Skript QT2

10. Juli 2021

# Inhaltsverzeichnis

U	Gru	ınastrı	aktur der Quantenmechanik	4
	0.1	Postul	late	4
	0.2	Ortsra	aum, Teilchen in 1D	4
1	Rel	ativist	ische Quantenmechanik	5
	1.1	Kontii	nuierliche Symmetrien (Bsp. Rotationsinvarianz)	5
		1.1.1	Drehungen in 3D	5
		1.1.2	Darstellungen	5
		1.1.3	Drehungen in der Quantenmechanik	6
	1.2	Lorent	tzinvarianz	7
		1.2.1	Lorentzgruppe	7
		1.2.2	Darstellungen	7
		1.2.3	Dirac spinoren und $\gamma$ -Matrizen	8
	1.3 Überblick über relativistische Wellengleichungen		lick über relativistische Wellengleichungen	8
		1.3.1	Klein-Gordon-Gleichung	9
		1.3.2	Dirac-Gleichung	10
	1.4	Physil	k und Lösungen der Diracgleichung	11
		1.4.1	Freie Lösungen, Impuls-/Spin-Eigenzustände	11
		1.4.2	Mehr zum Drehimpuls	12
		1.4.3	Kopplung ans elektromagnetische Feld	13
		1.4.4	Nichtrelativistischer Limes	13
		1.4.5	Weitere Konsequenzen: Spin-Bahn-Kopplung	15
2	Unı	ınterso	cheidbare Teilchen - Bosonen und Fermionen	19
	2.1	Unters	scheidbare Teilchen	19
		2.1.1	Zustände	19
		212	Observablen/Operatoren	20

2.2 Identische/Ununterscheidbare Teilchen		sche/Ununterscheidbare Teilchen	20		
		2.2.1	Prinzipien	20	
		2.2.2	Zustände	21	
	2.3	Einfac	che Anwendungen	23	
		2.3.1	Grund- und angeregte Zustände	23	
		2.3.2	Direkter Prozess vs. Austauschterm	24	
		2.3.3	Wasserstoffmolekül $\mathrm{H}_2$	25	
	2.4	Erzeug	gungs- und Vernichtungsoperatoren	27	
		2.4.1	Fock-Raum	27	
		2.4.2	Erzeuger/Vernichter für Bosonen	27	
		2.4.3	Erzeuger/Vernichter für Fermionen	28	
		2.4.4	Besetzungszahldarstellung	29	
		2.4.5	Formulierung von Observablen	30	
		2.4.6	Kurz-Überblick über Anwendungen	32	
	2.5	Ortsra	aum, Impulsraum, QFT (Spin=0)	33	
		2.5.1	Zur Interpretation der letzten Ergebnisse	33	
		2.5.2	Ortsraum	33	
		2.5.3	Quantenfeldtheorie und Ortsraum	34	
		2.5.4	Quantenfeldtheorie und Impulsraum	37	
		2.5.5	Relativistische Quantenfeldtheorie	37	
		2.5.6	Ausblick auf QFT für Vielteilchensysteme	39	
3	Stre	eutheo	rie	40	
Ū	3.1		lbegriffe	40	
	0.1	3.1.1	Motivation	40	
		3.1.2	Übersicht	40	
		3.1.3	Grundstruktur der 3-dimensionalen Streuung (nichtrelativisch, elastisch)	41	
	3.2		-Analyse der Potentialstreuung	42	
	0.2	3.2.1	Differentialgleichung, Greenfunktion, Integralgleichung	42	
		3.2.2	Bornsche Näherung	43	
	3.3		ematische Methoden - Funktionen in drei oder weniger dimensionaler Physik	44	
	J.J	3.3.1	Komplexe und reelle Analysis	44	
		3.3.2	dreidimensionale Funktionen, Kugelkoordinaten	44	
	3.4			46	
	3.4	4 Partialwellenmethode, Streuphasen			

	3.4.1	Partialwellenentwicklung	46
	3.4.2	Optisches Theorem und Wirkungsquerschnitt	48
	3.4.3	Kleine Reichweite, kleine Energie	48
	3.4.4	Kurzzusammenfassung Partialwellenmethode und Ergänzungen	49
3.5	Mathe	ematische Methoden - Funktionalanalysis	50
3.6	Forme	ell, allgemein Streutheorie	52
	3.6.1	Motivation, Übersicht	52

# Kapitel 0

# Grundstruktur der Quantenmechanik

#### 0.1 Postulate

Essenz: Doppelspaltexperiment / Stern-Gerlach-Experiment

**Zustand:** eindeutig / maximal präpariertes physikalisches System, reproduzierbares Verhalten, eindeutige Zeitentwicklung. Beschreibung durch  $|\psi\rangle$  eines Hilbertraums. Linearkombinationen erlaubt!

**Observablen:** Operatoren  $\hat{A}$  (hermitesch, da reelle Eigenwerte  $\leftrightarrow$  mögliche Messwerte)

**Wahrscheinlichkeit:** Für ein Messergebnis  $a_n$  ist die Wahrscheinlichkeit  $|\langle a_n | \psi \rangle|^2$  (normierte Zustände).

**Erwartungswert:** (Korrollar)  $\langle \psi | \hat{A} | \psi \rangle$ 

Zeitentwicklung:  $\hat{H}$  (Hamilton<br/>operator),  $\hat{H}$  sei nicht expl. zeitabh.

$$i\hbar \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \langle \psi_1 | \hat{A} | \psi_2 \rangle = \langle \psi_1 | [\hat{A}, \hat{H}] | \psi_2 \rangle$$

Schrödinger-Bild

$$i\hbar \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} |\psi(t)\rangle = \hat{H} |\psi(t)\rangle$$

Heisenberg-Bild

$$\begin{split} |\psi_H\rangle &= e^{i\hat{H}t}|\psi(t)\rangle \\ \hat{A}_H(t) &= e^{i\hat{H}t}\hat{A}e^{-i\hat{H}t} \\ i\hbar\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\hat{A}_H(t) &= [\hat{A}_H(t),\hat{H}] \end{split}$$

# 0.2 Ortsraum, Teilchen in 1D

Operatoren  $\hat{x}$ ,  $\hat{p}$ ,  $[\hat{x}, \hat{p}] = i\hbar$ .

EZe:  $|x\rangle,\,|p\rangle$  (bilden jeweils Basis)

Wellenfunktionen:  $\psi(x) := \langle x | \psi \rangle$ ,  $\tilde{\psi}(p) := \langle p | \psi \rangle$ 

# Kapitel 1

# Relativistische Quantenmechanik

## 1.1 Kontinuierliche Symmetrien (Bsp. Rotationsinvarianz)

Frage: Was ist Drehimpuls?

#### 1.1.1 Drehungen in 3D

 $(\rightarrow \text{Liegruppe } SO(3))$ 

Aktive Drehung: Bsp.  $\mathbf{v}' = R_z(\theta)\mathbf{v}$  (Drehung um Winkel  $\theta$  um z-Achse)

Infinitesimale Drehungen,  $\theta = \varepsilon \to 0$ :

$$R_z(\varepsilon) = \mathbf{1} - i\varepsilon \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} = \mathbf{1} - i\varepsilon \ell_z$$

$$\ell_z = \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \qquad \ell_x = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} \qquad \ell_y = \begin{pmatrix} 0 & 0 & i \\ 0 & 0 & 0 \\ -i & 0 & 0 \end{pmatrix} \qquad (\ell_k)_{i,j} = -i\varepsilon_{ijk}$$

"Generatoren der zugehörigen Lie-Algebra"

Charakteristische Kommutatorrelation:  $[\ell_i, \ell_j] = i\varepsilon_{ijk}\ell_k$ 

Endliche Drehungen:  $R_z(\theta) = \exp(-i\theta\ell_z)$ 

#### 1.1.2 Darstellungen

Eine Darstellung einer Gruppe ist eine Zuordnung:  $R \mapsto D(R) = \text{Matrix} / \text{linearer Operator}, \text{ mit}$ 

$$D(R_1R_2) = D(R_1)D(R_2)$$

Physikalische Idee: Viele physikalische Größen  $\rightarrow$  angeben, wie sie sich unter Drehungen verhält.

• Impuls:  $\mathbf{p} \longmapsto \mathbf{p}' = R\mathbf{p}$ 

• Energie:  $E \longmapsto E' = E = D(R)E$  mit  $\forall R : D(R) = 1$ 

• Ladung:  $Q \mapsto Q' = Q$ 

• Dichte:  $\rho \longmapsto \rho' : \rho'(R\mathbf{x}) = \rho(\mathbf{x})$ 

• Quantenzustand  $|\psi\rangle \longmapsto |\psi'\rangle = \hat{D}(R)|\psi\rangle$ 

Generatoren für Darstellungen:  $\theta = \varepsilon \to 0$ 

$$D(R_z(\varepsilon)) = \mathbf{1} - i\varepsilon J_z$$
 (Analog für x, y)

mit Operatoren  $J_x, J_y, J_z$  wie  $D(R_z(\varepsilon))$ , diese sind spezifisch für die Darstellung.

$$D(R_z(\theta)) = \exp(-i\theta J_z)$$

$$[J_i, J_j] = i\varepsilon_{ijk}J_k$$

Die Generatoren jeder Darstellung erfüllen dieselben Vertauschungsrelationen.

#### 1.1.3 Drehungen in der Quantenmechanik

Darstellung von Drehungen:

$$\hat{D}(R_k(\theta)): |\psi\rangle \mapsto |\psi'\rangle = \hat{D}(R_k(\theta))|\psi\rangle$$

Gruppenstruktur:

$$\hat{D}(R_1R_2) = \hat{D}(R_1)\hat{D}(R_2)$$

Falls Symmetrie:

$$\langle \psi' | \phi' \rangle = \langle \psi | \phi \rangle \Leftrightarrow \langle \psi | \hat{D}^{\dagger} \hat{D} | \phi \rangle$$

 $\hat{D}(R)$  ist ein unitärer Operator.  $[\hat{D}(R), H] = 0$ .

Infinitesimale Drehung:

$$\hat{D}(R_k(\varepsilon)) = \mathbf{1} - i\varepsilon \hat{J}_k$$

Falls Symmetrie:

$$[\hat{J}_k, \hat{H}] = 0$$
  $[\hat{J}_i, \hat{J}_j] = i\varepsilon_{ijk}\hat{J}_k$ 

Per Definition:  $\hat{\mathbf{J}}$  is Drehimpuls dieser Quantentheorie.

Konsequenzen bei solchen J-Operatoren: (QT1)

$$[\hat{J}_z, \hat{\mathbf{J}}] = 0$$
  $\hat{J}_{\pm} = \hat{J}_x \pm i\hat{J}_y$ 

Mögliche Eigenzustände:  $|j,m\rangle$ mit  $j=0,\frac{1}{2},1,\frac{3}{2},\dots$  und  $m=-j,\dots,j$ 

Einfachste nicht-triviale Darstellung:  $j=\frac{1}{2},$  d.h. 2-Zustandssystem  $|\pm\rangle:=|j=\frac{1}{2},m=\pm\frac{1}{2}\rangle$ .

$$|\psi\rangle = \psi_{+}|+\rangle + \psi_{-}|-\rangle$$

$$\psi \stackrel{R_k(\theta)}{\longmapsto} \psi' = \left(\mathbf{1} - i\theta \frac{\sigma_k}{2}\right) \psi$$

mit Pauli-Matrizen  $\sigma_k$ .

#### 1.2 Lorentzinvarianz

#### 1.2.1 Lorentzgruppe

Drehungen:  $(t, \mathbf{r}) \longmapsto (t, R(\mathbf{r}))$ 

Boosts in x-Richtung:

$$\begin{pmatrix} t \\ x \\ y \\ z \end{pmatrix} \longmapsto \begin{pmatrix} \cosh \beta & \sinh \beta & 0 & 0 \\ \sinh \beta & \cosh \beta & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} t \\ x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$

Generatoren:  $\ell_x, \ell_y, \ell_z$  wie gehabt. Boosts:  $\Lambda_x(\beta) = \mathbf{1} - i\beta k_x + \mathcal{O}(\beta^2)$ 

6 Generatoren: Vertauschungsrelationen (und zyklisch):

$$[\ell_x, \ell_y] = i\ell_z$$
$$[k_x, k_y] = -i\ell_z$$
$$[\ell_x, k_y] = ik_z$$

#### 1.2.2 Darstellungen

**Def. Darstellung:** Matrizen/Operatoren  $J_i$ ,  $K_i$ , mit  $[J_x, J_y] = iJ_z$ ,  $[K_x, K_y] = -iJ_z$ ,  $[J_x, K_y] = iK_z$ . Triviale Darstellung:  $J_i = 0$ ,  $K_i = 0$ 

Spin  $\frac{1}{2}$ :  $J_i = \sigma^i/2$ ,  $K_i = -i\sigma^i/2$ . Die Elemente des 2D Darstellungsraumes nennt man linkshändige Weyl-Spinoren. (Andere Variante mit  $K_i = +i\sigma^i/2$ : Elemente sind rechtshändige Weyl-Spinoren)

Partität/Raumspiegelung P:  $\mathbf{x} \mapsto -\mathbf{x}$ ,  $\mathbf{p} \mapsto -\mathbf{p}$ ,  $\mathbf{J} \mapsto \mathbf{J}$ ,  $\mathbf{K} \mapsto -\mathbf{K}$ . Falls P-Transformation genutzt werden soll, sind beide Darstellungen nötig  $\Rightarrow$  4D komplexer Spinorraum aus Dirac-Spinoren notwendig.

$$\Psi = \begin{pmatrix} \psi_{\alpha} \\ \overline{\psi}^{\dot{\alpha}} \end{pmatrix}$$

Darstellung für Diracspinoren:

$$J_i = \begin{pmatrix} \frac{\sigma^i}{2} & 0\\ 0 & \frac{\sigma^i}{2} \end{pmatrix} \qquad K_i = \begin{pmatrix} -i\frac{\sigma^i}{2} & 0\\ 0 & i\frac{\sigma^i}{2} \end{pmatrix}$$

Dirac<br/>spinoren: 4-komponentige komplexe Spinoren. Einfachste Darstellung mit<br/>  ${\it P-Transformation}.$ 

Lorentztransformationen und Darstellungen:

$$\Lambda^{\mu}{}_{\nu} = \delta^{\mu}{}_{\nu} + \omega^{\mu}{}_{\nu}$$

7

(mit infinitesimalem und antisymmetrischem  $\omega^{\mu\nu}$  (wenn beide Indizes oben!), z.B Drehung, Boost)

$$\Lambda = \mathbf{1} - \frac{i}{2}\omega^{\mu\nu}L_{\mu\nu}$$

mit  $L_{ij} = -L_{ji} = \varepsilon_{ijk} \ell_k$  und  $L_{i0} = -L_{0i} = k_i$ 

Für eine Darstellung S:

$$S(\Lambda) := \mathbf{1} - \frac{i}{2} \omega^{\mu\nu} L_{\mu\nu}$$

#### 1.2.3 Diracspinoren und $\gamma$ -Matrizen

 $\psi = (\psi_1, \psi_2, \psi_3, \psi_4) = \text{komplexer Diracspinor}.$ 

**Def**  $\gamma$ -Matrizen:  $\{\gamma^{\mu}, \gamma^{\nu}\} = 2g^{\mu\nu}\mathbf{1}$ 

Weyl-Form:

$$\gamma^0 := \begin{pmatrix} 0 & \mathbf{1}_2 \\ \mathbf{1}_2 & 0 \end{pmatrix} \qquad \gamma^i \begin{pmatrix} 0 & \sigma^i \\ -\sigma^i & 0 \end{pmatrix}$$

Die Generatoren  $\mathbf{J}$ ,  $\mathbf{K}$  lassen sich so ausdrücken:

$$S_{\mu\nu} = \frac{i}{4} [\gamma_{\mu}, \gamma_{\nu}]$$

Dies reproduziert die Darstellungsmatrix  $L_{\mu\nu}$  der Lorentztransformation.

$$\gamma^{\mu\dagger}\!\!:\,\gamma^{0\,\dagger}=\gamma^0,\,{\gamma^i}^\dagger=-\gamma^i=\gamma^0\gamma^i\gamma^0$$

$$S^{\dagger}_{\mu\nu} = \gamma^{0} S_{\mu\nu} \gamma^{0}$$
 
$$S^{-1}(\Lambda) = \mathbf{1} + \frac{i}{2} \omega^{\mu\nu} S_{\mu\nu} = \gamma^{0} S^{\dagger}(\Lambda) \gamma^{0}$$

Def Adjungierter Spinor:  $\overline{\psi} := \psi^{\dagger} \gamma^0$ 

Lorentz:

$$\begin{split} \psi &\longmapsto S(\Lambda) \psi \\ \overline{\psi} &\longmapsto \overline{\psi} S^{-1}(\Lambda) \\ \overline{\psi} \psi &\longmapsto \overline{\psi} \psi \\ \overline{\psi} \gamma^{\mu} \psi &\longmapsto \Lambda^{\mu}{}_{\nu} \overline{\psi} \gamma^{\nu} \psi \\ S^{-1}(\Lambda) \gamma^{\mu} S(\Lambda) &= \Lambda^{\mu}{}_{\nu} \gamma^{\nu} \end{split}$$

# 1.3 Überblick über relativistische Wellengleichungen

Welche Gleichungen wären erlaubt durch Lorentzinvarianz?

