Molekül- und Festkörperphysik (PEP5) Version: 19.2.2021

1 Molekülanregungen

$$E = h\nu; \qquad \nu = \frac{c}{\lambda}$$

$$E = hc \cdot \frac{1}{\lambda}$$

$$M = \frac{M_1 M_2}{M_1 + M_2}$$

2-atomiges Molekül als starrer Rotator

$$\begin{split} E_{rot} &= \frac{1}{2}I\omega^2 = \frac{J^2}{2I} \\ &I = M_1R_1^2 + M_2R_2^2 = \left(\frac{M_1M_2}{M_1 + M_2}\right)R^2 \\ &J^2 = J(J+1)\hbar^2; \qquad |J| = I\omega \\ &E_{rot} &= \frac{J(J+1)\hbar^2}{2I} = \frac{J(J+1)\hbar^2}{2MR^2} \\ \nu_{J \to J+1} &= \frac{\hbar}{2\pi I}(J+1) \\ &= \frac{1}{h}(E_{rot}(J+1) - E_{rot}(J)) \\ &\frac{N_J}{N_0} &= (2J+1)\exp\left(\frac{-E_J}{k_BT}\right) \end{split}$$

Verbindungsanregungen

$$E_{\nu} = \left(\nu + \frac{1}{2}\right)\hbar\omega$$

$$\omega = \sqrt{\frac{\omega}{M}}; \quad \Delta\nu = \pm 1$$

kombinierte Spektren

$$\begin{split} E_{\nu,J} &= E_{\nu} + E_{J} \\ E_{\nu,J} &= \left(\nu + \frac{1}{2}\right)\hbar\omega + J(J+1)\frac{\hbar^{2}}{2J} \end{split}$$

- betrachte: $v = 0 \rightarrow v = 1$
- $\Delta J = -1$ P-Zweig $\omega_P = \omega J \frac{\hbar}{T}$
- $\Delta I = 0$ Q-Zweig (meist verboten)
- $\Delta I = +1$ R-Zweig $\omega_R = \omega + (I+1)\frac{\hbar}{I}$

Auswahlregel (2-atomige Moleküle)

$$\begin{split} M_{ij} &= \int \psi_i^* p \psi_j d\tau_{el} d\tau_N \\ p &= -e \sum_i r_i + Z_1 e R_1 + Z_2 e R_2 = p_{el} + p_N \\ \psi(r,R) &= \chi_N(R) + \varphi(r) \rightarrow \\ M_{ij} &= \int \chi_i^* \left[\int \varphi_i^* p_{el} \varphi_j d\tau_{el} \right] \chi_j d\tau_N + \\ &= \int \chi_i^* p_N \left[\int \varphi_i^* \varphi_j d\tau_{el} \right] \chi_j d\tau_N \end{split}$$

$$| | (|i\rangle = |j\rangle) \rightarrow (\varphi_i = \varphi_j)$$
e-Orbitale ändern sich nicht

$$\rightarrow M_{ij} = \int \chi_i^* p_N \chi_j d\tau_N
\Downarrow (|i\rangle \neq |j\rangle)
\text{e wechselt Orbital}
\rightarrow M_{ij} = \int \chi_i^* \left[\varphi_i^* p_{el} \varphi_j d\tau_{el} \right] \chi_j d\tau_N$$

$$\to M_{ij} = \int \chi_i^* \left[\int \varphi_i^* p_{el} \varphi_j d\tau_{el} \right] \chi_j d\tau_N$$

 R_{min} verschiebt sich um ΔR Kerne fangen an zu schwingen.

