Последнее обновление: 2012-12-25 22:13:12

1.1: Как изменится полная волновая функция $\Psi(x,t)$, описывающая стационарные состояния, если изменить начало отсчёта потенциальной энергии на некоторую величину ΔU ?

Измениться лишь временной множитель полной волновой функции. А так как физический смысл имеет лишь квадрат модуля этой функции, то изменение временного множителя никак не проявляется.

1.2: Объясните с позиции квантовой теории: почему невозможно состояние, в котором частица находилась бы в состоянии покоя?

Состояние, в котором частица находится в полном покое невозможно. В макроскопической физике импульс частицы определяется формулой p=mv. Для нахождения скорости v измеряют координаты частицы x_1 и x_2 в два близких момента времени t_1 и t_2 , затем находят частное $(x_2-x_1)/(t_2-t_1)$ и выполняют предельный переход $t_2 \to t_1$. Такой метод не годится для частицы, т.к. предельный переход требует точного измерения x_1 и x_2 , т.е. измерение координаты существенно меняет импульс частицы.

1.3: Имеет ли смысл делить полную энергию на кинетическую и потенциальную с позиции квантовой теории?

В квантовой механике теряет смысл деление полной энергии E на кинетическую и потенциальную, т.к. одна из этих величин зависит от импульса, а другая от координаты. Эти переменные не могут иметь одновременно опредлённые значения.

1.4: Объясните, почему электрон не падает на ядро с позиции квантовой теории.

Бор предположил модель атома, похожую на модель Резерфорда, но с тем отличием, что электроны располагались вокруг ядра на строго определенных, постоянных орбитах. Эта модель напоминает устройство солнечной системы, где электроны вращаются вокруг ядра так же, как планеты вокруг Солнца.

1.5: Поясните причину возникновения «тунельного эффекта».

Волновая функция ψ есть величина вспомогательная: все реально наблюдаемые величины связаны с ней вероятностными соотношениями. Поскольку функция ψ всюду отлична от нуля, существует конечная вероятность обнаружения частицы как внутри барьера, так и за его пределами.

1.6: Объясните основыне отличия между квантовым и классическим гармоническим осциллятором.

Квантовый осциллятор имеет дискретный спектр, а классический – сплошной.

1.7: Может ли частица находится на дне потенциальной ямы? Определяется ли это формой ямы?

В следствии принципа неопределенности Гейзенберга:

$$\Delta x \cdot \Delta p_x \geqslant \hbar$$

Заметим, что минимальная энергия, которой может обладать частица в яме:

$$E_{min} = \frac{\pi^2 \hbar^2}{2ml^2} \neq 0$$

Если $E=0 \Rightarrow p=0$, то $\Delta x \to \infty$. Частица не может находится на дне «потенциальной ямы», причём этот вывод не зависит от формы ямы. В самом деле, падение на дно ямы связано с обращением в ноль импульса частицы. Тогда неопрделенность координаты становится сколько угодно большой, что противоречит соотношению Гейзенберга.

1.8: В чём состояла ценность опытов Штерна и Герлаха?

Наличие у атомов магнитных моментов и их квантование было доказано прямыми опытами Штерна и Герлаха.

1.9: Дайте наглядное истолкование спин-орбитальному взаимодействию.

Воспользуемся теорие Бора для атома водорода: электрона, вращающийся по орбите, обладает спином и тем самым обладает спиновым магнитным моментом. Электрическое поле ядра оказывает воздействие на спиновый магнитный момент, в этом легко убедится, если перейти в систему отсчёта электрон покоится, а ядро – движется, создавая магнитное поле, которое будет взаимо-

1.10: Почему расщепление дублетов резкой серии в спектрах щелочных металлов одинаково для всех линий, а главной серии – неодинаково?