Notation:

- 4-Vektoren:  $(x^{\mu}) = (t, \mathbf{x}), (p^{\mu}) = (E, \mathbf{p})$
- Lorentzinvarianten sind Skalarprodukte, z.B.  $p^{\mu}p_{\mu}=E^2-\mathbf{p}^2=:m^2$

• Ableitungen:  $\partial_{\mu} = \left(\frac{\partial}{\partial x^{\mu}}\right) = (\partial_{t}, \nabla), \ \Box = \partial_{\mu}\partial^{\mu} = \partial_{t} - \Delta$ 

• Elektrodynamik:  $j^{\mu} = (\rho, \mathbf{j})$ ,  $\partial_{\mu} j^{\mu} = 0$ ,  $A^{\mu} = (\phi, \mathbf{A})$ ,  $F^{\mu\nu} = \partial^{\mu} A^{\nu} - \partial^{\nu} A^{\mu}$ Maxwell:  $\partial_{\mu} F^{\mu\nu} = \mu_0 j^{\nu}$ , homogene Gleichung automatisch durch Potentiale erfüllt. Lorentz-Transf.:  $x'^{\mu} = \Lambda^{\mu}{}_{\nu} x^{\nu}$ ,  $j'^{\mu}(x') = \Lambda^{\mu}{}_{\nu} j^{\nu}(x)$ 

### 1.3.1 Klein-Gordon-Gleichung

 $\phi(x)$  sei Skalarfeld  $(\phi \mapsto \phi' \text{ mit } \phi'(x') = \phi(x)).$ 

$$\Box \phi(x) + m^2 \phi(x) = 0$$

#### Interpretation?

- Einfachste relativistische Differentialgleichung
- "erraten aus QM" (mit QM Ersetzungsregeln  $E \to i\partial_t$ ,  $\mathbf{p} \to -i\nabla$ )
- Nichtrelativistischer Limes: ein Teilchen,  $E \approx m + \text{Korrektur}$ . Ansatz:

$$\psi(\mathbf{x},t) = e^{-imt} \psi_{n.r.}(\mathbf{x},t)$$

$$\Rightarrow \partial_t^2 \psi = (-2im\partial_t \psi_{n.r.} - m^2 \psi_{n.r.} + \mathcal{O}(\ddot{\psi}))e^{-imt}$$

$$\Rightarrow 2im\partial_t \psi_{n.r.} = -\Delta \psi_{n.r.}$$

• Klassische Feldgleichung:

$$\mathcal{L}_{KG} = (\partial^{\mu} \phi^*)(\partial_{\mu} \phi) - m^2 \phi^* \phi$$

Euler-Lagrange:

$$0 = \partial_{\rho} \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_{\rho} \phi^*)} - \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \phi^*}$$

#### Rolle als QM Wellengleichung für ein Teilchen in Ortsdarstellung:

Schrödinger-Gleichung nicht-relativistisch:  $i\partial_t \psi = -\frac{\Delta}{2m} \psi$ 

Klein-Gordon-Gleichung:  $-\partial_t^2 \phi = (-\Delta + m^2)\phi$ 

Aufenthaltwahrscheinlichkeitsdichte: Suche  $(j^{\mu}) = (\rho, \mathbf{j})$  mit Kontinuitätsgleichung  $\partial_{\mu} j^{\mu} = 0$ :

$$\phi^*(\Box + m^2)\phi - \phi(\Box + m^2)\phi^* = 0$$
$$= \partial_{\mu}[\phi^*\partial^{\mu}\phi - \phi\partial^{\mu}\phi^*]$$

Definiere 4-Stromdichte:

$$j^{\mu} = \frac{i}{2m} \left[ \phi^* \partial^{\mu} \phi - \phi \partial^{\mu} \phi^* \right]$$
$$\Rightarrow \mathbf{j} = -\frac{i}{2m} \left[ \phi^* \nabla \phi - \phi \nabla \phi^* \right]$$
$$\Rightarrow \rho = \frac{i}{2m} \left[ \phi^* \partial_t \phi - \phi \partial_t \phi^* \right]$$

#### Interpretation

- $\rho$  ist nicht positiv definit!  $\rho < 0$  möglich! Also kann  $\rho$  nicht als Aufenthaltswahrscheinlichkeit interpretiert werden.
- Lösungen:  $\phi \sim e^{-iEt+i\mathbf{p}\cdot\mathbf{x}}$ :  $\rho = \frac{E}{m} > 0$ ,  $\rho \sim e^{+iEt-i\mathbf{p}\cdot\mathbf{x}}$ :  $\rho = -\frac{E}{m} < 0$ : negative Energie möglich!?
- Idee: KG-Gl. beschreibt zwei Teilchentypen (Teilchen + Antiteilchen) mit entgegengesetzten Ladungen. Interpretiere  $\rho$  als elektrische Ladungsdichte.

#### 1.3.2 Dirac-Gleichung

 $\psi(x)$  sein "Dirac-Spinorfeld" d.h.  $\psi \mapsto \psi'$  mit  $\psi'(x') = S(\Lambda)\psi(x)$ .

$$S(\Lambda) = \mathbf{1}_4 - \frac{i}{2}\omega^{\mu\nu}S_{\mu\nu}$$
$$S_{\mu\nu} = \frac{i}{4}[\gamma_{\mu}, \gamma_{\nu}]$$
$$\{\gamma^{\mu}, \gamma^{\nu}\} = 2g^{\mu\nu}\mathbf{1}_4$$

Dirac-Gleichung:

$$(i\partial_{\mu}\gamma^{\mu} - m)\psi = 0$$

#### Interpretation:

- nicht einfachste Differenzialgleichung
- erraten von Dirac: gewünscht "Wurzel aus KG-Gleichung" (Herleitung ∧ Lit.)
- $\mathcal{L} = \overline{\psi}(i\partial_{\mu}\gamma^{\mu} m)\psi$
- Adjungierte Dirac-Gl.  $i\partial_{\mu}\overline{\psi}\gamma^{\mu} + m\overline{\psi} = 0$

$$\Rightarrow \partial_{\mu}(\overline{\psi}\gamma^{\mu}\psi) = 0$$

• Def.  $j^{\mu} = \overline{\psi} \gamma^{\mu} \psi$ ,  $\rho = \psi^{\dagger} \psi$  ist positiv-definit

#### Vollständige Darstellung der Lorentztransformationen

$$\psi'(x) = S(\Lambda)\psi(\Lambda^{-1}x) = (\mathbf{1} - \frac{i}{2}\omega^{\mu\nu}S_{\mu\nu})\psi(x - \omega x)$$

und

$$\psi' = (1 - \frac{i}{2}\omega^{\mu\nu}\hat{J}_{\mu\nu})\psi$$

 $(\hat{J}$ Generatoren der Darstellung der Lorentz-Algebra auf dem Fkt.-Raum der Spinorfelder)

$$\implies \hat{J}_{\mu\nu} = i(x_{\mu}\partial_{\nu} - x_{\nu}\partial_{\mu}) + S_{\mu\nu}$$
$$\hat{J}_{\mu\nu} = \hat{L}_{\mu\nu} + S_{\mu\nu}$$

Analog zur KG-Gl. treten Inkonsistenzen auf, wenn man Diracgl. als 1-Teilchen-Theorie auffasst. Die Probleme sind ähnlich aber nicht gleich.

### 1.4 Physik und Lösungen der Diracgleichung

#### 1.4.1 Freie Lösungen, Impuls-/Spin-Eigenzustände

Dirac-Gleichung:  $(i\partial \!\!\!/ - m)\psi = 0$ 

Gesamt-Drehimpuls:  $\hat{J}_{ij} = \hat{L}_{ij} + S_{ij}$ . Spin-EZ:  $\pm \frac{1}{2}$ 

Ansatz:  $\psi(x) = w(p)e^{\mp ipx}$  (mit  $px = p_{\mu}x^{\mu}$ )

$$\Rightarrow (\pm p - m)w(p) = 0$$

Eigenwertgleichung für p!

Beachte:  $p^2 = p^{\mu} \gamma_{\mu} p^{\nu} \gamma_{\nu} = p^{\mu} p^{\nu} \gamma_{\mu} \gamma_{\nu} = \frac{1}{2} p^{\mu} p^{\nu} \{ \gamma_{\mu}, \gamma_{\nu} \} = p^2 \mathbf{1}$ 

D.h.  $\not p$  hat EWe  $\pm \sqrt{p^2}$  vermutlich je 2-fach entartet. Nicht-triviale Lösung der EW-Gl. für  $p^2=m^2$   $\rightarrow$  Teilchen mit Ruhemasse m beschrieben.

#### Bezeichnungen der Lösungen

$$(\not p - m)u(p,s) = 0$$

$$(\not p + m)v(p, s) = 0$$

Beispiel:  $p^2=m^2,\,(p^\mu)=(E,0,0,p_z)$  in z-Richtung,  $E^2=p_z^2+m^2.$ 

$$p = p^{\mu} \gamma_{\mu} = E \gamma_0 + p_z \gamma_3 = E \gamma^0 - p_z \gamma^3 = \begin{pmatrix} \mathbf{1}E & -p_z \sigma^3 \\ p_z \sigma^3 & -\mathbf{1}E \end{pmatrix}$$

Es gilt  $[p, S_{12}] = 0$ , d.h. p und  $S_z$  haben simultane Eigenzustände. (allg. p und  $\frac{\mathbf{p} \cdot \mathbf{S}}{|\mathbf{p}|} = \text{Helizitätsoperator}$  simultan Diagonalisierbar).

EW-Gleichung lösen:

$$u(p, +1/2) = N \cdot \begin{pmatrix} E + m \\ 0 \\ p_z \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$u(p, -1/2) = N \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ E+m \\ 0 \\ -p_z \end{pmatrix}$$

mit  $N = \frac{1}{\sqrt{E+m}}$ .

$$v(p, +1/2) = N \cdot \begin{pmatrix} p_z \\ 0 \\ E+m \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$v(p, -1/2) = N \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ -p_z \\ 0 \\ E+m \end{pmatrix}$$

Spinoren für andere  $\mathbf{p}$ :  $\mathbf{p}=R\mathbf{p}_z=e^{-\frac{i}{2}\omega^{\mu\nu}L_{\mu\nu}}\mathbf{p}_z$ :

$$u(p,s) = e^{-\frac{i}{2}\omega^{\mu\nu}S_{\mu\nu}}u(p_z,s)$$

**Negative Energien** 

$$\psi(x) = u(p,s) = e^{-iEt + i\mathbf{p}\cdot\mathbf{x}}$$

$$\psi(x) = v(p,s) = e^{+iEt - i\mathbf{p}\cdot\mathbf{x}}$$

D.h. Energie (-E) < 0 für v-Lösungen.

#### 1.4.2 Mehr zum Drehimpuls

Man betrachte die Diracgleichung als quantenmechanische 1-Teilchen-Gleichung. (sinnvoll, solange Antiteilchen und QFT Effekte vernachlässigbar sind).

Formulierung analog zur Schrödingergleichung im Ortsraum:

$$(i\partial \!\!\!/ - m)\psi = 0$$

Multiplikation mit  $\gamma^0$  von links und nach Zeitableitung umstellen:

$$i\partial_t \psi = (-i\gamma^0 \gamma^i \partial_i + m\gamma^0) \psi =: \hat{H}_D^{(0)} \psi$$

**Drehimpuls** aus Darstellung der Lorentztransformation.

$$\hat{J}_{ij} = i(x_i\partial_j - x_j\partial_i) + \hat{S}_{ij} = \hat{L}_{ij} + \hat{S}_{ij}$$

$$\hat{\mathbf{J}} = \hat{\mathbf{L}} + \hat{\mathbf{S}}$$

Es gilt  $[\hat{H}_D^{(0)}, \hat{\mathbf{J}}] = 0$ , d.h. Gesamtdrehimpuls erhalten.  $[\hat{H}_D^{(0)}, \hat{\mathbf{L}}] = \gamma^0 \gamma_1 \partial_y - \gamma^0 \gamma_2 \partial_x$ .

Helizität

$$rac{\hat{\mathbf{S}}\cdot\hat{\mathbf{p}}}{|\hat{\mathbf{p}}|}$$

$$[\hat{H}_D^{(0)}, \hat{\mathbf{S}} \cdot \hat{\mathbf{p}}] = [\hat{H}_D^{(0)}, \frac{1}{2} \epsilon_{ijk} S_{ij} \hat{p}^k] = \sim \frac{1}{2} \epsilon_{ijk} \gamma^0 \gamma_i \partial_j \partial_k = 0$$

Es gibt simultane Eigenzustände zu Energie, Impuls, Helizität.

#### Interpretation der 4 Komponenten von $\psi$

Zu gegebenem Impuls p: 4 linear unabhängige Lösungen:

- E > 0, Helizität  $\pm \frac{1}{2}$
- E < 0, Helizität  $\pm \frac{1}{2}$

#### 1.4.3 Kopplung ans elektromagnetische Feld

Freie Diracgleichung:  $(i\gamma^{\mu}\partial_{\mu} - m)\psi = 0$ 

Freie Klein-Gordon-Gleichung:  $(-\partial_{\mu}\partial^{\mu} - m^2)\phi = 0$ 

Relativistisches klassisches Teilchen:  $L=\frac{1}{2}m\frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}\tau}\frac{\mathrm{d}x_{\mu}}{\mathrm{d}\tau}$ 

Kopplung and e.m. Feld soll relativistisch invariant und eichinvariant sein. (Eichung  $A^{\mu}(x) \mapsto A^{\mu}(x) + \partial^{\mu}\theta(x)$ ).

Klassisches Teilchen:

$$L = \frac{1}{2} m \frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}\tau} \frac{\mathrm{d}x_{\mu}}{\mathrm{d}\tau} - e \frac{\mathrm{d}x_{\mu}}{\mathrm{d}\tau} A^{\mu}(x)$$

(Einfachse denkbare relativistische WW, Wirkung ist eichinvariant, reproduziert Coulomb- und Lorentzkraft)

Kanonisch konjugierter Impuls:

$$\mathcal{P}^{\mu} = \frac{\partial L}{\partial \frac{\mathrm{d}x_{\mu}}{\mathrm{d}\tau}} = m \frac{\mathrm{d}x^{\mu}}{\mathrm{d}\tau} - eA^{\mu}$$

$$\Rightarrow H = \frac{1}{2m} (\mathcal{P}^{\mu} + eA^{\mu})^2$$

Rezept: minimale Kopplung  $\mathcal{P}^{\mu} \to \mathcal{P}^{\mu} + eA^{\mu}$ , Klein-Gordon-Gleichung:

$$\left[ (i\partial^{\mu} + eA^{\mu}) (i\partial_{\mu} + eA_{\mu}) - m^{2} \right] \phi = 0$$

Dirac-Gleichung:

$$(i\partial + eA - m)\psi = 0$$

Elektromagnetische Stromdichte:

$$j^{\mu}=e\overline{\psi}\gamma^{\mu}\psi$$

Eichinvarianz:

$$A^{\mu}(x) \longrightarrow A^{\mu}(x) + \partial^{\mu}\theta(x)$$
  
 $\psi(x) \longrightarrow e^{ie\theta(x)}\psi(x)$ 

Eichkovariante Ableitung:  $D^{\mu}\psi:=(\partial^{\mu}-ieA^{\mu})\psi.$  Damit gilt  $D^{\mu}\psi\longrightarrow e^{ie\theta(x)}D^{\mu}\psi$ 

#### 1.4.4 Nichtrelativistischer Limes

Nichtrelativistische Schrödingergleichung mit e.m. Feld:

$$(i\partial_t + e\Phi)\psi = \frac{(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2}{2m}\psi$$

Klein-Gordon-Gleichung:

$$\left[ (i\partial^{\mu} + eA^{\mu}) \left( i\partial_{\mu} + eA_{\mu} \right) - m^2 \right] \phi = 0$$

$$(A^{\mu}) = (\Phi, \mathbf{A}), (i\partial^j) = (-i\partial_j) = (p^j).$$

Ansatz:

•  $\phi$  ist Energie-EZ,  $i\partial_t \phi = E\phi$ 

- E = m + klein, E > 0
- $e|A^{\mu}| \ll m$
- $|\partial_t A^{\mu}| \ll |mA^{\mu}|$
- $|p| \ll m$

Einsetzen in KG-Gl.:

$$[(i\partial_t + e\Phi)(E + e\Phi) - (\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2 - m^2] \phi = 0$$

Vernachlässigen von  $\partial_t \Phi$ :

$$\left[ (E + e\Phi)^2 - (\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2 - m^2 \right] \phi = 0$$

Mit  $E+e\Phi=m+(E-m+e\Phi)$  mit Vernachlässigung des Quadrates der letzten Klammer:

$$\left[2m(E - m + e\Phi) - (\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2\right]\phi = 0$$

Daraus folgt direkt die nichtrelativistische Schrödingergleichung.

#### Diracgleichung mit e.m. Feld

$$(i\not\!\!D-m)\psi=0$$

Ansatz wie oben. Aufteilung des Diracspinors in zwei Paulispinoren:

$$\psi = \begin{pmatrix} \psi_A \\ \psi_B \end{pmatrix}$$
 
$$\begin{pmatrix} iD_0 - m & iD_i\sigma^i \\ -iD_i\sigma^i & -iD_0 - m \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \psi_A \\ \psi_B \end{pmatrix} = 0$$

Nach Ansatz:  $iD_0 \to E + e\Phi$ ,  $iD_i\sigma^i = -\sigma(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})$ .

$$(E - m + e\Phi)\psi_A - \boldsymbol{\sigma}(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})\psi_B = 0$$
$$(-E - m - e\Phi)\psi_B + \boldsymbol{\sigma}(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})\psi_A = 0$$

Eliminiere

$$\psi_{B} = \frac{\boldsymbol{\sigma}(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})}{E + m + e\Phi} \psi_{A} \cong \left(\frac{1}{2m} + \mathcal{O}(m^{-2})\right) \boldsymbol{\sigma}(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})$$

$$\Rightarrow (E - m + e\Phi)\psi_{A} = \frac{1}{2m} \left(\boldsymbol{\sigma}(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})\right) \left(\boldsymbol{\sigma}(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})\right) \psi_{A}$$

#### Vereinfachung der $\sigma$ -Anteile

$$\begin{split} (\boldsymbol{\sigma}\cdot\hat{\mathbf{O}})(\boldsymbol{\sigma}\cdot\hat{\mathbf{O}}) &= \sigma^i\hat{O}^i\sigma^j\hat{O}^j = \sigma^i\sigma^j\hat{O}^i\hat{O}^j \\ &= \left(\frac{1}{2}\left\{\sigma^i,\sigma^j\right\} + \frac{1}{2}\left[\sigma^i,\sigma^j\right]\right)\hat{O}^i\hat{O}^j = \left(\delta^{ij} + i\epsilon^{ijk}\sigma^k\right)\hat{O}^i\hat{O}^j \\ &= \hat{\mathbf{O}}^2 + i\epsilon^{ijk}\sigma^k\frac{1}{2}[\hat{O}^i,\hat{O}^j] \end{split}$$

Hier: 
$$\hat{\mathbf{O}} = (\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})$$
:

$$\cdots = (\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2 + i\epsilon^{ijk}\sigma^k(-i\partial_i eA^j)$$

$$= (\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2 + e\mathbf{B} \cdot \boldsymbol{\sigma}$$
$$(E - m + e\Phi)\psi_A = \left[\frac{(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2}{2m} + \frac{e}{2m}\boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{B}\right]\psi_A$$

Pauli-Gleichung enthält Term  $\mathbf{S} \cdot \mathbf{B} \ (\mathbf{S} = \boldsymbol{\sigma}/2)$  mit Vorfaktor:

$$g_s \frac{e}{2m} \mathbf{S} \cdot \mathbf{B} \qquad , \qquad g_s = 2$$

Bedeutung des  $g_s$ -Terms Allg. Hamiltonian für magnetischen Dipol  $\mu$  im B-Feld:

$$H = -\boldsymbol{\mu} \cdot \mathbf{B}_{ext}$$

Vergleich mit Pauli-Gleichung liefert  $\mu_s = -g_s \frac{e}{2m} \mathbf{S}$  mit  $g_s = 2$ . Das ist ein intrinsisches magnetisches Dipolmoment, proportional zum Spin.

Vergleich mit klassischer Elektrodynamik (rotierende Ladungsverteilung, Ladung Q, Masse M, Drehimpuls  $\mathbf{L}$ ) liefert  $\boldsymbol{\mu} = \frac{Q}{M}\mathbf{L} \Rightarrow$  Klassisches Ergebnis entspricht g = 1.

Interpretation des ersten Terms (identisch in der nicht-relativistischen Schrödingergleichung)

$$\frac{(\hat{\mathbf{p}} + e\mathbf{A})^2}{2m} = \underbrace{\frac{\hat{\mathbf{p}}^2}{2m}}_{E_{bin}} + \underbrace{\frac{e}{2m}(\hat{\mathbf{p}}\mathbf{A} + \mathbf{A}\hat{\mathbf{p}}) + \frac{e^2}{2m}\mathbf{A}^2}_{\text{e.m. WW}}$$

Bsp. homogenes **B**-Feld: setze  $\mathbf{A}(x) = -\frac{1}{2}(\mathbf{x} \times \mathbf{B})$ , dann  $\mathbf{B} = \nabla \times \mathbf{A}$ .

$$\hat{\mathbf{p}}\mathbf{A} + \mathbf{A}\hat{\mathbf{p}} = \mathbf{B} \cdot \hat{\mathbf{L}}$$

$$\Rightarrow \text{Erster Term } = \frac{\hat{\mathbf{p}}^2}{2m} + \frac{e}{2m}\mathbf{B} \cdot \hat{\mathbf{L}} + \frac{e^2}{2m}\mathbf{A}^2$$

#### 1.4.5 Weitere Konsequenzen: Spin-Bahn-Kopplung

Höhere Ordnungen im nicht-relativistischen Limes:

- Spin-Bahn-Kopplung  $\sim \mathbf{L} \cdot \mathbf{S}$  (Feinstrukturaufspaltung)
- Darwin-Term
- Korrektur E-kin.

Saubere Herleitung durch systematische Entwicklung in Potenzen von m.  $\frac{1}{m}$  sei eine kleine Größe.  $\rightarrow$  Foldy-Wouthuysen-Transformation/-Bild.

$$(i\not\!\!D-m)\psi = 0$$
  
$$\Leftrightarrow i\partial_t \psi = (-e\Phi + m\gamma^0 - iD_i\gamma^0\gamma^i)\psi = H_D\psi$$

Idee: Unitäre Transformation / neues "Bild", Zerlegung in 2-Spinoren.

$$\psi = e^{-iS}\psi' = e^{-iS}\begin{pmatrix} \psi'_A\\ \psi'_B \end{pmatrix}$$

S hermitesch, eventuell t-abhängig.

Neuer Hamiltonian:

$$i\partial_t \psi' = i\partial_t (e^{iS}\psi) = (i\partial_t e^{iS})\psi + e^{iS}i\partial_t \psi$$

$$= \left[ (i\partial_t e^{iS})e^{-iS} + e^{iS}H_D e^{-iS} \right]\psi'$$

$$H'_D = i(i\dot{S} + \frac{i^2}{2}[S, \dot{S}] + \frac{i^3}{6}[S, [S, \dot{S}]] + \dots) + H_D + i[S, H_D] + \frac{i^2}{2}[S, [S, H_D]] + \dots$$

Idee 2:  $H'_D$  soll blockdiagonal sein in 2-Spinoren (bis zu bestimmter Ordnung)  $\to$  Gleichung für  $\psi'_A$  reicht aus.

Konkret:

$$H_D = m\gamma^0 + (-e\Phi) + \begin{pmatrix} 0 & (\mathbf{p} + e\mathbf{A}) \cdot \boldsymbol{\sigma} \\ (\mathbf{p} + e\mathbf{A}) \cdot \boldsymbol{\sigma} & 0 \end{pmatrix} = \underbrace{m\gamma^0}_{\mathcal{O}(m^1)} + \underbrace{\mathcal{E}}_{\mathcal{O}(m^0)} + \underbrace{\mathcal{O}}_{\mathcal{O}(m^0)}$$

Häufige Umformung:  $\gamma^0 O = -O\gamma^0$  mit ungeradem Operator O.

1. Schritt: arbeite bis  $\mathcal{O}(m^0)$ : Setze  $S = \mathcal{O}(m^{-1})$ 

$$H'_D = H_D + i[S, H_D] + \mathcal{O}(m^{-1}) = m\gamma^0 + \mathcal{E} + \mathcal{O} + i[S, m\gamma^0 + \mathcal{E} + \mathcal{O}] + \mathcal{O}(m^{-1})$$
$$= m\gamma^0 + \mathcal{E} + \mathcal{O} + i[S, m\gamma^0]$$

Lösung:  $S = -\frac{i}{2m}\gamma^0 \mathcal{O}$ 

Damit  $H'_D$  komplett ausrechnen bis  $\mathcal{O}(m^{-2})$ :

$$H'_D = H_D + i[S, H_D] - \dot{S} + \frac{i^2}{2}[S, [S, H_D]] - \frac{i}{2}[S, \dot{S}] + \frac{i^3}{6}[S, [S, [S, H_D]]] + \mathcal{O}(m^{-3})$$

Für die einzelnen Terme finden Wirkung

$$i[S, H_D] = i \left[ -\frac{i}{2m} \gamma^0 \mathcal{O}, m\gamma^0 + \mathcal{E} + \mathcal{O} \right] = -\mathcal{O} + \frac{1}{2m} \gamma^0 [\mathcal{O}, \mathcal{E}] + \frac{1}{m} \gamma^0 \mathcal{O}^2$$

$$-\dot{S} = \frac{i}{2m} \gamma^0 \dot{\mathcal{O}}$$

$$\frac{i}{2} [S, \dot{S}] = -\frac{i}{8m^2} [\mathcal{O}, \dot{\mathcal{O}}]$$

$$\frac{i^2}{2} [S, [S, H_D]] = -\frac{1}{2m} \gamma^0 \mathcal{O}^2 - \frac{1}{8m^2} [\mathcal{O}, [\mathcal{O}, \mathcal{E}]] - \frac{1}{2m^2} \mathcal{O}^3$$

$$\frac{i^3}{3!} [S, [S, [S, H_D]]] = \frac{1}{6m^2} \mathcal{O}^3$$

Der neue Hamiltonian ist nun

$$\begin{split} H_D' &= \underbrace{m\gamma^0 + \mathcal{E} + \frac{1}{2m}\gamma^0\mathcal{O}^2 - \frac{1}{8m^2}[\mathcal{O}, i\dot{\mathcal{O}} + [\mathcal{E}, \mathcal{O}]]}_{\text{gerade} =: H_{D, \text{even}}'} + \\ &= \underbrace{\frac{1}{2m}\gamma^0(i\dot{\mathcal{O}} + [\mathcal{O}, \mathcal{E}]) - \frac{1}{6m^2}\mathcal{O}^3}_{\text{ungerade} =: \mathcal{O}'} \\ &=: H_{D, \text{even}}' + \mathcal{O}' \end{split}$$

2. Schritt: arbeite bis  $\mathcal{O}(m^-1)$ :

In Analogie setzen wir  $\psi' = e^{iS'}\psi''$  mit  $S' = -\frac{i}{2m}\gamma^0\mathcal{O}'$  und erhalten

$$H_D'' = H_{D,\text{even}}' + i[S', \mathcal{E}] - \dot{S}' + \mathcal{O}(m^{-3}) := D_{D,\text{even}} + \mathcal{O}''$$

3. Schritt: arbeite bis  $\mathcal{O}(m^{-2})$ :

Wir setzen wieder  $\psi'' = e^{i-iS''}\psi'''$  mit  $S'' = -\frac{i}{2m}\gamma^0\mathcal{O}'' = \mathcal{O}(m^{-3})$ .

HIER FEHLT NOCH DIE GLEICHUNG FÜR  $H_D^{\prime\prime\prime}$ 

Vollständig ausgerechnet:

$$H_D''' = \underbrace{m\gamma^0 + \mathcal{E} + \frac{1}{2m}\gamma^0\mathcal{O}^2}_{\mathcal{O}(m^{-1})} - \underbrace{\frac{1}{8m^2}[\mathcal{O}, i\dot{\mathcal{O}} + [\mathcal{O}, \mathcal{E}]]}_{\mathcal{O}(m^{-2})}$$

- Terme bis  $\mathcal{O}(m^{-1})$  liefern genau den Limes aus 1.4.4 inkl. des g-2-Terms
- Zusätzliche Terme der relativistischen Korrektur bis  $\mathcal{O}(m^{-2})$

Wir diskutieren diese Terme anhand des Zentralpotentials mit  $\mathbf{A} = 0$  und  $\Psi(\mathbf{x}, t) = \Psi(r)$  mit  $r = |\mathbf{x}|$ . Es ergeben sich die Terme

$$\nabla \Psi(r) = \frac{\mathbf{x}}{r} \frac{\mathrm{d}\Psi}{\mathrm{d}r}$$

$$\mathbf{E} = -\nabla \Psi$$

$$\mathcal{E} = e\Psi$$

$$\mathcal{O} = \begin{pmatrix} 0 & \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{p} \\ \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{p} & 0 \end{pmatrix} = -i \begin{pmatrix} 0 & \boldsymbol{\sigma} \cdot \nabla \\ \boldsymbol{\sigma} \cdot \nabla & 0 \end{pmatrix}$$

$$[\mathcal{O}, \mathcal{E}] = -ie \begin{pmatrix} 0 & \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{E} \\ \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{E} & 0 \end{pmatrix}$$

$$[\mathcal{O}, [\mathcal{O}, \mathcal{E}]] = (-i)(-ie) \begin{pmatrix} [\boldsymbol{\sigma} \cdot \nabla, \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{E}] & 0 \\ 0 & [\boldsymbol{\sigma} \cdot \nabla, \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{E}] \end{pmatrix}$$

$$[\boldsymbol{\sigma} \cdot \nabla, \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{E}] = \sigma^{i} \sigma^{j} (\partial_{i} E^{j} + E^{j} \partial_{i}) - \sigma^{j} \sigma^{i} E^{j} \partial_{i}$$

$$= \nabla \cdot \mathbf{E} + \underbrace{i \boldsymbol{\sigma} \cdot (\nabla \times \mathbf{E})}_{=0} + \underbrace{i^{2} \epsilon^{ijk} \sigma^{k} E^{j} \partial_{i}}_{=2\boldsymbol{\sigma} \cdot (\mathbf{E} \times \boldsymbol{p})}$$

$$= \nabla \cdot \mathbf{E} - \frac{2}{r} \frac{\mathrm{d}\Psi}{\mathrm{d}r} \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{L}$$

Wir finden den nun bis zum  $\mathcal{O}(m^{-2})$  Term blockdiagonalen Hamiltonian

$$H_D''' = \frac{e}{8m^2} \nabla \cdot \mathbf{E} - \frac{e}{2m^2r} \frac{\mathrm{d}\Psi}{\mathrm{d}r} \mathbf{S} \cdot \mathbf{L}$$

Der obere Block ist

$$H_{\text{eff}} = m + H_{\mathcal{O}(m^{-1})} + H_{\mathcal{O}(m^{-2})} + \dots$$

$$H_{\mathcal{O}(m^{-1})} = H_{\text{Pauli}} = -e\Psi + \frac{(\mathbf{p} + e\mathbf{A})^2}{2m} + \frac{e}{2m}\boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{B}$$

$$H_{\mathcal{O}(m^{-2})} = \underbrace{\frac{e}{8m^2}\nabla \cdot \mathbf{E}}_{\text{Darwin-Term}} - \underbrace{\frac{e}{2m^2r}\frac{d\Psi}{dr}\mathbf{S} \cdot \mathbf{L}}_{\text{Spin-Bahn-Kopplung}}$$

Diskussion:

- Darwin-Term: beim Atom  $\nabla \cdot \mathbf{E} = 4\pi \rho_{\mathrm{Kern}} \propto \delta^{(3)}(\mathbf{x})$  ergibt sich eine Korrektur für die s-Orbitale, die am Kern eine endliche Aufenthaltswahrscheinlichkeit haben
- Spin-Bahn-Koppluns: Wegen dieses Terms  $[H_{\text{eff}}, \mathbf{S}] \neq 0$  und  $[H_{\text{eff}}, \mathbf{L}] \neq 0$ , aber  $[H_{\text{eff}}, \mathbf{J}] = 0$ .

# Kapitel 2

# Ununterscheidbare Teilchen

## Bosonen und Fermionen

Klassisch: jedes Teilchen hat eine eindeutige Bahnkurve  $\rightarrow$  prinzipiell daran erkennbar.

QM: keine eindeutige Bahnkurve

#### Fragen

- Existieren "ununterscheidbare Teilchen"?  $\rightarrow$  Ja! (experimenteller Beweis)
- Wie beschreibt man das?  $\rightarrow$  Mehrteilchensysteme, Zustände, Hilberträume/Operatoren
- Nützlicher Formalismus? → Erzeuger/Vernichter, Zweite Quantisierung, Quantenfeldtheorie

#### 2.1 Unterscheidbare Teilchen

#### 2.1.1 Zustände

Basiszustände für zwei Teilchen ohne Wechselwirkung:

Basis für Teilchen 1:  $|n^{(1)}\rangle$ , n = 1, 2, ...

Basis für Teilchen 2:  $|m^{(2)}\rangle$ ,  $m=1,2,\ldots$ 

⇒ vernünftige Annahme: Basiszustände für Teilchen 1+2:

 $|n^{(1)}\rangle|m^{(2)}\rangle$ ,  $n, m = 1, 2, \dots$  "Produktzustände"

Hilbertraum: Teilchen 1 $\mathcal{H}_1^{(1)}$ , Teilchen 2 $\mathcal{H}_1^{(2)}$ . (Oberer Index Teilchenindex, Unterer Index Teilchenzahl)

Teilchen 1+2:  $\mathcal{H}_2 = \mathcal{H}_1^{(1)} \otimes \mathcal{H}_1^{(2)}$  (Produktraum)

•  $\mathcal{H}_2$  enthält sowohl Produktzustände (separabel), z.B.

$$|1^{(1)}\rangle|2^{(2)}\rangle$$

oder

$$(|1^{(1)}\rangle + |3^{(1)}\rangle)(|5^{(2)}\rangle + |7^{(2)}\rangle)$$

aber auch verschränkte Zustände ("entangled"), z.B.

$$\frac{|1^{(1)}\rangle|1^{(2)}\rangle - |2^{(1)}\rangle|2^{(2)}\rangle}{\sqrt{2}}$$

Skalarprodukte "offensichtlich" übertragen

$$\left(\langle \psi^{(1)} | \langle \phi^{(2)} | \right) \left( | \psi'^{(1)} \rangle | \phi'^{(2)} \rangle \right) := \left( \langle \psi^{(1)} | \psi'^{(1)} \rangle \right) \cdot \left( \langle \phi^{(2)} | \phi'^{(2)} \rangle \right)$$

Schreibweise:  $|\psi^{(1)}\rangle|\phi^{(2)}\rangle=|\psi,\phi\rangle$ , Ortsraum-Wellenfunktion:  $|x_1^{(1)}\rangle|x_2^{(2)}\rangle=|x_1,x_2\rangle$ 

$$\langle x_1, x_2 | \psi \rangle =: \psi(x_1, x_2)$$

#### 2.1.2 Observablen/Operatoren

Observable:  $A_2$ : hermitesche Operatoren auf  $\mathcal{H}_2$ 

• Observablen, die nur ein Teilchen betreffen: entsprechen  $A_1^{(1)}$ :

$$\langle \psi^{(1)} | \langle \phi^{(2)} | A_2^{(1)} | \psi'^{(1)} \rangle | \phi'^{(2)} \rangle = \langle \psi^{(1)} | A_1^{(1)} | \psi'^{(1)} \rangle \cdot \langle \phi^{(2)} | \phi'^{(2)} \rangle$$
$$A_2^{(1)} = A_1^{(1)} \otimes \mathbf{1}$$

• Analog: Observable betrifft nur Teilchen 2:

$$B_2^{(2)} = \mathbf{1} \otimes B_1^{(2)}$$

Allgemeine Observable: keine Produktstruktur nötig!  $\to$  WW zwischen Teilchen! Bsp. Coulomb-Potenzial zwischen Teilchen 1 und 2:

$$\langle \psi^{(1)}, \phi^{(2)} | V_2 | \psi^{(1)}, \phi^{(2)} \rangle = \int d^3 x_1 d^3 x_2 \frac{-\alpha}{|\mathbf{x}_1 - \mathbf{x}_2|} |\psi(\mathbf{x}_1)|^2 |\phi(\mathbf{x}_2)|^2$$

$$\implies V_2 = \int d^3 x_1 d^3 x_2 (|\mathbf{x}_1^{(1)}\rangle \langle \mathbf{x}_1^{(1)} | \otimes |\mathbf{x}_2^{(2)}\rangle \langle \mathbf{x}_2^{(2)} |) \frac{-\alpha}{|\mathbf{x}_1 - \mathbf{x}_2|}$$

Hamiltonian:

$$H_2 = H_1^{(1)} \otimes \mathbf{1} + \mathbf{1} \otimes H_1^{(2)} + H_{WW}^{(1,2)}$$

# 2.2 Identische/Ununterscheidbare Teilchen

#### 2.2.1 Prinzipien

Exp: Pauliprinzip, Fermigas, Gibbs Paradoxon (keine Mischungsentropie wenn gleichatomige Gase gemischt werden)

Bisheriger Formalismus reicht nicht aus, da die bisherigen Zustände zu detailliert sind (Zuordnung des Teilchenindexes ist überflüssig)

Fundamentale Beobachtungstatsache / Postulat Zustände eines Systems ununterscheidbarer Teilchen sind gegenüber Vertauschung der Teilchenindizes generell symmetrisch oder generell antisymmetrisch.

