固体物理

Wenshan Bai

### 前言

笔记内容来自阎守胜先生的《固体物理基础》和黄昆先生的《固体物理学》以及课堂笔记。由于鄙人能力不足， 课堂笔记部分和非常浅薄，因此主要使用阎先生的部分。

# 理想晶体

## 能带理论

电子的能带指**晶体**电子的能级，能带理论的主要任务就是去确定固体电子的能级。

作用：

* 阐明固体的基本性质，比如振动谱，磁有序，电导率，热导率，光学介电函数。
* 预测新材料，解释新现象。

能带图：横坐标为波矢（量子数），纵坐标为能量。

能带和能带之间的间隙如何产生？

本课程所作的简化：

* 绝热近似：多粒子变为多电子，认为原子核处于静止状态。
* 单电子近似，假设所有电子的哈密顿量为：
* 多电子变为单电子问题，但是当相互作用势不能忽略时，不能用单电子近似，比如超导现象。
* 周期场近似，假设所有晶体的分布一致。忽略晶格振动和晶体缺陷

### 一维周期势场的电子运动

#### 电子运动的方程

周期性势场：

运动方程：薛定谔方程（一维）

此处使用微扰法，电子的能量和波函数分别近似到二级和一级。

假设微扰项为：

* 一级微扰方程
* 零级波函数
* 边界条件与波矢的取值
* 当原胞数足够大时，可视为准连续[[1]](#footnote-25)。

#### 布洛赫定理

当势场具有周期性边界条件（晶格势场），波函数满足满足如下性质

其中为一矢量，其表明平移晶格矢量时，波函数只增加相位因子。

#### 微扰计算（近自由电子近似）

* 微扰计算公式 能量微扰项 波函数微扰项
* 微扰矩阵元，得出选择定则：K态只能散射到相差一个倒格矢的位置。

如果出现简并情况，非简并微扰法不再适用，应当使用简并微扰法。

当波矢，符合选择定则的两个态进行线性组合

除此之外，波矢接近Bragg反射条件的两个态的能量非常接近。借助简并微扰的思想，我们将能量很接近的两个线性组合 使其同时满足选择定则和Bragg反射条件。所得能量为：

结果讨论：

* 在此时很小

#### 能带与禁带

能量本征值是波矢的函数，在零级近似，既有电子模型下的能谱为抛物线关系：

计入周期场的微扰作用后，能量在k空间倒格矢的中点，即处断开， 电子能量不能取值，禁带宽度为。

### 三维周期场中的电子运动

#### 模型和微扰计算

##### 运动方程

电子受到粒子周期性势场的作用，势场的起伏较小, 零级近似，用势场的平均值代替离子产生的势场

#### 布里渊区和能带

#### 紧束缚近似

两原子接近时，核与电子之间的库仑力使电子能级分立，然后形成能带。晶体内不同量子数的原子处于不同的能带 能带的宽度与近邻原子的重叠电子云的交互作用成正比。

## 金属自由电子气体模型

### 模型和基态性质

自由电子气体模型的基本假定：

* 忽略电子和离子实自间的相互作用，电子的自由运动范围仅在样品内部，离子实为保持体系电中性的均匀正电荷，类似于 凝胶。
* 忽略电子与电子之间的相互作用，也就是 独立电子近似。

#### 单电子本征态和本征能量

对于温度，体积内的个自由电子，其中为立方边的边长，独立电子近似使个电子的问题转化为单电子问题。单电子的状态波函数 为描述，满足的不含时的薛定谔方程为：

其中为电子在金属中的势能，为电子的本征能量，忽略电子离子实的相互作用，在凝胶体系内为常数势， 可以简单取零，可以写为：

与电子在自由空间运动的情形相同，方程有平面波解，

其中为归一化常数，使得整个空间内的电子出现的概率为1

因此波函数也就可以写作

其中用以标记波函数的是平面波的波矢，的方向为平面波的传播方向，的大小与波长的关系为

将代入可得相应的电子能量为

由于同时也是动量算符的本征态，因此处于的电子有确定的动量

相应的速度为

由此能量也可以写作经典形式

然而波矢的取值要由边条件确定，普遍采用周期性边界条件，或是Born-von Karman边界条件边界条件

对于一维情况，则可以简化为，相当于将长的金属线受位相接成环，从而实现在有限的尺寸内消除了边界的情况。 三维情况则可以视为是的立方体在三个方向平移填满整个空间，当电子到达表面时，并不受到反射，二是进入相对的表面的相应点[[2]](#footnote-37)。

根据和，可得：

因此有

物理上重要的是边条件的附加导致波矢取值的量子化，单电子本征能量也为分立值。

波矢视为空间矢量，相应的空间称为空间，在空间中许可的值用分立的点表示，每个点在空间的体积为，空间中单位体积内许可态的代表点数， 或空间中的态密度为

#### 基态和基态的能量

时，个电子对许可态的占据，简单地由泡利不相容原理决定，即每个单电子态最多可由一个电子占据。单电子态有波矢和电子自旋沿任意方向的投影标记。由于 自旋只能取两个值，或，每个许可的态上，可以有两个电子占据。

个电子的基态，可以从能量最低的开始，按能量从低到高，每个态两个电子，依次填充而得到。由于单电子能级的能量比例于波矢的平方， 的数目又很大，在空间，占据区最后会形成一个球，一般称为费米球，其半径称为费米波矢，记为。在空间中把占据态和未占据态 分开的界面为费米面。在金属的近代理论中，费米面是一个非常重要的基本概念。

采用空间态密度的表达式，可得和电子密度的联系，由于

因而

费米面上单电子态的能量称为费米能量

相应的还有费米动量，费米速度，以及费米温度，为玻尔兹曼常数。

单位体积自由电子气体的基态能量为，可由费米求内所有的单电子能级的能量相加得到，

其中因子2来源于每个态有两个电子占据，采用，上式改写为

对于即的极限，求和过渡为积分

其中是所有许可值的光滑函数，因而

此处将转化为球坐标系，应当补充积分因子，根据，每个电子的平均能量为

常引入单位体积的态密度，即单位体积样品中，单位能量间隔内，包含自旋的电子态数来计算，这样能量到间的电子态数为

设在空间中能量到间的等能面球壳，分别对应于和，采用空间态密度 得到

代入，将变为，得到

常用到费米面处的态密度

基态时的每个电子的平均能量，亦可通过计算，即

结果与结果相同。

在的基态，电子的平均能量约为的量级，相当于这和Drude最初的经典模型完全不同，按照经典的概念，电子的平均能量为，时为0.

在统计物理中，体系与静态行为的偏离，常称为简并性。在时，金属自由电子气体是完全简并的。由于很高，在室温下，电子气体也是高度简并的。

## 能带理论I

假定在体积中有个带正电荷的离子实，相应有个价电子，简称为电子。 如果电子和离子实的位置矢量分别用和表示，体系的哈密顿量由电子动能和库伦作用势，离子实动能和库伦相互作用能，以及电子和离子实之间的库伦相互作用能。

由于过于复杂，因此要采用一些假设和近似：

* 绝热近似：假定离子实在运动的每一瞬间，电子运动都快到足以调整其状态到离子实瞬时分布情况的本征值。这使得我们可以认为离子实处于固定位置
* 然后采用单电子近似，即使用平均场代替电子之间的库伦作用势。
* 之后采取周期场近似，即势函数满足