Тонка структура уровней и спектральных щелочных металлов в основном обусловлена спин-орбитальным взаимодействием. Главная серия возникает в результате переходов на наиболее глубокий уровень S с вышележащих Руровенй. Уровень S простой, а все Р-уровни двойные, причём расстояние между компонентами этих уровней убывает с возрастанием главного квантового числа п. Поэтому и сами спектральные линии главной серии получаются двойными — дублетами. Линии резкой серии возникают в результате переходов с простых S-уровенй на лежащий ниже двойной Р-уровень, состоящий из подуровней. Поэтому расстояния между компонентами дублетов одни и те же для всей серии, причём сами компоненты являются резкими линиями.

1.11: Почему количество линий, наблюдаемых при нормально эффекте Зеемана различно при наблюдении вдоль и перпендикулярно магнитному полю?

Эффект Зеемана – это расщепление энергетических уровней под действием магнитного поля. При наложении магнитного поля движение электрона становится сложным, а также будет сложным спектре излучения. Его можно представить как совокупность трёх монохроматических волн разной частоты $(\nu_0-\Delta\nu), \nu_0, (\nu_0+\Delta\nu)$ в разных состояниях поляризации. При наблюдении в магнитном поле в направлении, перпендикулярном полно (поперечный эффект Зеемана) в спектрах излучения и поглощения обнаруживает триплет: три линейно поляризованныне спектральные линии: несмещенную линии первоначальной частоты с электрическим вектором \vec{E} , направленным вдоль \vec{B} , и две смещенные линии с частотами $(\nu_0-\Delta\nu)$ и $\nu_0+\Delta\nu$ и электрическим вектором \perp магнитному полю.

При наблюдении вдоль магнитного поля (продольный эффект Зеемана) в спектрах обнаруживается дублет – две симметрично смещенные спектральные линии с частотами $(\nu_0 - \Delta \nu)$ и $(\nu_0 + \Delta \nu)$. Обе линии оказываются поляризованными по кругу. Линия с $(\nu_0 - \Delta \nu)$ поляризована по левому кругу, а $(\nu_0 + \Delta \nu)$ по правому. При продольном наблдюдении несмещенная спектральная компонента отсутствует.

1.12: Как будет видоизменяться спектр поглощения рентгеновского излучения веществом при уменьшении энергии излучения?

При высоких E возбуждены все серии, при уменьшении энергии происходит прекращение возбуждения K-серии. Появлятся край полосы поглощения, при дальнейшем уменьшении энергии на кривой поглощения появляется L-край.

1.13: Почему L-край полосы поглощения рентгеноского излучения веществом состоит из 3-ёх «зубчиков»?

Появление зубчиков связано с тонкой структурой рентгеновских спектров.

1.14: Объясните, почему при комнатных температурах интенсивность красных спутников заметно выше, чем фиолетовых в явлении комбинационного рассеяния света.

При обычных температурах, согласно распределению Больцмана, число молекул в возбужденном состоянии значительно меньше, чем в основном. Поэтому в основном будут происходить процессы поглощения энергии. Значит интенсивность красных спутников будет больше.

1.15: Можно ли наблюдать для молекулы водорода вращетаельный и колебательно-вращательный спектр.

Нет, т.к. вращательный и колебательно-вращательный спектры наблюдаются на опыте только для несимметричных молекул.

1.16: Почему при электронных переходах в молекулах меняется колебательный и вращательный характер движения?

При электронном переходе изменяется электронная конфигурация оболочки, следовательно, изменяются силы, действующие между ядрами. Следовательно меняются и колебательный и вращательный характер движерия. Т.е. при электронном переходе меняются все три составляющие энергии.

1.17: Дайте наглядное истолкование принципу Франка-Кондона.

Электронных переход, происходящий наиболее вероятно без изменения положения ядер в молекуле.

- 2.1: Протон с длиной волны $\lambda=1,7$ пм упруго рассеялся под углом 90° на первоначально покоившейся частице, масса которой в n=4,0 раза больше массы протона. Определить длину волы рассеянного протона.
- 2.2: Нейтрон с кинетической энергией T=0,25 эВ испытал упругое соударение с первоначально покившемся ядром атома 4He . Найти длину волн обеих частиц в их Ц-системе до и после соударения.
- 2.3: Два атома, 1H и 4He , движутся в одном направлении, причём дейбройлевская длина волны каждого атома $\lambda=60$ пм. Найти длины волн обоих атомов в их Ц-системе.
- 2.4: Найти кинетическую энергию электронов, падающих нормально на диафрагму с двумя узкими щелями, если на экране, отстоящем от диафрагмы на l=75 см, расстояние между соседними максимумами $\Delta x=7,5$. Расстояние между щелями d=25 мкм.
- 2.5: Узкий пучок моноэнергетических электронов падает под углом скольжения $\vartheta=30^\circ$ на грань монокристалла алюминия. Расстояние между соседними кристаллическими плоскостями, параллельными этой грани монокристалла, d=0,20 нм. При ускоряющем напряжении U_0 наблюдали максимум зеркального отражения. Найти U_0 , если следующий максимум зеркально отражения возникал при увеличении ускоряющего напряжения в $\eta=2,25$ раза.
- 2.6: Узкий пучок электронов с кинетической энергией K=10 кэB проходит через поликристаллическую алюминиевую фольгу, образуя на экране систему дифракционных колец. Вычислить межплоскостное расстояние, соответствующее отражение третьего порядка от некоторой системы кристаллических плоскостей, если ему отвечает дифракционное кольцо диаметра D=3,20 см. Расстояние между экраном и фольгой l=10,0 см.
- 2.7: Интерпретировать квантовые условия Бора на основе волновых представлений: показать, что электрон в атоме водорода может двигаться только по тем круговым орбитам, на которых укладывается целое число дебройлевских волн.

2.8: Убедиться, что измерения координаты частицы с помощью микроскопа вносит неопределенность в её импульс Δp_x , такую, что

$$\Delta x \cdot \Delta p_x \geqslant h$$

Иметь в виду, что разрешение микроскопа $d=\lambda/\sin\vartheta$, где λ - длина волны используемого света.

У фотона, рассеянного на микрочастице и прошедшего через объектив О, проекция импульса p_x не превышает, как видно из рисунка :), значение $p\sin\vartheta=\hbar k\sin\vartheta$, где $k=2\pi/\lambda$. Эта величина характеризует и неопределенность Δp_x фотона. Но при рассеянии фотона на микрочастице последняя испытывает отдачу, в результате чего её импульс получит такую же неопределенность Δp_x , как и фотон: $\Delta p_x \approx \hbar k \sin\vartheta$.

Имея, кроме того, в виду, что неопределенность координаты x микрочастицы $\Delta x \approx d = \lambda/\sin\vartheta$ получим в результате:

$$\Delta x \cdot \Delta p_x \approx \frac{\lambda}{\sin \vartheta} \frac{2\pi\hbar}{\lambda} \sin \vartheta = 2\pi\hbar$$

в чём и следовало убедиться.

- 2.9: Плоский поток частиц падает нормально на диафрагму с двумя узкими щелями, образуя на экране дифракционную картину. Показать, что попытка определить, через какую щель прошла та или иная частица (например, с помощью введения индикатора И), приводит к разрушению дифракционной картины. Для простоты считать углы дифракции малыми.
- 2.10: Оценить минимально возможную энергию электронов в атоме и соответствующее расстояние электронов от ядра.
- 2.11: Оценить с помощью соотношения неопределенностей неопределенность скорости электрона в атоме водорода, полагая размер атома l=0,10 нм. Сравнить полученную величину со скоростью электрона на первой боровской орбите данного атома.
- 2.12: Оценить с помощью соотношения неопределенностей минимальную кинетическую энергию электрона, локализованного в области разме-

ром l = 0, 20 нм.