2 Bindung im Festkörper

Lennard-Jones Potential

$$\varphi(r) = \frac{A}{r^{12}} \text{ oder } \varphi(r) = A'e^{-r/\rho} \text{ Abstoßung}$$

$$\varphi(r) = -\frac{B}{r^6} \text{ Van-der-Waals}$$

$$\varphi(r) = \frac{A}{r^{12}} - \frac{B}{r^6} = 4\epsilon \left[\left(\frac{\sigma}{r}\right)^{12} - \left(\frac{\sigma}{r}\right)^6 \right]$$

$$R_0 = 2^{\frac{1}{6}} \sigma \to \varphi(R_0) = -\epsilon$$

Bindungsenergie von Edelkristallen

$$U_B = \frac{1}{2} \sum_{m} \varphi_m = \frac{N}{2} \varphi_m$$
$$= 2N\epsilon \sum_{m \neq m} \left[\left(\frac{\sigma}{r_{mn}} \right)^{12} - \left(\frac{\sigma}{r_{mn}} \right)^6 \right]$$

 $r_{mn} = p_{mn}R$, R: Abstand direkte Nachbarn

$$p_{mn}$$
: z.B fcc-Kristall: = 1, $\sqrt{2}$, 2,...

$$0 = \frac{dU_B}{dR}\Big|_{R_0} \Rightarrow R_0 = 1,0902\sigma$$

$$\Rightarrow U_B(R_0) = -8.61N\epsilon$$

Ionenbindung

$$\varphi_{m} = \sum_{n \neq m} \left[\frac{A}{r_{mn}^{12}} \pm \frac{e^{2}}{4\pi\epsilon_{0}r_{mn}} \right]$$

$$\approx z \frac{A}{R^{12}} - \sum_{n \neq m} \frac{\pm e^{2}}{4\pi\epsilon_{0}p_{mn}R}$$

$$= z \frac{A}{R^{12}} - \alpha \frac{e^{2}}{4\pi\epsilon_{0}R}$$

$$\alpha = \sum_{n \neq m} \frac{\pm 1}{p_{mn}} \downarrow \text{ für lin. Kette:}$$

$$\alpha = 2 \cdot \left(1 - \frac{1}{2} + \frac{1}{3} \dots \right) = 2\ln(2)$$

$$U_{B} = N \cdot \varphi_{m} \stackrel{Edelgaskr.}{=} - \frac{N\alpha e^{2}}{4\pi\epsilon_{0}R_{0}} \left(1 - \frac{1}{12} \right)$$

Kovalente Bindung (H_2^+)

$$H = -\frac{\hbar^2}{2m}\Delta - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r_a} - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r_b} + \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 R_{AB}}$$

LCAO-Methode:

$$\psi = c_1 \varphi_a + c_2 \varphi_b$$

$$E = \frac{\int \psi^* H \psi dV}{\int \psi^* \psi dV} = \frac{c_1^2 H_{aa} + c_2^2 H_{bb} + 2c_1 c_2 H_{ab}}{c_1^2 + c_2^2 + 2c_1 c_2 S}$$

$$H_{ij} = \int \psi_i^* H \psi_j dV, S = \int \psi_a^* \psi_b dV$$

$$E_{s;a} = \frac{H_{aa} \pm H_{ab}}{1 \pm S} + \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 R_{AB}}$$

Metallische Bindung (Nur gültig für Alkalimetalle) r_s definiert über: $\frac{V}{N} = \frac{4}{3}\pi r_s^3$

$$\begin{aligned} \frac{E_{coul}}{N} &= -\frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{9}{10r_s} \\ \frac{E_{kin}}{N} &= \frac{3}{5} E_F = \frac{3}{5} \frac{\hbar^2}{2m_s} \left(\frac{9\pi}{4}\right)^{\frac{2}{3}} \frac{1}{r^2} \end{aligned}$$

$$\frac{E_{aus}}{N} = -\frac{3e^2}{16\pi^2 \epsilon_0} \left(\frac{9\pi}{4}\right)^{\frac{1}{3}} \frac{1}{r_s}$$

$$\frac{E_B}{N} = \left[-\frac{24.35}{(r_s/a_0)} + \frac{30.1}{(r_s/a_0)^2} - \frac{12.5}{(r_s/a_0)} \right] \frac{eV}{Atom}$$

$$a_0 = 0.529\mathring{A}$$

3 Struktur der Festkörper Elementarzellen

- Primitv: Je ein Gitterpunkt
- nicht-primity: 2/4/...
- · Wigner-Seitz-Zelle: Gitterpunkt im Mittelpunkt. schließt Raum ein der näher als jedem anderen Punkt ist.