**Bosonen** (Spin ganzzahlig)  $|...\psi, \phi...\rangle = +|...\phi, \psi...\rangle$ 

**Fermionen** (Spin halbzahlig)  $|...\psi, \phi...\rangle = -|...\phi, \psi...\rangle$ 

#### 2.2.2 Zustände

N-Teilchen Hilbertraum  $\mathcal{H}_N = \mathcal{H}_1 \otimes \ldots \otimes \mathcal{H}_N$ 

Permutationsoperator  $P_{ij}$ :

$$P_{ij}|...\psi^{(i)}...\phi^{(j)}...\rangle = |...\phi^{(i)}...\psi^{(j)}...\rangle$$

$$(P_{ij})^2 = \mathbf{1}, (P_{ij})^{\dagger} = P_{ij}$$

(Anti-)symmetrischer Hilbertraum:

- $\mathcal{H}_N^{(+)}$  Teilchenraum mit  $P_{ij}|\phi^{(+)}\rangle=|\phi^{(+)}\rangle$
- $\mathcal{H}_N^{(-)}$  Teilchenraum mit  $P_{ij}|\phi^{(-)}\rangle = -|\phi^{(-)}\rangle$

#### Bsp. 2 Bosonen

- Basis  $\mathcal{H}_1$ :  $|n\rangle$
- Basis  $\mathcal{H}_2$ :  $|n^{(1)}, m^{(2)}\rangle$
- Basis

$$\mathcal{H}_2^{(+)}: \frac{|n^{(1)}m^{(2)}\rangle + |m^{(1)}n^{(2)}\rangle}{\sqrt{2}} =: |n,m\rangle^{(+)}$$

Bsp. 2 Fermionen (Vernachlässige Spin)

• Basis

$$\mathcal{H}_{2}^{(-)}: \frac{|n^{(1)}m^{(2)}\rangle - |m^{(1)}n^{(2)}\rangle}{\sqrt{2}} =: |n,m\rangle^{(-)}$$

Bsp. 2 Fermionen (Mit Spin)

- Basis  $\mathcal{H}_1$ :  $|n^{\uparrow}\rangle$ ,  $|n^{\downarrow}\rangle$
- Basis  $\mathcal{H}_2$ : Vier Kombinationen von n und m für verschiedene Spineinstellungen oder äquivalent:

$$|n^{(1)}m^{(2)}\rangle\otimes|\uparrow\uparrow\rangle,|n^{(1)}m^{(2)}\rangle\otimes\left(\frac{|\uparrow\downarrow\rangle+|\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}}\right),|n^{(1)}m^{(2)}\rangle\otimes|\downarrow\downarrow\rangle,|n^{(1)}m^{(2)}\rangle\otimes\left(\frac{|\uparrow\downarrow\rangle-|\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}}\right)$$

• 
$$\mathcal{H}_{2}^{(1)}$$
:

$$\frac{|n^{(1)}m^{(2)}\rangle - |m^{(1)}n^{(2)}\rangle}{\sqrt{2}} \otimes \begin{cases} \frac{|\uparrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}} \\ \frac{|\uparrow\downarrow\rangle + |\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}} \\ |\downarrow\downarrow\rangle \end{cases}$$
$$\frac{|n^{(1)}m^{(2)}\rangle + |m^{(1)}n^{(2)}\rangle}{\sqrt{2}} \otimes \frac{|\uparrow\downarrow\rangle - |\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}}$$

Folgerung: Selber Ort unmöglich, wenn Spins gleich.

**Frage:** Sind obige Zustände eine Basis? Wie konstruiert man allgemein eine Basis von  $\mathcal{H}_N^{(\pm)}$ ?

**Antwort:** Nimm Basis aus Produktzuständen von  $\mathcal{H}_N$ , symmetrisiere/antisymmetrisiere jedes Basiselement (wie für N=2 genutzt).

Def. Symmetrisierungsoperator

$$S_N^{(\pm)} := \frac{1}{N!} \sum_{\mathcal{P}} (\pm 1)^{\mathcal{P}} \mathcal{P}$$

mit Permutationsoperator  $\mathcal{P}$  (beliebiges Produkt von  $P_{ij}$ -Operatoren).

Es gilt:

(a) 
$$P_{ij}S_N^{(\pm)} = \frac{1}{N!} \sum_{\mathcal{P}} (\pm)^{\mathcal{P}} P_{ij} \mathcal{P} = \pm S_N^{(\pm)} = S_N^{(\pm)} P_{ij}$$

(b) 
$$\mathcal{P}S_{N}^{(\pm)} = (\pm 1)^{\mathcal{P}}S_{N}^{(\pm)}$$

(c)  $S_N^{(\pm)}$  ist hermitesch.

(d) 
$$S_N^{(\pm)} S_N^{(\pm)} = S_N^{(\pm)}$$

 $S_N^{(\pm)}$  sind hermitesche Projektionsoperatoren auf  $\mathcal{H}_N^{(\pm)}$ .

#### Konstruktion einer Basis

- Nimm Basis von  $\mathcal{H}_N$ aus Produktzuständen:  $|n_1^{(1)}n_2^{(2)}\cdots n_N^{(N)}\rangle$
- Def.  $S_N^{(\pm)} | n_1^{(1)} n_2^{(2)} \cdots n_N^{(N)} \rangle =: | n_1 \cdots n_N \rangle^{(\pm)}$
- Nimm beliebigen Zustand  $|\psi_N^{\pm}\rangle \in \mathcal{H}_N^{\pm}$

$$\implies |\psi_N^{\pm}\rangle \in \mathcal{H}_N,$$

$$P_{ij}|\psi_N^{\pm}\rangle = \pm |\psi_N^{\pm}\rangle \implies S_N^{\pm}|\psi_N^{\pm}\rangle = +|\psi_N^{\pm}\rangle$$

$$\implies |\psi_N^{\pm}\rangle = S_N^{\pm} \left(\int |n_1^1 \dots n_N^N\rangle \langle n_1^1 \dots n_N^N| \right) \left(S_N^{\pm}\right)^{\dagger} |\psi_N^{\pm}\rangle$$

$$= \sum \int \underbrace{|n_1 \dots n_N\rangle}_{\text{Basiszustände}} \underbrace{\langle n_1 \dots n_N|\psi_N^{\pm}\rangle}_{\text{Koeffizienten}}$$

In der Tat stimmt die obige Antwort und die Basis ist durch die obige Gleichung gegeben.

• Normierung: per Konstruktion gilt die Vollständigkeitsrelation

$$\mathbf{1}_{\mathcal{H}_N^{\pm}} = \int |n_1 \dots n_N\rangle^{\pm} \langle n_1 \dots n_N|^{\pm}$$

wegen  $S_N^{\pm}S_N^{\pm}=S_N^{\pm}$  aber anders normiert als im 2-Teilchen-Beispiel.

#### Observablen, weitere Motivation für Symmetrisierungspostulate

System aus N identischen Teilchen,  $A_N$  sei sinnvolle Observable,  $|\psi_N\rangle$  und  $|\phi_N\rangle$  seien sinnvolle Zustände.

- $|\psi_N\rangle$  und  $P_{ij}|\psi_N\rangle$  "bedeuten das selbe"
- Sinnvolle Annahme für die Observablen

$$\langle \psi_N | A_N | \psi_N \rangle = \langle \psi_N | P_{ij} A_N P_{ij} | \psi_N \rangle$$
  
 $\implies A_N = P_{ij} A_N P_{ij} \implies [A_N, P_{ij}] = 0$ 

für jede sinnvolle Observable auf dem Raum der sinnvollen Zustände.

• Spezielle Observable  $A_N := |\psi_N\rangle\langle\psi_N|$  ergibt

$$P_{ij}A_N|\psi_N\rangle = A_N P_{ij}|\psi_N\rangle \iff (P_{ij}|\phi_N\rangle)\langle\phi_N|\psi_N\rangle = |\phi_N\rangle\langle\phi_N|P_{ij}|\psi_N\rangle$$

Woraus schließlich folgt dass

$$\iff P_{ij}|\phi_N\rangle = \lambda|\phi_N\rangle \implies \lambda = \pm 1$$

.

- Das Symmetrisierungspostulat wird hierdurch suggestiert. Das Postulat selbst ist noch etwas stärker, denn es besagt, dass für jede Teilchensorte genau nur ein Vorzeichen erlaubt ist.
- Beispiele für Observablen

2 Teilchen unterscheidbar	$m{x}_1, m{x}_2;  m{p}_1, m{p}_2;  H = rac{m{p}_1^2}{2m} + rac{m{p}_2^2}{2m};  m{L}_1, m{L}_2, m{L}_{ m ges}$
	$H$ sinnvoll, $\boldsymbol{x}_1, \boldsymbol{x}_2$ nicht sinnvoll
2 Teilchen ununterscheidbar	$x_1 - x_2$ nicht sinnvoll,
	aber $x_1 + x_2$ , $(x_1 - x_2)^2$ , $ x_1 - x_2 ^2$ , $x_1x_2$ sinnvoll

- Vollständiges System kommutierender Observablen ist kompliziert.
- Oft möglich: Rechnen nicht direkt mit  $\mathcal{H}_N^{\pm}$  sondern in  $\mathcal{H}$  und mit einzelnen Observablen und am Ende: Spezialisieren/Einschränken auf symmetrische bzw. antisymmetrische Zustände.

# 2.3 Einfache Anwendungen

#### 2.3.1 Grund- und angeregte Zustände

N Teilchen ohne Wechselwirkung;

- 1. Unterscheidbar: z.B. die Elektronen im He-Atom
- 2. Fermionen: z.B. Elektronen im Metall
- 3. Bosonen: mehrere H-Atome

Beispiel: Alle Teilchen im Potential mit möglichen Energien  $e_1, e_2, e_3, \ldots$  und Eigenzuständen  $|1\rangle, |2\rangle, |3\rangle, \ldots$ 

- 1. Grundzustand  $|1^1, 1^2\rangle$ ,  $E = 2e_1$ 
  - 1. Angeregter Zustand  $|1^12^2\rangle$  oder  $|2^11^2\rangle$ ,  $E=e_1+e_2$  2-fach entartet.
- 2. Grundzustand N:  $|1, 2, ..., N\rangle^-$ ,  $E = e_1 + e_2 + ... + e_N$  nicht entartet.  $e_N$  ist die maximale besetzte Energie im Grundzustand, genannt Fermienergie
  - 1. Angeregter Zustand:  $|1, 2, \dots, N-1, N+1\rangle^-$  nicht entartet!  $\Delta E = e_{N+1} e_N$
- 3. Grundzustand N:  $|1, 1, \ldots, 1\rangle^+$ ,  $E = Ne_1$ 
  - 1. Angeregter Zustand:  $|2,1,\ldots,1\rangle$  nicht entartet!  $\Delta E = e_2 e_1$

#### 2.3.2 Direkter Prozess vs. Austauschterm

Zwei Teilchen:  $|\psi\rangle$ ,  $|\phi\rangle$   $\longrightarrow$  Prozess  $\longrightarrow$   $|n\rangle$ ,  $|m\rangle$ 

Anfangszustand  $|i\rangle \longrightarrow \text{Endzustand } |f\rangle$ . Frage: Was ist die Wahrscheinlichkeit?

$$P_{i \to f} = |A_{i \to f}|^2$$

Unterscheidbar: (entweder nur links oder nur rechts):

• "direkt":

$$A_{i\rightarrow f}^d = \langle n^{(1)} m^{(2)} | \psi^{(i)} \phi^{(2)} \rangle = \langle n | \psi \rangle \langle m | \phi \rangle$$

• "Austauschterm":

$$A_{i \to f}^a = \langle m^{(1)} n^{(2)} | \psi^{(1)} \phi^{(2)} \rangle = \langle m | \psi \rangle \langle n | \phi \rangle$$

• Gesamtwahrscheinlichkeit: "entweder  $\langle nm|$  oder  $\langle mn|$ "

$$P_{i \to f} = |A_{i \to f}^d|^2 + |A_{i \to f}^a|^2$$

Bosonen:

$$\begin{split} |i\rangle &= \frac{|\psi\phi\rangle + |\phi\psi\rangle}{\sqrt{2}} \qquad |f\rangle = \frac{|nm\rangle + |mn\rangle}{\sqrt{2}} \\ A_{i\to f} &= \langle f|i\rangle = \frac{1}{2} \left( \langle \psi|n\rangle \langle \phi|m\rangle + \langle \phi|n\rangle \langle \psi|m\rangle \right) \cdot 2 = A^d_{i\to f} + A^a_{i\to f} \\ P_{i\to f} &= \left| A^d_{i\to f} + A^a_{i\to f} \right|^2 \end{split}$$

Fermionen (Analog):

$$P_{i \to f} = \left| A_{i \to f}^d - A_{i \to f}^a \right|^2$$

Spezialfall n = m: (Beide Teilchen gehen in den selben Zustand über)

- Fermionen:  $P_{i \to f} = 0$
- Bosonen:  $P_{i\to f} = 2|A^d_{i\to f}|^2$  (Doppelt so groß wie bei unterscheidbaren Teilchen)

#### 2.3.3 Wasserstoffmolekül H<sub>2</sub>

Chemische Bindung, gewisser Atomabstand R minimiert die Energie. Austauschwechselwirkung sehr wichtig  $\rightarrow$  Orts-Wellenfunktion.

Im Grundzustand: Orts-Wellenfunktion symmetrisch, Spin antisymmetrisch.

Annahme/Näherung: Kerne fixiert im Abstand R, Positionen der Kerne a und b, Elektronen 1 und 2

$$H = \frac{\mathbf{p}_1^2}{2m} + \frac{\mathbf{p}_2^2}{2m} - \alpha \left( \frac{1}{r_{1a}} + \frac{1}{r_{2a}} + \frac{1}{r_{1b}} + \frac{1}{r_{2b}} - \frac{1}{r_{12}} - \frac{1}{R} \right)$$

$$H = H_{1,a} + H_{2,b} - \alpha \left( \frac{1}{r_{1b}} + \frac{1}{r_{2a}} - \frac{1}{r_{12}} - \frac{1}{R} \right)$$

H-Atom-Zustände, Struktur der 2-Elektron-Zustände.

#### Erinnerung H-Atom:

Quantenzahlen  $n, l, m: \psi_{nlm} \sim R_{nl}(r)Y_{lm}(\theta, \varphi)$ 

Grundzustand:

$$\psi_{100} = \frac{2}{\sqrt{4\pi}} a_B^{-\frac{3}{2}} e^{-\frac{r}{a_B}}$$

(Bohrscher Radius  $a_B = \frac{1}{\alpha m}$ ).

Energien:  $E_1 = -\frac{\alpha^2 m}{2}$ ,  $E_n = \frac{E_1}{n^2}$  (Zusätzlich ungebundene Zustände mit E > 0)

#### H-Atom mit Proton im Punkt $R_a$

Selbe Energie-EW, Eigenzustände:  $\psi_a(\mathbf{x}) = \psi_{\text{Ursprung}}(\mathbf{x} - \mathbf{R}_a)$ 

**2-Elektron-Zustände** 2 Basen von 1-T.-Zuständen um Proton  $a | \psi_a, nlm \rangle$  und um Proton  $b | \psi_b, nlm \rangle$  Basis von 2-Teilchen-Zuständen (antisymmetrisch):  $\mathcal{H}_2^{(-)}$ :

$$|\psi_{a,nlm}, \psi_{b,n'l'm'}\rangle^{(-)} \otimes \begin{cases} |\uparrow\uparrow\rangle \\ \frac{|\uparrow\downarrow\rangle + |\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}} \\ |\downarrow\downarrow\rangle \end{cases}$$
$$|\psi_{a,nlm}, \psi_{b,n'l'm'}\rangle^{(+)} \otimes \left(\frac{|\uparrow\downarrow\rangle - |\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}}\right)$$

Spinoperator kommutiert mit Hamiltonian, des Weiteren:  $[S^2, S_z] = 0$ . Simultane Eigenzustände:

$$|SM\rangle$$
  $S^2|SM\rangle = S(S+1)|SM\rangle$   $S_z|SM\rangle = M|SM\rangle$ 

Spin-Notation:

$$\begin{aligned} |1,1\rangle &:= |\uparrow\uparrow\rangle \\ |1,0\rangle &:= \frac{|\uparrow\downarrow\rangle + |\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}} \\ |1,-1\rangle &:= |\downarrow\downarrow\rangle \\ |0,0\rangle &:= \frac{|\uparrow\downarrow\rangle - |\downarrow\uparrow\rangle}{\sqrt{2}} \end{aligned}$$

Damit Basis:

Ort antisymmetrisch, Spin S = 1:  $|\psi_{a,nlm}, \psi_{b,n'l'm'}\rangle^{(-)} \otimes |1, M\rangle$ Ort symmetrisch, Spin S = 0:  $|\psi_{a,nlm}, \psi_{b,n'l'm'}\rangle^{(+)} \otimes |0, 0\rangle$ 

Idee zur Lösung des H<sub>2</sub>-Moleküls:

- Ziel: Grundzustandsenergie? Optimaler Abstand R?
- Annahme/Näherung: obigen Basiszustände sind Eigenzustände des vollen Moleküls (d.h. WW klein, H-Atome nur wenig beeinflusst)
- Variationsprinzip: Ansatz sinnvoller Zustände  $|\psi_{\text{sinnvoll}}\rangle$

$$E_{var} = \frac{\langle \psi_{\text{sinnvoll}} | H | \psi_{\text{sinnvoll}} \rangle}{\langle \psi_{\text{sinnvoll}} | \psi_{\text{sinnvoll}} \rangle}$$

Auf jeden Fall:  $E_{var} \geq E_{Grundzustand}$  (Gleichheit bei guter Wahl)

#### Heitler-London-Näherung

Wähle  $|\psi_{\text{sinnvoll}}\rangle := |\psi\rangle^{(\pm)} = |\phi_a, \phi_b\rangle^{(\pm)} \otimes |SM\rangle$ , wobei  $\phi_a$  und  $\phi_b$  die Grundzustände bezüglich der einzelnen H-Atome sind. Bei folgenden Matrixelementen:  $\langle SM|SM\rangle = 1$  trägt nicht weiter bei  $\to$  ab jetzt nur noch Ortsraum betrachten.

$$\langle \boldsymbol{x} | \phi_{a,b} \rangle = \frac{2}{\sqrt{4\pi}} a_B^{-\frac{3}{2}} e^{-\frac{|\boldsymbol{x} - \boldsymbol{R}_{a,b}|}{a_B}}$$

Längere Rechnung ( $\psi^{(\pm)}$  einsetzen und bekannte Skalarproduktrelationen, Normierung ausnutzen und beim Matrixelement auf Eigenzustände von Teilen des Hamiltonians achten):

(a) 
$$\langle \psi^{(\pm)} | \psi^{(\pm)} \rangle = 1 \pm |L_{ab}|^2$$
 mit  $L_{ab} = \langle \phi_a | \phi_b \rangle = \int d^3x \; \phi_a(\mathbf{x}) \phi_b(\mathbf{x}) \; (\ddot{\mathbf{U}} \text{berlapp}).$ 

(b) 
$$\langle \psi^{(\pm)} | H | \psi^{(\pm)} \rangle = \langle \phi_a^{(1)} \phi_b^{(2)} | H | \phi_a^{(1)} \phi_b^{(2)} \rangle \pm \langle \phi_a^{(1)} \phi_b^{(2)} | H | \phi_b^{(1)} \phi_a^{(2)} \rangle$$

Diagonalterm:

$$\langle \phi_a^{(1)} \phi_b^{(2)} | H | \phi_a^{(1)} \phi_b^{(2)} \rangle = 2E_1 + C_{ab}$$

mit Coulomb-Zusatzenergie

$$C_{ab} = \frac{\alpha}{R} - \alpha \int d^3x \, |\phi_a(\mathbf{x})|^2 \frac{1}{|\mathbf{x} - \mathbf{R}_b|}$$
$$- \alpha \int d^3x \, |\phi_b(\mathbf{x})|^2 \frac{1}{|\mathbf{x} - \mathbf{R}_a|}$$
$$+ \alpha \int d^3x_1 \, d^3x_2 \frac{|\phi_a(\mathbf{x}_1)|^2 |\phi_b(\mathbf{x}_2)|^2}{|\mathbf{x}_1 - \mathbf{x}_2|}$$

Off-Diagonalterm:

$$\langle \phi_a^{(1)} \phi_b^{(2)} | H | \phi_b^{(1)} \phi_a^{(2)} \rangle = 2E_1 |L_{ab}|^2 + A_{ab}$$

mit Austauschterm

$$A_{ab} = \frac{\alpha}{R} |L_{ab}|^2 - \alpha L_{ab}^* \int d^3 x \, \frac{\phi_a^*(\boldsymbol{x})\phi_b(\boldsymbol{x})}{|\boldsymbol{x} - \boldsymbol{R}_a|}$$
$$- \alpha L_{ab} \int d^3 x \, \frac{\phi_a(\boldsymbol{x})\phi_b^*(\boldsymbol{x})}{|\boldsymbol{x} - \boldsymbol{R}_b|}$$
$$+ \alpha \int d^3 x_1 \, d^3 x_2 \frac{\phi_a^*(\boldsymbol{x}_1)\phi_b(\boldsymbol{x}_1)\phi_b^*(\boldsymbol{x}_2)\phi_a(\boldsymbol{x}_2)}{|\boldsymbol{x}_1 - \boldsymbol{x}_2|}$$

Damit

$$E_{var}^{(\pm)} = 2E_1 + \frac{C_{ab} \pm A_{ab}}{1 \pm |L_{ab}|^2}$$

numerisch ausrechnen!

Stabile Bindung? Für welches R?

### 2.4 Erzeugungs- und Vernichtungsoperatoren

#### 2.4.1 Fock-Raum

Der Fock-Raum ist ein Zustandsraum, der sowohl 1-Teilchen-, also auch Mehr-Teilchen-Zustände enthält.

Start wie bisher: 1-Teilchenraum  $\mathcal{H}_1$ , Basis  $|n\rangle$  sei gegeben.

Nun füge hinzu:

- "Vakuumzustand"  $|0\rangle$  (Nicht Nullvektor!),  $\langle 0|0\rangle=1$ 
  - $\rightarrow$  Vakuum-Hilbertraum  $\mathcal{H}_0 = \{c|0\rangle, c \in \mathbb{C}\}$
- "Fockraum"

Bosonen:  $\mathcal{F} := \mathcal{H}_0 \oplus \mathcal{H}_1 \oplus \mathcal{H}_2^{(+)} \oplus \mathcal{H}_3^{(+)} \oplus \dots$ Fermionen:  $\mathcal{F} := \mathcal{H}_0 \oplus \mathcal{H}_1 \oplus \mathcal{H}_2^{(-)} \oplus \mathcal{H}_3^{(-)} \oplus \dots$ 

Basis von  $\mathcal{F}$ :

– Vakuum:  $|0\rangle$ 

- 1-Teilchen:  $|n\rangle$ 

- 2-Teilchen:  $|n_1 n_2\rangle^{(\pm)}$ 

- 3-Teilchen:  $|n_1n_2n_3\rangle^{(\pm)}$ 

Skalarprodukte:

$$\langle N\text{-Teilchen-Zustand}|M\text{-Teilchen-Zustand}\rangle = \begin{cases} 0 & N \neq M \\ \text{wie gehabt} & N = M \end{cases}$$

#### 2.4.2 Erzeuger/Vernichter für Bosonen

Erzeugungsoperator  $a_n^{\dagger}$  "erzeugt ein zusätzliches Teilchen im Basiszustand  $|n\rangle$ "

$$a_n^\dagger: \mathcal{H}_N^{(+)} \to \mathcal{H}_{N+1}^{(+)} \qquad a_n^\dagger |0\rangle = |n\rangle \qquad a_n^\dagger |m\rangle = \sqrt{2} |nm\rangle^{(+)} \qquad a_n^\dagger |mk\rangle^{(+)} = \sqrt{3} |nmk\rangle^{(+)}, \qquad \dots$$

Jeder Basiszustand des Fockraums lässt sich durch mehrfache Anwendung des Erzeugers auf das Vakuum gewinnen.

$$|n_1, ..., n_N\rangle^{(+)} = \frac{1}{\sqrt{N!}} a_{n_1}^{\dagger} \cdots a_{n_N}^{\dagger} |0\rangle$$

Vertauschungsrelationen Nimm einen beliebigen Basiszustand aus  $\mathcal{F}$ 

$$a_{n_1}^{\dagger} a_{n_2}^{\dagger} | m_1, ..., m_N \rangle^{(+)} = \sqrt{(N+1)(N+2)} | n_1 n_2 m_1, ..., m_N \rangle^{(+)}$$
  
$$a_{n_2}^{\dagger} a_{n_1}^{\dagger} | m_1, ..., m_N \rangle^{(+)} = \sqrt{(N+1)(N+2)} | n_2 n_1 m_1, ..., m_N \rangle^{(+)}$$

$$\Rightarrow [a_{n_1}^\dagger, a_{n_2}^\dagger] = 0 \qquad \text{(F\"{u}r Bosonen)}$$

Vernichtungsoperator  $a_n := (a_n^{\dagger})^{\dagger}$ 

$$a_n|0\rangle = 0$$

$$a_n|m\rangle = \begin{cases} 0 & n \neq m \\ |0\rangle & n = m \text{ (und Zustände normiert)} \end{cases}$$

$$a_n|m_1, ..., m_N\rangle^{(+)} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{i=1}^N \delta_{nm_i}|m_1...m_{i-1}m_{i+1}...m_N\rangle^{(+)}$$

#### Vertauschungsrelation

$$a_n a_m^{\dagger} |m_1 ... m_N\rangle^{(+)} = a_n \sqrt{N+1} |m m_1 ... m_N\rangle^{(+)} = \delta_{nm} |m_1 ... m_N\rangle + \sum_{i=1}^{N} \delta_{nm_i} |m m_1 ... m_{i-1} m_{i+1} ... m_N\rangle^{(+)}$$
$$a_m^{\dagger} a_n |m_1 ... m_N\rangle^{(+)} = \sum_{i=1}^{N} \delta_{nm_i} |m m_1 ... m_{i-1} m_{i+1} ... m_N\rangle^{(+)}$$

Differenz enthält nur  $\delta_{nm}$ -Term.

$$[a_n, a_m^{\dagger}] = \delta_{nm} := \langle n | m \rangle$$
$$[a_n^{\dagger}, a_m^{\dagger}] = 0$$
$$[a_n, a_m] = 0$$

Diese Vertauschungsrelationen beschreiben die Bose-Natur der Teilchen.

#### 2.4.3 Erzeuger/Vernichter für Fermionen

Erzeugungsoperator

$$c_n^{\dagger}: \mathcal{H}_N^{(-)} \to \mathcal{H}_{N+1}^- \qquad c_n^{\dagger} |0\rangle = |n\rangle \qquad c_n^{\dagger} |m\rangle = \sqrt{2} |nm\rangle^{(-)} \qquad \dots$$

$$|n_1, ..., n_N\rangle^{(-)} = \frac{1}{\sqrt{N!}} c_{n_1}^{\dagger} \cdots c_{n_N}^{\dagger} |0\rangle$$

Vernichter:  $c_n := (c_n^{\dagger})^{\dagger}$ 

Vertauschungsrelationen Vorgehen analog zu Bosonen.

$$\{c_{n_1}^{\dagger} c_{n_2}^{\dagger}\} = 0$$

$$c_n |m_1 ... m_N\rangle^{(-)} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{i=1}^{N} (-1)^{i-1} \delta_{nm_i} |m_1 ... m_{i-1} m_{i+1} ... m_N\rangle^{(-)}$$

$$\{c_n, c_m^{\dagger}\} = \delta_{nm} := \langle n|m\rangle$$

$$\{c_n^{\dagger}, c_m^{\dagger}\} = 0$$

$$\{c_n, c_m\} = 0$$

Diese Vertauschungsrelationen beschreiben die Fermi-Statistik.

#### 2.4.4 Besetzungszahldarstellung

1.-T.-Basiszustände  $|\psi_n\rangle$ , Mehr-T.-Zustände z.B.  $a_{\psi_{n_1}}^\dagger a_{\psi_{n_2}}^\dagger a_{\psi_{n_3}}^\dagger |0\rangle = \sqrt{3!} |\psi_{n_1}\psi_{n_2}\psi_{n_3}\rangle$ 

Äquivalente Charakterisierung: "... Teilchen mit Zustand  $\psi_i$ "  $\to Besetzungszahldarstellung$  (Nur sinnvoll für sym./antisym. Zustände, mit abzählbarer Basis)

$$|\psi_1\psi_3\psi_6\rangle^{(\pm)} = |1,0,1,0,0,1,0,0,...\rangle$$

Häufig andere Normierung genutzt:

Bsp:

$$a_{\psi_{1}}^{\dagger} a_{\psi_{2}}^{\dagger} a_{\psi_{3}}^{\dagger} |0\rangle = \sqrt{3!} |\psi_{1} \psi_{3} \psi_{6}\rangle^{(\pm)}$$

$$|\psi_{1} \psi_{3} \psi_{6}\rangle^{(\pm)} = \frac{1}{3!} \sum_{\mathcal{P}} (\pm 1)^{\mathcal{P}} |\psi_{1} \psi_{3} \psi_{6}\rangle$$

$$\langle \psi_{1} \psi_{3} \psi_{6} | \psi_{1} \psi_{3} \psi_{6}\rangle^{(\pm)} = \frac{1}{3!}$$

$$a_{\psi_{1}}^{\dagger} a_{\psi_{1}}^{\dagger} a_{\psi_{5}}^{\dagger} |0\rangle = \sqrt{3!} |\psi_{1} \psi_{1} \psi_{5}\rangle^{(+)}$$

$$|\psi_{1} \psi_{1} \psi_{5}\rangle^{(+)} = \frac{1}{3!} \sum_{\mathcal{P}} |\psi_{1} \psi_{1} \psi_{5}\rangle$$

$$\langle \psi_{1} \psi_{1} \psi_{5} | \psi_{1} \psi_{1} \psi_{5}\rangle^{(+)} = \frac{2!}{3!}$$

Allgemein:

- Falls jeder Zustand maximal einfach besetzt ist, dann Umnormierung mit  $\sqrt{N!}$
- Falls Zustände Besetzungszahlen  $n_1, n_2, ...,$  haben, dann Umnormierung mit

$$\sim \sqrt{\frac{N!}{n_1!n_2!...}}$$

#### Besetzungszahldarstellung normiert

$$|n_1, n_2, \ldots\rangle = \pm \cdots \frac{\left(a_{\psi_2}^{\dagger}\right)^{n_2}}{\sqrt{n_2!}} \frac{\left(a_{\psi_1}^{\dagger}\right)^{n_1}}{\sqrt{n_1!}} |0\rangle$$

Vorzeichen für Bosonen immer +.

#### 2.4.5 Formulierung von Observablen

Immer entweder Bose/Fermi aber immer mit  $a^{\dagger}/a$ 

Nehme direkte normierte Basis  $|\psi_n\rangle$ 

Besetzungszahloperator:

$$\hat{n}_{\psi_k} := a_{\psi_k}^{\dagger} a_{\psi_k}$$
$$\hat{n}_{\psi_k} |0\rangle = 0$$

Vertauschungsrelation:

$$\begin{split} \hat{n}_{\psi_k} a_{\psi_l}^\dagger &= a_{\psi_k}^\dagger a_{\psi_k} a_{\psi_l}^\dagger = a_{\psi_l}^\dagger \hat{n}_{\psi_k} + \delta_{kl} a_{\psi_l}^\dagger \\ [\hat{n}_{\psi_k}, a_{\psi_l}^\dagger] &= \delta_{kl} a_{\psi_l}^\dagger \qquad [\hat{n}_{\psi_k}, \left(a_{\psi_l}^\dagger\right)^{n_l}] = n_l \delta_{kl} \left(a_{\psi_l}^\dagger\right)^{n_l} \end{split}$$

$$\hat{n}_{\psi_k}|n_1, n_2, ..., n_k, ...\rangle = n_k|n_1, n_2, ..., n_k, ...\rangle$$

Teilchenzahloperator:

$$N := \sum_k \hat{n}_{\psi_k}$$

Nebenrechnung:

$$a_{\psi_k}^{\dagger} a_{\psi_l} |\psi_{n_1}, ..., \psi_{n_N}\rangle^{(\pm)} = \sum_{m=1}^{N} \delta_{ln_m} |\psi_{n_1}, ..., \psi_k, ..., \psi_{n_N}\rangle^{(\pm)}$$

(wobei  $\psi_k$  den Zustand  $\psi_{n_m}$  ersetzt)

Einteilchenobservablen: z.B. kinetische Energie:

$$T_1 = \frac{\mathbf{p}^2}{2m}$$

$$T_N = \sum_{m=1}^{N} T_1^{(m)}$$

Matrixelement zw. 1-T.-Zuständen

$$\langle \psi_k | T_1 | \psi_l \rangle =: T_{kl}$$

$$T_1 | \psi_l \rangle = \sum_k T_{kl} | \psi_k \rangle$$

Wirkung auf N-T.-Zustand:

$$T_N |\psi_{n_1}...\psi_{n_N}\rangle^{(\pm)} = \sum_{m=1}^N \sum_k T_{kn_m} |\psi_{n_1},...,\psi_k,...,\psi_{n_N}\rangle^{(\pm)}$$

Vergleich mit Nebenrechnung:

$$T_N = \sum_{k,l} T_{kl} \ a_{\psi_k}^{\dagger} a_{\psi_l}$$

**Zwei-Teilchen-Observablen** (z.B. Coulomb-Potential zwischen Teilchen i,j)

$$V_2^{(ij)}: \langle \psi_{k_1} \psi_{k_2} | V_2^{(12)} | \psi_{l_1} \psi_{l_2} \rangle =: V_{k_1, k_2, l_1, l_2}$$

$$V = \frac{1}{2} \sum_{i \neq j} V_2^{(ij)}$$

analog

$$V = \frac{1}{2} \sum_{k_1 k_2 l_1 l_2} V_{k_1, k_2, l_1, l_2} a_{\psi_{k_1}}^{\dagger} a_{\psi_{k_2}}^{\dagger} a_{\psi_{l_2}} a_{\psi_{l_1}}$$

Beispiel Impulsbasis:

Nicht diskret, sondern kontinuierlich. Impuls-EZ für 1 Teilchen  $|\mathbf{p}\rangle$ , W.fkt  $\langle \mathbf{x}|\mathbf{p}\rangle = \frac{1}{\sqrt{2\pi}^3}e^{i\mathbf{p}\cdot\mathbf{x}}$ 

$$\langle \mathbf{p}' | \mathbf{p} \rangle = \delta^{(3)}(\mathbf{p} - \mathbf{p}')$$

Erzeuger/Vernichter, kontinuierlicher Index:

$$[a_{\mathbf{p}}, a_{\mathbf{p}'}^{\dagger}] = \delta^{(3)}(\mathbf{p} - \mathbf{p}')$$

Alles analog mit  $\sum_{k,l} \to \int d^3p \, d^3p'$ 

$$T = \int d^3p \, d^3p' \, \frac{\mathbf{p}^2}{2m} \, \delta^{(3)}(\mathbf{p} - \mathbf{p}') a_{\mathbf{p}'}^{\dagger} a_{\mathbf{p}}$$

$$T = \int \mathrm{d}^3 p \, \frac{\mathbf{p}^2}{2m} \, a_{\mathbf{p}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}}$$

 $\hbox{2-Teilchen-Potentiale in Impuls$  $basis:} \\$ 

im Ortsraum:  $V_2^{(12)} = V(\mathbf{x}_1 - \mathbf{x}_2)$ :

$$V = \frac{1}{2} \sum \int V_{\mathbf{p}_{1}'\mathbf{p}_{2}'\mathbf{p}_{1}\mathbf{p}_{2}} a_{\mathbf{p}_{1}'}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_{2}'}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_{2}} a_{\mathbf{p}_{1}}$$

$$V_{\mathbf{p}_{1}'\mathbf{p}_{2}'\mathbf{p}_{1}\mathbf{p}_{2}} = \langle \mathbf{p}_{1}'\mathbf{p}_{2}'|V_{2}|\mathbf{p}_{1}\mathbf{p}_{2}\rangle$$

$$= \frac{1}{(2\pi)^{6}} \int d^{3}x_{1} d^{3}x_{2} e^{i(\mathbf{p}_{1}\mathbf{x}_{1}+\mathbf{p}_{2}\mathbf{x}_{2}-\mathbf{p}_{1}'\mathbf{x}_{1}-\mathbf{p}_{2}'\mathbf{x}_{2})} V(\mathbf{x}_{1}-\mathbf{x}_{2})$$

$$= \delta^{(3)}(\mathbf{p}_{1}+\mathbf{p}_{2}-\mathbf{p}_{1}'-\mathbf{p}_{2}') \cdot \frac{1}{(2\pi)^{3}} \int d^{3}z e^{i\mathbf{z}\mathbf{q}}V(\mathbf{z})$$

mit  $\mathbf{z} = \mathbf{x}_1 - \mathbf{x}_2$  und  $\mathbf{q} = \mathbf{p}_2' - \mathbf{p}_2$ 

$$V = \frac{1}{2} \int d^3 p_1 d^3 p_2 d^3 q \frac{1}{(2\pi)^3} \tilde{V}(\mathbf{q}) a_{\mathbf{p}_1 + \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_2 - \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_2} a_{\mathbf{p}_1}$$

#### 2.4.6 Kurz-Überblick über Anwendungen

System identischer Teilchen mit 2.-T.-WW, endl. Volumen

$$H = \underbrace{T + V_{ext}}_{H_0} + V_2$$

Wähle 1-T-Basis aus  $H_0$  Eigenzuständen:

$$H_0|\psi_n\rangle = E_n|\psi_n\rangle$$

Zugehöriger Erzeuger:  $a_n^{\dagger}$ 

$$T + V_{ext} = \sum_{n} E_n a_n^{\dagger} a_n$$

 $V_2$  in Impulsbasis:

$$V_2 = \frac{2}{L^3} \sum_{\mathbf{p}, \mathbf{p}', \mathbf{q}} \tilde{V}(\mathbf{q}) a_{\mathbf{p} - \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}' + \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}'} a_{\mathbf{p}}$$

Genereller Hamiltonian für Festkörperelektronen mit spinunabhängigem  $V_2$ 

$$H = \sum_{\mathbf{k},\sigma} \xi_{\mathbf{k}} c_{\mathbf{k}\sigma}^{\dagger} c_{\mathbf{k}\sigma} + \frac{1}{2L_3} \sum_{\mathbf{k}_1 \mathbf{k}_2 \mathbf{q} \sigma_1 \sigma_2} \tilde{V}(\mathbf{q}) c_{\mathbf{k}_1 - \mathbf{q}, \sigma_1}^{\dagger} c_{\mathbf{k}_2 + \mathbf{q}, \sigma_2}^{\dagger} c_{\mathbf{k}_2 \sigma_2} c_{\mathbf{k}_1 \sigma_1}$$

Genereller Hamiltonian für Bosegas mit Wechselwirkung:

$$H = \sum_{\mathbf{p}} \frac{\mathbf{p}^2}{2m} a_{\mathbf{p}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}} + \frac{1}{2L^3} \sum_{\mathbf{p}_1 \mathbf{p}_2 \mathbf{q}} \tilde{V}(\mathbf{q}) a_{\mathbf{p}_1 - \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_2 + \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_2} a_{\mathbf{p}_1}$$

#### Anwendung: Hartree-Fock-Näherung

 $c_A^\dagger c_B^\dagger c_C c_D = \text{Produkt}$ aus Paar ABoder aus Paar A'B'

$$A = c_A^{\dagger} c_D$$
  $B = c_B^{\dagger} c_C$   $A' = c_A^{\dagger} c_C$   $B' = c_B^{\dagger} c_D$ 

*Mean-field-Näherung*:

$$A = \langle A \rangle + \delta A$$
  $B = \langle B \rangle + \delta B$ 

$$AB = (\langle A \rangle + \delta A)(\langle B \rangle + \delta B) \approx \langle A \rangle B + A \langle B \rangle - \langle A \rangle \langle B \rangle$$

H.F.-Näherung:

$$c^{\dagger}c^{\dagger}cc \approx A\langle B\rangle + B\langle A\rangle - \langle A\rangle\langle B\rangle - A'\langle B'\rangle - B'\langle A'\rangle + \langle A'\rangle\langle B'\rangle$$

(s. Wick-Theorem)

$$\Rightarrow \quad H^{\rm gen\"{a}hert} \approx {\rm Summe} \ {\rm von} \ {\rm Termen} \ \sim c^{\dagger}c$$

Weitere Anwendungsbeispiele: Supraleitung, Suprafluidität

### 2.5 Ortsraum, Impulsraum, QFT (Spin=0)

#### 2.5.1 Zur Interpretation der letzten Ergebnisse

$$H = T + V$$

In Impulsbasis:

$$H = \int d^3p \, \frac{\mathbf{p}^2}{2m} a_{\mathbf{p}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}} + \frac{1}{2} \int d^3p_1 \, d^3p_2 \, d^3q \, \tilde{V}(\mathbf{q}) a_{\mathbf{p}_1 - \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_2 + \mathbf{q}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}_2} a_{\mathbf{p}_1}$$

- freier Anteil: Summe über harmonische Oszillatoren mit  $\omega_{\mathbf{p}} = \frac{\mathbf{p}^2}{2m}$ .
- Zahl von Teilchen mit **p**: Anregungszahl des entsprechenden Oszillators  $n_{\bf p}=a^{\dagger}_{\bf p}a_{\bf p}$
- Bedeutung der Oszillatoren: de Broglie-Wellen der Impuls-Eigenzustände
- Bedeutung von  $\sum$  bzw.  $\int d^3p$ : Oszillatoren sind unabhängig, T beschreibt keine Wechselwirkung zwischen den Teilchen.
- Wechselwirkungsanteil als Feynmandiagramm. (Siehe Vorlesung)
   Das gegebene Feynmandiagramm enthält zwei Teilchen mit Impulsen p<sub>1</sub> und p<sub>2</sub>, die von links kommen und in der Mitte wechselwirken mit V(q) (Wie ein bosonisches Austauschteilchen gezeichnet). Danach kommen Teilchen mit veränderten Impulsen p<sub>1</sub> + q und p<sub>2</sub> q rechts raus.

#### 2.5.2 Ortsraum

Ortsraum-EZ für ein Teilchen:  $|\mathbf{x}\rangle$ .

Erzeuger/Vernichter kontinuierlicher "Index":  $a_{\mathbf{x}}^{\dagger}$ . Andere Bezeichnung  $\hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x})$ .

$$\begin{split} [\hat{\Psi}(\mathbf{x}), \hat{\Psi}(\mathbf{y})]^{(\pm)} &= 0 \\ [\hat{\Psi}(\mathbf{x}), \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{y})]^{(\pm)} &= \delta^{(3)}(\mathbf{x} - \mathbf{y}) \\ \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x})|0\rangle &= |\mathbf{x}\rangle \end{split}$$

Zusammenhang mit Impulsdarstellung:

$$\hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x}) = \frac{1}{\sqrt{2\pi^3}} \int d^3 p \, a_{\mathbf{p}}^{\dagger} e^{-i\mathbf{x}\cdot\mathbf{p}}$$

$$\hat{\Psi}(\mathbf{x}) = \frac{1}{\sqrt{2\pi^3}} \int d^3 p \, a_{\mathbf{p}} e^{i\mathbf{x}\cdot\mathbf{p}}$$

Dann mit 2-Teilchen-Potential:

$$V = \frac{1}{2} \int \mathrm{d}^3 x_1 \, \mathrm{d}^3 x_2 \, \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x_1}) \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x_2}) V(\mathbf{x_1} - \mathbf{x_2}) \hat{\Psi}(\mathbf{x_2}) \hat{\Psi}(\mathbf{x_1})$$

Dann freier 1-Teilchen-Hamiltonian:

$$T = \int d^3x_1 d^3x_2 \langle \mathbf{x}_2 | \frac{\mathbf{p}^2}{2m} | \mathbf{x}_1 \rangle \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x}_2) \hat{\Psi}(\mathbf{x}_1)$$
$$= \int d^3x_1 d^3x_2 d^3p \frac{\mathbf{p}^2}{2m} \frac{e^{i(\mathbf{p}\mathbf{x}_2 - \mathbf{p}x_1)}}{(2\pi)^3} \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x}_2) \hat{\Psi}(\mathbf{x}_1)$$

 $\mathbf{p}^2$ -Term durch Laplaceoperator ersetzen und partielle Integration.

$$= \int \mathrm{d}^3 x_1 \, \mathrm{d}^3 x_2 \, \mathrm{d}^3 p \frac{e^{i(\mathbf{p} \mathbf{x}_2 - \mathbf{p} x_1)}}{(2\pi)^3} \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x_2}) \cdot \frac{-\Delta}{2m} \hat{\Psi}(\mathbf{x_1})$$

Integrieren nach **p** ergibt  $\delta$ -Funktion.

$$T = \int d^3x \, \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x}) \frac{-\Delta}{2m} \hat{\Psi}(\mathbf{x})$$

Bedeutung und Vergleich:

 $\hat{\Psi}(\mathbf{x})$ :

- $\bullet$  Vernichter für Teilchen bei  $\mathbf{x}$ .
- Definiert auf Fockraum.
- Auch Quantenfeldoperator genannt.
- Kann auf beliebige Zustände wirken.

 $\psi(x)$ :

- 1-Teilchen-QM
- Wellenfunktion  $\psi(x) = \langle \mathbf{x} | \psi \rangle$
- Charakterisiert einen bestimmten Zustand  $|\psi\rangle$
- Nicht sinnvoll in Mehrteilchentheorie.

Die Ähnlichkeit motivierte den historischen Begriff zweite Quantisierung.

Relation: im Fockraum gibt es einen 1-Teilchen-Unterraum und 1-Teilchen-Zustände. Präpariere einen 1-Teilchen-Zustand  $|\psi\rangle$ . Dann:

$$\langle 0|\hat{\Psi}(\mathbf{x})|\psi\rangle = \psi(\mathbf{x})$$

#### 2.5.3 Quantenfeldtheorie und Ortsraum

Betrachte nur freien Hamiltonian

$$H = \int d^3x \, \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x}) \frac{-\Delta}{2m} \hat{\Psi}(\mathbf{x}) = \int d^3x \, \frac{1}{2m} (\nabla \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x})) (\nabla \hat{\Psi}(\mathbf{x}))$$

Umgekehrte Sichtweise: starte von anderem Startpunkt  $\longrightarrow$  liefert Fockraum.

Starte mit einer klassischen Feldtheorie mit klassischem Feld  $\psi(\mathbf{x}, t)$ . (Bekannte klassische Feldtheorien sind die Elektrodynamik und die allgemeine Relativitätstheorie)

#### Lagrangedichte

$$\mathcal{L} = i\psi^*\dot{\psi} - \frac{1}{2m}|\nabla\psi|^2$$

Euler-Lagrange-Gleichungen (Subtilität:  $\psi^*$  und  $\psi$  als unabhängig betrachten)

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \psi^*} = \frac{\partial}{\partial x^{\mu}} \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \left(\frac{\partial \psi^*}{\partial x^{\mu}}\right)}$$

$$\iff \qquad i\dot{\psi} = \frac{-\Delta}{2m}\psi$$

Die Form ist äquivalent zur Schrödingergleichung, die Bedeutung ist hier aber nur die einer klassischen Feldgleichung.

Kanonisch konjugierter Impuls

$$\pi = \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \dot{\psi}} = i\psi^*$$

**Hamiltonian**  $H = \int d^3x \, \mathcal{H}$ 

$$\mathcal{H} = \pi \cdot \dot{\psi} - \mathcal{L} = \frac{1}{2m} |\nabla \psi|^2$$

Poissonklammern

$$\{A, B\}_{PK} := \int \left( \frac{\partial A}{\partial \psi(\mathbf{x})} \frac{\partial B}{\partial \pi(\mathbf{x})} - \frac{\partial B}{\partial \psi(\mathbf{x})} \frac{\partial A}{\partial \pi(\mathbf{x})} \right) d^3x$$
$$\frac{\partial \psi(\mathbf{x})}{\partial \psi(\mathbf{y})} = \delta^{(3)}(\mathbf{x} - \mathbf{y})$$
$$\{\psi(\mathbf{x}), \pi(\mathbf{y})\}_{PK} = \delta^{(3)}(\mathbf{x} - \mathbf{y})$$
$$\{\psi(\mathbf{x}), \psi(\mathbf{y})\}_{PK} = 0$$

Quantisierung Rezept: "kanonische Quantisierung"

Ersetze  $ih\{\ ,\ \}_{PK}\longrightarrow [\ ,\ ]$ . Die kanonische Quantisierung liefert Operatoren  $\hat{\Psi}(\mathbf{x}),\,\hat{\pi}(\mathbf{x})=i\hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x}),\,\hat{\mathcal{H}}.$ 

$$[\hat{\Psi}(\mathbf{x}), \hat{\Psi}(\mathbf{y})]^{(\pm)} = 0 \qquad [\hat{\Psi}(\mathbf{x}), \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{y})]^{(\pm)} = \delta^{(3)}(\mathbf{x} - \mathbf{y})$$
$$\hat{H} = \int d^3x \, \hat{\mathcal{H}}(\mathbf{x}) = \int d^3x \, \frac{1}{2m} (\nabla \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x})) (\nabla \hat{\Psi}(\mathbf{x}))$$

### 2.5.3. Anhang: Kanonische Quantisierung

Rezept, um eine sinnvolle Quantentheorie zu definieren.

Klassische Theorie	Quantentheorie
ein Paar von "kanonischen Variablen" $q,\dot{q}$ "ein	Forderung: es existieren Operatoren auf dem Zu-
Freiheitsgrad"	standsraum mit $\hat{q}$ , $\hat{p}$ und
$L(q,\dot{q})  o q, p = \frac{\partial L}{\partial \dot{q}}$ kanon. konj. Impuls	$\hat{H} = H(\hat{q}, \hat{p})$
$ ightarrow H(q,p) = p\dot{q} - L$	$\min [\hat{A}, \hat{B}] = i\hbar \{A, B\}_{PK}$
Bewegungsgleichung	
$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\frac{\partial L}{\partial \dot{q}} = \frac{\partial L}{\partial q}$	
oder äquivalent	
$\dot{q} = \frac{\partial H}{\partial p}  ,  \dot{p} = -\frac{\partial H}{\partial q}$	
oder äquivalent	
$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}A = \{A, H\}_{PK}$	
mit	
$\{A, B\}_{PK} = \frac{\partial A}{\partial q} \frac{\partial B}{\partial p} - \frac{\partial A}{\partial p} \frac{\partial B}{\partial q}$	

Verallgemeinerung: viele Variablen  $q_1(t)$ ,  $q_2(t)$ ,  $q_3(t)$ ,... bzw. unendlich viele Variablen und auch kontinuierliche Variablen  $q_x(t) =: q(t,x)$  ("Feld")

### Beispiel: Harmonischer Oszillator

$$L = \frac{m}{2}\dot{q}^2 - \frac{m\omega^2}{2}q^2$$
 
$$p = \frac{\partial L}{\partial \dot{q}} = m\dot{q}$$
 
$$H = p\dot{q} - L = \frac{p^2}{2m} + \frac{m\omega^2}{q}q^2$$

Bewegungsgleichung aus Lagrange

$$m\ddot{q} = -m\omega^2 q$$

Bewegungsgleichung aus Hamilton

$$\dot{p} = -m\omega^2 q$$
 ,  $\dot{q} = \frac{p}{m}$ 

QT: Operatoren  $\hat{q},\,\hat{p}$ mit  $[\hat{q},\hat{p}]=i\hbar$ 

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

36

Aus dem Kommutator  $[\hat{q}, \hat{p}] = i\hbar$  folgt

$$\langle x|p\rangle = N \cdot e^{ipx/\hbar}$$

In Ortsdarstellung folgt

$$\hat{p} = -i\hbar \frac{\partial}{\partial x}$$

Warum ist das Rezept sinnvoll?  $\rightarrow$  Die so erzeugte QT reproduziert die ursprüngliche klassische Theorie im klassischen Limes!

Beispiel:

$$\begin{split} \hbar \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \langle \psi | \hat{p} | \psi \rangle &= \langle \psi | i [\hat{H}, \hat{p}] | \psi \rangle \\ [\hat{H}, \hat{p}] &= m \omega^2 \hat{q} i \hbar \\ \Rightarrow \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \langle \hat{p} \rangle &= -m \omega^2 \langle \hat{q} \rangle \end{split}$$

D.h. die QT liefert, dass die Erwartungswerte die klassischen Bewegungsgleichungen erfüllen!

### **Ehrenfest-Theorem**

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\hat{A} = \frac{i}{\hbar}[\hat{H}, \hat{A}]$$

(Entspricht der klassischen Bewegungsgleichung mit Poissonklammern)

### 2.5.4 Quantenfeldtheorie und Impulsraum

Startpunkt:  $\mathcal{L} = i\psi^*\psi - \frac{1}{2m}|\nabla\psi|^2$ .

Wie kann man die Struktur des Zustandsraums ermitteln?

Ansatz: neue Operatoren  $a_{\mathbf{p}}$ :

$$\hat{\Psi}(\mathbf{x}) = \frac{1}{\sqrt{2\pi^3}} \int d^3 p \, a_{\mathbf{p}} \, e^{i\mathbf{p} \cdot \mathbf{x}}$$

simple Rechnung erzeugt Vertauschungsrelationen:

$$[a_{\mathbf{p}}, a_{\mathbf{p}'}] = 0$$
 ,  $[a_{\mathbf{p}}, a_{\mathbf{p}'}^{\dagger}] = \delta^{(3)}(\mathbf{p} - \mathbf{p}')$ 

Hamiltonian wird zu

$$\hat{H} \int \mathrm{d}^3 p \, \frac{\mathbf{p}^2}{2m} a_{\mathbf{p}}^{\dagger} a_{\mathbf{p}}$$

[HIER FEHLT EIN GANZES STÜCK ZUM ERZEUGTEN FOCKRAUM UND ZUR INTERPRETATION DER ZUSTÄNDE - Vorlesung 16.06.2021]

### 2.5.5 Relativistische Quantenfeldtheorie

Frage: Kausalität? (Hier wurde viel gezeichnet... - Vorlesung 17.06.2021)

Man hat gezeigt, dass bei der Zeitentwicklung eines Orts-EZ zu einem späteren Zeitpunkt das Teilchen mit einer Wahrscheinlichkeit  $\neq 0$  an einem raumartig getrennten Ort auftauchen kann  $\rightarrow$  nicht kausal!

### Umformulierung mit Feldoperatoren

$$|\mathbf{x}\rangle = \hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x})|0\rangle$$

Heisenberg-Bild:

$$\hat{\Psi}_H(\mathbf{x},t) = e^{i\hat{H}t}\hat{\Psi}(\mathbf{x})e^{-i\hat{H}t} = \frac{1}{\sqrt{2\pi^3}}\int d^3p \, a_{\mathbf{p}} \, e^{-iE_{\mathbf{p}}t + i\mathbf{p}\mathbf{x}}$$

$$\hat{\Psi}_{H}^{\dagger}(\mathbf{x},t)|0\rangle = e^{i\hat{H}t}\hat{\Psi}^{\dagger}(\mathbf{x})|0\rangle = e^{i\hat{H}t}|\mathbf{x}\rangle$$

Kausalität: Übergang von Ereignis am Koordinatenursprung zu Ereignis am Raumzeitpunkt  $\mathbf{x}$ , t (Ortseigenzustände mit Zeitentwicklung)

$$\langle \mathbf{x}, t | 0, 0 \rangle = \langle 0 | \hat{\Psi}_H(\mathbf{x}, t) \hat{\Psi}_H^{\dagger}(0, 0) | 0 \rangle = \langle 0 | [\hat{\Psi}_H(\mathbf{x}, t), \hat{\Psi}_H^{\dagger}(0, 0)] | 0 \rangle$$

Problem:

$$[\hat{\Psi}_H(\mathbf{x},t), \hat{\Psi}_H^{\dagger}(0,0)] = \frac{1}{\sqrt{2\pi^2}} \int d^3p \ e^{-iE_{\mathbf{p}}t + i\mathbf{p}\mathbf{x}} =: \Delta(\mathbf{x},t) \neq 0 \quad (\text{sogar für } |\mathbf{x}| > ct)$$

Lösungsmöglichkeiten:

- $E_{\mathbf{p}} = \sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2}$  korrekt relativistisch
- Lorenzinvariantes Integralmaß

$$\int d^3p \longrightarrow \int d^4p \, \delta((p^0)^2 - \mathbf{p}^2 - m^2)\theta(p^0)$$

Damit ist  $\hat{\Psi}_H(\mathbf{x}, t)$  ein Skalarfeldoperator (unter Lorentztransformation). Vertauschungsrelation nicht wesentlich geändert, aber  $\Delta(\mathbf{x}, t)$  ist jetzt lorentzinvariant.

$$\Delta(x^{\mu}) = \Delta(\Lambda^{\mu}_{\ \nu}x^{\nu})$$

• Es muss einen zweiten Teilchentyp geben, welcher die selbe Energie-Impuls-Relation haben sollte (selbe Ruhemasse), aber neue Erzeuger  $b_{\mathbf{p}}^{\dagger}$ ,  $\hat{\Phi}_{H}(\mathbf{x},t)$ .

Kausaler Feldoperator:

$$\begin{split} \hat{\Psi}_{\text{kausal}}(\mathbf{x},t) &= \hat{\Psi}_{H}(\mathbf{x},t) + \hat{\Psi}_{H}^{\dagger}(\mathbf{x},t) \\ &= \int \mathrm{d}^{4}p \, \delta(p^{2} - m^{2}) \theta(p^{0}) \left[ a_{\mathbf{p}} e^{-iE_{\mathbf{p}}t + i\mathbf{p}\mathbf{x}} + b_{\mathbf{p}}^{\dagger} e^{iE_{\mathbf{p}}t - i\mathbf{p}\mathbf{x}} \right] \end{split}$$

$$[\hat{\Psi}_{\rm kausal}(\mathbf{x},t),\hat{\Psi}^{\dagger}_{\rm kausal}(0,0) = \Delta(x^{\mu}) \mp \Delta(-x^{\mu})$$

Falls  $|\mathbf{x}| > ct$ :  $-x^{\mu}$  und  $x^{\mu}$  gehen durch Lorentztransformation ineinander über.

 $\Rightarrow$  Aufgrund der Lorentzinvariant von  $\Delta$  ist der Kommutator für raumartig getrennte Bosonen = 0.

### Bedeutung

- relativistische QT muss QFT sein, um Kausalität zu ermöglichen
- Antiteilchen müssen existieren mit selber Ruhemasse  $\rightarrow$  Fundamentale Vorhersage  $\rightarrow$  bestätigt!
- Theorie aufgebaut aus kausalen Feldoperatoren, d.h.  $a_{\bf p} \leftrightarrow b_{\bf p}^{\dagger}$  tauchen immer gemeinsam auf, z.B. auch im Hamiltonian.
  - $\Rightarrow$  Teilchenvernichtung  $\leftrightarrow$  Antiteilchenerzeugung

Teilchenzahl kann nicht konstant bleiben  $\rightarrow$  bestätigt!

- Das Vorzeichen in  $[\ ,\ ]^{(\pm)}$  muss sein  $\to$  Bosonen!
  - $\Rightarrow$ fundamentale Vorhersage: Bosonen haben ganzzahligen Spin, Fermionen halbzahligen Spin  $\rightarrow$  bestätigt!

### 2.5.6 Ausblick auf QFT für Vielteilchensysteme

Lineare Kette mit Orten  $q_1, \ldots, q_N$ . Bsp. nur nächste-Nachbar-WW.

$$L = \sum_{i} \frac{m}{2} \dot{q}_{i}^{2} - \sum_{i} \kappa \frac{(q_{i+i} - q_{i})^{2}}{2}$$

 $\Rightarrow$  Vibrationswellen/Schallwellen mit Dispersionsrelation  $\omega(k)$ 

Quantisierung liefert Schallwellenquanten ("Phononen")

# Kapitel 3

# Streutheorie

### 3.1 Grundbegriffe

### 3.1.1 Motivation

Interessante Fragen:

- zeitabhängige Phänomene  $\rightarrow$  Prozesse
- Wie findet man  $\hat{H}$  aus gegebenen Energie-EW?

**Streuung:** Ein Teilchen bewegt sich auf ein Potential zu und wird abgelenkt. Die Ablenkung hängt mit der Struktur des Potentials zusammen.

### Beispiel:

- elastische Streuung: Natur/innere Struktur der Teilchen ändert sich nicht, E,  $|\mathbf{p}|$  bleiben gleich. (z.B. Rutherford, Compton, Bhabha, Rayleigh)
- inelastische Streuung: Innere Struktur der Teilchen kann sich ändern. (z.B. Photoeffekt,  $e^- + H^{1s} \to e^- + H^{2s}, pp \to pp + \pi^0$ )

### 3.1.2 Übersicht

### [Hier gab es einige Zeichnungen]

Wichtige Parameter:

- Streuwahrscheinlichkeit in gewisse Winkel $\to \frac{d\sigma(\theta,\varphi)}{d\Omega}$
- Größe des Streuteilchens / "Ausdehnung" des Potentials  $\rightarrow$  de-Broglie-Wellenlänge  $|\mathbf{p}| = \frac{h}{\lambda} \leftrightarrow$  Reichweite des Potentials.
  - Falls  $\lambda \ll$  Reichweite  $\Rightarrow$  innere Struktur des Potentials auflösbar, sonst sehr einfache Winkelverteilung
- Stärke des Potentials  $\rightarrow$  falls  $|V| \ll E$ , evtl "Taylorentwicklung" in V möglich

#### Themenübersicht

• Allgemeine Formulierung:

S- T-Matrix,  $\langle \sim$  freie Teilchen für  $t \to \infty | \sim$  freie Teilchen bei  $t \to -\infty, p_i \rangle$ 

Relation S-Matrix  $\leftrightarrow$  Wirkungsquerschnitt

optisches Theorem

exakte Gleichungen: Lippmann-Schwinger-Gleichung, Greensche Funktionen  $\rightarrow$  Näherungen

Näherungen: zeitabhängige Störungstheorie (→ Feynmandiagramme der Teilchenphysik)

• nichtrelativistische elastische Streuung an Potential  $V(\mathbf{x})$ 

Spezialfall, in obigem enthalten

Streuwelle  $\sim f(\theta, \varphi) \frac{e^{ikr}}{r}$ 

Relation  $f \leftrightarrow \text{Wirkungsquerschnitt}$ 

Störungstheorie für kleines  $V \to \text{Borusche N\"{a}}$ herung

Partialwellenentwicklung  $\rightarrow$  insbesondere für kleine Reichweite

• (Themenreihenfolge von unten nach oben)

### 3.1.3 Grundstruktur der 3-dimensionalen Streuung (nichtrelativisch, elastisch)

$$\hat{H} = \frac{\hat{\mathbf{p}}^2}{2m} + \hat{V} = \hat{H}_0 + \hat{V}$$

Annahme:  $|\mathbf{x}| \cdot V(\mathbf{x}) \longrightarrow 0$  für  $|\mathbf{x}| \to \infty$ .

Suche Lösung  $\psi(\mathbf{x},t)$  für einfallenden Zustand  $E, \mathbf{p}$ .

$$\hat{H}\psi = E\psi$$
 ,  $E = \frac{\hbar^2 \mathbf{k}^2}{2m} > 0$ 

Vgl. 1D Potentialstufe  $V(x) \sim \Theta(a-|x|)$ : Einfallende Welle resultiert in einer reflektierten und transmittierten Welle mit Koeffizienten r und t.

$$\psi(x) = \begin{cases} \text{links} & e^{ipx} + re^{-ipx} \\ \text{rechts} & te^{ipx} \\ \text{mitte} & \text{irgendwas} \end{cases}$$

#### Ansatz

• einlaufend:  $\phi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}) = e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}}$ 

• auslaufend:  $f(\theta, \varphi) \frac{e^{ikr}}{r}$ 

$$\psi_{\text{gesamt}} \cong e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} + f(\theta, \varphi) \frac{e^{ikr}}{r}$$

Der Ansatz löst die Schrödingergleichung für  $x \to \infty$ .

Beweis:

$$\hat{H}\psi = \left[\frac{\hbar^2}{2m}(-i\nabla)^2 + V(\mathbf{x})\right]\psi = E\psi = \frac{\hbar^2\mathbf{k}^2}{2m}\psi$$

$$\Leftrightarrow \frac{\hbar^2}{2m}(-\Delta - \mathbf{k}^2)\psi(\mathbf{x}) = -V(\mathbf{x})\psi(\mathbf{x})$$

 $x \to \infty$ :

$$(\Delta + \mathbf{k}^2)\Psi(\mathbf{x}) = 0$$

Das gilt trivialerweise für die einfallende Welle.

Gestreute Welle (Längere Rechnung $\rightarrow$  schreibe  $\Delta$  in Kugelkoordinaten)

$$\Delta \psi_{\text{streu}} \stackrel{r \to \infty}{=} (ik)^2 f(\theta, \varphi) \frac{e^{ikr}}{r} + \mathcal{O}(r^{-2}) = -k^2 \psi_{\text{streu}}$$

Damit haben wir die asymptotische Lösung durch einlaufendes  $\phi$  und auslaufende Kugelwelle bestimmt, die interessante Größe ist die Streuamplitude  $f(\theta, \varphi)$ .

Messbare Stromdichten Gegeben sei ein Teilchenstrahl mit einer gegebenen Anzahl an Teilchen pro Zeit pro Fläche. :=  $|\mathbf{j}_{ein}|$  (Einlaufende Stromdichte)

Nach Streuung betrachten wir Teilchen in einem infinitesimalen Raumwinkel d $\Omega$  und zählen darin die Teilchen pro Zeit. :=  $dI_{\text{aus}}$  (auslaufender Strom)

Das Verhältnis der beiden Größen wird als differenzieller Wirkungsquerschnitt d $\sigma$  definiert:

$$d\sigma \cdot |\mathbf{j}_{ein}| = dI_{aus}$$

und

$$dI_{aus} = |\mathbf{j}_{streu}| \cdot r^2 d\Omega$$

Konkret mit obiger Streulösung:

$$\mathbf{j}_{\text{ein}} = \frac{\hbar \mathbf{k}}{m}$$
  $\mathbf{j}_{\text{aus}} = \frac{\hbar k \mathbf{e}_r}{m} \frac{1}{r^2} \cdot |f(\theta, \phi)|^2 + \mathcal{O}(r^{-3})$ 

Damit:

$$d\sigma = |f(\theta, \varphi)|^2 d\Omega$$

## 3.2 Detail-Analyse der Potentialstreuung

### 3.2.1 Differentialgleichung, Greenfunktion, Integralgleichung

Gewünscht:  $\hat{H}\psi_{\mathbf{k}} = E\psi_{\mathbf{k}}, E = \frac{\hbar^2 \mathbf{k}^2}{2m}$ 

$$(\Delta + \mathbf{k}^2)\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}) = v(\mathbf{x})\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x})$$
 mit  $v(\mathbf{x}) := \frac{2m}{\hbar^2}V(\mathbf{x})$ 

Außerdem gewünscht ist die Randbedingung

$$\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}) \cong e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{x}} + f(\theta, \varphi) \frac{e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{x}}}{r}$$

Greensche-Funktion obigen Form der Schrödingergleichung:

$$(\Delta + k^2)G(\mathbf{x}) = \delta^{(3)}(\mathbf{x})$$
 mit dem "Yukawapotential"  $G(\mathbf{x}) = -\frac{e^{ik|\mathbf{x}|}}{4\pi|\mathbf{x}|}$ 

Damit lässt sich die Schrödingergleichung zu einer Integralgleichung umformen:

$$\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}) = e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{x}} + \int d^3x' G(\mathbf{x} - \mathbf{x}')v(\mathbf{x}')\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}')$$

Bemerkungen:

- Das ist eine Integralgleichung für  $\psi_{\mathbf{k}}$  (immer noch nichttrivial)
- Ist äquivalent zur Schrödingergleichung (Beweis durch Einsetzen)
- Randbedingung ist auch erfüllt:

Ebene Welle steht schon da, das Integral werten wir für  $|\mathbf{x}| \gg \text{Reichweite}$  des Potentials,  $|\mathbf{x}| \gg |\mathbf{x}'|$  aus:

$$|\mathbf{x} - \mathbf{x}'| = |\mathbf{x}| (1 - \mathbf{e}_x \cdot \frac{\mathbf{x}'}{|\mathbf{x}|} + \dots) \stackrel{r \to \infty}{=} |\mathbf{x}| - \mathbf{e}_x \cdot \mathbf{x}'$$
$$\frac{e^{ik|\mathbf{x} - \mathbf{x}'|}}{|\mathbf{x} - \mathbf{x}'|} \cong \frac{e^{ikx}e^{-ik'x'}}{x} \quad \text{mit} \quad k' = \mathbf{e}'_x \cdot \mathbf{k}$$

Damit

$$\psi_k(\mathbf{x}) \cong e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{x}} + \frac{e^{ikr}}{r} \cdot \underbrace{\left(-\frac{1}{4\pi}\right) \int d^3x' \, e^{-i\mathbf{k}'\mathbf{x}'} v(\mathbf{x}') \psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}')}_{=f(\mathbf{e}_{\mathbf{k}'})=f(\theta,\varphi)}$$

### 3.2.2 Bornsche Näherung

Näherung für schwache Potentiale, V="klein"

$$\psi_{\mathbf{k}\mathbf{x}} = \phi_{\mathbf{k}\mathbf{x}} + \int_{x'} G_{xx'} v_{x'} \psi_{\mathbf{k}x'}$$

Variablen umbenennen:

$$\psi_{\mathbf{k}\mathbf{x}'} = \phi_{\mathbf{k}\mathbf{x}'} + \int_{x''} G_{x'x''} v_{x''} \psi_{\mathbf{k}x''}$$

Einsetzen der zweiten Gleichung in das erste Integral:

$$\psi_{\mathbf{k}\mathbf{x}} = \phi_{\mathbf{k}\mathbf{x}} + \int_{x'} G_{xx'} v_{x'} \phi_{\mathbf{k}x'} + \int_{x'} \int_{x''} G_{xx'} v_{x'} G_{x'x''} v_{x''} \psi_{\mathbf{k}x''}$$

Die ersten beiden Terme sind bekannt, der letzte enthält noch  $\psi$ . Durch Iteration dieses Verfahrens verschiebt sich der unbekannte Term weiter nach hinten. Es entsteht eine Potenzreihe in  $v(\mathbf{x})$ .

$$\psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}) = \phi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}) + \psi_{\mathbf{k}}^{(1)}(\mathbf{x}) + \dots$$

Für alle Ordnungen gibt es eine explizite Form. Oft reichen wenige Ordnungen aus.

Allerdings: es ist nicht klar, ob  $\psi_{\mathbf{k}}$  als Potenzreihe darstellbar bzw. ob die Potenzreihe konvergent ist.

### Ergebnis für Streuamplitude

$$f = f^{(1)} + f^{(2)} + \dots$$

$$f^{(n)} = -\frac{m}{2\pi} \int d^3x' e^{-i\mathbf{k}\cdot\mathbf{x}} V(\mathbf{x}') \psi_{\mathbf{k}}^{(n-1)}(\mathbf{x}')$$

Besonders interessant: 1. Bornsche Näherung

$$f^{(1)} = -\frac{m}{2\pi} \int d^3x' \, e^{i(\mathbf{k} - \mathbf{k}')\mathbf{x}'} V(\mathbf{x})$$

## 3.3 Mathematische Methoden - Funktionen in drei oder weniger dimensionaler Physik

### 3.3.1 Komplexe und reelle Analysis

#### Funktionenräume

Besonders interessant sind die p Normen und  $L^p$  Räume

$$||f||_p := \left( \int |f(x)|^p dx \right)^{1/p}$$
  
 $L^p := \left\{ f \middle| ||f||_p < \infty \right\}$ 

mit gewissen Definitionsbereichen.

Interessant:

$$L^{1} \qquad \qquad \int |f(x)| dx < \infty$$

$$L^{2} \qquad \qquad \int |f(x)|^{2} dx < \infty$$

#### Distributionen

Die Distributionen  $\delta(x), \theta(x)$ , etc. als Element aus dem Dualraum der Testfunktionen  $f \mapsto D(f) =$  " $\int \mathrm{d}x D(x) f(x)$ ". Eine Testfunktion ist nur in einem kompakten Bereich ungleich 0 und  $\infty$  oft differenzierbar.

#### **Fourier Transformation**

$$f \in L^1 \implies \tilde{f}(k) := \int \mathrm{d}x e^{-ikx} f(x)$$
 existiert  $\forall k$ 

Es sind  $\tilde{f} \in L^1$  oder  $\tilde{f} \notin L^1$  möglich. Wenn  $f, \tilde{f} \in L^1$  gilt  $f(x) = \frac{1}{2\pi} \int dk e^{+ikx} \tilde{f}(k)$  fast überall.

Für quadratintegrable Funktionen ist die Fouriertransformation nicht unbedingt konvergent. Es gilt das **Planchorel Theorem** nach dem sich die Fouriertrasformation als Abbildung  $f \in L^2 \mapsto \tilde{f} \in L^2$  mit

- falls  $f \in L^2$  und  $f \in L^1$  enspricht die Fouriertransformation  $\tilde{f}(k) = \int \mathrm{d}x e^{-ikx} f(x)$
- $\tilde{f}$  ist aber sonst auch definiert, mit selber Schreibweise und  $||f||_2 = \left\|\frac{1}{\sqrt{2\pi}}\tilde{f}\right\|_2$
- Es gilt die Verallgemeinerung des Inversionstheorems

Die Anwendung in der Quantenmehanik ist mit der Wellenfunktion  $\Psi \in L^2$  im Hilbertraum der Quantenmechanik  $L^2$  und den entsprechenden Fouriertransformationen

$$\tilde{\Psi}(p) = \int dx e^{-ipx} \Psi(x)$$

$$\Psi(x) = \int dp e^{ipx} \tilde{\Psi}(p)$$

Für Distributionen ist die Fouriertransformation über die Testfunktionen definiert.

### Residuensatz für komplexe Analysis

Sei f holomorph in einem Gebiet G, bis auf Pole an Punkten  $\{z_n\}$  (haben keinen Häufungswert in G)

$$\int_{\text{Geschl. Weg}T \text{in}G} f(z) dz = 2\pi i \sum_{z_n} \text{ind}_T(z_n) \text{Res}(f; z_n)$$

Eine wichtige, typische Anwendung ist die Integration im Reellen.

### Beispiel

Herleitung der Fouriertransformation der Greenfunktion

$$-\frac{1}{4\pi} \frac{e^{ikr}}{r} = \lim_{\varepsilon \to 0_+} \int \frac{\mathrm{d}^3 q}{(2\pi)^3} \frac{e^{i\mathbf{q}\mathbf{x}}}{k^2 - q^2 + i\varepsilon}$$

Wir beginnen mit  $\mathbf{q}\mathbf{x} = qr\cos\theta$  und finden

$$\int \frac{d^3q}{(2\pi)^3} \frac{e^{i\mathbf{q}\mathbf{x}}}{k^2 - q^2 + i\varepsilon} = \int \frac{q^2 dq d\cos\theta d\phi}{(2\pi)^3} \frac{e^{iqr\cos\theta}}{k^2 - q^2 + i\varepsilon}$$

$$= \frac{2\pi}{(2\pi)^3} \int \frac{q^2 dq}{k^2 - q^2 + i\epsilon} \frac{1}{iqr} \left( e^{iqr} - e^{-iqr} \right)$$

$$= \frac{1}{i(2\pi)^2 r} \int_0^\infty \frac{q dq}{k^2 - q^2 + i\epsilon} \left( e^{iqr} - e^{-iqr} \right)$$

$$= \frac{1}{i(2\pi)^2 r} \int_{-\infty}^\infty \frac{q dq}{k^2 - q^2 + i\epsilon} e^{iqr}$$

### 3.3.2 dreidimensionale Funktionen, Kugelkoordinaten

In Kugelkoordinaten:

$$\Delta = \frac{1}{r^2} \partial_r r^2 \partial_r - \frac{\mathbf{L}^2}{r^2} = \frac{1}{r} \partial_r^2 r - \frac{\mathbf{L}^2}{r^2}$$

Kugelflächenfunktionen dienen zur Beschreibung von Funktionen  $f(\theta,\phi)$  auf Kugeloberflächen. Beispielsweise kann die Temperaturverteilung gut durch Kugelflächenfunktionen mit l=1 oder l=2 oder die Kosmische Hintergrundstrahlung mit  $l\approx 200$  modelliert werden. Die Entwicklung ist

$$f(\theta,\phi) = \sum_{lm} c_{lm} Y_{lm}(\theta,\phi)$$

Es gilt  $Y_{lm} = e^{im\phi} P_l^{|m|}(\cos\theta)$  mit den Legendrepolynomen  $P_l(x) = \frac{1}{2^l l!} \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x}\right)^l (x^2 - 1)^l$ . Die Normierung ist dabei  $\int_{-1}^1 P_l(x) P_{l'}(x) \mathrm{d}x = \frac{2}{2l+1} \delta_{ll'}$ .

Aus der Freien Schrödingergleichung  $(k^2 + \Delta)\Psi = 0$  folgt mit  $\Psi(r, \theta, \phi) = R(r)Y_{lm}(\theta, \phi)$ 

$$\frac{1}{r}\partial_r^2 rR + \left(k^2 - \frac{l(l+1)}{r^2}\right)R = 0$$

Wir verwenden  $kr=\rho,$   $\partial_r^2=\partial_\rho^2k^2,$   $R(r)=\xi(kr)=\xi(\rho)$  woraus die sphärische Bessel-Differentialgleichung folgt

$$\frac{1}{\rho}\partial_{\rho}^{2}\rho\xi + \left(1 - \frac{l(l+1)}{\rho^{2}}\right)\chi = 0$$

Die Lösung sind die

 $\xi(\rho) = j_l(\rho)$  sphärischen Besselfunktionen

 $\xi(\rho)=n_l(\rho)$  sphärischen Neumannfunktionen, nicht regulär für  $\rho\to 0$ 

In der asymptotischen Form  $(\rho \to \infty)$  vernachlässigen wir  $l(l+1)/\rho^2$  und erhalten

$$j_l(\rho) = \frac{\sin(\rho - l\pi/2)}{\rho}$$
 allgemein

$$j_l(\rho) = (-1)^l \rho^l \left(\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}\right)^l \frac{\sin\rho}{\rho}$$
 exakt

Damit ergibt sich die allgemeine reguläre Lösung der freien Schrödingergleichung

$$\Psi(r,\theta,\phi) = \sum_{lm} c_{lm} j_l(kr) Y_{lm}(\theta,\phi)$$

Beispiel: ebene Welle

$$e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} = e^{ikr\cos\theta} = \sum_{l=0}^{\infty} i^l (2l+1)j_l(kr)P_l(\cos\theta)$$

## 3.4 Partialwellenmethode, Streuphasen

### 3.4.1 Partialwellenentwicklung

Nun: Zentralpotential  $V = V(r) \implies f(\theta, \phi) = f(\theta)$ 

Schrödingergleichung:  $H\psi = E\psi$ ,  $E = \hbar^2 k^2/2m > 0$  bzw.  $(\Delta + k^2)\psi = v(r)\psi$  mit  $v(r) = \frac{2m}{\hbar^2}V(r)$ .

Randbedingungen:  $\psi(\mathbf{x}) = e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} + f(\theta)\frac{e^{ikr}}{r}$ .

Ansatz: Entwicklung durch  $Y_{lm}$  aber nur m=0 trägt bei.

$$\psi(r, \theta, \phi) = \sum_{l} \frac{u_l(r)}{r} P_l(\cos \theta)$$
$$f(\theta) = \sum_{l} b_l P_l$$

Schrödingergleichung damit  $\partial_r^2 u_l + k^2 u_l - \frac{l(l+1)}{r^2} u_l = v(r) u_l$  bzw. mit dem effektiven Potential  $v_{\text{eff}} = v(r) + \frac{l(l+1)}{r^2}$ 

$$(\partial_r^2 + k^2)u_l(r) = v_{\text{eff}}(r)u_l(r)$$

Allgemeine Lösung für  $r \to \infty$  mit  $v_{\rm eff} \approx 0$  (kleine Reichweite) ist mir  $u_l = \sin kr$  oder  $u_l = \cos kr$  über die Besselfunktionen

$$u_l(r) = c_l \sin\left(kr - l\frac{\pi}{2} + \delta_l\right)$$

mit der Streuphase  $\delta_l$ .

Zur Berechnung:

- explizite Lösung der Radialgleichung gegeben
- $j_l$  und eventuell  $u_l$  tauchen Auf
- Randbedingungen einsetzen
- Lösung eindeutig bis auf Normierung
- Kann asymptotisches Verhalten auswerten und mit  $Aj_l + Bu_l \leftrightarrow \sin\left(kr l\frac{\pi}{2} + \delta_l\right)$  vergleichen.

Vergleich / Auswertung der Randbedingungen:

Die allgemeine Lösung war

$$\psi = \sum_{l} c_{l} \frac{\sin\left(kr - l\frac{\pi}{2} + \delta_{l}\right)}{r} P_{l}(\cos\theta)$$

$$= \sum_{l} \frac{1}{r} \left(\frac{c_{l}}{2i} e^{ikr} e^{-il\frac{\pi}{2}} e^{i\delta} - \frac{c_{l}}{2i} e^{-ikr} e^{il\frac{\pi}{2}} e^{-i\delta}\right) P_{l}(\cos\theta)$$

Wir haben zusätzlich gefordert

$$\psi = e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} + f(\theta) \frac{e^{ikr}}{r}$$

$$= \sum_{l} \frac{1}{r} \left( \left[ \frac{2l+1}{2ik} + b_l \right] e^{ikr} - e^{-ikr} (-1)^l \frac{2l+1}{2ik} \right) P_l(\cos \theta)$$

Ein Koeffizientenvergleich liefert

$$c_l = 2i(-1)^l e^{-il\frac{\pi}{2}} e^{i\delta_l} \frac{2l+1}{2ik} = e^{il\frac{\pi}{2}} e^{i\delta_l} \frac{2l+1}{k}$$
$$b_l = \frac{2l+1}{k} e^{i\delta_l} \sin \delta_l$$

### Zusammenfassung

Falls  $\delta_l$  bekannt gilt für  $r \to \infty$ :

$$\psi(r,\theta,\phi) = \sum_{l} \frac{2l+1}{2k} \left( \left[ -i + 2e^{i\delta_l} \sin \delta_l \right] \frac{e^{ikr}}{r} + i(-1)^l \frac{e^{-ikr}}{r} \right) P_l(\cos \theta)$$

$$e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} = \sum_{l} \frac{2l+1}{2k} \left( -i \frac{e^{ikr}}{r} + i(-1)^l \frac{e^{-ikr}}{r} \right) P_l(\cos \theta)$$

$$f(\theta) = \sum_{l} \frac{2l+1}{2k} 2e^{i\delta_l} \sin \delta_l \frac{e^{ikr}}{r} P_l(\cos \theta)$$

### 3.4.2 Optisches Theorem und Wirkungsquerschnitt

Differentieller Wirkungsquerschnitt  $\frac{\mathrm{d}\sigma}{\mathrm{d}\Sigma} = |f(\theta)|^2 = \sum_{ll'} \frac{(2l+1)(2l'+1)}{k^2} e^{i\delta_l - i\delta_{l'}} \sin \delta_l \sin \delta_{l'} P_l P_{l'}$ Totaler Wirkungsquerschnitt  $\sigma = \int \mathrm{d}\sigma = \int \mathrm{d}\Sigma |f(\theta)|^2 = 2\pi \int_{-1}^1 \mathrm{d}\cos \theta |f(\theta)|^2$   $= \frac{2\pi}{k^2} \sum_{l} (2l+1) 2 \sin^2 \delta_l$ 

mit der Orthogonalität und Normalisierung der Legendrepolynome. Aufschlüsselung in  $\sigma = \sum_l \sigma_l$  mit  $\sigma_l = \frac{4\pi}{k^2}(2l+1)\sin^2\delta_l \leq \frac{4\pi}{k^2}(2l+1)$  (Unitaritätsschranke).

Nutzen:

- falls  $\delta_l$  bekannt  $\implies \sigma, d\sigma$  einfach erhaltbar
- $\delta_l$ -Bestimmung = Hauptarbeit
- oft ausreichend: nur kleine l betrachten, z.B. nur l = 0 ("s-Wellenstreuung")
- Ungleichung liefert absolute Obergrenze an  $\sigma_l$  (kann eventuell durch Bornsche Näherung verletzt sein)

### **Optisches Theorem**

Wir erinnern uns dass  $P_l(1) = 1$  und damit

$$f(\theta = 0) = \sum_{l} \frac{2l+1}{k} e^{i\delta_{l}} \sin \delta_{l}$$

$$\implies \sigma = \frac{4\pi}{k} \operatorname{Im} f(\theta = 0)$$

- Relation Wahrscheinlichkeit  $\leftrightarrow$  Imaginärteil der Vorwärtsstreuamplitude
- QM Wahrscheinlichkeit  $\leftrightarrow$  Wahrscheinlichkeitsamplitude
- Interpretation: Teilchenzahlerhaltung

$$e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} \stackrel{\text{nach Streuung}}{\Longrightarrow} e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} + f \frac{e^{ikr}}{r}$$

Gestreuter Anteil muss aus der Vorwärtsrichtung verschwinden. In  $\theta = 0$ -Richtung muss destruktive Interferenz stattfinden. Das Ausmaß ist durch das optische Theorem gegeben.

### 3.4.3 Kleine Reichweite, kleine Energie

Streuung bei niedrigen Energien  $k\to 0, kR_0\ll 1$  Ansatz für Radialgleichung:  $(\partial_r^2+k^2)u(r)=v_{\rm eff}(r)u(r)$  für  $l=0,\,v_{\rm eff}=v.$ 

1. Lösen innen:  $r < R_0$  mit  $u_{\rm in}(0) = 0 \implies u_{\rm in}$  eindeutig

2. Allgemeine Lösung außen  $r > R_0, v(r) > 0$ :

$$u_a(r) = Akrj_0(kr) + Bkrn_0(kr)$$

$$= A\sin kr + B\cos kr$$

$$= C\sin(kr + \delta_0) = C\sin kr\cos \delta_0 + C\cos kr\sin \delta_0$$

3. Anschlussbedingung bei  $r = R_0$ 

$$\Delta_0 := \frac{u_{\text{in}'(R_0)}}{u_{\text{in}}} \stackrel{!}{=} \frac{u_a'(R_0)}{u_a(R_0)}$$
$$= k \frac{\cos kR_0 \cos \delta_0 - \sin kR_0 \sin \delta_0}{\sin kR_0 \cos \delta_0 + \cos kR_0 \sin \delta_0}$$

ergeben:

$$\tan \delta_0 = \frac{k \cos kR_0 - \sin kR_0 \Delta_0}{k \sin kR_0 + \cos kR_0 \Delta_0}$$

Üblicherweise ergibt sich tan  $\delta_0=-a_0k$  für  $k\to 0$  mit der Streulänge  $a_0$ . Für l=0 folgt damit

$$\sigma = \sigma_0 + \frac{4\pi}{k^2} \sin^2 \delta_0 = 4\pi a_0^2$$

### 3.4.4 Kurzzusammenfassung Partialwellenmethode und Ergänzungen

$$\Psi(\mathbf{x}) = e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}} + f(\theta, \phi) \frac{e^{ikr}}{r}$$

Zentralpotential:  $\mathbf{L}^2$  und  $L_z$  sind erhalten. Entsprechend kann das Problem in einzelne l zerlegt werden.

Wir betrachten immer ein festes l:

einlaufend 
$$(e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}})_{l,|\mathbf{x}|\to\infty} \approx \left(A_l^{(0)} \frac{e^{-ikr}}{r} + B_l^{(0)} \frac{e^{ikr}}{r}\right) P_l(\cos\theta)$$
 komplett 
$$\Psi_l \approx \left(A_l \frac{e^{-ikr}}{r} + B_l \frac{e^{ikr}}{r}\right) P_l(\cos\theta)$$
 
$$f_l = b_l P_l(\cos\theta)$$

Interpretation:

- $\bullet\,$ Ebene Welle = Ein- und auslaufende Kugelwelle
- Teilchenzahlerhaltung

$$|A_l^{(0)}| = |B_l^{(0)}|$$
$$A_l^{(0)} = -(-1)^l B_l^{(0)}$$

• Physikalische Randbedingung: Nur die auslaufende Kugelwelle ändert sich

$$A_l^{(0)} = A_l$$
$$B_l^{(0)} \neq B_l$$

Teilchenzahlerhaltung

$$|B_l^{(0)}| = |B_l|$$

• Ansatz:  $B_l = B_l^{(0)} + b_l$ 

$$B_l = B_l^{(0)} + e^{2i\delta_l}$$

$$b_l = B_l^{(0)}(e^{2i\delta_l} - 1) = B_l^{(0)}2i\sin\delta_l e^{i\delta_l}$$

$$= \frac{2l+1}{k}\sin\delta_l e^{i\delta_l}$$

• Noch nicht bewiesen ist, warum die Steuphase  $\delta_l$  reell ist. Grund: Reelles Potential führt keine Absorption ein.

### 3.5 Mathematische Methoden - Funktionalanalysis

 $\mathbf{Hilbertraum}\ \mathcal{H} = \{|\psi\rangle\}$ 

- Vektorraum auf  $\mathbb{C}$
- Positiv definites Skalarprodukt

$$\langle \psi | \phi \rangle; \langle \phi | \phi \rangle = \| | \phi \rangle \|^2 \ge 0$$

- Vollständig (jede Cauchyfolge konvergiert)
- Separabel  $\exists$  abzählbare Menge  $\{|\psi_n\rangle\}$  dicht in  $\mathcal{H}$

### Konvergenz:

• Starke Konvergenz:

$$(|\psi_n\rangle) \stackrel{\text{stark}}{\longrightarrow} |\psi\rangle$$

$$\iff \forall \epsilon \exists n_0 : |||\psi\rangle - |\psi_n\rangle|| \le \epsilon \forall n > n_0$$

• Schwache Konvergenz:

$$(|\psi_n\rangle) \stackrel{\text{schwach}}{\to} |\psi\rangle$$

$$\iff \forall |\phi\rangle \in \mathcal{H} : \langle \phi | \psi_n \rangle \to \langle \phi | \psi_n \rangle$$

• Beispiel: Wellenberg konvergiert schwach gegen 0, aber nicht stark

### Operatoren:

- Beschränkter Operator  $A \iff \exists M > 0 \, \|A|\psi\rangle\| \le M \, \||\psi\rangle\| \, \forall |\psi\rangle$ . In der QM gibt es oft unbeschränkte Operatoren wie  $x, p, H, \ldots$  Diese sind oft nur auf einer Teilmenge  $D(A) \subset \mathcal{H}$  definiert.
- Hermitescher Operator  $A \iff \forall |\phi\rangle, |\psi\rangle \in D(A): \langle A\phi|\psi\rangle = \langle \phi|A\psi\rangle$
- Selbstadjungierter Operator  $A \iff A$  hermitesch und  $D(A) = D(A^{\dagger})$

**Spektraltheorem**: A selbstadjungiert bedeutet, dass man ihn in

$$A = \int_{-\infty}^{\infty} \lambda \mathrm{d}E(\lambda)$$

 $dE(\lambda) = \text{operatorwertiges Integralma}$ 

$$\begin{split} E(\lambda) &= \int_{-\infty}^{\lambda} \mathrm{d}E(\lambda') = \text{Projektionsoperator} \\ E(+\infty) &= \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}E(\lambda') = \mathbf{1} \end{split}$$

zerlegen können. In der Dirac-Notation ergibt sich entsprechend (bzw. ist gerechtfertigt)

$$A = \int \lambda |\psi_{\lambda}\rangle \langle \psi_{\lambda}| d\lambda$$
$$= \sum \lambda |\psi_{\lambda}\rangle \langle \psi_{\lambda}|$$

Spektrum  $\sigma(A)$  Wertebereich der  $\lambda$  mit  $dE(\lambda) \neq 0$ , d.h.

$$\int_{-\infty}^{\infty} \to \int_{\sigma(A)}$$

reicht aus.

- diskrete Eigenwerte bzw. diskretes Spektrum: Integral  $\to$  Summe, wobei  $|\psi_{\lambda}\rangle$  normierbare Eigenvektoren  $\in \mathcal{H}$  sind.
- kontinuierliche Eigenwerte bzw. kontinuierliches Spektrum: Integral nötig, wobei  $|\psi_{\lambda}\rangle$  nicht normierbare Eigenvektoren sind. Nun ist  $|\psi_{\lambda}\rangle\langle\psi_{\lambda}|\mathrm{d}\lambda=\mathrm{d}E(\lambda)$  streng sinnvoll.

Unitäre Operatoren Speziell:  $U(t)=e^{iAt}$  wobei A selbstadjungiert ist. Allgemeine Unitaritätsbedingung:  $U(t)U^{\dagger}(t)\stackrel{\text{nicht selbstverst.}}{=}U^{\dagger}(t)U(t)=\mathbf{1}$ 

Wichtige Operatoren für Streuproblem:

- Freie Teilchen: freier Hamiltonian  $H_0$ ,  $D(H_0) \subset \mathcal{H}$ , selbstadjungiert, nur kontinuierliches Spektrum (keine Bindungszustände).
- Mit Wechselwirkung:  $H = H_0 + V$ ,  $D(H) \subset \mathcal{H}$ , selbstadjungiert, evtl. kontinuierliches (Streuzustände mit positiver Energie) und diskretes Spektrum (Bindungszustände). Das Spektrum ist nach unten beschränkt.

Optimal:  $D(H) \cap D(H_0)$  dicht in  $\mathcal{H}$ 

Unitäre Operatoren:

$$U_0(t) := e^{-iH_0t} \quad (t \in \mathbb{R})$$
$$U(t) := e^{-iHt}$$

Resolvente / Greensche Operatoren

$$G_0(z) = (z\mathbf{1} - H_0)^{-1} \quad (z \in \mathbb{C})$$
  
 $G(z) = (z\mathbf{1} - H)^{-1}$ 

definiert  $\forall z \notin \sigma(H_0)$  bzw.  $z \notin \sigma(H)$  insbesondere für  $z = r + i\gamma$  mit  $\gamma \neq 0$ .

- G,  $G_0$  existieren
- alle Spektralwerte  $\propto (r+i\gamma-E)^{-1}$  und damit  $0<|{\rm Spektralwert}|\leq \frac{1}{\gamma}.$
- ullet beschränkte, invertierbare Operatoren. operatorwertige, analystische Funktionen von z

### 3.6 Formell, allgemein Streutheorie

### 3.6.1 Motivation, Übersicht

Fragen:

• Mathematisch: Existenz von Integralen, saubere Beweise bei z.B. der Integralgleichung  $\propto G(\mathbf{x} - \mathbf{x}')$ 

$$\int \mathrm{d}^3 x' \frac{e^{ik|\mathbf{x}-\mathbf{x}|}}{|\mathbf{x}-\mathbf{x}'|} V(\mathbf{x}') \psi_{\mathbf{k}}(\mathbf{x}')$$

Selbst wenn V und  $\psi$  quadratintegrabel sind, ist das Integral  $\propto \frac{1}{r}$  und das Ergebnis damit im Allgemeinen  $\notin L^2$ .

• Physikalisch: Wellenpakete mit kleinen  $\Delta x_{\rm trans},\,\Delta x_{\rm long}$  und  $\Delta p$  anstatt von ebenen Wellen