

# Inhaltsverzeichnis

<b>I</b>	<b>Einführung in die Quantenmechanik</b>	<b>4</b>
<b>1</b>	<b>Teilchen und Wellen</b>	<b>4</b>
1.1	Klassische Physik . . . . .	4
1.1.1	Mechanik (Teilchentheorie) . . . . .	4
1.1.2	Elektrodynamik („Feldtheorie“) . . . . .	4
1.1.3	Wellencharakter . . . . .	4
1.1.4	Bemerkungen . . . . .	5
1.2	Vorstufe der Quantenmechanik („Ältere Quantentheorie“) . . . . .	5
1.2.1	Teilchencharakter des Lichts (el-mag Strahlung) . . . . .	5
1.2.2	Vorstellung des Aufbaus von Atomen . . . . .	6
1.3	Materiewellen . . . . .	7
<b>2</b>	<b>Wellenmechanik des freien Teilchens</b>	<b>7</b>
2.1	Wellengleichung . . . . .	7
2.1.1	<u>Motivation</u> einer Wellengleichung . . . . .	7
2.2	Wellenpaket . . . . .	8
2.2.1	Eindimensional . . . . .	8
2.2.2	Hilfsintegral . . . . .	9
2.2.3	Breite $B$ des Wellenpakets . . . . .	9
2.3	Bedeutung der Wellenfunktion . . . . .	10
2.3.1	Doppelspaltexperiment . . . . .	10
2.3.2	Normierung . . . . .	10
2.3.3	Periodische Funktion . . . . .	10
2.3.4	Wellenpaket . . . . .	10
2.4	Quantenmechanische Erwartungswerte . . . . .	11
2.4.1	Grundbegriffe der Wahrscheinlichkeitsrechnung . . . . .	11
2.4.2	Quantenmechanik . . . . .	11
2.5	Wahrscheinlichkeitsdichte des Impulses . . . . .	12
2.5.1	Plausibilitätsbetrachtung . . . . .	12
2.5.2	Erwartungswert des Impulses . . . . .	13
2.6	Impulsoperator . . . . .	14
<b>3</b>	<b>Allgemeine Prinzipien der Quantenmechanik</b>	<b>15</b>
3.1	Schrödingergleichung . . . . .	15
3.1.1	Teilchen im Potential $V(\vec{r})$ . . . . .	16
3.2	Operatoren und Kommutatoren . . . . .	17
3.2.1	Insgesamt . . . . .	18
3.3	Wahrscheinlichkeitsstromdichte . . . . .	18
3.3.1	Physikalische Bedeutung . . . . .	19

3.4	Stationäre Schrödingergleichung . . . . .	20
3.4.1	Hinweis . . . . .	20
3.4.2	Stationäre Schrödingergleichungen . . . . .	21
3.4.3	Beispiel Freies Teilchen . . . . .	21
3.5	Potentialtopf mit unendlich hoher Wahrscheinlichkeit . . . . .	22
3.5.1	Forderung an Wellenfunktion . . . . .	22
3.5.2	Grafische Darstellung der Resultate . . . . .	24
3.5.3	Physikalische Aspekte . . . . .	24
3.5.4	Formale Aspekte . . . . .	25
3.5.5	Lösung der zeitabhängigen Schrödingergleichung für Potentiale . . . . .	25
3.5.6	Beispiel . . . . .	26
3.6	Dreidimensionale Separable Potentiale . . . . .	26
3.6.1	Beispiel: Potentialrinne . . . . .	27
3.7	Hermiteische Operatoren . . . . .	28
3.7.1	Adjungierter Operator $\hat{O}^+$ . . . . .	28
3.7.2	Speziell . . . . .	29
3.7.3	Eigenschaften hermitescher Operatoren . . . . .	30
3.8	Vollständiges Orthogonalsystem (VONS) . . . . .	32
3.9	Postulate der Quantenmechanik . . . . .	32
<b>4</b>	<b>Anwendungen der Quantenmechanik in einer Dimension</b>	<b>33</b>
4.1	Stetigkeit der Wellenfunktion . . . . .	33
4.2	Gebundene Zustände beim Potentialtopf mit endlich hohen Wänden . . . . .	34
4.2.1	Lösungen in den Bereichen I, II, III . . . . .	34
4.2.2	Auswertung der Lösungsbedingung . . . . .	37
4.2.3	Wellenfunktion im endlich hohen Topf . . . . .	38
4.3	Harmonischer Oszillator . . . . .	38
4.3.1	Lösung der stationären Schrödinger-Gleichung . . . . .	38
4.3.2	Eigenschaften der Hermite-Polynome . . . . .	45
4.3.3	Zeitliches Verhalten des harmonischen Oszillators . . . . .	46
4.4	Allgemeine Aussagen über das zeitliche Verhalten von Erwartungswerten: die Ehrenfest-Gleichungen	47
4.5	Streuzustände beim Potentialtopf . . . . .	49
4.6	Potentialwall . . . . .	52
4.7	Wellenpakete an Potentialbarrieren . . . . .	54
<b>5</b>	<b>Formalismus der Quantenmechanik</b>	<b>55</b>
5.1	Unschärferelation . . . . .	55
5.2	Kommutierende Operatoren . . . . .	57
5.3	Parität . . . . .	59
5.4	Dirac-Notation . . . . .	60
<b>6</b>	<b>Operatormethode zur Behandlung des harmonischen Oszillators</b>	<b>63</b>
6.1	Eigenwerte . . . . .	63

<b>7</b>	<b>Bewegung in einem Zentralfeld</b>	<b>67</b>
7.1	Drehimpulsoperator . . . . .	67
7.1.1	Vorbemerkung: Drehimpuls in klassischer Physik . . . . .	67
7.1.2	Drehimpuls in Quantenmechanik . . . . .	68
7.1.3	Hamiltonoperator für kugelsymmetrisches Potential . . . . .	69
7.1.4	Eigenwerte des Drehimpulsoperators . . . . .	71
7.1.5	Eigenfunktion des Bahndrehimpulses . . . . .	75
7.2	Radiale Schrödingergleichung . . . . .	77
7.3	Bewegung im Coulombfeld . . . . .	79
7.3.1	Eigenwerte . . . . .	79
7.3.2	Wellenfunktion . . . . .	82
7.4	Das Wasserstoffatom als Zweikörperproblem . . . . .	85
<b>8</b>	<b>Teilchen im elektromagnetischem Feld</b>	<b>87</b>
8.1	Hamiltonoperator . . . . .	87
8.2	Wasserstoffatom im homogenen Magnetfeld . . . . .	89
8.3	Magnetisches Moment . . . . .	90

## Teil I

# Einführung in die Quantenmechanik

## 1 Teilchen und Wellen

### 1.1 Klassische Physik

#### 1.1.1 Mechanik (Teilchentheorie)

(Abb 1)

Newton:

$$\begin{aligned}\frac{d\vec{p}(t)}{dt} &= \vec{F}(t) \\ \vec{p}(t) &= m \frac{d\vec{r}(t)}{dt}\end{aligned}$$

#### 1.1.2 Elektrodynamik („Feldtheorie“)

$$\vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t), \vec{B}(\vec{r}, t), \varrho(\vec{r}, t), \vec{j}(\vec{r}, t)$$

Verknüpfung durch die Maxwell-Gl.

$$\varrho(\vec{r}, t) = \sum_{i=1}^N q_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i(t)) \text{ Ladungsdichte}$$

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

Kraft auf Teilchen

$$\vec{F}_i = q_i \left( \vec{\mathcal{E}}_i + \vec{v}_i \times \vec{B}_i \right)$$

**Wellenerscheinungen**  $\Rightarrow \left( \vec{\nabla}^2 - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} \right) \vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t) = 0$  Wellengleichung im Vakuum

$$\vec{\nabla}^2 = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2} = \Delta$$

Analog für Magnetfeld  $\vec{B}(\vec{r}, t)$

„Einfache“ Lösung: „ebene Welle“

$$\begin{aligned}\vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t) &= \vec{\mathcal{E}}_0 e^{i(\vec{k} \cdot \vec{r} - \omega(\vec{k}) \cdot t)} \\ \omega(\vec{k}) &= c |\vec{k}| = c \cdot k\end{aligned}$$

$$\text{Superposition (lineare Dgl)} \quad \vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t) = \int \underbrace{\tilde{\mathcal{E}}(\vec{k})}_{\text{folgt aus Randbedingungen}} \cdot e^{i\left(\vec{k} \cdot \vec{r} - \underbrace{c \cdot \vec{k}}_{\omega} \cdot t\right)} d^3 k$$

Wellenpaket

#### 1.1.3 Wellencharakter

- Beugung
- Brechung
- Interferenz

### 1.1.4 Bemerkungen

- $\vec{\mathcal{E}}$ -Feld als ebene Welle  $\rightarrow \vec{B}(\vec{r}, t) = \frac{1}{\omega} (\vec{k} \times \vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t))$

- Allgemein:

Energie des Feldes im Volumen  $V$

$$E = \frac{\epsilon_0}{2} \int_V \left| \vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t) \right|^2 d^3r + \frac{1}{\mu_0} \frac{1}{2} \int_V \left| \vec{B}(\vec{r}, t) \right|^2 d^3r$$

Ebene Welle:  $E = \epsilon_0 \int_V \left| \vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t) \right|^2 d^3r$

„Energie ist proportional zu  $\left| \vec{\mathcal{E}} \right|^2$ “

Impuls eines elektromag. Feldes

$$\vec{P}_{Feld} = \epsilon_0 \int_V \left( \vec{\mathcal{E}}(\vec{r}, t) \times \vec{B}(\vec{r}, t) \right) d^3r$$

Ebene Welle:  $\vec{P}_{Feld} = \frac{\vec{k}}{\omega} \epsilon_0 \int_V \mathcal{E}^2(\vec{r}, t) d^3r$

$$\vec{P}_{Feld} = \frac{\vec{k}}{\omega} E$$

## 1.2 Vorstufe der Quantenmechanik („Ältere Quantentheorie“)

(1900 - 1925)

### 1.2.1 Teilchencharakter des Lichts (el-mag Strahlung)

**Hohlraumstrahlung** (Abb 2)

„Schwarzer Körper“ Strahlung wird Vollständig absorbiert

Energieverteilung  $u(\nu, T) = \frac{8\pi}{c^2} \cdot h \cdot \frac{\nu^3}{e^{\frac{h\nu}{k_B T}} - 1}$

$\nu$ : Wellenfrequenz

$T$ : Temperatur

$k_B$ : Boltzmann-Konstante

$h = 6,626 \cdot 10^{-34} \text{ Js}$

Erklärung durch Planck mit folgender Annahme:

Elektromagnetische Strahlung wird (von den Atomen in den Wänden) in Form von „Quanten“ der Energie  $E = h\nu \cdot n$  ( $n = 1, 2, 3, \dots$ ) abgegeben

„Quantenhypothese von Max Planck“

$E = h\nu = \hbar\omega$  mit  $\hbar = \frac{h}{2\pi}$

**Photoeffekt (1905)** (Abb 3)

Energie pro Elektron

$E = \underbrace{a}_{\text{universell}} \cdot \omega - \underbrace{W}_{\text{materialspezifisch}}$  (exp Resultat)  $a = \hbar$

- Zahl der emittierten Elektronen proportional zur Intensität
- Kinetische Energie hängt von Frequenz ab
- Unterhalb einer Schwellfrequenz treten keine Elektronen aus

**Einstein** Licht  $\hat{=}$  „Ansammlung“ von Energiequanten mit  $E = \hbar\omega$  (Lewis 1986: „Photon“)

Festkörper: (Abb 4)

- Energie des Photon wird komplett an Elektron abgegeben
- Intensität des Lichts bestimmt die Anzahl der emittierten Elektronen

**Impuls** Feld:  $\vec{P}_{Feld} = \frac{\vec{k}}{\omega} \underbrace{E}_{\text{Energie des Feldes}}$

$P$  von Photon:

$\vec{P}_{Photon} = \frac{\vec{k}}{\omega} \hbar\omega = \hbar\vec{k}$
--

Impuls eines Lichtquants

### 1.2.2 Vorstellung des Aufbaus von Atomen

Materie: „Summe“ von Atomen

Atom: Kern + Elektronen

**Experimentelle Beobachtung beim Wasserstoffatom** Emission  $\hat{=}$  Linienspektrum

Energie:  $\Delta E_{n,m} = \left(\frac{1}{n^2} - \frac{1}{m^2}\right) \cdot 13,6059\text{eV}$

**Rutherford-Modell** (Abb 5)

$|\text{Zentrifugalkraft}| = |\text{Coulombkraft}|$

$$\frac{mv^2}{4\pi\epsilon_0} = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{e^2}{r^2} \quad (1)$$

Energie:  $E = \frac{1}{2}mv^2 - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r} = \frac{e^2}{8\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}$

Probleme:

- Ausdehnung der Atome (d.h.  $r$ ) ist nicht bestimmbar
- Beschleunigte Elektronen (Kreisbahn) strahlen nach klassischer Elektrodynamik Energie ab
- Alle Energien sind möglich (Widerspruch zu Linienspektren)

**Bohr'sches Atommodell** Zusatzannahmen:

- Drehimpuls ist quantisiert:  $|\vec{L}| = |\vec{r} \times \vec{p}| = n\hbar \quad n = 1, 2, \dots$
- Bei festem  $n$  erfolgt Umlauf „strahlungslos“
- Beim Wechsel der Kreisbahn von  $|\vec{L}| = n\hbar$  nach  $|\vec{L}| = n'\hbar$  wird Energie  $\Delta E = E_n - E_{n'}$  abgegeben

$|\vec{L}| = mvr \stackrel{!}{=} n\hbar \Rightarrow v$  dann (1) mit  $m \cdot r^3$  multipliziert

$$\Rightarrow E_n = - \underbrace{\frac{e^4}{(4\pi\epsilon_0)^2 2\hbar^2}}_{13,6059\text{eV}} \frac{1}{n^2}$$

$$\Rightarrow \Delta E_{n,m} = \left(\frac{1}{n^2} - \frac{1}{m^2}\right) \cdot 13,6059\text{eV}$$

## 1.3 Materiewellen

Problem: Klassische Physik beschreibt „Mikrowelt“ nicht genau

Stand der Physik 1923

	Licht	Materie
„klassische“ Experimente	Bei Ausbreitung <u>Wellencharakter</u> → Maxwell-Gl	Makroskopische Körper: <u>Teilchencharakter</u> → Newton-Gl
„nicht klassische“ Experimente	Bei Emission und Absorption: <u>Teilchencharakter</u> $E = \hbar\omega, \vec{p} = \hbar\vec{k}$	Verhalten auf atomarer Ebene Materiewelle? de Broglie (1923)

→ „Welle-Teilchen-Dualismus“

Auch für massive, freie Teilchen sollen die von Einstein für Lichtquanten postulierten Zusammenhänge zwischen Energie und Frequenz, bzw. Impuls und Wellenvektor gelten:

$$E = \hbar\omega, \quad \vec{p} = \hbar\vec{k}$$

Hypothese von de Broglie

$$\text{Energie: } E = \frac{p^2}{2m} \underset{\text{de B.}}{=} \frac{\hbar^2 k^2}{2m} \underset{\text{de B.}}{=} \hbar\omega \Rightarrow$$

$$\underbrace{\omega(k) = \frac{\hbar k^2}{2m}}_{\text{Dispersionsrelation}} \quad (2)$$

Ausbreitungsgeschwindigkeit

$$v_{\text{Gruppe}} = \frac{d\omega}{dk} = \frac{\hbar k}{m} = \frac{p}{m}$$

## 2 Wellenmechanik des freien Teilchens

### 2.1 Wellengleichung

Idee: Ordne Teilchen eine Wellenfunktion zu  $\psi(\vec{r}, t)$

Freies Teilchen

$$\psi(\vec{r}, t) = \psi_0 e^{i(\vec{k} \cdot \vec{r} - \omega(k)t)} \quad (3)$$

$$\text{mit } \omega = \frac{\hbar k^2}{2m}$$

- Lässt sich eine Vorschrift zur Berechnung von  $\psi(\vec{r}, t)$  angeben?
- Welche physikalische Bedeutung hat  $\psi(\vec{r}, t)$ ?

#### 2.1.1 Motivation einer Wellengleichung

Elektrodynamik: Wellengleichung  $\left(\vec{\nabla}^2 - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2}\right) \mathcal{E}(\vec{r}, t) = 0$

Betrachte  $\psi(\vec{r}, t) = \psi_0 e^{i(\vec{k} \cdot \vec{r} - \omega t)}$

$$\frac{\partial \psi}{\partial t} = -i\omega \psi(\vec{r}, t), \quad \vec{\nabla} \psi(\vec{r}, t) = i\vec{k} \psi(\vec{r}, t), \quad \vec{\nabla}^2 \psi(\vec{r}, t) = -k^2 \psi(\vec{r}, t)$$

$$\text{mit } \omega = \frac{\hbar k^2}{2m}$$

$$\frac{\partial \psi}{\partial t} = -i \frac{\hbar k^2}{2m} \psi(\vec{r}, t) = \frac{i\hbar}{2m} \vec{\nabla}^2 \psi(\vec{r}, t)$$

⇒

$$i\hbar \frac{\partial \psi(\vec{r}, t)}{\partial t} = -\frac{\hbar^2 \vec{\nabla}^2}{2m} \psi(\vec{r}, t) \quad (4)$$

„Schrödinger-Gleichung für freies Teilchen“  $\hat{=}$  Differentialgleichung

- 1. Ordnung in der Zeit
- 2. Ordnung im Ort

$\Rightarrow$  Angabe von  $\psi(\vec{r}, t = t_0)$  legt Lösung vollständig fest

- Die Wellengleichung ist linear in  $\psi(\vec{r}, t)$   
 $\Rightarrow$  Superpositionsprinzip
- ist homogen

Beachte:  $\psi = \cos(\vec{k}\vec{r} - \omega t)$  oder  $\psi = \sin(\vec{k}\vec{r} - \omega t)$  sind keine Lösungen der Wellengleichung

Bis auf den Spezialfall  $i\hbar \frac{\partial \psi}{\partial t} = 0 = -\frac{\hbar^2 \vec{\nabla}^2}{2m} \psi(\vec{r}, t)$  sind die Wellenfunktionen  $\psi(\vec{r}, t)$  komplex.

$\psi$  komplex  $\rightarrow \psi$  ist vermutlich nicht direkt mit physikalischer Größe verknüpft

$|\psi(\vec{r}, t)|^2$  reel  $\rightarrow$  Beschreibt  $|\psi|^2$  die Dichte des Teilchens? (Idee von Schrödinger)

Ebene Welle  $|\psi(\vec{r}, t)|^2 = \left| \psi_0 e^{i(\vec{k}\vec{r} - \omega t)} \right|^2 = |\psi_0|^2 \hat{=}$  Teilchen wäre über den ganzen Raum gleichmäßig verschmiert

Idee: Wellenpaket beschreibt Teilchen

$$\psi(\vec{r}, t) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int f(\vec{k}) e^{i(\vec{k}\vec{r} - \omega(k)t)} d^3k \quad (5)$$

## 2.2 Wellenpaket

### 2.2.1 Eindimensional

Idee: Teilchen sei bei  $t = 0$  am Ort  $x = 0$

(Abb 5)

$$|\psi|^2 = \delta(x) \rightarrow \psi = \sqrt{\delta(x)} \underbrace{e^{i\varphi}}_{\text{Phasenfaktor}}$$

$\sqrt{\delta(x)}$  ist schlecht zum Rechnen. Daher:

$$\lim_{\gamma \rightarrow 0} \frac{1}{\sqrt{\pi\gamma}} e^{-\frac{x^2}{\gamma^2}} = \delta(x)$$

Also:

$$\psi(\vec{r}, t) = \frac{1}{\sqrt[4]{\pi}\sqrt{\gamma}} e^{-i\frac{x^2}{2\gamma^2}} \cdot e^{ik_0 x}$$

Wie verändert sich  $\psi(\vec{r}, t)$  im Laufe der Zeit?

$$\psi(x, t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} f(k) e^{i\left(kx - \frac{\hbar k^2}{2m}t\right)} dk \quad (6)$$

Bei  $t = 0$ :

$$\psi(x, 0) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} f(k) e^{ikx} dk$$

$$\Rightarrow f(k) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} \psi(x, 0) e^{-ikx} dx$$

(Umkehrung der Fouriertransformation)



### 2.2.2 Hilfsintegral

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\alpha x^2} e^{i\beta x} dx = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-\frac{\beta^2}{4\alpha}}$$

für  $\alpha > 0$

$$\Rightarrow f(k) = \frac{\sqrt{j}}{\sqrt[4]{\pi}} e^{-\frac{(k-k_0)^2}{2} \gamma^2}$$

Einsetzen in (6) liefert (analog zu Aufgabe T2)

$$\psi(x, t) = \frac{\sqrt{\gamma}}{\sqrt[4]{\pi}} \frac{1}{\sqrt{2\alpha}} e^{-\frac{\left(x - \frac{\hbar k_0 t}{m}\right)^2}{4\alpha}} e^{ik_0 \left(x - \frac{\hbar k_0 t}{m}\right)}$$

mit  $\alpha = \frac{\gamma^2}{2} + i \frac{\hbar}{2m} t$

$\psi \sim$  Normierungsfaktor Gausfunktion: Ebene Welle

(Abb 7)

$$|\psi(x, t)|^2 = \frac{\gamma}{\sqrt[4]{\pi}} \frac{1}{2|\alpha|} e^{-\frac{\left(x - \frac{\hbar k_0 t}{m}\right)^2}{4} \left(\frac{1}{\alpha} + \frac{1}{\alpha^*}\right)}$$

$$\frac{1}{\alpha} + \frac{1}{\alpha^*} = \frac{\gamma^2}{|\alpha|^2}$$

### 2.2.3 Breite $B$ des Wellenpakets

(Abb 8)

$$\left(x - \frac{\hbar k_0 t}{m}\right) = \frac{4|\alpha|^2}{\gamma^2} \Rightarrow x_1, x_2$$

$$B = x_1 - x_2 = \frac{4|\alpha|}{\gamma} = \frac{4}{\gamma} \left( \frac{\gamma^4}{4} + \frac{\hbar^2 t^2}{4m^2} \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$B = 2\gamma \sqrt{1 + \frac{\hbar^2 t^2}{m^2 \gamma^4}}$$

mit  $T^2 := \frac{m^2 \gamma^4}{\hbar^2}$  „Zerfallszeit“

$$B = 2\gamma \sqrt{1 + \frac{t^2}{T^2}}$$

(Abb 9)

→ Wellenpaket läuft auseinander

→ Interpretation von  $|\psi(x, t)|^2$  als Materiedichte würde bedeuten, dass das Teilchen zerfließt.

Widerspruch zu experimenteller Erfahrung

Idee: Born

$|\psi(\vec{r}, t)|^2$ : Wahrscheinlichkeit dafür, das Teilchen am Ort  $\vec{r}$  zur Zeit  $t$  zu finden

1. Elektron:  $m = 9,1 \cdot 10^{-31} \text{ kg}$ , Radius:  $r = 2,8 \cdot 10^{-15} \text{ m}$ ,  $\gamma = r$   
 $T = 6,8 \cdot 10^{-23} \text{ s}$
2. Bleikugel:  $m = 0,1 \text{ g}$ ,  $r = 1,3 \cdot 10^{-3} \text{ m}$ ,  $\gamma = r$   
 $T = 1,6 \cdot 10^{+24} \text{ s} = 5,1 \cdot 10^{16} \text{ Jahre}$

## 2.3 Bedeutung der Wellenfunktion

$|\psi(\vec{r}, t)|^2 \neq \text{Materiedichte}$

### 2.3.1 Doppelspaltexperiment

(Abb 10)

(Folie Internet)

„Auftrittspunkte“ einzelner Photonen sind zufällig.

Viele Photonen  $\rightarrow$  regelmäßiges Beugungsbild

Auftreffen erfolgt gemäß einer Wahrscheinlichkeitsverteilung

Betragsquadrat  $|\psi(\vec{r}, t)|^2$  ist die Aufenthaltswahrscheinlichkeit der Teilchen

Max Born (1926)

Wahrscheinlichkeit, das Teilchen im Volumen  $V$  zu finden

$$W(V) = \int_V |\psi(\vec{r}, t)|^2 d^3r$$

### 2.3.2 Normierung

$$\int_{\mathbb{R}^3} |\psi(\vec{r}, t)|^2 d^3r = 1$$

$\Rightarrow \int_{\mathbb{R}^3} \psi^*(\vec{r}, t) \psi(\vec{r}, t) d^3r = 1 \rightarrow \psi(\vec{r}, t)$ : quadratintegrierbare Funktion

$\Rightarrow$  Wellenfunktion fällt im „Unendlichen“ schnell ab

### 2.3.3 Periodische Funktion

Normierung auf Volumen  $V$

$$\int_V |\psi(\vec{r}, t)|^2 d^3r = 1$$

Ebene Welle:  $\psi(\vec{r}, t) = \psi_0 e^{i(\vec{k}\vec{r} - \omega t)}$ ,  $\omega = \frac{\hbar k^2}{2m}$

$$\Rightarrow |\psi(\vec{r}, t)|^2 = |\psi_0|^2 \cdot 1$$

Normierung auf Volumen  $V \Rightarrow \psi_0 = \frac{1}{\sqrt{V}} \cdot \underbrace{\text{Phasenfaktor}}_{\text{wird typischerweise zu „Eins“ gewählt}}$

$$|\psi(\vec{r}, t)|^2 = \frac{1}{V}$$

### 2.3.4 Wellenpaket

Bei  $t = 0$  ist das Teilchen bei  $\vec{r} = 0$  lokalisiert

$t > 0$ : Wellenpaket zerfließt  $\Rightarrow |\psi(\vec{r}, t)|^2$  wird „breiter“  $\Rightarrow$  Kenntnis über Aufenthaltsort wird immer ungenauer

$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) = -\frac{\hbar^2 \nabla^2}{2m} \psi(\vec{r}, t) \Rightarrow$  Zeitliches Verhalten von  $\psi(\vec{r}, t)$  ist streng deterministisch.

Ort und Impuls sind nicht gleichzeitig genau bestimmbar

## 2.4 Quantenmechanische Erwartungswerte

### 2.4.1 Grundbegriffe der Wahrscheinlichkeitsrechnung

Zufällige Größen  $X_1, X_2, \dots, X_N$  können  $N$  Werte annehmen

Wahrscheinlichkeit, dass  $X_i$  auftritt:  $w_i$

1.  $0 \leq w_i \leq 1$
2.  $w_i = 1$  (sicheres Ergebnis)
3.  $\sum_{i=1}^N w_i = 1$  (Normierung)

#### Mittelwert (mathematischer Erwartungswert)

$$\begin{aligned}\langle x \rangle &= \sum_{i=1}^N x_i w_i \\ \langle f(x) \rangle &= \sum_i f(x_i) w_i\end{aligned}$$

#### Streuung

$$\begin{aligned}S &= \left\langle \left( \langle x \rangle^2 - x \right)^2 \right\rangle \\ &= \left\langle \langle x \rangle^2 - 2x \langle x \rangle + x^2 \right\rangle \\ &= \langle x \rangle^2 - 2 \langle x \rangle \langle x \rangle + \langle x^2 \rangle \\ &= \langle x^2 \rangle - \langle x \rangle^2\end{aligned}$$

#### Unschärfe, Unsicherheit

$$\Delta x = \sqrt{S} = \sqrt{\langle x^2 \rangle - \langle x \rangle^2}$$

**Wahrscheinlichkeitsdichte** Zufällige Größe, deren Wertebereich kontinuierlich ist

Wahrscheinlichkeit für das Auftreten des Wertes  $x$  ist durch eine Wahrscheinlichkeitsdichte  $w(x)$  bestimmt

1.  $0 \leq w(x) dx \leq 1$
2.  $w(x) = \delta(x - x_0)$  d.h.  $x_0$  tritt immer auf
3.  $\int_{-\infty}^{\infty} w(x) dx = 1$

$\Rightarrow$  Mittelwert:  $\langle x \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} x \cdot w(x) dx$  allg.  $\langle f(x) \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} f(x) w(x) dx$ . Streuung und unsicherheit wie oben

### 2.4.2 Quantenmechanik

$$\varrho(\vec{r}, t) := |\psi(\vec{r}, t)|^2$$

Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte

Erwartungswert des Ortes

$$\begin{aligned}\langle \vec{r} \rangle &= \int_{\mathbb{R}^3} \vec{r} \varrho(\vec{r}, t) d^3 r \\ &= \int_{\mathbb{R}^3} \vec{r} \psi^*(\vec{r}, t) \psi(\vec{r}, t) d^3 r \\ &= \int_{\mathbb{R}^3} \psi^*(\vec{r}, t) \vec{r} \psi(\vec{r}, t) d^3 r\end{aligned}$$

Allgemein

$$\langle f(\vec{r}) \rangle = \int_{\mathbb{R}^3} \psi^*(\vec{r}, t) f(\vec{r}) \psi(\vec{r}, t) d^3 r$$

## 2.5 Wahrscheinlichkeitsdichte des Impulses

### 2.5.1 Plausibilitätsbetrachtung

Freies Teilchen:  $\vec{p} = \hbar \vec{k}$

Allg. Lösung der Schrödingergleichung mit  $\omega = \omega(k) = \frac{\hbar k^2}{2m}$

$$\begin{aligned}\psi(\vec{r}, t) &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} f(\vec{k}) e^{i(\vec{k}\vec{r} - \omega t)} d^3 k \\ &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) e^{i\vec{k}\vec{r}} d^3 k\end{aligned}$$

$$\tilde{\psi}(\vec{k}, t) = f(\vec{k}) e^{-i \frac{\hbar k^2}{2m} t}$$

Umkehrung

$$\tilde{\psi}(\vec{k}, t) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \psi(\vec{r}, t) e^{-i\vec{k}\vec{r}} d^3 r$$

Annahme:  $|\tilde{\psi}(\vec{k}, t)|^2$  ist Wahrscheinlichkeitsdichte für Wellenvektor  $\vec{k}$

$\Rightarrow |\tilde{\psi}(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t)|^2$  ist Aufenthaltswahrscheinlichkeit für Impuls

Es gilt  $|\psi(\vec{r}, t)|^2 = 1 \Rightarrow |\tilde{\psi}(\vec{k}, t)|^2 = 1$

Denn:

Betrachte  $f(\vec{r})$ ,  $g(\vec{r})$  und ihre Fouriertransformaten  $\tilde{f}(\vec{k})$ ,  $\tilde{g}(\vec{k})$

$$\int_{\mathbb{R}^3} f^*(\vec{r}) g(\vec{r}) d^3 r = \int_{\mathbb{R}^3} \tilde{f}^*(\vec{k}) \tilde{g}(\vec{k}) d^3 k$$

Parsewalsches Theorem

## Beweis

$$\begin{aligned}
 \text{LS} &= \int_{\mathbb{R}}^{\star} f(\vec{r}) g(\vec{r}) d^3 r \\
 &\stackrel{\text{Def. FT}}{=} \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} f(\vec{r}) \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \tilde{g}(\vec{k}) e^{i\vec{k}\vec{r}} d^3 k \\
 \text{RS} &= \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{f}(\vec{k}) \tilde{g}(\vec{k}) d^3 k \\
 &\stackrel{\text{Def. FT}}{=} \int_{\mathbb{R}^3} \left( \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} f(\vec{r}) e^{-i\vec{k}\vec{r}} d^3 r \right)^{\star} \tilde{g}(\vec{k}) d^3 k \\
 &= \int_{\mathbb{R}^3} \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} f(\vec{r}) \tilde{g}(\vec{k}) e^{+i\vec{k}\vec{r}} d^3 \cdot d^3 r \\
 &= \text{LS}
 \end{aligned}$$

Mit  $f = \psi$ ,  $g = \psi$  folgt

$$\begin{aligned}
 \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \psi(\vec{r}, t) \psi(\vec{r}, t) d^3 r &= \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) \psi(\vec{k}, t) d^3 k \\
 \int_{\mathbb{R}^3} |\psi(\vec{r}, t)|^2 d^3 r &= \int_{\mathbb{R}^3} |\tilde{\psi}(\vec{k}, t)|^2 d^3 k
 \end{aligned}$$

und somit die gemeinsame Normierung

### 2.5.2 Erwartungswert des Impulses

$$\langle \vec{p} \rangle = \hbar \langle \vec{k} \rangle = \hbar \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{\psi} \dots$$

$$, \vec{k} = \frac{\vec{p}}{\hbar}$$

$$\begin{aligned}
 d^3 k = \frac{d^3 p}{\hbar^3} &= \hbar \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{\psi}\left(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t\right) \frac{\vec{p}}{\hbar} \tilde{\psi}\left(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t\right) \frac{d^3 p}{\hbar^3} \\
 &= \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{\psi}\left(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t\right) \vec{p} \tilde{\psi}\left(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t\right) \frac{d^3 p}{\hbar^3}
 \end{aligned}$$

$$\varphi(\vec{r}, t) = \frac{\tilde{\psi}\left(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t\right)}{\hbar^{\frac{3}{2}}}$$

„Wellenfunktion im Impulsraum“

$$\langle \vec{p} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{\varphi}(\vec{p}, t) \vec{p} \varphi(\vec{p}, t) d^3 p$$

Erwartungswert des Ortes

$$\langle \vec{r} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \psi(\vec{r}, t) \vec{r} \psi(\vec{r}, t) d^3 r$$

Erwartungswert des Impulses

$$\langle \vec{p} \rangle = \hbar \int_{\mathbb{R}^3}^{\star} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) \vec{k} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) d^3 k$$

## 2.6 Impulsoperator

Frage: Lässt sich  $\langle \vec{p} \rangle$  auch direkt im Ortsraum berechnen?

$$\begin{aligned}\psi(\vec{r}, t) &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) e^{i\vec{k}\vec{r}} d^3k \\ \vec{\nabla} \psi(\vec{r}, t) &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \vec{\nabla} \int_{\mathbb{R}^3} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) e^{i\vec{k}\vec{r}} d^3k \\ &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) i\vec{k} e^{i\vec{k}\vec{r}} d^3k\end{aligned}$$

Da

$$\int_{\mathbb{R}^3}^* f(\vec{r}, t) g(\vec{r}, t) d^3r = \int_{\mathbb{R}^3}^* \tilde{f}(\vec{k}, t) g(\vec{k}, t) d^3k$$

folgt mit  $f = \psi$ ,  $\tilde{f} = \tilde{\psi}$ ,  $g = (\vec{\nabla} \psi)_j$ ,  $\tilde{g} = (i\vec{k}\tilde{\psi})_j$ ,  $j = 1, 2, 3$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\int_{\mathbb{R}^3}^* \psi(\vec{r}, t) \vec{\nabla} \psi(\vec{r}, t) d^3r &= \int_{\mathbb{R}^3}^* \tilde{\psi}(\vec{k}, t) i\vec{k} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) d^3k \\ &= \frac{1}{\hbar} \langle \vec{p} \rangle\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\langle \vec{p} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3}^* \psi(\vec{r}, t) \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla} \psi(\vec{r}, t) d^3r$$

Idee: Impuls wird im „Ortsraum“ durch den Operator  $\hat{\vec{p}} = \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}$  dargestellt. Das  $\hat{\phantom{x}}$  deutet Operator-Charakter an.

