$\frac{d}{dt}\vec{w}(\vec{q},\vec{p}) = \vec{X}_H(\vec{q},\vec{p},t) \tag{57}$$

$$\frac{d}{dt} \begin{bmatrix} \vec{q}(t) \\ \vec{p}(t) \end{bmatrix} = \underbrace{\begin{bmatrix} 0 & 1 \\ -1 & 0 \end{bmatrix}}_{q} \begin{bmatrix} \nabla_{\vec{q}} H(\vec{q}, \vec{p}, t) \\ \nabla_{\vec{p}} H(\vec{q}, \vec{p}, t) \end{bmatrix},$$
(58)

gdzie g to anysymetryczny tensor metryczny, który określa geomerię symplektyczną przestreni fazowej.

#### 3.2.4 Zależność funkcji Hamitona od czasu

 $H(\vec{q}, \vec{p}, t)$  może się zmieniać w czasie na dwa sposoby

1. 
$$\vec{q} = \vec{q}(t), \ \vec{p} = \vec{p}(t),$$

2. t (jawnie)

$$\begin{split} \frac{d}{dt}H(\vec{q},\vec{p},t) &= \left[\frac{d}{dt}\vec{q}(t)\right] \cdot \nabla_{\vec{q}}H(\vec{q},\vec{p},t) + \left[\frac{d}{dt}\vec{p}(t)\right] \cdot \nabla_{\vec{p}}H(\vec{q},\vec{p},t) + \partial_t H(\vec{q},\vec{p},t) = \\ &= \nabla_{\vec{p}}H(\vec{q},\vec{p},t) \cdot \nabla_{\vec{q}}H(\vec{q},\vec{p},t) - \nabla_{\vec{q}}H(\vec{q},\vec{p},t) \cdot \nabla_{\vec{p}}H(\vec{q},\vec{p},t) + \partial_t H(\vec{q},\vec{p},t). \end{split}$$

Zatem

$$\frac{d}{dt}H(\vec{q}, \vec{p}, t) = \partial_t H(\vec{q}, \vec{p}, t).$$

Stąd wynika, iż funkcja Hamiltona zmieniasię tak w czasie jak zależy od czasu.

# 4 Metody Statystyczne w układach wielocząstkowych

# 4.1 Model klasycznego gazu doskonałego

#### 4.1.1 Wstęp

Pamiętamy, że dynamiczę cząstek naładowanych w polu EM można obliczyć poprzez:

- rozwiazanie równania Newtona
- hamiltonowską metodę, gdzie zaletą jest fakt, że położenie i pęd są niezależnymi zmiennymi

Dla N cząstek powinniśmy rozwiązać N równań ruchu. Gdy  $N \to \infty$ , to problem staje się nieobliczeniowy (nie da się go obliczyć w skończonym czasie).

Rozwiązanie tego problemu: użycie statystyki do obliczeń (fizyka statystyczna). Okazało się, że metody statystyczne poprawnie działają dla dużych układów. Cena za to: utrata jednoznaczności niektórych pojęć. Zysk: problem staje się obliczeniowy; przy okazji ujawniły się niektóre zależności statystyczne.

#### 4.1.2 Definicja

- **Df.** Klasycznym gazem doskonałym naz. układ cząstek punktowch, między którymi nie ma żadnego oddziaływania
- uw. W df. na Wikipedii mamy jeszcze zawarte, że układ ten osiąga równowagę termodynamiczną natychmiast w wyniku zderzeń- to nie jest prawda. W defininicji klasycznego gazu doskonałego zakładamy brak zderzeń, czyli układ jest niestabilny termodynamicznie

#### 4.1.3 Stała Schmidta

Stała Schmidta odpowiada na pytanie ile jest cząstek w  $1cm^3$  gazu w warunkach normalnych:

$$STAŁA SCHMIDTA = \frac{L. AVOGADRO}{OBJĘTOŚĆ 1 MOLA GAZU}$$
(59)

czyli:

$$n_0 = \frac{N_A}{V} = \frac{6.02214 \cdot 10^{23} \ 1/mol}{22413.19 \ cm^3/mol} = 2.68678 \cdot 10^{19} cm^{-3} \simeq 3 \cdot 10^{19} \frac{\text{cząstek}}{cm^3}$$
 (60)

# 4.1.4 Rozwiązanie równań ruchu metodą Hamiltona

• Funkcja Hamiltona:

$$H(\{\vec{r}_i\}, \{\vec{p}_i\}) = \sum_{i/1}^{N} \frac{p_i^2}{2m}$$
(61)

• Równania ruchu dla tej funkcji:

$$\begin{cases} \frac{d}{dt}\vec{r}_{j}(t) = \nabla_{\vec{p}_{j}}H(\{\vec{r}_{i}\},\{\vec{p}_{i}\}) = \sum_{i/1}^{N} \frac{\vec{p}_{j}(t)}{m} \delta_{ij} = \frac{1}{m}\vec{p}_{j}(t) \\ \frac{d}{dt}\vec{p}_{j}(t) = -\nabla_{\vec{r}_{i}}H(\{\vec{r}_{i}\},\{\vec{p}_{i}\}) = 0 \end{cases}$$
(62)

• Warunki brzegowe:

$$\begin{cases} \vec{r}_j(t=0) = \vec{r}_{j0} \\ \vec{p}_j(t=0) = \vec{p}_{j0} \end{cases}$$
 (63)

• Po scałkowaniu równań ruchu dostajemy:

$$\begin{cases} \vec{r}_j(t) = \vec{r}_{j0} + \frac{1}{m} p_{j0} t\\ \vec{p}_j(t) = p_{j0} \end{cases}$$
(64)

Wn. Każda z N cząstek gazu doskonałego ewoluuje niezależnie od pozostałych

Wn. Pęd cząstki w tym gazie jest stały

#### 4.1.5 Cząsteczkowa przestrzeń fazowa μ

**Df.** Cząsteczkowa przestrzeń fazowa  $\mu$  to przestrzeń 6-wymiarowa:

$$\dim[\mu]=6$$

w której ruch wyznaczają 2 niezależne zmienne:

$$|\vec{r}_i(t), \vec{p}_i(t)>$$

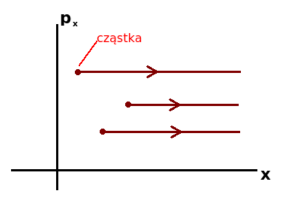
Zatem dowolny punkt należący do tej przestrzeni to:

$$\vec{a}\epsilon\mu : \vec{a} = (x, y, z, p_x, p_y, p_z) \tag{65}$$

Czyli 1 punkt to jedna cząsteczka.

**Np.** Aby to narysować, upraszczamy problem do układu 1D+1D:

$$dim[\mu] = 2$$

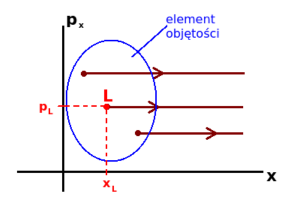


 $\mathbf{Uw}$ . Cząstki nie mogą być ułożone na 1 linii równoległej do osi pędowej, bo wtedy byłyby w 1 punkcie przestrzennym.

## 4.1.6 Opis gruboziarnisty

Problem: potrzeba 2N warunków brzegowych. Rozwiązanie: opis grupoziarnisty: Wybierzmy element objętości przestrzeni  $\mu$  wokół punktu L o objętości  $[|\Delta \vec{r_l}|]^3$ :

$$dim[\mu] = 2$$



Jeśli punkt:

$$(\vec{r}_L, \vec{p}_L)\epsilon\mu$$

wtedy element objętości:

$$\Delta\omega_L = \Delta\vec{r}_L \Delta\vec{p}_L \tag{66}$$

przy czym wymiar elementu objętości jest rzędu długości, po której średniowaliśmy na poprzednich wykładach:

$$|\Delta \vec{r}_L \sim L \sim 100nm \tag{67}$$

W kostce o takich rozmiarach liczba cząstek wynosi:

$$[|\Delta \vec{r}_L|]^3 [n_0 cm^{-3}] = [10^{-5} cm]^3 [3 \cdot 10^{19} cm^{-3}] = 3 \cdot 10^4 \text{cząstek}$$

Opis ten nazywamy opisem gruboziarnistym, ponieważ każdy element objętości dobieramy sobie dowolnie.

## 4.2 Funkcja rozkładu gęstości prawdopodobieństwa

# 4.2.1 Definicja

Wprowadźmy funkcję pomocniczą:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t)$$

Żądamy, by była ona klasy  $C^0[\mu]$ , czyli by była ciągła w przestrzeni  $\mu$ . Wyrażenie:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) \Delta \omega_L \tag{68}$$

opisuje liczbę cząstek w objętości  $\Delta\omega_L$ , w której położenia i prędkości zmieniają się zgodnie z rozkładem f.

Umówmy się, że:

$$\begin{cases} \sum_{L} f(\vec{r}_{L}, \vec{p}_{L}, t) \Delta \omega_{L} = \int d^{3}r d^{3}p f(\vec{r}, \vec{p}, t) \\ \int d^{3}r d^{3}p f(\vec{r}, \vec{p}, t) = N \implies \text{f jest unormowana do liczby cząstek} \end{cases}$$
(69)

Wówczas  $f(\vec{r}, \vec{p}, t)$  jest funkcją rozkładu gęstości prawdopodobieństwa.

#### 4.2.2 Równanie kinetyczne dla tej funkcji

 Wyprowadzenie równania kinetycznego Zauważmy, że:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t + dt) - f(\vec{r}, \vec{p}, t) \stackrel{\text{ciaglość f}, dt \to 0}{\simeq} \partial_t f(\vec{r}, \vec{p}, t) dt$$
 (70)

gdzie

$$\partial_t \equiv \frac{\partial}{\partial t} \tag{71}$$

W czasie dt położenie i pęd zmieniają się jak:

$$d\vec{r}(t) = \dot{\vec{r}}(t)dt \tag{72}$$

$$d\vec{p}(t) = \dot{\vec{p}}(t)dt \stackrel{\text{r.}(64)}{=} 0 \tag{73}$$

Wtedy:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) - f(\vec{r} + d\vec{r}, \vec{p}, t) \simeq -\dot{\vec{r}}(t) \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) dt = -\frac{1}{m} \vec{p}(t) \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) dt$$
(74)

i oczywiście:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) - f(\vec{r}, \vec{p} + d\vec{p}, t) \simeq -\dot{\vec{p}}(t) \nabla_{\vec{p}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) = 0$$
 (75)

Zatem:

$$\frac{df(\vec{r}, \vec{p}, t)}{dt} = \partial_t f(\vec{r}, \vec{p}, t) + \frac{1}{m} \vec{p}(t) \cdot \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) = 0$$

$$(76)$$

Moja uwaga: To zwykła "reguła łańcuchowa":

$$\frac{df(\vec{r}, \vec{p}, t)}{dt} = \frac{\partial f(\vec{r}, \vec{p}, t)}{\partial \vec{r}} \frac{\partial \vec{r}}{\partial t} + \frac{\partial f(\vec{r}, \vec{p}, t)}{\partial \vec{p}} \frac{\partial \vec{p}}{\partial t} + \frac{\partial f(\vec{r}, \vec{p}, t)}{\partial t} = \dot{r}(t) \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) + 0 + \partial_t f(\vec{r}, \vec{p}, t) \quad (77)$$

Wiemy, że:

$$mv(\vec{p}(t)) = \vec{p}(t) \quad \Rightarrow \quad \vec{v}(\vec{p}(t)) \equiv \vec{v}(\vec{p}) = \frac{1}{m}\vec{p}(t)$$
 (78)

Wówczas równanie (76) ma postać:

$$\partial_t f(\vec{r}, \vec{p}, t) + \vec{v}(\vec{p}) \cdot \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) = 0 \tag{79}$$

Powyższe równanie to równanie kinetyczne.

 Rozwiązanie równania kinetycznego Postulujemy rozwiązanie tego równania:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) = \Phi(\vec{r} - \vec{v}t, \vec{p}) \tag{80}$$

gdzie  $\Phi$  to dowolna funkcja klasy  $C^0[\mu]$ . Dowód, że jest to rozwiązanie:

Ozn.

$$\vec{s}(t) = \vec{r}(t) - \vec{v}(t) \tag{81}$$

Wówczas kolejne części równania kinetycznego zyskują postać:

$$\begin{cases}
\Phi(\vec{r} - \vec{v}t, \vec{p}) & \to \quad \tilde{\Phi}(\vec{s}(t), \vec{p}) \\
\partial_t \Phi(\vec{r}(t) - \vec{v}t, \vec{p}) &= \frac{\partial \vec{s}(t)}{\partial t} \nabla_{\vec{s}} \tilde{\Phi}(\vec{s}(t), \vec{p}) \\
\nabla_{\vec{r}} \Phi(\vec{r}(t) - \vec{v}t, \vec{p}) &= \nabla_{\vec{r}} \vec{s}t) \cdot \nabla_{\vec{s}} \tilde{\Phi}(\vec{s}(t), \vec{p}) &= \nabla_{\vec{s}} \tilde{\Phi}(\vec{s}(t), \vec{p})
\end{cases}$$
(82)

Zatem równanie kinetyczne przyjmuje postać:

$$\{-\vec{v}\cdot\nabla_{\vec{s}} + \vec{v}\cdot\nabla_{\vec{s}}\}\tilde{\Phi}(\vec{s}(t), \vec{p}) = 0$$
(83)

Obie strony są równe, więc zaproponowana postać rozwiązania jest słuszna.

#### 4.2.3 Momenty funkcji rozkładu gęstości prawdopodobieństwa

• Zerowy moment

$$\int d^3p f(\vec{r}, \vec{p}, t) = n(\vec{r}, t) \tag{84}$$

to zerowy moment funkcji rozkładu gęstości prawdpodobieństwa. Jest to jednocześnie rozkład brzegowy w przestrzeni położeniowej.

• Pierwszy moment Scałkujmy równanie kinetyczne (79) po pędzie:

$$\partial_t f(\vec{r}, \vec{p}, t) + \vec{v}(\vec{p}) \cdot \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) = 0 \qquad / \int d^3 \vec{p}$$
$$\partial_t n(\vec{r}, t) + \int d^3 \vec{p} \ \vec{v}(\vec{p}) \cdot \nabla_{\vec{r}} f(\vec{r}, \vec{p}, t) = 0$$

Pamiętamy, że wyszliśmy z hamiltonianu, w którym zmienne  $\vec{r}, \vec{p}$  są niezależne (jesteśmy w przestrzeni  $\mu$ , zatem:

$$\partial_t n(\vec{r}, t) + \nabla_{\vec{r}} \int d^3 \vec{p} \ \vec{v}(\vec{p}) f(\vec{r}, \vec{p}, t) = 0$$

gdzie:

$$\vec{j}(\vec{r},t) = \int d^3\vec{p} \ \vec{v}(\vec{p}) f(\vec{r},\vec{p},t) \tag{85}$$

to pierwszy moemnt funkcji rozkładu gęstości prawdopodobieństwa. Jest on interpretowany jako prąd.

## 4.2.4 Interpretacja

Równanie kinetyczne jako równanie ciągłości
 Równanie kinetyczne wyrażone przez momenty ma postać:

$$\partial_t n(\vec{r}, t) + \nabla_{\vec{r}} \vec{j}(\vec{r}, t) = 0 \tag{86}$$

W ten sposób nadaliśmy równaniu kinetycznemu strukturę **równania ciągłości** ("nic nie może zginąć").

 Funkcja rozkładu gęstości prawdopodobieństwa wyrażona przez deltę Diraca Z definicji:

$$\vec{j}(\vec{r},t) = \int d^3p \ \vec{v}(\vec{p})f(\vec{r},\vec{p},t) \tag{87}$$

Z drugiej strony, w teorii Lorentza założyliśmy, że prąd cząsteczkowy ma postać:

$$\vec{j}(\vec{r},t) = \sum_{i/1}^{N} \vec{v}_i(t)\delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t))$$
(88)

Łącząc oba fakty, dostajemy:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) = const \cdot \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t)) \delta(\vec{p})$$
(89)

!! Ale wtedy:

$$\vec{j}(\vec{r},t) = const \int d^3p \ \vec{v}(\vec{p}) \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t)) \delta(\vec{p})$$

$$(90)$$

$$\vec{j}(\vec{r},t) = const \int d^3p \ \vec{v}(\vec{p})\delta(\vec{p}) \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t))$$

$$(91)$$

$$\vec{j}(\vec{r},t) = const \ \vec{v}(\vec{p} = \vec{0}) \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t))$$
 (92)

Ile wynosi const.?

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) = const \cdot \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t)) \delta(\vec{p}) / \int d^3r d^3p$$

$$N = const \cdot N$$

$$const = 1$$

Zatem:

$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) = \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t)) \delta(\vec{p})$$

$$(93)$$

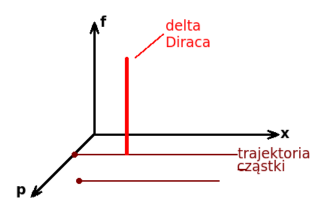
Ale:

$$\vec{r}_i(t) = \vec{r}_{i0} + \frac{1}{m}\vec{p}_{i0}t = \vec{r}_{i0} + \vec{v}_{i0}t \tag{94}$$

zatem ostatecznie:

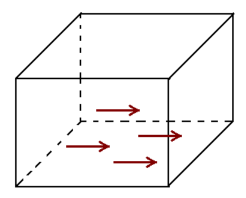
$$f(\vec{r}, \vec{p}, t) = \sum_{i/1}^{N} \delta(\vec{r} - [\vec{r}_{i0} + \vec{v}i0t])\delta(\vec{p})$$
(95)

# • Interpretacja



Funkcja rozkładu gęstości prawdopodobieństwa przemieszcza się jako delta Diraca wzdłuż trajektorii fazowej w przestrzeni  $\mu$  będącej rozwiązaniem kanonicznych równań Hamiltona.

Wn. Założyliśmy brak zderzeń i dostaliśmy to:



czyli prąd.