4 Strukturbestimmung

Reziprokes-Gitter

$$a_i \cdot b_i = 2\pi \delta_{ij} = \begin{cases} 2\pi & \text{für } i = j \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

$$b_1 = \frac{2\pi}{V_Z} (a_2 \times a_3)$$

$$b_2 = \frac{2\pi}{V_Z} (a_3 \times a_1)$$

$$b_3 = \frac{2\pi}{V_Z} (a_1 \times a_2)$$

Bragg-Bedingung

$$\lambda = 2d_{hkl}\sin(\Theta)$$
; $\lambda n = 2d\sin(\Theta)$

von Laue Bedingung

$$\exp\left(i\left(\vec{k'}-\vec{k}\right)\cdot\vec{R}\right)=1$$

Ewald-Konstruktion

- Mittelpunkt des Kreises liegt auf einer Leerstellendiffusion Bragg Fläche
- $\vec{k'}$, \vec{k} spannen Kreis mit 2 rez. Gitter Punkten auf

Millersche Indizes

- Bestimme Achsenabschnitte
- · Bilde Kehrwert & multipliziere mit Hauptnenner
- (hkl) steht für Schar paralleler Ebenen
- [hkl] bezeichnet Richtung
- Der Reziproke Gittervektor *Ghkl* steht senkrecht auf den Ebenen Abstand = $d_{hkl} = \frac{2\pi}{|\vec{G}_{hkl}|}$

Strukturfaktor

$$r_{\alpha} = u_{\alpha}a_1 + v_{\alpha}a_2 + \omega_{\alpha}a_3$$

$$S_{hkl} = \sum_{\alpha} f_{\alpha}(G)e^{-2\pi i(hu_{\alpha} + kv_{\alpha} + l\omega_{\alpha})}$$

kubisch primity, zweiatomige Basis CsCl

$$S_{hkl} = \begin{cases} f_{Cs} + f_{Cl}\pi & h+k+l \text{ gerade} \\ f_{Cs} - f_{Cl} & h+k+l \text{ ungerade} \end{cases}$$

kubisch raumzentriert, einfache Basis

$$S_{hkl} = \begin{cases} 2f\pi & h+k+l \text{ gerade} \\ 0 & h+k+l \text{ ungerade} \end{cases}$$

kubisch flächenzentriert, einfache Basis

$$S_{hkl} = \begin{cases} 4f\pi & \text{alle gerade / ungerade} \\ 0 & sosnt. \end{cases}$$

Atom-Strukturfaktor

$$f_{\alpha}(K) = \int_{V_{\alpha}} \rho_{\alpha}(r) e^{iK \cdot r} dV$$

Neutronen-Streuung $K \cdot r \ll 1$:

$$f_{\alpha} pprox \int_{0}^{R_{\alpha}} 4\pi r^{2} \rho(r) dr = Z$$

Röntgen-Streuung:

$$\rho(r) = |\Psi_0(r)|^2 = \frac{1}{\pi a_0^3} e^{-2r/a_0}$$

$$f_H(K) = \frac{1}{\left[1 + \left(\frac{1}{2}a_0K\right)^2\right]^2}$$

An was wird gestreut

- Schale: γ , e, a
- Kern: *n*
- Volumen: γ , n
- Oberfläche: *e, a* und Ionen
- · Kohärente Streuung: alle Atome strahlen mit gleicher Phase ab
- Inkohärente Streuung: Phasenverschiebung, schiedliche keine Strukturbestimmung möglich
- Elastische Streuung: Ortsinformation → Strukturbestimmung
- Inelastische Streuung: Phononen, Zusammenstellung