$\hat{\vec{p}}$ : Impulsoperator

Ortsoperator  $\hat{\vec{r}}$

In „Ortsdarstellung“ gilt  $\hat{\vec{r}} = \vec{r}$

Lässt sich  $\langle \vec{r} \rangle$  auch direkt aus  $\tilde{\psi}(\vec{k}, t)$  berechnen?

$$\begin{aligned}\tilde{\psi}(\vec{k}, t) &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \psi(\vec{r}, t) e^{-i\vec{k}\vec{r}} d^3r \\ \vec{\nabla}_{\vec{k}} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \vec{\nabla}_{\vec{k}} \int_{\mathbb{R}^3} \psi(\vec{r}, t) e^{-i\vec{k}\vec{r}} d^3r \\ &= \frac{1}{(2\pi)^{\frac{3}{2}}} \int_{\mathbb{R}^3} \psi(\vec{r}, t) (-i\vec{r}) e^{-i\vec{k}\vec{r}} d^3r\end{aligned}$$

Dann folgt

$$\langle \vec{r} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3}^* \tilde{\psi}(\vec{k}, t) \left( -\frac{1}{i} \right) \vec{\nabla}_{\vec{k}} \tilde{\psi}(\vec{k}, t) d^3k$$

Mit  $\vec{p} = \hbar \vec{k}$ ,  $\phi(\vec{p}, t) = \frac{\tilde{\psi}(\frac{\vec{p}}{\hbar}, t)}{\hbar^{\frac{3}{2}}}$ ,  $\vec{\nabla}_{\vec{k}} = \hbar \vec{\nabla}_{\vec{p}}$  folgt:

$$\langle \vec{r} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3} \phi^*(\vec{p}, t) \left( -\frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}_{\vec{p}} \right) \phi(\vec{p}, t) d^3 p$$

Idee: Ort ist im „Impulsraum“ durch  $\hat{\vec{r}} = -\frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}_{\vec{p}}$  gegeben.  $\vec{\nabla}_{\vec{p}} = \left( \frac{\partial}{\partial p_x}, \frac{\partial}{\partial p_y}, \frac{\partial}{\partial p_z} \right)$

Es gilt:

$$\langle \vec{p} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3} \phi^*(\vec{p}, t) \vec{p} \phi(\vec{p}, t) d^3 p$$

$\Rightarrow \hat{\vec{p}} = \vec{p}$  in „Impulsdarstellung“

$\phi(\vec{p}, t)$ : Wellenfunktion im Impulsraum

$\Rightarrow$  Quantenmechanische Erwartungswerte haben allgemein die Form

$$\langle \hat{O} \rangle = \int_{\mathbb{R}^3} \psi^*(\vec{r}, t) \hat{O} \psi(\vec{r}, t) d^3 r$$

(Ortsdarstellung)

bzw.

$$\langle \hat{O} \rangle = \int_{\mathbb{R}} \phi^*(\vec{p}, t) \hat{O} \phi(\vec{p}, t) d^3 p$$

(Impulsdarstellung)

Dabei bedeutet  $\hat{O}$ :

Physikalische Größe	Ortsdarstellung	Impulsdarstellung
Ort $\vec{r}$	$\vec{r}$	$-\frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}_{\vec{p}} = i\hbar \vec{\nabla}_{\vec{p}}$
Impuls $\vec{p}$	$\frac{\hbar}{i} \vec{\nabla} = \left( \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}_{\vec{r}} \right)$	$\vec{p}$
Drehimpuls $\vec{L} := \vec{r} \times \vec{p}$	$\vec{r} \times \left( \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla} \right) = \frac{\hbar}{i} (\vec{r} \times \vec{\nabla})$	$i\hbar (\vec{\nabla}_{\vec{p}} \times \vec{p})$

**Zentrale Idee für den Aufbau der Quantenmechanik:**

Physikalische Größen werden durch Operatoren dargestellt

## 3 Allgemeine Prinzipien der Quantenmechanik

### 3.1 Schrödingergleichung

Bisher: freies Teilchen  $i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) = -\frac{\hbar^2 \vec{\nabla}^2}{2m} \psi(\vec{r}, t)$

Ebene Welle:  $\psi(\vec{r}, t) = \psi_0 e^{i(\vec{k} \cdot \vec{r} - \omega t)}$

LS:

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi = i\hbar (-i\omega) \psi = \underbrace{\hbar\omega}_{=\text{Energie } E} \psi(\vec{r}, t)$$

Da  $\hat{\vec{p}} = \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}$  folgt

$$\left( \hat{\vec{p}} \right)^2 = \hat{p}_x^2 + \hat{p}_y^2 + \hat{p}_z^2 = -\hbar^2 \vec{\nabla}^2 = (\hat{p})^2$$

folgt

$$\text{RS} = \frac{\hat{p}^2}{2m} \psi(\vec{r}, t)$$

Klassische Mechanik

$$E = \frac{1}{2} m v^2 = \frac{p^2}{2m} = \frac{(\vec{p})^2}{2m}$$

### 3.1.1 Teilchen im Potential $V(\vec{r})$

Klassisch:  $e = \frac{p^2}{2m} + V(\vec{r})$

Darstellung der Energie durch  $\vec{p}$  und  $\vec{r}$  entspricht Hamiltonfunktion

$$H(\vec{p}, \vec{r}, t) = \frac{p^2}{2m} + V(\vec{r})$$

Freies Teilchen:

$$H(\vec{p}, \vec{r}, t) = \frac{p^2}{2m}$$

Quantenmechanik

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

$\Rightarrow$

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) = \hat{H} \psi(\vec{r}, t)$$

$\hat{H}$ : Hamiltonoperator

Schrödinger postulierte 1926, dass für ein freies Teilchen in einem Potential  $V(\vec{r})$  die Wellenfunktion durch folgende Gleichung bestimmt wird

$$\begin{aligned} i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) &= \hat{H} \psi(\vec{r}, t) \\ \hat{H} &= \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}) \\ &= -\frac{\hbar^2 \nabla^2}{2m} + V(\vec{r}) \end{aligned}$$

Schrödingergleichung für Teilchen im Potential  $V(\vec{r})$

$\hat{H}$ ; „Hamiltonoperator“

Der Hamiltonoperator entsteht aus der Hamiltonfunktion durch „Ersetzen“ der Koordinaten  $\vec{r}$  und  $\vec{p}$  durch Operatoren

$$\begin{array}{ccc} H(\vec{p}, \vec{r}) & \longrightarrow & \hat{H}(\hat{\vec{p}}, \hat{\vec{r}}) \\ \text{klassische Mechanik} & & \text{Quantenmechanik} \\ & & (\text{Ortsdarstellung } \hat{\vec{r}} = \vec{r}, \hat{\vec{p}} = \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}) \end{array}$$

Dies gilt z.B. auch für zeitlich veränderliches Potential  $V(\vec{r}, t) \Rightarrow$

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) = \left( \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}, t) \right) \psi(\vec{r}, t)$$

$\hat{H}$  kann folgende Formen annehmen

1. Abstrakte Darstellung:  $\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}, t)$
2. Ortsdarstellung:  $\hat{H} = -\frac{\hbar^2 \vec{\nabla}^2}{2m} + V(\vec{r}, t)$
3. Impulsdarstellung:  $\hat{H} = \frac{p^2}{2m} + V(i\hbar \vec{\nabla} \vec{p}, t)$

**Konzept:**

1. Stelle Hamiltonfunktion  $H$  auf
2. Gehe von  $H$  zum Hamiltonoperator  $\hat{H}$
3. Löse die Schrödingergleichung  $\rightarrow \psi(\vec{r}, t)$
4. Berechne Erwartungswerte der physikalischen Größen



### 3.2 Operatoren und Kommutatoren

Operator  $\hat{O}$ :

$$\hat{O}\psi(\vec{r}, t) = \varphi(\vec{r}, t)$$

Operator „verändert“ die Funktion  $\psi$  nach  $\varphi$

Beispiele

1. Impulsoperator  $\hat{O} = \hat{\vec{p}}$ :  $\hat{\vec{p}}\psi(\vec{r}, t) = \frac{\hbar}{i}\vec{\nabla}\psi(\vec{r}, t)$
2. Ortsoperator  $\hat{O} = \hat{\vec{r}}$ :  $\hat{\vec{r}}\psi(\vec{r}, t) = \vec{r}\psi(\vec{r}, t)$
3. Einheitsoperator  $\hat{O} = \hat{1}$ :  $\hat{1}\psi(\vec{r}, t) = \psi(\vec{r}, t)$
4. Inversionsoperator  $\hat{O} = \hat{I}$ :  $\hat{I}\psi(\vec{r}, t) = \psi(-\vec{r}, t)$
5. Translation um Vektor  $\vec{d}$ :  $\hat{O} = \hat{T}_{\vec{d}}$ :  $\hat{T}_{\vec{d}}\psi(\vec{r}, t) = \psi(\vec{r} + \vec{d}, t)$

Achtung: in der Regel ist die Reihenfolge von Operatoren in Rechnungen wichtig

Klassisch: Ort  $x$  und Impuls  $p_x$  in  $x$ -Richtung  $xp_x = p_x x \Rightarrow xp_x - p_x x = 0$

Quantenmechanik:

$$\begin{aligned}\hat{x}\hat{p}_x\psi(\vec{r}, t) &= x\frac{\hbar}{i}\frac{\partial}{\partial x}\psi(\vec{r}, t) \\ \hat{p}_x\hat{x}\psi(\vec{r}, t) &= \hat{p}_x(\hat{x}\psi(\vec{r}, t)) \\ &= \frac{\hbar}{i}\frac{\partial}{\partial x}(x\psi(\vec{r}, t)) \\ &= \frac{\hbar}{i}\psi(\vec{r}, t) + \frac{\hbar}{i}x\frac{\partial}{\partial x}\psi(\vec{r}, t)\end{aligned}$$

Operatoren wirken auf alles, was rechts von ihnen steht!

$$\hat{x}\hat{p}_x\psi(\vec{r}, t) - \hat{p}_x\hat{x}\psi(\vec{r}, t) = -\frac{\hbar}{i}\psi(\vec{r}, t) = i\hbar\psi(\vec{r}, t)$$

$$(\hat{x}\hat{p}_x - \hat{p}_x\hat{x})\psi(\vec{r}, t) = i\hbar\psi(\vec{r}, t)$$

Der Gehalt dieser Gleichung wird durch folgende Kurzschreibweise zum Ausdruck gebracht

$$\hat{x}\hat{p}_x - \hat{p}_x\hat{x} = i\hbar$$

Definition:

Für Operatoren  $\hat{A}$  und  $\hat{B}$  bezeichnet man

$$[\hat{A}, \hat{B}] = \hat{A}\hat{B} - \hat{B}\hat{A}$$

als Kommutator von  $\hat{A}$  und  $\hat{B}$

**Erinnerung**

$$i\hbar\frac{\partial}{\partial t}\underbrace{\psi(\vec{r}, t)}_{\text{Wellenfkt. „Zustand“}} = \underbrace{\hat{H}}_{\text{Hamiltonoperator}}\psi(\vec{r}, t)$$

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}, t)$$

**Ortsdarstellung**

$$\hat{\vec{r}} = \vec{r} = \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$

$$\hat{\vec{p}} = \frac{\hbar}{i}\vec{\nabla} = \begin{pmatrix} \hat{p}_x \\ \hat{p}_y \\ \hat{p}_z \end{pmatrix} = \frac{\hbar}{i}\begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial y} \\ \frac{\partial}{\partial z} \end{pmatrix}$$

$$\begin{aligned}
[\hat{x}, \hat{p}_x] &= i\hbar \\
[\hat{y}, \hat{p}_x] &= 0 \\
[\hat{y}, \hat{p}_y] &= i\hbar
\end{aligned}$$

Denn

$$\hat{y}\hat{p}_x\psi(\vec{r}, t) = y \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x} \psi(\vec{r}, t)$$

$$\hat{p}_x\hat{y}\psi(\vec{r}, t) = \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x} (y\psi(\vec{r}, t)) = \frac{\hbar}{i} y \frac{\partial}{\partial x} \psi(\vec{r}, t)$$

$\Rightarrow$

$$(\hat{y}\hat{p}_x - \hat{p}_x\hat{y})\psi(\vec{r}, t) = 0$$

$\Rightarrow$

$$[\hat{y}, \hat{p}_x] = 0$$

### 3.2.1 Insgesamt

$$[\hat{r}_j, \hat{p}_k] = i\hbar\delta_{j,k}$$

mit  $j, k = 1, 2, 3$

Vertauschungsrelation für Ort und Impuls

## 3.3 Wahrscheinlichkeitsstromdichte

In einer Dimension:

$$\varrho(x, t) = \psi^*(x, t) \psi(x, t)$$

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi = \hat{H} \psi(x, t) = \left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + V(x, t) \right) \psi(x, t) \quad (7)$$

$$-i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi^* = \hat{H}^* \psi^*(x, t) = \left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \underbrace{V(x, t)}_{\text{reelles Potential}} \right) \psi^*(x, t) \quad (8)$$

$$\frac{\partial}{\partial t} \varrho(x, t) = \left( \frac{\partial}{\partial t} \psi^*(x, t) \right) \psi(x, t) + \psi^*(x, t) \frac{\partial}{\partial t} \psi(x, t)$$

Mit (7) + (8)

$$\begin{aligned}
\frac{\partial}{\partial t} \varrho(x, t) &= \left( -\frac{1}{i\hbar} \left( \left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + V(x, t) \right) \psi^*(x, t) \right) \psi(x, t) \right) \\
&\quad + \frac{1}{i\hbar} \left( \left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + V(x, t) \right) \psi(x, t) \right) \psi^*(x, t) \\
&= \frac{1}{i\hbar} \left( \psi^*(x, t) \left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} \right) \psi(x, t) - \psi(x, t) \left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} \right) \psi^*(x, t) \right)
\end{aligned}$$

Da

$$\begin{aligned}\psi^* \frac{\partial^2}{\partial x^2} \psi &= \frac{\partial}{\partial x} \left( \psi^* \frac{\partial}{\partial x} \psi \right) - \frac{\partial \psi^*}{\partial x} \frac{\partial \psi}{\partial x} \\ \psi \frac{\partial^2}{\partial x^2} \psi^* &= \frac{\partial}{\partial x} \left( \psi \frac{\partial}{\partial x} \psi^* \right) - \frac{\partial \psi}{\partial x} \frac{\partial \psi^*}{\partial x}\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\frac{\partial \varrho}{\partial t} &= \frac{1}{i\hbar} \frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial}{\partial x} \left( \psi^* \frac{\partial}{\partial x} \psi - \psi \frac{\partial}{\partial x} \psi^* \right) \\ \frac{\partial \varrho(r, t)}{\partial t} + \frac{\partial}{\partial x} \underbrace{\frac{\hbar}{i2m} \left( \psi^* \frac{\partial}{\partial x} \psi - \psi \frac{\partial}{\partial x} \psi^* \right)}_{j(x, t) \text{ Wahrscheinlichkeitsstromdichte}} &= 0\end{aligned}$$

$$\frac{\partial \varrho(x, t)}{\partial t} + \frac{\partial}{\partial x} j(x, t) = 0$$

Kontinuitätsgleichung

In drei Dimensionen:

$$\begin{aligned}\frac{\partial \varrho(\vec{r}, t)}{\partial t} + \operatorname{div} \vec{j}(\vec{r}, t) &= 0 \\ \vec{j}(\vec{r}, t) &= \frac{\hbar}{i2m} \left( \psi^*(\vec{r}, t) \vec{\nabla} \psi(\vec{r}, t) - \psi(\vec{r}, t) \vec{\nabla} \psi^*(\vec{r}, t) \right)\end{aligned}$$

### 3.3.1 Physikalische Bedeutung

Eindimensional:

$$\frac{\partial}{\partial t} \varrho(x, t) = - \frac{\partial}{\partial x} j(x, t)$$

Interpretation:

$$\frac{\partial}{\partial t} \int_a^b \varrho(x, t) dx = - \int_a^b \frac{\partial}{\partial x} j(x, t) dx = j(a, t) - j(b, t)$$

(Abb Q11)

In drei Dimensionen

$$\frac{\partial \varrho(\vec{r}, t)}{\partial t} = - \operatorname{div} \vec{j}(\vec{r}, t)$$

$$\frac{\partial}{\partial t} \int_V \varrho(\vec{r}, t) d^3r = - \int_V \operatorname{div} j(\vec{r}, t) d^3r = - \oint_{\text{OF um } V} \vec{j}(\vec{r}, t) \cdot d\vec{f}$$

(Abb Q12)

### 3.4 Stationäre Schrödingergleichung

Sei  $\hat{H}$  zeitunabhängig (also  $V(\vec{r})$  hängt nicht von  $t$  ab)

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) = \hat{H} \psi(\vec{r}, t)$$

Separationsansatz:

$$\psi(\vec{r}, t) = f(t) \varphi(\vec{r})$$

$\Rightarrow$

$$i\hbar \left( \frac{\partial}{\partial t} f(t) \right) \varphi(\vec{r}) = f(t) \hat{H} \varphi(\vec{r}) \quad | : f(t) \varphi(\vec{r})$$

Sei  $f(t) \neq 0, \varphi(\vec{r}) \neq 0$

$$\frac{i\hbar \frac{\partial}{\partial t} f(t)}{f(t)} = \frac{\hat{H} \varphi(\vec{r})}{\varphi(\vec{r})}$$

Soll für alle  $t, \vec{r}$  gelten  $\Rightarrow$

$$\frac{i\hbar \frac{\partial}{\partial t} f(t)}{f(t)} = \underbrace{E}_{\text{Konstante mit Dimension Energie}} = \frac{\hat{H} \varphi(\vec{r})}{\varphi(\vec{r})}$$

$\Rightarrow$

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} f(t) = E f(t) \tag{9}$$

$$\hat{H} \varphi(\vec{r}) = E \varphi(\vec{r}) \tag{10}$$

Stationäre Schrödingergleichung

gilt auch falls  $f(t) = 0$  bzw.  $\varphi(\vec{r}) = 0$

(9) ist direkt lösbar:

$$f(t) = e^{\frac{E}{i\hbar} t} (\cdot \text{Konstante}) \tag{11}$$

$\Rightarrow$

$$\psi(\vec{r}, t) = e^{\frac{E}{i\hbar} t} \cdot \varphi(\vec{r})$$

#### 3.4.1 Hinweis

Häufig wird die Wellenfunktion  $\varphi(\vec{r})$  auch mit  $\psi(\vec{r})$  bezeichnet

$$\hat{H} \psi(\vec{r}) = E \psi(\vec{r})$$

Im allgemeinen Fall ergibt sich die Lösung von  $i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, t) = \hat{H} \psi(\vec{r}, t)$  aus einer Überlagerung von Lösungen des „Types (11)“

### 3.4.2 Stationäre Schrödingergleichungen

$$\hat{H}\varphi_n(\vec{r}) = \underbrace{E_n}_{\text{Eigenwert}} \underbrace{\varphi_n(\vec{r})}_{\text{Eigenfunktion}}$$

Eigenwertgleichung

$n$ : Index, der die verschiedenen Lösungen der Gleichung „abzählt“

$n$  wird als Quantenzahl bezeichnet

### 3.4.3 Beispiel Freies Teilchen

1. Eindimensional:  $\hat{H} = \frac{\hat{p}_x^2}{2m} = -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2}$

$$\begin{aligned}\hat{H}\varphi(x) &= E\varphi(x) \\ -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} \varphi(x) &= E\varphi(x) \\ \Rightarrow \varphi(x) &= Ae^{ikx} \\ \Rightarrow \frac{\hbar^2 k^2}{2m} \varphi(x) &= E\varphi(x) \\ E &= \frac{\hbar^2}{2m} k^2\end{aligned}$$

$\rightarrow$  Quantenzahl  $\hat{=} k$

$$\begin{aligned}E_k &= \frac{\hbar^2}{2m} k^2 \\ \varphi_k(x) &= Ae^{ikx}\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\psi(x, t) &= e^{\frac{\hbar^2 k^2}{2m} t \frac{1}{i\hbar}} \cdot Ae^{ikx} \\ &= Ae^{ikx} e^{-i \underbrace{\frac{\hbar k^2}{2m} t}_{=\omega}} \\ &= Ae^{i(kx - \omega t)}\end{aligned}$$

2. Dreidimensional  $\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} = -\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2$

$$\hat{H}\varphi(\vec{r}) = E\varphi(\vec{r})$$

$$\begin{aligned}\Rightarrow \varphi_{\vec{k}}(\vec{r}) &= Ae^{i\vec{k}\vec{r}} \\ E_{\vec{k}} &= \frac{\hbar^2 k^2}{2m} \\ k^2 &= k_x^2 + k_y^2 + k_z^2\end{aligned}$$

Quantenzahlen  $\vec{k} = (k_x, k_y, k_z)$

Falls Eigenwerte  $E_m = E_{m'}$  übereinstimmen, aber die zugehörigen Eigenfunktionen  $\varphi_m(\vec{r})$  und  $\varphi_{m'}(\vec{r})$  unterschiedlich sind, so liegt eine „Entartung“ vor

$$E_m = E_{m'} \quad , \quad \varphi_m(\vec{r}) \neq \varphi_{m'}(\vec{r})$$

### 3.5 Potentialtopf mit unendlich hoher Wahrscheinlichkeit

Eindimensionales System  $\hat{H} = \frac{p_x^2}{2m} + V(x)$

(Abb Q13)

$V_0 \rightarrow \infty$ : Das Teilchen hält sich nur im Bereich II auf

$$\Rightarrow \varphi^{\text{I}}(x) = 0, \varphi^{\text{III}}(x) = 0$$

#### 3.5.1 Forderung an Wellenfunktion

- $\varphi(x)$  stetig (damit  $\varphi'(x)$  definiert)
- $\varphi'(x)$  stetig (damit  $\varphi''(x)$  definiert)

Gilt dies auch bei Unstetigkeitsstellen des Potentials?

- $\varphi(x)$  stetig
- $\varphi'(x)$  stetig bei endlichen Sprüngen von  $V(x)$

Stetigkeit

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\varphi^{\text{II}}(0) &= \varphi^{\text{I}}(0) = 0 \\ \varphi^{\text{II}}(L) &= \varphi^{\text{III}}(L) = 0\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\varphi^{\text{II}}(0) = \varphi^{\text{II}}(L)$$

Schrödingergleichung im Bereich II

$$V(x) = 0 \Rightarrow \hat{H}^{\text{II}} = \frac{p_x^2}{2m}$$

$$\hat{H}^{\text{II}}\varphi^{\text{II}}(x) = E\varphi^{\text{II}}(x)$$

$$\Rightarrow \text{Lösungen } \varphi(x) \sim e^{ikx} \text{ oder } e^{-ikx}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\varphi^{\text{II}}(x) &= ae^{ikx} + be^{-ikx} \\ \varphi^{\text{II}}(0) &= a \cdot 1 + b \cdot 1 \stackrel{!}{=} 0 \Rightarrow a = -b\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\varphi^{\text{II}}(x) &= a(e^{ikx} - e^{-ikx}) \\ \varphi^{\text{II}}(x) &= 2ai \sin kx\end{aligned}$$

$$x = L$$

$$\varphi^{\text{II}}(L) = 2ai \sin(kL) \stackrel{!}{=} 0$$

$\Rightarrow$

$$kL = n\pi$$

$\Rightarrow$

$$k = \frac{n\pi}{L}$$

$\Rightarrow$

$$E_n = \frac{\hbar^2 k^2}{2m} = \frac{\hbar^2 \pi^2}{2m L^2} \cdot n^2$$

$$E_n \sim n^2, n = 1, 2, 3, \dots$$

### Erinnerung

(Abb Q13)

$$\varphi^{\text{I}}(x) = 0 = \varphi^{\text{III}}(x)$$

$$\hat{H}\varphi(x) = E\varphi(x)$$

$$\varphi^{\text{II}}(0) = 0 = \varphi^{\text{II}}(L); \text{ im Bereich II: } V(x) = 0$$

$$\Rightarrow \hat{H} = \frac{\hat{p}_x^2}{2m} = -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} \Rightarrow \varphi(x) = e^{ikx} \text{ bzw. } \varphi(x) = e^{-ikx}$$

Linearkombinationen der Lösung  $\rightarrow$  erfüllen der Randbedingungen

$$\varphi(x) = ae^{ikx} + b^{-ikx}$$

$$\text{Rand: } \varphi(0) = a + b \stackrel{!}{=} 0 \Rightarrow a = -b \Rightarrow$$

$$\begin{aligned} \varphi(x) &= a(e^{ikx} - e^{-ikx}) \\ &= 2ai \sin(kx) \end{aligned}$$

$$\text{Rand: } \varphi(L) = 2ai \sin(kL) \stackrel{!}{=} 0 \Rightarrow \sin(kL) = 0 \Rightarrow$$

$$\begin{aligned} kL &= n\pi \quad n: \text{ganze Zahl} \\ k &= \frac{n\pi}{L} \end{aligned}$$

$\Rightarrow$  Im gesamten Gebiet:

$$\varphi(x) = \begin{cases} 2ai \sin\left(\frac{\pi}{L}nx\right) & \text{für } 0 \leq x \leq L \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

Normierung:  $A = 2ai$

$$\int_{-\infty}^{\infty} |\varphi(x)|^2 dx = 1$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \int_0^L \left| A \sin\left(\frac{\pi}{L}nx\right) \right|^2 dx &\stackrel{!}{=} 1 \\ |A|^2 \int_0^L \sin^2\left(\frac{\pi}{L}nx\right) dx &\stackrel{!}{=} 1 \\ |A|^2 \left(\frac{L}{2} - 0\right) &\stackrel{!}{=} 1 \end{aligned}$$

$$\text{da } \int \sin^2(\alpha x) dx = \frac{x}{2} - \frac{1}{4\alpha} \sin(2\alpha x)$$

$$\Rightarrow |A|^2 = \frac{2}{L} \Rightarrow$$

$$A = \sqrt{\frac{2}{L}} \cdot \underbrace{\text{Phasenfaktor}}_{=e^{i\vartheta}, \vartheta \text{ reel}}$$

Typischerweise wählt man als Phasenfaktor den Wert „Eins“

$$\varphi_n = \begin{cases} \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} nx\right) & 0 \leq x \leq L \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

$$n = 1, 2, 3, 4, \dots$$

$n = 0$  ausgeschlossen, da  $\varphi_0(x) = 0 \hat{=}$  physikalisch nicht sinnvoll

$n = -1, -2, \dots$ :  $\sin\left(\frac{\pi}{L}(-n)x\right) = -\sin\left(\frac{\pi}{L}nx\right)$ ,  $\varphi_{-n}(x) = -\varphi_n(x)$ . d.h.  $\varphi_{-n}(x)$  und  $\varphi_n(x)$  stimmen bis auf Phasenfaktor überein

$$\hat{H}\varphi_n(x) = -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} \varphi_n(x) \stackrel{!}{=} E_n \varphi_n$$