- 2.13: Электрон с кинетической энергией $K \approx 4$ эВ локализован в области размером $l \approx 1$ мкм. Оценить с помощью соотношения неопределенностей относительную еопределенность его скорости.
- 2.14: Электрон находится в одномерной прямоугольной потенциальной яме с бесконечно высокими стенками. Ширина ямы l. Оценить с помощью соотношения неопределенностей силу давления электрона на стенки этой ямы при минимально возможной его энергии.
- 2.15: След пучка электронов на экране электронно-лучевой трубки имеет диаметр $d \approx 0,5$ мм. Расстояние от электронной пушки до экрана $l \approx 20$ см, ускоряющее напряжение U=10 кВ. Оценить с помощью соотношения неопределенность координаты электрона на экране.
- 2.16. Частица массы т движется в одномерном потенциальном поле $U=rac{\chi x^2}{2}$ (гармонический осциллятор). Оценить с помощью соотношения неопределенностей минимально возможную энергию частицы в таком поле.
- 2.17: Параллельный пучок атомов водорода со скоростью $\nu=600$ м/с падает нормально на узкую щель, за которой на расстоянии l=1,0 м расположен экран. Оценить с помощью соотношения неопределенностей ширину b щели, при которой ширина изображения её на экране будет минимальной.
- 4.17: Вычислить энергию связи K электрона ванадия, для которого длина волны L края поглощения $\lambda_L=2,4$ нм.

С помощью схемы :) можно записать, что искомая энергия связи:

$$E_K = \hbar\omega_L + \hbar\omega_{K\alpha}$$

где $\omega_L=2\pi c/\lambda_L$ и $\omega_{K\alpha}$ – частота определяемая законом Мозли:

$$\omega_{K\alpha} = \frac{3}{4}R(Z - \sigma)^2$$

В результате получаем:

$$E_K = \hbar \left(\frac{2\pi c}{\lambda_L} + \frac{3}{4}R(Z-1)^2 \right)$$

- 5.1: Найти магнитный момент μ и возможные проекции μ_z атома в состоянии:
- a) ^{1}F
- δ) $^2D_{3/2}$

Основные формулы:

$$\mu_L = -\mu_{\rm B}\sqrt{L(L+1)}; \quad \mu_{LZ} = m_L\mu_{\rm B}; \quad m_L = 0, \pm 1, \pm 2, ..., \pm L$$

$$\mu_S = -2\mu_{\rm B}\sqrt{S(S+1)}; \quad \mu_{SZ} = 2m_S\mu_{\rm B}; \quad m_S = -S, -S+1, ..., +S$$

$$\mu_J = -\mu_{\rm B}g\sqrt{J(J+1)}; \quad \mu_{JZ} = m_Jg\mu_{\rm B}; \quad m_J = -J, -J+1, ..., +J$$

$$g = 1 + \frac{J(J+1) + S(S+1) - L(L+1)}{2J(J+1)}$$
 a) $^1F: L = 3, S = 0, J = 3$
$$g = 0$$

$$\mu_L = -2\mu_{\rm B}\sqrt{3}$$

$$g = 0$$

$$\mu_L = -2\mu_{\rm B}\sqrt{3}$$

$$\mu_S = 0$$

$$\mu_J = 0$$

$$m_L = 0, \pm 1, \pm 2, \pm 3$$

$$m_S = 0$$

$$m_J = -3, -2, -1, 0, 1, 2, 3$$

6)
$$^2D_{3/2}: L=2, S=\frac{1}{2}, J=\frac{3}{2}$$

$$g=\frac{12}{5}$$

$$\mu_L=-\mu_{\rm B}\sqrt{6}$$

$$\mu_S=-\mu_{\rm B}\sqrt{3}$$

$$\mu_J=-\frac{6}{5}\mu_{\rm B}\sqrt{15}$$

$$m_L=0,\pm 1,\pm 2$$

$$m_S = -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}$$

$$m_J = -\frac{3}{2}, -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{3}{2}$$

5.2: Вычислить магнитный момент атома водорода в основном состоянии.