5 Strukturelle Defekte

$$j_{diff} = -D\nabla n_L;$$
 $n_L = \frac{N_L}{V}$

$$D = \frac{1}{6}a^2v \qquad v : \text{Sprungfrequenz}$$

$$v = v_0 \exp\left(-\frac{E_D}{k_B T}\right)$$

$$L = \sqrt{6Dt}$$

6 Gitterdynamik

Lineare Kette

$$F_S = \sum_n C_n (u_{S+n} - u_S) = M \frac{d^2 u_S}{dt^2}$$
$$u_{S+n} = U \exp(-i (\omega t - q(s+n)a))$$

Nächste Nachbar Wechselwirkung:

$$M\frac{d^2u_s}{dt^2} = \sum_{n>0} C(u_{s+1} - 2u_s + u_{s-1})$$
$$u_{s\pm 1} = U\exp(-i(\omega t - q(s\pm 1)a))$$
$$\omega = 2\sqrt{\frac{C}{M}} \left| \sin\left(\frac{qa}{2}\right) \right|$$

Γ-Punkt (Schall)

$$\begin{split} \lambda \gg a : qa &\to 0 \, \sin(x) \approx x \, : \\ \omega &= \sqrt{\frac{a^2 C}{M}} q = v \, q \\ v_p &= \frac{\omega}{q} \approx \frac{\partial \omega}{\partial q} = v_g \\ v_{Schall} &= \frac{\partial \omega}{\partial q} \bigg|_{q \to 0} \end{split}$$

Grenzfläche der 1. BZ. $q = \pm \frac{\pi}{a}$

$$v_g r = \frac{\partial \omega}{\partial q} = 0$$

Benachbarte Gitterebenen schwingen gegen-

$$\frac{u_{s+1}}{u_s} = \exp\left(\pm i\pi\right) = -1$$

Zweiatomige Basis

$$\omega_{a,o}^2 = \frac{C}{\mu} \mp C \sqrt{\frac{1}{\mu^2} - \frac{4}{M_1 M_2} \sin^2\left(\frac{qa}{2}\right)}$$

$$\omega_{a,o}^2 = \frac{C'}{M} \mp \frac{1}{M} \sqrt{(C')^2 - 4C_1C_2 \sin^2\left(\frac{qa}{2}\right)}$$
$$\frac{1}{u} = \frac{1}{M_1} + \frac{1}{M_2}; \quad C' = C_1 + C_2$$

p-atomige Basis

- 3 akustische Zweige (1xL, 2xT)
- 3(p-1) optische Zweige

Molekül- und Festkörperphysik (PEP5) Version: 19.2.2021

Übernächste NN:

$$\omega^{2}(q) = \frac{4C}{M} \sin^{2}\left(\frac{qa}{2}\right) \left[1 + \frac{4}{\nu} \cos^{2}\left(\frac{qa}{2}\right)\right]$$

7 Thermische Eigenschaften

Wärmekapazität

$$C_V = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_V$$

$$U = 6N\frac{1}{2}k_BT = 3Nk_BT$$

$$C_V = 3Nk_B = 3R \text{ Dulong-Petit}$$

$$U = \int_0^\infty ED(E) \langle n(E,T) \rangle dE$$

Zustandsdichte im q-Raum:

$$V_q = \left(\frac{2\pi}{L}\right)^d \to \rho_q = \frac{1}{V_q} = \frac{L^d}{(2\pi)^d}$$

Zahl der Zustände:

$$\begin{split} D(\omega)d\omega &= \rho_q \int_{\omega=const}^{\omega+d\omega=const} d^3q \\ D(\omega)d\omega &= \rho_q d\omega \int_{\omega=const} \frac{dS_\omega}{\left|grad_q\omega\right|} \\ &= \frac{L^d}{(2\pi)^d} d\omega \int_{\omega=const} \frac{dS_\omega}{v_g} \\ v_g &= \left|\frac{d\omega}{dq}\right|; dS_\omega := \text{Flächenelement} \end{split}$$

Isotrope Festkörper: (3d) q ist Radius der Kugelfläche gleicher Frequenz im reziproken Raum

$$D(\omega)d\omega = D(q)\frac{dq}{d\omega}d\omega = \frac{V}{2\pi^2}q^2v_gd\omega$$

-> Debye-Näherung

Lineare Dispersion $\omega = \nu q$

$$D(\omega)d\omega = \frac{V}{2\pi^2} \frac{\omega^2}{v^3} d\omega$$

$$N = \int_0^{\omega_{max}} \frac{V}{2\pi^2} \frac{\omega^2}{v^3} d\omega$$

$$\omega_{max} = \omega_D = v^3 \sqrt{\frac{6\pi^2 N}{V}} = \frac{v}{a} (6\pi^2)^{1/3}$$

In 1/2 Dimensionen:

$$D^{(2)} = \frac{A}{4\pi^2} \frac{2\pi q}{\nu_g} = \frac{A}{2\pi} \frac{q}{\nu_g}$$
$$D^{(1)} = \frac{L}{2\pi} \frac{2}{\nu_g} = \frac{L}{\pi \nu_g}$$

Wärmekapazität – Debye Näherung

$$U = \int_{0}^{\omega_{D}} \hbar \omega D(\omega) \langle n(\omega, T) \rangle d\omega$$

$$\langle n(\omega, T) \rangle = \frac{1}{\exp(\hbar \omega / k_{B}T) - 1}$$

$$U(T) = \frac{9N}{\omega_{D}^{3}} \int_{0}^{\omega_{D}} \frac{1}{\exp(\hbar \omega / k_{B}T) - 1} d\omega$$

$$\Theta = \frac{\hbar \omega_{D}}{k_{B}} \qquad \text{Debye-Temp.}$$

$$C_{V} = 9Nk_{B} \left(\frac{T}{\Theta}\right)^{3} \int_{0}^{x_{D}} \frac{x^{4}e^{x}}{(e^{x} - 1)^{2}} dx$$

$$x = \frac{\hbar \omega}{k_{B}T}; \quad x_{D} = \frac{\hbar \omega_{D}}{k_{B}T} = \frac{\Theta}{T}$$

Für hohe Temperaturen:

$$C_V=3Nk_B$$

Für tiefe Temperaturen:

$$C_V = \frac{12\pi^4}{5} N k_B \left(\frac{T}{\Theta}\right)^3$$

Nullpunktsenergie:

$$U_0 = \int_0^{\omega_D} \frac{\hbar \omega}{2} D(\omega) d\omega = \frac{9}{8} N k_B \Theta$$

Zahl der angeregten Phononen – Debye Näherung:

$$\begin{split} N_{ph} &= \int_{0}^{\omega_{D}} D(\omega) \langle n(\omega,T) \rangle d\omega \\ &= \frac{3V}{2\pi^{2} v_{D}^{3}} \left(\frac{k_{B}T}{\hbar}\right)^{3} \int_{0}^{x_{D}} \frac{x^{2}}{e^{x}-1} dx \\ N_{ph} &\propto \begin{cases} T^{3} & \text{für } T \ll \Theta \\ T & \text{für } T \gg \Theta \end{cases} \end{split}$$

Allgemein gilt für Funktionen:

$$\begin{split} \langle g(\omega) \rangle_D &= \sum_{q,i} g(\omega_{qi}) \\ &= \sum_i \int_{q_D} d^3q Z_3(q) g(\omega_{qi}) \\ &= \sum_i \int_0^{\omega_D} d\omega D(\omega) g(\omega) \end{split}$$

Wärmekapazität – Einstein Näherung

$$\begin{split} \langle n(\omega,T) \rangle &= \frac{1}{\exp(\hbar\omega/k_BT) - 1} + \frac{1}{2} \\ D(\omega) &= 3N\delta(\omega - \omega_E) \\ C_V &= 3Nk_B \bigg(\frac{\Theta_E}{T}\bigg)^2 \frac{\exp\bigg(\frac{\Theta_E}{T}\bigg)}{\bigg[\exp\bigg(\frac{\Theta_E}{T}\bigg) - 1\bigg]^2} \\ \Theta_E &= \frac{\hbar\omega_E}{k_B} \end{split}$$

Wärmeleitfähigkeit

Fourrier-Gleichung für Wärmefluss:

$$j_Q = -\lambda \nabla T$$

kinetische Gastheorie (Phononen = ideales Gas):

$$\lambda = \frac{1}{3}C\nu l$$

- C spez. Wärme
- ν mittlere Geschwindigkeit
- *l* mittlere freie Weglänge

$$\begin{split} \lambda &= \frac{1}{3} \sum_{j} \int_{0}^{\omega_{max}} c_{j}(\omega) v_{j}(\omega) l_{j}(\omega) d\omega \\ c_{j}(\omega) &= \frac{dC_{j}}{d\omega} \end{split}$$

Mehrere unabhängigen Streumechanismen:

$$\frac{1}{l} = \frac{1}{l_A} + \frac{1}{l_B} + \dots$$

Temperaturabhängigkeit:

$$\lambda \propto \begin{cases} \frac{1}{T} & \text{für } T \gg \Theta_D \text{ Ph-Ph} \\ T^n e^{\frac{\Theta_D}{T}} & \text{für } T \ll \Theta_D \text{ Ph-Ph (n=0-3)} \\ T^3 & \text{für } T \ll \Theta_D \text{ Ph-Defekt} \end{cases}$$

8 Elektronen im Festkörper

Elektronen sind Fermionen: Fermi-Dirac Statistik:

$$\langle f(E,T)\rangle = \frac{1}{\exp\left(\frac{E-\mu}{k_B T}\right) + 1}$$

Dispersion:

$$E = \frac{\hbar^2 k^2}{2m}$$

Freies Elektronengas – Zustandsdichte

$$D(E) = \frac{1}{2\pi^2} \left(\frac{2m}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \sqrt{E}$$
$$\rho_k = \frac{2V}{(2\pi)^3}$$

Chemisches Potenzial und Fermi Energie

 $k_F = (3\pi^2 n)^{\frac{1}{3}}$

 $v_F = \frac{\hbar}{m} (3\pi^2 n)^{\frac{1}{3}} = \frac{\hbar}{m} k_F$

 $c_V^{el} \approx \frac{\pi^2 T}{3T_P} \frac{2nk_B}{2} = \gamma T$

 $\psi_k(r) = \left(\sum_{\sigma} c_{k-G} e^{-iG\cdot r}\right) e^{ik\cdot r} = u_k(r)e^{ik\cdot r}$

 $F = \hbar \frac{dk}{dt} = -e \left[\mathcal{E}(r, t) + \nu(k) \times B(r, t) \right]$

 $j = -\frac{e}{V} \sum_{k} \nu(k) = -\frac{e}{V} \int \rho_k \nu(k) f(E, T) d^3k$

Transporteigen-

 $\psi_k(r+R) = \psi_k(r)e^{ik\cdot R}, \quad \psi_{k+G}(r) = \psi_k(r)$

 $v_n(k) = \frac{1}{\hbar} \nabla_k E_n(k) = \frac{1}{\hbar} \frac{\partial E_n(k)}{\partial k}$

 $\frac{dv_i}{dt} = \sum_{i=1}^{3} \left(\frac{1}{m^*}\right)_{ij} F_j$

 $= \frac{-e}{4\pi^3} \int \nu(k) f(E, T) d^3k$

 $j = \frac{-e}{4\pi^3 \hbar} \int_{bacetat} \nabla_k E(k) d^3 k$

 $\left(\frac{1}{m^*}\right)_{ij} = \frac{1}{\hbar} \frac{\partial^2 E(k)}{\partial k_i \partial k_j}$

Ladungstransport

 $n = \frac{k_F^3}{3\pi^2}$

 $T_F = \frac{E_F}{k_B}$

 $V(r) = \sum V_G e^{iG \cdot r}$

9 Elektronische

schaften

Effektive Masse

Spezifische Wärme (Sommerfeld):

Elektronen im periodischen Potenzial

$$\mu = \left(\frac{\partial F}{\partial N}\right)_{T,V} \qquad \qquad j = \frac{-e}{4\pi^3} \int_{besetzt} \nu(k) d^3k$$

$$E_F = \mu(T=0) \qquad \qquad j = \frac{-e}{4\pi^3} \left[\int_{BZ} \nu(k) d^3k - \int_{leer} \nu(k) d^3k\right]$$
Mit $n = \frac{N}{V} = \int_0^\infty D(E) f(E,T=0) dE = \frac{-e}{4\pi^3} \left[\int_{BZ} \nu(k) d^3k - \int_{leer} \nu(k) d^3k\right]$

$$E_F = \frac{\hbar^2}{2} \left(3\pi^2 n\right)^{\frac{2}{3}} \qquad \qquad = \frac{+e}{4\pi^3} \int_{leer} \nu(k) d^3k$$

Driftgeschwindigkeit:

Ladungstransport - Löcher

$$v_d = (v - v_{th}) = -\frac{e\tau}{m}\mathcal{E} = -\mu\mathcal{E}$$

Beweglichkeit / Mobilität:

$$\sigma = ne\mu = \frac{ne^2\tau}{m} = \frac{ne^2l}{m\nu_F}$$

Sommerfeld-Theorie

$$\sigma = ne\mu = \frac{ne^2\tau(E_F)}{m}$$

10 Halbleiter

Eigenleitung

$$\sigma = e(n\mu_n + p\mu_p)$$

$$\mu = \frac{e\tau}{m^*}$$

$$n = \int_{E_L}^{\infty} D_L(E) f(E, T) dE$$

$$p = \int_{-\infty}^{E_V} D_V(E) (1 - f(E, T)) dE$$

intrinsische Ladungsträgerdichte

$$D_L(E) = \frac{1}{2\pi^2} \left(\frac{2m_n^*}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \sqrt{E - E_L}$$

$$D_V(E) = \frac{1}{2\pi^2} \left(\frac{2m_p^*}{\hbar^2}\right)^{\frac{3}{2}} \sqrt{E_V - E}$$

$$\Rightarrow \text{Freie Ladungen:}$$

$$n = N_L \exp\left(-\frac{E_L - E_F}{\hbar a_L}\right)$$

Lage des Fermi-Niveaus

$$n_i = p_i = \sqrt{N_L N_V} \exp\left(-\frac{E_g}{2k_B T}\right)$$

$$E_F = \frac{E_L + E_V}{2} + \frac{k_B T}{2} \ln\left(\frac{N_V}{N_L}\right)$$

$$= \frac{E_L + E_V}{2} + \frac{3k_B T}{4} \ln\left(\frac{m_p^*}{m_n^*}\right)$$

 $p = N_V \exp\left(\frac{E_V - E_F}{k_B T}\right)$

Molekül- und Festkörperphysik (PEP5) Version: 19.2.2021

Ladungsträgerdichte & Fermi-Niveau Wahrscheinlichket, dass eine Störstelle nicht ionisiert ist:

$$\frac{n_D^0}{n_D} = 2 \frac{1}{e^{(E_D - E_F)/k_B T} + 1}$$

$$\frac{n_A^0}{n_A} = 4 \frac{1}{e^{(E_F - E_A)/k_B T} + 1}$$

für $n_D \gg n_A$:

$$\frac{n(n_A + n)}{n_D - n_A - n} = N_L \exp\left(-\frac{E_d}{k_B T}\right)$$
$$E_d = E_L - E_D$$

- Sehr tiefe Temperaturen:

Kompensationsbereich:

$$n \approx \frac{\hat{n}_D n}{n_A} e^{-E_d/k_B T}$$

$$E_F \approx E_L - E_d + k_B T \ln \left(\frac{n_D}{n_A} \right)$$

E_F wird durch Donatoren bestimmt.
- Tiefe Temperaturen:

Störstellenreserve:

$$n \approx \sqrt{N_L n_D} \exp\left(-\frac{E_d}{2k_B T}\right)$$

$$E_F \approx E_L - \frac{E_d}{2} + \frac{k_B T}{2} \ln\left(\frac{N_L}{n_D}\right)$$

EF liegt etwa in der Mitte der Bänder.

- Mittlere Temperaturen: Störstellenerschöpfung:

$$E_F \approx E_L - k_B T \ln \left(\frac{N_L}{n_D} \right)$$

Die Temperatur ist hoch genug, um alle Störstellen zu ionisieren, aber noch zu klein, um eine große Zahl von Ladungsträgern aus dem Valenz- ins Leitungsband anzuregen.

- Hohe Temperaturen:

Eigenleitung:

$$n^2 = N_L^2 \exp\left(-\frac{E_g}{k_B T}\right)$$

$$E_F = \frac{E_L + E_V}{2}$$

p-n-Übergang:

$$\left|j^{f}\right| = \left|j^{d}\right| = a(T) \exp\left(-\frac{eV_{d}}{k_{B}T}\right)$$

 $V_D := Diffusionsspannung$

Shockley-Gleichung:

$$j(U) = j_S \left(e^{eU/k_B T} - 1 \right)$$

11 Supraleitung

$$B_c(T) = B_c(0) \left[1 - \left(\frac{T}{T_c} \right)^2 \right]$$

Supraleitung wird zerstört, wenn die magnetische Feldenergie der thermischen Energie am Phasenübergang entspricht:

$$\frac{B_{cth}^{2}(T)}{2\mu_{0}} = g_{n}(T) - g_{s}(T)$$

Fluss-Schlauch:

$$\Phi_0 = \frac{h}{2e} \approx 2.067 \times 10^{-15} \text{Vs}$$

1. London-Gleichung

$$\frac{dj_s}{dt} = \frac{n_s e_s^2}{m_s} \mathcal{E}$$

s: Teilchen die den Suprastrom tragen:

BCS:
$$m_s = 2m$$
; $e_s = -2e$; $n_s = n/2$

2. London-Gleichung

$$\nabla \times j_S + \frac{n_S e_S^2}{m_S} B = 0$$

Londonsche Eindringtiefe

$$\lambda_L = \sqrt{\frac{m_s}{\mu_0 n_s e_s^2}}$$

Temperaturabhängigkeit (Gorter-Casimir-Modell)

$$\lambda_L(T) = \frac{\lambda_L^0}{\sqrt{1 - (T/T_c)^4}}$$

Thermodynamische Eigenschaften

$$G_s(B,T) = G_s(0,T) + \frac{VB^2}{2\mu_0}$$

$$\Delta S = S_n - S_s = -\frac{VB_c}{\mu_0} \frac{dB_c}{dT}$$

$$\Delta C = C_s - C_n$$

$$= \frac{VT}{\mu_0} \left[B_c \frac{d^2B_c}{dT^2} + \left(\frac{dB_c}{dT} \right)^2 \right]$$

Kritischer Strom

$$I_c = \frac{2\pi R}{\mu_0} B_c$$

Kritische Geschwindigkeit: kinetische Energie = Kondensationsenergie

$$\frac{1}{2}n_sm_s\nu_c^2 = \frac{1}{4}D(E_F)\Delta^2$$

$$j_{s} = -n_{s}e_{s}v$$

$$j_{c} = \sqrt{\frac{3}{2}} \frac{e_{s}n_{s}\Delta}{\hbar k_{F}}$$

$$B_{c} = \mu_{0}\lambda_{L}j_{c}$$

12 Sonstiges

$$k=\frac{2\pi}{1}$$

Quantenmechanik

$$\overline{x} = \int \Psi^* x \Psi dV$$

$$\overline{p_x} = \int \Psi^* p_x \Psi dV; \ p_x = \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial x}$$

$$\overline{p} = e\overline{r} = e \int \Psi^* r \Psi dV$$

$$M_{ij} = e \int \Psi_i^* r \Psi_j dV$$

Optische Übergänge: