# 1 Einführung

Schwabl Kapitel 1.1

Makroskopische Systeme aus  $N\gg 1$  Teilchen.

Mikrozustand und mikroskopische Gesetze

• Klassische Physik:

Punkt 
$$(\vec{r}, \vec{p}) \in \text{Phasenraum} \simeq \mathbb{R}^{6N}$$
  
 $m_1 \ddot{\vec{r}} = \vec{F}_1$ 

• Quantenmechanik:

Wellenfunktion 
$$\Psi(\vec{r},t)\in\mathcal{L}_2(\mathbb{R}^{3N})$$
 
$$i\hbar\frac{\partial\Psi}{\partial t}=H\Psi$$

Makrozustand und Makroskopische Gesetze

 $\bullet$  Temperatur T, Volumen V, Druck P,  $\dots$ 

•  $PV = nk_BT$ , U = RI

Mikroskopische Gesetze  $\implies$  makroskopische Gesetze.

 $Makrozustand \iff Zeitmittelung$ 

• Klassische Physik:

$$\bar{A}(t) = \frac{1}{\Delta t} \int_{t}^{\Delta t + t} dt' \, A(\vec{r}(t'), \vec{p}(t'))$$

• Quantenmechanik:

$$\bar{B}(t) = \frac{1}{\Delta t} \int_{t}^{\Delta t + t} dt' \left\langle \Psi(t) \left| \, \hat{B} \, \right| \Psi(t) \right\rangle$$

Mikroskopische Zeitskala  $\ll \Delta t \ll$  makroskopische Zeitskala

Statistische Mittelung

• Klassische Physik

$$\bar{A} = \int d^3r \, d^3p \, A(\vec{r}, \vec{p}) P(\vec{r}, \vec{p}),$$
 Wahrscheinlichkeitsdichte  $P(\vec{r}, \vec{p})$ 

• Quantenmechanik:

$$\bar{B} = \operatorname{tr}(\hat{B}\hat{\rho})$$
 Dichteoperator  $\hat{\rho}$ 

1

Statistische Physik

- Bestimmung von P und  $\hat{\rho}$
- Berechnung der Ensemblemittelung

• Anwendung auf physikalische Probleme

Reduktionismus

$$System = \{Einzelteile\}$$

Elementarteilchen<br/>physik  $\to$  Festkörperphysik, Chemie  $\to$  Biologie  $\to$  Medizi<br/>n  $\to$  Psychologie  $\to$  Soziologie

"More is different" P.W. Anderson

# 2 Wahrscheinlichkeitstheorie

Schwabl Kapitel 1.2, 1.5.1

### Einige Definitionen

**Zufallsvariable** x Wert von x hängt von einem Zufallsereignis ab Beispiel Messung:  $x = X_{\text{exakt}} + \text{Messfehler}$ 

**Häufigkeit** N identische Versuche,  $N_x = \text{Anzahl der Werte } x \implies \frac{N_x}{N}$ 

Empirische Wahrscheinlichkeit  $P_x = \lim_{N \to \infty} \frac{N_x}{N}$ .

$$\sum_{x} P_x = 1, \quad 1 \ge P_x \ge 0$$

Wahrscheinlichkeitsdichte w(x)  $x \in \mathbb{R}$ .

 $w(x)\Delta x = \text{Wahrscheinlichkeit für einen Wert } \in [x, x + \Delta x]$ 

$$\int dx \, w(x) = 1, \quad w(x) \ge 0$$

Beziehung mit diskreter Warscheinlichkeit:

$$w(x) = \sum_{i} P_i \delta(x - x_i)$$

Mittelwert/Erwartungswert

$$\langle f(x) \rangle = \sum_{x} f(x) P_x$$
 beziehungsweise  $\int dx \, w(x) f(x)$ 

Schwankungsquadrat

$$\Delta X^2 = \left\langle (x - \langle X \rangle)^2 \right\rangle = \left\langle X^2 \right\rangle - \left\langle X \right\rangle^2 \quad \Delta x \Delta p \geq \hbar/2$$

# 2.1 Zentraler Grenzwertsatz

Es gibt N unabhängige aber identische Zufallsvariablen  $x_i, i = 1, \dots, N$ .

$$P(x_1, \dots, x_N) = P(x_1)P(x_2)\dots P(x_N)$$

Außerdem existieren  $\langle x \rangle$ ,  $\Delta x$  von P(x).

Mittelwert  $Y = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} x_i$  ist eine Zufallsvariable mit Wahrscheinlichkeit  $Q_N(Y)$ 

$$Q_N(Y) \xrightarrow{N \to \infty} \frac{1}{\sqrt{2\pi}\sigma} \exp\left(-\frac{(Y-a)^2}{2\sigma^2}\right)$$

$$a = \langle x \rangle, \quad \sigma = \frac{\Delta x}{\sqrt{N}}$$

Abbildung 1: Normalverteilung, 
$$Y = \langle X \rangle \pm \frac{\Delta X}{\sqrt{N}}$$

# 3 Klassische Physik

**N Teilchen** Mikrozustand  $(q, P) \in$  Phasenraum  $\simeq \mathbb{R}^{6n}$ 

Kanonische Gleichungen

$$\dot{q}_j = \frac{\partial H}{\partial P_j} \quad \dot{P}_j = \frac{\partial H}{\partial \dot{q}_j}, \quad j = 1, ..., 3N$$

# Anfangsbedingung

$$(q_0, P_0) = (q_0(t_0), P(t_0)) \implies \text{Bahn } (q(t|q_0, P_0), P(t|q_0, P_0))$$

#### **Kanonische Transformation**

$$(q(t), P(t)) \iff (q(t'), P(t'))$$

Ziel

$$\bar{A} = \int d^{3N} q \, d^{3N} p \, A(q, P) P_G(q, P)$$

Gleichgewichtsverteilung  $P_G(q, P) = ?$ 

# Unscharfe Angangsbedingung

$$P(q, P, t_0) = P_0(q, P)$$

Scharfe Anfangsbedingung:  $P_0(q, P) = \delta(q - q_0)\delta(P - P_0)$ . Differentialgleichung für P(q, P, t): Liouville-Gleichung.

$$P(t) = P(q, P, t) d^{3N}q d^{3N}p = P(t') = P(q, P, t') d^{3N}q' d^{3N}p'$$

## Liouville-Satz

$$d^{3N} q \, d^{3N} p = d^{3N} q' \, d^{3N} p' \quad \left[ \text{ Jacobi-Matrix } \frac{d^{3N} q' \, d^{3N} p'}{d^{3N} q \, d^{3N} p} = 1 \right]$$

$$\implies P(q(t), P(t), t) = P(q(t'), P(t'), t'), \quad \text{Erhalungsgröße } \frac{dP}{dt} = 0$$

## Kettenregel

$$\frac{dP(q(t), P(t), t)}{dt} = \frac{\partial P}{\partial t} + \{H, P\}$$

#### Liouville-Gleichung

$$\frac{\partial P}{\partial t} = \{P, H\}$$

Bedingungen für  $P_G(q, P)$  (im Gleichgewicht)

- $\{P_G, H\} = 0$
- $P_G \ge 0$
- $\int d^{3N}q \, d^{3N}p \, P_G(q, P) = 1.$

Superpositionsprinzip: Lösungen  $P_1, P_2 \implies P = a_1P_1 + a_2P_2$  mit  $a_1, a_2 \ge 0$ ,  $a_1 + a_2 = 1$ . Makrozustand:  $T, V, P, \dots \implies P_0$  oder  $P_g$ ?

# 4 Quantenmechanik

Schwabl Kapitel 1.4,1.5.2

N Teilchen, Mikrozustand  $|\Psi\rangle \in \mathcal{H} \simeq \mathcal{L}_2(\mathbb{R}^{3N})$ 

$$i\hbar \frac{d}{dt} |\Psi(t)\rangle = H |\Psi(t)\rangle$$

Anfangsbedingung  $|\Psi_0\rangle \rightarrow |\Psi(t)\rangle$  (eindeutig)

Erwartungswert 
$$A(t) = \left\langle \Psi(t) \middle| \hat{A} \middle| \Psi(t) \right\rangle = \left\langle \hat{A} \right\rangle$$

Ziel:

Statistische Mittelung 
$$\langle \hat{A} \rangle = \operatorname{tr}(\hat{A}\hat{\rho}_G), \quad \hat{\rho}_G = ?$$

# Definition

Statistischer Operator, Dichteoperator, Dichtematrix, ...

$$\hat{\rho}: \mathcal{H} \to \mathcal{H}$$
, linear

$$\hat{\rho} = \hat{\rho}^{\dagger} \dagger$$

positiv-semidefinit  $\langle \varphi \mid \hat{\rho} \mid \varphi \rangle \geq 0 \,\forall \, |\varphi\rangle \in \mathcal{H}$ 

$$\hat{\rho} = \sum_{n} p_n |n\rangle \langle n|$$
 tr  $\hat{\rho} = 1$  Spektrale Zerlegung 
$$= \int d\lambda |\lambda\rangle \langle \lambda| w(\lambda)$$

Dichteoperator 
$$\Rightarrow \sum_{n} p_{n} = 1$$
  $p_{n} \in \mathbb{R}$   $w(\lambda) \geq 0$   $\int d\lambda w(\lambda) = 1$   $w(\lambda) \in \mathbb{R}$ 

$$\langle \hat{A} \rangle = \sum_{n} p_n \langle n \mid \hat{A} \mid n \rangle.$$

### Reiner Zustand:

$$p_{n_0} = 1, p_n = 0 \,\forall \, n \neq n_0, \quad \hat{\rho} = |n_0\rangle \,\langle n_0| \implies \hat{\rho}^2 = \hat{\rho}$$

**Gemisch** :  $p_n \neq 0$  für 2 oder mehr n.

- Verschränkte Zustände
- Statistisches Gemisch

#### Spektrale Zerlegung

$$\begin{split} \hat{A} &= \sum_{\alpha} a_{\alpha} \left| \alpha \right\rangle \left\langle \alpha \right| \\ \left\langle A \right\rangle &= \sum_{n} p_{n} \sum_{\alpha} a_{\alpha} \left| \left\langle n \mid \alpha \right\rangle \right|^{2} = \sum_{n} \sum_{\alpha} p_{n} \left| \left\langle n \mid \alpha \right\rangle \right|^{2} a_{\alpha} \\ \text{Gemisch: 2 Quellen: } I_{1}, \theta_{1}, \quad I_{2}, \theta_{2} \implies I' = I_{1} (\cos \theta_{1})^{2} + I_{2} (\cos \theta_{2})^{2} \\ p_{1} &= \frac{I_{1}}{I_{1} + I_{2}}, \quad p_{2} = \frac{I_{2}}{I_{1} + I_{2}} \end{split}$$

# Von Neumann Gleichung

$$i\hbar \frac{d\hat{\rho}}{dt} = [H, \hat{\rho}]$$

- Anfangsbedingung  $\hat{\rho}_0 \to \hat{\rho}(t)$
- Gleichgewicht:

$$\frac{d\hat{\rho}}{dt} = 0 \implies [H, \hat{\rho}] = 0$$

- Superpositionsprinzip  $\rho = a_1\rho_1 + a_2\rho_2$  mit  $a_1, a_2 \ge 0$ , und  $a_1 + a_2 = 1$
- Im Gleichgewicht:

$$\hat{\rho}_G = \sum_n p_n |E_n\rangle \langle E_n| = \int dE \, w(E) |E\rangle \langle E| \quad \text{mit } H |E\rangle = E |E\rangle$$

• Isoliertes System:

$$p_n = \frac{1}{Z_n}$$
 für  $E_n = E_0$ ,  $Z_n =$ Entartung des Niveaus  $E_0$ 

• Geschlossenes System:

$$p_n = \frac{1}{Z}e^{-\beta E_n} \text{ mit } \beta = \frac{1}{k_B T}, \quad Z = \sum_n e^{-\beta E_n}$$

# Entropie und Ensemble

Schwabl Kapitel 2.1-2.5

**Definition** Entropie (Quantenstatistik)

$$S = -k_B \operatorname{tr}(\hat{\rho} \ln \hat{\rho})$$
  $k_B = k = \text{Boltzmann-Konstante} \approx 1.38 \times 10^{-23} \,\text{J K}^{-1}$ 

#### Eigenschaften

$$\hat{\rho} = \sum_{n} p_n |n\rangle \langle n| \qquad p_n \ge 0 \qquad \sum_{n} p_n = 1$$

$$S(\{p_n\}) = -k_B \sum_{n} p_n \ln p_n$$

Hinweise:

$$\operatorname{tr} \hat{A} = \sum_{n} \left\langle n \mid \hat{A} \mid n \right\rangle \qquad f(\hat{\rho}) = \sum_{n} f(p_n) \mid n \rangle \left\langle n \mid e^{\hat{A}} = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} \hat{A}^n \right\rangle$$

Die Entropie ist also über die Diagonalemente der Dichtematrix in diagonalisierter Form berechenbar. Dies ist wohldefiniert, da jede Dichtematrix diagonalisiert werden kann.

Extrema mit Nebenbedingung  $\sum_{n} p_n = 1$ 

- Minimum S=0 für einen reinen Zustand  $(p_{n_0}=1,p_n=0 \quad \forall n \neq n_0)$
- Maximum  $S = k_B \ln M$  für  $p_n = \frac{1}{M} \quad \forall 1, ..., M$ .

Die Entropie ist maximal für Unkenntnis über den Zustand des Systems (Auch maß für Unordnung).

#### Extensivität

$$\mathcal{H} = \mathcal{H}_A \otimes \mathcal{H}_B, \quad \hat{\rho} = \hat{\rho}_A \otimes \hat{\rho}_B$$
$$\hat{\rho}_A \to \hat{\rho}_A \otimes \hat{I}_B$$
$$\hat{\rho}_{\hat{B}} \to \hat{I}_A \otimes \hat{\rho}_B$$
$$\Longrightarrow [\hat{\rho}_A, \hat{\rho}_B] = 0$$

$$S = -k_B \operatorname{tr}(\hat{\rho} \ln \hat{\rho})$$

$$= -k_B \operatorname{tr}\left[(\hat{\rho}_A \otimes \hat{\rho}_B) \ln (\hat{\rho}_A \otimes \hat{\rho}_B)\right]$$

$$= -k_B \operatorname{tr}(\hat{\rho}_A \ln \hat{\rho}_A) - k_B \operatorname{tr}(\hat{\rho}_B \ln \hat{\rho}_B) = S_A + S_B$$

Nebenbedingung

$$S \leq S_A + S_B$$

(z.B. verschränkte Systeme)

**Beispiel** System von N Spins S ( $\vec{S}^2 = S(S+1)$ ). Hilbert-Raum für einen Spin =  $\mathcal{H}_1 = \mathbb{C}^{2S+1}$ . Gesamter Hilbert-Raum

$$\mathcal{H} = \bigotimes_{i=1}^{N} \mathcal{H}_{i}$$
$$\dim \mathcal{H} = (2S+1)^{N} = M$$

• Minimum 
$$S = 0$$
 z.B. für  $|\Psi\rangle = |\uparrow, \uparrow, \uparrow, \dots, \uparrow\rangle$ .

- Maximum  $S = k_B \ln M$  für  $\hat{\rho} = \frac{1}{n} \hat{I} = k_B n \ln (2S + 1)$
- Gleichgewicht

$$0 = \frac{d\rho}{dt} \iff [H, \hat{\rho}] = 0 \implies \rho = \sum_{m} p_{n} |E_{n}\rangle \langle E_{n}|$$

$$\implies E = \langle \hat{H} \rangle = \operatorname{tr}(\hat{\rho}\hat{H}) = \sum_{n} p_{n} E_{n}$$

$$\rho |E_{n}\rangle = p_{n} |E_{n}\rangle$$

 $H|E_n\rangle = E_n|E_n\rangle$ 

**Definition** Statistisches Ensemble oder Gesamtheit

Sie ist eine Gewichtete Menge der Mikrozustände, die einen Makrozustand entsprechen.

$$\{(|N\rangle, p_n)\} \equiv \hat{\rho} = \sum_n p_n |n\rangle \langle n|$$

# Zentrales Postulat der statistischen Physik

System mit  $N \to \infty$  Freiheitsgraden im Gleichgewicht.

- S ist maximal für einen gegebenen Makrozustand. Das erlaubt uns eine eindeutige bestimmung des statistischen Operators  $\hat{\rho}$ .
- Statistische Mittelungen der Observablen erfüllen die Makroskopischen Gesetze der Thermodynamik.

$$S = -k_B \operatorname{tr} \hat{\rho}_B = -k_B \langle \ln \hat{\rho}_G \rangle$$

$$\left\langle \hat{\mathcal{O}} \right\rangle = \operatorname{tr}(\hat{\rho}_G \mathcal{O})$$
  $U = \left\langle \hat{H} \right\rangle$ 

### **Definition** Entropie (Thermodynamik)

Wir betrachten ein System in einem Bad, mit welchem es Energie austauschen kann. Eine ideelle Situation, in welcher alle Prozesse die wir betrachten reversibel sind.

$$dS = \frac{\delta Q}{T}$$

Zustandsfunktion oder Thermodynaische Variable.

- Extensiv
- monoton steigend  $\frac{\partial S}{\partial E} > 0$
- $\lim_{T\to 0} \frac{S}{N} = 0$ .

Nebenbedingung Für bestimmte Modelle statistische Entropie nicht gleich der thermodynamischen Entropie, das bedeutet das Modell ist nicht physikalisch. Eigentlich hat man in den letzten 100 Jahren in denen man Forschung betreibt kein Problem gefunden, das man nicht lösen konnte. Es gibt verschiedene Situationen in derr Praxis, in denen man die Makrozustände beschreibt.

### Mikrokanonisches Ensemble

Es beschreibt ein isoliertes System.

# Freie thermodynamische Variablen

- $\bullet$  Teilchenzahl N
- $\bullet$  Volumen V
- $\bullet$  Magnetisierung M
- $\bullet$  Energie E

**Zustandsfunktion** Druck P(N, V, E)

# Maximierung der Entropie

$$\hat{\rho} = \subset P_E P_N \dots$$
  
 $\hat{\rho} \ \delta(\hat{H} - E) \delta(\hat{N} - N)$ 

# Kanonisches Ensemble

Beschreibt ein geschlossenes System.

# Freie thermodynamische Variablen

- $\bullet$  Temperatur T
- *N*, *V*, *M*

**Zustandsfunktionen** E(T, N, V)

Maximum der Entropie Für feste  $T, N, V, \dots$ 

$$\hat{\rho} = \frac{1}{Z} e^{-\beta \hat{H}} \hat{P}_N \dots \qquad \beta = \frac{1}{k_B T}$$

Zustandsumme

$$Z = \operatorname{tr} e^{-\beta \hat{H}}$$

# Großkanonisches Ensemble

Beschreibt ein offenes System

# Freie Thermodynamische Variablen

- Chemisches Potential  $\mu$
- $\bullet$   $T, V, \dots$

 ${\bf Zustandsfunktionen}\ N(T,\mu,V)$ 

Maximum der Entropie für feste  $T, \mu, V$  falls

$$\hat{\rho}_G = \frac{1}{Z_{GK}} e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})} P$$

Großkanonische Zustandssumme  $Z_{GK}\operatorname{tr} e^{-\beta(\hat{H}-\mu\hat{N})}$ 

## Viele weitere Ensembles

Zu jeder intensiven Variable gibt es eine Extensive Variable(Observable).

Äußeres Feld Intensive Variable	Observable Extensive Variable
y	x
$\hat{\rho}_G e^{-\beta y \hat{x}}$	$\hat{\rho}_G P_x \delta(\hat{x} - x)$
Beispiele	
M	N
P	V
H	M
Magnetfeld	${\bf Magnetisierung}$

# Mikrokanonisches Ensemble

Wir betrachten ein isoliertes System. Zum beispiel ein Gas in einem Behälter welcher isoliert ist. Energie und Teilchenzahl sind fest. Genauso das Volumen. Eine Ähnliche Situation wäre auch ein magnetisches Material. Die isolation wäre hier ein Material welches keine magnetischen Felder durchlässt. Typisch für das isolierte System ist, dass die Energie eine kontrollierbare Variable ist. Es gibt also eine Freie thermodynamische Variable E. Die erlaubten Mikrozustände sind die Eigenzustände des Hamilton-Operators H zur Energie E. Das Ziel ist nun die mikrozustände zu beschreiben und die makroskopischen Variablen zu berechnen. Man braucht dazu den statistischen Operator.

#### Diskretes Eigenspektrum

$$\hat{\rho} = \sum_{n} p_{n} |n\rangle \langle n| : \mathcal{H} \to \mathcal{H}$$

$$p_{n} = 0 \quad \forall n \text{ mit } E_{n} \neq E$$

$$\hat{\rho} = \sum_{n=1}^{w(E)} p_{n} |n\rangle \langle n| \qquad w(E) = \text{ Entartung der Eigenergie } E$$

Wir verwenden das Postulat der maximierung der Entropie:

$$S(E) = -k_B \sum_{n=1}^{w(E)} p_n \ln p_n,$$

$$\sum_{n=1}^{w(E)} p_n = 1$$

$$0 = \frac{\partial S}{\partial p_n} - \lambda \frac{\partial}{\partial p_n} \left( \sum_{n=1}^{w(E)} p_m - 1 \right)$$

$$= -k_B (\ln p_n + 1) - \lambda \quad \forall 1, \dots, w(E)$$

Extrema für 
$$\implies p_n = e^{-\frac{\lambda}{k_B}-1} \implies p_n = \frac{1}{w(E)}$$
  
 $\implies S(E) = k_B \ln (w(E))$  ist auch ein Maximum

#### Dichteoperator im Gleichgewicht

$$\hat{\rho}_G = \sum_{n=1}^{w(E)} \frac{1}{w(E)} |n\rangle \langle n| = \frac{1}{w(E)} P_E = \frac{1}{w(E)} \delta(H - E)$$

$$\operatorname{tr} \hat{\rho}_G = 1$$
  $\operatorname{tr} P_E = w(E)$ 

### Kontinuierliches Spektrum

$$\hat{\rho} = \int d\lambda \ |\lambda\rangle \, \langle\lambda| \, p(\lambda)$$
 
$$N(E) = \text{ Anzahl der Zustände mit einer Eigenenergie} \ \leq E$$

Hinweis: Für ein diskretes System von Eigenzuständen für ein kontinuerliches Spektrum kann man die Anzahl der Eigenzustände kleiner Als w definieren.

$$w(E) = \frac{dN}{dE} = \text{Zustandsdichte}$$

$$\implies w(E)\Delta E = \text{Anzahl der Eigenzustände in } [E, E + \Delta E]$$
 $S(E) = k_B \ln{(w(E)\Delta E)}$ 

$$\hat{\rho} = \frac{1}{w(E)}\delta(H - E)$$

# Thermodynamische Variablen

Man macht eine Statistische Mittelung

$$\langle \hat{\mathcal{O}} \rangle = \operatorname{tr}(\hat{\rho}_G \hat{\mathcal{O}})$$

Beispiele

Innere Energie: 
$$U = \langle H \rangle = E$$
  
Magnetisierung:  $M_z = \langle S_z \rangle$ 

Thermodynamischer Limes  $(N \to \infty)$ 

**Definition** Temperatur

$$\frac{1}{T} = \left(\frac{\partial S}{\partial E}\right)_x$$

**Definition** Konjugierte Variablen

Beispiele:

$$x = \begin{cases} M &\longleftrightarrow H \\ N &\longleftrightarrow M \\ V &\longleftrightarrow P \end{cases} y$$

$$S(E, X) \qquad y = \pm T \left( \frac{\partial S}{\partial X} \right)_{F}$$

Statistische Physik

Extensive Observable 
$$\hat{x}$$
,  $[\hat{x}, \hat{H}] \xrightarrow{N \gg 1} N^0, n^{-1}$   
 $\implies \langle \hat{x} \rangle = x$   $S(E, X) = k_B \ln w(E, X)$ 

# Beispiel: System von nicht-wechselwirkenden Spins

N Spins 
$$s = 1$$
,  $H = \sum_{i=1}^{N} H_i = J \sum_{i=1}^{N} S_{iz}^z \quad (J > 0)$ 

Eigenzustände:

1 Teilchen 
$$\begin{cases} H_{i} | M_{j} \rangle = J S_{jz}^{z} | m_{j} \rangle = J \hbar^{2} m_{j}^{2} \\ S_{zj} | m_{j} \rangle = \hbar m_{j} | m_{j} \rangle & m_{j} = -1, 0, 1 \end{cases}$$

$$N \text{ Teilchen } \begin{cases} \text{Dim } \mathcal{H} = 3^{N} \\ |\{m_{j}\}\rangle = |m_{j}\rangle \otimes |m_{j}\rangle \otimes \ldots \otimes |m_{N}\rangle \\ E(\{M_{j}\}) = J \sum_{j=1}^{N} m_{j}^{2} \\ S_{z} |\{m_{j}\}\rangle = \sum_{j} m_{j} & M = \sum_{j} m_{j} |\{m_{j}\}\rangle \\ H |\{m_{j}\}\rangle = E(\{m_{j}\}) |\{m_{j}\}\rangle \end{cases}$$

**Problem** Entartung w(E, M)

$$N_{+} = \text{Anzahl der Spins mit } m_{j} = +1 \text{ in } \{m_{j}\}$$
  
 $N_{0} = \text{Anzahl der Spins mit } m_{j} = +0 \text{ in } \{m_{j}\}$   
 $N_{-} = \text{Anzahl der Spins mit } m_{j} = -1 \text{ in } \{m_{j}\}$ 

$$\implies \begin{cases} E = J(N_{+} + N_{-}) \\ M = N_{+} - N_{-} \\ N = N_{+} + N_{-} + N_{0} \end{cases} \implies \begin{cases} N_{+} = \frac{R + M}{L} = \frac{r + m}{L} N \\ N_{-} = \frac{R - M}{L} = \frac{r - m}{L} N \\ N_{0} = N - R = (1 - r) N \end{cases}$$

Energie pro Spin ist 
$$r=\frac{R}{N}=\frac{E}{NJ}$$
  $\in [0,1]$  Magnetisierung pro Spin  $m=\frac{M}{N}$   $\in [-1,1]$ 

Problem:  $N_+$  unterscheidbare Zustände  $m_j = +1$  auf N Spins verteilen.

$$\implies \binom{N}{N_+} = \frac{N!}{N_+!(N-N_+)!} \text{ M\"{o}glichkeiten}$$

Danach:  $N_-$  unterscheidbare Zustände auf  $N-N_+$  Spins mit  $m_j=-1$  verteilen.

$$\implies \binom{N-N_+}{N_-}$$
 Moeglichkeiten

Also insgesamt:

$$\begin{split} w(E,M) &= w(N_+,N_-) \\ &= \binom{N}{N_+} \binom{N-N_+}{N_-} \\ &= \frac{N!}{N_+!N_-!N_0!} \end{split}$$

Damit folgt die Entropie:

$$S(E, M) = S(N_+, N_-)$$
  
=  $k_B \ln \left( \frac{N!}{N_+! N_-! N_0!} \right)$ 

Annahme:  $N, N_+, N_0, N_- \gg 1$  aber

$$\begin{split} \frac{N_+}{N}, \frac{N_-}{N}, \frac{N_0}{N} \text{ fest und endlich} \\ &\iff m, n \text{ fest und endlich} \\ &\iff M, E \text{ sind extensiv } (M, E \propto N) \end{split}$$

Stirling Formel

$$\ln N! \approx N \ln N - N$$

$$\implies S(E, M) = k_B N f(r, m)$$

$$f(r, m) = -\left[\frac{r+m}{2} \ln (r+m) + \frac{r-m}{2} \ln \frac{(r-m)}{2} + (1-r) \ln (1-r)\right]$$

**Temperatur** 

$$\frac{1}{T} = \left(\frac{\partial S}{\partial E}\right)_M = \frac{k_B}{J} \ln \left(\frac{2(1-r)}{\sqrt{r^2 - m^2}}\right)$$

Ohne Magnetisierung M = 0 genau dann, wenn m = 0.

$$S(E) = -kN[r \ln \frac{r}{2} + (1-r) \ln (1-r)]$$

$$\frac{1}{T} = \frac{k_B}{J} \ln \left( \frac{2(1-r)}{r} \right) \begin{cases} > 0 & \text{falls } 0 < r < \frac{2}{3} \\ < 0 & \text{falls } \frac{2}{3} < r < 1 \end{cases}$$

$$\implies r(T) = \frac{2}{e^{\beta J} + 2}, \quad \beta = \frac{1}{k_B T}$$
 
$$E(T) = NJ \frac{2}{e^{\beta J}} \frac{2}{e^{\beta J} + 2}$$
 
$$S(T) = kN \left[ \frac{2}{e^{\beta J} + 2} \ln \left( e^{\beta J} + 2 \right) - \frac{1}{e^{-\beta J} + 2} \ln \left( 1 + 2e^{-\beta J} \right) \right]$$

#### Diskussion

Tiefe Temperaturen

$$k_BT \ll J \iff \beta J \longrightarrow \infty \implies \begin{cases} E \longrightarrow 0 \\ S \longrightarrow 0 \end{cases}$$

Nebenbedingung für J < 0:

$$\implies \begin{cases} E = NJ \\ S = k_B N \ln{(z)} \end{cases}$$

Hohe Temperatur  $k_B T \gg J$ 

$$\iff \beta J \longrightarrow 0 \implies \begin{cases} E = \frac{2}{3}NJ \\ S = \frac{1}{3}k_BN\ln(3) \end{cases}$$

### Kanonisches Ensemble

Schwabl Kapitel 2.6

Schwabl nimmt an, dass man das gesamte System mikrokanonisch behandeln kann.  $\hat{\rho} \propto \delta(\hat{H} - E)$ . Das innere Teilsystem 2 ist viel kleiner als das äußere Teilsystem 1. Also ist auch die änderung der Energie des Systems 1  $\Delta E_1 \gg \Delta E_2$ . Man benutzt dann das Prinzip der maximierung der Entropie S woraus folgt, dass

$$\hat{\rho}_2 = e^{-\hat{H}_2/(k_B T_2)}$$

Quantenmechanik Anmerkung:

$$\mathcal{H} = \mathcal{H}_{1} \otimes \mathcal{H}_{2} \qquad \text{Basis } \{|n_{1}\rangle \otimes |n_{2}\rangle\} \text{ von } H$$

$$\operatorname{tr} \hat{A} = \sum_{n} \left\langle n \, \middle| \, \hat{A} \, \middle| \, n \right\rangle = \sum_{n_{1}} \sum_{n_{2}} \left\langle n_{1} n_{2} \, \middle| \, \hat{A} \, \middle| \, n_{1} n_{2} \right\rangle$$

$$\hat{A}_{1} = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_{1}} \hat{A} = \sum_{n_{2}} \left\langle n_{2} \, \middle| \, \hat{A} \, \middle| \, n_{2} \right\rangle$$

$$= \sum_{n_{2}} \sum_{n_{1}} \sum_{n_{1}'} \left\langle n_{1} n_{2} \, \middle| \, \hat{A} \, \middle| \, n_{1}' n_{2} \right\rangle |n_{1}\rangle \left\langle n_{1}' \, \middle|$$

$$\hat{\rho}_{1} = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_{1}} \hat{\rho} \implies S_{1}(E_{1}) = \frac{1}{T_{1}} = \left(\frac{\partial S_{1}}{\partial E_{1}}\right) = \frac{1}{T}.$$

Wir betrachten ein geschlossenes System im Gleichgewicht mit Wärmebad der Temperatur T. Was ist der statistische Operator  $\hat{\rho}$ ?

**Definition** Freie Energie (Thermodynamik, makroskopisch)

$$F(T) = U(S(T)) - TS(T)$$

Legendre-Transformation

$$\frac{1}{T} = \left(\frac{\partial S}{\partial E}\right)_X \iff T_X = \left(\frac{\partial E}{\partial S}\right)_X$$
$$\implies S = -\left(\frac{\partial F}{\partial T}\right)_X$$

**Postulat** Im thermischen Gleichgewicht ist die Entropie maximal. Dies gilt genau dann wenn die freie Energie minimal ist.

Definition Funktional der freien Energie In der mikroskopischen statistischen Physik.

$$\begin{split} F[\hat{\rho}] &= E[\hat{\rho}] - TS[\hat{\rho}] \\ &\text{mit } E[\hat{\rho}] = \left\langle \hat{\mathcal{H}} \right\rangle = \operatorname{tr}(\hat{\rho}\hat{\mathcal{H}}) \end{split}$$

Minimierung von  $F[\hat{\rho}]$ 

Variationsrechnung  $\delta F = 0 \quad \forall \, \delta \hat{\rho}$ 

1.

$$\begin{split} \delta F &= F \left( \hat{\rho} + \delta \hat{\rho} \right) - F \left( \hat{\rho} \right) \\ &= \operatorname{tr}(H \delta \hat{\rho}) + k_B T \operatorname{tr}(\delta \hat{\rho} \ln \hat{\rho}) + k_B T \operatorname{tr} \delta \hat{\rho} \\ &= \operatorname{tr}((H + k_B T \ln \hat{\rho}) \delta \hat{\rho}) \end{split}$$

Wir verwenden, dass man kompakte operatoren in der Spur vertauschen kann.

$$\operatorname{tr}(\hat{A}\hat{B}) = \operatorname{tr}(\hat{B}\hat{A})$$
$$\operatorname{tr}\hat{\rho} = 1 \implies \operatorname{tr}\delta\hat{\rho} = 0$$

2.

$$\delta F = 0 \quad \forall \, \delta \hat{\rho} \implies H + k_B \ln \hat{\rho} = c \iff \hat{\rho} = e^{\frac{\hat{H}}{k_B T}} e^{\frac{c}{k_B T}}$$

Die folgenden drei Formeln sollte man sich merken:

$$\implies \hat{\rho} = \frac{1}{Z} e^{-\beta \hat{H}} \qquad \beta = \frac{1}{k_B T}$$

 $Kanonische\ Zustandsumme$ 

$$Z = \operatorname{tr} e^{-\beta \hat{H}}$$

Minimum von  $F[\hat{\rho}] \equiv$  Freie Energie.

$$F = -k_B T \ln Z$$

Bemerkung:  $\hat{\rho} = e^{-\beta \hat{H}} P_N$ 

Weitere thermodynamische Variablen

$$x = \operatorname{tr}(\hat{\rho}\hat{x})$$
 z.B.  $M, N$ 

Thermodynamik 
$$y=\pm\left(\frac{\partial F}{\partial X}\right)_T$$
, z.B  $P=-\left(\frac{\partial F}{\partial V}\right)_T$ ,  $B=\left(\frac{\partial F}{\partial M}\right)_T$ 

### Statistische Bedeutung der Wärme

$$dE = d \operatorname{tr} \left( \hat{\rho} \hat{H} \right) = \operatorname{tr} \left( d \hat{\rho} \hat{H} \right) + \operatorname{tr} \left( \hat{\rho} d \hat{H} \right)$$

$$dS = -k_B d \operatorname{tr} \left( \hat{\rho} \ln \hat{\rho} \right) = -k_B \operatorname{tr} \left( d \hat{\rho} \ln \hat{\rho} \right) - k_B \operatorname{tr} d \hat{\rho}$$

$$= \frac{1}{\hat{\rho} = \frac{1}{z} e^{-\beta \hat{H}}} \operatorname{Tr} \left( d \hat{\rho} \hat{H} \right)$$

$$\Longrightarrow dE = T dS + \operatorname{tr} \left( \hat{\rho} d \hat{H} \right).$$

1. Hauptsatz der Thermodynamik

$$dV = \delta Q + \delta A$$

• Reversibler Prozess

$$\delta Q = TdS = \operatorname{tr}\left(d\hat{\rho}\hat{H}\right)$$

$$\delta A = \operatorname{tr}\left(\hat{\rho}d\hat{H}\right) \Longrightarrow$$

 $\delta A = \operatorname{tr}\left(\hat{\rho}d\hat{H}\right) \implies$  Änderung der Wärme  $\equiv$  Änderung der Wahrscheinlichkeit der Mikrozustände

# Energiefluktuationen

Wahrscheinlichkeit für Mikrozustand mit Energie E. Diskretes Spektrum

$$P(E) = \begin{cases} \frac{1}{Z}e^{-\beta E} & \text{Falls Eigenenergie } E \text{ existiert} \\ 0 & \text{Falls Eigenenergie } E \text{ nicht existiert} \end{cases}$$

Kontinuerliches Spektrum

$$P(E) = W(E)\Delta E$$

$$W(E) = w(E)\frac{1}{Z}e^{-\beta E}$$

Definition einiger Größen

• Mittelwert

$$\bar{E} = \int dE \, w(E) E = \left\langle \hat{H} \right\rangle = U$$

Nebenbedingung

$$\langle H \rangle = -\frac{\partial}{\partial \beta} \ln Z$$

• Schwankungsquadrat

$$\Delta E^{2} = \int dE W(E) (E - \bar{E})^{2} = \langle \hat{H}^{2} \rangle - \langle \hat{H} \rangle^{2}$$

Nebenbedingung

$$\Delta E^2 = -\frac{\partial \bar{E}}{\partial \beta} = -\frac{\partial \left\langle \hat{H} \right\rangle}{\partial \beta}$$

• Wärmekapazität

$$C_x = \left(\frac{dU}{dT}\right)_T = \frac{1}{k_B T^2} \Delta E^2 \qquad \beta = \frac{1}{k_B T}$$

3. Hauptsatz

$$\lim_{T \to 0} C_x = 0 \implies \lim_{T \to 0} \Delta E^2 = 0$$

#### Relation mit dem mikrokanonischen Ensemble

Experiment: U und  $C_x$  sind extensiv. Das bedeutete mathematisch, dass U und  $C_x$  proportional zur Teilchenzahl N sind. Das bedeutet auch, dass der Mittelwert  $\bar{E}$  und das Schwankungsquadrat  $\Delta E$  proportional zur Teilchenzahl sind. Das bedeutet für die relative Breite:

$$\frac{\Delta E}{\bar{E}} \propto \frac{1}{\sqrt{N}} \xrightarrow{\text{Thermodynamischer Limes}} 0$$

$$P(\bar{E}) = W(\bar{E})\Delta E \xrightarrow{n\to\infty} 1$$
  
oder  $W(E) \to \delta(E - \bar{E})$ 

Äquivalenz der mikrokanonischen und kanonischen Ensembles im thr<br/>modynamischen Limes ( $\frac{\Delta E}{N} \rightarrow 0$ ).

### Beispiel: Spin System

$$\hat{H} = J \sum_{i=1}^{N} S_{iz}^{z} - B \sum_{i=1}^{N} S_{iz} = \sum_{i=1}^{N} H_{i}$$

$$\hat{\rho} = \frac{1}{z} e^{-\beta \hat{H}} \qquad [H_{j}, H_{l}] = 0 \quad \forall j, l = 1, \dots, N$$

$$Z = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}} e^{-\beta \hat{H}} = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_{1}} e^{-\beta \hat{H}_{1}} \operatorname{tr} e^{-\beta \hat{H}_{2}} \dots \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_{N}} e^{-\beta \hat{H}_{N}}$$

$$Z_{1} = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_{1}} e^{-\beta \hat{H}_{1}} = \sum_{m_{1}=1,0,1} \left\langle m_{1} \mid e^{-\beta \hat{H}_{1}} \mid m_{1} \right\rangle$$

$$\hat{H}_{1} \mid m_{1} \rangle = \left( J m_{1}^{2} - \beta m_{1} \right) \mid m_{1} \rangle$$

$$\Rightarrow Z_1 = 1 + e^{-\beta(J+B)} + e^{-\beta(J-B)}$$

$$\Rightarrow Z = \left(1 + e^{-\beta(J+B)} + e^{-\beta(J-B)}\right)^N = \left(1 + 2e^{-\beta J}\cosh(\beta B)\right)^N$$

$$Z = \left(1 + Ze^{-\beta J}\cosh(\beta B)\right)^N$$

Freie Energie

$$F(T,X) = -k_B T \ln Z(T,X) \qquad X = V, M$$

 $Freie\ Enthalpie$ 

$$G(T,Y) = -k_B T \ln Z(T,X) \qquad \qquad y = P, B$$

Legendre Transformation

$$G(T,B) = F(T, M(T,B)) - M(T,B)B$$

$$B = \left(\frac{\partial F}{\partial M}\right)_T \qquad \qquad M = -\left(\frac{\partial G}{\partial B}\right)_T$$

$$\implies G(T,B) = -k_B T N \ln \left(1 + 2e^{-\beta J} \cosh \beta B\right)$$

Magnetisierung

$$M = \langle S_z \rangle = \frac{1}{Z} \operatorname{tr}(e^{-\beta \hat{H}} \hat{S}_z)$$
$$= \frac{1}{\beta} \frac{\partial \ln Z}{\partial \beta}$$
$$= N \frac{2e^{-\beta J} \sinh(\beta B)}{1 + 2e^{-\beta J} \cosh(\beta B)}$$

anmerkung:

$$Z = \operatorname{tr} e^{-\beta H} \qquad H = J \sum_{i} \hat{S}_{iz}^{z} - B \sum_{i} S_{iz}$$

- Tiefe Temperatur  $kT \ll J, |B|$ 
  - Falls |B| < J so geht  $M \to 0$
  - Falls |B| < J so geht  $M \to \tanh(\beta B) \to N \operatorname{sign}(B)$  Im Grundzustand  $|m_1 = \operatorname{sign} B\rangle$ .
- Hohe Temperatur  $kT \gg J, |B|$

#### Curie-Gesetz

$$M = N \frac{2}{3} \frac{B}{k_B T}$$

# Großkanonisches Ensemble

Schwabl Kapitel 2.7

Wir haben einen offenen Behälter, in dem sich ein Untersystem befindet. Man kontrolliert nicht die Teilchenzahl und die Energie, sondern nur die TEmperatur und das chemische Potential. Es handelt sich also um ein offenses System im Gleichgewicht mit

- $\bullet$  Einem Wärmebad bei Temperatur T.
- Einem Teilchenreservoir mit chemischem Potential  $\mu$ .

Beispiel. Wasserspiegel

**Definition.** Großkanonisches Potential der Thermodynamik

$$\Phi(T, \mu) = U(S(T, \mu), N(T, \mu)) - TS(T, \mu) - \mu N(T, \mu)$$

$$T = \left(\frac{\partial U}{\partial S}\right)_{X,N} \qquad \qquad \mu = \left(\frac{\partial U}{\partial N}\right)_{X,T}$$
 
$$S = -\left(\frac{\partial F}{\partial T}\right)_{X,\mu} \qquad \qquad N = -\left(\frac{\partial \Phi}{\partial \mu}\right)_{X,T}$$

**Postulat.** Thermodynamisches Gleichgewicht besteht genau dann, wenn die Entropie S maximal ist. Oder Äquivalent, das großkanonische Potential  $\Phi$  minimal ist.

**Definition.** Funktional des großkanonischen Potentials (Statistische Physik)

$$\Phi[\hat{\rho}] = E\left[\hat{\rho}\right] - TS[\hat{\rho}] - \mu N[\hat{\rho}]$$

wobei

$$N[\hat{\rho}]=\mathrm{tr}(\hat{\rho}\hat{N})$$

Wir minimieren nun  $\Phi[\hat{\rho}]$  unter  $\hat{\rho}$  mit tr $\hat{\rho} = 1$ . Daraus folgt der statistische Operator.

Statistischer Operator	$\hat{\rho} = \frac{1}{Z} e^{-\beta(\hat{H} - \mu\hat{N})}$
Zustandsumme	$Z = \operatorname{tr} e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})}$
Großkanonisches Potential	$\Phi(T,\mu) = -k_B T \ln Z$

### Kanonisch und Großkanonisch

• Kanonisch

Hilbert-Raum für N-Teilchen  $\mathcal{H}_N$ .

Hamilton-Operator  $H_N: \mathcal{H}_N \to \mathcal{H}_N$ .

Statistischer Operator  $\hat{\rho}_{K,N} = \frac{1}{Z_K(N)} e^{-\beta \hat{H}_N} : \mathcal{H}_N \to \mathcal{H}_N$ Zustandsumme  $Z_K(N) = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_N} e^{-\beta \hat{H}_N}$ 

## • Großkanonisch

Hilbert-Raum für beliebige Teilchenzahl  $\mathcal{H} = \bigoplus_{N=0}^{\infty} \mathcal{H}_N$ Projektor  $\hat{P}_N : \mathcal{H} \to \mathcal{H}_N$ Hamilton-Operator  $\hat{H} : \mathcal{H} \to \mathcal{H}, \quad \hat{H}_N = \hat{P}_N \hat{H} \hat{P}_N$ Statistischer-Operator  $\hat{\rho}_{GK} = \frac{1}{Z_{GK}} e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})} : \mathcal{H} \to \mathcal{H}$ Teilchenzahl-Operator  $\hat{N} = \sum_{N=0}^{\infty} N \hat{P}_N \text{ oder } \hat{N} |\Psi\rangle = N |\Psi\rangle \quad \forall |\Psi\rangle \in \mathcal{H}_N$ Zustandsumme  $Z_{GK} = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}} e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})}$ 

$$\hat{\rho}_{N,K} = \hat{P}_N \hat{\rho}_{GK} \hat{P}_N e^{-\beta \mu N} \frac{Z_{GK}}{Z_{K,N}}$$

$$\hat{\rho}_{GK} = \frac{1}{Z_{GK}} \sum_{N=0}^{\infty} Z_K(N) \hat{\rho}_{K,N} e^{\beta \mu N}$$

$$Z_{GK}(\mu) = \sum_{N=0}^{\infty} e^{\beta \mu N} Z_k(N) = \operatorname{tr}_{\mathcal{H}} \left( e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})} \right)$$

$$= \sum_{N=0}^{\infty} \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_N} \left( e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})} \right)$$

$$= \sum_{N=0}^{\infty} \operatorname{tr}_{\mathcal{H}} \left( e^{-\beta \hat{H}_N} \right) e^{\beta \mu N}$$

$$Z_K(N)$$

## Fluktuation der Teilchenzahl

Wahrscheinlichkeit dafür, dass das System sich in einem Mikrozustand mit N Teilchen befindet.

$$P(N) = \left\langle \hat{P}_N \right\rangle = \left\langle \delta(\hat{N} - N) \right\rangle = \frac{1}{Z_{\text{GK}}} \operatorname{tr}_{\mathcal{H}} = \hat{P}_N e^{-\beta(\hat{H} - \mu \hat{N})}$$
$$= \frac{Z_K(N)}{Z_{\text{GK}}} e^{\beta MN}$$

#### Mittlere Teilchenzahl

$$\bar{N} = \left\langle \hat{N} \right\rangle = \sum_{N=0}^{\infty} NP(N)$$

#### Nebenbedingung

$$\left\langle \hat{N} \right\rangle = \frac{1}{\beta} \frac{\partial \ln \hat{P}}{\partial \mu}$$

### Fluktuationen

$$\Delta N^2 = \left\langle \left( \hat{N} - \left\langle \hat{N} \right\rangle \right)^2 \right\rangle$$
$$= \sum_{N=0}^{\infty} P(N)(N - \bar{N})^2 \propto \bar{N}$$

$$P(N) \xrightarrow{N\gg 1} \delta(N-\bar{N})$$

Das bedeutet die Äquivalenz zwischen kanonischem und großkanonischem Ensemble.

Ensemble	mikrokanonisch	1	kanonisch		großkanonisch	
Physikalisches System	isoliert		geschlossen		offen	
Thermodynamische Varia-	N, E		T, N		$T, \mu$	
blen						
Thermodynamische Funk-	$T, \mu$		$E, \mu$		E, N	
tionnen						
Zustandsumme	w(E,N)	=	$Z_K(T,N)$	=	$Z_{\text{GK}}(T,\mu)$ $\operatorname{tr}_{\mathcal{H}} e^{-\beta(\hat{H}-\mu\hat{N})}$	=
	$\begin{array}{c c} w(E,N) \\ \operatorname{tr}_{\mathcal{H}_{E,N}} \hat{I} \end{array}$	=	I OI H.N. C	=	$\operatorname{tr}_{\mathcal{H}} e^{-\beta(\hat{H}-\mu\hat{N})}$	
	$\operatorname{tr}_{\mathcal{H}} \hat{P}_{E} \hat{P}_{N}$		$\operatorname{tr}_{\mathcal{H}} e^{-\beta \hat{H}} \hat{P}_N$			
Statistischer Operator	$\hat{\rho} = \frac{1}{w} \hat{\rho}_E \hat{\rho}_N$		$\hat{ ho}_K$	=	$\hat{ ho}_{ ext{GK}}$	=
			$\frac{1}{Z_K}e^{-\beta \hat{H}_N}$	=	$\frac{1}{Z_{\text{GK}}}e^{-\beta(\hat{H}-\mu\hat{N})}$	
			$\begin{vmatrix} \frac{1}{Z_K} e^{-\beta \hat{H}_N} \\ \frac{1}{Z_K} \hat{\rho}_N e^{-\beta H} \hat{\rho}_N \end{vmatrix}$		GIV	
Thermodynamische Poten-	S(E,N)	=	F(T,N)	=	Φ	=
tiale	$k_B \ln w(E, N)$		$-k_BT \ln Z_K$		$-k_BT \ln Z_{\rm GK}$	

Tabelle 1: Übersicht der Ensembles der statistischen Physik

# Klassische Statistische Physik

 $Schwabl\ Kapitel\ 2,\ Nolting\ Band\ 6\ Kapitel\ 1$  Das Problem besteht aus Mikrozuständen eines Systems von N-Teilchen.

#### **Problem**

Mikrozustände 
$$(q,p)\in\mathbb{R}^{6\mathbb{N}}$$
 Zeitmittelung 
$$A_z=\frac{1}{T_z}\int_0^{T_z}dt\,A(q(t),p(t))$$
 Ensemblemittelung 
$$A_E=\int\,dq\,\,dp\,A(q,p)\rho(q,p)$$

## Ergodenhypothese

$$A_E = \lim_{T_z \to \infty} \lim_{N \to \infty} A_Z$$

Klassische Physik und das Postulat der statistischen Physik bestimmen  $\rho(q,p)$  nicht. Deshalb benutzt man die Quantentheorie und das Postulat der klassischen statistischen Physik. Auf diese Art und Weise erhält man die Quantenstatistik. Diese ergibt im klassischen Grenzfall wieder die klassische Statistische Physik.

Klassicher Grenzfall Beispiel: Fermi-Gas mit Fermi-Temperatur  $T_F$ 

 $T < T_F$ : Fermi-Dirac-Verteilung  $f(\varepsilon) = \frac{1}{1 + e^{\beta(\varepsilon - \mu)}}$  $T \gg T_F$ : Maxwell-Boltzmann-Verteilung  $f(\varepsilon) = ce^{-\beta \varepsilon}$ 

Elektronen im Metall:  $T_F\approx 10\times 10^3\,\mathrm{K}$ bis  $10\times 10^4\,\mathrm{K}$ 

$$H_e^3$$
 :  $T_F \approx 3 \, \mathrm{K}$ 

Mikrokanonisches Ensemble  $(q, p) \in \mathbb{R}^{6N}$ 

$$\rho(q,p) = \frac{1}{w(E)} \delta \left( H(q,p) - E \right) \frac{1}{N!} \frac{1}{h^{3N}}$$

$$w(E,N) = \frac{1}{N!} \frac{1}{h^{3N}} \int dq \ dp \ \delta(H(q,p) - E)$$
Entropie  $S(E,N) = k_B \ln w(E,N)$ 

 $w(t)\Delta E$  entspricht dem Phasenraumvolumen der Mikrozustände mit Energie  $m[E,E+\Delta E]$ .

### Kanonisches Ensemble

$$\mu(q,p) = \frac{1}{Z_K} e^{-\beta H(q,p)} \frac{1}{N!} \frac{1}{h^{3N}}$$

$$Z_K = \frac{1}{N!} \frac{1}{h^{3N}} \int dq \, dp \, e^{-\beta H(q,p)}$$

Die freie Energie Schreibt sich als

$$F(T,N) = -k_B T \ln Z_K(T,N)$$

### Großkanonisches Ensemble

$$Z_{GK}(T,\mu) = \sum_{N=0}^{\infty} e^{\beta \mu} Z_K(T,N)$$

$$\implies \Phi(T,\mu) = -k_B T \ln Z_{GK}(T,\mu)$$

$$\rho(q, p) = \frac{1}{Z_{GK}} \sum_{N=0}^{\infty} e^{-\beta(H_N(q_N, p_N) - \mu N)} \frac{1}{Nh^{3N}} \delta(q - q_N) \delta(p - p_N)$$

$$0 = \{H, P\} = \{H, H\} \frac{dp}{dH}$$

• Entropie

$$S \neq -k_B \int dq dp \, \rho(q, p) \ln \rho(q, p)$$
$$= -k_B \int dq dp \, \rho(q, p) \ln \left( \rho(q, p) N! h^{3N} \right)$$

- Mit Z Zwangsbedingung wird 6N zu 6N 2Z und 3N zu 3N Z.
- Vorfaktor  $h^{-3N}$
- Erwartungswert

$$\langle A \rangle \propto \frac{h^{3N}}{h^{3N}} = 1$$

 $\bullet$  Die Entropie S und die Freie Energie F sind von der Form

$$S(h) = S + cN \ln h$$
$$F(h) = F + c'N \ln h$$

Also schlussfolgerung sind diese Werte nicht experimentell messbar. Bemerkung: die Konstante c' wiederspricht dem 3. Hauptsatz der Thermodynamik, aber das ist wegen des klassischen Limits kein Problem.

Vorfakor N! In der Quantentheorie gibt es austauschsymmetrie zwischen identischen Teilchen.

• Erwartungswert

$$\langle A \rangle \propto \frac{N!}{N!} = 1$$

•  $S, F, \Phi \propto N$ , also sind sie extensive Größen.

Gibbs-Paradoxon Wir haben zwei ursprünglich getrennte Systeme die addiert werden. Es gibt ein Gleichgewicht, also

$$T_1 = T_2 P_1 = P_2$$

Für eine Mischung von 2 Gasen

$$N! \rightarrow N_1! N_2!$$

Mit N unterscheidbare Teilchen.

Beispiel Klassisches ideales Gas.

N Teilchen im Volumen V.

$$H(\vec{r}, \vec{P}) = \sum_{i=1}^{N} \frac{\vec{P}_1^2}{2m} + \sum_{j=1}^{N} v(\vec{r}_j)$$
$$V(\vec{r}) = \begin{cases} 0 & \text{für } \vec{r} \in V \\ \infty & \text{für } \vec{r} \notin V \end{cases}$$

#### Mikrokanonisches Ensemble

$$\Omega(E) = \frac{1}{N!} \frac{1}{h^{3N}} \int \, d^{3N}r \, \int \, d^{3N}p \quad \Theta(E - H(\vec{r}, \vec{P})) \label{eq:omega}$$

Wobei

$$\Theta(x) = \begin{cases} 1 & x > 1 \\ 0 & x < 0 \end{cases}$$

Die Heaviside Theta Funktion ist. Die Integrale stellen ein Phasenraumvolumen der Energie < E dar. Wir werden nun diese Größe berechnen. In diesem Integral können wir anstatt über  $R^{3N}$  nur über das Volumen integrieren.

$$\Omega(E) = \frac{1}{N!} \frac{1}{h^{3N}} \underbrace{\int_{V^N} d^{3N} r}_{V^N} \int_{\mathbb{R}^{3N}} d^{3N} p \,\Theta(E - \sum_{i=1}^N \frac{\vec{P}_1}{2M})$$
$$= \frac{V^N}{N!h^{3N}} C_{3N} R^{3N}$$

mit

$$R = \sqrt{2mE}$$
  $C_{3N} = \frac{\pi^{\frac{3N}{2}}}{(\frac{3N}{2})!}$ 

Damit folgt

$$\Omega(E) = \frac{V^N}{N!h^{3N}} \frac{\pi^{\frac{3N}{2}}}{(\frac{3N}{2})!} (2mE)^{\frac{3N}{2}}$$

und

$$w(E) = \frac{d\Omega}{dE} = \frac{V^N}{N!h^{3N}} \frac{\pi^{3n/2}}{(\frac{3N}{2} - 1)!} (2m)^{3N/2} E^{3N/2 - 1}$$
$$S = -k_B \ln w(E) = k_B N \left[ \ln V - \ln h^3 - \ln N + 1 + \frac{3}{2} \ln (\pi) + \frac{3}{2} \ln (2m) + \frac{3}{2} \ln E - \frac{3}{2} \ln (\frac{3}{2}N) + \frac{3}{2} \right]$$

Wobei die Stirling Formel benutzt wurde für

$$N \gg 1 \quad \left(\frac{E}{N}, \frac{V}{N} \text{ endlich}\right)$$

$$S(E, N, V) = k_B N \left\{ \ln \left[ \frac{V}{N} \left( \frac{E}{N} \right)^{3/2} \left( \frac{4\pi m}{h^2 3} \right)^{3/2} \right] + \frac{5}{2} \right\}$$

;++; ;++;