Bereich II:

$$\begin{aligned} -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} nx\right) &= -\frac{\hbar^2}{2m} \sqrt{\frac{2}{L}} \left(\frac{\pi}{L} n\right)^2 (-) \sin\left(\frac{\pi}{L} nx\right) \\ &= \frac{\hbar^2}{2m} \frac{\pi^2}{L^2} n^2 \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} nx\right) \\ &\stackrel{!}{=} E_n \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} nx\right) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$E_n = \frac{\hbar^2}{2m} \frac{\pi^2}{L^2} n^2$$

### 3.5.2 Grafische Darstellung der Resultate

(Abb Q14)

Oft findet man folgende Darstellung:

(Abb Q15)

### 3.5.3 Physikalische Aspekte

- Eigenzustände können (im Potentialtopf) nur bestimmte Energien haben (diskretes Energiespektrum)
- Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte ist räumlich nicht konstant
- In allen Zuständen  $\varphi_n$  ist das Teilchen mit der größten Wahrscheinlichkeit in der Mitte des Topfes ( $x = \frac{L}{2}$ ) zu finden:  $\langle x \rangle = \frac{L}{2}$
- Erwartungswert des Impulses:  $\langle \hat{p}_x \rangle = 0$



### 3.5.4 Formale Aspekte

**1. Orthogonalität** Skalarprodukt zwischen Funktionen  $\varphi(x)$  und  $\chi(x)$

$$(\chi, \varphi) := \int_{-\infty}^{\infty} \chi^*(x) \varphi(x) dx$$

(Analog zu  $\vec{b} \cdot \vec{a} = \sum_{j=1}^n b_j^* a_j$  mit  $\vec{a} = (a_1, a_2, \dots)$ ,  $\vec{b} = (b_1, b_2, \dots)$ )

$$(\chi, \varphi) = 0 \Rightarrow \text{Funktionen sind „orthogonal“}$$

Hier:

$$\begin{aligned} (\varphi_n, \varphi_{n'}) &= \int_{-\infty}^{\infty} \varphi_n^*(x) \varphi_{n'}(x) dx \\ &= \int_0^L \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} n x\right) \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} n' x\right) dx \\ &= \delta_{n,n'} \text{ (analog zu Fourierreihen)} \end{aligned}$$

$\Rightarrow$  Eigenfunktionen sind orthogonal

**2. Vollständigkeit** Jede Funktion  $f(x)$  mit  $f(0) = 0$  und  $f(L) = 0$  kann durch die  $\varphi_n(x)$  dargestellt werden

$$f(x) = \sum_{n=1}^{\infty} c_n \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} n x\right)$$

$c_n$ : Entwicklungskoeffizient (analog zu Fourierdarstellung)

### 3.5.5 Lösung der zeitabhängigen Schrödingergleichung für Potentiale

Bisher:

$$\begin{aligned} \psi(x, t) &= e^{\frac{E_n t}{i\hbar}} \varphi_n(x) \quad \text{mit } \hat{H} \varphi_n = E_n \varphi_n \\ &\quad \text{stationäre Zustände} \\ \Rightarrow |\psi(x, t)|^2 &= \underbrace{e^{-\frac{E_n t}{i\hbar}} e^{\frac{E_n t}{i\hbar}}}_{=1} \varphi_n^*(x) \varphi_n(x) \\ &= |\varphi_n(x)|^2 \quad \text{unabhängig von } t \end{aligned}$$

Allgemein

$$\psi(x, t) = \sum_{n=1}^{\infty} c_n e^{\frac{E_n t}{i\hbar}} \varphi_n(x)$$

erfüllt

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(x, t) = \hat{H} \psi(x, t)$$

### 3.5.6 Beispiel

Wellenpaket

(Abb Q16)

Teilchen ist bei  $x = \frac{L}{2}$  lokalisiert

$$\psi(x, 0) = \frac{1}{\pi^{\frac{1}{4}} b^{\frac{1}{2}}} e^{-\frac{(x - \frac{L}{2})^2}{2b^2}} e^{ik_0(x - \frac{L}{2})}$$

$$\begin{aligned} \int_{-\infty}^{\infty} \varphi_{n'}^*(x) \psi(x, t) dx &= \sum_{n=1}^{\infty} c_n e^{\frac{E_n t}{i\hbar}} \underbrace{\int_{-\infty}^{\infty} \varphi_{n'}^*(x) \varphi_n(x) dx}_{=\delta_{n,n'}} \\ &= c_{n'} e^{\frac{E_{n'} t}{i\hbar}} \end{aligned}$$

$t = 0$ :

$$c_n = \int_{-\infty}^{\infty} \varphi_{n'}^*(x) \psi(x, 0) dx$$

Mit:  $\sin \beta x = \frac{1}{2i} (e^{i\beta x} - e^{-i\beta x})$  und  $\frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} e^{-\alpha x^2} e^{i\beta x} dx = \frac{1}{\sqrt{2\alpha}} e^{-\frac{\beta^2}{4\alpha}}$  für reelle  $\alpha > 0$

Dann gilt:

$$c_n = \frac{1}{\pi^{\frac{1}{4}}} \sqrt{b} \frac{1}{2i} \sqrt{\frac{2}{L}} \sqrt{2\pi} \left( e^{ik_0 \frac{L}{2}} e^{-(k_0 + k_n)^2 \frac{b^2}{2}} + e^{-ik_0 \frac{L}{2}} e^{-(-k_0 + k_n)^2 \frac{b^2}{2}} \right)$$

mit  $k_n = \frac{n\pi}{L}$

Insgesamt:

$$\psi(x, t) = \sum_{n=1}^{\infty} c_n \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} nx\right) \cdot e^{\frac{1}{i\hbar} \frac{\hbar^2}{2m} \frac{\pi^2}{L^2} n^2 t}$$

(Folie  $|\psi(x, t)|^2$  für Teilchen im Potentialtopf)

Klassisch:

(Abb Q17)

### 3.6 Dreidimensionale Separable Potentiale

Schrödinger-Gleichung  $\left(-\frac{\hbar^2 \nabla^2}{2m} + V(\vec{r})\right) \varphi(\vec{r}) = E \varphi(\vec{r})$

Separables Potential:  $V(\vec{r}) = V_1(x) + V_2(y) + V_3(z)$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \left( \underbrace{\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + V_1(x)\right)}_{\hat{H}_1(x)} + \underbrace{\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial y^2} + V_2(y)\right)}_{\hat{H}_2(y)} + \underbrace{\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial z^2} + V_3(z)\right)}_{\hat{H}_3(z)} \right) \varphi(\vec{r}) &= E \varphi(\vec{r}) \\ \left( \hat{H}_1(x) + \hat{H}_2(y) + \hat{H}_3(z) \right) &= E \varphi(\vec{r}) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$  Separationsansatz:  $\varphi(\vec{r}) = f(x) \cdot g(y) \cdot h(z)$

## Einsetzen

$$\begin{aligned} \left( \hat{H}_1(x) f(x) \right) g(y) h(z) + \left( \hat{H}_2(y) g(y) \right) f(x) h(z) + \left( \hat{H}_3(z) h(z) \right) f(x) g(y) &= E f(x) g(y) h(z) \quad | : f(x) g(y) h(z) \\ \frac{\hat{H}_1(x) f(x)}{f(x)} + \frac{\hat{H}_2(y) g(y)}{g(y)} + \frac{\hat{H}_3(z) h(z)}{h(z)} &= E \end{aligned}$$

Soll für alle  $x, y, z$  gelten  $\Rightarrow$  Terme sind alle konstant

$$E^{(x)} + E^{(y)} + E^{(z)} = E$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \hat{H}_1(x) f_{n_x}(x) &= E^{(x)} f_{n_x}(x) \\ \hat{H}_2(y) g_{n_y}(y) &= E^{(y)} g_{n_y}(y) \\ \hat{H}_3(z) h_{n_z}(z) &= E^{(z)} h_{n_z}(z) \end{aligned}$$

$n_x, n_y, n_z$ : Quantenzahlen

Eigenzustände von  $\hat{H}(\vec{r})$  haben die Form

$$\varphi_{n_x, n_y, n_z}(\vec{r}) = f_{n_x}(x) g_{n_y}(y) h_{n_z}(z)$$

Energien:

$$E_{n_x, n_y, n_z} = E_{n_x}^{(x)} + E_{n_y}^{(y)} + E_{n_z}^{(z)}$$

Dann ist es notwendig drei eindimensionale Schrödinger-Gleichungen zu lösen.

### 3.6.1 Beispiel: Potentialrinne

(Abb Q18)

$V_0 \rightarrow \infty$

$$V(\vec{r}) = \begin{cases} 0 & \text{für } 0 \leq x \leq L \\ V_0 & \text{sonst} \end{cases}$$

$\hat{=}$

- Teilchen ist in  $x$ -Richtung im Topf von 0 bis  $L$  eingesperrt
- Freies Teilchen in  $y$ - und  $z$ -Richtung

#### $x$ -Richtung

$$\begin{aligned} \hat{H}_1(x) &= -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + V_1(x) \\ V_1(x) &= \begin{cases} 0 & \text{für } 0 \leq x \leq L \\ V_0 & \text{sonst} \end{cases} \\ f(x) &= \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{\pi}{L} x n_x\right) \\ E_{n_x}^{(x)} &= \frac{\hbar^2}{2m} \left(\frac{\pi}{L}\right)^2 n_x^2 \end{aligned}$$

**y-Richtung**

$$\begin{aligned} V_2(y) &= 0 \\ \hat{H}_2(y) &= -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial y^2} \\ g_{k_y}(y) &= N_y e^{ik_y y} \\ E_{k_y}^{(y)} &= \frac{\hbar^2}{2m} k_y^2 \end{aligned}$$

Quantenzahl  $-\infty \leq k_y \leq \infty$

$N_y$ : Normierungsfaktor

**z-Richtung** analog

$$\begin{aligned} h_{k_z}(z) &= N_z e^{ik_z z} \\ E_{k_z}^{(z)} &= \frac{\hbar^2}{2m} k_z^2 \end{aligned}$$

Also

$$\begin{aligned} \varphi_{n_x, k_y, k_z}(\vec{r}) &= N \sin\left(\frac{\pi}{L} x n_x\right) e^{ik_y y} e^{ik_z z} \\ E_{n_x, k_y, k_z} &= \frac{\hbar^2}{2m} \left( \left(\frac{\pi}{2}\right)^2 n_x^2 + k_y^2 + k_z^2 \right) \end{aligned}$$

$N$ : Normierungsfaktor

$n_x = 1, 2, 3, \dots, -\infty \leq k_y \leq \infty, -\infty \leq k_z \leq \infty$

Ein solches Potential tritt näherungsweise bei Halbleiterquantenstrukturen auf

(Abb Q19)

### 3.7 Hermitesche Operatoren

Skalarprodukt zwischen  $\chi(\vec{r})$  und  $\hat{O}\varphi(\vec{r})$

$\hat{O}$ : Operator

$$\left( \chi(\vec{r}), \hat{O}\varphi(\vec{r}) \right) \equiv \int \chi^*(\vec{r}) \hat{O}\varphi(\vec{r}) d^3r$$

$\chi(\vec{r}), \varphi(\vec{r})$ : differenzierbar und quadratintegrabel (oder periodisch)

#### 3.7.1 Adjungierter Operator $\hat{O}^+$

$$\int_{\mathbb{R}^3} \chi^*(\vec{r}) \hat{O}\varphi(\vec{r}) d^3r \equiv \int_{\mathbb{R}^3} \left( \hat{O}^+ \chi(\vec{r}) \right) \varphi(\vec{r}) d^3r$$

$\hat{O}^+$  ist der zu  $\hat{O}$  adjungierte Operator

Also

$$\left( \chi, \hat{O}\varphi \right) = \left( \hat{O}^+ \chi, \varphi \right)$$

**Beispiel**  $\hat{O} = \frac{d}{dx}$  (eindimensional)

$$\begin{aligned} \int_{-\infty}^{\infty} \chi^*(x) \hat{O} \varphi(x) dx &= \int_{-\infty}^{\infty} \underbrace{\chi^*(x)}_u \underbrace{\frac{d}{dx} \varphi(x)}_{v'} dx \\ \text{partielle Integration} &= \underbrace{\left[ \underbrace{\chi^*(x)}_u \underbrace{\varphi(x)}_v \right]_{-\infty}^{\infty}}_0 - \int_{-\infty}^{\infty} \underbrace{\left( \frac{d}{dx} \chi^*(x) \right)}_{u'} \underbrace{\varphi(x)}_v dx \end{aligned}$$

$\chi^*(\infty) = \chi^*(-\infty) = 0$ ,  $\varphi(\infty) = \varphi(-\infty) = 0$ , da  $\chi, \varphi$  quadratintegrabel

$\Rightarrow$

$$\int_{-\infty}^{\infty} \chi^*(x) \frac{d}{dx} \varphi(x) dx = \int_{-\infty}^{\infty} \left( -\frac{d}{dx} \chi^*(x) \right) \varphi(x) dx$$

Also

$$\hat{O}^+ = -\frac{d}{dx}$$

### 3.7.2 Speziell

$$\hat{O} = \hat{O}^+$$

Selbstadjungierter Operator (hermitescher Operator)

Diese Operatoren sind in der Quantenmechanik von besonderer Bedeutung

(Hermitescher Operator: Definitionsbereich von  $\hat{O}$  und  $\hat{O}^+$  können unterschiedlich sein)

### Beispiele

1. Ortsoperator  $\hat{r}$

$$\int \chi^*(\vec{r}) \vec{r} \varphi(\vec{r}) d^3r = \int (\vec{r} \chi(\vec{r}))^* \varphi(\vec{r}) d^3r$$

$$\Rightarrow \hat{r}^+ = \hat{r} \text{ (hermitescher Operator)}$$

2. Impulsoperator

eindimensional:  $\hat{p}_x = \frac{\hbar}{i} \frac{d}{dx}$

$$\begin{aligned} \int_{-\infty}^{\infty} \chi^*(x) \underbrace{\frac{\hbar}{i} \frac{d}{dx}}_{\hat{p}_x} \varphi(x) dx &= \frac{\hbar}{i} \int_{-\infty}^{\infty} \chi^*(x) \frac{d}{dx} \varphi(x) dx \\ &= \frac{\hbar}{i} \int_{-\infty}^{\infty} \left( -\frac{d}{dx} \chi(x) \right)^* \varphi(x) dx \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} \left( \underbrace{\frac{\hbar}{i} \frac{d}{dx}}_{\hat{p}_x^+} \chi(x) \right)^* \varphi(x) dx \end{aligned}$$

$\hat{p}_x^+ = \hat{p}_x \Rightarrow \hat{p}_x$  ist ein hermitescher Operator

Analog  $\hat{p} = \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}$  ist ebenfalls hermitesch

3. Aus  $\hat{O}$  hermitesch folgt  $\hat{O}^2$  ist ebenfalls hermitesch:

$$\begin{aligned}
 \int \chi^*(\vec{r}) \hat{O}^2 \varphi(\vec{r}) d^3r &= \int \chi^*(\vec{r}) \hat{O} (\hat{O} \varphi(\vec{r})) d^3r \\
 &= \int (\hat{O}^+ \chi(\vec{r}))^* (\hat{O} \varphi(\vec{r})) d^3r \\
 &= \int (\hat{O} \chi(\vec{r}))^* (\hat{O} \varphi(\vec{r})) d^3r \\
 &= \int (\hat{O}^+ \hat{O} \chi(\vec{r}))^* \varphi(\vec{r}) d^3r \\
 &= \int (\hat{O}^2 \chi(\vec{r}))^* \varphi(\vec{r}) d^3r
 \end{aligned}$$

$$\Rightarrow (\hat{O}^2)^+ = \hat{O}^2$$

$\Rightarrow \hat{p}^2$  ist hermitesch (da  $\hat{p}$  hermitesch ist)

$V(\vec{r})$  ist auch hermitesch  $\Rightarrow \hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r})$  ist ein hermitescher Operator

### 3.7.3 Eigenschaften hermitescher Operatoren

#### Erwartungswerte

$$\begin{aligned}
 \langle \hat{O} \rangle &= \int \varphi^*(\vec{r}) \hat{O} \varphi(\vec{r}) d^3r \\
 &\stackrel{\text{da } \hat{O}^+ = \hat{O}}{=} \int (\hat{O} \varphi(\vec{r}))^* \varphi(\vec{r}) d^3r \\
 &= \int \varphi(\vec{r}) (\hat{O} \varphi(\vec{r}))^* d^3r \\
 &= \left( \int \varphi^*(\vec{r}) \hat{O} \varphi(\vec{r}) d^3r \right)^* \\
 &= (\langle \hat{O} \rangle)^*
 \end{aligned}$$

$\Rightarrow \langle \hat{O} \rangle$  ist reell

Erwartungswerte hermitescher Operatoren sind immer reell

#### Eigenwerte

$$\begin{aligned}
 \hat{O} \varphi_n(\vec{r}) &= \lambda_n \varphi_n(\vec{r}) \\
 \underbrace{\int \varphi_n^*(\vec{r}) \hat{O} \varphi_n(\vec{r}) d^3r}_{\text{reell}} &= \lambda_n \underbrace{\int \varphi_n^*(\vec{r}) \varphi_n(\vec{r}) d^3r}_{\underbrace{\int |\varphi_n(\vec{r})|^2 d^3r}_{\text{reell}}}
 \end{aligned}$$

$\Rightarrow \lambda_n$  reell

Eigenwerte hermitescher Operatoren sind immer reell

#### Orthogonalität der Eigenfunktionen

$$\begin{aligned}
 \hat{O} \varphi_1(\vec{r}) &= \lambda_1 \varphi_1(\vec{r}) \\
 \hat{O} \varphi_2(\vec{r}) &= \lambda_2 \varphi_2(\vec{r}) \\
 \varphi_1(\vec{r}) &\neq \varphi_2(\vec{r})
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
I &= \int \tilde{\varphi}_2^*(\vec{r}) \underbrace{\hat{O}\varphi_1(\vec{r})}_{\lambda_1 \varphi_1(\vec{r})} d^3r = \lambda_1 \int \tilde{\varphi}_2^*(\vec{r}) \varphi_1(\vec{r}) d^3r \\
&= \int \left( \underbrace{\hat{O}\varphi_2(\vec{r})}_{\lambda_2 \varphi_2(\vec{r})} \right)^* \varphi_1(\vec{r}) d^3r = \underbrace{\lambda_2^*}_{=\lambda_2} \int \tilde{\varphi}_2^*(\vec{r}) \varphi_1(\vec{r}) d^3r
\end{aligned}$$

### Fallunterscheidung

1.  $\lambda_1 \neq \lambda_2$  also keine Entartung  
 $\Rightarrow \int \tilde{\varphi}_2^*(\vec{r}) \varphi_1(\vec{r}) d^3r = 0$   
d.h.  $\varphi_1$  und  $\varphi_2$  sind „Orthogonal“  
allg.  $\lambda_n \neq \lambda_{n'}$

$$\int \tilde{\varphi}_{n'}^* \varphi_n(\vec{r}) d^3r = \delta_{n,n'}$$

2.  $\lambda_1 = \lambda_2 \equiv \lambda$  „Entartung“  
 $\Rightarrow \chi = c_1 \varphi_1(\vec{r}) + c_2 \varphi_2(\vec{r})$  ist Eigenfunktion  
 $\hat{O}\chi = c_1 \hat{O}\varphi_1(\vec{r}) + c_2 \hat{O}\varphi_2(\vec{r}) = \lambda (c_1 \varphi_1(\vec{r}) + c_2 \varphi_2(\vec{r})) = \lambda \chi(\vec{r})$   
Wähle dabei:

$$\begin{aligned}
\tilde{\varphi}_1(\vec{r}) &= \varphi_1(\vec{r}) \\
\tilde{\varphi}_2(\vec{r}) &= \left( \varphi_2(\vec{r}) - \varphi(\vec{r}) \int \tilde{\varphi}_1^*(\vec{r}) \varphi_2(\vec{r}) d^3r \right) \cdot \underbrace{N_2}_{\text{Normierungsfaktor}}
\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}
\int \tilde{\varphi}_1^*(\vec{r}) \tilde{\varphi}_2(\vec{r}) d^3r &= \left( \int \tilde{\varphi}_1^*(\vec{r}) \varphi_2(\vec{r}) d^3r - \underbrace{\int \tilde{\varphi}_1^*(\vec{r}) \varphi_1(\vec{r}) d^3r}_{=1, \text{ da } \varphi_1 \text{ normiert}} \int \tilde{\varphi}_1^*(\vec{r}) \varphi_2(\vec{r}) d^3r \right) N_2 \\
&= 0
\end{aligned}$$

Analog bei drei entarteten Eigenwerten  $\lambda_1 = \lambda_2 = \lambda_3 \equiv \lambda$

$$\tilde{\varphi}_3 = N_3 \left( \varphi_3(\vec{r}) - \tilde{\varphi}_2(\vec{r}) \int \tilde{\varphi}_2^*(\vec{r}) \varphi_3(\vec{r}) d^3r - \tilde{\varphi}_1(\vec{r}) \int \tilde{\varphi}_1^*(\vec{r}) \varphi_3(\vec{r}) d^3r \right)$$

$\Rightarrow$

Die Eigenfunktionen hermitescher Operatoren sind orthogonal zueinander (wählbar)

$\hat{=}$

$$\int \tilde{\varphi}_n^*(\vec{r}) \varphi_{n'}(\vec{r}) d^3r = \delta_{n,n'}$$

Orthogonalsystem von Eigenfunktionen

### Beispiele

- Teilchen im Potentialtopf: Quantenzahl  $n \hat{=}$  ganze Zahl (diskretes Spektrum)
- Freie Teilchen: Quantenzahl  $k \hat{=}$  reelle Zahl (kontinuierliches Spektrum)

z.B. in einer Dimension

$$\begin{aligned}\varphi_k(x) &= N e^{ikx} \\ \varphi_{k'}(x) &= N e^{ik'x}\end{aligned}$$

Es gilt

$$\int_{-\infty}^{\infty} e^{ikx} e^{-ik'x} dx = 2\pi \delta(k - k')$$

Wähle  $N = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \Rightarrow$

$$\int \varphi_k^*(x) \varphi_{k'}(x) dx = \delta(k - k')$$

„Normierung auf  $\delta$ -Funktion“

Analog in drei Dimensionen:

$$\varphi_{\vec{k}}(\vec{r}) = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}} e^{i\vec{k}\vec{r}}$$

$\Rightarrow$

$$\int \varphi_{\vec{k}}^*(\vec{r}) \varphi_{\vec{k}'}(\vec{r}) d^3r = \delta(\vec{k} - \vec{k}')$$

### 3.8 Vollständiges Orthogonalsystem (VONS)

$f(\vec{r})$  Funktion, die mit Randbedingungen verträglich ist

$f(\vec{r}) = \sum_n c_n \varphi_n(\vec{r})$  ist beliebig genau darstellbar bzw.  $f(r) = \int c_{\vec{k}} \varphi_{\vec{k}}(\vec{r}) d^3k$

Typischerweise sind Funktionensysteme der in der Quantenmechanik auftretenden hermiteschen Operatoren vollständig.

### 3.9 Postulate der Quantenmechanik

1. Für jedes physikalische System existiert eine Wellenfunktion  $\psi(\vec{r}, t)$ .  $\psi(\vec{r}, t)$  beschreibt den „Zustand“ des Systems. In  $\psi(\vec{r}, t)$  steckt unsere gesamte Information über das System.
2. Physikalisch beobachtbare Größen (Observable) werden durch hermitesche Operatoren dargestellt.
3. Die zeitliche Entwicklung der Wellenfunktion wird durch die Schrödinger-Gleichung

$$i\hbar \frac{\partial \psi(\vec{r}, t)}{\partial t} = \hat{H} \psi(\vec{r}, t)$$

beschrieben.

Der Hamiltonoperator  $\hat{H}$  ergibt sich aus der Hamiltonfunktion der klassischen Mechanik durch Ersetzen der Observablen durch hermitesche Operatoren.



## 4 Anwendungen der Quantenmechanik in einer Dimension

### 4.1 Stetigkeit der Wellenfunktion

$$\left( -\frac{\hbar^2}{2m} \underbrace{\frac{d^2}{dx^2} \varphi(x)}_{\varphi''(x)} + V(x) \varphi(x) \right) = E \varphi(x)$$

Was gilt für die Stetigkeit von  $\varphi(x)$  und  $\varphi'(x)$ , wenn  $V(x)$  unstetig ist?

(Abb Q 20)

$$\varphi''(x) = \frac{2m}{\hbar^2} (V(x) - E) \varphi(x)$$

Falls  $\varphi(x)$  bei  $x_0$  einen Sprung hätte:

$$\varphi(x) = \underbrace{\tilde{\varphi}(x)}_{\text{stetiger Teil}} + \underbrace{A}_{\text{Höhe des Sprungs}} \theta(x - x_0)$$

$\Rightarrow$

$$\varphi'(x) = \tilde{\varphi}'(x) + A \delta(x - x_0)$$

$\Rightarrow$

$$\varphi''(x) = \tilde{\varphi}''(x) + A \delta'(x - x_0)$$

Es gilt

$$\begin{aligned} \int f(x) \delta(x - x_0) dx &= f(x_0) \\ \int f(x) \delta'(x - x_0) dx &= -f'(x_0) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \varphi''(x) &= \tilde{\varphi}''(x) = A \underbrace{\delta'(x - x_0)}_{\text{tritt auf der rechten Seite nicht auf}} \\ &= \frac{2m}{\hbar^2} \left( \underbrace{V(x)}_{\text{Sprung bei } x_0} - E \right) \left( \underbrace{\tilde{\varphi}(x)}_{\text{stetig}} + A \theta(x - x_0) \right) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$A = 0 \Rightarrow \varphi(x) \text{ ist stetig!}$$

Was lässt sich über  $\varphi'(x)$  aussagen?

Dann

$$\begin{aligned} \int_{x_0-d}^{x_0+d} \underbrace{\varphi''(x)}_{\frac{d}{dx} \varphi'(x)} dx &= \frac{2m}{\hbar^2} \int_{x_0-d}^{x_0+d} (V(x) - E) dx \\ &= \varphi'(x_0 + d) - \varphi'(x_0 - d) \end{aligned}$$

Endlicher Sprung in  $V(x) \Rightarrow$  endlicher Wert des Integrals

$$\lim_{d \rightarrow 0} (\varphi'(x_0 + d) - \varphi'(x_0 - d)) = 0$$

$\Rightarrow \varphi'(x)$  ist bei  $x_0$  stetig

Falls  $V(x)$  unendlich groß wird, ist keine Aussage möglich.

Bei Potentialen mit endlich großen Sprungstellen sind  $\varphi(x)$  und  $\varphi'(x)$  stetig.

## 4.2 Gebundene Zustände beim Potentialtopf mit endlich hohen Wänden

(Abb Q21)

$$V(x) = \begin{cases} 0 & -\infty < x \leq -a \\ -V_0 & -a \leq x \leq a \\ 0 & a \leq x \leq \infty \end{cases}$$

Betrachte hier nur Lösungen mit  $-V_0 \leq E \leq 0$

### 4.2.1 Lösungen in den Bereichen I, II, III

**Bereich I:**  $V(x) = 0$

$$-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} \varphi(x) = E \varphi(x)$$

**Ansatz:**  $\varphi = e^{\pm i k x} \Rightarrow$

$$+\frac{\hbar^2}{2m} k^2 \varphi(x) = E \varphi(x) \Rightarrow E = \frac{\hbar^2 k^2}{2m}$$

Da  $E \leq 0 \Rightarrow k$  ist imaginär

$$k = \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} E} = i \underbrace{\sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (-E)}}_{:=\kappa}$$
$$k = i\kappa$$

$\Rightarrow$

$$\varphi^{(I)}(x) = A e^{\kappa x} + B e^{-\kappa x}$$

mit  $\kappa = \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (-E)}$

Da  $e^{-\kappa x}$  für  $x \rightarrow -\infty$  divergiert, ist aus physikalischen Gründen (Normierbarkeit)  $B = 0$  zu wählen

$$\varphi^I(x) = A e^{+\kappa x}$$

**Bereich II:**  $V(x) = -V_0$

$$\begin{aligned} \left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} - V_0\right) \varphi(x) &= E \varphi(x) \\ -\frac{d^2}{dx^2} \varphi(x) &= \frac{2m}{\hbar^2} (V_0 + E) \varphi(x) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \varphi(x) &= e^{\pm i k x} \\ k^2 &= \frac{2m}{\hbar^2} \underbrace{(V_0 + E)}_{\geq 0} \end{aligned}$$

$$\varphi^{\text{II}}(x) = \tilde{C} e^{i k x} + \tilde{D} e^{-i k x}$$

oder

$$\varphi^{\text{II}}(x) = C \cos(kx) + D \sin(kx)$$

(ist in diesem Fall günstiger, da  $\varphi^{\text{II}}(x)$  reell)

**Bereich III:** Analog zu I

$$\begin{aligned} \varphi^{\text{III}}(x) &= F e^{\kappa x} + G e^{-\kappa x} \\ \kappa &= \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (-E)} \\ F &= 0, \text{ da } e^{\kappa x} \rightarrow \infty \text{ für } x \rightarrow \infty \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \varphi^{\text{I}}(x) &= A e^{\kappa x} \\ \varphi^{\text{II}}(x) &= C \cos(kx) + D \sin(kx) \\ \varphi^{\text{III}}(x) &= G e^{-\kappa x} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \varphi^{\text{I}'}(x) &= \kappa A e^{\kappa x} \\ \varphi^{\text{II}'}(x) &= -k C \sin(kx) + k D \cos(kx) \\ \varphi^{\text{III}'}(x) &= -\kappa G e^{-\kappa x} \end{aligned}$$

Anpassung von  $\varphi(x)$ ,  $\varphi'(x)$  bei  $x = -a$  und  $x = a$

$$1. \quad \varphi^{\text{I}}(-a) = \varphi^{\text{II}}(-a)$$

$$\begin{aligned} A e^{-\kappa a} &= C \cos(-ka) + D \sin(-ka) \\ &= C \cos(ka) - D \sin(ka) \end{aligned} \quad (12)$$

$$2. \quad \varphi^{\text{I}'}(-a) = \varphi^{\text{II}'}(-a)$$

$$\begin{aligned} \kappa A e^{-\kappa a} &= -k C \sin(-ka) + k D \cos(-ka) \\ &= k C \sin(ka) + k D \cos(ka) \end{aligned} \quad (13)$$

$$3. \varphi^{\text{II}}(a) = \varphi^{\text{III}}(a)$$

$$C \cos(ka) + D \sin(ka) = G e^{-\kappa a} \quad (14)$$

$$4. \varphi^{\text{II}'}(a) = \varphi^{\text{III}'}(a)$$

$$-kC \sin(ka) + kD \cos(ka) = -\kappa G e^{-\kappa a} \quad (15)$$

+ Normierung  $\hat{=}$  5 Gleichungen für 4 Unbekannte  $A, C, D, G$

$$(12) + (14)$$

$$(A + G) e^{-\kappa a} = 2C \cos(ka) \quad (16)$$

$$(12) - (14)$$

$$(A - G) e^{-\kappa a} = -2D \sin(ka) \quad (17)$$

$$(13) + (15)$$

$$\kappa(A - G) e^{-\kappa a} = 2Dk \cos(ka) \quad (18)$$

$$(13) - (15)$$

$$\kappa(A + G) e^{-\kappa a} = 2Ck \sin(ka) \quad (19)$$

$$(16), (19)$$

$$\kappa 2C \cos(ka) = 2Ck \sin(ka) \quad (20)$$

$\Rightarrow$

$$\frac{\kappa}{k} = \tan(ka)$$

$$(17), (18)$$

$$-\kappa 2D \sin(ka) = 2Dk \cos(ka) \quad (21)$$

$$-\frac{\kappa}{k} = \cot(ka)$$

Also: wir erhalten Lösungen des Gleichungssystems

$$1. \text{ wenn } \boxed{\frac{\kappa}{k} = \tan(ka)} \Rightarrow (21) \text{ ist nur erfüllbar für } D = 0 \stackrel{(17)}{\Rightarrow} A = G \stackrel{(16)}{\Rightarrow} 2A \cdot e^{-\kappa a} = 2G \cos(ka)$$

$$\varphi(x) = \begin{cases} Ae^{\kappa x} & -\infty \leq x \leq -a \\ A \frac{e^{-\kappa a}}{\cos(ka)} & -a \leq x \leq a \\ Ae^{-\kappa x} & a \leq x \leq \infty \end{cases}$$

$\hat{=}$  gerade Funktion

$$2. \text{ wenn } \boxed{-\frac{\kappa}{k} = \cot(ka)} \stackrel{(20)}{\Rightarrow} C = 0 \stackrel{(16)}{\Rightarrow} G = -A \stackrel{(18)}{\Rightarrow} 2A\kappa e^{-\kappa a} = 2Dk \cos(ka)$$

$$\varphi(x) = \begin{cases} Ae^{+\kappa x} & -\infty \leq x \leq -a \\ A \frac{e^{-\kappa a}}{\cos(ka)} \sin(kx) = -A \frac{e^{-\kappa a}}{\sin(ka)} \sin(kx) & -a \leq x \leq a \\ -Ae^{-\kappa x} & a \leq x \leq \infty \end{cases}$$

$\hat{=}$  ungerade Funktion

#### 4.2.2 Auswertung der Lösungsbedingung

$$\begin{aligned}\kappa^2 &= \frac{2m}{\hbar^2} |E| = \frac{2m}{\hbar^2} V_0 - k^2 \\ k^2 &= \frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - |E|) = \frac{2m}{\hbar^2} V_0 - \kappa^2\end{aligned}$$

##### Gerade Zustände

$$\begin{aligned}\tan(ka) &= \frac{\kappa}{k} = \frac{\sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} V_0 - k^2} \cdot a}{k \cdot a} \\ ka \tan(ka) &= \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} V_0 a^2 - (ka)^2}\end{aligned}$$

$$y := ka, \quad R^2 = \frac{2m}{\hbar^2} V_0 a^2 \Rightarrow$$

$$y \tan y = \sqrt{R^2 - y^2} \quad \leftarrow \text{Kreis}$$

(Abb Q22)

Je nach Größe von  $V_0$  (und damit von  $R$ ) gibt es eine oder mehrere Lösungen  $k_n$

$$k_n^2 = \frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - |E_n|)$$

$$|E_n| = V_0 - \frac{\hbar^2 k_n^2}{2m}$$

Energie der Zustände mit gerader Wellenfunktion

$$E_n = -V_0 + \frac{\hbar^2 k_n^2}{2m}$$

##### Ungerade Zustände

$$\kappa = -k \cot(ka)$$

$\Rightarrow$

$$-y \cdot \cot(y) = \sqrt{R^2 - y^2}$$

Es gibt nicht für alle Werte von  $V_0$  eine Lösung.