Используем формулы из предыдущей задачи.

$$S=rac{1}{2}$$
 из условия $m_S=rac{1}{2}$ и $S=\sum m_S=rac{1}{2}$ $L=0;\quad J=L+S\Rightarrow J=rac{1}{2}$ $g=2;\quad \mu_L=0;\quad \mu_S=-\mu_{
m B}\sqrt{3};\quad \mu_J=-\mu_{
m B}\sqrt{3};$

5.3: Найти механические моменты атомов в состоянии ^{5}F и ^{7}H , если

известно, что в этих состояниях магнитные моменты равны нулю.

Основные формулы:

$$M_L = \hbar \sqrt{L(L+1)}; \quad M_S = \hbar \sqrt{S(S+1)}; \quad M_J = \hbar \sqrt{J(J+1)}$$

a)
$5F$

$$L=3, \quad S=2, \quad J=0$$

$$M_L=2\hbar\sqrt{3}; \quad M_S=\hbar\sqrt{6}; \quad M_J=0$$

б) ⁷*H*

$$L=4, \quad S=3, \quad J=0$$

$$M_L=2\hbar\sqrt{5}; \quad M_S=2\hbar\sqrt{3}; \quad M_J=0$$

5.4: Механический момент атома в состоянии 3F прецессирует в магнинтном поле $B=500~\Gamma c$ с угловой скоростью $\omega=5,5\cdot 10^9~{\rm pad/c}$. Определить механический и магнитный моменты атома.

$$\mu_{\rm B} = \frac{e\hbar}{2m}$$

$$^3F: S=1, L=3, J=L+S=4$$

$$\dot{\vec{M}}_J = \vec{N} = \vec{\mu_J} \times \vec{B}$$

$$M_{J} \cdot \frac{d\varphi}{dt} \cdot \sin \alpha = \mu_{J} \cdot B \cdot \sin \alpha$$

$$M_{J}\omega = \mu_{J} \cdot B$$

$$M_{J} = \frac{\mu_{J}B}{\omega}$$

$$g = 1 + \frac{S(S+1) + J(J+1) - L(L+1)}{2J(J+1)} = \frac{5}{4}$$

$$\mu_{J} = \mu_{B}g\sqrt{J(J+1)} = \frac{5\sqrt{5}}{2}\mu_{B}$$

В результате получаем:

$$M_J = \frac{5\sqrt{5}}{2} \cdot \frac{\mu_{\rm B}B}{\omega}$$

- 5.5: Объяснить с помощью векторной модели, почему механический момент атома, находящегося в состоянии $^6F_{1/2}$ прецессирует в магнитном поле B с угловой скоростью ω , вектор которого направлен противоположно вектору \vec{B} .
- 5.6: Узкий пучок атомов пропускают по методу Штерна и Герлаха через резко неоднородное магнитное поле. Определить:
- а) максимальные значения проекций магнитных моментов атомов в состояниях 4F , 6S и 5D , если известно, что пучок расщепляется соответственно на 4, 6 и 9 компонент;
- б) на сколько компонент расщепится пучок атомов, находящихся в состояниях 3D_2 и 5F_1 ?
 - а) Используемые формулы:

$$\mu_{LZ} = m_L \mu_{\rm B}; \quad m_L = 0, \pm 1, \pm 2, ..., \pm L$$

$$\mu_{SZ} = 2m_S \mu_{\rm B}; \quad m_S = -S, -S + 1, ..., +S$$

$$\mu_{JZ} = m_J g \mu_{\rm B}; \quad m_J = -J, -J + 1, ..., +J$$

$$g = 1 + \frac{S(S+1) + J(J+1) - L(L+1)}{2J(J+1)}$$

Рассмотрим каждое состояние атома в отдельности:

$${}^{4}F: L = 3, S = \frac{3}{2}, J = \frac{3}{2}$$

$$g = 1 + \frac{\frac{3}{2} \cdot \frac{5}{2} + \frac{3}{2} \cdot \frac{5}{2} - 3 \cdot 4}{3 \cdot \frac{5}{2}} = \frac{2}{5}$$

$$m_L = 0, \pm 1, \pm 2, \pm 3;$$
 $m_S = -\frac{3}{2}, -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{3}{2}$

 $m_J = -rac{3}{2}, -rac{1}{2}, rac{1}{2}, rac{3}{2} \leftarrow$ расщепление на 4 компоненты

$$\mu_{maxLZ} = 3\mu_{\rm B}; \quad \mu_{maxSZ} = 3\mu_{\rm B}; \quad \mu_{maxJZ} = \frac{6}{5}\mu_{\rm B};$$

$${}^{6}S: L = 0, S = \frac{5}{2}, J = \frac{5}{2}$$

$$g = 1 + \frac{\frac{35}{4} + \frac{35}{4}}{35} = 2$$

$$g = 1 + \frac{4 + 4}{35} = 2$$

$$m_L=0; \quad m_S=-\frac{5}{2}, -\frac{3}{2}, -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{3}{2}, \frac{5}{2}$$

 $m_J = -\frac{5}{2}, -\frac{3}{2}, -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{3}{2}, \frac{5}{2} \leftarrow$ расщепление на 6 компонент

$$\mu_{maxLZ} = 0; \quad \mu_{maxSZ} = 5\mu_{\mathsf{B}}; \quad \mu_{maxJZ} = 10\mu_{\mathsf{B}}$$

$$^{5}D: L = 2, S = 2, J = 4$$

$$g = 1 + \frac{2 \cdot 3 + 4 \cdot 5 - 2 \cdot 3}{8 \cdot 5} = \frac{3}{2}$$

$$m_L = 0, \pm 1, \pm 2; \quad m_S = -2, -1, 0, 1, 2$$

 $m_J = -4, -3, -2, -1, 0, 1, 2, 3, 4 \leftarrow$ расщепление на 9 компонент

$$\mu_{maxLZ} = 2\mu_{\rm B}; \quad \mu_{maxSZ} = \mu_{\rm B}; \quad \mu_{maxJZ} = 3\mu_{\rm B}$$

б) Запишем для каждого терма значение m_J

$$^{3}D_{2}: L=2, S=1, J=2$$

 $m_J = -2, -1, 0, 1, 2 \leftarrow$ расщепление на 5 компонент

$${}^{5}F_{1}: L=3, S=2, J=1$$

 $m_J = -1, 0, 1 \leftarrow$ расщепление на 3 компоненты

- 5.7: Атом находится в магнитном поле $B=3,00~{
 m k\Gamma c.}$ Определить:
- а) полное расщепление, $c M^{-1}$, терма 1D ;
- б) спектральный символ синглетного терма, полная ширина расщепления которого составляет $0.84~{\rm cm}^{-1}$.

Используемые формулы:

$$\Delta\omega = \frac{\mu_{\rm B}B}{\hbar}(m_{J2}g_2 - m_{J1}g_1)$$

$$m_J = -J, -J+1, ..., +J$$

$$g = 1 + \frac{S(S+1) + J(J+1) - L(L+1)}{2J(J+1)}$$

a) ${}^{1}D:L=2,S=0,J=2;\quad m_{J}=-2,-1,0,1,2;\quad g=1$

В предположении, что полное расщепление образуется в случае разности m_J и постоянства числа g, получаем:

$$\Delta\omega = \frac{\mu_{\rm B}B}{\hbar}(2+2) = 4\frac{\mu_{\rm B}B}{\hbar}$$

б)

- 5.8: Спектральная линия $\lambda = 0.612$ мкм обусловлена переходом между двумя синглетными термами атома. Определить интервал $\Delta\lambda$ между крайними компонентами этой линии в магнитном поле B=10,00 к Γc .
- 5.9: Построить схему возможных переходов между термами $^2P_{3/2}$ и $^2S_{1/2}$ в слабом магнитном поле. Вычислить для соответствующей спектральной линии:
- а) смещения зеемановских компонент в единицах $\mu_{\rm B}B/\hbar$;
- б) интервал, см $^{-1}$, между крайними компонентами, если $B=5,00~\kappa\Gamma c$. Используемые формул:

$$\Delta \omega = \frac{\mu_{\rm B} B}{\hbar} (m_{J2} g_2 - m_{J1} g_1)$$

$$m_J = -J, -J + 1, \dots, +J$$

$$g = 1 + \frac{S(S+1) + J(J+1) - L(L+1)}{2J(J+1)}$$

Распишем значения двух термов:

$${}^{2}P_{\frac{3}{2}}:L=1,S=\frac{1}{2},J=\frac{3}{2};\quad m_{J}=-\frac{3}{2},-\frac{1}{2},\frac{1}{2},\frac{3}{2};\quad g=\frac{1}{3}$$

$${}^{2}S_{\frac{1}{2}}:L=0,S=\frac{1}{2},J=\frac{1}{2};\quad m_{J}=-\frac{1}{2},\frac{1}{2};\quad g=2$$
 a)
$$\Delta\omega=\frac{\mu_{\rm B}B}{\hbar}(\frac{3}{2}\cdot\frac{1}{3}-2\cdot\frac{1}{2})=-\frac{1}{2}\frac{\mu_{\rm B}B}{\hbar}$$
 6)

5.10: Изобразить схему возможных переходов в слабом магнитном поле и вычислить смещения (в единицах $\mu_B B/\hbar$) зеемановских компонент спектральной линии:

- a) ${}^{2}D_{3/2} \rightarrow {}^{2}P_{3/2}$;
- б) ${}^{2}D_{5/2}$ → ${}^{2}P_{3/2}$.

Используемые формулы:

$$\Delta\omega = \frac{\mu_{\rm B}B}{\hbar}(m_{J2}g_2 - m_{J1}g_1) = \Delta\omega_0(m_{J2}g_2 - m_{J1}g_1)$$
$$g = 1 + \frac{J(J+1) + S(S+1) - L(L+1)}{2J(J+1)}$$

Рассмотрим пункт решение для пункта а:

$${}^{2}D_{3/2}: L = 2, S = \frac{1}{2}, J = \frac{3}{2}$$

$$m_{J2} = -\frac{3}{2}, -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{3}{2}$$

$$g_{2} = 1 + \frac{\frac{3}{2} \cdot \frac{5}{2} + \frac{1}{2} \cdot \frac{3}{2} - 2 \cdot 3}{\frac{15}{2}} = \frac{24}{30}$$

$${}^{2}P_{3/2}: L = 1, S = \frac{1}{2}, J = \frac{3}{2}$$

$$m_{J1} = -\frac{3}{2}, -\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{3}{2}$$

$$g_1 = 1 + \frac{\frac{18}{4} - 2}{\frac{15}{2}} = \frac{2}{3}$$

Правило отбора: $\Delta m_J = 0, \pm 1.$

$$-\frac{3}{2} \to -\frac{3}{2} : \Delta\omega = \Delta\omega_0(-\frac{3}{2} \cdot \frac{24}{30} + \frac{3}{2} \cdot \frac{2}{3}) = -\frac{1}{5}\Delta\omega_0$$

Считаем $\Delta \omega$ для чисел:

$$-\frac{3}{2} \to -\frac{1}{2}; \quad -\frac{1}{2} \to -\frac{1}{2}; \quad -\frac{1}{2} \to \frac{1}{2};$$
$$\frac{1}{2} \to \frac{1}{2}; \quad \frac{1}{2} \to \frac{3}{2}; \quad \frac{3}{2} \to \frac{3}{2};$$

И находим разность между двумя $\Delta\omega$.

Пункт б считается по аналогии.

5.11: Найти значения температуры, при которых средняя кинетическая энергия поступательного движения молекул H_2 и N_2 равна их вращательной энергии в состоянии с квантовым числом J=1.

Основная идея: записываем энергию вращательного движения молекулы ($E_J=\frac{\hbar^2}{2I}J(J+1)$), где I – момент инерции молекулы, J – вращательное квантовое число; приравниваем к значению $\frac{3}{2}kT$, где k – постоянная Больцмана ($1.38\cdot 10^{-23}$ Дж · K^{-1}), T – температура; выражаем и находим значение для каждой из молекул.

5.12:

5.13:

5.14:

5.15: Для двухатомной молекулы известны интервалы между тремя последовательными вращательными уровнями $\Delta E_1=0,20~\text{МэВ}$

Используемая формула:

$$E_r = \frac{\hbar^2}{2I}J(J+1)$$

Запишем формулы для вращательных уровней:

$$E_{J1} = \frac{\hbar^2}{2I}J(J+1)$$

$$E_{J2} = \frac{\hbar^2}{2I}(J+1)(J+2) = \frac{\hbar^2}{2I}n(n+1)$$

$$E_{J3} = \frac{\hbar^2}{2I}(J+2)(J+3)$$

Сделав обозначение n = J + 1.

Распишем разность энергий через формулы для уровней:

$$\Delta E_1 = E_{J2} - E_{J1} = \frac{\hbar^2}{2I}((J+1)(J+2) - J(J+1)) = \frac{\hbar^2}{I}(J+1)$$

$$\Delta E_1 = E_{J2} - E_{J1} = \frac{\hbar^2}{2I}((J+2)(J+3) - (J+1)(J+2)) = \frac{\hbar^2}{I}(J+2)$$

Найдём значение J поделив ΔE_1 на ΔE_2 :

$$\frac{\Delta E_1}{\Delta E_2} = \frac{J+1}{J+2}$$

Сделав преобразования относительно J получим:

$$J = \frac{\Delta E_2 - 2\Delta E_1}{\Delta E_1 - \Delta E_2} = 1$$

Отсюда получаем значение для среднего уровня n=J+1=2. Для определение момента запишем:

$$\Delta E_2 - \Delta E_1 = \frac{\hbar^2}{I}(J + 2 - J - 1) \Rightarrow I = \frac{\hbar^2}{\Delta E_2 - \Delta E_1}$$

5.16: Оценить, сколько линий содержит чисто вращательный спектр молекул CO, момент инерции которых равен $I=1,44\cdot 10^{-39}$ е \cdot см 2 .

Возможно задача не допоставлена и нехватает $\omega = 4.1 \cdot 10^{14} {
m c}^{-1}.$

Решение:

Искомое число линий должно быть равно числу вращательный уровней между нулевым и первым возбужденным колебательными уровняит ($\nu=0$ и $\nu=1$), интервал между которыми согласно формуле:

$$E_{\nu} = (\nu + \frac{1}{2})\hbar\omega$$

равен $\hbar\omega$. Задача, таким образом, сводиться к определению максимального вращательного квантового числа r уровня с энергией $\hbar\omega$. Учитывая формулу:

$$E_r = \frac{\hbar^2}{2I}r(r+1)$$

запишем

$$\hbar\omega = \frac{\hbar^2}{2I}r(r+1)$$

откуда

$$r^2 + r - \frac{2I\omega}{\hbar} = 0$$

Решение этого уравнения даёт $r_{\text{макс}}$:

$$r_{\mathrm{MAKC}} = \frac{-1 + \sqrt{1 + 4(2I\omega/\hbar}}{2} \approx \frac{2I\omega}{\hbar} = 33$$

Следовательно, чисто вращательных спектр данной молекулы содержит около 30 линий.

5.17: