Потребность в квантовой механике возникает тогда, когда характерный размер исследуемого объекта становится сравнимым или меньше длины волны де Бройля:  $L < \lambda_{\rm B} = \frac{h}{p}$ 

Это условие означает, что волновые свойства материи начинают играть существенную роль, и классическое описание (через координаты и силы) перестает быть точным

В квантовой механике состояние системы описывается волновой функцией  $\psi(\vec{r},t)$ , которая содержит полную информацию о системе. Физический смысл имеет не сама  $\psi$ , а ее модуль в квадрате:

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

который задает плотность вероятности обнаружения частицы в точке  $\vec{r}$  в момент времени t

В отличие от классической механики Ньютона, где движение описывается через силы и ускорения, квантовая механика оперирует *операторами* физических величин, действующих на волновые функции.

Для описания различных физических величин вводят соответствующие операторы:

- ullet оператор координаты  $\hat{x}$
- $\bullet$  оператор импульса  $\hat{p}$
- оператор кинетической энергии
- оператор потенциальной энергии
- ullet оператор полной энергии (гамильтониан)  $\hat{H}$

Все эти операторы линейные. Это значит, что для любых констант  $c_1, c_2$  и функций  $\psi_1, \psi_2$  выполняется:  $\hat{L}(c_1\psi_1+c_2\psi_2)=c_1\hat{L}\psi_1+c_2\hat{L}\psi_2$ 

Оператор координаты действует как простое умножение на саму координату:  $\hat{x}\psi(x) = x\psi(x)$  Оператор потенциальной энергии также представляет собой умножение на соответствующую функцию потенциала:  $\hat{U}\psi(x) = U(x)\psi(x)$ 

Так как потенциальная энергия U(x) зависит только от координаты, ее оператор не изменяет форму функции  $\psi$ , а лишь масштабирует ее

**Оператор импульса**: из соотношений де Бройля  $p = \hbar k$  и волнового выражения  $\psi(x) \sim e^{ikx}$  следует, что  $\frac{d\psi}{dx} = ik\psi = \frac{ip}{\hbar}\psi$ 

Отсюда, действуя на  $\psi$ , можно записать оператор импульса как:  $\hat{p} = -i\hbar \frac{\partial}{\partial x}$  или в трехмерном случае  $\hat{\vec{p}} = -i\hbar \vec{\nabla}$ 

Оператор кинетической энергии выражается через оператор импульса:  $\hat{T} = \frac{\hat{p}^2}{2m} = -\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2$ 

Теперь можно записать уравнение Шрёдингера. В общем (учитывающем время, то есть временном) виде оно имеет вид:

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

Здесь первый член  $-\frac{\hbar^2}{2m}\nabla^2\psi$  в скобках отвечает за кинетическую энергию, а второй  $U(\vec{r})\psi$  — за потенциальную. Суммарный оператор называется **гамильтонианом**:  $\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2m}\nabla^2 + U(\vec{r})$  И уравнение принимает компактный вид:

$$i\hbar\frac{\partial\psi}{\partial t}=\hat{H}\psi.$$

Решением этого уравнения является волновая функция  $\psi$ , описывающая эволюцию состояния системы во времени

Если состояние можно описать одной функцией  $\psi$ , то оно называется чистым состоянием

Далее были сформулированы постулаты квантовой механики:

- 1. **1-ый постулат**: состояние квантовой системы полностью определяется ее волновой функцией  $\psi(\vec{r},t)$ . Квадрат модуля волновой функции  $|\psi|^2$  задает плотность вероятности нахождения системы в данном состоянии
- 2. **2-ой постулат**: каждой физической величине соответствует линейный оператор  $\hat{A}$ , действующий в пространстве волновых функций
- 3. **3-ий постулат**: при измерении физической величины можно получить только одно из собственных значений оператора, соответствующего этой величине
- 4. **4-ый постулат**: квадрат модуля волновой функции  $\psi(\vec{r},t)$  определяет плотность W вероятности того, что в момент времени  $t \geq 0$  частица может быть обнаружена в точке пространства  $\vec{r}$

Если потенциальная энергия не зависит от времени, то волновую функцию можно искать в виде разделения переменных:  $\psi(\vec{r},t) = \phi(\vec{r})e^{-\frac{iEt}{\hbar}}$ 

Подставив это выражение в уравнение Шрёдингера, получаем стационарное уравнение Шрёдингера:

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\nabla^2\phi + U(\vec{r})\phi = E\phi.$$

Здесь E — собственное значение гамильтониана, соответствующее энергии данного стационарного состояния

Ех. Одномерный гармонический осциллятор:

Потенциал имеет вид  $U(x) = \frac{1}{2}kx^2$  и уравнение Шрёдингера принимает вид:

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\frac{d^2\psi}{dx^2} + \frac{kx^2}{2}\psi = E\psi.$$

Это уравнение имеет дискретные значения энергии:

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

где 
$$\omega = \sqrt{\frac{k}{m}}$$
 — собственная частота осциллятора

Таким образом, квантовая механика описывает не отдельные траектории частиц, а распределения вероятностей и энергетические уровни, определяемые волновыми функциями и их собственными значениями

Сравним физический величины классической механики и операторы квантовой

Физическая величина	Классическая	Квантовая
Координата	$\vec{r} = (x, y, z)$	$\vec{r} = (x, y, z)$
Импульс	$\vec{p} = (p_x, p_y, p_z)$	$-ih\vec{\nabla} = \left(-ih\frac{\partial}{\partial x}, -ih\frac{\partial}{\partial y}, -ih\frac{\partial}{\partial z}\right)$
Угловой момент	$\vec{L} = [\vec{r} \times \vec{p}] = (yp_x - zp_y, zp_x - xp_z, xp_y - yp_x)$	$-i\hbar\left(x\frac{\partial}{\partial y}-y\frac{\partial}{\partial x}\right)$
Энергия (в нерелятивистском приближении)	$E = \frac{p^2}{2m} + U(\vec{r})$	$H = -\frac{\hbar^2}{2m}\nabla^2 + U(\vec{r})$