Nur Lösung für

$$V_0 \geq \frac{\hbar^2 \pi^2}{8ma^2}$$

(Abb Q23)

- Zustände mit gerader und ungerader Symmetrie wechseln sich ab
- Abstand zwischen den  $k_n$  ist nahezu konstant  
 $\Rightarrow$  Abstände zwischen den Energien  $E_n$  ist nahezu quadratisch bezüglich  $n$

**Grenzfall**  $V_0 \rightarrow \infty$  Schnittpunkte von  $y \cdot \tan y$  (bzw.  $-y \cdot \cot y$ ) liegen bei  $y_n = n \frac{\pi}{2}$   $n = 1, 2, 3, \dots$

$\Rightarrow$

$$k_n = \frac{y_n}{a} = \frac{\pi}{2a} n \quad (L = 2a \hat{=} \text{Breite des Topfes})$$

Abstände der Energien vom Topfboden:

$$\Delta E_n = E_n + V_0 = \frac{\hbar^2}{2m} \left( \frac{\pi}{L} \cdot n \right)^2$$

Vergleiche mit Kapitel 3.5 auf Seite 22

### 4.2.3 Wellenfunktion im endlich hohen Topf

(Abb Q24)

## 4.3 Harmonischer Oszillator

(Abb Q25)

$$\frac{1}{2}kx^2 = V(x)$$

### Klassisches System

z.B. Federpendel

(Abb Q26)

$$V(x) = \frac{1}{2}kx^2 \Rightarrow F(x) = -kx$$

Newton:

$$m\dot{x} = F(x) = -kx$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} x(t) &= A \cos(\omega t) + B \sin(\omega t) \\ \omega &= \sqrt{\frac{k}{m}} \end{aligned}$$

### Energie

$$\begin{aligned} E &= \frac{1}{2}m\dot{x}^2(t) + \frac{1}{2}kx^2(t) \\ E &= \frac{1}{2}m\omega^2(A^2 + B^2) \end{aligned}$$

### Quantenmechanische Systeme

- Schwingungen von Atomen in Molekülen und Festkörpern  
Beispiel: H<sub>2</sub> Molekül (Abb Q27)  
Potential zwischen Atomen:  
(Abb Q28)  
Harmonischer Oszillator ist sehr gute Näherung bei Schwingungen mit kleiner Auslenkung
- Photonen (Lichtquanten) verhalten sich wie quantenmechanische Oszillatoren

#### 4.3.1 Lösung der stationären Schrödinger-Gleichung

$$\begin{aligned} \hat{H}\varphi(x) &= E\varphi(x) \\ \hat{H} &= \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(x) = -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + \frac{1}{2}kx^2 \end{aligned}$$

Lösung durch

- Potenzreihenansatz
- „algebraische“ Methode (Später)

**1. Schritt: Transformation auf dimensionslose Koordinaten** Idee: Substitution  $y = \alpha \cdot x$  so, dass  $\frac{d^2}{dy^2}$  und  $y^2$  gleiche Vorfaktoren haben

$$\Rightarrow x = \frac{1}{\alpha} y \rightarrow x^2 = \frac{1}{\alpha^2} y^2$$

$$\frac{d}{dx} = \alpha \frac{d}{dy}, \quad \frac{d^2}{dx^2} = \alpha^2 \frac{d^2}{dy^2}$$

$$\hat{H} = \frac{-\hbar^2}{2m} \alpha^2 \frac{d^2}{dy^2} + \frac{1}{2} k \frac{1}{\alpha^2} y^2$$

$$\frac{\alpha^2 \hbar^2}{m} = \frac{k}{\alpha^2} \Rightarrow \alpha^4 = \frac{km}{\hbar^2}$$

$$\text{Abkürzung: } \omega := \sqrt{\frac{k}{m}} \alpha^4 = \frac{1}{\hbar^2} m^2 \omega^2$$

$$\alpha = \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}}$$

$$\begin{aligned} \hat{H} &= \frac{\hbar\omega}{2} \left( -\frac{d^2}{dy^2} + y^2 \right) \\ \hat{H}\varphi(x) &= E\varphi(x) \\ \varphi(x) &= \varphi\left(\frac{y}{\alpha}\right) := \phi(y) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\frac{\hbar\omega}{2} \left( -\frac{d^2}{dy^2} + y^2 \right) \phi(y) = E\phi(y)$$

$\Rightarrow$

$$\left( -\frac{d^2}{dy^2} + y^2 \right) \phi(y) = \lambda \phi(y)$$

$$\lambda = \frac{E \cdot 2}{\hbar\omega}$$

**2. Schritt: Ansatz für  $\phi(y)$**

**Zunächst Analyse für  $y \rightarrow \pm\infty$**  Sei  $|y| \gg |\lambda|$ :

$$\text{Näherungsweise: } \left( \frac{d^2}{dy^2} - y^2 \right) \phi(y) = 0$$

Ansatz:

$$\begin{aligned} \phi(y) &= e^{-\beta y^2} \\ \phi'(y) &= -\beta 2y e^{-\beta y^2} \\ \phi''(y) &= -\beta 2 e^{-\beta y^2} + \beta^2 4y^2 e^{-\beta y^2} \end{aligned}$$

Mit  $\beta = \frac{1}{2}$  folgt:

$$\phi''(y) = (-1 + y^2) e^{-\frac{y^2}{2}}$$

$y \rightarrow \pm\infty$ :  $(-1)$  kann vernachlässigt werden

$\Rightarrow \phi(y) = e^{-\frac{y^2}{2}}$  löst Differentialgleichung für  $y \rightarrow \pm\infty$

$\Rightarrow$  Ansatz für alle  $y$ :

$$\phi(y) = \underbrace{f(y)}_{\text{gesuchte Funktion}} e^{-\frac{y^2}{2}}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\phi'(y) &= f'(y) e^{-\frac{y^2}{2}} + f(y) \left(-\frac{2y}{2}\right) e^{-\frac{y^2}{2}} \\ \phi''(y) &= (f''(y) - f(y) - yf'(y)) e^{-\frac{y^2}{2}} + \left(-\frac{2y}{2}\right) (f'(y) - yf(y)) e^{-\frac{y^2}{2}} \\ &= (f''(y) - 2yf'(y) + (y^2 - 1)f(y)) e^{-\frac{y^2}{2}}\end{aligned}$$

Somit wird aus

$$\phi''(y) + (\lambda - y^2)\phi(y) = 0$$

folgende Differentialgleichung für  $f(y)$

$$f''(y) - 2yf'(y) + (\lambda - 1)f(y) = 0$$

Hermiteische Differentialgleichung nach C. Hermite (1822 - 1901)

### Einfache Ansätze

1.  $f(y) = c$  (Konstante)  
 $f'' = f' = 0 \Rightarrow (\lambda - 1)c = 0$   
 $\Rightarrow$  Eigenwert  $\lambda = 1$ ,  $f = \text{const}$
2.  $f(y) = a \cdot y$ ,  $f'(y) = a$ ,  $f''(y) = 0$   
 $0 - 2y \cdot a + (\lambda - 1)ay = 0$   
 $(\lambda - 3)ay = 0$   
 $\Rightarrow$  Eigenwert  $\lambda = 3$ ,  $f(y) = ay$
3.  $f(y) = by^2$  keine Lösung, aber  $f(y) = by^2 + ay + c$  ist Lösung

### 3. Schritt Lösung der Differentialgleichung durch Potenzreihenansatz Idee: Setze

$$f(y) = \sum_{j=0}^{\infty} A_j y^j$$

Dazu:

$$\begin{aligned}f'(y) &= \sum_{j=0}^{\infty} A_j j y^{j-1} \\ f''(y) &= \sum_{j=0}^{\infty} A_j j(j-1) y^{j-2}\end{aligned}$$

Damit folgt:

$$\underbrace{\sum_{j=0}^{\infty} A_j j(j-1) y^{j-2}}_{f''(y)} - \underbrace{\sum_{j=0}^{\infty} 2A_j j y^j}_{2yf'(y)} + \underbrace{\sum_{j=0}^{\infty} A_j (\lambda - 1) y^j}_{(\lambda-1)f(y)} = 0$$



### Umsummation

$$f''(y) = \sum_{j=0}^{\infty} A_j j(j-1) y^{j-2}$$

$$l := j-2 \curvearrowright j = l+2$$

$$f''(y) = \sum_{l=0}^{\infty} A_{l+2} (l+2)(l+1) y^l$$

Nenne  $l = j$

$$f''(y) = \sum_{j=0}^{\infty} A_{j+2} (j+2)(j+1) y^j$$

$$\Rightarrow f''(y) - 2y f'(y) + (\lambda - 1) f(y) = 0$$

$$\sum_{j=0}^{\infty} \underbrace{(A_{j+2} (j+2)(j+1) + (\lambda - 1 - 2j) A_j)}_{\text{Soll für alle } y \text{ gelten!} \Rightarrow \sim = 0} y^j = 0$$

$$\sim = 0 \Rightarrow$$

$$A_{j+2} = -\frac{\lambda - 1 - 2j}{(j+2)(j+1)} A_j \quad (22)$$

Rekursionsformel für die Koeffizienten

Starte z.B. mit  $A_0 \Rightarrow A_2, A_4, A_6, \dots$

oder mit  $A_1 \Rightarrow A_3, A_5, A_7, \dots$

Liefert für alle  $\lambda$  Lösungen

Aber  $\phi(y) = f(y) e^{-\frac{y^2}{2}}$  muss normierbar bleiben

Wir überzeugen uns davon, dass  $f(y)$  wie  $e^{y^2}$  anwächst, falls die Potenzreihe nicht abbricht.

**Zwischenrechnung** Betrachte „große“ Werte von  $j$

$j \rightarrow \infty$ :

$$A_{j+2} = \frac{2j}{j^2} A_j = \frac{2}{j} A_j$$

$$\curvearrowright \left\| \frac{A_{j+2}}{A_j} = \frac{2}{j} \right\|$$

$$e^{y^2} = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} (y^2)^n = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} y^{2n}$$

$$j = 2n, n = \frac{j}{2}$$

$$e^{y^2} = \sum_{\substack{j=0 \\ \text{mit } j \text{ gerade}}}^{\infty} \frac{1}{\left(\frac{j}{2}\right)!} y^j = \sum_{\substack{j=0 \\ \text{alle } j}}^{\infty} B_j y^j$$
$$B_j = \begin{cases} \frac{1}{\left(\frac{j}{2}\right)!} & j \text{ gerade} \\ 0 & j \text{ ungerade} \end{cases}$$

$$B_{j+2} = \frac{1}{\left(\frac{j+2}{2}\right)!} = \frac{1}{\left(\frac{j}{2}+1\right)!} = \frac{1}{\left(\frac{j}{2}\right)!} \frac{1}{\left(\frac{j}{2}+1\right)} = B_j \frac{1}{\left(\frac{j}{2}+1\right)}$$

$$\frac{B_{j+2}}{B_j} = \frac{1}{\frac{j}{2}+1} \underset{j \rightarrow \infty}{=} \frac{1}{\frac{j}{2}} = \frac{2}{j} \left( \text{wie } \frac{A_{j+2}}{A_j} \right)$$

$\Rightarrow$  Potenzreihe verhält sich für große  $y$  wie  $e^{y^2}$  (für ungerade Potenzen Vergleich mit  $ye^{y^2}$ )

$\Rightarrow$  Potenzreihe muss abbrechen!

Abbrechen bedeutet: Ab einem bestimmten Index  $n$  sind alle Koeffizienten mit  $j > n$  gleich null.

Also

$A_0, A_2, A_4, \dots, A_n \neq 0$  und  $A_{n+2}, A_{n+4}, \dots = 0$  ( $n$  gerade)

$A_1, A_3, A_5, \dots, A_n \neq 0$  und  $A_{n+2}, A_{n+4}, \dots = 0$  ( $n$  ungerade)

Dies tritt nach (22) auf für:

$$(\lambda - 1 - 2n) = 0$$

$\Rightarrow$

$$\lambda = 2n + 1 \quad n = 0, 1, 2, \dots$$

$\Rightarrow$

$$E = \frac{\hbar\omega}{2}\lambda = \frac{\hbar\omega}{2}(2n + 1)$$

$$E_n = \hbar\omega \left( n + \frac{1}{2} \right)$$

Energieniveaus des harmonischen Oszillators

(Abb Q29)

Grundzustandsenergie

$$E_0 = \frac{\hbar\omega}{2}$$

$E_n$ :

- diskret
- äquidistant

**Wellenfunktionen**  $\phi_n(x) = f_n(x) e^{-\frac{y^2}{2}}$

$$A_{j+2}^{(n)} = \frac{(2j+1-\lambda^{(n)})}{(j+2)(j+1)} A_j^{(n)} = \frac{2j-2n}{(j+2)(j+1)} A_j^{(n)}$$

**Gerade Werte von  $n$**   $n = 0: A_0^{(0)} \neq 0 \Rightarrow A_2^{(0)} = 0$

$$\begin{aligned} f_0(y) &= A_0^{(0)} \\ \lambda^{(0)} &= 1 \end{aligned}$$

$n = 2: (\lambda = 5) A_0^{(2)} \neq 0$

$$\begin{aligned} A_2^{(2)} &= \frac{2 \cdot 0 - 2 \cdot 2}{2 \cdot 1} A_0^{(2)} = -2A_0^{(2)} \\ f_2(y) &= A_0^{(2)} (-2y^2 + 1) \end{aligned}$$

$n = 4: A_0^{(4)} \neq 0$

$$\begin{aligned} A_2^{(4)} &= \frac{2 \cdot 0 - 2 \cdot 4}{2} A_0^{(4)} = -4A_0^{(4)} \\ A_4^{(4)} &= \frac{2 \cdot 2 - 2 \cdot 4}{(2+2)(2+1)} A_2^{(4)} = \frac{-4}{4 \cdot 3} A_2^{(4)} = -\frac{1}{3} A_2^{(4)} \\ &= +\frac{4}{3} A_0^{(4)} \end{aligned}$$

$$f_4(y) = A_0^{(4)} \left( 1 - 4y^2 + \frac{4}{3}y^4 \right)$$

und so weiter.

**Ungerade Werte von  $n$**

$$\begin{aligned} f_1(y) &= A_1^{(1)} = y \\ f_3(y) &= A_1^{(3)} \left( y - \frac{2}{3}y^3 \right) \\ &\vdots \end{aligned}$$

**Konvention** Wählt man die  $A_0^{(n)}$  bzw.  $A_1^{(n)}$  danach, dass vor der höchsten Potenz von  $y$  ein Faktor  $2^n$  steht, so bezeichnet man die Lösung als Kermite Polynome.

$$\begin{aligned} H_0(y) &= 1 \\ H_1(y) &= 2y \\ H_2(y) &= 4y^2 - 2 \\ H_3(y) &= 8y^3 - 12y \\ H_4(y) &= 16y^4 - 48y^2 + 12 \\ &\vdots \end{aligned}$$

Da  $\varphi_n(x) = \phi_n(\alpha x)$ ,  $\alpha = \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}}$  und

$$\phi_n(\alpha x) = H_n(\alpha x) e^{-\frac{(\alpha x)^2}{2}} \underbrace{N_n}_{\text{Normierungsfaktor}}$$

folgt

$$\varphi_n(x) = N_n H_n \left( \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}} x \right) e^{-\frac{m\omega}{2\hbar} x^2}$$

Eigenzustände des harmonischen Oszillators

mit  $N_n = \sqrt[4]{\frac{m\omega}{\hbar}} \sqrt{\frac{1}{2^n n! \sqrt{\pi}}}$  (hier ohne Rechnung)

## Resultate

$$E_n = \hbar\omega \left( n + \frac{1}{2} \right) \quad n = 0, 1, 2,$$

$$\varphi_n(x) = N_n H_n \left( \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}} x \right) e^{-\frac{m\omega}{2\hbar} x^2}$$

$$\alpha = \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}}$$

(Folie „Der harmonische Oszillator“)

- $n$  gerade  $\rightarrow \varphi_n(x) = \varphi_n(-x)$ ,  $n$  ungerade  $\varphi_n(x) = -\varphi_n(-x)$
- $\varphi_n(x)$  besitzt  $n$  Knoten
- Abfall von  $e^{-\frac{m}{2\hbar}\sqrt{\frac{k}{m}}x^2} = e^{-\frac{\sqrt{m}\sqrt{k}}{2\hbar}x^2}$   
Starker Abfall bei:
  - großer Federkonstante  $k$
  - großer Masse

## Quantenmechanische Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte im Vergleich mit klassischer Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte    Quantenmechanik:

$$\varrho_{qm}(x) = |\psi_n(x, t)|^2 = |\varphi_n(x)|^2$$

da  $\psi_n(x, t) = e^{\frac{E_n t}{i\hbar}} \varphi_n(x)$  stationärer Zustand

Klassisches Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte

(Abb Q30)

$$\begin{aligned} x(t) &= x_0 \cos(\omega t) \\ \varrho_{kl}(x) &= \frac{N}{|v(x)|} \end{aligned}$$

$N$ : Normierungskonstante  $\rightarrow \int \varrho_{kl}(x) dx = 1$

$v(x)$ : Geschwindigkeit

$$\begin{aligned} \dot{x}(t) &= -x_0 \omega \sin(\omega t) \\ |\dot{x}(t)| &= x_0 \omega \sqrt{1 - \cos^2(\omega t)} \\ &= \omega \sqrt{x_0^2 - x_0^2 \cos^2(\omega t)} \\ &= \omega \sqrt{x_0^2 - x^2} \\ \varrho_{kl}(x) &= \frac{N}{\omega \sqrt{x_0^2 - x^2}}, \text{ Es folgt dann } N = \frac{\omega}{\pi} \\ \varrho_{kl}(x) &= \frac{1}{\pi} \frac{1}{\sqrt{x_0^2 - x^2}} \end{aligned}$$

(Abb Q31)

(Folie „Vergleich mit klassischer Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte“)

**Beispiel** klassischer Oszillator mit  $m = 0,1\text{kg}$ ,  $\omega = 10\text{Hz}$ ,  $x_0 = 1\text{cm}$

$\Rightarrow$

$$E = \frac{1}{2} k x_0^2 = \frac{1}{2} \cdot 10^{-3} \frac{\text{kgm}^2}{\text{s}^2}$$

quantenmechanischer Oszillator

$$E_n = \hbar \omega \left( n + \frac{1}{2} \right) = 1,054 \cdot 10^{-34} \frac{\text{kgm}^2}{\text{s}} \cdot 10 \cdot \frac{1}{\text{s}} \left( n + \frac{1}{2} \right)$$

$\Rightarrow$

$$n + \frac{1}{2} = 4,7 \cdot 10^{29}$$

#### 4.3.2 Eigenschaften der Hermite-Polynome

Hermite-Polynome zählen zu „speziellen Funktionen der mathematischen Physik“

Differentialgleichung

$$H_n''(x) - 2xH_n'(x) + 2nH_n(x) = 0$$

$$H_n(x) = \sum_{j=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} \frac{(-1)^j n!}{j! (n-2j)!} (2x)^{n-2j} \quad (23)$$

$$\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor = \begin{cases} \frac{n}{2} & \text{für } n \text{ gerade} \\ \frac{n-1}{2} & \text{für } n \text{ ungerade} \end{cases}$$

(folgt aus Rekursionsformel)

**Rodrigues Formel**

$$H_n(x) = (-1)^n e^{x^2} \frac{d^n}{dx^n} e^{-x^2}$$

Beweis z.B.

- Berechnung  $H_n'(x)$ ,  $H_n''(x)$
- Einsetzen in Differentialgleichung
- vollständige Induktion:  $n = 0$ , Schluss von  $n$  auf  $n + 1$

**Rekursionsformeln**

$$\frac{d}{dx} H_n(x) = 2n H_{n-1}(x)$$

folgt durch Ableitung von (23)

$$2xH_n(x) = H_{n+1}(x) + 2nH_{n-1}(x)$$

folgt aus (25) durch  $\frac{d}{dx}$  (24)

$\Rightarrow$

$$H_{n+1}(x) = 2xH_n(x) - 2nH_{n-1}(x)$$

## Erzeugende Funktionen

$$\begin{aligned}
 F(x, s) &= e^{x^2 - (s-x)^2} = \sum_{n=0}^{\infty} H_n(x) \frac{s^n}{n!} \\
 &= \underbrace{1}_{H_0} + \underbrace{2x}_{H_1} s + \underbrace{(4x^2 - 2)}_{H_2} \frac{s^2}{2} + \dots
 \end{aligned}$$

Orthogonalität (bezüglich  $e^{-x^2}$ )

$$\int_{-\infty}^{\infty} \varphi_n^*(x) \varphi_{n'}(x) dx = \delta_{n,n'}$$

$\Rightarrow$

$$\int_{-\infty}^{\infty} H_n(x) H_{n'}(x) e^{-x^2} dx = \delta_{n,n'} 2^n n! \sqrt{\pi}$$

### 4.3.3 Zeitliches Verhalten des harmonischen Oszillators

Bisher: stationäre Lösung

$$\psi_n(x, t) = e^{\frac{E_n t}{i\hbar}} \varphi_n(x)$$

Jetzt: Überlagerung:

$$\psi(x, t) = \sum_n c_n e^{\frac{E_n t}{i\hbar}} \varphi_n(x) \quad (26)$$

Beispiel I: Überlagerung von 3 Zuständen

$$\psi(x, t) = \frac{1}{2} \psi_1(x, t) + \frac{1}{2} \psi_2(x, t) + \frac{1}{\sqrt{2}} \psi_3(x, t)$$

$$\begin{aligned}
 1 &\stackrel{!}{=} \int |\psi(x, t)|^2 dx = \frac{1}{4} \int |\psi_1(x, t)|^2 dx + \frac{1}{4} \int |\psi_2(x, t)|^2 dx + \frac{1}{2} \int |\psi_3(x, t)|^2 dx \\
 &\quad + \text{Mischterme, deren Integral verschwindet} \\
 &= \frac{1}{4} + \frac{1}{4} + \frac{1}{2} = 1
 \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}
 \psi(x, t) &= e^{-\frac{\alpha^2}{2} x^2} \left( \frac{\alpha^2}{\pi} \right)^{1/4} \\
 &\quad \cdot \left( \frac{1}{2} \cdot e^{-i\frac{3}{2}\omega t} \cdot \frac{2\alpha x}{\sqrt{2}} + \frac{1}{2} \cdot e^{-i\frac{5}{2}\omega t} \frac{4\alpha^2 x^2 - 2}{\sqrt{8}} + \frac{1}{\sqrt{2}} e^{-i\frac{7}{2}\omega t} \frac{8\alpha^3 x^3 - 12\alpha x}{\sqrt{48}} \right) \\
 \alpha &= \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}}
 \end{aligned}$$

(Folie „Dynamik von Wellenpaketen“ linke Spalte)

$|\psi(x, t)|^2$  oszilliert mit  $\cos(\omega t)$  und  $\cos(2\omega t)$

$\langle \hat{x} \rangle_t$  oszilliert nur mit  $\cos(\omega t)$

**Beispiel II: quasi klassischer Zustand** Dazu: Wellenpaket  $\psi(x, t)$  bei  $t = 0$

$$\psi(x, 0) = \sqrt{\alpha} \left( \frac{1}{\pi} \right)^{1/4} e^{-\frac{\alpha^2}{2}(x-x_0)^2}$$

(1) Berechnung der  $c_n$  bei  $t = 0$  aus (26)

$$\underbrace{(26)}_{\text{mit } t=0} \int \varphi_n^*(x) dx \Rightarrow \int \varphi_n^* \psi(x, 0) dx = \sum_{n'} c_{n'} \underbrace{\int \varphi_n^*(x) \varphi_{n'}(x) dx}_{\delta_{n,n'}}$$

$\Rightarrow$

$$c_n = \int \varphi_n^*(x) \psi(x, 0) dx$$

Die explizite Rechnung liefert (siehe w. Nolting, Quantenmechanik I, Aufgabe 4.4.17)

$$c_n = \frac{e^{-\frac{\alpha^2}{4} x_0^2}}{\sqrt{n! 2^n}}$$

Einsetzen in (26) liefert

$$|\psi(x, t)|^2 = \sqrt{\frac{m\omega}{4\pi}} e^{-\frac{m\omega}{k} \left( x - x_0 - \underbrace{\cos(\omega t)}_{\text{Oszillation mit } \omega} \right)^2}$$

(Folie „Dynamik von Wellenpaketen“ rechte Spalten)

$\rightarrow \varrho(x, t)$  ist formstabil und oszilliert mit Frequenz  $\omega$

$\rightarrow$  quasiklassischer Zustand (Glauber-Zustand) (kohärente Zustände)

$$\langle \hat{x} \rangle_t \sim \cos(\omega t)$$

#### 4.4 Allgemeine Aussagen über das zeitliche Verhalten von Erwartungswerten: die Ehrenfest-Gleichungen

Dann  $\langle \hat{O} \rangle_t = \int \psi^*(x, t) \hat{O} \psi(x, t) dx$

$$\begin{aligned} \frac{d}{dt} \langle \hat{O} \rangle_t &= \int \frac{\partial \psi^*(x, t)}{\partial t} \hat{O} \psi(x, t) dx \\ &+ \int \psi^*(x, t) \frac{\partial \hat{O}}{\partial t} \psi(x, t) dx \quad \left( \text{falls } \hat{O} \text{ von } t \text{ abhängt} \right) \\ &+ \int \psi^*(x, t) \hat{O} \frac{\partial \psi(x, t)}{\partial t} dx \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} i\hbar \frac{\partial \psi}{\partial t} &= \hat{H} \psi \\ -i\hbar \frac{\partial \psi^*}{\partial t} &= \hat{H}^* \psi^* = \hat{H} \psi^* \quad \text{für } \hat{H} \text{ reell} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
&= \frac{1}{i\hbar} \int \left( -\hat{H}^* \psi(x, t) \right) \hat{O} \psi(x, t) dx + \frac{1}{i\hbar} \int \psi^*(x, t) \hat{O} \hat{H} \psi(x, t) dx + \underbrace{\int \psi^*(x, t) \frac{\partial \hat{O}}{\partial t} \psi(x, t) dx}_{\left\langle \frac{\partial \hat{O}}{\partial t} \right\rangle_t} \\
\frac{d}{dt} \left\langle \hat{O} \right\rangle_t &= \frac{1}{i\hbar} \int \left( \psi^*(x, t) \hat{H} \hat{O} \psi(x, t) - \psi^*(x, t) \hat{O} \hat{H} \psi(x, t) \right) d^3r + \left\langle \frac{\partial \hat{O}}{\partial t} \right\rangle_t \\
&= \frac{1}{i\hbar} \int \psi^*(x, t) \left[ \hat{H}, \hat{O} \right] \psi(x, t) d^3r + \left\langle \frac{\partial \hat{O}}{\partial t} \right\rangle_t
\end{aligned}$$

$$\frac{d}{dt} \left\langle \hat{O} \right\rangle_t = \frac{i}{\hbar} \left\langle \left[ \hat{H}, \hat{O} \right] \right\rangle_t + \left\langle \frac{\partial \hat{O}}{\partial t} \right\rangle_t$$

Heisenberg'sche Bewegungsgleichung

Anwendung

$$1. \hat{O} = \hat{x}, \frac{\partial \hat{x}}{\partial t} = 0$$

$$\begin{aligned}
\frac{d}{dt} \langle \hat{x} \rangle_t &= \frac{i}{\hbar} \left\langle \left[ \hat{H}, \hat{x} \right] \right\rangle_t \\
\hat{H} &= \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}) = \frac{\hat{p}_x^2}{2m} + \frac{\hat{p}_y^2}{2m} + \frac{\hat{p}_z^2}{2m} + V(\vec{r}) \\
\left[ \hat{H}, \hat{x} \right] &= \underbrace{\left[ \frac{\hat{p}_x^2}{2m}, \hat{x} \right]}_{\substack{\frac{1}{2m} \frac{2\hbar}{i} \hat{p}_x \\ \text{(siehe Übungsaufgabe)}}} + \underbrace{\left[ \frac{\hat{p}_y^2}{2m}, \hat{x} \right]}_{=0} + \underbrace{\left[ \frac{\hat{p}_z^2}{2m}, \hat{x} \right]}_{=0} + \underbrace{[V(\vec{r}), \hat{x}]}_{=0} \\
\Rightarrow \frac{d}{dt} \langle \hat{x} \rangle_t &= \frac{i}{\hbar} \frac{\hbar}{i} \frac{1}{m} \langle \hat{p}_x \rangle_t = \frac{\langle \hat{p}_x \rangle_t}{m}
\end{aligned}$$

$$\text{Analog } \frac{d}{dt} \langle \hat{y} \rangle_t = \frac{\langle \hat{p}_y \rangle_t}{m}, \quad \frac{d}{dt} \langle \hat{z} \rangle_t = \frac{\langle \hat{p}_z \rangle_t}{m} \Rightarrow$$

$$m \frac{d}{dt} \langle \hat{\vec{r}} \rangle_t = \langle \hat{\vec{p}} \rangle_t$$

Klassische Physik:

$$m \frac{d}{dt} \vec{r}(t) = \vec{p}(t)$$

$$2. \hat{O} = \hat{p}_x, \frac{\partial \hat{p}_x}{\partial t} = 0$$

$$\Rightarrow \frac{d}{dt} \langle \hat{p}_x \rangle_t = \frac{i}{\hbar} \left\langle \left[ \hat{H}, \hat{p}_x \right] \right\rangle_t$$

Dazu:

$$\begin{aligned}
\left[ \hat{H}, \hat{p}_x \right] &= \left[ \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}), \hat{p}_x \right] = [V(\vec{r}), \hat{p}_x] \\
[V(\vec{r}), \hat{p}_x] f(\vec{r}) &= \left( V(\vec{r}) \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x} - \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x} V(\vec{r}) \right) f(\vec{r}) \\
&= V(\vec{r}) \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x} f(\vec{r}) - \frac{\hbar}{i} \left( \frac{\partial}{\partial x} V(\vec{r}) \right) f(\vec{r}) - \frac{\hbar}{i} V(\vec{r}) \frac{\partial}{\partial x} f(\vec{r}) \\
\Rightarrow [V(\vec{r}), \hat{p}_x] &= -\frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x} V(\vec{r}) = \frac{\hbar}{i} F_x(\vec{r}) \\
\Rightarrow \frac{d}{dt} \langle \hat{p}_x \rangle_t &= \langle F_x(\vec{r}) \rangle
\end{aligned}$$

$$\text{Kraft: } \vec{F}(\vec{r}) = -\vec{\nabla} V(\vec{r})$$



Analog für  $\langle \hat{p}_y \rangle_t$  und  $\langle \hat{p}_z \rangle_t$ .

$\frac{d}{dt} \langle \hat{\vec{p}} \rangle_t = \langle \vec{F}(\vec{r}) \rangle_t$
$\frac{d}{dt} \langle \hat{\vec{r}} \rangle_t = \frac{1}{m} \langle \hat{\vec{p}} \rangle_t$

„Ehrenfest-Gleichungen“

Newton:

$$\begin{aligned} \frac{d}{dt} \vec{p}(t) &= \vec{F}(\vec{r}) = \vec{F}(\vec{r}(t)) \\ \frac{d}{dt} \vec{r}(t) &= \frac{\vec{p}(t)}{m} \end{aligned}$$

**Achtung** Im Allgemeinen ist

$$\langle \vec{F}(\vec{r}) \rangle_t \neq \vec{F}(\langle \vec{r} \rangle_t)$$

Spezialfälle:

- $\vec{F} = \text{const} \hat{=} V(x) = -\alpha x + c$   
insbesondere  $\vec{F} = 0 \hat{=} V(x) = \text{const}$   
(Siehe Teilchen im Potentialtopf, bis auf Sprungstellen des Topfes)
- $\vec{F} = \beta \vec{r}$   
u.a.  $F_x = \beta x \Rightarrow V(x) = -\frac{1}{2}\beta x^2 + c$   
auch  $F_x = \beta x + j \Rightarrow V(x) = -\frac{1}{2}\beta x^2 - jx + c$   
 $\langle F_x(\vec{r}) \rangle = \beta \langle x \rangle + j = F_x(\langle x \rangle)$

$\Rightarrow$  Beim harmonischen Oszillator verhält sich der Erwartungswert  $\langle \vec{r} \rangle_t$  wie die klassische Bahnkurve  
Also:  $\langle \vec{r} \rangle_t = A \cos(\omega t) + B \sin(\omega t)$

Auch für räumlich schwach veränderliche Kräfte gilt näherungsweise  $\langle \vec{F}(\vec{r}) \rangle_t = \vec{F}(\langle \vec{r} \rangle_t)$

## 4.5 Streuzustände beim Potentialtopf

(Abb Q32)

Bereich I:  $V(x) = 0, -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} \varphi(x) = E \varphi(x)$

$\varphi(x) \sim e^{\pm i q x}, q = \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} \cdot E} \quad E > 0!$

$\varphi^{\text{I}}(x) = A e^{i q x} + B e^{-i q x}$

Bereich II:  $V(x) = -V_0$

$\varphi^{\text{II}}(x) = C e^{i k x} + D e^{-i k x}, k = \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (E + V_0)}$

Bereich III:  $V(x) = 0$

$\varphi^{\text{III}}(x) = F e^{i q x} + G e^{-i q x}, q = \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} E}$

### Physikalische Überlegung

$$\begin{aligned} e^{i q x} \hat{=} \text{Ortsanteil von } \psi(x, t) &= e^{\frac{E t}{i \hbar}} e^{i q x} \\ &= \underbrace{e^{i(qx - \frac{E}{\hbar} t)}}_{\text{Konstante Phase:}} \\ &\quad \text{größere Zeit} \Rightarrow \text{„größerer“ Ort} \end{aligned}$$

(Abb Q33)

→ Welle läuft von „links“ nach „rechts“

Bezeichnung:

$e^{iqx}$  ist „Welle“, die von links einläuft

$Be^{-iqx}$ : Welle, die bei  $x = -a$  reflektiert wird

(Abb Q34)

Annahme: Für  $x > a$  tritt keine Reflexion auf  $G \Rightarrow 0$

$B, C, D$  und  $F$  folgen aus Stetigkeit von  $\varphi(x)$  und  $\varphi'(x)$  bei  $x = \pm a$

Zunächst: Wahrscheinlichkeitsstromdichte

$$j(x) = \frac{\hbar}{i2m} \left( \psi^*(x, t) \frac{\partial}{\partial t} \psi(x, t) - \psi(x, t) \frac{\partial}{\partial x} \psi^*(x, t) \right)$$

Für  $\psi(x, t) = e^{\frac{E}{i\hbar}t} \varphi(x)$

$$\begin{aligned} j(x) &= \frac{\hbar}{i2m} \left( \varphi^*(x) \frac{\partial}{\partial x} \varphi(x) - \underbrace{\varphi(x) \frac{\partial}{\partial t} \varphi^*(x)}_{(\varphi(x) \frac{\partial}{\partial t} \varphi(x))^*} \right) \\ j(x) &= \frac{\hbar}{m} \Im \left( \varphi^*(x) \frac{\partial}{\partial x} \varphi(x) \right) \end{aligned}$$

Bereich I:

$$\begin{aligned} j(x) &= \frac{\hbar}{m} \Im \left( \left( e^{-iqx} + B e^{iqx} \right) \underbrace{\frac{\partial}{\partial x} (e^{iqx} + B e^{-iqx})}_{iq(e^{iqx} - B e^{-iqx})} \right) \\ &= \frac{\hbar}{m} q - \frac{\hbar}{m} q |B|^2 \\ &= \underbrace{j_{ein}}_{\text{einfallende Welle}} + \underbrace{j_{ref}}_{\text{reflektierte Welle}} \\ j_{ein} &= \frac{\hbar}{m} q (= \text{const}) \\ j_{ref} &= \frac{\hbar}{m} q |B|^2 (= \text{const}) \end{aligned}$$

Definition:  $R := \frac{|j_{ref}|}{|j_{ein}|}$  Reflexionskoeffizient

Hier:  $R = \frac{\frac{\hbar}{m} q |B|^2}{\frac{\hbar}{m} q} = |B|^2$

Bereich III:  $\varphi^{\text{III}}(x) = F e^{iqx}$

$$j_{trans} = \frac{\hbar}{m} q |F|^2$$

$T := \left| \frac{j_{trans}}{j_{ein}} \right|$  Transmissionskoeffizient

Hier:  $T = |F|^2$

## Berechnung von $B, C, D, G$

$$1. \quad \varphi^I(-a) = \varphi^{II}(-a)$$

$$e^{-iqa} + Be^{iqa} = Ce^{-ika} + De^{+ika} \quad (27)$$

$$2. \quad \frac{d}{dx}\varphi^I(-a) = \frac{d}{dx}\varphi^{II}(-a) \\ \frac{d}{dx}\varphi^I(x) = iq(e^{iqx} - Be^{-iqx})$$

$$iq(e^{-iqa} - Be^{iqa}) = ik(Ce^{-ika} - De^{+ika}) \quad (28)$$

$$3. \quad \varphi^{II}(a) = \varphi^{III}(a)$$

$$Ce^{ika} + D^{-ika} = Fe^{iqa} \quad (29)$$

$$4. \quad \frac{d}{dx}\varphi^{II}(a) = \frac{d}{dx}\varphi^{III}(a)$$

$$ik(Ce^{ika} - De^{-ika}) = iqFe^{iqa} \quad (30)$$

$$5. \quad (27) + \frac{(28)}{iq}$$

$$2e^{-iqa} = \left(1 + \frac{k}{q}\right) Ce^{-ika} + \left(1 - \frac{k}{q}\right) De^{+ika} \quad (31)$$

$$6. \quad (29) + \frac{(30)}{ik}$$

$$2Ce^{ika} = F\left(1 + \frac{q}{k}\right) e^{iqa} \quad (32)$$

$$7. \quad (29) - \frac{(30)}{ik}$$

$$2De^{-ika} = F\left(1 - \frac{q}{k}\right) e^{iqa} \quad (33)$$

(32),(33) in (31) einsetzen und nach  $F$  auflösen

$\Rightarrow$

$$F = e^{-2iqa} \left( \cos(2ka) - i \sin(2ka) \frac{k^2 + q^2}{2qk} \right)^{-1} \\ T = |F|^2 = \frac{1}{\cos^2(2ka) + \left( \frac{k^2 + q^2}{2qk} \right)^2 \sin^2(2ka)}$$

$$\cos^2(2ka) = 1 - \sin^2(2ka), \quad (k^2 + q^2)^2 = k^4 + q^4 + 2k^2q^2 \Rightarrow$$

$$T = \frac{1}{1 + \left( \frac{k^2 + q^2}{2qk} \right)^2 \sin^2(2ka)}$$

Analog:

$$B = iF \frac{k^2 - q^2}{2kq} \sin(2ka) \\ R = |B|^2 = |F|^2 \left( \frac{k^2 - q^2}{2kq} \right)^2 \sin^2(2ka)$$

$\Rightarrow$

$$R + T = 1$$

## Diskussion von $T$

$$T(E) = \frac{1}{1 + \frac{V_0^2}{E(E+V_0)} \sin^2 \left( 2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (E + V_0)} \right)}$$

(Abb Q35)

(Abb Q36)

$$L = 2a$$

- Transmission hängt von  $E$  ab!

- $T = 1$  für bestimmte Energien

$$\sin \left( 2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (E + V_0)} \right) = 0$$

$$\Rightarrow 2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (E + V_0)} = n\pi$$

$$(E + V_0) = \frac{n^2 \pi^2}{(2a)^2} \cdot \frac{\hbar^2}{2m} = \underbrace{\frac{\hbar^2}{2m} \frac{1}{L^2} n^2 \pi^2}_{\text{Energien des unendlich hohen Topfes}}$$

Energien des unendlich hohen Topfes

$$E_n = -V_0 + \frac{\hbar^2 n^2 \pi^2}{2m L^2}$$

$E_n \hat{=}$  Energien mit  $T = 1$

$\Rightarrow$  Da  $E_n > 0$

$$\begin{aligned} -V_0 + \frac{\hbar^2 n^2 \pi^2}{2m L^2} &> 0 \\ n^2 &> \frac{V_0 2m L^2}{\hbar^2 \pi^2} \\ &\hat{=} \text{minimaler Wert von } n \end{aligned}$$

$E_n \hat{=}$  Resonanzenergien („Streuressonanzen“ bei diesen Energien  $\hat{=}$  Transmission = 1)

## Zusammenfassung (Abb Q37)

### 4.6 Potentialwall

(Abb Q38)

$$V(x) = \begin{cases} V_0 & -a \leq x \leq a \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

$$0 < E < V_0$$

Bereich I:

$$\varphi^{\text{I}}(x) = e^{iqx} + B e^{-iqx}, \quad q = \sqrt{E \frac{2m}{\hbar^2}}$$

Bereich II:  $V(x) = V_0$

Da  $E < V_0$ :

$$\varphi^{\text{II}}(x) = C e^{\kappa x} + D e^{-\kappa x}, \quad \kappa = \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - E)}$$

Bereich III:

$$\varphi^{\text{III}}(x) = F e^{iqx}$$

$B, C, D, F$  folgen aus Stetigkeitsbedingungen

→ Analoge Rechnung (siehe 4.5 auf Seite 49) mit  $\kappa$  statt  $ik$ , bzw.  $-V_0$  statt  $V_0$

$$T(E) = \frac{1}{1 + \frac{V_0^2}{4E(E-V_0)} \sin^2 \left( 2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (E - V_0)} \right)}$$

Da  $E < V_0 \Rightarrow \sin$  mit imaginärem Argument

$$\sin(ix) = i \sinh(x)$$

⇒

$$T(E) = \frac{1}{1 - \frac{V_0^2}{4E(E-V_0)} \sinh^2 \left( 2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - E)} \right)}$$

$T > 0$  für  $E > 0 \hat{=}$  endliche Transmission (im Gegensatz zur klassischen Physik) „Tunneleffekt“

**Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte** (Abb Q39)

Betrachte Fall  $2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - E)} \gg 1$  d.h.  $E \ll V_0 - \frac{\hbar^2}{2m} \frac{1}{4a^2}$

$$\sinh(x) = \frac{1}{2} (e^x - e^{-x}) \stackrel{x \gg 1}{\approx} \frac{1}{2} e^x$$

Dann kann auch die „1“ im Nenner von  $T(E)$  vernachlässigt werden

$$T(E) \approx \frac{16 (V_0 - E) \cdot E}{V_0^2} e^{-4a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - E)}}$$

**Tunneleffekt** Sei  $E \ll V_0$

$$T(E) = \frac{16 (V_0 - E) E}{V_0^2} e^{-4a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_0 - E)}}$$

Exponentialer Abfall:

- Breite des Walls
- Wurzel der Masse
- Wurzel  $(V_0 - E)$

**Allgemeine Form einer Barriere** (Abb Q40)

**Näherungsformel** Transmission durch  $j$ -ten Wall

$$T_j = \frac{16 (V_j - E) E}{V_j^2} e^{-2\Delta x \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_j - E)}}$$

Näherungsweise

$$T_j \approx e^{-2\Delta x \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_j - E)}}$$

Gesamte Transmission

$$\begin{aligned}
T &= T_1 \cdot T_2 \cdot \dots \cdot T_N = \prod_{j=1}^N T_j \\
&= \prod_{j=1}^N e^{-2\Delta x \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_j - E)}} \\
&= e^{-2\Delta x \sum_{j=1}^N \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V_j - E)}}
\end{aligned}$$

Grenzfall  $N \rightarrow \infty$  (unendlich feine Unterteilung)

$T = e^{-2 \int_{x_A}^{x_B} \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (V(x) - E)} dx}$
mit $V(x_A) = E, V(x_B) = E$

„Gamow-Faktor“

(Abb Q41)

Rechnung wie beim Potentialtopf 4.5 auf Seite 49 mit  $V_0$  statt  $(-V_0)$

$T(E) = \frac{1}{1 + \frac{1}{4} \frac{V_0^2}{E(E-V_0)} \sin^2 \left( 2a \sqrt{\frac{2m}{\hbar^2} (E - V_0)} \right)}$
--

(Abb Q42)

## 4.7 Wellenpakete an Potentialbarrieren

Bisher: uneigentliche Eigenzustände

(Abb Q43)

### Wellenpaket

$$\begin{aligned}
\psi(x, t) &= \int_0^\infty g(q) \varphi_q(x) e^{\frac{E_q t}{i\hbar}} dq \\
g(q) &\text{ z.B. } e^{-j(q-q_0)^2} \quad \text{Qauß'sches Wellenpaket, zentriert um } q_0
\end{aligned}$$

### Energie

$$\begin{aligned}
E &= \left\langle \hat{H} \right\rangle = \int_{-\infty}^{\infty} \psi^*(x, t) \hat{H} \psi(x, t) dx \\
\hat{H} \psi(x, t) &= \int_0^\infty g(q) E_q \varphi_q(x) e^{\frac{E_q t}{i\hbar}} dq \\
E &= \int_{-\infty}^{\infty} \psi^*(x, t) \hat{H} \psi(x, t) dx \\
&= \int_{-\infty}^{\infty} \int_0^\infty g(q') E_{q'} \varphi_{q'}(x) e^{\frac{E_{q'} t}{i\hbar}} dq' \int_0^\infty g(q) E_q \varphi_q(x) e^{\frac{E_q t}{i\hbar}} dq dx \\
&\quad \text{Mit } \int_{-\infty}^{\infty} \varphi_{q'}(x) \varphi_q(x) dx = \delta(q - q') \\
&\quad \text{(Normierung der uneigentlichen Eigenfunktion) „auf } \delta\text{-Funktion“} \\
\Rightarrow E &= \int_0^\infty g(q) g^*(q) E_q dq = \int_0^\infty |g(q)|^2 E_q dq
\end{aligned}$$

(Folie: „Wellepaket an einem Potentialberg“, Folie: „Welle an einem Potentialtopf“)

## 5 Formalismus der Quantenmechanik

### 5.1 Unschärferelation

(Abb Q44)

Dazu: Operator  $\hat{O}$

Unschärfe (zum Quadrat):

$$(\Delta O)^2 = \left\langle \left( \hat{O} - \langle \hat{O} \rangle \right)^2 \right\rangle = \langle \hat{O}^2 \rangle - \langle \hat{O} \rangle^2$$

Betrachte zwei hermitesche Operatoren  $\hat{A}$  und  $\hat{B}$

$$\begin{aligned} (\Delta A)^2 &= \left\langle \left( \hat{A} - \langle \hat{A} \rangle \right)^2 \right\rangle \\ (\Delta B)^2 &= \left\langle \left( \hat{B} - \langle \hat{B} \rangle \right)^2 \right\rangle \end{aligned}$$

Dann gilt

$$\Delta A \cdot \Delta B \geq \frac{|\langle [\hat{A}, \hat{B}] \rangle|}{2}$$

Verallgemeinerte Unschärferealtion

z.B.  $\hat{A} = \hat{x}$ ,  $\hat{B} = \hat{p}_x$ ,  $[\hat{x}, \hat{p}_x] = i\hbar$

$$\Rightarrow \Delta x \Delta p_x \geq \frac{|i\hbar|}{2} = \frac{\hbar}{2}$$

**Beweis**  $\hat{a} = \hat{A} - \langle \hat{A} \rangle$ ,  $\hat{b} = \hat{B} - \langle \hat{B} \rangle \Rightarrow \hat{a} = \hat{a}^+$ ,  $\hat{b} = \hat{b}^+$  da  $\hat{A} = \hat{A}^+$ ,  $\hat{B} = \hat{B}^+$

$$\begin{aligned} (\Delta A)^2 &= \langle \hat{a}^2 \rangle \\ &= \int \psi^*(\vec{r}, t) \hat{a}^2 \psi(\vec{r}, t) d^3r \\ &= \int \psi^*(\vec{r}, t) \hat{a} \hat{a} \psi(\vec{r}, t) d^3r \\ \text{mit } \hat{a} &= \hat{a}^+ \\ &= \int (\hat{a} \psi(\vec{r}, t))^* \hat{a} \psi(\vec{r}, t) d^3r \\ &= \int |\hat{a} \psi(\vec{r}, t)|^2 d^3r \\ (\Delta B)^2 &= \int |\hat{b} \psi(\vec{r}, t)|^2 d^3r \end{aligned}$$

Betrachte:

$$F(\lambda) = \int \left| (\hat{a} + i\lambda \hat{b}) \psi(\vec{r}, t) \right|^2 d^3r \geq 0$$

$\lambda$ : reell

## Ausmultiplizieren

$$\begin{aligned}
 \int \left( (\hat{a} + i\lambda\hat{b}) \psi \right)^* (\hat{a} + i\hat{b}) \psi d^3r &= \int \left( (\hat{a}\psi)^* - i\lambda (\hat{b}\psi)^* \right) (\hat{a}\psi + i\lambda\hat{b}\psi) d^3r \\
 &= \int \psi^* (\hat{a} - i\lambda\hat{b}) (\hat{a} + i\lambda\hat{b}) \psi d^3r \\
 &= \int \psi^* \left( \hat{a}^2 + \lambda^2 \hat{b}^2 + i\lambda \underbrace{(\hat{a}\hat{b} - \hat{b}\hat{a})}_{[\hat{a}, \hat{b}]} \right) \psi d^3r \\
 &= \langle \hat{a}^2 \rangle + \lambda^2 \langle \hat{b}^2 \rangle + i\lambda \langle [\hat{a}, \hat{b}] \rangle \geq 0
 \end{aligned}$$

Es gilt  $[\hat{a}, \hat{b}] = [\hat{A}, \hat{B}]$ ,  $i[\hat{a}, \hat{b}] =: c$  (hermitesch)

Wähle speziell  $\lambda = \lambda_0$  mit  $\left. \frac{dF(\lambda)}{d\lambda} \right|_{\lambda=\lambda_0} = 0$

$$\begin{aligned}
 \left. \frac{dF(\lambda)}{d\lambda} \right|_{\lambda_0} &= 2\lambda_0 \langle \hat{b}^2 \rangle + \underbrace{\langle i[\hat{a}, \hat{b}] \rangle}_{\hat{c}} = 0 \\
 \Rightarrow \lambda_0 &= -\frac{\langle \hat{c} \rangle}{2\langle \hat{b}^2 \rangle}
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
 F(\lambda_0) &= \langle \hat{a}^2 \rangle + \left( \frac{\langle \hat{c} \rangle^2}{4(\langle \hat{b}^2 \rangle)^2} \right) \langle \hat{b}^2 \rangle + \left( -\frac{\langle \hat{c} \rangle}{2\langle \hat{b}^2 \rangle} \right) \langle \hat{c} \rangle \\
 &= \langle \hat{a}^2 \rangle - \frac{1}{4} \frac{\langle \hat{c} \rangle^2}{\langle \hat{b}^2 \rangle} \geq 0
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
 \langle \hat{a}^2 \rangle \langle \hat{b}^2 \rangle &\geq \frac{1}{4} \langle \hat{c} \rangle^2 \\
 (\Delta A)^2 (\Delta B)^2 &\geq \frac{1}{4} \langle \hat{c} \rangle^2 \\
 \Delta A \Delta B &\geq \frac{1}{2} \left| \langle i[\hat{A}, \hat{B}] \rangle \right| = \frac{1}{2} \left| \langle [\hat{A}, \hat{B}] \rangle \right|
 \end{aligned}$$

da  $\hat{c} = i[\hat{A}, \hat{B}]$

## Folgerungen

$$1. [\hat{A}, \hat{B}] = 0 \Rightarrow \Delta A \cdot \Delta B \geq 0$$

$$2. \hat{A} = \hat{r}, \hat{B} = \hat{p}$$

$$\boxed{[\hat{r}_j, \hat{p}_{j'}] = i\hbar\delta_{j,j'}} \Rightarrow \boxed{\Delta r_j \cdot \Delta p_{j'} \geq \frac{\hbar}{2}\delta_{j,j'}} \quad \text{Heisenberg'sche Unschärfelation}$$

z.B.  $\Delta x \cdot \Delta p_x \geq \frac{\hbar}{2}$ ,  $\Delta y \cdot \Delta p_y \geq 0$

In einer Raumrichtung können Ort und Impuls nicht gleichzeitig genau bekannt sein

Beispiel: „klassisches Teilchen“

$$m = 10^{-6} \text{g} = 10^{-9} \text{kg}$$

$$\Delta x = 1 \text{\AA} = 10^{-10} \text{m}$$

$$\Rightarrow \Delta v_x \geq 0,5 \cdot 10^7 \frac{\text{m}}{\text{s}}$$

→ extrem große Unschärfe



### 3. „Energie-Zeit-Unschärfe“

Energie  $\Leftrightarrow$  Hamiltonoperator  $\hat{H}$

Zeit: spielt in der Quantenmechanik eine andere Rolle als z.B. Ort oder Geschwindigkeit. „Es gibt keinen Zeitoperator“

Betrachte Operator  $\hat{A}$ . ( $\hat{A}$  soll nicht explizit von  $t$  abhängen)

$$\frac{d}{dt} \langle \hat{A} \rangle = \frac{i}{\hbar} \langle [\hat{H}, \hat{A}] \rangle + \underbrace{\left\langle \frac{\partial \hat{A}}{\partial t} \right\rangle}_{=0}$$

Aus Unschärferektion

$$\Delta H \cdot \Delta A \geq \frac{1}{2} \left| \langle [\hat{H}, \hat{A}] \rangle \right| = \frac{1}{2} \left| \frac{\hbar d \langle \hat{A} \rangle}{i dt} \right| = \frac{\hbar}{2} \left| \frac{d \langle \hat{A} \rangle}{dt} \right|$$

$$\Delta H = \sqrt{\left\langle \left( \hat{H} - \langle \hat{H} \rangle \right)^2 \right\rangle}$$

„Unschärfe der Energie“:  $\Delta E$

$$\Delta E \cdot \frac{\Delta A}{\left| \frac{d \langle \hat{A} \rangle}{dt} \right|} \geq \frac{\hbar}{2}$$

$\frac{\Delta A}{\left| \frac{d \langle \hat{A} \rangle}{dt} \right|}$  hat die Dimension einer Zeit  $\hat{=} \Delta t$

$\Delta t \hat{=}$  Zeitintervall in dem sich  $\langle \hat{A} \rangle$  um  $\Delta A$  verändert

$\Rightarrow$

$\Delta E \cdot \Delta t \geq \frac{\hbar}{2}$	„Energie-Zeit-Unschärfe“
mit $\Delta t = \frac{\Delta A}{\left  \frac{d \langle \hat{A} \rangle}{dt} \right }$	

## 5.2 Kommutierende Operatoren

$$\hat{A} \varphi_n(\vec{r}) = a_n \varphi_n(\vec{r})$$

Eigenzustandsgleichung

$\hat{A} = \hat{A}^+$  hermitesch

**Zunächst**  $\hat{B}$  sei hermitescher Operator, der auch  $\varphi_n(\vec{r})$  als Eigenfunktionen besitzt:

$$\hat{B} \varphi_n(\vec{r}) = b_n \varphi_n(\vec{r})$$

Es gilt:

Zwei hermitesche Operatoren  $\hat{A}$  und  $\hat{B}$ , die gemeinsame Eigenfunktionen besitzen, vertauschen miteinander

Denn

$$f(\vec{r}) = \sum_n c_n \varphi_n(\vec{r})$$

$c_n$ : Entwicklungskoeffizienten

$$\begin{aligned} [\hat{A}, \hat{B}] f(\vec{r}) &= \sum_n c_n (\hat{A}\hat{B} - \hat{B}\hat{A}) \varphi_n(\vec{r}) \\ &= \sum_n c_n (\hat{A}b_n - \hat{B}a_n) \varphi_n(\vec{r}) \\ &= \sum_n c_n \underbrace{(a_n b_n - b_n a_n)}_{=0} \varphi_n(\vec{r}) = 0 \end{aligned}$$

$$\Rightarrow [\hat{A}, \hat{B}] = 0$$

**Umkehrung**

Zwei hermitesche Operatoren  $\hat{A}$  und  $\hat{B}$ , die miteinander vertauschen, besitzen ein System von gemeinsamen Eigenfunktionen

$$\rightarrow [\hat{A}, \hat{B}] = 0 \Rightarrow \hat{A}\varphi_n(x) = a_n \varphi_n(x), \hat{B}\varphi_n(x) = b_n \varphi_n(x)$$

**Denn** Starte von

$$\hat{A}\varphi_n(x) = a_n \varphi_n(x) \quad (34)$$

und

$$[\hat{A}, \hat{B}] = 0 \quad (35)$$

$$\begin{aligned} \hat{A}\hat{B}\varphi_n(x) &\stackrel{(35)}{=} \hat{B}\hat{A}\varphi_n(x) \\ &\stackrel{(35)}{=} \hat{B}a_n\varphi_n(x) \\ &= a_n \hat{B}\varphi_n(x) \end{aligned}$$

**Fall: keine Entartung** zu  $a_n$  gehört eine Eigenfunktion  $\varphi_n$ , die bis auf multiplikativen Faktor eindeutig ist

$$\Rightarrow \hat{B}\varphi_n(x) = \underbrace{b_n}_{\text{Faktor}} \varphi_n(x) \Rightarrow \varphi_n(x) \text{ ist auf Eigenfunktion von } \hat{B}$$

**Fall: Entartung**

$$\hat{A}\varphi_n^{(j)}(x) = a_n \varphi_n^{(j)}(x)$$

$j = 1, 2, \dots, g \hat{=}$   $g$ -fache Entartung des Eigenwertes  $a_n$

**Idee** Man bildet Linearkombinationen der  $g$  entarteten Zustände

$$\chi_n^{(s)}(x) = \sum_{j=1}^g c_{j,s,n} \varphi_n^{(j)}(x)$$

$s = 1, 2, \dots, g$

Man kann die Koeffizienten  $c_{j,s,n}$  so wählen, dass  $\chi_n^{(s)}(x)$  Eigenfunktionen von  $\hat{B}$  sind. Beweis siehe z.B. Merzbacher „Quantum Mechanics“

### 5.3 Parität

Harmonischer Oszillator, Potentialtopf (gebundene Zustände)

→ Zustände sind gerade bzw. ungerade

(Abb Q45)

Potential:  $V(x) = V(-x)$

Vermutung: Symmetrie des Potentials ist verantwortlich für das Auftreten von geraden, bzw. ungeraden Zuständen

**Dazu** Definiere Operator  $\hat{\Pi}$  (Paritätsoperator)

$$\hat{\Pi}f(x) = f(-x)$$

(bzw.  $\hat{\Pi}f(\vec{r}) = f(-\vec{r})$  im Dreidimensionalen)

Hamiltonoperator:

$$\begin{aligned}\hat{H}(x) &= -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + V(x) \\ \hat{H}(-x) &= -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + V(-x) \\ &= -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + V(x) \\ &= \hat{H}(x)\end{aligned}$$

$$\Rightarrow \hat{\Pi}\hat{H} = \hat{H}\hat{\Pi} \Rightarrow [\hat{H}, \hat{\Pi}] = 0$$

$\Rightarrow$  es gibt gemeinsame Eigenfunktionen  
5.2

**Eigenfunktionen von  $\hat{\Pi}$**

$$\hat{\Pi}\varphi_n(x) = \lambda_n\varphi_n(x) \quad (36)$$

$$\hat{\Pi}\varphi_n(x) = \varphi_n(-x) \quad (37)$$

$$\begin{aligned}\hat{\Pi}^2\varphi_n(x) &= \hat{\Pi}\hat{\Pi}\varphi_n(x) \\ &\stackrel{(36)}{=} \hat{\Pi}\lambda_n\varphi_n(x) \\ &\stackrel{(36)}{=} \lambda_n^2\varphi_n(x)\end{aligned} \quad (38)$$

$$\hat{\Pi}^2\varphi_n(x) \stackrel{(37)}{=} \hat{\Pi}\varphi_n(-x) \quad (39)$$

$$\stackrel{(37)}{=} \varphi_n(x) \quad (40)$$

$\Rightarrow$

$$\lambda_n^2\varphi_n(x) = \varphi_n(x)$$

$\Rightarrow$

$$\varphi_n^2 = 1$$

$\Rightarrow$

$$\lambda_n = \pm 1$$

$$\lambda_n = +1$$

$$\begin{aligned}\hat{\Pi}\varphi_n(x) &\stackrel{(36)}{=} 1\varphi_n(x) \\ \hat{\Pi}\varphi_n(x) &\stackrel{(37)}{=} \varphi_n(-x)\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\varphi_n(x) = \varphi_n(-x)$$

$\hat{=}$  gerade Funktion

$$\lambda_n = -1$$

$$\begin{aligned}\hat{\Pi}\varphi_n(x) &\stackrel{(36)}{=} -1\varphi_n(x) \\ \hat{\Pi}\varphi_n(x) &\stackrel{(37)}{=} \varphi_n(-x)\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}-\varphi_n(x) &= \varphi_n(-x) \\ \Rightarrow \varphi_n(x) &= -\varphi_n(-x)\end{aligned}$$

$\hat{=}$  ungerade Funktion

$[\hat{\Pi}, \hat{H}] = 0 \Rightarrow \hat{H}$  besitzt auch gerade bzw. ungerade Eigenfunktionen

Eigenzustände lassen sich nach der Symmetrieeigenschaften des Potentials klassifizieren

z.B.

- Potential mit Spiegelsymmetrie  $V(x) = V(-x) \rightarrow \hat{\Pi}$  Paritätsoperator
- Potential mit „Drehsymmetrie“  $V(\vec{r}) = V\left(\underbrace{\vec{D}}_{\text{Drehmatrix}} \vec{r}\right)$ ,  $\hat{R}_{\vec{D}}$ : Drehoperator,  $\hat{R}_{\vec{D}}f(\vec{r}) = f(\vec{D}\vec{r})$
- Atome: kontinuierliche Drehungen (alle Winkel)
- Molekül: endliche Drehungen (nur für bestimmte Winkel bleibt  $V(\vec{r})$  unverändert)
- Periodische Potentiale  $V(\vec{r}) = V\left(\vec{r} + \underbrace{\vec{t}}_{\text{Verschiebung um } \vec{t}}\right)$ ,  $\hat{T}_{\vec{t}}$  Translationsoperator,  $\hat{T}_{\vec{t}}f(\vec{r}) = f(\vec{r} + \vec{t})$

## 5.4 Dirac-Notation

Bisher: quantenmechanische Zustände als Wellenfunktion

Ortsdarstellung:  $\psi(\vec{r}, t)$

Impulsdarstellung:  $\phi(\vec{p}, t)$

## Notation nach Dirac Skalarprodukt

$$\begin{aligned}(\chi, \psi) &= \int \chi^*(\vec{r}, t) \psi(\vec{r}, t) d^3r \\ &= \langle \chi | \psi \rangle\end{aligned}$$

bracket (englisch: Klammer)

$|\psi\rangle$  quantenmechanischer Zustand „ket“-Vektor ( $\hat{=}$  abstrakte Darstellung der Wellenfunktion  $\psi(\vec{r}, t)$ )

$\hookrightarrow \psi(\vec{r}, t)$  ist Orstdarstellung von  $|\psi\rangle$

$\langle \chi |$  quantenmechanischer Zustand im dualen Raum „bra“-Vektor

Erwartungswert des Operator  $\hat{O}$

$$\langle \hat{O} \rangle = \langle \psi | \hat{O} | \psi \rangle = \int \psi^*(\vec{r}, t) \hat{O} \psi(\vec{r}, t) d^3r$$

## Allgemein

$$\langle \chi | \hat{O} | \psi \rangle = \int \chi^*(\vec{r}, t) \hat{O} \psi(\vec{r}, t) d^3r$$

**Eigenschaften:** (folgen direkt aus Definition)

$$\langle \chi | \varphi \rangle = \langle \varphi | \chi \rangle^* \quad (41)$$

$$\langle \chi | \hat{O} | \varphi \rangle = \langle \chi | \hat{O} \varphi \rangle = \langle \hat{O}^+ \chi | \varphi \rangle \quad (42)$$

$$\langle \chi | (\varphi + \phi) \rangle = \langle \chi | \varphi \rangle + \langle \chi | \phi \rangle \quad (43)$$

$$\langle \chi | c \cdot \psi \rangle = c \langle \chi | \varphi \rangle \quad c \in \mathbb{C} \quad (44)$$

$$\langle c \cdot \chi | \varphi \rangle = c^* \langle \chi | \varphi \rangle \quad c \in \mathbb{C} \quad (45)$$

## Eigenwertgleichung

$$\hat{O} |\varphi_n\rangle = \lambda |\varphi_n\rangle$$

$$\hat{O} = \hat{O}^+$$

$$\langle \varphi_n | \varphi_{n'} \rangle = \delta_{n,n'} \quad \text{Orthogonalität}$$

## Entwicklung Orstdarstellung

$$f(\vec{r}) = \sum_n c_n \varphi_n(\vec{r})$$

Dirac-Notation

$$|f\rangle = \sum_n c_n |\varphi_n\rangle \quad |\cdot\rangle \langle \varphi_{n'}|$$

$\Rightarrow$

$$\langle \varphi_{n'} | f \rangle = \sum_n c_n \underbrace{\langle \varphi_{n'} | \varphi_n \rangle}_{\delta_{n,n'}} = c_{n'}$$

$\Rightarrow$

$$c_n = \langle \varphi_n | f \rangle \quad (46)$$

Damit:

$$|f\rangle = \sum_n |\varphi_n\rangle c_n \stackrel{(46)}{=} \sum_n |\varphi_n\rangle \langle \varphi_n | f \rangle$$

⇒

$$\sum_n |\varphi_n\rangle\langle\varphi_n| = \hat{1}$$

„Vollständige Eins“

Projektionsoperator

$$\hat{P}_n = |\varphi_n\rangle\langle\varphi_n|$$

## Ortsraumdarstellung

$$\psi(\vec{r}, t) := \langle \vec{r} | \psi \rangle$$

$|\vec{r}\rangle$ : Eigenzustände des Ortsraumoperators  $\hat{\vec{r}}$

$\langle \vec{r} | \vec{r}' \rangle = \delta(\vec{r} - \vec{r}')$  Orthogonalität

$$\langle \vec{r} | \vec{r}' \rangle = \langle \vec{r} | \hat{1} | \vec{r}' \rangle = \sum_n \underbrace{\langle \vec{r} | \varphi_n \rangle}_{\varphi_n(\vec{r})} \underbrace{\langle \varphi_n | \vec{r}' \rangle}_{\varphi_n^*(\vec{r}')} = \delta(\vec{r} - \vec{r}')$$

⇒

$$\sum_n \varphi_n(\vec{r}) \varphi_n^*(\vec{r}') = \delta(\vec{r} - \vec{r}')$$

$\hat{=}$  vollständiger Eins

**Bemerkung:** Die Zustände  $|\psi\rangle$  sind mathematisch gesehen Elemente eines komplexen, linearen und vollständigen Vektorraums. Ein solcher Raum wird als Hilbert-Raum bezeichnet.

QM		Lineare Algebra (in drei Dimensionen)	
<u>Zustand</u>	$ \psi\rangle$ „bra“	<u>Vektor</u>	$\vec{a} = \begin{pmatrix} a_1 \\ a_2 \\ a_3 \end{pmatrix}$
	$\langle\chi $ „ket“		$\vec{b}^T = (b_1 \ b_2 \ b_3)$
<u>Skalarprodukt</u>			
	$\langle\chi \varphi\rangle$		$\vec{b}^T \cdot \vec{a} = \sum_{i=1}^3 b_i a_i$
<u>Operator</u>	$\hat{O}$	Matrix	$\overline{M} = \begin{pmatrix} M_{11} & M_{12} & M_{13} \\ & \ddots & \vdots \\ & & M_{33} \end{pmatrix}$
	$\hat{O} \varphi_n\rangle = \lambda_n \varphi_n\rangle$ gilt für $\hat{O} = \hat{O}^+$		$\overline{M}\vec{d}^{(n)} = \lambda_n\vec{d}^{(n)}, n = 1, 2, 3$ gilt für $\overline{M} = \overline{M}^+ = (\overline{M}^T)^*$ (hermitesche Matrix)
	$\langle\varphi_n \varphi_{n'}\rangle = \delta_{n,n'}$		$\vec{d}^{(n)T} \cdot \vec{d}^{(n')} = \delta_{n,n'}$
	$\sum_n  \varphi_n\rangle\langle\varphi_n  = \hat{1}$		$\sum_n d_i^{(n)} d_j^{(n)} = \delta_{i,j}$
	$ f\rangle = \sum_n c_n  \varphi_n\rangle$		$\vec{a} = \sum_{n=1}^3 c_n \vec{d}^{(n)}$

## Vergleich zwischen Quantenmechanik und linearer Algebra

## 6 Operatormethode zur Behandlung des harmonischen Oszillators

### 6.1 Eigenwerte

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + \frac{1}{2}k\hat{x}^2$$

mit  $\hat{p} = \hat{p}_x$ ,  $\omega = \sqrt{\frac{k}{m}}$

$$\hat{H} = \frac{1}{2}m\omega^2 \left( \hat{x}^2 + \frac{\hat{p}^2}{m^2\omega^2} \right)$$

#### 1. Schritt Faktorisierung (Idee von Schrödinger)

Dazu

$$\begin{aligned} \left( \hat{x} + i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) \left( \hat{x} - i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) &= \left( \hat{x}^2 + \frac{\hat{p}^2}{m^2\omega^2} - \frac{i}{m\omega} \underbrace{(\hat{x}\hat{p} - \hat{p}\hat{x})}_{=[\hat{x}, \hat{p}] = i\hbar} \right) \\ &= \hat{x}^2 + \frac{\hat{p}^2}{m^2\omega^2} + \frac{\hbar}{m\omega} \end{aligned}$$

bzw.

$$\left( \hat{x} - i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) \left( \hat{x} + i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) = \hat{x}^2 + \frac{\hat{p}^2}{m^2\omega^2} - \frac{\hbar}{m\omega}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \hat{H} &= \frac{1}{2}m\omega^2 \left( \left( \hat{x} - i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) \left( \hat{x} + i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) + \frac{\hbar}{\omega} \right) \\ \hat{H} &= \hbar\omega \left( \frac{m\omega}{\hbar^2} \left( \hat{x} - i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) \left( \hat{x} + i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right) + \frac{1}{2} \right) \end{aligned}$$

Definition

$$\hat{a} := \sqrt{\frac{m\omega}{2\hbar}} \left( \hat{x} + i \frac{\hat{p}}{2m} \right)$$

Adjungierter Operator

$$\hat{a}^+ = \sqrt{\frac{m\omega}{2\hbar}} \left( \hat{x} - i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right)$$

$\Rightarrow$

$$\hat{H} = \hbar\omega \left( \hat{a}^+ \hat{a} + \frac{1}{2} \right)$$

Suche:  $\hat{H}|\varphi_n\rangle = E_n|\varphi_n\rangle$  also  $\hat{a}^+ \hat{a}|\varphi_n\rangle = \lambda_n|\varphi_n\rangle$  mit  $E_n = \hbar\omega \left( \lambda_n + \frac{1}{2} \right)$

Ziel: Berechnung der Eigenwerte von  $\hat{a}^+ \hat{a} = \hat{N}$

Dazu

$$\begin{aligned}
[\hat{a}, \hat{a}^+] &= \hat{a}\hat{a}^+ - \hat{a}^+\hat{a} = ? \\
&= \left[ \hat{x} - i \frac{\hat{p}}{m\omega}, \hat{x} + i \frac{\hat{p}}{m\omega} \right] \frac{m\omega}{2\hbar} \\
&= \frac{i}{m\omega} \left( \underbrace{[\hat{p}, \hat{x}]}_{-i\hbar} - \underbrace{[\hat{x}, \hat{p}]}_{i\hbar} \right) \frac{m\omega}{2\hbar} \\
&= \frac{i}{m\omega} (2(-i)\hbar) \frac{m\omega}{2\hbar} = 1
\end{aligned}$$

$$[\hat{a}, \hat{a}^+] = 1 \quad (47)$$

## 2. Schritt Lösung der Eigenwertgleichung

$$\hat{a}^+ \hat{a} |\varphi_n\rangle = \lambda_n |\varphi_n\rangle \quad (48)$$

1. Die Eigenwerte  $\lambda_n$  haben die Eigenschaft  $\lambda_n \geq 0$

Denn:

$$\begin{aligned}
\langle \varphi_n | \hat{a}^+ \hat{a} | \varphi_n \rangle &= \langle (\hat{a}^+)^+ \varphi_n | \hat{a} \varphi_n \rangle \\
&= \langle \hat{a} \varphi_n | \hat{a} \varphi_n \rangle
\end{aligned}$$

$$\int (\hat{a} \varphi_n(x))^* (\hat{a} \varphi_n(x)) dx = \int |\hat{a} \varphi_n(x)|^2 dx \geq 0$$

$$\langle \varphi_n | \hat{a}^+ \hat{a} | \varphi_n \rangle \stackrel{(48)}{=} \langle \varphi_n | \lambda_n | \varphi_n \rangle = \lambda_n \underbrace{\langle \varphi_n | \varphi_n \rangle}_1 = \lambda_n$$

$$\Rightarrow \lambda_n \geq 0$$

$$\lambda_n = \langle \varphi_n | \hat{a}^+ \hat{a} | \varphi_n \rangle \geq 0 \quad (49)$$

2. Falls  $|\varphi_n\rangle$  ein Eigenzustand von  $\hat{a}^+ \hat{a}$  ist, so ist  $\hat{a} |\varphi_n\rangle$  auch Eigenwert von  $\hat{a}^+ \hat{a}$

Dazu:

$$\begin{aligned}
\hat{a}^+ \hat{a} \hat{a} |\varphi_n\rangle &\stackrel{(47)}{=} (\hat{a} \hat{a}^+ - 1) \hat{a} |\varphi_n\rangle \\
&= (\hat{a} \hat{a}^+ \hat{a} - \hat{a}) |\varphi_n\rangle \\
&= \hat{a} (\hat{a}^+ \hat{a} - 1) |\varphi_n\rangle \\
&\stackrel{(48)}{=} \hat{a} (\lambda_n - 1) |\varphi_n\rangle \\
&= (\lambda_n - 1) \hat{a} |\varphi_n\rangle
\end{aligned}$$

$\Rightarrow \hat{a} |\varphi_n\rangle$  ist Eigenwert von  $\hat{N} = \hat{a}^+ \hat{a}$  mit Eigenwert  $\lambda_n - 1$

Analog  $\hat{a}^+ |\varphi_n\rangle$  ist Eigenwert von  $\hat{N} = \hat{a}^+ \hat{a}$  mit Eigenwert  $\lambda_n + 1$

3. „Leiter“ von Zuständen  
(Abb Q46)

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}
\lambda_{n+1} &= \lambda_n + 1 \\
\lambda_{n-1} &= \lambda_n - 1
\end{aligned}$$

$\left. \begin{array}{l} \hat{a}^+ \text{ Aufsteigeoperator} \\ \hat{a} \text{ Absteigeoperator} \end{array} \right\} \text{ „Leiteroperatoren“}$



Da  $\lambda_n \geq 0$  kleinster Eigenwert  $\lambda_0$  ( $n = 0$ ). Daher:

$$\hat{a}|\lambda_0\rangle = 0$$

da  $\lambda_0$  kleinster Wert ist.

$\Rightarrow$

$$\hat{a}^+\hat{a}|\varphi_0\rangle \stackrel{(48)}{=} \lambda_0|\varphi_0\rangle$$

$\Rightarrow$

$$\lambda_0|\varphi_0\rangle = 0$$

$\Rightarrow$

$$\lambda_0 = 0$$

$\Rightarrow$

$$\lambda_1 = 1, \lambda_2 = 2, \lambda_n = n$$

$$E_n = \hbar\omega \left( \lambda_n + \frac{1}{2} \right) = \hbar\omega \left( n + \frac{1}{2} \right)$$

Eigenwertspektrum des harmonischen Oszillators

$$4. \quad \hat{a} \underbrace{|\varphi_n\rangle}_{\text{normiert}} = \underbrace{c}_{\text{Normierungsfaktor}} \underbrace{|\varphi_{n-1}\rangle}_{\text{normiert}}, \quad \langle \varphi_n | \varphi_{n'} \rangle = \delta_{n,n'}$$

Da

$$\begin{aligned} \lambda_n &\stackrel{(48)}{=} \langle \hat{a}\lambda_n | \hat{a}\lambda_n \rangle \\ &= c^* c \underbrace{\langle \varphi_{n-1} | \lambda_{n-1} \rangle}_{=1} = |c|^2 \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$c = \sqrt{\lambda_n} = \sqrt{n} \quad (\text{bis auf Phasenfaktor})$$

Analog

$$\begin{aligned} \hat{a}|\varphi_n\rangle &= \sqrt{n}|\varphi_{n-1}\rangle \\ \hat{a}^+|\varphi_n\rangle &= \sqrt{n+1}|\varphi_{n+1}\rangle \end{aligned}$$

$n = 0$ :

$$\hat{a}^+|\varphi_0\rangle = \sqrt{1}|\varphi_1\rangle$$

$n = 1$ :

$$\begin{aligned} \hat{a}^+|\varphi_1\rangle &= \sqrt{2}|\varphi_2\rangle \\ \Rightarrow |\varphi_2\rangle &= \frac{\hat{a}^+}{\sqrt{2}}|\varphi_1\rangle = \frac{(\hat{a}^+)^2}{\sqrt{2}}|\varphi_0\rangle \end{aligned}$$

$n = 2$ :

$$\begin{aligned} \hat{a}^+|\varphi_2\rangle &= \sqrt{3}|\varphi_3\rangle \\ \Rightarrow |\varphi_3\rangle &= \frac{(\hat{a}^+)^3}{\sqrt{3 \cdot 2}}|\varphi_0\rangle \end{aligned}$$

**Allgemein**

$$|\varphi_n\rangle = \frac{(\hat{a}^+)^n}{\sqrt{n!}} |\varphi_0\rangle$$

**Berechnung von  $\varphi_0(x)$**  Abbruchbedingung:

$$\hat{a}|\varphi_0\rangle = 0$$

**Ortsdarstellung**  $\hat{p} = \frac{\hbar}{i} \frac{d}{dx}, \hat{x} = x$

$$\left(\frac{m\omega}{2\hbar}\right)^{\frac{1}{2}} \left(x + \frac{\hbar}{m\omega} \frac{d}{dx}\right) \varphi_0(x) = 0$$

$\Rightarrow$  Differentialgleichung für  $\varphi_0(x)$

$$\frac{\hbar}{m\omega} \frac{d}{dx} \varphi_0(x) = -x \varphi_0(x)$$

**Ansatz**

$$\begin{aligned} \varphi_0(x) &= e^{-\beta \cdot x^2} \\ \frac{d}{dx} \varphi_0(x) &= -2\beta x e^{-\beta x^2} \Rightarrow \beta = \frac{m\omega}{2\hbar} \\ \frac{\hbar}{m\omega} (-2\beta x) e^{-\beta x^2} &= -x e^{-\beta x^2} \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\varphi_0(x) = e^{-\frac{m\omega}{2\hbar} x^2}$$

(bis auf Faktor)

**Normierung**

$$\varphi_0(x) = \left(\frac{m\omega}{\pi\hbar}\right)^{\frac{1}{4}} e^{-\frac{m\omega}{2\hbar} x^2}$$

**Alle anderen Zustände**

$$\varphi_n(x) = \left(\frac{m\omega}{\pi\hbar}\right)^{\frac{1}{4}} \frac{1}{\sqrt{n!}} \left(\frac{m\omega}{2\hbar}\right)^{\frac{n}{2}} \left(x - \frac{\hbar}{m\omega} \frac{d}{dx}\right)^n e^{-\frac{m\omega}{2\hbar} x^2}$$

$$\begin{aligned} \alpha &= \sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}} \\ \varphi_n(x) &= \underbrace{\left(\frac{m\omega}{\pi\hbar}\right)^{\frac{1}{4}} \cdot \frac{1}{\sqrt{n!} \cdot 2^n}}_{=A_n} \left(\alpha x - \frac{1}{2} \frac{d}{dx}\right)^n e^{-\frac{\alpha^2}{2} x^2} \\ y &= \alpha x \\ \varphi_n\left(\frac{y}{\alpha}\right) &= A_n \left(y - \frac{d}{dy}\right)^n e^{-\frac{y^2}{2}} \end{aligned}$$

Was liefert  $\left(y - \frac{d}{dy}\right)^n e^{-\frac{y^2}{2}}$ ?

Dazu

$$\begin{aligned} \left(y - \frac{d}{dy}\right) e^{\frac{y^2}{2}} f(y) &= \underbrace{ye^{\frac{y^2}{2}} f(y) - \frac{2y}{2} e^{\frac{y^2}{2}} f(y)}_{=0} - e^{\frac{y^2}{2}} \frac{d}{dy} f(y) \\ \Rightarrow \left(y - \frac{d}{dy}\right)^n e^{\frac{y^2}{2}} f(y) &= (-1)^n e^{\frac{y^2}{2}} \frac{d^n}{dy^n} f(y) \end{aligned}$$

**Speziell**  $f(y) = e^{-y^2}$

$$\begin{aligned} \left(y - \frac{d}{dy}\right)^n e^{-\frac{y^2}{2}} &= (-1)^n e^{\frac{y^2}{2}} \frac{d^n}{dy^n} e^{-y^2} \\ &= e^{-\frac{y^2}{2}} \underbrace{(-1)^n e^{y^2} \frac{d^n}{dy^n} e^{-y^2}}_{H_n(y) \text{ } n\text{-tes Hermite-Polynom}} \end{aligned}$$

( $H_n(y)$  wie in (24) auf Seite 45 in Rodrigues-Darstellung)

$\Rightarrow$

$$\varphi_n(x) = \left(\frac{m\omega}{\pi\hbar}\right)^{\frac{1}{4}} \frac{1}{\sqrt{n!2^n}} H_n\left(\sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}} x\right) e^{-\frac{1}{2} \frac{m\omega}{\hbar} x^2}$$

## 7 Bewegung in einem Zentralfeld

Potential  $V(\vec{r}) = V(|\vec{r}|) = V(r)$

Feld  $\vec{F}(\vec{r}) = -\text{grad}V(\vec{r}) = f(r)\vec{r}$

**Speziell** Coulomb-Potential  $V(r) = -\frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}$

### 7.1 Drehimpulsoperator

#### 7.1.1 Vorbemerkung: Drehimpuls in klassischer Physik

**Klassische Physik:** Energiesatz bei kugelsymmetrischem Potential

$$\begin{aligned} E &= \frac{1}{2}mv^2 + V(r) \\ \vec{v} &= \frac{d}{dt}\vec{r} \\ \dot{r} &= \frac{d}{dt}|\vec{r}| \quad (\text{„Radialgeschwindigkeit“}) \end{aligned}$$

liefert

$$\begin{aligned} E &= \underbrace{\frac{1}{2}m\dot{r}^2}_{=\frac{p_r^2}{2m}} + \underbrace{\frac{L^2}{2mr^2}}_{\text{effektives Potential}} + V(r) \\ &= \frac{p_r^2}{2m} + \frac{L^2}{2mr^2} + V(r) \\ &= \underbrace{H}_{\text{Hamilton-Funktion}} \end{aligned}$$

$p_r = m\dot{r}$ : „Radialimpuls“

### 7.1.2 Drehimpuls in Quantenmechanik

**Definition**

$$\hat{\vec{L}} := \hat{\vec{r}} \times \hat{\vec{p}} \underset{\text{Ortsdarstellung}}{=} \frac{\hbar}{i} \vec{r} \times \vec{\nabla}$$

$\vec{L} = \begin{pmatrix} \hat{L}_x \\ \hat{L}_y \\ \hat{L}_z \end{pmatrix}$ , es gilt:  $\vec{L} = \vec{L}^+$  d.h. Drehimpuls ist ein hermitescher Operator

$$\hat{\vec{L}} = \begin{pmatrix} \hat{y}\hat{p}_z - \hat{z}\hat{p}_y \\ \hat{z}\hat{p}_x - \hat{x}\hat{p}_z \\ \hat{x}\hat{p}_y - \hat{y}\hat{p}_x \end{pmatrix} = \frac{\hbar}{i} \begin{pmatrix} y \frac{\partial}{\partial z} - z \frac{\partial}{\partial y} \\ z \frac{\partial}{\partial x} - x \frac{\partial}{\partial z} \\ x \frac{\partial}{\partial y} - y \frac{\partial}{\partial x} \end{pmatrix}$$

**Vertauschungsrelationen:**

$$\begin{aligned} [\hat{L}_x, \hat{L}_y] &= [\hat{L}_x, \hat{z}\hat{p}_x - \hat{x}\hat{p}_z] \\ &= [\hat{L}_x, \hat{z}\hat{p}_x] - [\hat{L}_x, \hat{x}\hat{p}_z] \\ [\hat{A}, \hat{B}\hat{C}] &= [\hat{A}, \hat{B}] \hat{C} + \hat{B} [\hat{A}, \hat{C}] \\ [\hat{L}_x, \hat{z}] &= [\hat{y}\hat{p}_z - \hat{z}\hat{p}_y, \hat{z}] \\ &= \hat{y} [\hat{p}_z, \hat{z}] \\ &= -i\hbar \hat{y} \\ [\hat{L}_x, \hat{p}_x] &= [\hat{y}\hat{p}_z - \hat{z}\hat{p}_y, \hat{p}_x] \\ &= 0 \\ \Rightarrow [\hat{L}_x, \hat{z}\hat{p}_x] &= -\hbar \hat{y}\hat{p}_x \\ [\hat{L}_x, \hat{x}] &= 0 \\ [\hat{L}_x, \hat{p}_z] &= -i\hbar \hat{p}_y \\ \Rightarrow [\hat{L}_x, \hat{x}\hat{p}_z] &= -i\hbar \hat{x}\hat{p}_y \\ \Rightarrow [\hat{L}_x, \hat{L}_y] &= -\hbar (\hat{x}\hat{p}_y - \hat{y}\hat{p}_x) \end{aligned}$$

$$[\hat{L}_x, \hat{L}_y] = i\hbar \hat{L}_z$$

**Analog**

$$\begin{aligned} [\hat{L}_y, \hat{L}_z] &= i\hbar \hat{L}_x \\ [\hat{L}_z, \hat{L}_x] &= i\hbar \hat{L}_y \end{aligned}$$

$$[\hat{L}_x, \hat{L}_x] = 0 = [\hat{L}_y, \hat{L}_y] = [\hat{L}_z, \hat{L}_z]$$

Die verschiedenen Komponenten von  $\hat{\vec{L}}$  vertauschen nicht miteinander  
 $\rightarrow \hat{L}_x, \hat{L}_y, \hat{L}_z$  besitzen keine gemeinsamen Eigenfunktionen  
 $\rightarrow \hat{L}_x, \hat{L}_y, \hat{L}_z$  sind nicht gleichzeitig genau messbar

**Operator  $\hat{\vec{L}}^2$**  (in klassischer Hamiltonfunktion tritt  $\vec{L}^2$  auf)

$$\hat{\vec{L}}^2 := \hat{L}_x^2 + \hat{L}_y^2 + \hat{L}_z^2$$

**Vertauschung**  $[\hat{L}^2, \hat{L}_x] = ?$  Dazu:

$$\begin{aligned}
 [\hat{L}_x^2, \hat{L}_x] &= 0 \\
 [\hat{L}_y^2, \hat{L}_x] &= [\hat{L}_y \hat{L}_y, \hat{L}_x] \\
 &= \hat{L}_y \underbrace{[\hat{L}_y, \hat{L}_x]}_{-i\hbar \hat{L}_z} + \underbrace{[\hat{L}_y \hat{L}_x]}_{-i\hbar \hat{L}_z} \hat{L}_y \\
 &= -\hbar \hat{L}_y \hat{L}_z - i\hbar \hat{L}_z \hat{L}_y \\
 [\hat{L}_z^2, \hat{L}_x] &= [\hat{L}_z \hat{L}_z, \hat{L}_x] \\
 &= i\hbar \hat{L}_z \hat{L}_y + i\hbar \hat{L}_y \hat{L}_z
 \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$[\hat{L}_x^2, \hat{L}_x] + [\hat{L}_y^2, \hat{L}_x] + [\hat{L}_z^2, \hat{L}_x] = 0$$

$\Rightarrow \hat{L}^2$  vertauscht mit  $\hat{L}_x$

Analog:  $[\hat{L}^2, \hat{L}_y] = 0, [\hat{L}^2, \hat{L}_z] = 0$

$\Rightarrow$

$\hat{L}^2$  und  $\hat{L}_z$  (bzw.  $\hat{L}_x$  oder  $\hat{L}_y$ ) haben ein System von gemeinsamen Eigenfunktionen

Es wird sich zeigen, dass  $\hat{L}^2$  und  $\hat{L}_z$  mit  $\hat{H}$  vertauschen  $\rightarrow \hat{H}, \hat{L}^2, \hat{L}_z$  haben gemeinsame Eigenfunktionen

### 7.1.3 Hamiltonoperator für kugelsymmetrisches Potential

**Kugelkoordinaten** (Abb Q47)

$$\vec{r} = \begin{pmatrix} r \sin \theta \cos \varphi \\ r \sin \theta \sin \varphi \\ r \cos \theta \end{pmatrix}$$

**Einheitsvektoren**  $g_j \hat{=} r, \theta, \varphi$

$$\vec{e}_{g_j} = \frac{\frac{\partial \vec{r}}{\partial g_j}}{\left| \frac{\partial \vec{r}}{\partial g_j} \right|}$$

$$\begin{aligned}
 \vec{e}_r &= \begin{pmatrix} \sin \theta \cos \varphi \\ \sin \theta \sin \varphi \\ \cos \theta \end{pmatrix} \\
 \vec{e}_\theta &= \begin{pmatrix} \cos \theta \cos \varphi \\ \cos \theta \sin \varphi \\ -\sin \theta \end{pmatrix} \\
 \vec{e}_\varphi &= \begin{pmatrix} -\sin \varphi \\ \cos \varphi \\ 0 \end{pmatrix}
 \end{aligned}$$

$\vec{e}_r, \vec{e}_\theta, \vec{e}_\varphi$  bilden Rechtssystem

## Gradient

$$\vec{\nabla} = \vec{e}_r \frac{\partial}{\partial r} + \vec{e}_\theta \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} + \vec{e}_\varphi \frac{1}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi}$$

$$\begin{aligned} \hat{L} &= (\hat{r} \times \vec{\nabla}) \\ &= \frac{\hbar}{i} r (\vec{e}_r \times \vec{\nabla}) \\ &= \frac{\hbar}{i} r \left( 0 + \vec{e}_\varphi \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} - \vec{e}_\theta \frac{\frac{\partial}{\partial \varphi}}{r \sin \theta} \right) \end{aligned}$$

$$\hat{L} = \frac{\hbar}{i} \left( \vec{e}_\varphi \frac{\partial}{\partial \theta} - \frac{\vec{e}_\theta}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right)$$

$$\hat{L} = \frac{\hbar}{i} \left( \begin{pmatrix} -\sin \varphi \\ \cos \varphi \\ 0 \end{pmatrix} \frac{\partial}{\partial \theta} - \begin{pmatrix} \cot \theta \cos \varphi \\ \cot \theta \sin \varphi \\ -1 \end{pmatrix} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right)$$

$\Rightarrow$

$$\hat{L}_z = \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial \varphi}$$

$z$ -Komponente des Drehimpulsoperators in Kugelkoordinaten

## Drehimpuls

$$\begin{aligned} \hat{\vec{L}} &= \hat{\vec{r}} \times \hat{\vec{p}} \\ &= \frac{\hbar}{i} \left( \vec{e}_\varphi \frac{\partial}{\partial \theta} - \vec{e}_\theta \frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right) \\ \Rightarrow \hat{L}^2 &= \left( \frac{\hbar}{i} \right)^2 \left( \vec{e}_\varphi \frac{\partial}{\partial \theta} - \vec{e}_\theta \frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right) \left( \vec{e}_\varphi \frac{\partial}{\partial \theta} - \vec{e}_\theta \frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right) \\ (\text{siehe Übung}) &= -\frac{\hbar^2}{\sin^2 \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{\partial^2}{\partial \varphi^2} \right) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2m} \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{\hat{L}^2}{2mr^2} + V(r)$$

- $\hat{L}$  hängt nur von  $\theta$  und  $\varphi$  ab (nicht von  $r$ )
- $\hat{p}_r^2 = -\hbar^2 \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} \right) = \hat{p}_r \hat{p}_r$  radialer Impuls  $\hat{p}_r$

$\Rightarrow$

$$\hat{p}_r = \frac{\hbar}{i} \left( \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r} \right)$$

Denn:

$$\begin{aligned} \hat{p}_r \hat{p}_r f(\vec{r}) &= -\hbar^2 \left( \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r} \right) \left( \frac{\partial f}{\partial r} + \frac{1}{r} f \right) \\ &= -\hbar^2 \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} f - \frac{1}{r^2} f + \frac{1}{r} \frac{\partial f}{\partial r} + \frac{1}{r} \frac{\partial f}{\partial r} + \frac{1}{r} f \right) \\ &= -\hbar^2 \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} \right) f \end{aligned}$$

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}_r^2}{2m} + \frac{\hat{L}^2}{2mr^2} + V(r)$$

$\hat{H}$  vertauscht mit  $\hat{L}^2$  und  $\hat{L}_z$

$$[\hat{H}, \hat{L}^2] = \underbrace{[\hat{p}_r^2, \hat{L}]}_0 \frac{1}{2m} + \underbrace{[\hat{L}^2, \hat{L}^2]}_0 \frac{1}{2mr^2} + \underbrace{[\hat{L}^2, V(r)]}_0 = 0$$

Da  $\hat{p}_r$  nur von  $r$  abhängt,  $\hat{L}^2$  nur von  $\theta$  und  $\varphi$  abhängt und  $V(r)$  nur von  $r$  abhängt.

$$[\hat{H}, \hat{L}_z] = 0$$

, da  $\hat{L}_z = \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial \varphi}$

$\Rightarrow$

$\hat{H}$ ,  $\hat{L}^2$  und  $\hat{L}_z$  besitzen daher gemeinsame Eigenfunktionen

#### 7.1.4 Eigenwerte des Drehimpulsoperators

$$\hat{L}^2 Y(\theta, \varphi) = \hbar^2 \lambda Y(\theta, \varphi)$$

$\hat{L}$  hat Dimension  $\text{m kg} \frac{\text{m}}{\text{s}}$ ,  $\hbar$  hat ebenfalls diese Dimension  $\Rightarrow$  stelle Eigenwert als Vielfaches von  $\hbar^2$  dar

$$\hat{L}_z Y(\theta, \varphi) = \hbar m Y(\theta, \varphi)$$

$\lambda, m$ : „Quantenzahlen“:  $Y_{\lambda m}(\theta, \varphi)$

#### Dirac-Notation

$$\begin{aligned} \hat{L}^2 |Y_{\lambda m}\rangle &= \hbar^2 \lambda |Y_{\lambda m}\rangle \\ \hat{L}_z |Y_{\lambda m}\rangle &= \hbar m |Y_{\lambda m}\rangle \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \langle Y_{\lambda m} | \hat{L}^2 | Y_{\lambda m} \rangle &\stackrel{(50)}{=} \langle Y_{\lambda m} | \hbar^2 \lambda | Y_{\lambda m} \rangle \\ &= \hbar^2 \lambda \underbrace{\langle Y_{\lambda m} | Y_{\lambda m} \rangle}_{=1} \\ &= \hbar^2 \lambda \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \langle Y_{\lambda m} | \hat{L} \hat{L} | Y_{\lambda m} \rangle &= \langle \underbrace{\hat{L}^+}_{\hat{L}} Y_{\lambda m} | \hat{L} Y_{\lambda m} \rangle \\ &= \langle \hat{L} Y_{\lambda m} | \hat{L} Y_{\lambda m} \rangle \geq 0 \\ \Rightarrow \lambda &\geq 0 \end{aligned}$$

#### Definition

$$\begin{aligned} \hat{L}_+ &:= \hat{L}_x + i\hat{L}_y \\ \hat{L}_- &:= \hat{L}_x - i\hat{L}_y \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} (\hat{L}_+)^+ &= \hat{L}_x - i\hat{L}_y = \hat{L}_- \\ (\hat{L}_-)^+ &= \hat{L}_+ \end{aligned}$$

## Wichtige Eigenschaften

1.

$$\begin{aligned}
 [\hat{L}_z, \hat{L}_+] &= [\hat{L}_z, \hat{L}_x + i\hat{L}_y] \\
 &= \underbrace{[\hat{L}_z, \hat{L}_x]}_{i\hbar\hat{L}_y} + i \underbrace{[\hat{L}_z, \hat{L}_y]}_{-i\hbar\hat{L}_x} \\
 &= \hbar\hat{L}_x + i\hbar\hat{L}_y \\
 &= \hbar(\hat{L}_x + i\hat{L}_y) \\
 [\hat{L}_z, \hat{L}_+] &= \hbar\hat{L}_+
 \end{aligned} \tag{52}$$

2.

$$[\hat{L}_z, \hat{L}_-] = -i\hbar\hat{L}_- \tag{53}$$

3.

$$[\hat{L}_+, \hat{L}_-] = 2\hbar\hat{L}_z \tag{54}$$

4.

$$\begin{aligned}
 \hat{L}_+\hat{L}_- &= (\hat{L}_x + i\hat{L}_y)(\hat{L}_y - i\hat{L}_x) \\
 &= \hat{L}_x^2 + i \underbrace{(\hat{L}_y\hat{L}_x - \hat{L}_x\hat{L}_y)}_{[\hat{L}_y, \hat{L}_x] = -i\hbar\hat{L}_z} + \hat{L}_y^2 \\
 &= \hat{L}^2 - \hat{L}_z^2 + \hbar\hat{L}_z
 \end{aligned} \tag{55}$$

5.

$$\hat{L}_-\hat{L}_+ = \hat{L}^2 - \hat{L}_z^2 + \hbar\hat{L}_z \tag{56}$$

Aus diesen Relationen folgt

1.  $\hat{L}_+|Y_{\lambda m} >$  ist Eigenfunktion von  $\hat{L}_z$  zum Eigenwert  $\hbar(m+1)$

$$\begin{aligned}
 \hat{L}_z \hat{L}_+ |Y_{\lambda m} > &= (\hat{L}_+\hat{L}_z + \hbar\hat{L}_+) |Y_{\lambda m} > \\
 &\stackrel{(51)}{=} (\hat{L}_+\hbar m + \hbar\hat{L}_+) |Y_{\lambda m} > \\
 &= \underbrace{\hbar(m+1)}_{\text{Eigenwert}} \hat{L}_+ |Y_{\lambda m} >
 \end{aligned}$$

2.  $\hat{L}_-|Y_{\lambda m} >$  ist Eigenfunktion von  $\hat{L}_z$  zum Eigenwert  $\hbar(m-1)$

$\Rightarrow$

$$\hat{L}_z \hat{L}_- |Y_{\lambda m} > = \hbar(m-1) \hat{L}_- |Y_{\lambda m} >$$

(Abb Q48)

$\hat{L}_+$ ,  $\hat{L}_-$ : Leiteroperatoren

3. Aus der Norm von  $\hat{L}_+|Y_{\lambda m} >$  folgt

$$\begin{aligned}
 < \hat{L}_+ Y_{\lambda m} | \hat{L}_+ Y_{\lambda m} > &\geq 0 \\
 &= < Y_{\lambda m} | (\hat{L}_+)^+ \hat{L}_+ | Y_{\lambda m} > \\
 &= < Y_{\lambda m} | \hat{L}_- \hat{L}_+ | Y_{\lambda m} > \\
 &\stackrel{(56)}{=} < Y_{\lambda m} | \hat{L}^2 - \hat{L}_z^2 - \hbar\hat{L}_z | Y_{\lambda m} > \\
 &\stackrel{(50), (51)}{=} < Y_{\lambda m} | \hbar^2 \lambda - (\hbar m)^2 - \hbar\hbar m | Y_{\lambda m} > \\
 &= \hbar^2 (\lambda - m(m+1)) \\
 &\geq 0
 \end{aligned} \tag{57}$$



$\Rightarrow$

$$\lambda \geq m(m+1)$$

4. Analog folgt aus der Norm von  $\hat{L}_-|Y_{\lambda m}\rangle$ :

$$\lambda \geq m(m-1)$$

5. Aus 3. und 4. folgt

$$\lambda \geq m(m+1) \geq m(m-1) \text{ für } m \text{ positiv}$$

$$\lambda \geq m(m-1) \geq m(m+1) \text{ für } m \text{ negativ}$$

$\Rightarrow$

$$\lambda \geq |m|(|m|+1)$$

$\Rightarrow$  Die möglichen Werte von  $|m|$  sind durch  $\lambda$  nach oben beschränkt

$\Rightarrow$  Es gibt einen maximalen Wert von  $m$ :  $m_{\max} := l$

$\Rightarrow$

$$\hat{L}_+|Y_{\lambda l}\rangle = 0$$

da Zustand mit  $l+1$  nicht existiert

Nach (57) mit  $m=l$

$$\begin{aligned} \hbar^2(\lambda - l(l+1)) &\geq 0 \\ &= \langle \hat{L}_+ Y_{\lambda l} | \hat{L}_+ Y_{\lambda l} \rangle \\ &= 0 \end{aligned}$$

(Abbruchbedingung)

$$\Rightarrow \lambda - l(l+1) = 0$$

$\Rightarrow$

$$\lambda = l(l+1)$$

Es gibt einen minimalen Wert von  $m$ :  $m_{\min}$

$$\hat{L}_-|Y_{\lambda m_{\min}}\rangle = 0$$

$\Rightarrow$

$$\lambda = m_{\min}(m_{\min}+1)$$

$\Rightarrow$

$$m_{\min} = -l$$

$\Rightarrow m$  „läuft“ von  $-l$  bis  $+l$ :

$$\underbrace{-l, -l+1, \dots, l-1, l}_{\text{„Länge“: } 2l}$$

Da Schritte von  $m$  die „Länge“ Eins haben:  $2l$  ist ganze Zahl

$\Rightarrow l$  ist halbzahlig oder ganzzahlig

$$\begin{aligned} l &= 0, \frac{1}{2}, 1, \frac{3}{2}, 2, \dots \\ \lambda &= l(l+1) \\ \hat{L}^2|Y_{\lambda m}\rangle &= \hbar^2 l(l+1) |Y_{\lambda m}\rangle \end{aligned}$$

**Konvention** Man beschreibt die Zustände mit Hilfe der „Quantenzahl“  $l$

$$\hat{L}^2|Y_{lm}\rangle = \hbar^2 l(l+1) |Y_{lm}\rangle$$

(nicht  $|Y_{l(l+1)m}\rangle$ )

$$l = 0, \frac{1}{2}, 1, \frac{3}{2}, \dots$$

$$\hat{L}_z |Y_{lm}\rangle = \hbar m |Y_{lm}\rangle$$

mit  $-l \leq m \leq l$

**Bemerkung** Leiteroperatoren

$$\hat{L}_+ |Y_{lm}\rangle = \underbrace{c_{lm}}_{\text{Normierungsfaktor}} |Y_{l, m+1}\rangle$$

$$\begin{aligned} \langle \hat{L}_+ Y_{lm} | \hat{L}_+ Y_{lm} \rangle &= |c_{lm}|^2 \\ &\stackrel{(57)}{=} \hbar^2 (l - m(m+1)) \\ &= \hbar^2 (l(l+1) - m(m+1)) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \hat{L}_+ |Y_{lm}\rangle &= \hbar \sqrt{l(l+1) - m(m+1)} |Y_{l, m+1}\rangle \\ &= \hbar \sqrt{(l-m)(l+m+1)} |Y_{l, m+1}\rangle \\ \hat{L}_- |Y_{lm}\rangle &= \hbar \sqrt{l(l+1) - m(m-1)} |Y_{l, m-1}\rangle \\ &= \hbar \sqrt{(l+m)(l-m+1)} |Y_{l, m-1}\rangle \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \hat{H} &= \frac{\hat{p}_r^2}{2m} + \frac{\hat{L}^2}{2mr^2} + V(r) \\ \hat{L}^2 Y_{lm}(\theta, \varphi) &= \hbar^2 l(l+1) Y_{lm}(\theta, \varphi) \\ \hat{L}_z Y_{lm}(\theta, \varphi) &= \hbar m Y_{lm}(\theta, \varphi) \\ l &= 0, \frac{1}{2}, 1, \frac{3}{2}, \dots \\ -l &\leq m \leq l \end{aligned}$$

Im Fall des Bahndrehimpulses sind die Werte von  $l$  auf ganze positive Zahlen beschränkt

**Denn**

$$\begin{aligned} L_z &= \hat{x}\hat{p}_y - \hat{y}\hat{p}_x \\ [\hat{x}, \hat{p}_x] &= i\hbar [\hat{y}, \hat{p}_y] = i\hbar \end{aligned}$$

**Dazu**

$$\begin{aligned} \hat{a}_1 &= \frac{1}{2} \frac{1}{\sqrt{\pi}} (\hat{x} + i\hat{p}_x - i\hat{y} + \hat{p}_y) \\ \hat{a}_1^\dagger &= \frac{1}{2} \frac{1}{\sqrt{\pi}} (\hat{x} - i\hat{p}_x + i\hat{y} + \hat{p}_y) \\ \hat{a}_2 &= \frac{1}{2} \frac{1}{\sqrt{\pi}} (\hat{x} + i\hat{p}_x + i\hat{y} - \hat{p}_y) \\ \hat{a}_2^\dagger &= \frac{1}{2} \frac{1}{\sqrt{\pi}} (\hat{x} - i\hat{p}_x - i\hat{y} - \hat{p}_y) \end{aligned}$$

1)

$$\begin{aligned} [\hat{a}_1, \hat{a}_1^+] &= 1 \\ [\hat{a}_2, \hat{a}_2^+] &= 1 \\ [\hat{a}_1, \hat{a}_2^+] &= 0 = [\hat{a}_2, \hat{a}_1^+] \end{aligned}$$

2)

$$\hat{a}_1^+ \hat{a}_1 - \hat{a}_2^+ \quad \text{folgt durch einsetzen} \quad = \quad \frac{1}{\hbar} (\hat{x} \hat{p}_y - \hat{y} \hat{p}_x)$$

$\Rightarrow$

$$\hat{L}_z = \hbar (\hat{a}_1^+ \hat{a}_1 - \hat{a}_2^+ \hat{a}_2)$$

$\hat{N}_1 = \hat{a}_1^+ \hat{a}_1$  hat ganzzahlige Eigenwerte (analog zu den Operatoren  $\hat{a}^+ \hat{a}$  beim harmonischen Oszillator)

$\hat{N}_2 = \hat{a}_2^+ \hat{a}_2$  hat ganzzahlige Eigenwerte

$\Rightarrow$

$$\hat{L}_z Y_{lm}(\theta, \varphi) = \hbar m Y_{lm}(\theta, \varphi) \underbrace{\hbar (\hat{a}_1^+ \hat{a}_1 - \hat{a}_2^+ \hat{a}_2)}_{\text{ganzzahlige EW}} Y_{lm}(\theta, \varphi)$$

$\Rightarrow m$  ist ganzzahlig

$\Rightarrow l$  ist ganzzahlig

$\Rightarrow l = 0, 1, 2, 3, \dots, -l \leq m \leq l$  beim Bahndrehimpuls

### 7.1.5 Eigenfunktion des Bahndrehimpulses

**Eigenfunktion für  $L_z$ :**

$$\hat{L}_z Y_{lm}(\theta, \varphi) = \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial \varphi} Y_{lm}(\theta, \varphi) = \hbar m Y_{lm}$$

$\Rightarrow$

$$Y_{lm}(\theta, \varphi) = e^{im\varphi} \underbrace{f_{l,m}(\theta)}_{\text{Funktion, die noch berechnet werden muss}}$$

$$\varphi \rightarrow \varphi + 2\pi$$

$$\begin{aligned} Y_{lm}(\theta, \varphi + 2\pi) &= e^{im\varphi} \underbrace{e^{im2\pi}}_{=1} f_{l,m}(\theta) \\ &= Y_{lm}(\theta, \varphi) \end{aligned}$$

**Eigenwertgleichung für  $\hat{L}^2$**

$$\begin{aligned} \hat{L}^2 &= -\hbar \frac{1}{\sin^2 \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{\partial^2}{\partial \varphi^2} \right) \\ \hat{L}^2 Y_{lm}(\theta, \varphi) &= \hbar^2 l(l+1) Y_{lm}(\theta, \varphi) \\ Y_{lm}(\theta, \varphi) &= e^{im\varphi} f_{l,m}(\theta) \end{aligned}$$

$$-\hbar \frac{1}{\sin^2 \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) - m^2 \right) f_{l,m}(\theta) = \hbar l(l+1) f_{l,m}(\theta)$$

$\Rightarrow$

$$f_{l,m}(\theta) = f_{l,-m}(\theta)$$

## Substitution

$$\begin{aligned} w &= \cos \theta \\ \Rightarrow \sin \theta \frac{d}{d\theta} &= (w^2 - 1) \frac{d}{dw} \\ f_{l,m}(\theta) &\rightarrow \tilde{f}_{l,m}(w) \end{aligned}$$

$$-\frac{1}{1-w^2} \left( (w^2 - 1) \frac{d}{dw} \left( (w^2 - 1) \frac{d}{dw} \right) - m^2 \right) \tilde{f}_{l,m}(w) = l(l+1) \tilde{f}_{l,m}(w)$$

$$\left( \frac{d}{dw} (w^2 - 1) \frac{d}{dw} - \frac{m^2}{1-w^2} \right) \tilde{f}_{l,m}(w) = -l(l+1) \tilde{f}_{l,m}(w)$$

Differentialgleichung liefert als Lösungen:  $\tilde{f}_{l,m}(w) = N_{l,m} P_l^m(w)$  zugeordnete Legendre-Funktion

**Fall**  $n=0$   $P_l^0(w) = P_l(w)$  Legendre-Polynome

**Idee** Löse die Differentiagleichung

$$\left( \frac{d}{dw} (w^2 - 1) \frac{d}{dw} + l(l+1) \right) P_l(w) = 0$$

z.B. durch Potenzreihenansatz.

Bestimme die Polynome derart, dass  $P_l(1) = 1$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} P_0(w) &= 1 \\ P_1(w) &= w \\ P_2(w) &= \frac{1}{2}(3w^2 - 1) \\ &\vdots \end{aligned}$$

$\hat{=}$  Legendre-Polynome

## Hinweise

1.  $\int P_l(w) P_{l'}(w) dw = \frac{\delta_{l,l'}}{l+\frac{1}{2}}$
2.  $P_l(w) = \frac{(-1)^l}{2^l l!} \frac{d^l}{dw^l} (1-w^2)^l$  Rodrigues Formel

**Damit**

$$\begin{aligned} Y_{l,0}(\theta, \varphi) &= N_{l,0} P_l(\cos \theta) \\ N_{l,0} &= \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} \end{aligned}$$

**Berechnung der  $Y_{l,m}$  für  $m > 0$**  Anwendung von  $\hat{L}_+$ :

$$\begin{aligned}\hat{L}_+ Y_{l,m}(\theta, \varphi) &= \hbar \sqrt{l(l+1) - m(m+1)} Y_{l,m+1}(\theta, \varphi) \\ \hat{L}_+ &= \hat{L}_x + i\hat{L}_y\end{aligned}$$

$$\vec{L} = \frac{\hbar}{i} \left( \underbrace{\begin{pmatrix} -\sin \varphi \\ \cos \varphi \\ 0 \end{pmatrix}}_{\vec{e}_\varphi} \frac{\partial}{\partial \theta} - \begin{pmatrix} \cot \theta \cos \varphi \\ \cot \theta \sin \varphi \\ -1 \end{pmatrix} \frac{\partial}{\partial \varphi} \right)$$

mit  $\cos \varphi + i \sin \varphi = e^{i\varphi}$

$\Rightarrow$

$$\hat{L}_+ = \hbar e^{i\varphi} \left( \frac{\partial}{\partial \theta} + i \cot \theta \frac{\partial}{\partial \varphi} \right)$$

$$\hat{L}_+ Y_{l,0}(\theta, \varphi) \rightarrow \hbar \sqrt{l(l+1)} Y_{l,1}(\theta, \varphi)$$

**liefert**

$$\begin{aligned}Y_{l,m}(\theta, \varphi) &= N_{l,m} e^{im\varphi} P_l^m(\cos \theta) \\ \text{mit } P_l^m(\cos \theta) &= (\sin \theta)^m \frac{d^m}{d(\cos \theta)^m} P_l(\cos \theta) \\ N_{l,m} &= \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} \cdot \sqrt{\frac{(l-m)!}{(l+m)!}}\end{aligned}$$

(Folie „Explizite Form der Kugelflächenfunktion“)

Grafische Darstellung: Polardiagramme

$$|Y_{l,m}(\theta, \varphi)|^2 = |N_{l,m} P_l^m(\cos \theta)|^2 = a_{l,m}(\theta)$$

Zeichne Vektor  $\vec{a}_{l,m}(\theta) = \vec{e}_r a_{l,m}(\theta)$

Wähle z.B.  $x$ - $z$ -Ebene

$$Y_{00}: |Y_{00}|^2 = \frac{1}{4\pi}$$

(Abb Q49)

$$Y_{10}: |Y_{10}(\theta, \varphi)|^2 = \frac{3}{4\pi} \cos^2(\theta)$$

$$\vec{a}_{10} = \frac{3}{4\pi} \cos^2 \theta \begin{pmatrix} \sin \theta \\ \cos \theta \end{pmatrix}$$

(Abb Q50)

(Folie „Darstellung von  $|Y_{lm}|^2$  im Polardiagramm“)

## 7.2 Radiale Schrödingergleichung

$$\hat{H}\chi(\vec{r}) = E\chi(\vec{r})$$

stationäre Schrödingergleichung

$$\begin{aligned}\hat{H} &= \frac{\hat{p}_r^2}{2m} + V(r) + \frac{\hat{L}^2}{2mr^2} \\ \hat{p}_r &= -\hbar^2 \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} \right)\end{aligned}$$

**Idee** Separationsansatz:  $\chi(\vec{r}) = R(r) Y_{l,m}(\theta, \varphi)$

$$\hat{H}\chi(\vec{r}) = \left( \left( \frac{\hat{p}_r^2}{2m} + V(r) \right) R(r) + \frac{R(r)}{2mr^2} \hbar^2 l(l+1) \right) Y_{lm}(\theta, \varphi) = E \cdot R(r) \cdot Y_{lm}(\theta, \varphi)$$

$\Rightarrow$

$$\left( \frac{\hat{p}_r^2}{2m} + V(r) + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} \right) R(r) = ER(r)$$

Radiale Schrödingergleichung

Da

$$\begin{aligned} \frac{\partial^2}{\partial r^2} r R(r) &= \frac{\partial}{\partial r} \left( R(r) + r \frac{\partial}{\partial r} R(r) \right) \\ &= 2 \frac{\partial}{\partial r} R(r) + r \frac{\partial^2}{\partial r^2} R(r) \\ &= r \left( \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} R(r) + \frac{\partial^2}{\partial r^2} R(r) \right) \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dr^2} + V(r) + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} \right) R(r) = E \cdot r \cdot R(r)$$

$$u(r) := r R(r)$$

$$\left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dr^2} + V(r) + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} \right) u(r) = E u(r)$$

### Bemerkungen

1. In dieser Form hat die radiale Schrödingergleichung für die „kinetische Energie“ die gleiche Form wie im eindimensionalen Fall
2. Randbedingungen (für gebundene Zustände)
  - $R(r) \rightarrow 0$  für  $r \rightarrow \infty$ , damit Wellenfunktion normierbar  $\Rightarrow u(r) = 0$  für  $r \rightarrow \infty$
  - $R(r)$  endlich für  $r \rightarrow 0 \Rightarrow u(r) \rightarrow 0$  für  $r \rightarrow 0$   
(Abb Q51)
3. Normierung:

$$\begin{aligned} \int_{\mathbb{R}^3} |\chi(\vec{r})|^2 d^3r &= 1 \\ \Rightarrow \int_0^\infty |R(r)|^2 \underbrace{\iint |Y(\theta, \varphi)|^2 \sin \theta d\theta d\varphi}_{=1} r^2 dr &= 1 \\ \Rightarrow \int_0^\infty |R(r)|^2 r^2 dr &= 1 \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\int_0^\infty |u(r)|^2 dr = 1$$

### 7.3 Bewegung im Coulombfeld

(Abb Q52)

$$V(r) = -\frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}$$

$$\left( -\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dr^2} - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r} + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} \right) u(r) = E \cdot u(r)$$

#### 7.3.1 Eigenwerte

**1. Schritt** Dimmensionslose Einheiten:  $r = \varrho a_B$ ,  $a_B = \frac{4\pi\epsilon_0}{e^2 m} \hbar^2$  (Bohr'scher Radius)  $\Rightarrow \frac{d}{dr} = \frac{1}{a_0} \frac{d}{d\varrho}$

$\Rightarrow$

$$\left( -\frac{1}{a_B^2} \frac{d^2}{d\varrho^2} - \frac{2m}{\hbar^2} \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{\varrho} \frac{1}{a_B} + \frac{l(l+1)}{\varrho^2 a_B^2} \right) \underbrace{u(\varrho a_B)}_{:=g(\varrho)} = \frac{2m}{\hbar^2} E \cdot u(\varrho a_B)$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \left( -\frac{d^2}{d\varrho^2} - \frac{2}{\varrho} + \frac{l(l+1)}{\varrho^2} \right) g(\varrho) &= \tilde{E} g(\varrho) \\ \tilde{E} &= \frac{2m}{\hbar^2} a_B^2 E \end{aligned}$$

**2. Schritt** Analyse des Verhaltens für  $\varrho \rightarrow 0$ ,  $\varrho \rightarrow \infty$

$\varrho \rightarrow \infty$ :

$$-\frac{d^2}{d\varrho^2} g(\varrho) = \tilde{E} \cdot g(\varrho)$$

(Abb Q53)

Hier  $\tilde{E} < 0$

$$\frac{d^2}{d\varrho^2} g(\varrho) = -\tilde{E} g(\varrho)$$

$\Rightarrow$

$$g(\varrho) = e^{-\sqrt{-\tilde{E}}\varrho}$$

$\varrho \rightarrow 0$ :

$\frac{l(l+1)}{\varrho^2}$  besonders wichtig!

$$\left( -\frac{d^2}{d\varrho^2} + \frac{l(l+1)}{\varrho^2} \right) g(\varrho) = 0$$

Ansatz  $g(\varrho) = \varrho^\alpha$

$$-\alpha(\alpha-1) \varrho^{\alpha-2} + l(l+1) \frac{\varrho^\alpha}{\varrho^2} = 0$$

$\Rightarrow$

$$-\alpha(\alpha-1) + l(l+1) = 0$$

$\Rightarrow$

$$\alpha(\alpha - 1) = l(l + 1)$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned}\alpha_1 &= l + 1 \\ \alpha_2 &= -l\end{aligned}$$

$$\varrho^{-l} = \frac{1}{\varrho^l} \rightarrow \infty, \text{ für } \varrho \rightarrow \infty$$

Physikalisch Sinnvoll:

$$g(\varrho) = \varrho^{l+1}$$

$\Rightarrow$  Ansatz „für alle Werte von  $\varrho$ “

$$\begin{aligned}g(\varrho) &= e^{-\sqrt{-\tilde{E}}\varrho} \cdot \varrho^{l+1} \cdot \tilde{f}(\varrho) \\ \tilde{f}(\varrho) &= \sum_{i=0}^{\infty} \tilde{A}_i \varrho^i\end{aligned}$$

**Alternativ**

$$\begin{aligned}g(\varrho) &= e^{-\sqrt{-\tilde{E}}\varrho} f(\varrho) \\ f(\varrho) &= \sum_{i=l+1}^{\infty} A_i \varrho^i\end{aligned}$$

**3. Schritt** Auswertung des Ansatzes

$$g(\varrho) = e^{-\sqrt{-\tilde{E}}\varrho} f(\varrho)$$

mit  $\sqrt{-\tilde{E}} = \lambda \Rightarrow$

$$g''(\varrho) = \lambda^2 e^{-\lambda\varrho} f(\varrho) + e^{-\lambda\varrho} f''(\varrho) - 2\lambda e^{-\lambda\varrho} f'(\varrho)$$

**Einsetzen in Differentialgleichung**  $\Rightarrow$

$$\left( -(\lambda^2 f(\varrho) + f''(\varrho) - 2\lambda f'(\varrho)) + \left( \frac{l(l+1)}{\varrho^2} - \frac{2}{\varrho} \right) f(\varrho) \right) e^{-\lambda\varrho} = \tilde{E} f(\varrho) e^{-\lambda\varrho}$$

Dann  $\div e^{-\lambda\varrho}$  und  $\underbrace{+ \lambda^2}_{=-\tilde{E}} f(\varrho)$ :

$$f''(\varrho) - 2\lambda f'(\varrho) + \left( \frac{2}{\varrho} - \frac{l(l+1)}{\varrho^2} \right) f(\varrho) = 0$$

$$f(\varrho) = \sum_{i=l+1}^{\infty} A_i \varrho^i$$

$\Rightarrow$



$$\sum_{l=l+1}^{\infty} A_i (i(i-1) - l(l+1)) \varrho^{i-2} + A_i (-2\lambda i + 2) \varrho^{i-1} = 0$$

Umsummation

$$\sum_{j=l+1}^{\infty} A_{j+1} ((j+1)j - l(l+1)) \varrho^{j-1} + \sum_{j=l+1}^{\infty} A_j (-2\lambda j + 2) \varrho^{j-1} = 0$$

Erste Summe beginnt bei  $j = l + 1$ , da der Term mit  $j = l$  keinen Beitrag liefert.