这使得单电子薛定谔方程

的本征函数取布洛赫波函数的形式，并使得单电子能谱呈能带结构。 之后还将从弱周期场和紧束缚两个极限情况出发，了解电子能带结构的起源。

### 布洛赫定理及能带

#### 布洛赫定理及证明

对于周期性势场，即

其中取布拉维格子的所有格矢，单电子薛定谔方程

的本征函数是按布拉维格子周期性调幅的平面波，即

且

对于取布拉维格子的所有格矢成立。

从和可以看出，布洛赫定理也可以表述为对上述薛定谔放的每一本征解， 存在一波矢，使得

对属于布拉维格子的所有格矢成立。

遵从周期势单电子薛定谔方程的电子．或用布洛赫波函数描述的电子称为布洛赫电子。

定理的证明如下：

引入平移算符，其定义是作用在任意函数上，使矢量平移，即

由于微分算符和坐标原点的平移无关，以及势场的周期性，薛定谔方程中的哈密顿量具有平移对称性，与 对易，即

也就是作用于任意函数上，有相同的结果

按照量子力学的一般原理，两对易算符有共同的本征函数。因此，对本征函数的讨论可以代之以对的本征函数的讨论。

如果是和的共同的本征函数，有

是相应的本征值，根据平移算符的定义

根据波函数的归一性

要求

可写作

的形式，即和仅相差一个相位因子。

另外，平移算符的本征值间有一定关系，如

因而平移算符的本征值必须满足

将代入上式，两边取对数得到

上式仅当与之间呈线性关系才能满足，取，则

这样由于具有平移对称性，对于任意布拉维格子的格矢，这里证明其本征函数满足

这也就是写作形式的布洛赫定理。

#### 波矢的取值和物理意义

波矢的取值由边界条件确定，与相同，取周期性边界条件， 但不仅限于边长为的立方体。推广为

其中是布拉维格子的三个基矢，是晶体中原胞的总数，是量级为的整数。

在中，周期性边条件是对有限大的晶体．为得到体性质采取的数学处理上敢简便的边界条件。 这里要附加说明的是，周期性边条件去掉了表面对平移对称性的破坏．使有限大的晶体具有了完全的平移对称性。

将布洛赫定理用于，得到

这要求

或等价地

将波矢用倒格子的基矢表示，即

代入，并利用正格子、倒格子基矢间的正交关系[[3]](#footnote-43) 得到

即许可的布洛赫波矢可以看成倒空间中，以为基矢的布拉维格子的格矢。

每个许可的值由上述的布拉维格子的格点表示，在空间中所占体积为

由于是倒格子原胞的体积。因此倒格子空间一个原胞中许可的 的数目等于实空间中晶体的总原胞数。

倒格子原胞体积为，为正格子的原胞体积，，这样，空间的许可态的态密度

与自由电子的情形相同。同样，在涉及的计算中，求和过渡到积分的规则也与相同。

对于自由电子的动量（如所述），可以用表示，但是对于布洛赫电子，波矢不比例于电子的动量，动量算符作用与布洛赫波上，

不能简单地写出一个常数乘以，而也不是动量算符的本征函数。

#### 能带及其图示

将布洛赫波形式的解代入单电子薛定谔方程，得

边界条件为

周期性边界条件意味着薛定谔方程实际上是限制在晶体的一个原胞的有限区域内的Hermitain本征值问题，对于的每一个参数 ，应有无穷个分离的本征值，，，，布洛赫电子的状态应由 两个量子数和来标记，相应的能量和波函数写为和。

根据晶体的平移对称性，和波矢相差任意倒格矢的，

是等效的。相应的布洛赫函数和代入平移算符的本征方程，有相同的本征值,，它们描绘同一状态，即

相应的有

上式说明，对确定的值，是的周期函数，只能在一定的范围内变化，有能量的上下界，从而 构成一能带。不同的代表不同的能带，量子数称为带指标，的总体称为能带结构。

由于和是等价的，可以把的取值限制在第一布里渊区内，再次区内任意两波矢之差均小于一个最短的倒格矢，将 所有能带绘于第一布里渊区的图示方法称为布里渊区图示(reduced zone scheme)。第一布里渊区也常称为简约布里渊区。 由于的周期性，也可以允许的值区遍全空间，有时这样做对问题的处理更为方便，这种图示方法为周期布里渊区(repeated zone scheme)。 当然，也可以将不同的能带绘于空间中不同的布里渊区中，这种做法称为拓展布里渊区图示(extended zone scheme)。

### 弱周期势近似

本章对于自由电子气体在引入周期势的结果进行研究，对相当多的价电子为电子电子的金属，这是很好的近似。 在具体的计算上，弱周期势可以看作微扰，采用量子力学中标准的微扰论方法处理。

#### 一维情况

讨论一长度为的一维晶体，为长度为的原胞总数，单电子的哈密顿量

其中

为自由电子的单电子哈密顿量，相应的本征函数和本征能量为

上标表示这是零级近似解。

中为微扰势，因其周期性，可以进行傅里叶展开

展开式中仅有波矢为倒格矢的项存在，求和号加撇表示不包括的项，傅里叶系数 一般为复数，为简单器件，假定

以保证为实数。

计算到一级修正，波函数可写作

其中，

$$H'\_{kk'}=\mathinner{\langle{k'|V(x)|k}\rangle}=\frac{1}{L}\int\_{L}^{-L}e^{-i(k-k')x}V(x)\mathop{}\!\mathrm{d}x,$$

为的傅里叶展开的系数。由于的周期性，仅当

时不为0，此时

$$H'\_{kk'}=\mathinner{\langle{k'|V(x)|k}\rangle}=V\_n\label{周期性微扰哈密顿量与微扰势关系}.$$

波函数变为

连加式内的指数函数在改变的任意整数倍时都不改变，花括号内是具有晶格平移对称性的周期函数。 这样考虑了弱周期势的微扰，计算得到了一级修正，显示了波函数从自由电子的平面波向布洛赫波的过渡。

对能量的一级修正为

$$\varepsilon\_k^{(1)}=H'\_{kk'}=\mathinner{\langle{k'|V(x)|k}\rangle}=\frac{1}{L}\int\_{L}^{-L}V(x)\mathop{}\!\mathrm{d}x,$$

这是势场的平均值。中，不包括的项，相当于取的平均值为零， 弱周期势对本征能量的影响，要计算到二级修正才可看出：

利用和，上式可写作

对于一般的值，，由于周期势很弱，很小， 与相差不大，周期势的影响可以忽略不计，但是当

或

时，二级修正发散，趋于无穷，不能使用，需要采用简并微扰的方法。

#### 能隙和布拉格反射

当满足时，简并微扰的处理相当于在波函数的展开式中，除 以外，仅保留与其简并的，波函数

代入哈密顿量为的薛定谔方程，注意到的本征函数和本征值分别为和 将得到的方程分别左乘和并积分，可得，必须满足的关系式，

其中，有解的条件为

由此可得

当的取值满足或，即

时，

这样，弱周期势使自由电子具有抛物线形式的在波矢，即布拉格点（一维体系的布拉格平面处）断开，能量 的突变为，这种断开使得准连续的电子谱出现能隙。在能隙范围内没有许可的电子态， 电子能级分裂成一系列的能带。而且在布拉格平面[[4]](#footnote-48)附近，曲线画成水平的，即，原因在之后的章节进行解释。

一维情况得到的主要结果可以推广到二维和三维情形，如果从空间的原点出发，沿某一特点方向，考察的变化，在弱周期势 情形下，它们将像自由电子一样，比例于，成抛物线变化。但是在跨越第一布里渊区边界和其他布拉格平面时，发生能量的跳变。 例如对于二位长方格子，沿某一接近第一布里渊区角的方向，如所示， 在，，，等处发生跃变，如区边界或者布拉格平面是某一倒格矢的垂直平分面，则能量跃变大小为的量级， 是弱周期势傅里叶展开中与相联系项的系数，具体的计算仍要用简并微扰论方法，需要考虑波矢相差一倒格矢，在自由电子情形能量简并的态。 比如中的态，需要考虑和态的混合，为了得到在点的能量跃变，则需要考虑和， 态的混合，与对应的是的行列式。

三维情况下，简并条件可以写作

相当于

也就是发生布拉格反射的劳厄条件。这说明，在电子波矢接近出现布拉格反射的区域时，弱周期势有明显作用， 导致能隙的出现，因而准连续的分裂成能带，这是晶体中电子结构重要的基本性质。金属、半导体的很多特性与此有关。

### 紧束缚近似

本章换一角度，考虑将孤立原子放到布拉维格子的格点上，形成晶格时，单电子态发生的变化，为处理方便，仅讨论近邻原子的电子波函数相互交叠 相当小，即电子紧束缚在原子上的情形，重在强调交叠引起的变化。本节的目的，除去从另一角度将的一般讨论具体 化外，其物理图像及结果较适用于过渡族金属中的电子，及固体中的其他内层电子。

#### 模型及计算

假定是孤立原子与本征能量对应的单电子本征态，即

其中是单原子势场，代表原子中的某一量子态，假定是归一化且不简并的。

紧束缚近似的出发点是将晶体中单电子波函数看出是（晶体中格点数）个简并的原子波函数的线性组合，及

且近似的认为

即同一格点上的归一，不同格点上的因为交叠很小而正交。

中波函数的取法，相当于在每个格点附近，近似为该处原子波函数，此法也称为原子轨道线性组合法 （Linear Combination of Atomic Orbitals，简称LCAO）即晶体中共有化的轨道由原子轨道的线性组合构成。

应为布洛赫波函数，这要求中

这样，中的可以用波矢标记，即

将代入晶体中的薛定谔方程，得到

变换得

左称并积分，并利用的正交归一性，得

由此可以得到，式中

是晶格周期势和格点处的原子势之差。

利用，

式中表示求和仅涉及最近邻(nearest neighbours)项，

一般大于零且数值不大，这是因为一般为负，且在附近， 较大处，处接近于零，后面可以看到，这一项相当于能带的中心相对与原子能级 有一小平移。

仅当相距为的两格点上原子波函数有所交叠时才不为零，因而称为交叠积分或者重叠积分，在紧束缚近似下，只考虑最近邻的交叠。

对于简单立方晶格中原子的态，波函数是球形对称的，对6个距离均为的最近邻，交叠积分相同时取为。 同时，由于态波函数具有偶宇称，因而。将近邻格矢 ，，代入，得到

其中是的简写。

由于最近邻原子的波函数的交叠，重简并解除，展宽成能带，包含个由不同标记的扩展态。以 简单立方晶格的态为例，展成宽度为的能带。

由于能带从原子能级演化而来，能带常用原子能级的量子数标记，如，或带等，原子的内层电子，如过渡族元素的 电子，其轨道波函数与最近邻交叠甚少，形成的能带较窄，比较确定，这种分类方法比较合适，外层电子的波函数相互交叠较多，相应的能带较宽， 有时不同能带之间有所重叠，原子能级与能带之间对应比较复杂。

### 费米面和态密度

在中，已经讨论过费米面，它的重要性在于仅只费米面附近的电子参与热激发和输运过程， 本节将重点分析晶格势场的影响，再次讨论费米面及相关的态密度，这也是能带计算给出的主要结果。

#### 高布里渊区

晶格周期场存在时，费米面仍然有很大的意义，在基态情况下，空间中单电子中单电子占据态和非占据态的分界面，但在简约布里渊区中表示时，形状有时会很复杂。 除第1布里渊区外，引入第2，第3等高布里渊区的概念有助于问题的讨论。

第n个布里渊区的定义为从第个布里渊区出发，只经过一个布拉格平面，所能到达的所有点的集合。

除第1布里渊区以外，高布里渊区均是有分立的小块组成，但是每个布里渊区的总体积相等，为倒空间一个原胞的体积。

#### 费米面的构造

利用近自由电子近似，费米面总是与布里渊区边界垂直相交，如果晶体有和波矢垂直的反映面，沿这一方向，应是对称的， 同时，又是倒格子空间的周期函数，因而有

在布里渊区的边界上，，以上两式的结果不同

因此，在边界上。

#### 态密度

在中，已经对态密度有过定义，对于第个能带的态密度 可以通过在空间内第1布里渊区内，计算等能面壳层的许可波矢来确定。 假定是等能面在第1布里渊区内的部分，是其上的面积元，是在点处等能面和 之间的垂直距离，则

因子2来源于每个态可以容纳自旋取向相反的两个电子。由于

代入得到

由此，可以通过能带结构计算态密度。

是倒格子的周期函数，因此，每个原胞中总有一些值处于，这导致中被积函数的发散，虽然在三维情况可积 但是斜率发散，的这种奇异，称为Van Hove奇异

假如在处，，则在这一点附近有

可以分为四种情况

* ，在处为极小；
* ，在处为极大；
* ，有第一类鞍点；
* ，有第二类鞍点；

## 能带论II

本章讨论布洛赫电子的动力学行为，将自由电子论的准经典模型推广为半经典模型。 引入有效质量、空穴等重要概念，并从能带论的角度讲述金属半导体和绝缘体的区别。

### 电子运动的半经典模型

处于布洛赫态

的电子的平均速度

$$\begin{split}
\bar{v}\_n(k)&=\frac{1}{m}\mathinner{\langle{\psi\_{nk}^\*(r)|\hat{p}|\psi\_{nk}(r) }\rangle}\\
&=\frac{1}{m}\int u\_{nk}^\*(r)(\hat{p}+\hbar k)u\_{nk}(r)\mathop{}\!\mathrm{d}r.
\end{split}$$

根据

由于值准连续，对薛定谔方程取，得

右乘再对积分得到

由于算符的厄密性，是的等式左右第二相相消，再根据波函数的归一性，是的等式右边的第一项为1，等式左边积分为，因此有

是一个非常值得注意的结果，由于布洛赫态是与时间无关的定态，尽管电子和周期排列的粒子实存在相互作用，但是其平均速度将永远保持，不会衰减，换言之，一个理想的晶体金属，将有无穷大的电导。

但是由于晶体结构存在杂质缺陷，同时离子实有以平衡位置为中心的热运动，电子总会受到散射。因此关于电子的运动有两个方面的问题

* 散射产生的原因和性质，
* 两次散射之间布洛赫电子的运动。

电子运动的半经典模型主要回答第二个问题。

#### 模型的表述

半经典模型对外电场、磁场用经典的方式处理，对晶格周期场沿用能带论量子力学的处理方式，具体表述如下：

每个电子具有确定的位置，波矢和能带指标，对于给定的，在外电场和 外磁场作用下，位置、波矢、能带指标随时间的变化遵从如下规则：

* 能带指标是运动阐述，电子总处于同一能带中，忽略跃迁的可能性；
* 电子的速度为
* 波矢随时间的变化为

在半经典模型中，波矢和仍是等价的，如所述，是电子的晶体动量。

和是电子的运动方程，是晶格周期场的量子力学处理的结果全都概括在 中，半经典模型使能带结构与输运性质，即电子对外场的响应相联系，提供了能带结构推断输运性质或反过来从输运性质的测量结果推断能带结构的理论基础。

对于模型的有效性，此处暂时不作证明。

#### 有效质量

从和出发，可以计算电子的加速度

此处省略能带指标，并用代表作用在电子上的外电磁场力，和牛顿方程相比，可以引入电子的有效质量， 或是有效质量张量

由于微商可以交换次序，这时对称张量，晶体的点群对称性可以使张量的独立分量数减少[[5]](#footnote-59)。 通常用通过选择坐标轴于主轴方向，使之对角化的方式来达到。设，，轴为主轴，

有效质量的作用在于它概括了晶格内部周期场的作用，可以能简单地有外场里决定电子的加速度。

对于简单立方晶体紧束缚近似下的 能带，按照有效质量的定义，可以算出在能带底，即点，有效质量张量 约化为一标量，

为正值，在能带底，即点

为负值。在能带底和能带顶，有效质量的各向同性来源于晶格的立方对称性，但在能带第附近，有效质量为正，能带顶附近，有效质量为负，具有普遍性，因为能带第和能带顶分别对应于 函数的极小或极大，具有正值或者负值的二级微商。

一般来讲，对于宽的能带，能量随波矢的变化较为剧烈，有效质量小，而对于窄的能带，应有大一些的有效质量，从紧束缚近似的角度，后者相当于相邻原子电子波函数交叠甚少，相对而言， 定域性更强一些。

知道材料的能带结构，可以按定义计算有效质量，实际工作中，常通过电子比热系数确定有效质量

其中是自由电子气体的热容理论值，是实验测量值，这是由于比例与费米面的态密度， 而后者比例于电子质量，有时称为热有效质量。

### 恒定电场、磁场作用下电子的运动

#### 恒定电场作用下的电子

在恒定电场的作用下，半经典运动方程简化为

其解为

即每个电子的波矢均以同一速率发生改变。

对于自由电子，如电场使增加，由于是电子的动量，电子将不断被加速，实际上，因为受到散射，这种加速是有限的。

布洛赫电子的行为则完全不同，

给出一个一维能带，以及相应的和的示意图，如果电场方向使 不断增加，在附近，，，同时，类似于自由电子，电子被加速，但在接近布里渊区边界， 速度达到极大值后，，增加时速度反而减小，以致于电子的加速度方向与电场力方向相反，这种特别的行为实际上是晶格周期场的作用，使电子在布里渊区 边界受到布拉格反射的结果。在半经典模型中，这种晶格场力隐含在函数中。

当电子到达区边界后，在电场作用下，继续增加，将进入第二布里渊区，在简约布里渊区图示中，这等价于再次进入第一布里渊区。 电子在空间的循环运动，相应的速度随时间在之间周期性变化，意味着电子在实空间位置的振荡，直流的外加电场可能产生交变的电流， 这种效应称为布洛赫振荡。实际上，由于散射的存在，两次散射间电子在空间移动的距离与布里渊区尺度相比甚小，一般情况下难以观察到。

#### 满带不导电

能带中每个电子对电流密度的贡献为，带中所以电子的贡献为

其中occ表示占据态积分，由于函数的对称性，，根据可知，

即处在态和态的电子，对电流密度的贡献恰好相消。对于填满的能带，外加电场时，每个电子的波矢随时间变化，但如 所述，由于与等价，满带的状况并不改变，因而，即满带电子不参与导电，电导仅来源于部分填满的能带中电子的贡献，在外加电场和电子所受散射的共同作用下，电子对给定未满能带在 空间的占据态是非对称的，对总电流的贡献不能完全抵消。

#### 近满带中的空穴

对于仅仅电子占满的近满带，对电流密度的贡献同样由式给出，利用满带不导电的事实，有

其中下标unocc表示积分只涉及未占据态，这样近满带对电流密度的贡献可以等价地写为

相当于所有的带脑子占据态看成是空态，而所有的未占据态看作是电荷为的粒子所占据，因此，尽管电荷仅被电子传输，但可以 引入一种假象的，带正电荷填满带中所有电子未占据态的粒子，这种假象的粒子，称为空穴。对于近满带，带中大量电子的行为可简化为 成少数空穴的效应，这样是十分方便的。

在外加电磁场中，未占据态的运动应个周围的占据态相同，同样用半经典模型描述，可以写作

由于未占据态一般在带顶，带顶附近，有负值，上式等价为

这相当于在近满带顶的空穴，带有正电荷，且有正的有效质量，速度仍为。

注意，对于某一固定能带，如认为电流为空穴所携带，则应把电子的占据态，电子没有贡献，如认为电流来源于占据态上的电子，则空穴没有 贡献，但对于不同的能带，可以对某些带用电子的图象，另外一些用空穴的图像，取决于哪一种更为方便。

空穴的引入，立即解决了自由电子其他模型在解释某些金属等正霍尔系数时所遇到的困难（，，等），从能带论的角度，带正电荷的载流子的存在易于理解，在半导体中 长碰到价带顶的空穴，在半金属中，由于能带交叠，同时有空穴、电子存在，对于他们的了解，空穴的概念非常重要。

#### 恒定磁场作用下电子的准经典运动

只有恒定的均匀磁场存在时，半经典方程为

可以看出，在空间中，波矢的变化总是

* 垂直于的方向，假定在方向，从得，即，保持为常量；
* 垂直于的方向，即，即。

因此，电子总是沿着垂直与的平面和等能面的交线运动，对于自由电子，等能面为球形，轨道为圆，如带脑子不受散射，圆周运动的周期

角频率为

通常称为回旋频率，对于布洛赫电子，闭合轨道并非一定是圆形，形式上可以写成

其中称为回旋有效质量，类似于，有

其中是电子速度在磁场垂直方向的分量，假定是在轨道平面上在点与轨道垂直并连接点和同一平面上能量为 的等能轨道的矢量，由于与处于同一方向，根据有

可以改写为

是用，标记的轨道在空间位处的面积，而正是 ，与相比，

此处的质量与之前所说的有效质量不一定相同，是一个轨道的性质，并不单纯地只与一个特定的电子态相关联。

用磁场方向的单位矢量叉乘，得到

其中是电子在实空间位置矢量在垂直磁场方向的投影，积分后得到

因此，电子在实空间的位置矢量可由在空间的轨道绕磁场轴旋转，并乘以因子得到， 如果电子在空间做回旋运动，则在实空间也做回旋运动，磁场越强，轨道半径越小。

沿磁场方向(方向)，有

对自由电子，为常数，沿磁场方向作匀速直线运动，对布洛赫电子，尽管固定，但未必一定不变，运动不一定是匀速的。

### 费米面的测量

金属材料中的物理过程主要有费米面附近电子的行为决定，因此费米面的实验测定非常重要，关于费米面的几何知识，主要来源于 基于德哈斯-范阿尔芬效应的实验，这是本机讨论的重点，效应色剂磁场作用下在晶格周期场中的布洛赫电子， 严格地应从薛定谔方程出发，但是由于求解比较困难，这里线给出磁场中自由电子的结果，有助于理解布洛赫电子的结果。

#### 均匀磁场中的自由电子

对于边长为，分别平行与，，轴的立方体中的电子，在沿方向均匀磁场的情况下，本征能量由量子数和决定：

其中，为的回旋频率，取值与吴磁场时相同，

这与电子沿磁场方方向（z方向）运动，洛伦兹力为零，能量不改变的事实相符[[6]](#footnote-67)。

在垂直于磁场的方向，无磁场时的动能，按，将为单位量子化，简并到朗道能级 上，这样，在空间中，许可态的代表点将简并到朗道管上，其截面为朗道环。

相邻两个朗道环间的面积为

是一个正比于外加磁场的常量，在固定的平面中，态密度为，每个朗道能级，或朗道环上的简并度为

在1 T下，对于$L=\SI{1}{\cm}$的样品，简并度约为，每个朗道能级都是高度简并的。

#### 布洛赫电子量子化

对于布洛赫电子，电子的半经典闭合轨道将按玻尔量子化条件，即

量子化，其中为整数，是一相位常数，典型值为，按照半经典模型，

#### 德哈斯-范阿尔芬效应

## Problems

### 能带理论

内容来自课后习题和习题课。

#### 量子力学基础

该题来源于黄昆书P582.

根据状态**简并微扰**结果，求出与、对应的本征态波函数和，说明他们都代表驻波 并比较两个电子云分布（即），说明能隙的来源，假设()。

根据题意可知，该体系存在二重简并，波函数可视为两简并态叠加

带入薛定谔方程，并分别左乘两者共轭波函数可得：

，波函数为（此处将分别取、代入）

在该状态下，波函数与时间无关，因此波函数为驻波。在无微扰的情况下，能量为与波矢有关的函数， 微扰后，在的位置，能级突变，导致能隙产生。

注意简并微扰，利用久期方程(secular equation)计算能量，以及

黄昆书习题4.7

有一一维

作业有5.1，5.2 5.4，5.6共四道题。 2.1，2.2，2.3，2.5，2.6共5道题，14周周一交。

1. 布里渊区的宽度与晶体结构有关。 [↑](#footnote-ref-25)
2. 这个条件与分子动力学的周期性边界条件类似。 [↑](#footnote-ref-37)
3. 正格子和倒格子基矢关系：。 [↑](#footnote-ref-43)
4. 在倒易空间中，连接原点和某一个倒格点的倒易格矢的垂直平分面为布拉格平面，在X射线衍射中，满足布拉格条件的入射波矢和反射波矢关于该平面对称。 [↑](#footnote-ref-48)
5. 见阎守胜书2.2.6节《点群对称性和晶体的物理性质》。 [↑](#footnote-ref-59)
6. 为了处理简单，本征能量忽略了电子自旋和此处的相互作用能。 [↑](#footnote-ref-67)