#### **NYILATKOZAT**

Név: Kürti Zoltán

ELTE Természettudományi Kar, szak: fizika BSc.

NEPTUN azonosító: DF4JJT

Szakdolgozat címe:

Falak közé zárt kvantum részecske homogén térben: "Schrödinger macskája dobozban"

A szakdolgozat szerzőjeként fegyelmi felelősségem tudatában kijelentem, hogy a dolgozatom önálló szellemi alkotásom, abban a hivatkozások és idézések standard szabályait következetesen alkalmaztam, mások által írt részeket a megfelelő idézés nélkül nem használtam fel.

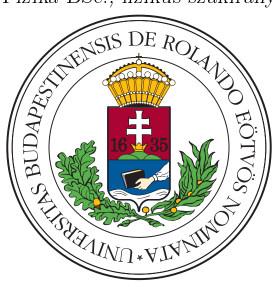
Budapest, 20<sub>21.</sub> május 30.

Knuti Zolfan a hallgató aláirása

# SZAKDOLGOZAT

# Falak közé zárt kvantum részecske homogén térben: "Schrödinger macskája dobozban"

KÜRTI ZOLTÁN
Fizika BSc., fizikus szakirány



Témavezetők:

DR. CSERTI JÓZSEF egyetemi tanár

DR. GYÖRGYI GÉZA egyetemi docens

Eötvös Loránd Tudományegyetem Komplex Rendszerek Fizikája Tanszék 2021

#### Kivonat

Kvantummechanikai iskolapélda a homogén térbe helyezett egydimenziós részecske. Ezt három dimenzióra kiterjesztve és két fal közé zárva keressük az energia sajátállapotokat. Annyi előrelátható, hogy a nyílt vagy félig nyílt esetekben használható, reguláris Airy függvény itt nem elegendő a megoldáshoz, ennyiben túlmegyünk a tankönyvi feladaton. Az aszimptotikus függvényalakok segítségével előállítjuk a magasan gerjesztett állapotok energiáit és hullámfüggvényeit, s ezeket összehasonlítjuk a közvetlenül a Bohr–Sommerfeld-módszerrel kapott eredménnyel. Numerikusan szemléltetjük fizikailag érdekes kezdőállapotok időfejlődését. Vizsgáljuk a rezolvenst és az állapotsűrűséget.

# Tartalomjegyzék

| 1.           | Bev  | ezetés                                       | 1  |
|--------------|------|--|----|
| 2.           | A d  | obozba zárt részecske homogén térben         | 2  |
|              | 2.1. | Három dimenzióban                            | 2  |
|              | 2.2. | Egy dimenzióban                              | 3  |
|              |      | 2.2.1. $F = 0$ eset                          | 4  |
|              |      | 2.2.2. Airy függvények                       | 4  |
|              |      | 2.2.3. Véges $F$ eset                        | 6  |
|              |      | 2.2.4. Falak nélküli eset                    | 9  |
| 3.           | Szer | niklasszikus közelítés                       | 10 |
|              | 3.1. | Szemiklasszikus energiaszintek               | 10 |
|              | 3.2. | Összehasonlítás az egzakt eredménnyel        | 13 |
|              | 3.3. | Airy függvények aszimptotikája               | 14 |
| 4.           | Hon  | nogén tér Green-függvénye                    | 15 |
|              | 4.1. | Egzakt Green-függvény                        | 17 |
|              | 4.2. | Green-függvény határesetei                   | 20 |
|              | 4.3. | Állapotsűrűség                               | 23 |
|              | 4.4. | Perturbációszámítás                          | 25 |
| 5.           | Össz | zegzés                                       | 31 |
| Α.           | Szal | oad részecske gyorsuló koordinátarendszerben | 31 |
| в.           | Nun  | nerikus számítások                           | 31 |
|              | B.1. | Hullámfüggvény időfejlődése                  | 32 |
|              |      | B.1.1. 1D                                    | 32 |
|              |      | B.1.2. 2D                                    | 32 |
|              | B.2. | Momentumok időfejlődése                      | 32 |
| Hivatkozások |      |  |    |

# Ábrák jegyzéke

| 2.1. | Airy-függvények  | 5  |
|------|--|----|
| 2.2. | Egzakt energiaszintek  | 7  |
| 2.3. | Sajátállapotok   | 8  |
| 3.1. | Szemiklasszikus energiaszintek                               | 11 |
| 3.2. | Szemiklasszikus állapotszám                                  | 12 |
| 3.3. | Végtelen potenciálgödör energiaszintjei                      | 13 |
| 4.1. | Egy dimenziós Green-függvény                                 | 19 |
| 4.2. | Két dimenziós Green-függvény                                 | 20 |
| 4.3. | Állapotsűrűség   | 23 |
| 4.4. | Állapotok száma  | 24 |
| 4.5. | A Green-függvény perturbációs sorának konvergencia sebessége | 28 |
| 4.6. | A Green-függvény perturbációs sorának konvergenciatartománya | 30 |

#### 1. Bevezetés

A dolgozat címében a méréselméleti utalás ellenére a dolgozatban nem foglalkozunk méréselméleti kérdésekkel. A cím csupán a dobozba zárt macska (feltételezhetően homogén gravitációs térben) és a dobozba zárt és homogén térbe helyezett kvantum részecske hasonlóságára utal.

A dolgozatban tárgyalt rendszer egy belső szabadsági fokokkal nem rendelkező résecske vizsgálata homogén erőtérben, különböző határfeltételekkel. A központi probléma a zárt doboznak megfelelő határfeltétel, egy vagy három dimenzióban. Egy dimenzióban vizsgáljuk az alulról zárt, felülről nyitott dobozt, (úgyevezett "quantum bouncer" [1], [2], [3]), valamint a falak nélküli csupán a lineáris potenciálnak alávetett részecskét [4, 137-138.o.].

Az irodalomban több helyen megtalálható a "quantum bouncer" ahogy ezt előzőleg említettük, valamint [5], [6] és [7] (utóbbi a a V=k|x| potenciált vizsgálja, ami triviális kiterjesztése a "quantum bouncer" problémának a Dirichlet-határfeltételen kívül a Neumann-határfeltétellel kapott állapotok megengedésével) tankönyvekben is, külön elnevezés nélkül. Ezekben a forrásokban mind csak az Ai Airy-függvény merül fel, a Bi esetleges fizikai jelentőségéről nincs szó, a végtelen beli exponenciális növekedés miatt nem vizsgálják. Az Ai függvény természetesen felmerül minden szemiklasszikus közelítéssel foglalkozó tankönyvben, hiszen az analitikus fordulópontokban a szemiklasszikus megoldásokat az Ai függvény aszimptotikája illeszti össze. A [8] cikkben felmerül a Bi függvény is, mivel a véges potenciálgödröt vizsgálják és ebben az esetben csak az egyik tartományból lehet kizárni a Bi függvényt a végtelenben való növekedése miatt. A dolgozatban részletesebben kidolgozzuk ezt a problémát a végtelen mély potenciálgödör esetét. Érdemes megjegyezni hogy az említett rendszerek Green-függvényeiben felmerül a Bi Airy-függvény, még a falak nélküli esetben is. Az irodalom ismeretében nagy pedagógiai jelentése van a Bi Airy-függvények vizsgálata a kvantummechanikában, hiszen a lineáris potenciál a szabad részecske után az egyik legegyszerűbb rendszer. Klasszikus mechanikában is a szabad részecske tárgyalása után gyakran az egyenletesen gyorsuló részecske tárgyalása következik, így a kvantummechanika bevezetése szempontjából kritikus, hogy a klasszikus mechanika második példáját alaposan tárgyalják a tankönyvek.

#### SZILFIZ ALKALMAZÁS

A dolgozat első részét a három dimenziós dobozba zárt részecske tárgyalásával kezdjük, tetszőleges irányú homogén erőtérben, és három egy dimenziós egyenletre redukáljuk a Schrödinger-egyenletet. A dolgozat további részében főleg az egy dimenziós problémát

vizsgáljuk. Az Airy-függvények alapvető matematikai tulajdonságainak bemutatása után analitikus megoldást mutatunk az egy dimenziós zárt doboz esetére. Az energiaszintekre vonatkozó transzcendens egyenletet leszámítva a sajátfüggvényekre és normálási faktoraikra explicit analitikus képleteket vezetünk le. Röviden tárgyaljuk a falak nélküli esetet, és a hozzá tartozó sajátállaptok normálását és teljességi relációját. A dolgozat második részében a szemiklasszikus közelítést vizsgáljuk. Összevetjük a szemiklasszikus és egyéb közelítésekkel kapott energiaszinteket az egzakt implicit egyenletből kapott energiákkal, és megadjuk a Airy-függvények aszimptotikus viselkedését a szemiklasszikus közelítés alapján. A dolgozat harmadik részében az egy dimenziós eset Green-függvényét vizsgáljuk. Explicit analitikus képletet vezetünk le a zárt doboz esetére. Ezen Green-függvény határeseteiként levezetjük az egy fallal határolt, és a fal nélküli rendszer Green-függvényét. Utóbbi esetében a határeset a Green-függvény diszkrét pólusai vágássá alakulnak a komplex energiasíkon. Ez után a dobozba zárt rendszer állapotsűrűségét és a fal nélküli rendszer lokális állapotsűrűségét meghatározzuk a Green-függvényeik alapján. Végül a Greenfüggyények perturbációs sorát vizsgáljuk numerikusan, a zárt doboz Green-függyényén szemléltetjük, hogy a perturbációs tag triviális változtatása, az egység operátor számszorosának levonása, drámaian javíthatja a perturbációs sor konvergencia tartományát és sebességét valamint numerikus módszerek esetén a pontosságát is. Végül a függelékben bemutatjuk a Schrödinger-egyenlet időfejlődését ábrázoló kód működését.

# 2. A dobozba zárt részecske homogén térben

#### 2.1. Három dimenzióban

A rendszer egy téglatest alakú dobozba zárt részecske. A doboz mérete  $L_x$ ,  $L_y$  és  $L_z$ . A dobozban homogén erőtér hat a részecskére, azaz  $\mathbf{F} = \text{const.}$  A potenciál így  $V(x,y,z) = -F_x x - F_y y - F_z z$ . A rendszer időfüggő Schrödinger-egyenlete

$$i\hbar \frac{\partial \psi(x,y,z,t)}{\partial t} = -\frac{\hbar^2}{2m} \Delta \psi(x,y,z,t) + V(x,y,z)\psi(x,y,z,t). \tag{2.1}$$

Az egyenlet kezdőfeltétele egy kezdeti állapot  $t_0$ -ban,  $\psi(x,y,z,t_0)=\psi_0(x,y,z)$ , az egyenlet határfeltételei pedig a hullámfüggvény határokon való eltűnése,  $0=\psi|_{x=0}=\psi|_{x=L_x}=\psi|_{y=0}=\psi|_{y=L_y}=\psi|_{z=0}=\psi|_{z=L_z}$ . Mivel ez a potenciál lineáris x,y és z-ben, a Schrödinger-egyenlet szeparálható a

$$\psi_{klm}(x, y, z, t) = e^{-\frac{iE_{klm}}{\hbar}t} \psi_k^{(1)}(x) \psi_l^{(2)}(y) \psi_m^{(3)}(z)$$
(2.2)

próbafüggvénnyel. A  $\psi_n^{(i)}$  függvényekre így az egy dimenziós stacionárius Schrödingeregyenlet vonatkozik. A  $\psi^{(i)}$ -re vonatkozó egyenlet

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\frac{d^2\psi_k^{(i)}(x_i)}{dx_i^2} + F_i x_i \psi_k^{(i)}(x) = E_k^{(i)} \psi_k^{(i)}(x_i), \tag{2.3}$$

a határfeltételek  $\psi_k^{(i)}\Big|_{x_i=0} = \psi_k^{(i)}\Big|_{x_i=L_i} = 0$ . Az  $E_{klm}$  energia a három egy dimenziós stacionárius Schrödinger-egyenlet sajátenergiáinak összege,

$$E_{klm} = E_k^{(1)} + E_l^{(2)} + E_m^{(3)}. (2.4)$$

A (2.1) egyenlet általános megoldása a (2.2) próbafüggvények kezdőfeltételhez illesztett lineáris kombinációja,

$$\psi(x, y, z, t) = \sum_{klm} C_{klm} \psi_{klm}(x, y, z, t). \tag{2.5}$$

 $C_{klm}$  együtthatók meghatározásához a szokásos hely reprezentáció beli skalárszorzást kell használni,

$$C_{klm} = \frac{1}{N_{klm}} \int_0^{L_x} dx \int_0^{L_y} dy \int_0^{L_z} dz \, \psi_{klm}(x, y, z, t = 0)^* \psi_0(x, y, z), \tag{2.6}$$

$$N_{klm} = \int_0^{L_x} dx \int_0^{L_y} dy \int_0^{L_z} dz \, |\psi_{klm}(x, y, z, t = 0)|^2.$$
 (2.7)

A (2.6) egyenlet nem egyszerűsíthető tovább általános  $\psi_0$  esetén, viszont a (2.7) igen. Mivel  $\psi_{klm}$  szorzat alakú, nem kell a tripla integrált elvégezni, elég csak három egyszeres integrál szorzatát kiszámítani. Ez numerikus számításokban jelentős.

$$N_{klm} = N_k^{(x)} N_l^{(y)} N_m^{(z)}, (2.8)$$

ahol az egyes N tagok az egy dimenziós sajátfüggvények normájaként vannak definiálva.

$$N_k^{(i)} = \int_0^{L_i} dx_i \left| \psi_k^{(i)}(x_i) \right|^2. \tag{2.9}$$

A továbbiakban az egy dimenziós probléma részleteit vizsgáljuk.

# 2.2. Egy dimenzióban

Az egy dimenziós probléma tárgyalásának két esete van aszerint, hogy  $\boldsymbol{F}$  megfelelő komponense 0-e. Amennyiben a komponens 0, a feladat a szabad részecske utáni legelemibb probléma megoldása: a végtelen potenciálgödör. Amennyiben  $\boldsymbol{F}$  komponense nem 0, a megoldandó egyenlet az Airy-egyenletre [9] hasonlít, és az Airy függvények rövid vizsgálata után az energia sajátfüggvényeket megadjuk az Airy függvények kombinációjaként.

#### **2.2.1.** F = 0 eset

Az F=0 eset megoldása egyszerű, az egyik legalapvetőbb példa egyszerű kvantum-mechanikai rendszerekre. A sajátfüggvények

$$\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{n\pi x}{L}\right),\tag{2.10}$$

 $(n=1,2,\dots)$ , a normálási faktorok

$$N_n = 1. (2.11)$$

Minden sajátfüggvény egyre normált szinusz függvény, melyek n-1 helyen veszik fel a 0 értéket x=0 és x=L között. Sajátenergiáik

$$E_n = \frac{n^2 \pi^2 \hbar^2}{2mL^2}. (2.12)$$

Ezek az energiaszintek hasznosak lesznek a numerikus számításokban az  $F \neq 0$  eseten is.

#### 2.2.2. Airy függvények

Az Airy egyenlet

$$\frac{d^2y}{dx^2} - xy = 0, (2.13)$$

ennek az egyenletnek a megfelelő kezdőfeltételekhez illesztett megoldásai az úgynevezett Airy-függvények, Ai(x) és Bi(x).

Az Airy-függvények szorosan kapcsolódnak a Bessel-függvényekhez. Ez jelentős mind az aszimptotikus alakjuk meghatározásához, mind a függvények numerikus kiértékeléséhez. A megoldást

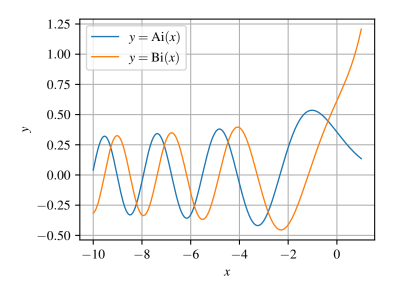
$$y(x) = x^{\frac{1}{2}}v\left(\frac{2}{3}x^{\frac{3}{2}}\right) \tag{2.14}$$

alakban keresve a  $x \ge 0$  tartományban a v(x)-re vonatkozó egyenlet a módosított Besselegyenlet  $t = \frac{2}{3}x^{\frac{3}{2}}$  bevezetésével.

$$t^{2}\frac{d^{2}v(t)}{dt^{2}} + t\frac{dv(t)}{dt} - \left(t^{2} + \frac{1}{9}\right)v(t) = 0$$
 (2.15)

Leolvasható, hogy  $\nu^2=\frac{1}{9}$ , azaz a v(x)-re vonatkozó egyenlet megoldásai az  $I_{\frac{1}{3}}(x)$  és  $I_{-\frac{1}{3}}(x)$  módosított Bessel-függvények lineáris kombinációi. A két hagyományosan választott lineáris kombinációk a következőek:

$$Ai(x) = \frac{\sqrt{x}}{3} \left( I_{-\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) - I_{\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) \right)$$
 (2.16)



2.1. ábra. Ai(x) és Bi(x) grafikonja.

$$Bi(x) = \sqrt{\frac{x}{3}} \left( I_{-\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) + I_{\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) \right). \tag{2.17}$$

 $x \leq 0$  tartományban

$$y(x) = (-x)^{\frac{1}{2}}v\left(\frac{2}{3}(-x)^{\frac{3}{2}}\right)$$
 (2.18)

alakban keresve a megoldást a v(x)-re kapott egyenlet a Bessel-egyenlet, megint  $v^2 = \frac{1}{9}$ .

$$t^{2}\frac{d^{2}v(t)}{dt^{2}} + t\frac{dv(t)}{dt} + \left(t^{2} - \frac{1}{9}\right)v(t) = 0$$
(2.19)

Az x=0 pontban megkövetelt analitikusságnak megfelelően  $x\geq 0$  esetén

$$Ai(-x) = \frac{\sqrt{x}}{3} \left( J_{-\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) - J_{\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) \right)$$
 (2.20)

$$Bi(-x) = \sqrt{\frac{x}{3}} \left( J_{-\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) + J_{\frac{1}{3}} \left( \frac{2}{3} x^{\frac{3}{2}} \right) \right), \tag{2.21}$$

ahol  $J_{\nu}(x)$  a Bessel-függvények. Érdemes definiálni a

$$Ti(x) = \frac{Ai(x)}{Bi(x)}$$
 (2.22)

függvényt.

Az  $x \to \infty$  aszimptotikus alakok megkaphatóak a Bessel-függvények aszimptotikus alakjából:

$$Ai(-x) = \frac{1}{\sqrt{\pi}x^{1/4}}\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) + \mathcal{O}(x^{-5/4}), \qquad (2.23)$$

Bi 
$$(-x) = -\frac{1}{\sqrt{\pi}x^{1/4}}\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) + \mathcal{O}\left(x^{-5/4}\right),$$
 (2.24)

$$Ai(x) = \frac{1}{2\sqrt{\pi}x^{1/4}}e^{-\frac{2}{3}x^{\frac{3}{2}}} + \mathcal{O}\left(x^{-5/4}\right), \tag{2.25}$$

$$Bi(x) = \frac{1}{\sqrt{\pi}x^{1/4}}e^{\frac{2}{3}x^{\frac{3}{2}}} + \mathcal{O}\left(x^{-5/4}\right). \tag{2.26}$$

A Ti(x) definíciójába behelyettesítve (2.23) és (2.24) egyenleteket

$$\operatorname{Ti}(-x) = -\cot\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) + \mathcal{O}\left(x^{-5/4}\right).$$
 (2.27)

Az állapotok normájának kiszámításához szükség van az Airy-függvények szorzatának integráljára. [10] (A.16) szerint

$$\int y^2 \, dx = xy^2 - {y'}^2,\tag{2.28}$$

ahol y az Airy egyenlet tetszőleges megoldása. Ezen egyenlet segítségével tetszőleges kötött állapot normája meghatározható, azonban az esetleges szórási állapottok normálásához a Dirac-delta függvénnyel kapcsolatos relációra lesz szükség [4] (3.108),

$$\frac{1}{\alpha^2} \int_{-\infty}^{\infty} \operatorname{Ai}\left(\frac{x+a}{\alpha}\right) \operatorname{Ai}\left(\frac{x+b}{\alpha}\right) dx = \delta(a-b)$$
 (2.29)

A Green-függvény meghatározása közben felmerül a Wronski-determinánsa az Airy-függvényeknek, ez [11] (9.2.7) szerint

$$\mathcal{W}\{\operatorname{Ai}(x),\operatorname{Bi}(x)\} = \operatorname{Ai}(x)\operatorname{Bi}'(x) - \operatorname{Bi}(x)\operatorname{Ai}'(x) = \frac{1}{\pi}.$$
 (2.30)

#### 2.2.3. Véges F eset

A (2.13) egyenlet (2.3) alakúra hozható a

$$x = ax' - bE, (2.31)$$

$$y(x) = y(ax' - bE) \tag{2.32}$$

helyettesítés<br/>ekkel. A helyettesítés után  $\frac{d}{dx} = \frac{1}{a} \frac{d}{dx'}$ , és a (2.13) alakja

$$\frac{d^2y(ax - bE)}{dx'^2} - (a^3x - a^2bE)y(ax - bE) = 0.$$
 (2.33)

Ezt az egyenletet összevetve (2.3) egyenlettel a és b értéke leolvasható.

$$a = \sqrt[3]{\frac{2mF}{\hbar^2}},\tag{2.34}$$

$$b = \sqrt[3]{\frac{2m}{\hbar^2 F^2}}. (2.35)$$

Az egy dimenziós időfüggetlen Schrödinger-egyenlet megoldása

$$\psi(x) = c_1 \operatorname{Ai}(ax - bE) + c_2 \operatorname{Bi}(ax - bE), \tag{2.36}$$

melyet a határfeltételekhez kell illeszteni,

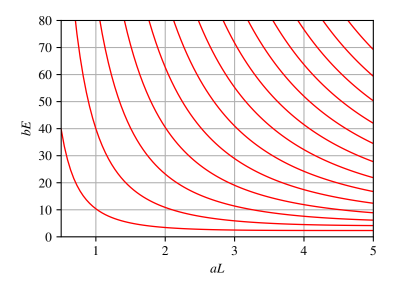
$$\psi(0) = \psi(L) = 0. \tag{2.37}$$

A  $\psi(0) = 0$  feltételből következik, hogy  $\psi \propto \text{Bi}(-bE) \, \text{Ai}(ax - bE) - \text{Ai}(-bE) \, \text{Bi}(ax - bE)$ . A második határfeltétel pedig meghatározza a lehetséges energiákat,

$$0 = \psi(L) = \operatorname{Bi}(-bE)\operatorname{Ai}(aL - bE) - \operatorname{Ai}(-bE)\operatorname{Bi}(aL - bE). \tag{2.38}$$

Felhasználva a Ti(x) függvényt, az egyenlet kompakt és jól közelíthető alakra hozható,

$$Ti(aL - bE) - Ti(-bE) = 0. (2.39)$$



2.2. ábra. Egzakt energia szintek, bE és aL közötti relációval ábrázolva. Az ába jobb alsó sarkán látható, hogy  $E \ll FL$  esetén az energiaszintek L-től függetlenek lesznek, mivel a félvégtelen tér beli homogén tér energiaszintjeit közelítik.

Amikor  $FL \ll \frac{\pi^2 \hbar^2}{2mL^2}$ , a potenciál jól közelíthető konstans potenciállal, mivel az alapállapot energiájához képest is elhanyagolható a lineáris potenciál eltérése a konstans potenciáltól. Eben a esetben  $E \propto n^2$ .  $E \ll FL$  esetben az energiaszintek jó közelítéssel konstanssá

válnak. Ennek az oka, hogy  $\lim_{L\to\infty} \psi(x) = \alpha \operatorname{Ai}(ax-b)$ , mert a Bi(x) exponenciálisan növekszik nagy x-ek esetén. Ebben az eseten az energiaszinteket a Ai(-bE) = 0 egyenlet határozza meg. Ezeket az aszimptotikus viselkedéseket a 2.2. ábra jól mutatja, később a Szemiklasszikus közelítés vizsgálata során részletesebben tárgyaljuk.

$$\psi_k(x) = \operatorname{Bi}(-bE_k)\operatorname{Ai}(ax - bE_k) - \operatorname{Ai}(-bE_k)\operatorname{Bi}(ax - bE_k)$$
(2.40)

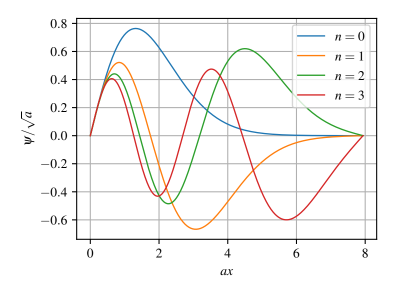
sajátállapotokhoz tartozó normálás analitikusan meghatározható. Mivel  $\psi_k$  sajátállapotok valós értékűek,  $|\psi_k(x)|^2 = \psi_k(x)^2$ , így a (2.28) egyenlet közvetlenül alkalmazható,

$$N_{k} = \int_{0}^{L} dx |\psi_{k}(x)|^{2}$$

$$= \left(x - \frac{bE_{k}}{a}\right) \psi_{k}(x)^{2} - \frac{1}{a^{3}} \psi'_{k}(x)^{2} \Big|_{x=0}^{x=L}$$

$$= \frac{1}{a\pi^{2}} - \frac{1}{a} \left(\text{Bi}(-bE) \text{Ai}'(aL - bE) - \text{Ai}(-bE) \text{Bi}'(aL - bE)\right)^{2}.$$
(2.41)

A  $\psi_k$ -t tartalmazó tagok kiesnek a határokon, mert a határfeltételeknek megfelelően  $\psi_k = 0$  x = 0 és x = L-ben. A maradék tag x = 0-beli értéke  $\frac{1}{\pi^2}$  az Airy-függvények Wronski-determinánsa (2.30) miatt. A 2.3. ábra az első néhány sajátállapotot szemlélteti, 1-re normálva az  $N_k$  együtthatók segítségével.



2.3. ábra. Az első 4 energia sajátállapot aL=8 hosszúságú doboz esetén, 1-re normálva, azaz  $\frac{1}{\sqrt{N_n}}\psi_n(x)$  függvényeket ábrázolva (n=0,1,2,3).

#### 2.2.4. Falak nélküli eset

Falak hiányában a Schrödinger-egyenlet továbbra is (2.3), azonban a határfeltételek különböznek. A fizikai kép az, hogy V(x) = Fx potenciál esetén az  $x \to \infty$ -ből nem jönnek részecskék, és nem is tartózkodnak ott. Ezek problémás állapotok lennének, végtelen energiával rendelkeznének. Tehát a szórásállapotokra vonatkozó feltétel, hogy

$$\lim_{x \to \infty} \psi(x) = 0. \tag{2.42}$$

Mivel itt folytonos spektrumról van szó, az eddigi normálás helyett az állapotokat Diracdeltára kell normálni. Ebben a feladatban az energia és energia sajátállapot között egy az egyhez megfeleltetés van, ellenben a jól ismert szabad részecske esetével. Ennek oka, hogy itt  $x \to \infty$ -ből nem jönnek részecskék. Ennek következtében az a sajátállapotokat  $|E\rangle$ egyértelmen jelöli. A (2.42) feltétel azt jelenti, hogy az Airy-függvények közül a Bi(ax-bE)nem szerepel a lineáris kominációban, a megoldás tisztán az Ai(ax-bE) függvény lesz,

$$\langle x \mid E \rangle = N \operatorname{Ai}(ax - bE).$$
 (2.43)

A szórásállapotokra vonatkozó normálási feltétel

$$\langle E \mid E' \rangle = \delta(E - E').$$
 (2.44)

Ez alapján N meghatározható (2.29) azonosság felhasználásával,

$$\delta(E - E') = N^2 \int_{-\infty}^{\infty} \operatorname{Ai}(ax - bE) \operatorname{Ai}(ax - bE') dx$$

$$= N^2 \frac{1}{ab} \delta(E - E'). \tag{2.45}$$

Ez alapján  $N = \sqrt{ab} = \sqrt[3]{\frac{2m}{\hbar^2 \sqrt{F}}}$ , és

$$\langle x \mid E \rangle = \psi_E(x) = \sqrt{ab} \operatorname{Ai}(ax - bE).$$
 (2.46)

A teljességi reláció is leellenőrizhető a (2.29) egyenlet alapján,

$$\int_{-\infty}^{\infty} dE |E\rangle \langle E| = ab \int_{-\infty}^{\infty} dE \int_{-\infty}^{\infty} dx \int_{-\infty}^{\infty} dy \operatorname{Ai}(ax - bE) \operatorname{Ai}(ay - bE) |x\rangle \langle y|$$

$$= \int_{-\infty}^{\infty} dx \int_{-\infty}^{\infty} dy \, \delta(x - y) |x\rangle \langle y|$$

$$= \hat{I}.$$
(2.47)

A (2.45) egyenlet a  $\hat{H}$  operátor hermitikusságából következik, hiszen a hermitikus operátorok sajátállapotai ortogonálisak egymásra. A (2.47) teljességi reláció is arra utal, hogy az összes fizikai sajátállapotot megtaláltuk a csupán Ai(x) függvényt tartalmazó állapotok keresésével. Ha hiányozna valamely fizikai állapot, akkor nem lehetne a megtalált sajátfüggvények lineáris kombinációjaként tetszőleges hullámfüggvényt előállítani, és így a teljességi reláció nem teljesülne.

Érdemes a fizikai intuícióval összevetni az Airy-függvény Fourier-transzformáltját. Az Airy-függény Fourier transzformáltja

$$\int_{-\infty}^{\infty} \operatorname{Ai}(x)e^{-ikx} dx = e^{ik^3/3}.$$
 (2.48)

Ez azt jelenti, hogy az impulzus térben a hullámfüggvény

$$\psi_E(p) = \frac{1}{\sqrt{2\pi F\hbar}} \exp\left(i\left(\frac{1}{3}\left(\frac{p}{a\hbar}\right)^3 - \frac{pE}{F\hbar}\right)\right),\tag{2.49}$$

$$|\psi_E(p)|^2 = \frac{1}{2\pi F\hbar}.$$
 (2.50)

Az impulzus hullámfüggvény amplitúdója nem függ az impulzustól! Ez nem meglepő, mert a klasszikus esetben az impulzus időfejlődése

$$p(t) = -Ft + p_0, (2.51)$$

tehát minden részecske egy kis dp tartományban dp/F időt tölt, adott impulzushoz tartozó részecskesűrűség értéke független az impulzustól. Ennek a klasszikus fizika beli megállapításnak a megfelelője, hogy  $|\psi_E(p)|^2$  p-től független.

# 3. Szemiklasszikus közelítés

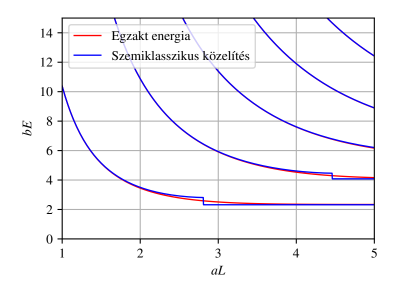
# 3.1. Szemiklasszikus energiaszintek

A dobozba zárt részecske esetében két esetet kell vizsgálni a szemiklasszikus energiaszintek meghatározásához. Az első eset, amikor az energia E < FL, tehát a fordulópont a második fal elérése előtt van. Ebben az esetben a Maslov index  $\frac{3}{4}$  [12] (2.4.1 fejezet). Az x = 0 fordulópontban a szemiklasszikus hullámfüggvény  $\frac{\pi}{4}$  fázist vesz fel, az x = E/Ffordulópontban pedig  $\frac{\pi}{2}$  fázist vesz fel,

$$\left(n + \frac{3}{4}\right)h = \oint p \, dq = 2 \int_0^{E/F} \sqrt{2m \left(E - Fx\right)} \, dx = \frac{4\sqrt{2m}}{3F} E^{3/2}.$$
 (3.1)

A második eset amikor E > FL, ekkor a fordulópontok 0-ban és L-ben vannak, és a Maslov index 1. Mind az x = 0, mind az x = L fordulópontban  $\frac{\pi}{2}$  fázis vesz fel a szemiklasszikus hullámfüggvény,

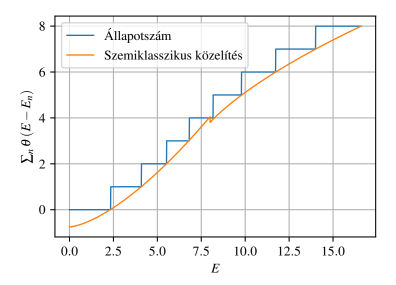
$$(n+1)h = \oint p \, dq = 2 \int_0^L \sqrt{2m(E-Fx)} \, dx = \frac{4\sqrt{2m}}{3F} \left( E^{3/2} - (E-FL)^{3/2} \right). \quad (3.2)$$



3.1. ábra. Az ábrán a szemiklasszikus energiaszintek összehasonlítása látható az egzakt energiaszintekkel. Ez az ábra is a bE és aL közötti relációt ábrázolja. A szemiklasszikus közelítés nagy kvantumszámok illetve ebben a esetben  $E\gg FL$  esetén is pontos. Utóbbi oka, hogy ebben az esetben a potenciál elhanyagolható, és a potenciál nélküli végtelen potenciálgödör energiaszintjeit pedig a szemiklasszikus közelítés egzaktul megadja.

Előfordulhat, hogy valamely n-re egyszerre van (3.1) és (3.2) egyszerre van megoldása, ahol E a megfelelő tartományba esik. Ez azt jelenti, hogy a szemiklasszikus közelítés hibáján belül nem lehet meghatározni, hogy a valódi energiszint FL felett, vagy alatt van. A 3.1. ábra az E-L diagrammon szemlélteti a szemiklasszikus köelítés pontosságát. Két különböző esetben is pontos a szemiklasszikus közelítés. Nagy kvantumszámok esetében általánosságban is igaz, hogy pontos a szemiklasszikus közelítés. Ezen felül  $E \gg FL$  esetében is pontos, ennek oka, hogy ilyenkor a lineáris potenciál elhanyagolható, viszont az így kapott problémát, a végtelen potenciálgödröt, a szemiklasszikus közelítés egzaktul írja le. A 3.2. ábra szemlélteti a szemiklasszikus és egzakt állapotszámok viszonyát.

A szemiklasszikus energiaszintekre vonatkozó egyenleteket minden esetben kézenfekvő az állapotok számának meghatározására használni, hiszen az egyenlet alapból n-re van rendezve a Maslov-indextől eltekintve.



3.2. ábra. A szemiklasszikus és egzakt energiaszintek összevetése. A kék vonal az egzakt energiák által meghatározott állapotszám. A narancssárga vonal pedig a (3.1) vagy a (3.2) (E és FL relációjától függően) egyenletekből kapott n az energia függvényében.

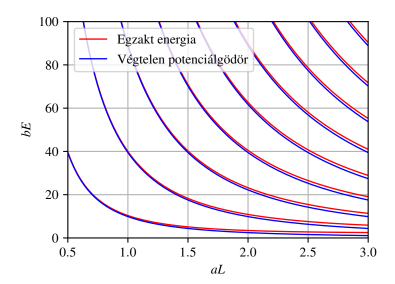
Amennyiben  $E\gg FL$  a (3.2) egyenleten a különbség az  $E^{3/2}$  függvény deriváltjának segítségével helyettesíthető,

$$(n+1)h \approx FL\frac{d}{dE}\left(\frac{4\sqrt{2m}}{3F}E^{3/2}\right) = 2\sqrt{2m}E^{1/2}L.$$
 (3.3)

Átrendezve az egyenletet energiára a megszokott végtelen potenciálgödör energiaszintjeit kapjuk,

$$E_n \approx \frac{(n+1)^2 h^2}{8mL^2}. (3.4)$$

Ezeket az energiaszinteket a 3.3. ábra összeveti az E-L diagrammon az egzakt energiaszintekkel.



3.3. ábra. Az ábrán a végtelen potenciálgödör és az egzakt energiaszintek összehasonlítása látható. Ez csak az  $E\gg FL$  esetben jó közelítés, a szemiklasszikus energiaszintek jóval pontosabbak.

# 3.2. Összehasonlítás az egzakt eredménnyel

A (2.39) egyenletet nagy bE illetve nagy bE-aL esetén a (2.27) közelítés alkalmazható,

$$\cot\left(\frac{2}{3}(bE - aL)^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) - \cot\left(\frac{2}{3}(bE)^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) = 0.$$
 (3.5)

A  $\cot(x)$  függvény  $\pi$ -ben periodikus, és mivel a  $(0,\pi)$  intervallumban szigorúan monoton csökken, a (3.5) egyenletnek csak akkor van megoldása, ha a  $\cot(x)$  függvények argumentumainak különbsége  $n\pi$ , azaz

$$\frac{2}{3} (bE)^{3/2} - \frac{2}{3} (bE - aL)^{3/2} = n\pi.$$
 (3.6)

Az a és b állandók behelyettesítésével ez az egyenlet a (3.2) egyenletet adja. Az n értéke ugyan különbözik 1-gyel a két egyenletben, viszont mivel n egész, ugyan azokat az energiaszinteket határozzák meg. Ennek nem feltétlenül kéne így lennie, viszont ebben az esetben a szemiklasszikus illetve az Airy-függvények aszimptotikus alakjából kapott közelítések egzaktul megegyeznek.

Amennyiben bE - aL negatív, a Ti(bE - aL) gyorsan lecseng, a (3.5) egyenlet bal oldalának első tagja elhanyagolható. Ennek a tagnak az elhanyagolásával a (3.1) egyenletet

kapjuk vissza. Ez a képlet felel meg az  $L \to \infty$  határesetnek, ami a féltérben pattogó labdát írja le.

#### 3.3. Airy függvények aszimptotikája

Klasszikus mechanikai megfontolások alapján meghatározhatóak az Airy-függvények aszimptotikus alakjai, a pontos fázistól eltekintve. Ez nem meglepő, mert a hullámfüggvény amplitúdója a megtalálási valószínűséggel van kapcsolatban. A hullámfüggvény lokális közelítése egy síkhullámmal, vagyis a fázis deriváltja az impulzussal van kapcsolatban. Így a klasszikus mechanika alapján lehet a hullámfüggvény amplitúdójára és fázisára következtetni.

A 2.2.4. fejezetben leírt rendszert vizsgáljuk, E=0 választásával, azaz a klasszikus esetben a fordulópont x=0-ban van. Kvantum mechanika szerint a megtalálási valószínűség  $|\psi|$ -tel arányos, klasszikus mechanikában pedig a dx tartományon való áthaladás idejével,  $\frac{dx}{v}$ -vel arányos. Mivel a kérdéses állapot szórásállapot, nem normálható. Ezért a valószínűségsknél csak arányosságról beszélhetünk, egy részecske rendszerre vonatkozó valószínűségsűrűségként nem értelmezhető. Egy lehetséges interpretáció a szórásállapotok esetében  $|\psi|^2$ -re, hogy nem kölcsönható részecske áramról van szó, és a részecskék sűrűsége  $|\psi|^2$ -tel arányos. A klasszikus esetben hasonló a helyzet, a  $\frac{dx}{v}$  a részecskesűrűséggel arányos. A két módon kapott részecskesűrűség egyenlőségének feltételezésével a hullámfüggvény amplitúdójának viselkedését kapjuk,

$$\frac{dx}{v} = \sqrt{-\frac{m}{2Fx}} dx \propto |\psi(x)|^2 dx,\tag{3.7}$$

a klasszikus mechanikából ismert energia megmaradás szerint. Átrendezve

$$\psi(x) \propto \frac{1}{\sqrt[4]{-x}}.\tag{3.8}$$

A hullámfüggvény fázisának meghatározása a de Broglie hullámhossz,  $p = \hbar k$ , és a klasszikus impulzus alapján történik. Abban az esetben, ha az amplitúdó ami közelítőleg megkapható az előző egyenletből, kicsit változik a de Broglie hullámhossz alatt,

$$\psi(x) \propto \exp\left(\pm i \int_{x_0}^x k(x') dx'\right),$$
 (3.9)

Attól függően, hogy a részecske +x vagy -x irányban halad. A klasszikus energia megmaradás meghatározza az impulzust, ami alapján a de Broglie hullámszám

$$k = \frac{\sqrt{2mF}}{\hbar}\sqrt{-x}. (3.10)$$

A k integrálja könnyen kiszámítható,

$$\int \frac{\sqrt{2mF}}{\hbar} \sqrt{-x} \, dx = \frac{2}{3} \left( -ax \right)^{3/2}. \tag{3.11}$$

A részecskeáram klasszikusan mindenhol 0, ebben a potenciálban minden részecske visszaesik. Ez a feltétel ekvivalens azzal a feltétellel, hogy  $\psi$  valós, azaz a (3.9) egyenletnek csak bizonyos kombinációi léphetnek fel. Ezt írja le az exponenciális függvény helyettesítése a szinusz függvénnyel, és a  $\phi_0$  fázistolás,

$$\psi(x) \propto \text{Ai}(ax) \approx \frac{1}{\sqrt[4]{-ax}} \sin\left(\frac{2}{3}(-ax)^{3/2} + \phi_0\right).$$
 (3.12)

Ez az egyenlet kombinálja a fázisra és az amplitúdóra vonatkozó feltételeket, és egyezik a (2.23) és a (2.24) aszimptotikus alakokkal.

Pozitív x esetén a kinetikus energia negatív lenne, ami formálisan képzetes de Broglie hullámhossznak felel meg. Ezen formális összefüggés alapján az aszimptotikus alak polinomiális részét leszámítva az aszimptotikus alakok

$$\operatorname{Ai}(x) \approx \exp\left(-\frac{2}{3}x^{3/2}\right),\tag{3.13}$$

$$\operatorname{Bi}(x) \approx \exp\left(\frac{2}{3}x^{3/2}\right).$$
 (3.14)

A polinomiális részt leszámítva ez egyezik a (2.25) és a (2.26) egyenletekkel.

# 4. Homogén tér Green-függvénye

A Green-függvény a szilárdtest fizika egyik legtöbbet használt eszköze. A mérhető és egyéb jelentős egyensúlyi mennyiségek gyakran egyszerűen kifejezhetőek a Greenfüggvénnyel, mint például a (lokális) állapotsűrűség, imaginárius idő használatával pedig termodinamikai mennyiségek: egy részecske operátorok egyensúlyi várható értéke, bizonyos esetekben még két részecske operátorok várható értéke is.

A frekvenciatér beli Green-függvény a Hamilton operátor rezolvenseként definiálható. A rezolvens, avagy a Green operátor

$$\hat{G}(E) = (E - \hat{H})^{-1} = \frac{1}{E - \hat{H}},$$
 (4.1)

és ezen operátorhoz tartozó magfüggvény, a Green függvény

$$G(x, y; E) = \langle x | \hat{G}(E) | y \rangle. \tag{4.2}$$

A projektor felbontással rendelkező operátorok függvényei felírhatóak összeg alakban is, ez a Green-operátor esetében

$$\hat{G}(E) = \sum_{n} \frac{|n\rangle \langle n|}{E - E_n}.$$
(4.3)

Több féle időfüggő Green-függvény van, ezek mind az időfüggő Schrödinger-egyenlet differenciálegyenletek elméletéből ismert Green-függvények, csupán a határfeltételekben különböznek. Amennyiben a Hamilton-operátor időfüggetlen,

$$G(x,y,t) = \frac{1}{2\pi\hbar} \int_{-\infty}^{\infty} dE G(x,y;E) e^{-\frac{i}{\hbar}Et}.$$
 (4.4)

Mivel G(x,y;E)-nek valós E mentén pólusai vannak, az integrál elvégzéséhez további előírásokra van szükség. A pólusok kerülési iránya határozza meg, hogy retardált vagy avanzsált Green-függvényt kapunk. A pólusok kerülési irányában különböző Green-függvények közötti különbség előállíthatóak a  $\hat{G}(E)e^{-\frac{i}{\hbar}Et}$  pólusai körül vett komplex E kontúrintegrálokkal. Ezen kontúrintegráloknak az eredménye a reziduumtétel szerint viszont nem más, mint a hullámfüggvénynek a pólushoz tartozó sajátállapotra vett projekciójának időfejlesztő operátora,

$$\frac{1}{2\pi\hbar i} \oint_{C_n} \hat{G}(E) e^{-\frac{i}{\hbar}Et} = |n\rangle \langle n| e^{-\frac{i}{\hbar}E_n t}, \tag{4.5}$$

ahol  $C_n$  pozitív irányítású  $\epsilon$  sugarú kör az n. pólus, azaz az n. sajátenergia körül. Ez tetszőleges állapotra hattatva megoldja az időfüggő Schrödinger-egyenletet, ezért lehet különböző kerülési irányokkal előírt Fourier szerű integrál időfüggő Green-függvény.

A retardált Green függvény kontúrra a pólusokat felülről, a pozitív képzetes résszel rendelkező irányban kerüli meg. Másképpen fogalmazva a kontúr a valós tengely, viszont a sajátenergiákat módosítva kell elvégezni az integrált,  $E_n \to E_n - i\epsilon$ , majd a számítás végén az  $\epsilon \to 0^+$  határesetet venni. Ez fizikailag annak felel meg, hogy a sajátállapotoknak van időbeli lecsengése,  $\epsilon$  időállandóval.

$$G_R(x,y,t) = \frac{1}{2\pi\hbar} \lim_{\epsilon \to 0^+} \int_{-\infty}^{\infty} dE G(x,y;E+i\epsilon) e^{-\frac{i}{\hbar}Et}, \tag{4.6}$$

ez a típusú Green-függvény a múltban 0 az időbeli lecsengés miatt. Egy másik nevezetes Green-függvény az avanzsált Green-függvény,

$$G_A(x,y,t) = \frac{1}{2\pi\hbar} \lim_{\epsilon \to 0^+} \int_{-\infty}^{\infty} dE G(x,y;E - i\epsilon) e^{-\frac{i}{\hbar}Et}, \tag{4.7}$$

ez a Green-függvény az előzőhöz hasonló logika alapján t > 0 esetén 0. A (4.5) egyenlet alapján e két Green-függvény különbsége előállítja az időfejlesztő operátor magját,

$$\hat{G}_{A}(t) - \hat{G}_{R}(t) = \sum_{n} \frac{1}{2\pi\hbar} \oint_{C_{n}} \hat{G}(E) e^{-\frac{i}{\hbar}Et} = i \sum_{n} |n\rangle \langle n| e^{-\frac{i}{\hbar}E_{n}t} = i\hat{U}(t).$$
 (4.8)

Ez a kontúrintegrál szummázás helyett egy kibővített kontúrral szerepel [13]-ban. A továbbiakban az egy dimenziós homogén tér Green-függvényével foglalkozunk.

#### 4.1. Egzakt Green-függvény

A Green-függvény név indokolt: a teljességi reláció beszúrásával látható, hogy a kvantummechanikai Green-függény megegyezik a differenciálegyenletek elméletéből ismert Greenfüggvénnyel.

$$\left(E - \hat{H}\right)\hat{G}\left(E\right) = \hat{I},\tag{4.9}$$

azaz

$$\int dx' \langle x | \left( E - \hat{H} \right) | x' \rangle \langle x' | \hat{G}(E) | y \rangle = \langle x | \hat{I} | y \rangle = \delta (x - y). \tag{4.10}$$

A  $\langle x|\left(E-\hat{H}\right)|x'\rangle$  maggal vett konvolúció az  $E-\hat{H}$  operátor hatása, ezért

$$\left(E - \hat{H}_x\right)G\left(x, y; E\right) = \delta\left(x - y\right),\tag{4.11}$$

amely a differenciálegyenletek elméletéből ismert Green-függvény definíciója. Ebben a konkrét esetben

$$\left(E + \frac{\hbar^2}{2m}\frac{\partial^2}{\partial x^2} - Fx\right)G(x, y; E) = \delta(x - y),$$
(4.12)

amely azt jelenti, hogy az x < y tartományban, illetve y < x tartományban a Greenfüggvény a homogén egyenlet megoldása. A homogén megoldások illesztését az eredeti differenciálegyenlet határfeltételei, valamint az x = y pontban a (4.12) egyenlet y körüli integrálásából kapott feltételek határozzák meg. A doboz falára vonatkozó határfeltételek

$$G(x, y; E)|_{x=0} = 0,$$
 (4.13)

$$G(x, y; E)|_{x=L} = 0.$$
 (4.14)

A 4.12. egyenlet xszerinti integrálja ykörüli  $\epsilon$ sugarú környezetében az  $\epsilon \to 0^+$ határesetben

$$\lim_{\epsilon \to 0^{+}} \frac{\partial}{\partial x} G(x, y; E) \Big|_{x=y-\epsilon}^{x=y+\epsilon} = \frac{2m}{\hbar^{2}}.$$
 (4.15)

Itt a jobb oldal integrálja  $\theta\left(x-y\right)|_{x=y-\epsilon}^{x=y+\epsilon}=1$  az előírt határesetben. Mivel G(x,y;E)-ről feltesszük, hogy folytonos, a bal oldal integrálja is folytonos, leszámítva a deriváltakat tartalmazó tagokat. A határeset elvégzése közben a deriváltakat nem tartalmazó tagok így kiesnek. A 4.12. egyenlet  $\int_{y-\epsilon}^{y+\epsilon} dx' \int_{y-\epsilon}^{x'} dx$  integrálja az  $\epsilon \to 0^+$  határesetben

$$\lim_{\epsilon \to 0^+} G(x, y; E)|_{x=y-\epsilon}^{x=y+\epsilon} = 0 \tag{4.16}$$

folytonossági feltételt adja. A jobb oldal integrálja  $(x-y)\theta(x-y)|_{x=y-\epsilon}^{x=y+\epsilon}$ , ami a határesetben 0. Az (Fx-E)G(x,y;E) integrálja is 0 a határesetben, az előző integrálhoz hasonló módon.

Valós energiákra  $G(x,y;E) = G(y,x;E)^*$ . Ezt a szimmetria tulajdonságot fel lehet használni a Green-függvényre adott ansatz pontosítására az x < y és y < x x-y csere szimmetriájának megkövetelésével. Ez automatikusan kielégíti a (4.16) egyenletet. A tartomány peremén a homogén megoldás eltűnését megkövetelve a (4.13) és a (4.14) teljesül. Érdemes bevezetni a

$$u = ax - bE, v = ay - bE \tag{4.17}$$

jelöléseket. A fent leírt három kritériumot és szimmetria tulajdonságot teljesítő ansatz a

$$G(x, y; E) = C_0(E) \times \begin{cases} \left( \operatorname{Ti}(aL - bE) \operatorname{Bi}(v) - \operatorname{Ai}(v) \right) \times \\ \left( \operatorname{Ti}(-bE) \operatorname{Bi}(u) - \operatorname{Ai}(u) \right) \\ \left( \operatorname{Ti}(aL - bE) \operatorname{Bi}(u) - \operatorname{Ai}(u) \right) \times \\ \left( \operatorname{Ti}(-bE) \operatorname{Bi}(v) - \operatorname{Ai}(v) \right) \end{cases} \quad x \le y$$

$$\left( \operatorname{Ti}(-bE) \operatorname{Bi}(v) - \operatorname{Ai}(v) \right)$$

A  $C_0(E)$  együtthatót úgy kell megválasztani, hogy a (4.15) egyenlet teljesüljön. A (4.15) egyenletbe behelyettesítve a (4.18) egyenlet, és osztva  $C_0(E)$ -vel,

$$\frac{1}{C_0(E)} \frac{2m}{\hbar^2} = \frac{1}{C_0(E)} \lim_{\epsilon \to 0^+} \frac{\partial G(x, y; E)}{\partial x} \Big|_{x=y-\epsilon}^{x=y+\epsilon}$$

$$= a \lim_{\epsilon \to 0^+} \left( -\operatorname{Ti}(aL - bE) \operatorname{Bi}'(u) \operatorname{Ai}(v) - \operatorname{Ti}(-bE) \operatorname{Ai}'(u) \operatorname{Bi}(v) + \operatorname{Ti}(aL - bE) \operatorname{Bi}(v) \operatorname{Ai}'(u) + \operatorname{Ti}(-bE) \operatorname{Ai}(v) \operatorname{Bi}'(u) \right)$$

$$= a \left( \operatorname{Ti}(-bE) - \operatorname{Ti}(aL - bE) \right) \left( \operatorname{Ai}(v) \operatorname{Bi}'(v) - \operatorname{Ai}'(v) \operatorname{Bi}(v) \right)$$

$$= a \frac{\operatorname{Ti}(-bE) - \operatorname{Ti}(aL - bE)}{\pi}.$$
(4.19)

A második egyenlőségnél kihasználtuk, hogy a Bi(v) Bi'(u)-t és Ai(v) Ai'(u)-t tartalmazó tagok kiesnek. A harmadik egyenlőségnél a határérérték kiértékelhető, az  $\epsilon \to 0^+$ 

határesetben  $u \to v$ , így szorzat alakba írható az összeg. Végül a negyedik sorban a Wronski-determinánst használtuk fel, (2.30) egyenletnek megfelelően. Az a definíciója szerint  $\frac{2m}{\hbar^2} = \frac{a^3}{F}$ , így (4.19) átrendezésével

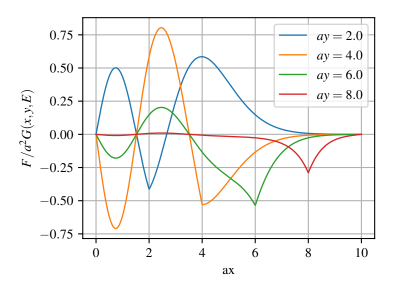
$$C_0(E) = \frac{a^2}{F} \frac{\pi}{\text{Ti}(-bE) - \text{Ti}(aL - bE)}.$$
 (4.20)

Összesítve az eredményeket, a rendszer energiafüggő Green-függvénye

$$G(x, y; E) = \frac{a^2}{F} \frac{\pi}{\text{Ti}(-bE) - \text{Ti}(aL - bE)} \times \begin{cases} \left(\text{Ti}(aL - bE) \operatorname{Bi}(v) - \operatorname{Ai}(v)\right) \times \\ \left(\text{Ti}(-bE) \operatorname{Bi}(u) - \operatorname{Ai}(u)\right) \\ \left(\text{Ti}(aL - bE) \operatorname{Bi}(u) - \operatorname{Ai}(u)\right) \times \\ \left(\text{Ti}(-bE) \operatorname{Bi}(v) - \operatorname{Ai}(v)\right) \end{cases} \quad x \leq y$$

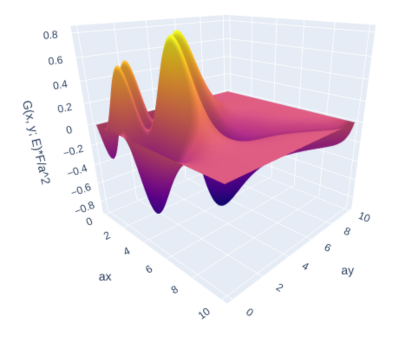
$$(4.21)$$

A 4.1. és a 4.2. ábra a (4.21) Green-függvényt ábrázolja. A doboz mérete aL=10, és az energia, ahol a Green-függvény ki van értékelve bE=5.



4.1. ábra. E a ábra a Green-függvények x függését ábrázolja, különböző y-ok esetén. A doboz mérete aL=10, és a Green-függvény a bE=5 energián van kiértékelve.

Valós energiák esetén a Green-függvény valós lesz, így lehet róla három dimenziós ábrát készíteni, ahol a vízszintes sík az x-y-nak felel meg, a függőleges tengely pedig a Green-függvény értékének.



4.2. ábra. aL = 10 és bE = 5 esetén a Green függvény három dimenziós ábrája.

A (4.3) egyenletnek megfelelően a Green-függvénynek pólusai vannak  $E=E_n$ -ben. Ezt a (4.21) egyértelmen mutatja, mivel a nevezőjében a (2.39) 0-ra rendezett egyenlet bal oldala szerepel. Ennek az egyenletnek a gykei határozták meg az  $E_k$  sajátenergiákat.

Egy érdekes matematikai következmény, hogy a Green-függvényre vonatkozó differenciál egyenlet megoldásával elvégeztük a 4.3. egyenlet összegzését. Ez az összeg az Airy függvények szorzatának összege lenne, osztva  $E - E_k$ -val és a megfelelő  $N_k$  normálási faktorral ahol  $E_k$ -t a (2.39) transzcendens egyenlet határoz meg. A Green-függvényre vonatkozó differenciálegyenlet ismerete nélkül az összeg elvégzése reménytelennek látszana.

# 4.2. Green-függvény határesetei

A két falú doboz Green-függvényéből megfelelő határesetekben előállítható más fizikai rendszerek Green-függvénye is. Például az  $L\to\infty$  határeset visszaadja a felül nyitott

doboz Green-függvényét, avagy a földön pattogó kvantum részecske ("quantum bouncer") Green-függvényét. Egy következő transzformáció határeseteként megkaphatjuk a falak nélküli végtelen lineáris potenciálban mozgó részecske Green-függvényét. Ehhez mind a helykoordinátát, mind az energiát meg kell változtatni:  $x \to x' = x + d$ ,  $y \to y' = y + d$  és  $E \to E' = E + Fd$ , végül a  $d \to \infty$  határesetet kell venni.

Az  $L\to\infty$  határeset könnyen elvégezhető. A (2.25) és a (2.26) egyenletek szerint  ${\rm Ti}(aL-bE)$  gyorsan 0-hoz tart. Ezt az eredményt felhasználva az x=0-ban fallal bezárt részecske Green-függvénye = Fx potenciálban

$$G_{\text{egy fal}}(x, y; E) = -\frac{a^2}{F} \frac{\pi}{\text{Ti}(-bE)} \times \begin{cases} \text{Ai}(v) \Big( \text{Ti}(-bE) \, \text{Bi}(u) - \text{Ai}(u) \Big) & x \leq y \\ \text{Ai}(u) \Big( \text{Ti}(-bE) \, \text{Bi}(v) - \text{Ai}(v) \Big) & x \geq y \end{cases}$$
(4.22)

A következő határesetet valamivel nehezebb kiszámítani. Ezt előre lehet sejteni, mert az eddigi Green-függvények olyan rendszereket írtak le, ahol minden állapot kötött állapot. A falak nélküli lineáris potenciálhoz nem tartoznak kötött állapotok, csak szórásállapotok vannak. Ez a változás megmutatkozik a Green-függvény pólusszerkezetében, utalva arra, hogy ez a határeset jelentősen megváltoztatja a Green-függvényt matematikai értelemben is. A feljebb említett átmenet,

$$x' = x + d$$

$$y' = y + d$$

$$E' = E + Fd$$

$$d \to \infty$$

$$(4.23)$$

E az átmenet eltolja a helykoordinátát, miközben a részecske kinetikus energiáját, változatlanul tartja. Az u v változók értéke (4.17) egyenlet szerint változatlan marad, a  $d \to \infty$  határérték nem változtatja az alakjukat. Mivel a falak nélküli rendszernek az egész valós energiatengely a spektruma, a Green-függvényt az  $E' = E + Fd \pm i\epsilon$  energiában vizsgáljuk, a Ti(-bE') viselkedését kell meghatározni nagy E' esetén. Felhasználva a (2.27)

egyenletet

$$Ti(-x - i\epsilon) \approx -\frac{\cos\left(\frac{2}{3}(x + i\epsilon)^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)}{\sin\left(x + i\epsilon\right)^{3/2} - \frac{\pi}{4}}$$

$$\approx -\frac{\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} + i\sqrt{x}\epsilon - \frac{\pi}{4}\right)}{\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} + i\sqrt{x}\epsilon - \frac{\pi}{4}\right)}$$

$$= -\frac{\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\cosh\left(\sqrt{x}\epsilon\right) - i\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\sinh\left(\sqrt{x}\epsilon\right)}{\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\cosh\left(\sqrt{x}\epsilon\right) + i\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\sinh\left(\sqrt{x}\epsilon\right)}$$

$$= -\frac{\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) - i\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\tanh\left(\sqrt{x}\epsilon\right)}{\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) + i\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\tanh\left(\sqrt{x}\epsilon\right)}$$

$$\approx -\frac{\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) - i\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\tanh\left(\sqrt{x}\epsilon\right)}{\sin\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right) + i\cos\left(\frac{2}{3}x^{3/2} - \frac{\pi}{4}\right)\sinh\left(\epsilon\right)}.$$
(4.24)

A sorok közötti lépésekhez felhasználtuk a  $(x+a)^{\alpha} \approx x^{\alpha} + \alpha x^{\alpha-1}a$  közelítést, a trigonometrikus addíciós képleteket, a képzetes argumentumú trigonometrikus függvények és hiperbolikus függvények kapcsolatát, valamint az előel függvény közelítését a tanh függvénnyel. Ezek a közelítések egzaktak az  $x \to \infty$  határesetben, ezért

$$\lim_{x \to \infty} \text{Ti}(-x - i\epsilon) = \begin{cases} i & \epsilon > 0 \\ -i & \epsilon < 0 \end{cases}$$
 (4.25)

Ez az eredmény kellett ahhoz, hogy a (4.23) átmenet alapján meghatározzuk a fal nélküli lineáris V = Fx potenciálhoz tartozó Green-függényt. Ha Im(E) > 0

$$G_{\text{nincs fal}}(x, y; E) = \lim_{d \to \infty} G_{\text{egy fal}}(x + d, y + d; E + Fd)$$

$$= \frac{\pi a^2}{F} \times \begin{cases} \operatorname{Ai}(v) \left( \operatorname{Bi}(u) - i \operatorname{Ai}(u) \right) & x \le y \\ \operatorname{Ai}(u) \left( \operatorname{Bi}(v) - i \operatorname{Ai}(v) \right) & x \ge y \end{cases}.$$

$$(4.26)$$

Ha Im(E) < 0, akkor a (4.25) egyenlet -i a limeszben, így

$$G_{\text{nincs fal}}(x, y; E) = \lim_{d \to \infty} G_{\text{egy fal}}(x + d, y + d; E + Fd)$$

$$= \frac{\pi a^2}{F} \times \begin{cases} \operatorname{Ai}(v) \left( \operatorname{Bi}(u) + i \operatorname{Ai}(u) \right) & x \le y \\ \operatorname{Ai}(u) \left( \operatorname{Bi}(v) + i \operatorname{Ai}(v) \right) & x \ge y \end{cases}, \tag{4.27}$$

ez a kifejezés csak az i előjelében különbözik az előzőtől. Az egész valós tengely mentén ugrása van ennek a Green-függvénynek a képzetes részének. Ez egybevág azzal a korábbi eredménnyel hogy tetszőleges energiájú sajátállapotai lehetnek a fal nélküli rendszernek, mert a Green-függvénynek vágása van a folytonos spektrumhoz tartozó energiák mentén.

# 4.3. Állapotsűrűség

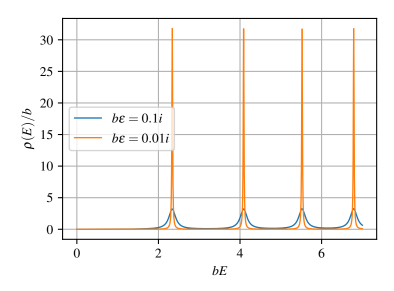
Ahogy azt a Green-függvények bevezetésénél említettük, alkalmasak a (lokális) állapotsűrűség meghatározására [14, 7. o.],

$$\rho(E) = -\frac{1}{\pi} \lim_{\epsilon \to 0^{+}} \operatorname{Im} \operatorname{Tr} \hat{G}(E + i\epsilon), \qquad (4.28)$$

$$\rho(x, E) = -\frac{1}{\pi} \lim_{\epsilon \to 0^+} \operatorname{Im} G(x, x, E + i\epsilon). \tag{4.29}$$

 $\rho(E) dE$  az állapotok száma egy dE energiatartományban, az állapotsűrűség.  $\rho(x, E) dE dx$  pedig a megtalálási valószínűséggel súlyozott állapotok száma dx intervallumban dE energiatartományban, az úgynevezett lokális állapotsűrűség.

Ezeket a formulákat numerikus módon közelítőleg ki lehet értékelni kicsi, de véges  $\epsilon$  választásával, ezt szemlélteti a 4.3. ábra.



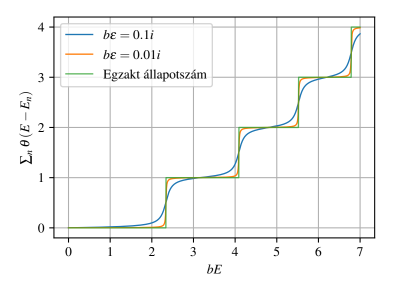
4.3. ábra. A 4.28. képlet alapján számolt állapotsűrűség. A kék függvényt  $b\epsilon = 0.1$ , a narancssárga görbét pedig  $b\epsilon = 0.01$  helyettesítéssel kaptuk. Látható, hogy  $\epsilon$  csökkentésével a tüskék egyre keskenyebbek, és egyre magasabbak lesznek.

Ennek a közelítésnek egy jó tulajdonsága, hogy a formula származtatásához a jól ismert

$$\frac{1}{x \pm i\epsilon} = \frac{1}{x} \mp i\pi\delta(x) \tag{4.30}$$

formulát lehet használni. Ennek a formulának a levezetése során a  $\delta(x)$  állandó területű, de egyre szűkebb Lorentz-görbék határértékeként bukkan fel. Ez azt jelenti, hogy véges  $\epsilon$ 

esetén is a sajátenergiákhoz tartozó csúcsok alatti terület változatlan, az állapotsűrűség E szerinti integrálja nagy E-k és véges  $\epsilon$  esetén is pontos marad.



4.4. ábra. A 4.3. ábrán bemutatott függvények integrálja látható ezen az ábrán. Mind a két függvény ugrása közelítőleg 1, ami at jelenti, hogy a 4.3. ábrán látható tüskék alatti terület jó közelítéssel 1. Az  $\epsilon$  csökkentése a lépcsőfüggvényhez közelíti az integrált függvényt, ami egyezik az elvárásokkal és a (4.28) egyenlettel.

A (4.22) Green-függvényhez tartozó állapotsűrűség kvalitatíve nem különbözik az előző számítás menetétől és eredményétől, hiszen az előzőhöz hasonlóan csak diszkrét sajátenergiák vannak, ezeknek csupán az értékük különböző.

Más a helyzet a (4.26), (4.27) Green-függvénnyel. Itt csak folytonos spektrumba tartozó sajátenergiák vannak, mind szórásállapotokhoz tartoznak. Ebben az esetben csak a lokális állapotsűrűséget lehet értelmezni, hiszen a sajátállapotok négyzetének integrálja végtelen, csak Dirac-deltára normálhatóak. A (4.29) egyenletnek megfelelően a határérték kiszámításához a pozitív képzetes részre vonatkozó (4.26) kifejezést kell használni,

$$\rho(x, E) = -\frac{1}{\pi} \lim_{\epsilon \to 0^{+}} \operatorname{Im} \left\{ \frac{a^{2}\pi}{F} \operatorname{Ai}(ax - b(E + i\epsilon)) \left( \operatorname{Bi}(ax - b(E + i\epsilon)) - i \operatorname{Ai}(ax - b(E + i\epsilon)) \right) \right\}$$

$$= \frac{a^{2}}{F} \operatorname{Ai}^{2}(ax - bE). \tag{4.31}$$

Nem meglepő módon ez az E energiájú sajátállapot abszolútérték négyzete (2.46). A nomálási faktor is egyezik, hiszen  $\frac{a^2}{F}=ab$ .

#### 4.4. Perturbációszámítás

A perturbációszámítás a Green-függvény egyik legjelentősebb alkalmazása. Ebben a részben a Green-függvény perturációs sorának a konvergencia tulajdonságait vizsgáljuk. A konvergencia tartományát és sebességét befolyásolja a perturbáló operátor triviális módosítása, konkrétan a vizsgált példában az  $\frac{FL}{2}\hat{I}$  operátort a perturbáló tagból levonjuk és a perturálatlan operátorhoz hozzáadjuk. Ezzel a teljes Hamilton operátor nem változik, de a perturbációs sor konvergenciája igen.

A perturbációszámításhoz a Hamilton operátort két részre bontjuk,

$$\hat{H} = \hat{H}_0 + \hat{V}. \tag{4.32}$$

A  $\hat{H}_0$  operátorhoz tartozó rezolvens operátor  $\hat{G}_0(E)$ . Mind  $\hat{H}$  és mind  $\hat{H}_0$  kifejezhetőek a rezolvenseikkel, ha ezeket behelyettesítjük a fenti egyenletbe, implicit egyenletet kapunk  $\hat{G}(E)$ -re nézve,

$$-\hat{G}^{-1}(E) - E = -\hat{G}_0^{-1}(E) - E + \hat{V}. \tag{4.33}$$

Ezt kisebb átalakítások után fel lehet használni perturbációszámításra. Az egyenletet balról  $\hat{G}_0(E)$ -vel, jobbról  $\hat{G}(E)$ -vel szorozzuk, így

$$\hat{G}(E) = \hat{G}_{0}(E) + \hat{G}_{0}(E)\hat{V}\hat{G}(E)$$
(4.34)

eredményhez jutunk. Megfelelően definiálva  $\hat{G}_n(E)$  operátorokat,

$$\hat{G}_n(E) = \hat{G}_0(E) \sum_{k=0}^n (\hat{V}\hat{G}_0(E))^k,$$
 (4.35)

a  $\hat{G}_n$ -ekre a (4.34) egyenlethez hasonló rekurziós összefüggés áll fent,

$$\hat{G}_{n+1}(E) = \hat{G}_0(E) + \hat{G}_0(E) \hat{V} \hat{G}_n(E). \tag{4.36}$$

Ha  $\|\hat{V}\hat{G}_0(E)\| < 1$  akkor a  $\hat{G}_n$  sorozat konvergál. Operátor normának a Hilbert-tér normája által indukált normát vesszük, így az operátorok konvergenciája kompatibilis a Hilbert-tér beli konvergenciával.

$$\|\hat{A}\| = \sup \left\{ \sqrt{\left\langle \phi \mid \hat{A}^{\dagger} \hat{A} \mid \phi \right\rangle}, \text{ ahol } \left\langle \phi \mid \phi \right\rangle = 1 \right\}.$$
 (4.37)

A sor határértéke a (4.36) miatt kielégíti a (4.34) egyenletet. Így konvergencia esetén

$$\hat{G}(E) = \hat{G}_0(E) \sum_{n=0}^{\infty} (\hat{V}\hat{G}_0(E))^n.$$
 (4.38)

Ez azt jelenti, hogy ha egy operátornak van projektor felbontása, akkor a normája a legnagyobb sajátérték abszolút értéke lesz, vagy általános esetben a sajátértékek szuprémuma. Ez hasznos jelen esetben is, mivel így meg tudjuk határozni az  $\hat{V} = a\hat{x} + b$  operátor normáját. Ennek az operátornak a sajátfüggvényei a  $\delta(x-x_0)$  függvények, így a sajátértékek maximuma a [0, L] tartományban

$$\left\|\hat{V}\right\| = \max(|b|, |aL + b|). \tag{4.39}$$

A (4.3) egyenlet alapján  $\hat{G}(E)$  normája is meghatározható, az összeg nevezői közül kiválasztva a legkisebb abszolút értékűt,

$$\left\| \hat{G}(E) \right\| = \frac{1}{E - E_k},\tag{4.40}$$

ahol E-hez a komplex síkon a legközelebbi sajátérték  $E_k$ . Ezek segítségével felső korlátot lehet adni a  $\left\|\hat{G}_1\hat{V}\right\|$ -re.

A Hamilton-operátort eredetileg

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + F\hat{x} = \hat{H}_1 + \hat{V}_1$$

$$\hat{H}_1 = \frac{\hat{p}^2}{2m}$$

$$\hat{V}_1 = F\hat{x}$$

$$\hat{G}_1(E) = \frac{1}{E - \hat{H}_1}$$
(4.41)

részekre bontottuk.  $\hat{G}_0$  a  $\hat{H}_0$  operátor Green-függvénye. Ebben ha az esetben a  $\hat{G}_0$  pólusaitól legalább FL távolságban, azaz  $|E-E_k|>FL$ , a komplex energia síkban a sor garantáltan konvergál, mert

$$\|\hat{G}_1(E)V_1\| < \|\hat{G}_1(E)\| \|V_1\| = \frac{FL}{|E - E_k|} < 1.$$
 (4.42)

Vizsgálunk egy módosított felontást is,

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + \frac{FL}{2} + F\hat{x} - \frac{FL}{2} = \hat{H}_2 + \hat{V}_2$$

$$\hat{H}_2 = \frac{\hat{p}^2}{2m} + \frac{FL}{2}$$

$$\hat{V}_2 = F\hat{x} - \frac{FL}{2}$$

$$\hat{G}_2(E) = \frac{1}{E - \hat{H}_2}$$
(4.43)

A perturbációszámítás során így a perturbálatlan operátor szerepét a  $\frac{\hat{p}^2}{2m} + \frac{FL}{2}$  operátor tölti be. Ebben az esetben a garantált konvergencia tartomány nagyobb, az  $\left|E - E_k - \frac{FL}{2}\right| > \frac{FL}{2}$  reláció telesülése esetén a perturbációs sor garantáltan konvergál,

$$\|\hat{V}_2\hat{G}_2(E)\| < \|\hat{V}_2\| \|\hat{G}_2(E)\| = \frac{\frac{FL}{2}}{|E - E_k - \frac{FL}{2}|} < 1.$$
 (4.44)

A második sorhoz tartozó perturbálatlan Green-függvény

$$\hat{G}_2(E) = \frac{1}{E - \left(\frac{\hat{p}^2}{2m} + \frac{FL}{2}\right)} = \hat{G}_1\left(E - \frac{FL}{2}\right),\tag{4.45}$$

könnyen kifejezhető az eredeti eset perturbálatlan  $\hat{G}_1$  Green-függvényével.

A  $\frac{\hat{p}^2}{2m}$  Green-függvénye a [0,L] tartományban a 4.1. fejezethez hasonlóan meghatározható,

$$G_1(x, y; E) = -\frac{\hbar}{\sqrt{2m}} \frac{1}{\sin(kL)} \times \begin{cases} \sin(k(y-L))\sin(kx) & x \le y\\ \sin(k(x-L))\sin(ky) & x \ge y \end{cases}, \tag{4.46}$$

$$k = \frac{\sqrt{2mE}}{\hbar}. (4.47)$$

A  $G_0(x, y; E)$  diszkretizálásával lehetővé válik a perturbációs sor numerikus kiértékelése. A [0, L] tartományból N egyenletes eloszlású pontot választva, az operátorok közelíthetőek  $N \times N$  mátrixokkal, és az operátorok szorzata a közelítő mátrixok szorzatával,

$$x_{k} = \frac{kL}{N-1}$$

$$\hat{A} \to A_{kl} = \left\langle x_{k} \middle| \hat{A} \middle| x_{l} \right\rangle ,$$

$$\hat{A}\hat{B} \to (AB)_{kl} = \frac{L}{N-1} \sum_{m=0}^{N-1} A_{km} B_{ml}$$

$$(4.48)$$

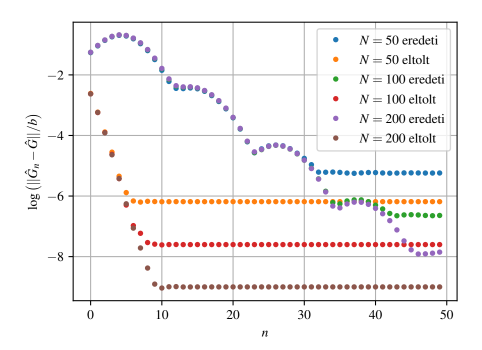
az indexek  $0,1,\ldots N-1$  értékűek lehetnek. Szükség van még a operátor norma közelítésére is. A standard  $\ell^2$  mátrixnorma megszorozva  $\frac{L}{N-1}$ -el megfelelő. A skálázási faktorra azért van szükség, mert az operátorok szorzatának közelítésében a mátrix szorzat is skálázva van. A két különböző perturbáció és a különböző N esetek konvergenciája numerikusan vizsgálható,

$$(V_1G_1(E))_{kl} = Fx_kG_1(x_k, y_l, E)$$
(4.49)

az első perturbációs sorban felmerülő  $\hat{V}\hat{G}_0(E)$  mátrix közelítése,

$$(V_2 G_2(E))_{kl} = F\left(x_k - \frac{L}{2}\right) G_1\left(x_k, y_l; E - \frac{FL}{2}\right)$$
(4.50)

pedig a módosított perturbációs sorban felmerülő  $\hat{V}_2\hat{G}_2(E)$  operátor mátrix közelítése. Minden eszköz adott, hogy a  $\|\hat{G}_n(E)\| - \hat{G}(E)$  sorozatot a diszkretizáció segítségével numerikusan vizsgáljuk. Az eredményeket a 4.5. ábra mutatja. Látható, hogy adott finomságú diszkretizáció esetén a második perturbációs sor, ami a  $V(x) = Fx - \frac{FL}{2}$  potenciálhoz tartozik, gyorsabban közelít az egzakt Green-függvényhez. A gyorsabb konvergencián túl amikor a numerikusan kiértékelt sor stacionáriussá válik a lépésszám függvényében, a kapott eredmény közelebb van az egzakt Green-függvényhez. Ez a különbség, amelyik tetszőleges lépésszám után is megmarad, a diszkretizáció finomságával jó közelítéssel fordítottan arányos, az ábrán a felbontás duplázása a különbség normájának logaritmusát egy állandó értékkel csökkentette.



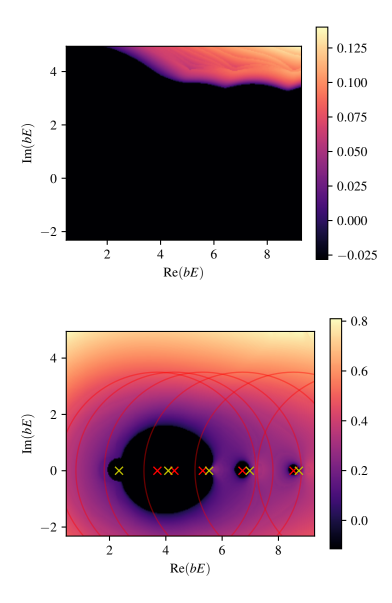
4.5. ábra. Az ábra a  $\hat{G}_n$  sorozat és az egzakt  $\hat{G}$  operátor távolságát vizsgálja. A doboz mérete aL=7, és az energia bE=6.5+4i. A függőleges tengely logaritmikus, hogy a exponenciális csökkenés könnyen látható legyen. Mind az eredeti, V=Fx, és módosított,  $V=Fx-\frac{FL}{2}$ , perturbáló potenciálból származtatott sor konvergenciája ábrázolva van különböző finomságú diszkretizációk, azaz N esetén.

Mivel a 4.5. ábrán a lépésszám függvényében a különbség normája exponenciálisan csökken amíg el nem ér egy a diszkretizáció finomságától függő minimális hibát, a konvergencia vagy divergencia sebességét meg lehet becsülni a lépések függvényében a normákra

illesztett exponenciális függvény kitevőjével,

$$d(n) = d(0) \exp(-\alpha n) + r,$$
 (4.51)

ahol  $\alpha$  jelentése a konvergencia sebessége, ha negatív, a sor divergál, d pedig a egzakt eredménytől való eltérés operátor normája. A maradék tagot r modellezi, ez az r tag lesz közelítőleg fordítottan arányas N-nel.



4.6. ábra. Ez az ábra a két perturbációs sor konvergenciáját hasonlítja össze a komplex energia síkon. Mind a két ábrán a doboz mérete aL=7. A felső ábra a V=Fx perturbáló potenciálnak, míg az alsó a V=Fx-FL/2 perturbáció szerinti sornak felel meg. A fekete tartományok divergenciát jelölnek, míg a többi szín a sorfejtés tagjainak csökkenési sebességét jellemzik az  $\alpha$  paraméterrel a (4.51) egyenletből. A piros körökön kívüli tartomány a (4.44) formula által garantált konvergencia tartományt jelöli. A piros x-ek a  $\hat{G}_0$  pólusait, a sárga x-ek pedig az egzakt  $\hat{G}$  operátor pólusait jelölik.

A 4.6. ábra jól mutatja, hogy a második perturbációs sor gyorsabban, és nagyobb tartományban konvergál. A két perturbációs sor között a különbség csupán annyi, hogy

a perturbáló tag egy triviális részét, az egység operátorral arányosat, a perturbálatlan Hamilton-operátorhoz csoportosítjuk a perturáló operátorból, ezzel csökkentve a  $\hat{V}\hat{G}_0(E)$  normáját a (4.38) egyenletben.

# 5. Összegzés

A dolgozat első részében visszavezettük a három dimenziós időfüggő problémát egy dimenziós időfüggetlen problémákra, majd analitikus képleteket adtunk az egy dimenziós probléma megoldásaira. Ezeket az egzakt képleteket összevetettük a szemiklasszikus közelítés eredményével, és a formulák fizikai interpretációját diszkutáltuk. Explicit analitikus képletet vezettünk le az időfüggetlen Green-függvényre, a pólusszerkezetét összevetettük az első részben kapott energiaszinteket meghatározó transzcendens egyenlettel. Szemléltettük a Green-függvény alkalmazhatóságát az állapotsűrűség numerikus illetve analitikus meghatározására is.

Egy konkrét példán bemutattuk, hogy a Hamiton-operátor önkényes felbontása perturbálatlan Hamilton-operátorra és perturbáló operátorra nagy mértékben befolyásolja a perturbációs sor konvergencia tulajdonságait. A példánkban a perturbáló operátor normájának minimalizálása egy triviális tag levonásával jelentősen javította a perturbációs sor konvergenciáját. Több részecske rendszereket leíró Green-függvények perturbációszámítása hatalmas jelentőséggel bír, számos fizikai témakör egyik fő eszköze, így a jövőben érdemes megvizsgálni, hogy milyen lehetőség van esetleg triviális tagok levonásával módosított perturbáció szerinti sorfejtés optimalizálására.

# A. Szabad részecske gyorsuló koordinátarendszerben

## B. Numerikus számítások

Az összes számításhoz és ábra készítéséhez használt kód elérhető a https://github.com/KurtiZoltan/schroedinger/tree/master/code oldalon, Python nyelven. Továbbiakban néhány érdekesebb kódrészletet és eredményt mutatunk be.

## B.1. Hullámfüggvény időfejlődése

B.1.1. 1D

B.1.2. 2D

# B.2. Momentumok időfejlődése

```
1 def __init__(self, psi0 = None, F = 1.0, L = 15.0, numPoints = 200,
       name = "1D: "):
2
       self.__name = name
       self._F = F
3
       self.__L = L
4
       self.__numPoints = numPoints
6
       self.__x = np.linspace(0, L, numPoints)
7
8
       self._{\_Es} = np.zeros((0))
9
       self.__norms = np.zeros((0))
       self.__cachedBasisFun = np.zeros((0, self.__numPoints), dtype=
10
     complex)
11
       self.\__c0s = np.zeros((0))
12
13
      if psi0 != None:
14
           self.__unormpsi0 = psi0
15
           self.__psiOnorm = 1 / np.sqrt(np.abs(self.scalarProd(psiO,
     psi0)))
16
           n = 0
17
           while True:
18
               self.eLevel(n)
               self.waveFunNorm(n)
19
20
               self.cacheBasisFun(n)
21
               self.basisCoeff(n)
22
23
               eWaveFunSum = np.sum(np.abs(self.__c0s)**2)
24
               print(self.__name + "Sum of probabilities: " + str(
      eWaveFunSum))
               if eWaveFunSum > 0.9999:
25
```

```
27
               n += 1
1 def charEq(self, E, L = None):
      if L == None:
           L = self.__L
3
4
      F3sqrt = np.power(self.__F, 1/3)
5
      ai1, ai1p, bi1, bi1p = special.airy(-E / F3sqrt ** 2)
6
       ai1p /= F3sqrt ** 2
7
      bi1p /= F3sqrt ** 2
      ai2, ai2p, bi2, bi2p = special.airy(F3sqrt * L - E / F3sqrt **
     2)
9
      ai2p /= F3sqrt ** 2
      bi2p /= F3sqrt ** 2
10
11
      f = bi1*ai2 - ai1*bi2
12
      fp = -(bi1p*ai2 + bi1*ai2p - (ai1p*bi2 + ai1*bi2p))
13
       return f, fp
1 def eLevel(self, n):
2
      ,,,
3
      n goes from O
       , , ,
4
      if len(self.__Es) <= n:</pre>
5
           for i in range(len(self.__Es), n+1):
6
7
               lstart = 1 / np.power(self.__F, 1/3)
               if self.__L <= lstart:</pre>
8
9
                   llist = np.array([self.__L])
                   stepsize = float("nan")
10
11
               else:
12
                   stepsize = 0.1
                   stepnum = int((self.__L-lstart)//stepsize) + 1
13
                   stepsize = (self.__L-lstart)/stepnum
14
15
                   llist = np.linspace(lstart, self.__L, stepnum+1)
               Eguess = (np.pi * (i+1) / llist[0]) ** 2
16
               E = 0
17
18
               for 1 in llist:
19
                   E = (optimize.root_scalar(f=self.charEq, args = (1)
```

26

break

```
, x0=Eguess, fprime=True)).root
20
                   Eguess = E * (1/(1+stepsize))**2
               print(self.__name + f"E_{i:d}={E:.2f}")
21
22
               self.__Es = np.append(self.__Es, E)
23
       return
1 def unormWaveFun(self, x, n):
2
       , , ,
3
      n goes from 0
       , , ,
4
       self.eLevel(n)
6
      E = self.__Es[n]
7
      F3sqrt = np.power(self.__F, 1/3)
      ai1, ai1p, bi1, bi1p = special.airy(-E / F3sqrt ** 2)
      ai2, ai2p, bi2, bi2p = special.airy(F3sqrt * x - E / F3sqrt **
     2)
10
      mask = np.array(E / F3sqrt ** 2 - F3sqrt * x > -10).astype(
     float)
11
       return (bi1 * ai2 - ai1 * bi2) * mask
1 def waveFunNorm(self, n):
2
3
      n goes from O
       ,,,
      F3sqrt = np.power(self.F, 1/3)
5
      if len(self.__norms) <= n:</pre>
6
           for i in range(len(self.__norms), n+1):
8
               self.eLevel(i)
9
               ai1, ai1p, bi1, bi1p = special.airy(-self.Es[i] /
     F3sqrt**2)
10
               ai2, ai2p, bi2, bi2p = special.airy(self.L * F3sqrt -
     self.Es[i] / F3sqrt**2)
11
               intsquared = 1 / F3sqrt * (1 / np.pi**2 - (bi1*ai2p -
     ai1*bi2p * (self.Es[i] - self.L * self.F > -10))**2)
12
               norm = 1 / np.sqrt(intsquared)
13
               print(self.__name + f"N_{i:d}={norm:.2f}")
               self.__norms = np.append(self.__norms, norm)
14
```

```
15
                          return
  1 def scalarProd(self, a, b):
                         real = integrate.quad(lambda x: np.real(np.conjugate(a(x)) * b(
                     x)), 0, self.__L)[0]
  3
                          imag = integrate.quad(lambda x: np.imag(np.conjugate(a(x)) * b(
                     x)), 0, self.__L)[0]
                         return real + 1j * imag
  1 def G(self, x, y, E):
  2
                          F3sqrt = np.power(self.__F, 1/3)
                         ai1, ai1p, bi1, bi1p = special.airy(-E / F3sqrt**2)
  3
                         ai2, ai2p, bi2, bi2p = special.airy((self.__F * self.__L - E) /
  4
                         F3sqrt**2)
  5
                         ai3, ai3p, bi3p = special.airy(x * F3sqrt - E / F3sqrt**2)
  6
                         ai4, ai4p, bi4, bi4p = special.airy(y * F3sqrt - E / F3sqrt**2)
  7
                         c0 = 1 / F3sqrt * np.pi / (ai1/bi1 - ai2/bi2)
                         G1 = c0 * (ai4 - ai2/bi2 * bi4) * (ai3 - ai1/bi1 * bi3) * (x < ai4 - ai2/bi2 * bi4) * (ai4 - ai2/bi2 * bi4) * (ai5 - ai1/bi1 * bi5) * (x < ai4 - ai2/bi2 * bi4) * (ai5 - ai1/bi1 * bi5) * (x < ai5 -
  8
                     y)
  9
                         G2 = c0 * (ai4 - ai1/bi1 * bi4) * (ai3 - ai2/bi2 * bi3) * (1 - ai1/bi2 * bi3) * (1 - a
                     (x < y))
10
                          return G1 + G2
  1 def timeEvolution(self, t = 0):
                         ret = np.zeros((self.__numPoints), dtype = complex)
                         for n in range(len(self.__cachedBasisFun)):
  3
                                          ret += self._cos[n] * np.exp(-1j * self._Es[n]*t) * self.
  4
                     __cachedBasisFun[n, :]
  5
                         return ret
  1 def G(self, x, y, E):
  2
                          F3sqrt = np.power(self.__F, 1/3)
  3
                          ai1, ai1p, bi1, bi1p = special.airy(-E / F3sqrt**2)
                          ai2, ai2p, bi2, bi2p = special.airy((self.__F * self.__L - E) /
   4
                         F3sqrt ** 2)
                         ai3, ai3p, bi3p = special.airy(x * F3sqrt - E / F3sqrt**2)
  5
  6
                         ai4, ai4p, bi4, bi4p = special.airy(y * F3sqrt - E / F3sqrt**2)
  7
                         c0 = 1 / F3sqrt * np.pi / (ai1/bi1 - ai2/bi2)
```

```
8 G1 = c0 * (ai4 - ai2/bi2 * bi4) * (ai3 - ai1/bi1 * bi3) * (x < y)
9 G2 = c0 * (ai4 - ai1/bi1 * bi4) * (ai3 - ai2/bi2 * bi3) * (1 - (x < y))
10 return G1 + G2
```

```
1 test = d1schroedinger(L=7)
2
3 def convergence(E):
      GO = test.GO(x, y, E)
      VGO = test.F * x * GO / N * test.L
6
      realG = test.G(x, y, E)
7
      G = GO
      norm0 = dx * np.linalg.norm(G0 @ VG0, ord=2)
9
      norms = np.array([norm0])
      steps = np.array([0])
10
      for i in range(20):
11
           G = GO + G @ VGO
12
13
           norm = dx * np.linalg.norm(G - realG, ord=2)
14
           norms = np.append(norms, norm)
           steps = np.append(steps, i+1)
15
16
          if norm/norm0 + norm0/norm > 5:
17
               break
18
19
      popt, pcov = curve_fit(normguess, steps, norms/norms[0])
20
      return -popt[0]
```

## Hivatkozások

- [1] Anatoli Andrei Vankov. Quantum bouncer: theory and experiment, 2009. 0906.5138
- [2] R. L. Gibbs. *The quantum bouncer*. American Journal of Physics, 43(1):25–28, 1975. https://doi.org/10.1119/1.10024
- [3] D. A. Goodings and T. Szeredi. The quantum bouncer by the path integral method. American Journal of Physics, 59(10):924-930, 1991. https://doi.org/10.1119/1.16673
- [4] Olivier Vallée and Manuel Soares. Airy Functions and Applications to Physics. Imperial College Press, London, second edition, 2010. ISBN 978-1-84816-548-9; 1-84816-548-X
- [5] L. D. Landau and L. M. Lifshitz. Quantum Mechanics Non-Relativistic Theory, Third Edition: Volume 3. Butterworth-Heinemann, 3 edition, 1981. ISBN 0750635398
- [6] David J. Griffiths. Introduction to Quantum Mechanics (2nd Edition). Pearson Prentice Hall, 2nd edition, 2004. ISBN 0131118927
- [7] Jun John Sakurai. Modern quantum mechanics; rev. ed.. Addison-Wesley, Reading, MA, 1994
- [8] S. Panda and B.K. Panda. Analytic methods for field induced tunneling in quantum wells with arbitrary potential profiles. Pramana - J Phys, 56:809-822, 1991. https://doi.org/10.1007/s12043-001-0081-1
- [9] Richard Beals and Roderick Wong. Special Functions: A Graduate Text. Cambridge Studies in Advanced Mathematics. Cambridge University Press, 2010
- [10] J R Albright. Integrals of products of airy functions. Journal of Physics A: Mathematical and General, 10(4):485–490, 1977
- [11] NIST Digital Library of Mathematical Functions. http://dlmf.nist.gov/, Release 1.1.1 of 2021-03-15. F. W. J. Olver, A. B. Olde Daalhuis, D. W. Lozier, B. I. Schneider, R. F. Boisvert, C. W. Clark, B. R. Miller, B. V. Saunders, H. S. Cohl, and M. A. McClain, eds.

- [12] Matthias Brack and Rajat Bhaduri. Semiclassical Physics. Addison-Wesley Publishing Company, Inc., 1997
- [13] F. Porter. Course notessolving the schrödinger equation: Resolvents. http://www.hep.caltech.edu/~fcp/physics/quantumMechanics/resolvent/resolvent.pdf
- [14] E.N. Economou. *Green's Functions in Quantum Physics*. Springer Series in Solid-State Sciences. Springer, 2006. ISBN 9783540122661