Dieses Soll für alle  $\varrho$  gelten  $\Rightarrow$

$$A_{j+1} ((j+1)j - l(l+1)) + A_j (-2\lambda j + 2) = 0$$

$$A_{j+1} = A_j \frac{2\lambda j - 2}{j(j+1) - l(l+1)}$$

für  $j \geq l + 1$

$\Rightarrow$  Reihe muss abbrechen (siehe Aufgabe T14) (sonst wächst  $f(\varrho)$  wie  $e^{2\lambda\varrho}$ )

Abbruch bei  $j_{max} = n \Rightarrow$

$$\frac{2\lambda n - 2}{n(n+1) - l(l+1)} = 0$$

$\Rightarrow$

$$\lambda = \frac{1}{n}$$

$\Rightarrow$

$$\begin{aligned} \lambda^2 &= \frac{1}{n^2} \\ -\tilde{E} &= \frac{1}{n^2} \end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\tilde{E} = -\frac{1}{n^2}$$

$\Rightarrow$

$$E_n = -\frac{1}{n^2} \frac{\hbar^2}{2ma_B^2} = -\frac{1}{n^2} \underbrace{\frac{me^4}{(4\pi\epsilon_0)^2 2\hbar^2}}_{\substack{= 1 \text{ Rydberg} \\ \approx 13,605 \text{ eV}}}$$

$\Rightarrow$

$$E_n = -\frac{1}{n^2} \cdot 1 \text{ Rydberg}$$

(Energie hängt nicht von Quantenzahl  $l$  ab!!)

$$\begin{aligned} n &= 1, 2, 3, \dots \\ 0 &\leq l \leq n-1 \\ -l &\leq m \leq l \end{aligned}$$

### 7.3.2 Wellenfunktion

Rekursionsformel:  $\lambda = \frac{1}{n}$

$$A_{j+1}^{(n,l)} = A_j^{(n,l)} \frac{2 \cdot \frac{1}{n} \cdot j - 2}{j(j+1) - l(l+1)}$$

Für jedes  $n$  und  $l$  ergeben sich unterschiedliche Koeffizienten.

$$\begin{aligned} A_{j+1}^{(n,l)} &= A_j^{(n,l)} \frac{2}{n} \frac{j-n}{j(j+1) - l(l+1)} \\ f_{n,l}(\varrho) &= \sum_{j=l+1}^n \tilde{A}_j^{(n,l)} \cdot \left(\frac{2}{n}\varrho\right)^j \end{aligned}$$

mit

$$\begin{aligned} \tilde{A}_{j+1}^{(n,l)} &= \tilde{A}_j^{(n,l)} \frac{j-n}{j(j+1) - l(l+1)} \\ f_{n,l}(\varrho) &= \left(\frac{2}{n}\varrho\right)^{l+1} \cdot \underbrace{\sum_{j=0}^{n-l-1} \tilde{A}_{j+l+1}^{(n,l)} \left(\frac{2}{n}\varrho\right)^j}_{\substack{:= L_{n+l}^{2l+1}\left(\frac{2\varrho}{n}\right) \cdot \underbrace{D_{n,l}}_{\substack{\text{Faktor} \\ \text{„zugeordnete Laguerre Polynome“}}} \end{aligned}$$

### Radiale Wellenfunktion

$$\begin{aligned} R(r) &= \frac{u(r)}{r} = \frac{1}{r} g\left(\frac{r}{a_B}\right) \\ g(\varrho) &= e^{-\lambda \varrho} f(\varrho) \\ \lambda &= \frac{1}{n} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} R(r) &= \frac{1}{r} e^{-\frac{1}{n} \frac{r}{a_B}} \left(\frac{2}{n} \frac{r}{a_B}\right)^{l+1} \cdot L_{n+l}^{2l+1}\left(\frac{2}{n} \frac{r}{a_B}\right) \cdot D_{n,l} \\ &= \underbrace{\frac{2}{na_B} D_{n,l}}_{\substack{:= N_{n,l} \\ \text{Normierungsfaktor}}} \cdot e^{-\frac{r}{na_B}} \left(\frac{2r}{na_B}\right)^l L_{n+l}^{2l+1}\left(\frac{2}{n} \frac{r}{a_B}\right) \\ &= R_{n,l}(r) \end{aligned}$$

Normierungsfaktor

$$N_{n,l} = - \left(\frac{1}{a_B}\right)^{3/2} \frac{2}{n^2} \sqrt{\frac{(n-l-1)!}{((n+l)!)^3}}$$

Das Minuszeichen sorgt dafür, dass die Wellenfunktion für kleine Werte von  $r$  positiv ist.

(Folie „Wasserstoffatom“)

## Laguerre Polynome

1. Aus Rekursionsformel folgt

$$L_{n+l}^{2l+1}(\varrho) = ((n+l)!)^2 \sum_{j=0}^{n-l-1} \frac{(-1)^{2l+1} (-1)^j}{(n-l-1-j)!(2l+1+j)!} \frac{\varrho^j}{j!}$$

2. Aus Rodrigues-Formel

$$L_p^k(\varrho) = \frac{d^k}{d\varrho^k} e^\varrho \frac{d^p}{d\varrho^p} (\varrho^p \cdot e^{-\varrho})$$

## Bezeichnung

$$L_p(\varrho) = L_p^0(\varrho) = e^\varrho \frac{d^p}{d\varrho^p} (\varrho^p e^{-\varrho})$$

Laguerre-Polynom

$$L_p^k(\varrho) = \frac{d^k}{d\varrho^k} L_p(\varrho)$$

zugeordnetes Laguerre Polynom

## Explizite Form

$$\begin{aligned} L_0(\varrho) &= 1 \\ L_1(\varrho) &= 1 - \varrho \\ L_2(\varrho) &= 2 - 4\varrho + \varrho^2 \\ L_1^1(\varrho) &= -1 \\ L_2^1(\varrho) &= -4 + 2\varrho \\ L_2^2(\varrho) &= 2 \end{aligned}$$

## Lösung der radialen Schrödingergleichung

$$g(\varrho) = e^{-\lambda\varrho} f(\varrho)$$

$$\lambda^2 = -\tilde{E} \quad \Rightarrow \quad \lambda = \frac{1}{n}$$

$\Rightarrow$

$$f''(\varrho) - 2\lambda f'(\varrho) + \left( \frac{2}{\varrho} - \frac{l(l+1)}{\varrho^2} \right) f(\varrho) = 0$$

## Laguerre Polynome $L_p^k(x)$

$$\left( x \frac{d^2}{dx^2} + (k+1-x) \frac{d}{dx} + (p-k) \right) L_p^k(x) = 0$$

$$x = \frac{2}{n}\varrho, \quad f(\varrho) = x^{l+1} \cdot h(x)$$

↓ Einsetzen, rechnen

$$\left( x \frac{d^2}{dx^2} + (2l+2-x) \frac{d}{dx} + (n-l-1) \right) h(x) = 0$$

$$\Rightarrow p - k = n + l - 2l - 1 = n - l - 1$$

$$\begin{aligned} k &= 2l + 1 \\ p &= n + l \end{aligned}$$

$$\Rightarrow L_{n+l}^{2l+1}(x), \text{ Polynom vom Grad } n - l - 1$$

Wellenfunktion  $R(r) \sim e^{-\frac{1}{n} \frac{r}{a_B}} \cdot \text{Polynom von } r$

## Physikalische Bedeutung

### Energiespektrum

1. (Abb Q54)
2. Im Bereich  $0 \leq E \leq +\infty$  existieren Streuzustände
3. Bezeichnungen  
 Hauptquantenzahl  $n$ :  $n = 1, 2, 3, \dots$   
 Nebenquantenzahl  $l$ :  $l = 0, 1, \dots, n - 1$   
 magnetische Quantenzahl  $m$ :  $-l \leq m \leq l$   
 $l = 0$ : s,  $l = 1$ : p,  $l = 2$ : d,  $l = 3$ : f  
Schalen  
 $n = 1$ : K-Schale,  $n = 2$ : L-Schale,  $n = 3$ : M-Schale
4. Entartung  
 (Abb Q55)  
 Entartung bezüglich  $l$ : für  $n$  fest:  $0, 1, \dots, n - 1 \hat{=} n$  Werte  
 Entartung bezüglich  $m$ : für  $l$  fest:  $-l \leq m \leq l \hat{=} (2l + 1)$  Werte  
 Insgesamt:  $\sum_{l=0}^{n-1} (2l + 1) = n^2$

### Wellenfunktionen

1.

$$\begin{aligned}\chi_{n,l,m}(\vec{r}) &= \chi_{n,l,m}(r, \theta, \varphi) = R_{n,l}(r) Y_{l,m}(\theta, \varphi) \\ \int_{\mathbb{R}^3} \chi_{n,l,m}^*(\vec{r}) \chi_{n',l',m'}(\vec{r}) d^3r &= \delta_{n,n'} \delta_{l,l'} \delta_{m,m'} \\ \int_0^{2\pi} \int_0^\pi Y_{l,m}^*(\theta, \varphi) Y_{l',m'}(\theta, \varphi) \sin \theta d\theta d\varphi &= \delta_{l,l'} \delta_{m,m'} \\ \int_0^\infty \underbrace{R_{n,l}^*(r) R_{n',l}(r)}_{\text{gleiche Werte von } l} r^2 dr &= \delta_{n,n'}\end{aligned}$$

2. Alle  $R_{n,l}(r)$  enthalten Faktor  $r^l$  (bis auf  $l = 0$ )  $\Rightarrow R_{n,l}(0) = 0$
3. Jede Wellenfunktion hat  $n - l - 1$  Knoten d.h.  $n - l - 1$  Nullstellen für  $r > 0$

4. Radiale Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte  $W_{n,l}(r) := \underbrace{r^2}_{\text{vom Volumenelement}} |R_{n,l}(r)|^2$   
 (Folie „Radiale Aufenthaltswahrscheinlichkeitsdichte“)

- mit steigender Quantenzahl  $n$  verlagert sich  $W(r)$  nach außen  $\sim \left| e^{-\frac{r}{na_B}} \right|^2$  fällt für große  $n$  schwächer ab
- mit steigendem  $l$  (bei festem  $n$ ) verlagert sich  $W(r)$  nach innen

5. Kramers-Relation

$$\frac{k+1}{n^2} \langle r^k \rangle - (2k+1) a_B \langle r^{k-1} \rangle + \frac{k}{4} \left( (2l+1)^2 - k^2 \right) a_B^2 \langle r^{k-2} \rangle = 0$$

$k$ : ganzzahlig

Beweis: siehe Nolting Quantenmechanik, Band 2, Aufgabe 6.2.5

$$\langle r^k \rangle = \int \chi_{n,l,m}^*(\vec{r}) r^k \chi_{n,l,m}(\vec{r}) d^3r \equiv \langle r^k \rangle_{n,l,m}$$

$k = 0$ :

$$\frac{1}{n^2} \langle r^0 \rangle - 1 a_B \langle r^{-1} \rangle + 0 = 0$$

$$\langle r^0 \rangle = \langle 1 \rangle = 1$$

$\Rightarrow$

$$\frac{1}{n^2} - a_B \langle r^{-1} \rangle = 0 \quad \Rightarrow \quad \left\langle \frac{1}{r} \right\rangle = \frac{1}{n^2 a_B}$$

$k = 1$ :

$\langle r \rangle = \frac{a_B}{2} (3n^2 - l(l+1))$ $\langle r^2 \rangle = \frac{n^2 a_B^2}{2} (5n^2 + 1 - 3l(l+1))$
--

Da  $V(r) = -\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}$  folgt: (Virial-Theorem)

$$\langle \hat{T} \rangle = - \langle \hat{V} \rangle \frac{1}{2}$$

**Bohr'sches Atommodell**  $|\vec{L}| = |\vec{r} \times \vec{p}| = n\hbar, n = 1, 2, 3, \dots$

$\Rightarrow$  Bahnradius  $r_n = a_B n^2, E_n = \frac{1}{n^2} 1 \text{ Rydberd}$

Quantenmechanik  $\langle r \rangle = \frac{3}{2} a_B n^2$  (bei  $l = 0$ ) (etwas größer als beim Bohr'schen Modell)

$n = 1$ :  $|\vec{L}| = \hbar$  (Bohr'sches Modell) Grundzustand

Quantenmechanik  $\langle \vec{L} \rangle = 0$

Das Bohr'sche Atommodell beschreibt in keiner Weise die tatsächliche Physik eines Atoms

## 7.4 Das Wasserstoffatom als Zweikörperproblem

(Abb Q56)

$$\hat{H} = \frac{\vec{p}_E^2}{2m_E} + \frac{\vec{p}_K^2}{2m_K} - \frac{e^2}{2\pi\epsilon_0} \frac{1}{|\vec{r}_E - \vec{r}_K|}$$

**Impuls des Elektrons**

$$\hat{\vec{p}}_E = \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}_{\vec{r}_E} = \frac{\hbar}{i} \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x_E} \\ \frac{\partial}{\partial y_E} \\ \frac{\partial}{\partial z_E} \end{pmatrix}$$

**Impuls des Kerns**

$$\hat{\vec{p}}_K = \frac{\hbar}{i} \vec{\nabla}_{\vec{r}_K} = \frac{\hbar}{i} \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x_K} \\ \frac{\partial}{\partial y_K} \\ \frac{\partial}{\partial z_K} \end{pmatrix}$$

**Idee** Übergang zu Relativ- und Schwerpunktskoordinaten

$$\vec{r} = \vec{r}_E - \vec{r}_K \tag{58}$$

Relativkoordinate

$$\vec{R} = \frac{m_E \vec{r}_E + m_K \vec{r}_K}{M} \tag{59}$$

Schwerpunktskoordinate mit  $M = m_E + m_K$  Gesamtmasse

$$\left. \begin{aligned} \vec{p} &= \frac{m_K \vec{p}_E - m_E \vec{p}_K}{M} \\ \vec{P} &= \vec{p}_E + \vec{p}_K \end{aligned} \right\} \text{klassische Physik}$$

$$\Rightarrow \frac{\vec{p}_E^2}{2m_E} + \frac{\vec{p}_K^2}{2m_K} = \frac{\vec{P}^2}{2M} + \frac{\vec{P}^2}{2\mu}, \mu = \frac{m_E \cdot m_K}{m_E + m_K} \text{ (reduzierte Masse)}$$

Gilt das auch in der Quantenmechanik?

Dazu:

$$\nabla_{\vec{r}_E}^2 = \frac{\partial^2}{\partial x_E^2} + \frac{\partial^2}{\partial y_E^2} + \frac{\partial^2}{\partial z_E^2}$$

(58):

$$x = x_E - x_K$$

(59):

$$x_s = \frac{m_E x_E + m_K x_K}{M}$$

$$\begin{aligned} x_E &\rightarrow x, x_s \\ x_E &= x_E(x, x_s) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial x_E} &= \frac{\partial}{\partial x} \underbrace{\frac{\partial x}{\partial x_E}}_{=1} + \frac{\partial}{\partial x_s} \underbrace{\frac{\partial x_s}{\partial x_E}}_{\frac{m_E}{M}} \\ \frac{\partial}{\partial x_E} &= \frac{\partial}{\partial x} + \frac{m_E}{M} \frac{\partial}{\partial x_s} \\ \frac{\partial^2}{\partial x_E^2} &= \frac{\partial}{\partial x_E} \left( \frac{\partial}{\partial x_E} \right) \\ &= \frac{\partial}{\partial x_E} \left( \frac{\partial}{\partial x} + \frac{m_E}{M} \frac{\partial}{\partial x_s} \right) \\ &= \frac{\partial}{\partial x} \left( \frac{\partial}{\partial x} + \frac{m_E}{M} \frac{\partial}{\partial x_s} \right) \underbrace{\frac{\partial x}{\partial x_E}}_1 + \frac{\partial}{\partial x_s} \left( \frac{\partial}{\partial x} + \frac{m_E}{M} \frac{\partial}{\partial x_s} \right) \underbrace{\frac{\partial x_s}{\partial x_E}}_{\frac{m_E}{M}} \\ &= \left( \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \left( \frac{m_E}{M} \right)^2 \frac{\partial^2}{\partial x_s^2} + 2 \frac{m_E}{M} \frac{\partial^2}{\partial x \partial x_s} \right) \end{aligned}$$

**Analog**

$$\frac{\partial^2}{\partial x_K^2} = \frac{\partial^2}{\partial x^2} - 2 \frac{m_K}{M} \frac{\partial^2}{\partial x \partial x_K} + \left( \frac{m_K}{M} \right)^2 \frac{\partial^2}{\partial x_s^2}$$

$$\begin{aligned} \frac{1}{m_E} \frac{\partial^2}{\partial x_E^2} + \frac{1}{m_K} \frac{\partial^2}{\partial x_K^2} &= \left( \frac{1}{m_E} + \frac{1}{m} \right) \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \left( \frac{1}{m_E} \frac{m_E^2}{M^2} + \frac{1}{m_K} \frac{m_K^2}{M^2} \right) \frac{\partial^2}{\partial x_s^2} + 0 \\ &= \frac{1}{\mu} \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{1}{M} \frac{\partial^2}{\partial x_s^2} \end{aligned}$$

$y, z$  analog

$\Rightarrow$

$$\frac{\hat{p}_E^2}{2m_E} + \frac{\hat{p}_K^2}{2m_K} = -\frac{\hbar^2 \vec{\nabla}_r^2}{2\mu} - \frac{\hbar^2 \vec{\nabla}_R^2}{2M}$$

$\Rightarrow$

$$\hat{H} = \underbrace{-\frac{\hbar^2}{2\mu} \vec{\nabla}_r^2 - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}}_{\text{Relativbewegung}} - \underbrace{\frac{\hbar^2}{2M} \vec{\nabla}_R^2}_{\text{Schwerpunktbewegung}}$$

$$\begin{aligned}\hat{H}\phi(\vec{r}, \vec{R}) &= E\phi(\vec{r}, \vec{R}) \\ \phi(\vec{r}, \vec{R}) &= \chi(\vec{r}) \cdot f(\vec{R})\end{aligned}$$

$$\text{mit } \left(-\frac{1}{2\mu} \vec{\nabla}_r^2 - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}\right) \chi(\vec{r}) = E^{rel} \chi(\vec{r})$$

$$E_{rel} = -\frac{1}{n^2} \frac{\mu}{m_E} \cdot 1 \text{Rydberg}$$

$$-\frac{\hbar^2}{2M} \vec{\nabla}_R^2 f(\vec{R}) = E^{Sch} f(\vec{R})$$

$$f(\vec{R}) = e^{i\vec{k}\vec{R}}$$

$$E^{Sch} = \frac{\hbar^2 k^2}{2M}$$

$$E_{m,\vec{k}} = E_m^{Rel} + E_k^{Sch}$$

(Folie mit Zusammenfassung u.A. der Unschärferelation, Heisenberg-Gleichung, Dirac Notation, Harmonischer Oszillator, ...)

## 8 Teilchen im elektromagnetischem Feld

### 8.1 Hamiltonoperator

Felder  $\vec{E}(\vec{r}, t)$ ,  $\vec{B}(\vec{r}, t)$

Potentiale:  $\text{rot} \vec{A}(\vec{r}, t) = \vec{B}(\vec{r}, t)$ ,  $\vec{E}(\vec{r}, t) = -\frac{\partial \vec{A}(\vec{r}, t)}{\partial t} - \text{grad} \phi(\vec{r}, t)$

**Klassische Physik** Hamilton:  $H(\vec{p}, \vec{r})$  z.B.  $H(\vec{p}, \vec{r}) = \frac{\vec{p}^2}{2m} + V(\vec{r})$

$$\frac{\partial H}{\partial p_j} = \dot{r}_j, \quad \frac{\partial H}{\partial r_j} = -\dot{p}_j$$

Hamilton-Gleichungen

$$\vec{\nabla}_{\vec{p}} H = \dot{\vec{r}}, \quad \vec{\nabla}_{\vec{r}} H = -\dot{\vec{p}} \quad \text{mit } \dot{\vec{p}} = \vec{F}$$

$$\vec{\nabla}_r \left( \frac{p^2}{2m} + V(\vec{r}) \right) = \vec{\nabla} V(\vec{r}) = -\vec{F}(\vec{r})$$

$$\vec{\nabla}_p \left( \frac{p^2}{2m} + V(\vec{r}) \right) = \frac{\vec{p}}{m} = \dot{\vec{r}}$$

$\Rightarrow$

$$\vec{p} = m\dot{\vec{r}} = m\vec{v}$$

Einbau von  $\vec{A}$  und  $\phi$  in Hamiltonfunktion: ( $Q$ : Ladung des Teilchens)

$$H(\vec{p}, \vec{r}) = \frac{(\vec{p} - Q\vec{A})^2}{2m} + Q\phi$$

beschreibt Teilchen mit Ladung  $Q$  im elektromagnetischen Feld  $(\vec{E}, \vec{B})$ .  
Die Hamilton-Gleichung liefern

$$m\ddot{\vec{r}} = \vec{F} = Q(\vec{E} + \vec{v} \times \vec{B})$$

Beweis: durch Einsetzen

-

$$Q\phi(\vec{r}, t) \hat{=} V(\vec{r}, t)$$

-

$$\vec{p} \rightarrow \vec{p} - Q\vec{A}$$

**Übertragung auf die Quantenmechanik** Hamiltonoperator  $\hat{H}$  mit  $\vec{r}$  und  $\vec{p}$  als Operatoren

$$\hat{H} = \frac{(\hat{\vec{p}} - Q\vec{A})^2}{2m} + \underbrace{Q\phi(\hat{\vec{r}}, t)}_{:=V(\hat{\vec{r}}, t)}$$

**Bemerkung** Im Rahmen der Quantenelektrodynamik wird  $\vec{A}$  durch Operatoren beschrieben

Analyse des Terms  $(\hat{\vec{p}} - Q\vec{A})^2$

$$\vec{A} = \vec{A}(\vec{r}, t)$$

$$(\hat{\vec{p}} - Q\vec{A})^2 = \hat{p}^2 - \underbrace{Q\hat{\vec{p}}\vec{A}(\vec{r}, t)}_{\text{Reihenfolge beachten}} - \underbrace{Q\vec{A}(\vec{r}, t)\hat{\vec{p}}}_{\text{Reihenfolge beachten}} + Q^2\vec{A}^2(\vec{r}, t)$$

Im allgemeinen Fall vertauschen  $\hat{\vec{p}}$  und  $\vec{A}$  nicht.

Wähle  $\boxed{\text{div}\vec{A}(\vec{r}, t) = 0}$  Coulomb-Eichung

$$\hat{\vec{p}}\vec{A}f(\vec{r}) = \frac{\hbar}{i}\vec{\nabla}\vec{A}f(\vec{r})$$

Rechenregel:

$$\text{grad}(\vec{A}f) = \underbrace{(\text{div}\vec{A})}_{=0 \text{ laut Eichung}} f + \vec{A}\text{grad}f$$

$\Rightarrow$

$$\hat{\vec{p}}\vec{A}f = \vec{A}\hat{\vec{p}}f$$

$\Rightarrow$

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} - \frac{2Q\vec{A}\hat{\vec{p}}}{2m} + \frac{Q^2\vec{A}^2}{2m} + V(\vec{r}, t)$$



$$\vec{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}, t) - \frac{Q}{m} \vec{A} \cdot \hat{\vec{p}} + \frac{Q^2}{2m} \vec{A}^2$$

Hamiltonoperator für Teilchen im elektromagnetischen Feld (mit Coulomb-Eichung)

## 8.2 Wasserstoffatom im homogenen Magnetfeld

$\vec{B}$  sei homogen  $\vec{B} = \vec{B}(t)$  (unabhängig von  $\vec{r}$ )

$\vec{A}(\vec{r}, t) = \frac{1}{2} (\vec{r} \times \vec{B}(\vec{r})) \Rightarrow \text{rot} \vec{A}(\vec{r}, t) = \vec{B}(t), \text{div} \vec{A}(\vec{r}, t) = 0$  (Beweis durch Nachrechnen)

Speziell:

$$\vec{B}(t) = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ B(t) \end{pmatrix} \Rightarrow \vec{A}(\vec{r}, t) = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} -By \\ +Bx \\ 0 \end{pmatrix} \Rightarrow \text{rot} \vec{A} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ B \end{pmatrix}$$

$$\vec{A} \cdot \hat{\vec{p}} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} -By \\ Bx \\ 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \hat{p}_x \\ \hat{p}_y \\ \hat{p}_z \end{pmatrix} = \frac{1}{2} (-By\hat{p}_x + Bx\hat{p}_y) = \frac{1}{2} B (x\hat{p}_y - y\hat{p}_x) = \frac{1}{2} B \hat{L}_z$$

Für  $\hat{A} = \frac{1}{2} (\vec{r} \times \vec{B})$  folgt  $\vec{A} \cdot \hat{\vec{p}} = \frac{1}{2} \vec{B} \cdot \hat{\vec{L}}$

Für  $\vec{B} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ B \end{pmatrix}$  folgt  $\vec{A}^2 = \frac{1}{4} \begin{pmatrix} -By \\ Bx \\ 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -By \\ Bx \\ 0 \end{pmatrix} = \frac{1}{4} B^2 (x^2 + y^2)$

$\Rightarrow$

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\vec{r}) - \frac{QB}{2m} \hat{L}_z + \frac{1}{8m} Q^2 B^2 (x^2 + y^2)$$

Wasserstoffatom (mit ruhendem Kern)

$m = m_E$ : Masse des Elektrons,  $Q = -e$ : Ladung des Elektrons,  $V(r) = -\frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}$ : Coulomb-Potential

$$\hat{H} = \underbrace{\frac{\hat{p}^2}{2m} - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r}}_{\hat{H}^{(0)} \text{ Wasserstoffatom ohne Magnetfeld}} + \underbrace{\frac{eB}{2m_E} \hat{L}_z}_{\sim B} + \underbrace{\frac{e^2}{8m_E} B^2 (x^2 + y^2)}_{\sim B^2 \text{ ist für kleine Felder zu vernachlässigen}}$$

$$\hat{H} = \hat{H}^{(0)} + \frac{eB}{2m_E} \hat{L}_z$$

Gesucht:

$$\hat{H} \psi(\vec{r}) = E \psi(\vec{r})$$

Bekannt:

$$\begin{aligned} \hat{H}^{(0)} \chi_{n,l,m}(\vec{r}) &= E_n^{(0)} \chi_{n,l,m}(\vec{r}) \\ E_n^{(0)} &= \frac{1}{n^2} \cdot E_{\text{Rydberg}} \end{aligned}$$

Da  $\hat{H}^{(0)}$  und  $\hat{L}_z$  vertauschen:

$$\chi_{n,l,m}(\vec{r}) = R_{n,l}(r) Y_{l,m}(\theta, \varphi)$$

sind auch Eigenfunktionen von  $\hat{H} = \hat{H}^{(0)} + \frac{eB}{2m_E} \hat{L}_z$

$$\begin{aligned}\frac{eB}{2m_E} \hat{L}_z \chi_{n,l,m}(\vec{r}) &= \frac{eB}{2m_E} R(r) \underbrace{\hat{L}_z Y_{l,m}(\theta, \varphi)}_{\hbar m Y_{l,m}(\theta, \varphi)} \\ &= \frac{eB}{2m_E} \hbar \chi_{n,l,m}(\vec{r})\end{aligned}$$

$\Rightarrow$

$$\hat{H} \chi_{n,l,m}(\vec{r}) = \left( E_n^{(0)} + \frac{eB}{2m_E} \hbar m \right) \chi_{n,l,m}(\vec{r})$$

$\Rightarrow$

$E_{n,m} = -\frac{1}{n^2} E_{\text{Rydberg}} + \frac{e\hbar}{2m_E} B m$
$n = 1, 2, 3, \dots, l = 0, \dots, n-1, -l \leq m \leq l$ $m$ : magnetische Quantenzahl

(Abb Q57 / normaler Zeeman-Effekt)

Der vernachlässigte Term mit  $B^2$  hat bei einem Feld von  $4,7 \cdot 10^5 \text{ T}$  den gleichen Effekt wie der Term  $\sim B$ .

### 8.3 Magnetisches Moment

#### Klassische Physik

(Abb Q58)

**Definition** Magnetisches Moment

$$\vec{M} = \frac{1}{2} \int \vec{r}' \times \vec{j}(\vec{r}', t) d^3 r'$$

$\vec{r}(t)$ : Bahnkurve eines Teilchens

$$\vec{j} = \underbrace{Q}_{\text{Ladung}} \underbrace{\vec{v}(t)}_{\text{Geschwindigkeit}} \quad \delta(\vec{r}' - \vec{r}(t)) = \vec{j}(\vec{r}', t)$$

$$\vec{M} = \frac{1}{2} Q \vec{r}(t) \times \vec{v}(t) = \frac{Q}{2m} \vec{r}(t) \times \vec{p}(t)$$

$\vec{M} = \frac{Q}{2m} \vec{L}$
----------------------------------

Magnetisches Moment in der klassischen Physik

#### Quantenmechanik

Operator des magnetischen Moments

$\hat{\vec{M}} = \frac{Q}{2m} \hat{\vec{L}}$
--

Elektron:  $Q = -e, m = m_E$

$$\hat{\vec{M}} = -\frac{e}{2m_E} \hat{\vec{L}}$$

## Wasserstoff

$$\hat{H} = \hat{H}^{(0)} + \frac{eB}{2m_E} \hat{L}_z = \hat{H}^{(0)} - \hat{M}_z B$$

$$\hat{H} = \hat{H}^{(0)} - \hat{\vec{M}} \vec{B}$$

⇒ Energieänderung:

$$\Delta E = - \langle \hat{\vec{M}} \vec{B} \rangle$$