

Theoretische Elektrodynamik

Matthias Vojta

übertragen von
Sebastian Schmidt und Lukas Körber

Wintersemester 2014/2015

Inhaltsverzeichnis

0	Einleitung	7
1	Mathematische Hilfsmittel	9
1.1	Skalar- und Vektorfelder	9
1.2	Integrale auf Feldern	10
1.3	Vektorielle Ableitungen und Integrale	11
1.4	Differentialoperatoren in krummlinigen Koordinaten	14
1.5	FOURIER-Transformation	14
1.6	Delta-Distribution	16
1.7	GREEN'sche Funktion	16
2	Grundbegriffe und MAXWELL-Gleichungen	19
2.1	Kräfte und Punktladungen	19
2.2	Ladungs- und Stromdichte, Ladungserhaltung	19
2.3	Die MAXWELL-Gleichungen	21
2.4	Konstruktion der MAXWELL-Gleichungen	21
2.5	Integrale Formulierung der MAXWELL-Gleichungen	24
2.6	Induktionsgesetz für Leiterschleifen	25
3	Elektrostatik	27
3.1	Grundgleichungen und elektrostatisches Potential	27
3.2	Kugelsymmetrische Ladungsverteilung	27
3.3	Feld einer beliebigen Ladungsverteilung	28
3.4	Feld eines elektrischen Dipols	29
3.5	Fernfeld einer Ladungsverteilung	30
3.6	Randbedingungen	35
3.7	Leiter im elektrischen Feld	36
3.8	Mehrere Leiter	39
4	Stationäre Ströme	41
4.1	Grundgleichungen und Vektorpotential	41
4.2	Leiterschleifen	42

4.3	Magnetischer Dipol	43
5	Elektromagnetische Wellen	47
5.1	Wellengleichung	47
5.2	Lösungen der Wellengleichung	48
5.3	Polarisation	49
6	Energie- und Impulsbilanz	51
6.1	Bilanzgleichungen	51
6.2	Energiebilanz	52
6.3	Elektrostatische Feldenergie	53
6.4	Elektrostatische Energie einer Leiteranordnung	54
6.5	Energie des stationären Magnetfelds	56
6.6	Beispiele für Energiestromdichten	57
6.7	Energie einer ebenen harmonischen Welle	58
6.8	Impulsbilanz des elektromagnetischen Feldes	59
6.9	Beispiele für Impulsbilanz	61
7	Kraftwirkungen	65
7.1	Elektrischer Dipol	65
7.2	Magnetischer Dipol	66
7.3	Multipolentwicklung der Feldenergie	67
8	Zeitabhängige Quellenverteilungen	71
8.1	Viererpotential	71
8.2	Retardierte Potentiale	73
8.3	HERTZ'scher Dipol	76
8.4	Energieabstrahlung des HERTZ'schen Dipols	78
8.5	Strahlung räumlich begrenzter Quellen	79
8.6	Multipolentwicklung des Fernfelds	81
8.7	Strahlung einer bewegten Punktladung	83
8.8	Strahlungsbremung	85
9	Elektromagnetische Felder in Substanzen	87
9.1	Elektrische Polarisation	87
9.2	Magnetisierung	89
9.3	Materialgesetze	90
9.4	Verhalten an Grenzflächen	92
9.5	Atomare Polarisierbarkeit und Suszeptibilität	96
9.6	Wellen an Grenzflächen	97
9.7	Totalflexion	100

10 Quasistationäre Ströme	101
10.1 Quasistationäre Näherung	101
10.2 Leiterschleifen	102
10.3 Drahtwellen	104
10.4 Quasistationäre Ströme in Leitern	107
11 Dispersion	111
11.1 Allgemeines über Wellen in leitenden Medien	111
11.2 Dispersion in Dielektrika	113
11.3 Anomale Dispersion	116
11.4 Metalldispersion	117
11.5 Longitudinale Wellen	120
11.6 Gruppengeschwindigkeit	121
12 Kovariante Formulierung	125
12.1 Raum-Zeit-Begriff und Lorentz-Transformation	125
12.2 Vierergrößen und Kovarianz	129
12.3 Relativistische Mechanik	132
12.4 Vierdimensionale Elektrodynamik	133
12.5 Transformation des elektromagnetischen Feldes	136
12.6 LORENTZ-Kraftdichte	137
12.7 Energie-Impuls-Tensor	138
12.8 Strahlung einer bewegten Punktladung II	139
13 LAGRANGE-Formulierung	143
13.1 LAGRANGE: relativistische Mechanik	144
13.2 LAGRANGE: geladene Teilchen	145
13.3 LAGRANGE: Feldtheorien	146
13.4 LAGRANGE: elektromagnetisches Feld	146

Kapitel 0

Einleitung

Gegenstand der Vorlesung ist die (klassische) Theorie der Elektrischen Felder ausgehend von den MAXWELL-Gleichungen (1864):

$$\begin{array}{ll} \operatorname{div} \mathbf{B} = 0 & \epsilon_0 \operatorname{div} \mathbf{E} = \rho \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \frac{\partial \mathbf{B}}{\partial t} = 0 & \frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} - \epsilon_0 \frac{\partial \mathbf{E}}{\partial t} = \mathbf{j} \end{array}$$

für die Felder \mathbf{E} und \mathbf{B} in Abhängigkeit von Ladungs- und Stromverteilung $\rho(\mathbf{r}, t)$ und $\mathbf{j}(\mathbf{r}, t)$. Von dieser Grundlage aus wollen wir in dieser Vorlesung die physikalischen Erscheinungen für diese Felder schildern und diskutieren.

Die Elektrodynamik ist ein Teil des Standardmodells der Teilchenphysik, das einheitlich Teilchen und ihre Wechselwirkungen beschreibt.

Klassische Elektrodynamik ist ein Grenzfall der Quantenelektrodynamik (gültig für kleine Impuls- und Energiebeträge, große Brechungszahlen für Photonen). Sie ist im Einklang mit der speziellen Relativitätstheorie, da c implizit mit in den MAXWELL-Gleichungen enthalten ist. Viele interessante Effekte von Materie können jedoch mit der klassischen Theorie nicht beschrieben werden.

Zum Beispiel: Wann sind Atome stabil? Wann ist Eisen ferromagnetisch? Warum wird z.B. Blei bei tiefen Temperaturen supraleitend? Für diese Fragen werden Quanteneffekte wichtig.

Kapitel 1

Mathematische Hilfsmittel

1.1 Skalar- und Vektorfelder

Felder sind Größen, welche an jedem Raumpunkt einen bestimmten Wert haben, der zudem noch zeitabhängig sein kann.

i) **skalare Felder** $\phi = \phi(x, y, z, t)$

Jedem Raumpunkt wird ein Wert in Form einer (reellen) Zahl zugeordnet, wie zum Beispiel Temperatur, Druck, Ladung oder Energie. Flächen oder Linien mit konstantem Wert nennt man Äquipotentialflächen beziehungsweise -linien.

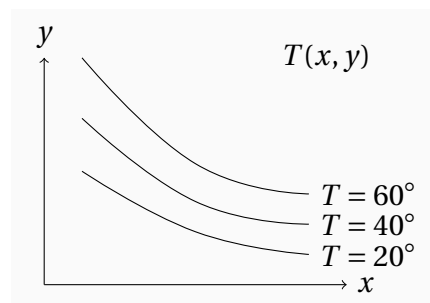


Abbildung 1.1: Isothermen

ii) **Vektorfelder** $E = E(x, y, z, t)$

Jedem Raumpunkt wird ein Vektor zugeordnet, der lokal die Richtung des Feldes beschreibt, wie etwa ein Geschwindigkeits- oder Kraftfeld. Vektorfelder lassen sich durch Feldlinien veranschaulichen, entlang derer sich zum Beispiel ein Teilchen bewegt, das die entsprechende Kraft erfährt.

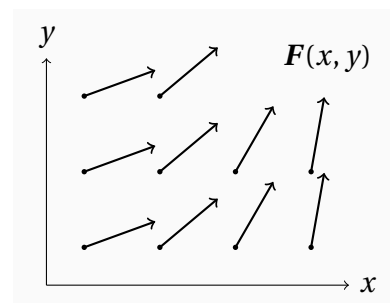


Abbildung 1.2: Kraftfeld

1.2 Integrale auf Feldern

Integrale über skalare Felder werden wie bekannt gebildet.

Integriert man über ein Vektorfeld, spielt die Richtungsinformation eine entscheidende Rolle. Man unterscheidet je nach Dimension des Parameterbereichs von Linien-, Flächen- und Volumenintegralen.

i) Linienintegrale

$$\varphi = \int_C \mathbf{E}(\mathbf{r}) d\mathbf{r}$$

Wir parametrisieren die Kurve durch $\mathbf{r} = \mathbf{r}(\tau)$ und erhalten somit

$$\varphi = \int_{\tau_0}^{\tau_1} \mathbf{E}(\mathbf{r}(\tau)) \frac{d\mathbf{r}}{d\tau} d\tau$$

Ein Spezialfall des Linienintegrals ist das sogenannte **geschlossene Linienintegral**, welches durch \oint gekennzeichnet wird.

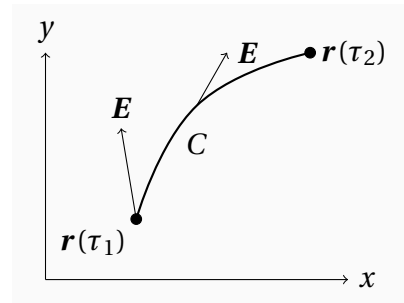


Abbildung 1.3: Linienintegral

ii) Flächenintegrale

$$\Phi = \iint_S \mathbf{B} \cdot d\mathbf{A} \quad \text{mit } d\mathbf{A} = dA \cdot \mathbf{n}$$

Ganz analog zu i) kann die Fläche $\mathbf{r} = \mathbf{r}(u, v)$ parametrisiert werden. Es ist jedoch beim Bilden der Funktionaldeterminante auf die Richtung des Flächenelements zu achten. Die beiden möglichen Lösungen unterscheiden sich natürlich nur um ein Vorzeichen. Wir erhalten also

$$\Phi = \int_{v_1}^{v_2} \int_{u_1}^{u_2} \mathbf{B}(u, v) \cdot \left(\frac{\partial \mathbf{r}}{\partial u} \times \frac{\partial \mathbf{r}}{\partial v} \right) du dv$$

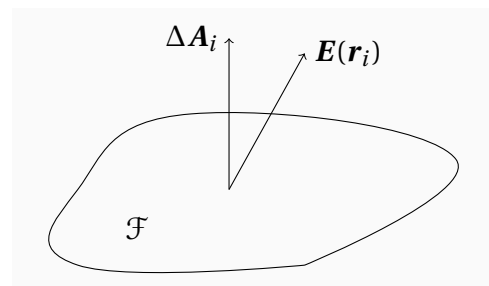


Abbildung 1.4: Flächenintegral

iii) **Volumenintegrale**

$$Q = \iiint_G dV \cdot \rho(\mathbf{r}) = \iiint_G d^3r \cdot \rho(\mathbf{r}) =$$

Beim Volumenintegral wird wiederum (nicht wie beim Flächenintegral) das Vorzeichen des Volumenelements vernachlässigt, da physikalisch die **Richtung** des Volumens nur sehr selten wirklich von Bedeutung ist. Mit entsprechender Parametrisierung $\mathbf{r} = \mathbf{r}(u, v, w)$ ergibt sich

$$Q = \int_{w_1}^{w_2} \int_{v_1}^{v_2} \int_{u_1}^{u_2} \rho(u, v, w) \cdot \left| \frac{\partial \mathbf{r}}{\partial u} \cdot \left(\frac{\partial \mathbf{r}}{\partial v} \times \frac{\partial \mathbf{r}}{\partial w} \right) \right| du dv dw$$

1.3 Vektorielle Ableitungen und Integrale

i) **Gradient**

Der Gradient $\text{grad } \varphi$ eines Skalarfeldes beschreibt dessen Änderung und steht senkrecht auf den Äquipotentialflächen (oder allgemeiner: Niveaumengen). Der Gradient lässt sich durch den **Nabla-Operator** ausdrücken welcher in kartesischen Koordinaten lautet:

$$\nabla = \frac{\partial}{\partial x} \mathbf{e}_x + \frac{\partial}{\partial y} \mathbf{e}_y + \frac{\partial}{\partial z} \mathbf{e}_z$$

Wichtig ist, dass ∇ ein vektorieller Differenzialoperator ist. Er folgt Ableitungsregeln, wie etwa der Kettenregel, und $\nabla \varphi$ verhält sich unter Koordinatentransformation wie ein Vektor.

Andere Schreibweisen: $\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}}$, $\partial_{\mathbf{r}}$, $\nabla_{\mathbf{r}}$

Beispiele:

$$\begin{aligned} \nabla |\mathbf{r}| &= \frac{\mathbf{r}}{|\mathbf{r}|} = \mathbf{e}_r \\ \nabla \frac{1}{|\mathbf{r}|} &= -\frac{1}{r^2} \mathbf{e}_r \end{aligned}$$

ii) Divergenz (Quellenstärke eines Vektorfeldes)

Die Divergenz $\operatorname{div} \mathbf{E} = \nabla \cdot \mathbf{E}$ ist ein Skalar unter Koordinatentransformation und kann als **lokale Quellenstärke** interpretiert werden. Häufig benötigt man auch den LAPLACE-Operator, der die zweite Ableitung repräsentiert.

$$\operatorname{div} \operatorname{grad} \varphi = \nabla^2 \varphi = \Delta \varphi$$

Beispiele:

$$\operatorname{div} \mathbf{r} = 3 \quad (\text{Anzahl der Dimensionen})$$

$$\operatorname{div} (\varphi \mathbf{A}) = \nabla \cdot (\varphi \mathbf{A}) = \mathbf{A}(\nabla \varphi) + \varphi(\nabla \cdot \mathbf{A}) = \mathbf{A} \cdot \operatorname{grad} \varphi + \varphi \cdot \operatorname{div} \mathbf{A}$$

iii) Rotation (Wirbelstärke eines Vektorfeldes)

Die Rotation $\operatorname{rot} \mathbf{B} = \nabla \times \mathbf{B}$

$$\nabla \times \mathbf{B} = \begin{vmatrix} \mathbf{e}_x & \mathbf{e}_y & \mathbf{e}_z \\ \frac{\partial}{\partial x} & \frac{\partial}{\partial y} & \frac{\partial}{\partial z} \\ B_x & B_y & B_z \end{vmatrix}$$

kann als **lokale Wirbelstärke** verstanden werden. Ihre Komponenten lassen sich auch als

$$(\nabla \times \mathbf{B})_i = \sum_{j,k} \varepsilon_{ijk} \cdot \frac{\partial}{\partial x_j} \cdot B_k$$

darstellen wobei ε_{ijk} der total antisymmetrische Tensor 3. Stufe ist.

Beispiele:

$$\begin{aligned}\boldsymbol{v} &= \boldsymbol{\omega} \times \boldsymbol{r} \quad \Rightarrow \quad \nabla \times \boldsymbol{v} = 2\boldsymbol{\omega} \\ \nabla \times \boldsymbol{r} &= 0\end{aligned}$$

iv) GAUSS'scher Satz

$$\iiint_V \operatorname{div} \boldsymbol{E} \cdot dV = \oiint_{\partial V} \boldsymbol{E} \cdot d\boldsymbol{A}$$

Der Satz von GAUSS verknüpft Eigenschaften im Inneren eines Volumens mit dem Verhalten auf dem Rand.

Über den Satz von GAUSS lässt sich auch die partielle Integration in drei Dimensionen umformen zu:

$$\int_V dV \frac{\partial}{\partial \boldsymbol{r}} (u \cdot v) = \int_V dV \frac{\partial u}{\partial \boldsymbol{r}} \cdot v + \int_V dV u \cdot \frac{\partial v}{\partial \boldsymbol{r}} = \oiint_{\partial V} dA (u \cdot v)$$

v) GREEN'scher Satz

$$\int_V dV (\varphi \Delta \psi - \psi \Delta \varphi) = \oint_{\partial V} dA_F (\varphi \nabla \psi - \psi \nabla \varphi)$$

vi) STOKES'scher Satz

$$\iint_S \operatorname{rot} \boldsymbol{B} \cdot d\boldsymbol{A} = \oint_{\partial A} \boldsymbol{B} \cdot d\boldsymbol{r}$$

Analog zum GAUSS'schen Satz verknüpft der Satz von STOKES das Verhalten eines Feldes auf einer Fläche mit dem auf dem Rand der Fläche. Für geschlossene Flächen gilt:

$$\oiint_{S=\partial V} \operatorname{rot} \mathbf{B} \cdot d\mathbf{A} = 0$$

1.4 Differentialoperatoren in krummlinigen Koordinaten

Hier sind vor allem Kartesische Koordinaten als auch Kugel- und Zylinderkoordinaten wichtig.

$$\begin{aligned} \text{Kartesische Koordinaten:} \quad \nabla \psi &= \frac{\partial}{\partial x} \psi \mathbf{e}_x + \frac{\partial}{\partial y} \psi \mathbf{e}_y + \frac{\partial}{\partial z} \psi \mathbf{e}_z \\ \text{Zylinderkoordinaten:} \quad \nabla \psi &= \frac{\partial}{\partial \rho} \psi \mathbf{e}_\rho + \frac{1}{\rho} \frac{\partial}{\partial \phi} \psi \mathbf{e}_\phi + \frac{\partial}{\partial z} \psi \mathbf{e}_z \\ \text{Kugelkoordinaten:} \quad \nabla \psi &= \frac{\partial}{\partial r} \psi \mathbf{e}_r + \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \psi \mathbf{e}_\theta + \frac{1}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \phi} \psi \mathbf{e}_\phi \end{aligned}$$

$$\text{Generell:} \quad (\nabla \psi)_u \equiv (\nabla \psi) \mathbf{e}_u = \frac{1}{g_u} \frac{\partial \psi}{\partial u} \text{ mit } g_u = \left| \frac{\partial \mathbf{r}}{\partial u} \right|$$

1.5 FOURIER-Transformation

$$\tilde{f}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} dt f(t) e^{-i\omega t}$$

$$f(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \tilde{f}(\omega) e^{i\omega t}$$

Verallgemeinert auf n Dimensionen ergibt sich:

$$\tilde{f}(\mathbf{k}) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{n}{2}}} \int_{-\infty}^{\infty} d^n r f(\mathbf{r}) e^{-i\mathbf{k}\mathbf{r}}$$

i) Differentiation

$$\frac{d}{dt}f(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, i\omega \tilde{f}(\omega) e^{i\omega t}$$

ii) Faltung

$$(f * g)(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} ds \, f(t-s)G(s)$$

$$\widetilde{(f * g)}(\omega) = \tilde{f}(\omega) \tilde{g}(\omega)$$

iii) Rechenregeln

$$\begin{aligned} f'(t) &\leftrightarrow i\omega \tilde{f}(\omega) \\ -it f(t) &\leftrightarrow \tilde{f}'(\omega) \\ f(t+a) &\leftrightarrow e^{i\omega a} \tilde{f}(\omega) \\ e^{i\omega t} f(t) &\leftrightarrow \tilde{f}(\omega-a) \\ f(at) &\leftrightarrow \frac{1}{|a|} \tilde{f}\left(\frac{\omega}{a}\right) \\ f^*(t) &\leftrightarrow \tilde{f}^*(\omega) \\ \tilde{\tilde{f}}(t) &\leftrightarrow f(-t) \end{aligned}$$

1.6 Delta-Distribution

Die Delta-Distribution ist über folgende Eigenschaften definiert:

i)

$$\delta(\mathbf{r}) = \begin{cases} 0 & \text{für } \mathbf{r} \neq \mathbf{r}_0 \\ \infty & \text{für } \mathbf{r} = \mathbf{r}_0 \end{cases}$$

ii)

$$\int_{\mathbf{r}_0 \in V} dV \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}_0) = 1$$

Alle Aussagen gelten analog für die Delta-Distribution $\delta(x)$ in einer Dimension. Bei höherdimensionalen Deltadistributionen gilt allerdings nur in kartesischen Koordinaten:

$$\delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}_0) = \delta(x - x_0) \cdot \delta(y - y_0) \cdot \delta(z - z_0)$$

Faltet man die Delta-Distribution mit einer Funktion $f(\mathbf{r})$, so ergibt sich aus ihren Eigenschaften:

$$\int_{\mathbf{r}_0 \in V} dV \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}_0) f(\mathbf{r}) = f(\mathbf{r}_0)$$

1.7 GREEN'sche Funktion zur Lösung inhomogener linearer DGL

Wir betrachten die lineare, inhomogene Differentialgleichung

$$L \phi(x_1, \dots, x_n) = \rho(x_1, \dots, x_n) \text{ oder kurz } L\phi = \rho$$

wobei L ein linearer Operator und ρ die Inhomogenität sein soll.

Die GREEN'sche Funktion $G(x, x')$ zum Operator L ist die Lösung der Differentialgleichung mit δ -förmiger Inhomogenität.

$$L G(x, x') = \delta(x - x') [= \delta(x_1 - x'_1) \cdot \dots \cdot \delta(x_n - x'_n)]$$

Wenn g bekannt ist, dann kann die Lösung für beliebige Inhomogenität durch Superposition gewonnen werden.

$$\phi(x) = \int dx' G(x, x') \rho(x')$$

Den Beweis hierfür erhält man leicht durch Einsetzen:

$$L \phi(x) = \int dx' L G(x, x') \rho(x') = \rho(x)$$

Kapitel 2

Grundbegriffe und MAXWELL-Gleichungen

2.1 Kräfte und Punktladungen

Aus der Erfahrung ergibt sich für eine ruhende Ladung

$$\mathbf{F}(\mathbf{r}, t) = Q \cdot \mathbf{E}(\mathbf{r}, t)$$

Dabei ist die Ladung Q eine Körpereigenschaft und \mathbf{E} eine Eigenschaft, die die Umwelt charakterisiert.

Bei bewegten Ladungen beobachten wir etwas anderes. Die Kraft hat hier die Form

$$\mathbf{F} = Q(\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B})$$

2.2 Ladungs- und Stromdichte, Ladungserhaltung

Über eine Ladung in einem Volumenelement lässt sich der Begriff der **Ladungsdichte** definieren.

$$\rho(\mathbf{r}, t) = \frac{dQ}{dV}$$

Eine Ladungsänderung nennen wir schließlich den elektrischen Strom.

$$-I := \dot{Q} = \frac{d}{dt} \int_V d\rho(\mathbf{r}, t) V = \int_V d \frac{\partial \rho}{\partial t} V$$

Betrachten wir nun den Stromfluss durch ein Flächenelement $d\mathbf{A}$. Die Ladungsträger, welche durch diese Fläche wandern haben die Geschwindigkeit \mathbf{v} , sodass anschaulich ein kleines Volumenelement $dV = \mathbf{v} dt \cdot d\mathbf{A}$ aufgespannt wird:

$$dQ = \rho(\mathbf{r}, t) \mathbf{v}(\mathbf{r}, t) dt d\mathbf{A}$$

$$\frac{dQ}{dt} = -I = \rho \mathbf{v} \cdot d\mathbf{A} =: \mathbf{j}(\mathbf{r}, t) \cdot d\mathbf{A}$$

Wir nennen $\mathbf{j} = \rho \mathbf{v}$ der Anschaulichkeit nach die **Stromdichte**, denn man sieht leicht:

$$\iint_A \mathbf{j} \cdot d\mathbf{A} = I$$

Setzen wir nun dies in die Gleichung für die Ladungserhaltung ein:

$$0 = \dot{Q} + I = \iiint_V dV \frac{\partial \rho}{\partial t} + \oiint_{\partial V} d\mathbf{A} \cdot \mathbf{j} = \iiint_V dV \left(\frac{\partial \rho}{\partial t} + \frac{\partial \mathbf{j}}{\partial \mathbf{r}} \right)$$

Da dies für für alle möglichen Volumina gelten soll, folgt daraus die **Kontinuitätsgleichung**:

$$\dot{\rho} + \operatorname{div} \mathbf{j} = 0$$

Für den Grenzfall eines unendlich großen Volumens gilt zunächst $\mathbf{j} \rightarrow 0$ auf der Oberfläche, woraus man auf die für diesen Grenzfall logische Konsequenz schließen kann, dass

$$\dot{Q} = - \oiint \mathbf{j} d\mathbf{A} = 0$$

die Ladung im gesamten Raum erhalten ist.

Mit der eingeführten Stromdichte \mathbf{j} kann man nun auch den Ausdruck der **LORENTZkraft-Dichte** $\mathbf{f} := \frac{\mathbf{F}}{V}$ definieren:

$$d\mathbf{F} = dQ(\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B})$$

$$\Rightarrow \mathbf{f} = \rho(\mathbf{r}, t) \cdot (\mathbf{E}(\mathbf{r}, t) + \mathbf{v}(\mathbf{r}, t) \times \mathbf{B}(\mathbf{r}, t)) = \rho \mathbf{E} + \mathbf{j} \times \mathbf{B}$$

2.3 Die MAXWELL-Gleichungen

Die MAXWELL-Gleichungen wurden 1864 vom schottischen Physiker James Clerk MAXWELL aufgestellt und bilden ein Differentialgleichungssystem für die Felder $\mathbf{B}(\mathbf{r})$ und $\mathbf{E}(\mathbf{r})$. Zusammen mit der Kontinuitätsgleichung beschreiben sie die gesamte (klassische) Elektrodynamik, da ρ und \mathbf{j} die Quellen und Wirbel des \mathbf{B} - und \mathbf{E} -Feldes eindeutig bestimmen:

$$\begin{aligned} \operatorname{div} \mathbf{B} &= 0 & \epsilon_0 \operatorname{div} \mathbf{E} &= \rho \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} &= 0 & \frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} - \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} &= \mathbf{j} \end{aligned}$$

Nun könnte man fragen, ob die Beschreibung der Elektrodynamik über lokale Felder denn zweckmäßig ist oder ob man sie nicht eliminieren könnte. Das COULOMB-Gesetz wäre ein Beispiel für diese Fernwirkungstheorie. Zwei Gründe sprechen für die lokale Feldtheorie: sie ist zum einen schlichtweg einfacher mathematisch zu beschreiben und zum anderen unabhängig vom Vorhandensein von Materie und demzufolge Ladungsträgern.

2.4 Konstruktion der MAXWELL-Gleichungen

Versucht man die Elektrodynamik zu beschreiben, so kann man sich zu Beginn von phänomenologischen Seite diesem Problem nähern und fordern, dass Symmetrien in Zeit und Raum die Gültigkeit der Gleichungen erhalten sollen. Dies ist eine gängige physikalische Vorgehensweise; man verlangt, dass die beschriebene (reale) Physik unabhängig von der Wahl der Koordinaten sein soll. Wir fordern also zunächst, dass die Form der Gleichungen unter den Symmetrietransformationen der Rauminversion ($\mathbf{r} \rightarrow -\mathbf{r}$) und der zeitlichen Reversibilität ($t \rightarrow -t$) invariant ist. Zudem wollen wir uns als Ziel setzen, die Gesetze möglichst einfach zu formulieren, das heißt, es sollen maximal Differentialgleichungen 1. Ordnung auftauchen. Betrachten wir nun also zunächst das Transformationsverhalten verschiedener Objekte:

Objekt	$t \rightarrow -t$	$\mathbf{r} \rightarrow -\mathbf{r}$	Bemerkung
$t, \frac{\partial}{\partial t}$	-	+	Definition
$\mathbf{r}, \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}}$	+	-	Definition
$\dot{\mathbf{r}}$	-	-	durch Multiplikation der Vorzeichen erhalten
$\ddot{\mathbf{r}}, \mathbf{F}, \mathbf{f}$	+	-	Erfahrung aus Mechanik: $\ddot{\mathbf{r}} = \frac{\mathbf{F}}{m}$
Q, ρ	+	+	Annahme
$\mathbf{j} (= \rho \cdot \dot{\mathbf{r}})$	-	-	
\mathbf{E}	+	-	Vektor, erhalten aus: $\mathbf{F} = Q(\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B})$
\mathbf{B}	-	+	Pseudovektor
$\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \cdot \mathbf{E}$	+	+	Skalar
$\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \cdot \mathbf{B}$	-	-	Pseudoskalar
$\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \times \mathbf{E}$	+	+	Pseudovektor
$\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \times \mathbf{B}$	-	-	Vektor
$\frac{\partial}{\partial t} \mathbf{E}$	-	-	Vektor
$\frac{\partial}{\partial t} \mathbf{B}$	+	+	Pseudovektor

Da wir gefordert hatten, dass unsere gewünschten Gleichungen invariant unter den Transformationen sein sollten, dürfen wir nun nur die Größen mit dem gleichen Transformationsverhalten verknüpfen:

i) ++ Skalar $\rho, \operatorname{div} \mathbf{E}$

$$\Rightarrow \rho = \epsilon_0 \cdot \operatorname{div} \mathbf{E} \quad (\epsilon_0 \text{ ist beliebige Konstante})$$

ii) -- Vektor $\mathbf{j}, \operatorname{rot} \mathbf{B}, \dot{\mathbf{E}}$

$$\Rightarrow \mathbf{j} = \alpha \cdot \dot{\mathbf{E}} + \frac{1}{\mu_0} \cdot \operatorname{rot} \mathbf{B} \quad (\alpha, \frac{1}{\mu_0} \text{ sind beliebige Konstanten})$$

iii) -- Skalar $\operatorname{div} \mathbf{B}$

$$\Rightarrow 0 = \operatorname{div} \mathbf{B}$$

iv) ++ Vektor $\operatorname{rot} \mathbf{E}, \dot{\mathbf{B}}$

$$\Rightarrow 0 = \operatorname{rot} \mathbf{E} + \beta \cdot \dot{\mathbf{B}} \quad (\beta \text{ ist beliebige Konstante})$$

v) +− Vektor $E, (\mathbf{r}, \ddot{\mathbf{r}})$

$$\Rightarrow 0 = E$$

vi) −+ Vektor B

$$\Rightarrow 0 = B$$

Das System i)-iv) ist ein widerspruchsfreies und vollständiges System von Differentialgleichungen für das E - und das B -Feld, da diese durch ihre Quellen und Wirbel jeweils eindeutig bis auf Konstanten bestimmt sind. Diese werden problemabhängig aus den gegebenen Randbedingungen bestimmt. Die Gleichungen v) und vi) werden aus naheliegenden Gründen weggelassen; sie stehen zwar nicht im Widerspruch zu den ersten 4 Gleichungen, doch würde das Differentialgleichungssystem mit ihnen nur noch die Trivialsolution ohne physikalisch interessante Bedeutung liefern.

Konstantendiskussion:

- i) Die Konstante ϵ_0 ist zunächst frei wählbar, da die Ladung Q nur bis auf einen Faktor genau bestimmt ist. Für die Wahl von ϵ_0 gibt es verschiedene Ansätze:
 - a) ϵ_0 wird als 1 definiert. Diese Definition wird im cgs-System umgesetzt.
 - b) $4\pi \cdot \epsilon_0$ wird 1 gesetzt. Das sich aus dieser Definition ergebende Einheitensystem nennt man das GAUSS-System.

Im SI-System wird dagegen ϵ_0 über μ_0 festgelegt, wobei für μ_0 gilt:

$$[\mu_0] = \frac{[E]}{[I]} \frac{[I]^2}{[I]} = \frac{[f]}{[j]} \frac{[I]}{[I]} = \frac{[F]}{[I]^2} = \frac{N}{A^2}$$

$$\mu_0 = 4\pi \cdot 10^{-7} \frac{N}{A^2}$$

ϵ_0 erhält man nun daraus über die Fundamentalbeziehung im SI-System:

$$\epsilon_0 \mu_0 = \frac{1}{c^2}$$

- ii) Die Konstante α erhalten wir, in dem wir von Gleichung (2) die Divergenz bilden und dann $\text{div } \mathbf{j}$ aus der Kontinuitätsgleichung einsetzen:

$$(\epsilon_0 + \alpha) \frac{\partial}{\partial t} \text{div } \mathbf{E} \stackrel{!}{=} 0 \Rightarrow \alpha = -\epsilon_0$$

- iii) Dass die Konstante β im SI-System gleich 1 sein muss, erhält man aus Überlegungen, dass die MAXWELL-Gleichungen von Inertialsystem zu Inertialsystem invariant sein müssen.

Bemerkung: Im GAUSS-System erhält man aufgrund der Wahl der Konstanten für die LORENTZ-Kraft:

$$\mathbf{F} = Q \left(\mathbf{E} + \frac{\mathbf{v}}{c} \times \mathbf{B} \right)$$

woraus folgt:

$$\epsilon_0 \mu_0 \cdot \beta = \frac{1}{c^2} \text{ und } \beta = \frac{1}{c}, \mu_0 = \frac{4\pi}{c}$$

2.5 Integrale Formulierung der MAXWELL-Gleichungen

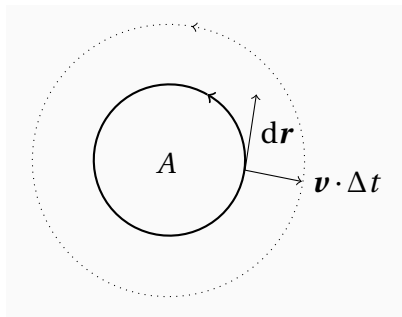
Die integrale Formulierung der MAXWELL-Gleichungen ist äquivalent zu der differentiellen und ergibt sich entweder aus Volumen- oder Flächenintegration auf beiden Seiten der entsprechenden Gleichung und dann der Anwendung der Integralsätze von GAUSS oder STOKES:

i) $\epsilon_0 \text{div } \mathbf{E} = \rho$	\Leftrightarrow	$\epsilon_0 \oint\!\!\!\oint_{\partial V} d\mathbf{A} \cdot \mathbf{E} = Q_{\text{in}}$
ii) $\text{div } \mathbf{B} = 0$	\Leftrightarrow	$\oint\!\!\!\oint_{\partial V} d\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = 0$
iii) $\text{rot } \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} = 0$	\Leftrightarrow	$\oint_{\partial A} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{E} + \iint_A d\mathbf{A} \cdot \dot{\mathbf{B}} = 0$
iv) $\frac{1}{\mu_0} \text{rot } \mathbf{B} - \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} = \mathbf{j}$	\Leftrightarrow	$\frac{1}{\mu_0} \oint_{\partial A} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{B} - \epsilon_0 \iint_A d\mathbf{A} \cdot \dot{\mathbf{E}} = I_{\text{in}}$

Bemerkung:

\mathbf{r} und t sind unabhängige Variablen, das heißt, dass die Felder \mathbf{B} und \mathbf{E} jeweils von \mathbf{r} und t abhängen, nicht aber von $\dot{\mathbf{r}}$. Zudem ist es aufgrund unserer Forderungen bei der Konstruktion der MAXWELL-Gleichungen verboten, dass eine explizite Abhängigkeit der Grundgleichungen von \mathbf{r} und t vorliegt, da es sonst außergewöhnliche Zeiten und Orte gäbe, was aber die geforderte Homogenität verletzen würde.

2.6 Induktionsgesetz für Leiterschleifen



Zunächst definieren wir den magnetischen Fluss Φ durch eine Fläche A im Raum:

$$\Phi := \iint_A d\mathbf{A} \cdot \mathbf{B}$$

Man sieht leicht, dass sich der Fluss Φ bei Flächenänderung und Änderung der magnetischen Flussdichte \mathbf{B} ändert:

Abbildung 2.1: Flächenänderung

$$\begin{aligned} \Delta\Phi &= \Delta \left(\iint_A d\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} \right) = \iint_A d\mathbf{A} \cdot \Delta\mathbf{B} + \iint_{\Delta A} d\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} \\ &= \Delta t \iint_A d\mathbf{A} \cdot \frac{\partial \mathbf{B}}{\partial t} + \oint_{\partial A} (\mathbf{v} \Delta t \times d\mathbf{r}) \cdot \mathbf{B} \\ &= \Delta t \left(\iint_A dV \cdot \dot{\mathbf{B}} - \oint_{\partial A} d\mathbf{r} \cdot (\mathbf{v} \times \mathbf{B}) \right) \\ \Rightarrow \dot{\Phi} &= \iint_A d\mathbf{A} \cdot \dot{\mathbf{B}} - \oint_{\partial A} d\mathbf{r} \cdot (\mathbf{v} \times \mathbf{B}) \end{aligned}$$

Nach Anwenden der dritten MAXWELL-Gleichung erhält man das **Induktionsgesetz**:

$$\dot{\Phi} = - \oint_{\partial A} d\mathbf{r} \cdot (\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B}) = -U_{\text{induziert}}$$

Das letzte Minuszeichen nennt man auch die **LENZ'sche Regel**, welche besagt, dass ein induzierter Strom immer ein Magnetfeld erzeugt, welches seiner eigenen Ursache ($U_{\text{induziert}}$) entgegengerichtet ist.

Auffällig bei dem Induktionsgesetz ist seine Ähnlichkeit mit der auf eine freie Ladung wirkende Kraft $\mathbf{F} = Q(\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B})$. Darin liegt auch die Begründung für ebenjenes Gesetz:

Wir stellen uns eine Leiterschleife vor, welche an einer Stelle durchbrochen ist, damit kein Strom durch die Schleife fließen könnte. Auf einen sich in dieser Schleife bewegendem Ladungsträger wirkt die Kraft:

$$\mathbf{F} = Q(\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B}) =: Q\mathbf{E}'$$

Man sieht, dass das \mathbf{E} -Feld abhängig vom Bezugssystem ist, daher haben wir für \mathbf{E}' ein Bezugssystem konstruiert, welches sich mit der Geschwindigkeit \mathbf{v} gegenüber dem Laborsystem bewegt. Damit haben wir im mitbewegeten Bezugssystem erreicht, dass $\mathbf{v}' = 0$ ist. Bilden wir nun das Wegintegral für ein Teilchen entlang der Leiterschleife im \mathbf{E} -Feld erhalten wir:

$$\oint_{\text{Schleife}} d\mathbf{r} \cdot (\mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B}) = \oint_{\text{Schleife}} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{E}' = \int_{\text{Beginn}}^{\text{Ende}} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{E}' = U_{\text{induziert}}$$

Kapitel 3

Elektrostatik

3.1 Grundgleichungen und elektrostatisches Potential

In der Elektrostatik betrachten wir, wie der Name schon andeutet, zeitunabhängige Felder. Dementsprechend kann man als erste Konsequenz daraus folgern, dass $\dot{\mathbf{E}} = 0$ und $\dot{\mathbf{B}} = 0$ ist. Fallen nun in den MAXWELL-Gleichungen alle Beiträge mit $\dot{\mathbf{E}}$ und $\dot{\mathbf{B}}$ weg, kann man die Felder \mathbf{E} und \mathbf{B} getrennt voneinander betrachten. Laienhaft gesprochen entkoppeln wir die Phänomene "Elektrizität" und "Magnetismus". Des Weiteren betrachten wir in der Elektrostatik nur ruhende Ladungen, woraus folgt, dass außerdem $\mathbf{j} = 0 \Rightarrow \mathbf{B} = 0$ ist.

Damit erhalten wir aus der dritten MAXWELL-Gleichung, dass $\text{rot } \mathbf{E} = 0$ gilt, wodurch das Einführen eines Potentials für \mathbf{E} möglich wird:

$$\mathbf{E} =: -\text{grad } \varphi$$

Mit $\text{div } \mathbf{E} = \frac{\rho}{\epsilon_0}$ erhält man daraus die **POISSON-Gleichung** der Elektrostatik:

$$\Delta \varphi = -\frac{\rho}{\epsilon_0}$$

Für $\Delta \varphi = 0$ nennt man die POISSON-Gleichung auch **LAPLACE-Gleichung**.

3.2 Kugelsymmetrische Ladungsverteilung

Für eine kugelsymmetrische Ladungsverteilung gilt:

$$\rho(\mathbf{r}) = \rho(|\mathbf{r}|) = \rho(r) \Rightarrow \varphi(\mathbf{r}) = \varphi(r)$$

Dem kann man entnehmen, dass die Äquipotentialflächen Kugelflächen sein müssen und somit der Gradient von φ auch parallel zum Ortsvektor stehen muss. ($\mathbf{E}(\mathbf{r}) = E(r)\mathbf{e}_r$)

Für das \mathbf{E} -Feld gilt weiterhin:

$$\epsilon_0 \oint_{\partial \text{Kugel}} \mathbf{dA} \cdot \mathbf{E} \stackrel{A \parallel E}{=} \epsilon_0 \oint_{\partial \text{Kugel}} dA \cdot E = 4\pi\epsilon_0 \cdot r^2 \cdot E(r) = Q_{\text{in}}(r)$$

Damit ergibt sich für das \mathbf{E} -Feld und das Potential:

$$\mathbf{E}(r) = \frac{Q_{\text{in}}(r)}{4\pi\epsilon_0 \cdot r^2} \cdot \mathbf{e}_r$$

$$\varphi(r) = \frac{Q_{\text{in}}(r)}{4\pi\epsilon_0 \cdot r} + \varphi_0 \quad \text{mit} \quad \varphi_0 = \varphi(r \rightarrow 0)$$

3.3 Feld einer beliebigen räumlich begrenzten Ladungsverteilung

i) Punktladung bei \mathbf{r}_0 :

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0 |\mathbf{r} - \mathbf{r}_0|}$$

ii) Mehrere Punktladungen (Superpositionsprinzip anwendbar wegen Linearität der MAXWELL-Gleichungen):

$$\varphi(\mathbf{r}) = \sum_i \frac{Q_i}{4\pi\epsilon_0 |\mathbf{r} - \mathbf{r}_i|}$$

iii) Kontinuierliche Ladungsverteilung:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \int dV' \frac{\rho(\mathbf{r}')}{4\pi\epsilon_0 |\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Die allgemeine Gleichung für die kontinuierliche Ladungsverteilung ergibt sich aus der Lösung der POISSON-Gleichung mithilfe der bekannten GREEN'schen Funktion für eine Punktladung der Größe 1: $G(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0 |\mathbf{r}|}$

$$-\epsilon_0 \cdot \Delta \varphi = \rho$$

$$\Rightarrow -\epsilon_0 \cdot \Delta G(\mathbf{r}) = \delta(\mathbf{r})$$

Dabei gilt: $G(\mathbf{r}, \mathbf{r}') = G(\mathbf{r} - \mathbf{r}')$ aufgrund der Translationsinvarianz der GREEN-Funktion.

$$\Rightarrow \varphi(\mathbf{r}) = \int dV' G(\mathbf{r} - \mathbf{r}') \cdot \rho(\mathbf{r}') = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \frac{\rho(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Aus dieser allgemeinen Form lässt sich natürlich auch im umgekehrten Falle das \mathbf{E} -Feld einer Punktladung in \mathbf{r}_0 herleiten. Dafür muss nur $\rho(\mathbf{r}) = Q \cdot \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}_0)$ gesetzt werden:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \int dV' \frac{\rho(\mathbf{r}')}{4\pi\epsilon_0 \cdot |\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \underbrace{\int dV' \frac{\delta(\mathbf{r}' - \mathbf{r}_0)}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}}_{=\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}_0|}}$$

3.4 Feld eines elektrischen Dipols

Ein Dipol besteht aus zwei gleich großen, entgegengesetzt geladenen Ladungen $\pm Q$, welche einen festen Abstand \mathbf{a} voneinander entfernt sind. Daher ergibt es Sinn, als charakteristische Eigenschaft des Dipols das **Dipolmoment** \mathbf{p} wie folgt zu definieren:

$$\mathbf{p} := Q \cdot \mathbf{a}$$

Dipollimit: $|\mathbf{a}| \rightarrow 0, Q \rightarrow \infty$

$$\Rightarrow |\mathbf{p}| = \text{const.}$$

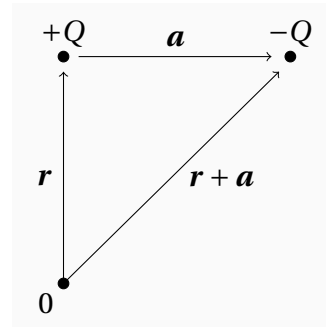


Abbildung 3.1: elektrischer Dipol

Für das Potentialfeld eines solchen Dipols gilt offensichtlich:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \cdot \left(\frac{1}{|\mathbf{r}|} - \frac{1}{|\mathbf{r} + \mathbf{a}|} \right)$$

Für große Abstände von diesem Dipol, d.h. $\mathbf{r} \gg \mathbf{a}$ wollen wir das Potentialfeld TAYLOR-entwickeln, um besser mit ihm arbeiten zu können. Dazu betrachten wir den Term $\frac{1}{|\mathbf{r} + \mathbf{a}|}$ ein wenig genauer:

$$\frac{1}{|\mathbf{r} + \mathbf{a}|} \cong \frac{1}{|\mathbf{r}|} + \left(\mathbf{a} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \frac{1}{|\mathbf{r}|} = \frac{1}{|\mathbf{r}|} - \mathbf{a} \cdot \frac{\mathbf{r}}{|\mathbf{r}|^3}$$

Damit gilt für das Potential:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left(\frac{1}{r} - \frac{1}{r} - \left(\mathbf{a} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \frac{1}{r} \right) = \frac{\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}}{4\pi\epsilon_0 \cdot r^3}$$

und das \mathbf{E} -Feld:

$$\mathbf{E}(\mathbf{r}) = -\nabla\varphi = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \nabla(\mathbf{p} \cdot \nabla) \frac{1}{r} = \frac{\mathbf{p}}{4\pi\epsilon_0} \underbrace{(\nabla \circ \nabla) \frac{1}{r}}_{(*)}$$

$$\mathbf{E}(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{3(\mathbf{p} \cdot \mathbf{r})\mathbf{r} - \mathbf{p}r^2}{r^5}$$

$$\text{mit } (*) = \left(\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \circ \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \frac{1}{|\mathbf{r}|} = -\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \circ \frac{\mathbf{r}}{|\mathbf{r}|^3} = \frac{3\mathbf{r} \circ \mathbf{r} - \mathbb{1} \cdot r^2}{|\mathbf{r}|^5}$$

3.5 Fernfeld einer räumlich eingegrenzten Ladungsverteilung

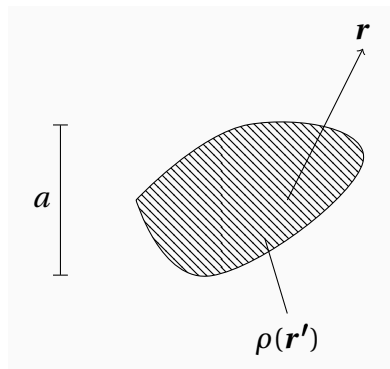


Abbildung 3.2: Verteilung

Wenn man das Fernfeld einer räumlich begrenzten Ladungsverteilung ermitteln möchte, spricht man in diesem Zusammenhang auch immer von der sogenannten **Multipolentwicklung**.

Wir betrachten nun eine räumlich eingegrenzte Ladungsverteilung der Dichte ρ , für die zunächst einmal allgemein gilt:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \cdot \int dV \frac{\rho(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Unter der Annahme, dass $|\mathbf{r}| \gg a$ gilt (wobei a die größte räumliche Ausdehnungsrichtung der Ladungsverteilung ist), werden wir nun den Term $\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$ entwickeln:

$$\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} \left(-\mathbf{r}' \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right)^n \frac{1}{r} = \frac{1}{r} + \frac{\mathbf{r}' \cdot \mathbf{r}}{r^3} + \frac{1}{2} \frac{3(\mathbf{r}' \cdot \mathbf{r})^2 - \mathbf{r}'^2 \mathbf{r}^2}{r^5} + \dots$$

$$\Rightarrow \varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \left[\frac{1}{r} \int dV' \rho(\mathbf{r}') + \frac{\mathbf{r}}{r^3} \int dV' \mathbf{r}' \rho(\mathbf{r}') + \sum_{i,j} \frac{x_i x_j}{r^5} \int dV' \rho(\mathbf{r}') (3x'_i x'_j - \delta_{ij} \mathbf{r}'^2) + \dots \right]$$

$$= \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \left[\underbrace{\frac{Q}{r}}_{\sim \frac{1}{r}} + \underbrace{\frac{\mathbf{r} \cdot \mathbf{p}}{r^3}}_{\sim \frac{1}{r^2}} + \underbrace{\frac{1}{2} \frac{\mathbf{r} \cdot \hat{\mathbf{D}} \cdot \mathbf{r}}{r^5}}_{\sim \frac{1}{r^3}} + \dots \right]$$

Die einzelnen Summanden bezeichnet man auch als **Multipolmomente** einer Ladungsverteilung:

$$\begin{aligned} \text{Monopol:} \quad Q &= \int dV \rho(\mathbf{r}) \\ \text{Dipol:} \quad \mathbf{p} &= \int dV \rho(\mathbf{r}) \mathbf{r} \\ \text{Quadrupol:} \quad \hat{\mathbf{D}} &= \int dV \rho(\mathbf{r}) (3\mathbf{r} \circ \mathbf{r} - \mathbb{1} \mathbf{r}^2) \\ \text{Oktupol:} \quad &\dots \\ &\vdots \end{aligned}$$

Im Allgemeinen hängen die Multipolmomente vom Bezugspunkt ab, nur das erste nicht verschwindende Moment ist unabhängig vom selbigen.

Der Quadrupol-Tensor $\hat{\mathbf{D}}$ hat dabei folgende Eigenschaften:

- $\mathbf{D}_{ij} = \mathbf{D}_{ji}$, insbesondere gilt:

$$\text{Spur } \hat{\mathbf{D}} = \sum_j \mathbf{D}_{jj} = \int dV (3\mathbf{r}^2 - 3\mathbf{r}^2) = 0$$

- $\hat{\mathbf{D}}$ hat 5 unabhängige Komponenten
- $\hat{\mathbf{D}}$ kann hauptachsentransformiert werden
- aus $\text{Spur } \hat{\mathbf{D}} = 0$ folgt $\hat{\mathbf{D}} = 0$ für Kugel und Kegel

Aufgrund der charakteristischen Richtungsabhängigkeit ist es sinnvoll, das Potential der Ladungsverteilung mit Kugelflächenfunktionen zu entwickeln. Ausgangspunkt ist hierbei wieder das allgemeine Potential für eine beliebige Ladungsverteilung:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \frac{\rho(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \int dV' G(\mathbf{r} - \mathbf{r}') \rho(\mathbf{r}')$$

Wobei G die GREEN'sche Funktion ist, welche die POISSON-Gleichung mit δ -förmiger Inhomogenität löst:

$$-\epsilon_0 \Delta G(\mathbf{r}) = \delta(\mathbf{r})$$

Als nächstes separieren wir die Winkel- und Richtungsabhängigkeit des Differentialoperators Δ , welches sich am besten explizit in Kugelkoordinaten vornehmen lässt.

$$\Delta = \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \underbrace{\frac{1}{r^2 \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{r^2 \sin^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2}}_{=: \frac{1}{r^2} \Lambda(\theta, \phi)}$$

Nun wenden wir auf die Differentialgleichung

$$\Lambda Y(\theta, \phi) = -l(l+1) Y(\theta, \phi) \quad l \in \mathbb{N}$$

den Separationsansatz $Y(\theta, \phi) = P(\theta) \cdot Q(\phi)$ an und erhalten zunächst für $Q(\phi)$:

$$\begin{aligned} \frac{d^2}{d\phi^2} Q(\phi) &= -m^2 Q(\phi) \\ \Rightarrow Q &= e^{im\phi} \quad \text{mit} \quad m \in [-l, l] \subset \mathbb{Z} \end{aligned}$$

Substituieren wir nun oben $\cos \theta = x$, so führt dies auf eine verallgemeinerte **LEGENDRE-Differentialgleichung** für $P(x)$

$$\left(\frac{d}{dx} (1+x^2) \frac{d}{dx} \left(-\frac{m^2}{1-x^2} + l(l+1) \right) \right) P_l^m(x) = 0$$

Es genügt diese für $m = 1$ zu lösen, denn:

$$P_l^m(x) = (-1)^m (1-x)^{\frac{m}{2}} \left(\frac{d}{dx} \right)^{|m|} P_l(x)$$

Somit bleibt nur noch folgende LEGENDRE-Differentialgleichung übrig:

$$(1-x^2)P_l'' - 2x P_l' + l(l+1) P_l = 0$$

Deren Lösungen P_l sind sogenannte **LEGENDRE-Polynome**:

$$P_l(x) = \frac{1}{2^l l!} \left(\frac{d}{dx} \right)^l (x^2 + 1)^l \quad l \in \mathbb{N}$$

(Die ersten P_l lauten explizit: $P_0(x) = 1$, $P_1(x) = x$, $P_2(x) = \frac{1}{2}(3x^2 - 1)$, ...) Nun erhalten wir aus P und Q unsere ursprüngliche, separierte Funktion $Y(\theta, \phi)$:

$$Y_{lm}(\theta, \phi) = \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi} \frac{(l-|m|)!}{(l+|m|)!}} P_l(\cos \theta) e^{im\phi}$$

(Die ersten Y_{lm} lauten explizit: $Y_{00} = \frac{1}{\sqrt{4\pi}}$, $Y_{10} = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \cos \theta$, $Y_{1,\pm 1} = \mp \sqrt{\frac{3}{8\pi}} \sin \theta e^{i\phi}$)

Bemerkung zu den Y_{lm} :

Die Y_{lm} sind sogenannte **Kugelflächenfunktionen** und Lösungen der Differentialgleichung

$$\left(\frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} + \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\sin^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} + l(l+1) \right) Y_{lm}(\theta, \phi) = 0$$

$$l \in \mathbb{N}, m \in [-l, l]$$

Anschaulich gesprochen sind die Kugelflächenfunktionen die Eigenfunktionen des Winkelanteils des LAPLACE-Operators und daher sehr gut als Darstellungsbasis für sämtliche Funktionen auf Kugeloberflächen geeignet. Man kann auch zeigen, dass sie nicht nur eine beliebige Basis, sondern sogar eine Orthonormalbasis sind; dazu überprüfen wir zunächst die Orthogonalität der Basiselemente zueinander:

$$\langle Y_{lm}, Y_{l'm'} \rangle =: \int_{-1}^1 d(\cos \theta) \int_0^{2\pi} d\phi Y_{lm}^*(\theta, \phi) Y_{l'm'}(\theta, \phi) = \delta_{ll'} \delta_{mm'}$$

Nach bekannter Vorgehensweise lässt sich nun jede beliebige Funktion f auf einer Kugeloberfläche aus den Y_{lm} darstellen:

$$f(\theta, \phi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^l f_{lm} Y_{lm}(\theta, \phi)$$

$$\text{mit } f_{lm} = \langle Y_{lm}, f \rangle = \int d(\cos \theta) \int d\phi Y_{lm}^*(\theta, \phi) f(\theta, \phi)$$

Somit lässt sich auch mit ihnen die allgemeine Lösung der LAPLACE-Gleichung $\Delta \varphi = 0$ darstellen:

$$\varphi(r, \theta, \phi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^l \left(A_l \cdot r^l + B_l \cdot r^{-l-1} \right) Y_{lm}(\theta, \phi)$$

Wir können nun zur Entwicklung von $\frac{1}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}$ zurückkehren:

$$\frac{1}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|} = \sum_{l=0}^{\infty} \left(A_l \cdot r^l + B_l \cdot r^{-l-1} \right) P_l(\cos \gamma) \quad \text{mit } \gamma = \angle(\mathbf{r}, \mathbf{r}')$$

(γ ohne ϕ -Abhängigkeit wegen axialer Symmetrie)

Wähle nun für die A_l, B_l , dass $\mathbf{r} \parallel \mathbf{r}'$ ist und führe so die Entwicklung fort

$$\begin{aligned} \frac{1}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|} &= \sum_{l=0}^{\infty} \frac{1}{l!} \left(r_{<} \frac{d}{dr_{<}} \right)^l \frac{1}{r_{>}} \quad \text{mit } r_{<} := \min\{r, r'\}, r_{>} \text{ analog} \\ &= \frac{1}{r_{<}} \sum_{l=0}^{\infty} \left(\frac{r_{>}}{r_{<}} \right)^l \\ &= \sum_{l=0}^{\infty} \frac{r_{>}^l}{r_{<}^{l+1}} P_l(\cos \gamma) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} P_l(\cos \gamma) &= \frac{4\pi}{2l+1} \sum_{m=-l}^l Y_{lm}^*(\theta', \phi') Y_{lm}(\theta, \phi) \\ &\quad (\cos \gamma = \cos \theta \cos \theta' + \sin \theta \sin \theta' \cos(\phi - \phi')) \end{aligned}$$

$$\Rightarrow \frac{1}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|} = 4\pi \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^l \frac{1}{2l+1} \frac{r_{>}^l}{r_{<}^{l+1}} Y_{lm}^*(\theta', \phi') Y_{lm}(\theta, \phi)$$

Wir haben nun $\frac{1}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}$ vollständig faktorisiert und können nun das Potential einer Ladungsverteilung aufstellen:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \sum_{l,m} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{Y_{lm}(\theta, \phi)}{r^{l+1}} \underbrace{\int dV' \rho(\mathbf{r}') Y_{lm}^*(\theta', \phi') r'^l \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}}}_{q_{lm} \hat{=} \text{Multipolmomente}}$$

Aus dem allgemeinen Ausdruck q_{lm} für die Multipolmomente können wir nun auch die uns bereits bekannten Momente ableiten:

$$q_{00} = \sqrt{4\pi} \int dV' \rho(\mathbf{r}') Y_{00} = Q$$

$$q_{10} = \int dV' \rho(\mathbf{r}') \underbrace{r' \cos \theta'}_{z'} = p_z$$

$$q_{1,\pm 1} = \pm \frac{1}{\sqrt{2}} \int dV' \rho(\mathbf{r}') r' \sin \theta' e^{i\phi'} = (p_x \mp i p_y) \cdot \frac{1}{\sqrt{2}}$$

$q_{2m} \rightarrow 5$ skalare Komponenten \rightarrow Quadrupol

3.6 Randbedingungen

Die allgemeine Lösung der POISSON-Gleichung $\epsilon_0 \Delta \varphi = \rho$ hängt von ihren Randbedingungen ab. Die vollständige Lösung erhält man durch Addition der allgemeinen Lösung der zugehörigen homogenen Differentialgleichung und einer partikulären Lösung der inhomogenen Gleichung: $\varphi = \varphi_p + \varphi_h$.

Es bietet sich an die Randbedingungen in den homogenen Teil einzubauen (bisher haben wir immer angenommen, dass $\varphi(\infty) = 0$). Mathematisch liefert uns eine einzige Randbedingung auf einem geschlossenen Rand R eine physikalisch eindeutige Lösung für eine Differentialgleichung 2. Ordnung, da es sich durch den geschlossenen Rand effektiv um zwei Randbedingungen handelt. Wir unterscheiden dabei verschiedene gängige Varianten sich dem Problem zu nähern:

i) $\varphi(R)$ ist gegeben

Diese Variante nennt man auch die DIRICHLET-Randbedingung

ii) $\frac{\partial \varphi}{\partial n}(R)$ ist gegeben

Diese Variante nennt man auch die VON-NEUMANN-Randbedingung

($\frac{\partial \varphi}{\partial n} := \frac{\partial \varphi}{\partial \mathbf{r}} \cdot \mathbf{e}_n = -E_n$ ist dabei die Normalenableitung)

iii) $\alpha \varphi + \beta \frac{\partial \varphi}{\partial n}$ ist gegeben

3.7 Leiter im elektrischen Feld

Bis jetzt hatten wir in der Elektrostatik nur ruhende Ladungen betrachtet. In Leitern gibt es allerdings bewegliche Ladungen im Inneren. Diese befinden sich im Gleichgewicht bei $\mathbf{F} = 0 \Rightarrow \mathbf{E} = 0$. Daraus kann man dies folgern, dass $\varphi = \text{const.}$ im Inneren des Leiters und auf der Leiteroberfläche gilt. Dafür muss gelten, dass $\rho = 0$ im Leiterinneren ist. Außerdem folgt direkt, dass $\mathbf{E} = -\frac{\partial \varphi}{\partial \mathbf{r}}$ senkrecht zur Oberfläche stehen muss und dass es ausschließlich von **Oberflächenladungen** erzeugt wird. Um diese zu definieren betrachten wir ein Volumen ΔV auf dem Leiteroberflächenstück ΔA , welches die Ladung ΔQ in sich trägt.

$$\epsilon_0 \oint_{\partial \Delta V} d\mathbf{A} \cdot \mathbf{E} = \Delta Q \quad \Rightarrow \quad \epsilon_0 \Delta A \cdot E_n = \Delta Q$$

Darüber können wir uns die **Flächenladungsdichte** σ definieren, um die Oberflächenladungen beschreiben zu können:

$$\sigma := \frac{\Delta Q}{\Delta A} = \epsilon_0 E_n$$

$$Q = \iint dA \cdot \sigma$$

Die Oberflächenladungen werden durch äußere elektrische Felder bestimmt und schirmen das Leiterinnere von diesen Feldern ab.

Betrachten wir nun den Innenraum eines Hohlleiters. Hier gilt genau wie bei einem normalen Leiter, dass auf der Leiteroberfläche das Potential konstant ist. Zudem ist der Innenraum ladungsfrei, woraus folgt, dass auch dort $\varphi = \text{const.}$ gilt uns somit auch $\mathbf{E} = 0$. Dieses Prinzip ist auch als **FARADAY'scher Käfig** bekannt.

Die Begründung für dieses Prinzip kann man auch direkt aus den MAXWELL-Gleichungen herleiten, denn es gilt $\text{div } \mathbf{E} = 0$ und $\text{rot } \mathbf{E} = 0$ im Inneren des Hohlleiters. Jede Feldlinie im Inneren müsste demzufolge auf dem Rand anfangen und enden. Für eine Integration entlang einer Feldlinie $\int d\mathbf{r} \cdot \mathbf{E} = \Delta \varphi$ würde dies jedoch ein endliches $\Delta \varphi$ zwischen Anfangs- und Endpunkt liefern, welches im Widerspruch zu $\varphi = \text{const.}$ auf dem Rand stehen würde. Also muss $\mathbf{E} = 0$ im Inneren des Hohlleiters gelten.

Beispiele**i) Punktladung und ebene Leiterfläche**

Wir betrachten eine Punktladung Q , welche sich im Abstand a von einer ebenen Leiteroberfläche befindet. Letztere sei entlang der y -Achse unseres Koordinatensystems ausgerichtet, während sich Q auf der x -Achse befindet. Demzufolge erhalten wir die POISSON-Gleichung:

$$-\epsilon_0 \Delta \varphi = Q \delta(\mathbf{r} - a\mathbf{e}_x)$$

mit der Randbedingung $\varphi(x = 0) = 0$ auf der Leiteroberfläche. Wir wissen, dass die Feldlinien der Punktladung senkrecht auf die Leiteroberfläche aufkommen müssen. Daher können wir uns fragen, wie man eben jenes Feldlinienbild beschreiben könnte. Man erhält es durch das Einbringen einer zweiten, gedachten Ladung $-Q$ bei $-a\mathbf{e}_x$, sodass die gesamte Anordnung für $x > 0$ das gesuchte Feldlinienbild ergibt. Die imaginäre Punktladung bei $-a\mathbf{e}_x$ nennt man **Spiegelladung**. Die Begründung für dieses Phänomen ist, dass das Einbringen einer Leiteroberfläche in ein gegebenes Potential $\varphi(\mathbf{r})$ entlang einer Äquipotentialfläche das Feld außerhalb des Leiters nicht ändert. Dort gilt weiterhin $-\epsilon_0 \Delta \varphi = \rho$ unverändert und die Randbedingungen sind effektiv identisch zu der Gleichung, welche das Feldlinienbild mithilfe der Spiegelladung beschreibt. Diese lautet hier:

$$-\Delta \varphi = Q (\delta(\mathbf{r} - a\mathbf{e}_x) - \delta(\mathbf{r} + a\mathbf{e}_x))$$

welche für das Potential liefert:

$$\varphi = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left(\frac{1}{|\mathbf{r} - a\mathbf{e}_x|} - \frac{1}{|\mathbf{r} + a\mathbf{e}_x|} \right)$$

ii) Kugeloberfläche in einem asymptotisch homogenen Feld

Wir betrachten eine leitende Kugel mit dem Radius R , welche sich im Ursprung des Koordinatensystems in einem homogenen elektrischen Feld \mathbf{E}_0 befindet. Für $|\mathbf{r}| > R$ gilt dementsprechend: $\Delta\varphi = 0$ mit den Randbedingungen $\varphi(|\mathbf{r}| = R) = \varphi_0 := 0$ und $\varphi(|\mathbf{r}| \rightarrow \infty) = -\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r}$ (Homogenität des Feldes). Aus Symmetrieüberlegungen erhalten wir außerdem, dass $\varphi(\mathbf{r}, R, \mathbf{E}_0)$ linear in \mathbf{E}_0 sein muss. Dementsprechend wählen wir den Ansatz $\varphi = -\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} G(r, R)$ mit den resultierenden Randbedingungen $G(r = R) = 0$ und $G(r \rightarrow \infty) = 1$, welcher nach Einsetzen in die LAPLACE-Gleichung folgende homogene DGL für G liefert:

$$\Delta\varphi = -\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} \left(\frac{4}{r} \frac{dG}{dr} + \frac{d^2G}{dr^2} \right) = 0$$

Diese lösen wir mit dem Ansatz $G \sim r^n$:

$$\begin{aligned} 4n + n(n+1) &= 0 \\ \Rightarrow n_1 &= 0, n_2 = 3 \\ \Rightarrow G &= C_1 + \frac{C_2}{r^3} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{Rb.: } G(r \rightarrow \infty) &= 1 \quad \Rightarrow \quad C_1 = 1 \\ G(r = R) &= 0 \quad \Rightarrow \quad C_2 = -R^3 \end{aligned}$$

Also ergibt sich für φ :

$$\varphi = \mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} + \frac{\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}}{4\pi\epsilon_0 r^3} \quad \text{mit} \quad \frac{\mathbf{p}}{4\pi\epsilon_0} = \mathbf{E}_0 \cdot R^3$$

Das äußere elektrische Feld induziert also offensichtlich ein Dipolmoment in der Kugel, welches für den zusätzlichen Term in φ verantwortlich ist.

3.8 Mehrere Leiter

Wir betrachten mehrere Leiter im Raum mit den Oberflächen S_i . Erneut gilt die Tatsache, dass es keine Raumladungen gibt ($\Delta\varphi = 0$) und die Randbedingungen für die Leiteroberflächen $\varphi_i = \varphi$ auf den S_i . ($\varphi_0 = 0$ wird willkürlich festgelegt)

Nun gilt aufgrund der Linearität der MAXWELL-Gleichungen für das Gesamtpotential:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \sum_k G_k(\mathbf{r}) \varphi_k$$

Die G_k hängen dabei von der Geometrie der Leiteranordnung ab. Wenn wir nun die Quellen auf den S_i mit in die Betrachtung mit einbeziehen, erhalten wir:

$$\sigma = \epsilon_0 \mathbf{E}_n|_{S_i} = -\epsilon_0 \frac{\partial \varphi}{\partial n} \Big|_{S_i} = -\epsilon_0 \sum_k \frac{\partial G_k(\mathbf{r})}{\partial n} \Big|_{S_i} \varphi_k$$

$$\Rightarrow Q_i = \iint_{S_i} dA \sigma = -\epsilon_0 \sum_k \iint_{S_i} dA \cdot \frac{\partial G_k(\mathbf{r})}{\partial \mathbf{r}} \varphi_k$$

$$Q_i =: \sum_k C_{ik} \varphi_k \quad \text{mit} \quad C_{ik} = -\epsilon_0 \iint_{S_i} dA \cdot \frac{\partial G_k}{\partial \mathbf{r}}$$

Die C_{ik} nennen wir die **Kapazitätskoeffizienten**. Für sie gilt $C_{ik} = C_{ki}$. Speziell für zwei sich umschließende Leiter ($\hat{=}$ Kondensator) folgt daraus:

$$Q_1 = C_{11} \varphi_1 \quad (\text{und } Q_0 = -Q_1) \quad \hat{=} \quad Q = C \cdot U$$

Kapitel 4

Stationäre Ströme

4.1 Grundgleichungen und Vektorpotential

Wenn wir stationäre Ströme betrachten, dann gilt ebenso wie in der Elektrostatik, dass die Felder zeitunabhängig sind: $\dot{\mathbf{E}} = 0, \dot{\mathbf{B}} = 0$. Außerdem ist $\text{div } \mathbf{j} = 0$. Da für das \mathbf{B} -Feld unter diesen Bedingungen gilt, dass $\text{rot } \mathbf{B} = \mu_0 \mathbf{j}$, ist es nicht möglich ein ψ zu finden, sodass $\text{grad } \psi = \mathbf{B}$. Stattdessen macht man sich die Quellenfreiheit eines Wirbelfelds zu nutze und führt ein Vektorpotential $\mathbf{A}(\mathbf{r})$ ein, sodass:

$$\mathbf{B}(\mathbf{r}) = \text{rot } \mathbf{A}(\mathbf{r})$$

\mathbf{B} bestimmt \mathbf{A} bis auf Eichtransformation $\mathbf{A} \rightarrow \mathbf{A} + \text{grad } \chi$ eindeutig, da beide Vektorpotentiale das selbe \mathbf{B} -Feld liefern. Bei spezieller Wahl von χ spricht man von fixierter Eichung.

Mit der Einführung von \mathbf{A} folgt mit $\frac{1}{\mu_0} \text{rot } \mathbf{B} = \mathbf{j}$:

$$\frac{1}{\mu_0} (\text{rot rot } \mathbf{A}) = \mathbf{j} \quad \text{bzw.} \quad \text{grad div } \mathbf{A} - \Delta \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$$

Es bietet sich an, die Eichung $\text{div } \mathbf{A} = 0$ (COULOMB-Eichung) zu wählen, sodass folgt:

$$-\Delta \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$$

Eine ähnliche Gleichung haben wir mit der POISSON-Gleichung $-\epsilon_0 \Delta \varphi = \rho$ in der Elektrostatik hergeleitet und diese mit $\varphi = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \frac{\rho(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}$ gelöst.

Analog erhalten wir auch die Lösung für \mathbf{A} :

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \frac{\mathbf{j}(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \quad \text{mit } \operatorname{div} \mathbf{A} = 0$$

$$\mathbf{B}(\mathbf{r}) = \operatorname{rot} \mathbf{A}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \frac{\mathbf{j}(\mathbf{r}') \times (\mathbf{r} - \mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|^3}$$

Die Kontrolle, ob $\operatorname{div} \mathbf{A} = 0$ ist, ergibt:

$$\operatorname{div} \mathbf{A}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV'' \frac{1}{r''} \underbrace{\operatorname{div} \mathbf{j}(\mathbf{r} + \mathbf{r}'')}_{=0} = 0 \quad \text{mit } \mathbf{r}'' = \mathbf{r}' - \mathbf{r}$$

4.2 Leiterschleifen

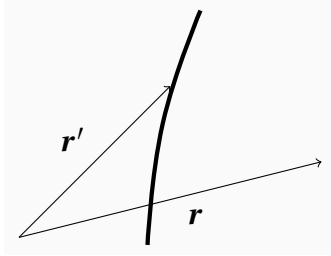


Abbildung 4.1: Ausschnitt einer Leiterschleife

Wir betrachten einen Leiter der Dicke d an der Position \mathbf{r}' . Für „dünne“ Leiter, d.h. $d \ll |\mathbf{r} - \mathbf{r}'|$, kann man $dV' \mathbf{j}(\mathbf{r})$ vereinfachen zu: $d\mathbf{r}' \cdot I$, wobei das Längenelement $d\mathbf{r}'$ entlang des Leiters verlaufen soll. Für mehrere Leiter \mathcal{L}_n folgt demnach für das Vektorpotential:

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0}{4\pi} \sum_n I_n \int_{\mathcal{L}_n} \frac{d\mathbf{r}'}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

$$\mathbf{B} = \operatorname{rot} \mathbf{A} \Rightarrow$$

$$\mathbf{B}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0}{4\pi} \sum_n I_n \int_{\mathcal{L}_n} \frac{d\mathbf{r}' \times (\mathbf{r} - \mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|^3}$$

Diese Gleichung zur Bestimmung des \mathbf{B} -Feldes einer beliebigen Anordnung dünner Leiter nennt man das **BIOT-SAVART-Gesetz**.

Betrachten wir nun bei mehreren geschlossenen Leiterschleifen den magnetischen Fluss auf deren Oberflächen \mathcal{S}_m :

$$\Phi = \iint_{\mathcal{S}_m} d\mathbf{A}_{\mathcal{S}_m} \cdot \mathbf{B} = \oint_{\partial \mathcal{S}_m} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{A}$$

Mit BIOT-SAVART ergibt sich:

$$\Phi = \frac{\mu_0}{4\pi} \sum_n I_n \oint_{\partial S_m} d\mathbf{r} \cdot \oint_{\partial S_n} d\mathbf{r}' \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} =: \sum_n L_{mn} I_n$$

$$\text{mit } L_{mn} = \frac{\mu_0}{4\pi} \oint_{\partial S_m} d\mathbf{r} \oint_{\partial S_n} d\mathbf{r}' \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Die L_{mn} sind die sogenannten **Induktionskoeffizienten**, welche ebenso wie die Kapazitätskoeffizienten symmetrisch sind: $L_{mn} = L_{nm}$. Für $m = n$ redet man von **Selbstinduktivitäten** der Leiter, welche allerdings nicht mit der obigen Formel berechnet werden können, da dann die Näherung der „dünnen“ Leiter zusammenbricht.

4.3 Magnetischer Dipol

Für eine geschlossene Leiterschleife der Fläche A_F , durch die der Ringstrom I fließt, definieren wir das **magnetische Dipolmoment** \mathbf{m} wie folgt:

$$\mathbf{m} := I \cdot \mathbf{A}_F$$

Dipollimit: $|\mathbf{A}_F| \rightarrow 0, I \rightarrow \infty \Rightarrow |\mathbf{m}| = \text{const.}$

Um das Vektorpotential

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0 I}{4\pi} \oint \frac{d\mathbf{r}'}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

für diesen Dipol zu berechnen entwickeln wir dieses unter der Näherung großer Abstände zum Dipol ($r \gg a$, wobei a die größte Ausdehnung des Dipols in eine Raumrichtung ist):

$$\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \cong \frac{1}{|\mathbf{r}|} + \frac{\mathbf{r} \cdot \mathbf{r}'}{|\mathbf{r}|^3} + \dots \Rightarrow \oint \frac{d\mathbf{r}'}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \underbrace{\frac{1}{r} \oint d\mathbf{r}'}_{=0} + \frac{\mathbf{r}}{r^2} \oint d\mathbf{r} \circ \mathbf{r}' + \dots$$

Umformen ergibt:

$$\begin{aligned}\oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}' \cdot \mathbf{a}) &= \frac{1}{2} \left[\oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}' \cdot \mathbf{a}) - \oint (\mathbf{dr}' \cdot \mathbf{a}) \mathbf{r}' \right] + \frac{1}{2} \left[\oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}' \cdot \mathbf{a}) + \oint (\mathbf{dr}' \cdot \mathbf{a}) \mathbf{r}' \right] \\ &= \frac{1}{2} \underbrace{\oint (\mathbf{r}' \times d\mathbf{r}') \times \mathbf{a}}_{\text{Fläche } A_F} + \frac{1}{2} \oint d[\mathbf{r}' (\mathbf{r}' \cdot \mathbf{a})]\end{aligned}$$

$$\Rightarrow \quad \mathbf{A}(\mathbf{r}) = \frac{\mu_0 I}{4\pi} \mathbf{A}_F \times \frac{\mathbf{r}}{r^3} = \frac{\mu_0}{4\pi} \cdot \frac{\mathbf{m} \times \mathbf{r}}{r^3}$$

(zum Vergleich das Potential eines Elektrischen Dipols: $\varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \cdot \frac{\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}}{r^3}$)

$$\begin{aligned}\mathbf{B}(\mathbf{r}) = \text{rot } \mathbf{A}(\mathbf{r}) &= -\frac{\mu_0 I}{4\pi} \nabla \times \left(\mathbf{A}_F \times \nabla \frac{1}{r} \right) = \frac{\mu_0}{4\pi} \cdot 3(\mathbf{m} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{r} - \mathbf{m} r^2 \\ &= \underbrace{\mathbf{A}_F \Delta \frac{1}{r}}_{(*)} - \underbrace{(\mathbf{A}_F \cdot \nabla) \nabla \frac{1}{r}}_{= \mathbf{A}_F (\nabla \circ \nabla) \frac{1}{r}}\end{aligned}$$

(*) = $4\pi\delta(\mathbf{r})$ wird im Fernfeld vernachlässigt

Ladung auf Umlaufbahn: (Ladung Q , Masse M)

$$I = \frac{Q}{\tau} \quad \text{mit} \quad \tau \hat{=} \text{Umlaufzeit}$$

$$\mathbf{A}_F = \frac{1}{2} \oint \mathbf{r} \times d\mathbf{r} = \frac{1}{2} \int_0^\tau dt \left(\mathbf{r} \times \frac{d\mathbf{r}}{dt} \right) = \frac{1}{2} \tau \frac{\mathbf{L}}{M}$$

Das Magnetische Dipolmoment ist also bei einer Ladung auf einer Umlaufbahn eng mit dessen Drehimpuls \mathbf{L} verknüpft:

$$\mathbf{m} = I \cdot \mathbf{A}_F = \frac{1}{2} \underbrace{\frac{Q}{M}}_{=: g_B} \mathbf{L}$$

(Zum Vergleich das BOHR'sche Magnetron: $\mu_B = \frac{e\hbar}{2m}$)

Allgemeine Stromverteilung:

$$\mathbf{m} = \frac{1}{2} \int dV \, \mathbf{r} \times \mathbf{j}(\mathbf{r})$$

(Zum Vergleich der elektrische Dipol: $\mathbf{p} = \int dV \, \mathbf{r} \cdot \rho(\mathbf{r})$)

Kapitel 5

Elektromagnetische Wellen

5.1 Wellengleichung

Bisher haben wir in der Elektrostatik und in unserer Betrachtung von stationären Strömen nur Fälle behandelt, bei denen galt:

$$\rho(\mathbf{r}) \neq 0, \mathbf{j}(\mathbf{r}) \neq 0, \dot{\mathbf{E}} = 0, \dot{\mathbf{B}} = 0$$

Jetzt wollen wir elektromagnetische Wellen im Vakuum, also ohne Quellen, betrachten. Daher muss gelten:

$$\rho = 0, \mathbf{j} = 0, \dot{\mathbf{E}} \neq 0, \dot{\mathbf{B}} \neq 0$$

Daraus folgt zunächst für die MAXWELL-Gleichungen:

$$\operatorname{div} \mathbf{E} = 0$$

$$\operatorname{rot} \mathbf{E} = -\dot{\mathbf{B}}$$

$$\operatorname{div} \mathbf{B} = 0$$

$$\operatorname{rot} \mathbf{B} = \epsilon_0 \mu_0 \dot{\mathbf{E}}$$

$$\Rightarrow \operatorname{rot} \dot{\mathbf{B}} = \epsilon_0 \mu_0 \ddot{\mathbf{E}} = -\operatorname{rot} \operatorname{rot} \mathbf{E} = -\nabla (\underbrace{\nabla \cdot \mathbf{E}}_{\operatorname{div} \mathbf{E}=0}) + \nabla^2 \mathbf{E}$$

$$\epsilon_0 \mu_0 = \frac{1}{c^2} \Rightarrow \left(\frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} - \Delta \right) \mathbf{E} =: \square \mathbf{E} = 0$$

Die erhaltene partielle Differentialgleichung ist die sogenannte **Wellengleichung**, welche sich auch analog für das **B**-Feld herleiten lässt. Das Symbol \square wird auch als **Wellen-** oder **D'ALEMBERT-Operator** bezeichnet.

5.2 Lösungen der Wellengleichung

$$\square U = 0$$

i) **eindimensionale Lösung** ($\mathbf{r} \rightarrow x$)

$$\left(\frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} - \frac{\partial^2}{\partial x^2} \right) U(x, t) = 0 = \left(\frac{1}{c} \partial_t + \partial_x \right) \left(\frac{1}{c} \partial_t - \partial_x \right) U(x, t)$$

$$\text{a) } \left(\frac{1}{c} \partial_t + \partial_x \right) U(x, t) = 0 \Rightarrow \partial_t U = -c \partial_x U \Rightarrow U = (u_1(x - ct))$$

$$\text{b) } \left(\frac{1}{c} \partial_t - \partial_x \right) U(x, t) = 0 \Rightarrow \partial_t U = c \partial_x U \Rightarrow U = (u_2(x + ct))$$

mit zwei beliebigen Funktionen u_1, u_2 , welche gegebene Anfangsbedingungen $U(t=0, x)$, $\partial_t U(t=0, x)$ der vollständigen Lösung erfüllen:

$$U = u_1(x - ct) + u_2(x + ct)$$

ii) **Harmonische Welle**

Exponentialansatz:

$$U = U_0 e^{ik_x x} e^{ik_y y} e^{ik_z z} e^{-i\omega t} = U_0 e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)}$$

$$\begin{aligned} \text{Einsetzen} \Rightarrow \square U &= \left(\frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} - \Delta \right) U = \left[\left(\frac{-i\omega}{c} \right)^2 - (i\mathbf{k})^2 \right] U = 0 \\ \Rightarrow \omega^2 &= c^2 \mathbf{k}^2 \end{aligned}$$

Die Abhängigkeit $\omega(\mathbf{k})$ bezeichnet man als **Dispersionsrelation**. Für den Spezialfall $\mathbf{k} = k \cdot \mathbf{e}_x$ erhält man:

$$U = U_0 e^{i(kx - \omega t)} = \underbrace{U_0 e^{ik(x - \frac{\omega}{k} t)}}_{(*)}$$

(*) ist dabei der Spezialfall $u_1(x - ct)$, wie er in i) behandelt wurde. Daraus folgt für die Ausbreitungsgeschwindigkeit $c = \frac{\omega}{|\mathbf{k}|}$ mit $|\mathbf{k}| = \frac{2\pi}{\lambda}$, welche in diesem Zusammenhang auch **Phasengeschwindigkeit** genannt wird. Die Harmonische Welle breitet sich mit ebenjener Geschwindigkeit in Richtung $\mathbf{e}_k := \frac{\mathbf{k}}{|\mathbf{k}|}$ aus.

iii) Allgemeine Lösung

$$U(\mathbf{r}, t) = \operatorname{Re} \left(\int d^3 k U(\mathbf{k}) e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)} \right)$$

mit $\omega = \omega(\mathbf{k}) = |\mathbf{k}| \cdot c$

Man hat somit wieder zwei freie Funktionen $\operatorname{Re}(U(\mathbf{k}))$, $\operatorname{Im}(U(\mathbf{k}))$ für zwei reelle Anfangsbedingungen $U(\mathbf{r}, t=0)$, $\partial_t U(\mathbf{r}, t=0)$

5.3 Polarisation

Betrachte die spezielle Lösung $\mathbf{E}_0 \cdot e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)}$ der Wellengleichung $\square \mathbf{E} = 0$. Bisher haben wir die Richtung von \mathbf{E}_0 beliebig angesehen. Dennoch gilt nach den MAXWELL-Gleichungen:

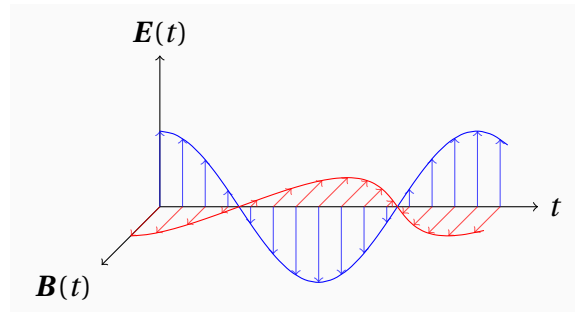


Abbildung 5.1: elektromagnetische Welle

$\operatorname{div} \mathbf{E} = 0$:

$$\operatorname{div} \mathbf{E} = i \mathbf{k} \cdot \mathbf{E}_0 \cdot e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)} \stackrel{!}{=} 0 \quad \Rightarrow \quad \mathbf{k} \perp \mathbf{E}$$

$\operatorname{rot} \mathbf{E} = -\dot{\mathbf{B}}$

$$\begin{aligned} \operatorname{rot} \mathbf{E} = i \mathbf{k} \times \mathbf{E} &\stackrel{!}{=} i \omega \mathbf{B} \quad \Rightarrow \quad \mathbf{e}_k \times \mathbf{E} = \frac{\omega}{k} \mathbf{B} \\ \Rightarrow \quad \mathbf{e}_k \times \mathbf{E} &= c \cdot \mathbf{B} \quad \Rightarrow \quad \mathbf{B} \perp \mathbf{k} \end{aligned}$$

Daraus folgt, dass elektromagnetische Wellen transversal sind.

Nun kann man noch zwei Fälle für den Vektor \mathbf{E}_0 bzw. \mathbf{B}_0 unterscheiden:

i) \mathbf{E}_0 ist reell

$$\mathbf{E} = \operatorname{Re} \mathbf{E}_0 \cdot e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)} = \mathbf{E}_0 \cos(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)$$

Für einen reellen Wert für E_0 spricht man von **linearer Polarisation** der Welle.

ii) E_0 ist komplex

$E_0 = E_1 + iE_2$ wobei $\{E_1, E_2\} \perp \mathbf{k}$ und reell.

$$\mathbf{E} = E_0 e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)} = E_1 \cos(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t) - E_2 \sin(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)$$

Es handelt sich im Endeffekt um zwei linear polarisierte Wellen mit einer Phasenverschiebung. Wir betrachten diese nun an einem festen Ort \mathbf{r} und unterscheiden mehrere Fälle:

a) $E_1 \parallel E_2 \parallel \mathbf{e}$ mit \mathbf{e} Einheitsvektor in Richtung von E_1 und E_2

$$\begin{aligned} \mathbf{E} &= \mathbf{e} (E_1 \cos \omega t + E_2 \sin \omega t) = \mathbf{e} E' \cos(\omega t + \phi) \\ &\Rightarrow \text{linear polarisiert} \end{aligned}$$

b) $E_1 \perp E_2$ (setze: $E_1 \parallel \mathbf{e}_x$, $E_2 \parallel \mathbf{e}_y$, $\mathbf{k} \parallel \mathbf{e}_z$)

$$\mathbf{E} = E_1 \mathbf{e}_x \cos \omega t + E_2 \mathbf{e}_y \sin \omega t \Rightarrow \text{elliptisch polarisiert}$$

Speziell: $|E_1| = |E_2|$

$$E_1 = \begin{cases} E_2 & \text{links zirkular polarisiert} \\ -E_2 & \text{rechts zirkular polarisiert} \end{cases}$$

c) $E_1 \nparallel E_2$, $E_1 \nperp E_2$

ebenfalls elliptisch polarisiert

Kapitel 6

Energie- und Impulsbilanz des elektromagnetischen Feldes

6.1 Bilanzgleichungen

Wir betrachten in einem Volumen V die **Observable** A , für die wir auch ganz allgemein eine Dichte definieren wollen:

$$A = \int_V dV \, a \quad \Rightarrow \quad a := \frac{dA}{dV} \quad \text{ist die Dichte von } A$$

Anschaulich kann man sagen, dass sich die zeitliche Änderung von A in den Volumen aus seiner Erzeugungsrate N_A und seinem Strom I_A aus dem Volumen heraus zusammensetzt:

$$\dot{A}(t) = -I_A + N_A$$

Analog zur Dichte a von A wollen wir nun auch für den Strom I_A eine Stromdichte \mathbf{j}_a durch die Oberfläche ∂V und für die Erzeugungsrate N_A eine Erzeugungs-dichte v_a im Volumen V definieren, sodass gilt:

$$\int_V dV \, \partial_t a = - \oint_{\partial V} d\mathbf{F} \cdot \mathbf{j}_a + \int_V dV \, v_a = \int_V dV \, (-\operatorname{div} \mathbf{j}_a + v_a)$$

Daraus folgt die **allgemeine Bilanzgleichung**:

$$\dot{a} + \operatorname{div} \mathbf{j}_a = v_a$$

Falls A eine Erhaltungsgröße ist, gilt:

$$N_A = 0, v_a = 0 \Rightarrow \dot{a} + \operatorname{div} \mathbf{j}_a = 0 \Rightarrow \dot{A} = - \oint_{\partial V} d\mathbf{F} \cdot \mathbf{j}_a$$

Für den Grenzfall, dass $V \rightarrow \infty$, folgt, dass $\dot{A} = 0$ und somit $A = \text{const.}$, was das erwartete Verhalten einer Erhaltungsgröße widerspiegelt.

6.2 Energiebilanz

Auf eine Punktladung Q wirkt die Kraft $\mathbf{F}_L = Q(\mathbf{v} \times \mathbf{B} + \mathbf{E})$ worüber man die Leistung des Feldes an der Ladung $N = \mathbf{F} \cdot \mathbf{v}$ ableiten kann. Für eine Energieänderung des elektromagnetischen Feldes gilt dementsprechend:

$$\dot{W}_{\text{em}} = -\mathbf{v} \cdot \mathbf{F}_L = -Q \cdot \mathbf{v} \cdot \mathbf{E}$$

Für eine Änderung der Energiedichte (Erzeugendichte v_{em}) folgt daraus bei mehreren Ladungsträgerarten:

$$v_{\text{em}} = -\sum_i \rho_i \mathbf{v}_i \cdot \mathbf{E} = -\mathbf{j} \cdot \mathbf{E}$$

Damit lautet die Bilanzgleichung, welche in diesem Zusammenhang auch **POYNTING-Theorem** genannt wird:

$$\frac{\partial w}{\partial t} + \operatorname{div} \mathbf{S}_P = v = -\mathbf{j} \cdot \mathbf{E}$$

wobei w die Energiedichte und \mathbf{S}_P die Energiestromdichte (auch **POYNTING-Vektor** genannt) ist. w und \mathbf{S}_P hängen vom \mathbf{E} - und \mathbf{B} -Feld ab, also sind diese nach MAXWELL zu bestimmen:

$$\begin{aligned} v_{\text{em}} &= -\mathbf{j} \cdot \mathbf{E} = \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} \cdot \mathbf{E} - \frac{1}{\mu_0} (\nabla \times \mathbf{B}) \cdot \mathbf{E} \\ &= \partial_t \left(\frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 \right) - \frac{1}{\mu_0} \nabla \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{E}) - \frac{1}{\mu_0} \mathbf{B} \cdot \underbrace{(\nabla \times \mathbf{B})}_{=\dot{\mathbf{B}}} \\ &= \frac{1}{2} \partial_t \left(\epsilon_0 \mathbf{E}^2 + \frac{1}{\mu_0} \mathbf{B}^2 \right) - \frac{1}{\mu_0} \nabla \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{E}) \end{aligned}$$

Der Vergleich mit dem POYNTING-Theorem ergibt:

$$w = \frac{1}{2} \left(\epsilon_0 \mathbf{E}^2 + \frac{1}{\mu_0} \mathbf{B}^2 \right)$$

$$\mathbf{S}_P = \frac{1}{\mu_0} \mathbf{E} \times \mathbf{B}$$

Beispiel zur Erzeugungsdichte v_{em} : OHM'sches Gesetz $\mathbf{j} = \sigma \cdot \mathbf{E}$

$$v_{\text{em}} = -\sigma \cdot \mathbf{E}^2 = -\frac{\mathbf{j}^2}{\sigma}$$

Der erhaltene Ausdruck für die Erzeugungsdichte entspricht der **OHM'schen Wärme**.

6.3 Elektrostatische Feldenergie

$$W_e = \int dV \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 = - \int dV \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E} \cdot \text{grad } \varphi$$

Nutze zur Umformung partielle Integration mit dem Satz von GAUSS:

$$\Rightarrow W_e = \int dV \frac{\epsilon_0}{2} (\nabla \cdot \mathbf{E}) \varphi - \underbrace{\oint d\mathbf{A} \cdot \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E} \varphi}_{=0 \text{ im gesamten Raum}}$$

$$= \frac{1}{2} \int dV \varphi \cdot \rho = \frac{1}{2} \int dQ \cdot \varphi$$

Dies entspricht auch der Anschauung, dass Energie = Ladung · Potential. Umschreiben ergibt:

$$W_e = \frac{1}{2} \int dV \rho \cdot \varphi = \frac{1}{8\pi\epsilon_0} \int dV \int dV' \frac{\rho(\mathbf{r}) \rho(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Für eine Punktladung ergibt die erhaltene Gleichung:

$$\begin{aligned} W_e &= \sum_{i \neq j} \frac{Q_i Q_j}{8\pi\epsilon_0 |\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + \text{Selbstenergie für } i = j \\ &= \sum_{i < j} \frac{Q_i Q_j}{8\pi\epsilon_0 |\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} + \text{Selbstenergie für } i = j \end{aligned}$$

Für die Selbstenergie gilt zunächst für eine geladene Kugel mit dem Radius a : berechnen:

$$W_e = \alpha \cdot \frac{Q^2}{8\pi\epsilon_0 a} \quad \text{mit} \quad \alpha = \begin{cases} \frac{6}{5} & \text{für homogene Kugel} \\ 1 & \text{für Hohlkugel} \end{cases}$$

Wenn man nun für diese Kugel den Grenzübergang zu einer Punktladung machen möchte und a gegen 0 gehen lässt, so erhält man als Ergebnis, dass die Selbstenergie einer Punktladung unendlich sein müsste. An dieser Stelle ist die klassische Elektrodynamik nicht anwendbar, da sie als Kontinuums-theorie an ihre Grenzen stößt. Für Selbstenergie von Elementarteilchen ist also eine Erweiterung der Theorie der Elektrodynamik, welche ausschließlich auf den MAXWELL-Gleichungen beruht, vonnöten, so wie es in der Quantenelektrodynamik behandelt wird.

6.4 Elektrostatische Energie einer Leiteranordnung

Da wir eine feste Leiteranordnung betrachten, folgt daraus, dass es keine Raumladungen gibt, sondern diese an die Leiteroberflächen gebunden sind.

$$W_e = \frac{1}{2} \oint \sigma \cdot \varphi = \frac{1}{2} \sum_i \varphi_i Q_i$$

wobei die $\varphi_i = \varphi$ auf den Leiteroberflächen konstant sind

Beispiel: $Q = Q_1 = Q_2 \Rightarrow W_e = \frac{1}{2} Q(\varphi_1 - \varphi_2) = \frac{1}{2} QU = \frac{1}{2} CU^2 = \frac{1}{2} \frac{Q^2}{C}$

allgemein gilt: $Q_i = \sum_k C_{ik} \varphi_k$, sodass für die elektrostatische Energie folgt:

$$W_e = \frac{1}{2} \sum_{ik} \varphi_i C_{ik} \varphi_k = \frac{1}{2} \sum_{ik} Q_i \tilde{C}_{ik} Q_k$$

Da W_e aufgrund von $W_e = \int dV \frac{\epsilon_0}{2} E^2$ immer größer oder gleich 0 ist, folgt daraus, dass die C_{ik} bzw. \tilde{C}_{ik} positiv definit sein müssen (insbesondere gilt sogar: $C_{ii} > 0$ und $\tilde{C}_{ii} > 0$)

Wenn wir nun kleine Ladungsänderungen $\rho \rightarrow \rho + d\rho, \varphi \rightarrow \varphi + d\varphi$ betrachten erhalten wir:

$$\delta\varphi = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV \frac{\delta\rho(\mathbf{r})}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

$$\delta W_e = \frac{1}{2} \int dV (d\rho \varphi + \rho d\varphi) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \cdot \frac{1}{2} \cdot 2 \int dV dV' \frac{\rho(\mathbf{r}) \delta\rho(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

$$\text{für Flächenladungen: } \delta W_e = \frac{1}{2} \int dA \delta\sigma \varphi = \int dA \sigma \delta\varphi$$

$$\text{für Leiter: } \delta W_e = \frac{1}{2} \sum_i \delta(Q_i \varphi_i) = \sum_i \varphi_i \delta Q_i = \sum_i Q_i \delta\varphi_i$$

Spezialfälle:

i) Verschiebung von Ladungen entlang der Leiteroberfläche

$$\delta Q_i = 0 \Rightarrow \delta W_e = 0$$

Da Verschiebung \perp Kraft, ist auch die Arbeit 0.

Daraus folgt, dass W_e im Gleichgewicht Extremum (i.A. Minimum) annimmt (**THOMPSON'scher Satz**).

ii) Transport von Ladungen zwischen Leitern

$$\delta Q_i \neq 0 \Rightarrow \delta W_e = \sum_i Q_i \delta\varphi_i = \sum_i \varphi_i \delta Q_i$$

Beachte:

$$C_{ik} = \frac{\partial^2 W_e}{\partial\varphi_i \partial\varphi_k} \quad (\Rightarrow C_{ik} = C_{ki})$$

$$Q_i = \frac{\partial W_e}{\partial\varphi_i} = \sum_k C_{ik} \varphi_k$$

$$\delta W_e = \sum_i \frac{\partial W_e(\varphi_k)}{\partial\varphi_i} \delta\varphi_i = dW_e \quad (\text{totales Differential})$$

6.5 Energie des stationären Magnetfelds

$$\begin{aligned}
 W_m &= \int dV \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B}^2 = \int dV \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B} \times \text{rot } \mathbf{A} = \int dV \frac{1}{2\mu_0} (\mathbf{B} \times \nabla) \cdot \mathbf{A} \\
 &\stackrel{\text{part. Int.}}{=} \int dV \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{A} \cdot (\nabla \times \mathbf{B}) + \text{Oberflächenintegral } (\rightarrow 0 \text{ für } V \rightarrow \infty) \\
 &\stackrel{\dot{E}=0}{=} \frac{1}{2} \int dV \mathbf{j} \cdot \mathbf{A}
 \end{aligned}$$

Analog zum elektrostatischen Fall ergibt Umschreiben:

$$W_m = \frac{\mu_0}{8\pi} \int dV \int dV' \frac{\mathbf{j}(\mathbf{r}) \cdot \mathbf{j}(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Für dünne linienförmige und geschlossene Leiterschleifen \mathcal{L}_i gilt mit $\int dV \mathbf{j} \rightarrow \int d\mathbf{r} \cdot I$ und unter Anwendung des Satzes von STOKES:

$$W_m = \frac{1}{2} \cdot \sum_i I_i \int_{\mathcal{L}_i} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{A} = \frac{1}{2} \sum_i I_i \Phi_i$$

Allgemein folgt somit aus $\Phi_i = \sum_k L_{ik} I_k$:

$$\begin{aligned}
 W_m &= \frac{1}{2} \sum_{ik} I_i L_{ik} I_k = \frac{1}{2} \sum_{ik} \Phi_i \tilde{L}_{ik} \Phi_k \\
 &= \frac{1}{2} \sum_{i \neq k} I_i I_k \underbrace{\frac{\mu_0}{4\pi} \int_{\mathcal{L}_i} d\mathbf{r} \int_{\mathcal{L}_k} d\mathbf{r}' \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}}_{L_{ik}} + \text{Selbstenergie für } (i = k)
 \end{aligned}$$

Ähnlich wie im elektrostatischen Analogon stößt die klassische Elektrodynamik bei der Berechnung der Selbstenergien für "dünne" und somit sonst ideale Leiter an ihre Grenzen. Für eine Leiterschleife endlicher Dicke kann man die Selbstenergie jedoch wieder berechnen, sie beträgt:

$$\begin{aligned}
 W_m &= \frac{1}{2} \cdot L \cdot I^2 \\
 \text{mit } L &= \frac{\mu_0}{4\pi I^2} \int dV' \frac{\mathbf{j}(\mathbf{r}) \cdot \mathbf{j}(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \frac{1}{I^2} \int dV \frac{\mathbf{B}^2}{\mu_0} \quad \left(= \frac{\Phi}{I} \right)
 \end{aligned}$$

6.6 Beispiele für Energiestromdichten

i) Stromdurchflossener gerader Leiter

$$\frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} = \mathbf{j} + \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}}$$

Für $\dot{\mathbf{E}} = 0$ und der integralen Formulierung $\oint d\mathbf{r} \cdot \mathbf{B} = \mu_0 I$ ebenjener MAXWELL-Gleichung folgt, dass um den geraden Leiter ein tangenciales \mathbf{B} -Feld existiert:

$$B = \frac{\mu_0 I}{2\pi r_\perp}$$

Mit dem OHM'schen Gesetz $\mathbf{E} = \sigma \cdot \mathbf{j}$ folgt, dass das \mathbf{E} -Feld entlang des Leiters gerichtet sein muss. Somit gilt für die Energiestromdichte $\mathbf{S}_P = \frac{1}{\mu_0} (\mathbf{E} \times \mathbf{B})$, dass sie radial nach innen gerichtet sein muss.

Bei einem einfachen Stromkreis wird demnach die Energie nicht entlang der Leiter sondern über die erzeugten Feldern von der Spannungsquelle zum Verbraucher transportiert!

Berechnet man nun außerdem das Flächenintegral über die Energiestromdichte, erhält man für den geraden Leiter:

$$\iint d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{S}_P = 2\pi r_\perp l S_P = 2\pi r_\perp l \frac{1}{\mu_0} E \frac{\mu_0 I}{2\pi r_\perp} = l \cdot E \cdot I$$

Der erhaltene Ausdruck $N := l \cdot E \cdot I = U \cdot I$ ist somit anschaulich die abgestrahlte Energie pro Zeiteinheit und ist auch als **OHM'scher Verlust** oder **OHM'sche Wärme** bekannt.

ii) ideale parallele Doppelleiter mit entgegengesetzten Stromrichtungen

Hier betrachten wir gleich zu Beginn das Flächenintegral über der Energiestromdichte und setzen nur die Querschnittsfläche ein:

$$\begin{aligned} N &= \int d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{S}_P = \frac{1}{\mu_0} (\mathbf{E} \times \mathbf{B}) \stackrel{\text{stationär}}{=} -\frac{1}{\mu_0} \int d\mathbf{A}_F \cdot (\nabla \varphi \times \mathbf{B}) \\ &= -\frac{1}{\mu_0} \int d\mathbf{A}_F \cdot (\nabla \times (\varphi \mathbf{B})) + \int d\mathbf{A}_F \cdot \varphi \cdot \underbrace{(\nabla \times \mathbf{B})}_{=\mathbf{j}} \end{aligned}$$

Nach Umformen mit STOKES erhält man für den ersten Summanden:

$$\oint_{\partial A_F} d\mathbf{r} \cdot \varphi \mathbf{B}$$

doch dieser Anteil geht für $\partial A_F \rightarrow \infty$ schnell genug gegen Null. Somit folgt für die Leistung:

$$\Rightarrow N = \int d\mathbf{A}_F \cdot \varphi \mathbf{j} = I(\varphi_1 - \varphi_2) = I \cdot U_{12}$$

Beim Doppelleiter wird die Leistung entlang der Leiter transportiert.

6.7 Energie einer ebenen harmonischen Welle

Wir betrachten:

$$\begin{aligned} \mathbf{E} &= \mathbf{E}_0 \cdot \text{Re } e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)} \quad \text{mit} \quad \mathbf{E} \perp \mathbf{k}, \mathbf{E}_0 \text{ reell} \\ \mathbf{B} &= \frac{1}{c} (\mathbf{e}_k \times \mathbf{E}) \quad \text{mit} \quad \mathbf{e}_k = \frac{\mathbf{k}}{k} \end{aligned}$$

Energiedichte:

$$\begin{aligned} w &= \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 + \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B}^2 = \left[\frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}_0^2 + \frac{1}{2\mu_0 c^2} (\mathbf{e}_k \times \mathbf{E})^2 \right] \cos^2(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t) \\ &= \epsilon_0 \mathbf{E}_0^2 \cos^2(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t) \end{aligned}$$

Räumliche oder zeitliche Mittelung: $(\langle \cos^2(\cdot) \rangle = \frac{1}{2}(\cdot))$

$$\langle w \rangle = \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}_0^2$$

Energiestromdichte:

$$\begin{aligned} \mathbf{S}_P &= \frac{1}{\mu_0} \mathbf{E} \times \mathbf{B} = \frac{1}{\mu_0 c} \mathbf{E}_0 \times (\mathbf{e}_k \times \mathbf{E}_0) \cos^2(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t) \\ &= \epsilon_0 c \left(\mathbf{e}_k E_0^2 - \underbrace{\mathbf{E}_0 (\mathbf{e}_k \cdot \mathbf{E}_0)}_{=0} \right) \cos^2(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t) \\ \mathbf{S}_P &= c \mathbf{e}_k \epsilon_0 E_0^2 \cos^2(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t) = c \cdot \mathbf{e}_k \cdot w \end{aligned}$$

nach Mittelung:

$$\langle \mathbf{S}_P \rangle = c \cdot \mathbf{e}_k \cdot \langle w \rangle = c \cdot \mathbf{e}_k \frac{\epsilon_0}{2} E_0^2$$

6.8 Impulsbilanz des elektromagnetischen Feldes

Impulsänderung = Kraft

$$\Rightarrow \mathbf{F}_L = \dot{\mathbf{p}}_{\text{mech}} = \dot{\mathbf{p}}_{\text{elm}} \quad (\text{Impuls im em. Feld})$$

Bilanzgleichung pro Volumen:

$$\frac{\partial \mathbf{g}}{\partial t} + \text{div } \hat{\mathbf{T}} = -\mathbf{f}_L$$

mit \mathbf{g} – Impulsdichte
 \mathbf{f}_L – Lorentzkraftdichte $(= \rho \mathbf{E} + \mathbf{j} \times \mathbf{B})$
 $\hat{\mathbf{T}}$ – Impulsstromdichte

$-\mathbf{f}_L$ ist dementsprechend die elektromagnetische Impulserzeugungsrate pro Volumen v_g . \mathbf{g} und $\hat{\mathbf{T}}$ hängen im Allgemeinen von Feldern ab.

MAXWELL liefert uns:

$$\begin{aligned}
 -\mathbf{f}_L &= \epsilon_0 (\nabla \cdot \overset{\downarrow}{\mathbf{E}}) + \frac{1}{\mu_0} \mathbf{B} \times (\nabla \times \mathbf{B}) + \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} \times \mathbf{B} \\
 \xRightarrow{\text{Umformen}} \quad \mathbf{E} \times \mathbf{B} &= \partial_t (\mathbf{E} \times \mathbf{B}) - \mathbf{E} \times \dot{\mathbf{B}} = \partial_t (\mathbf{E} \times \mathbf{B}) + \mathbf{E} \times (\nabla \times \mathbf{E}) \\
 \mathbf{E} \times (\nabla \times \overset{\downarrow}{\mathbf{E}}) &= \nabla (\overset{\downarrow}{\mathbf{E}} \cdot \mathbf{E}) - (\mathbf{E} \cdot \nabla) \overset{\downarrow}{\mathbf{E}} = \frac{1}{2} \nabla E^2 - (\mathbf{E} \cdot \nabla) \overset{\downarrow}{\mathbf{E}}
 \end{aligned}$$

Für $\mathbf{B} \times (\nabla \times \mathbf{B})$ analog, mit $(\nabla \cdot \overset{\downarrow}{\mathbf{B}}) \mathbf{B} = 0$. Insgesamt erhalten wir:

$$(-\mathbf{f}_L)_k = \partial_t \epsilon_0 (\mathbf{E} \times \mathbf{B})_k - \frac{\partial}{\partial x_i} \epsilon_0 \left(\frac{E^2}{2} \delta_{ik} - E_i E_k \right) + \frac{\partial}{\partial x_i} \frac{1}{\mu_0} \left(\frac{B^2}{2} \delta_{ik} - B_i B_k \right)$$

Der Vergleich mit $\dot{\mathbf{g}} + \text{div } \hat{\mathbf{T}} = -\mathbf{f}_L$ ergibt:

Impulsdichte	$\mathbf{g} = \epsilon_0 (\mathbf{E} \times \mathbf{B})$
Impulsstromdichte	$\hat{\mathbf{T}} = \epsilon_0 \left(\frac{E^2}{2} \mathbb{1} - \mathbf{E} \circ \mathbf{E} \right) + \frac{1}{\mu_0} \left(\frac{B^2}{2} \mathbb{1} - \mathbf{B} \circ \mathbf{B} \right)$
Impulserzeugungsrate	$-\mathbf{f}_L = \nu_g$

Diskussion:

i) Impulsdichte:

$$\mathbf{g} = \epsilon_0 \mu_0 \mathbf{S}_P = \frac{1}{c^2} \mathbf{S}_P$$

Allgemeingültig für Feldtheorien bei Ausbreitung mit c , vgl. Relativitätstheorie.

$$\text{für Welle gilt: } |\mathbf{S}_P| = c \cdot w \quad \Rightarrow \quad |\mathbf{g}| = \frac{w}{c}$$

Zusammenhang mit Strahlungsdruck (Absorption einer em. Welle):

$$\begin{aligned}
 \text{Impulsübertrag:} \quad \Delta \mathbf{p} &= \mathbf{g} \Delta V = \mathbf{g} c \Delta t \Delta A_F \\
 \text{Druck:} \quad \frac{|\Delta \mathbf{p}|}{\Delta t \Delta A_F} &= c |\mathbf{g}| = w
 \end{aligned}$$

ii) Impulsstromdichte:

Tensor \hat{T} mit folgenden Eigenschaften:

- T_{ik} mit k = Impulskomponente, i = Transportrichtung
- $T_{ik} = T_{ki}$
- $[T_{ik}] = [\mathbf{f}] \cdot [l] = \frac{[F]}{[l]^2} \Rightarrow$ Druck, Spannung
- Stationäre Felder: $\dot{\mathbf{g}} = 0 \Rightarrow \operatorname{div} \hat{T} = -\mathbf{f}_L$

$$\text{Volumenintegral} + \text{Satz von GAUSS} \Rightarrow \oint d\mathbf{A}_F \cdot \hat{T} = -\mathbf{F}_L$$

Oberflächenkräfte, Interpretation des Vorzeichens: Fläche schließt Ströme/Ladungen ein, auf die die Kräfte wirken

6.9 Beispiele für Impulsbilanz

i) Plattenkondensator:

Wir betrachten einen unendlich ausgedehnten Plattenkondensator (Vernachlässigung von Randeffekten) welcher mit der Ladung $\pm Q$ beladen ist und das in ihm erzeugte \mathbf{E} -Feld entlang der x-Achse ausgerichtet ist. Es gilt:

$$\begin{aligned} T_{ik} &= \epsilon_0 \left(\frac{1}{2} \mathbf{E}^2 \mathbb{1} - \mathbf{E} \circ \mathbf{E} \right)_{ik} \\ \Rightarrow T_{xx} &= -\frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2, T_{yy} = T_{zz} = \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 \\ T_{xy} &= T_{xz} = T_{yz} = 0 \end{aligned}$$

Somit erhält man für die Kraft auf die linke Platte:

$$(\mathbf{F}_L)_x = - \left(\oint d\mathbf{A}_F \cdot \hat{T} \right)_x = A_{Fx} T_{xx} = \frac{\epsilon_0}{2} A_F \mathbf{E}^2 = \frac{Q \cdot E}{2}$$

ii) Lange Spule:

Wir betrachten eine Spule in der x-y-Ebene welche mit ihrer Symmetrieachse (längs) entlang der x-Achse ausgerichtet ist. Für das \mathbf{B} -Feld entlang dieser Symmetrieachse gilt:

$$\mathbf{B} = \mu_0 I \frac{N}{l} \mathbf{e}_x$$

$$\Rightarrow T_{xx} = -T_{yy} = -T_{zz} = -\frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B}^2$$

- Spule quer teilen, Kraft auf linken Teil ($x < 0$):

$$(\mathbf{F}_L)_x = - \underbrace{A_{Fx}}_{=\pi R^2} T_{xx} = \frac{A_F}{2\mu_0} \mathbf{B}^2 = \frac{A_F \mu_0 (I \cdot N)^2}{2 l^2} \quad \text{Anziehung}$$

- Spule längs teilen, Kraft auf unteren Teil ($y < 0$):

$$(\mathbf{F}_L)_x = - \underbrace{A_{Fy}}_{=\pi R l} T_{yy} = -\frac{R l \mathbf{B}^2}{\mu_0} \quad \text{Abstoßung}$$

Interpretieren wir nun diese Ergebnisse mithilfe von Feldlinien, so können wir insgesamt verallgemeinern, dass parallel zu den Feldlinien eine Zugkraft herrscht, wohingegen senkrecht zu ihnen gedrückt wird.

iii) Isotrope Strahlung in einem Hohlraum

Wir betrachten das Zeit- und Ortsmittel der Impulsstromdichte $\hat{\mathbf{T}}$:

$$\langle \hat{\mathbf{T}} \rangle = \left\langle \epsilon_0 \left(\frac{1}{2} \mathbf{E}^2 \cdot \mathbb{1} - \mathbf{E} \circ \mathbf{E} \right) + \frac{1}{\mu_0} \left(\frac{1}{2} \mathbf{B}^2 \cdot \mathbb{1} - \mathbf{B} \circ \mathbf{B} \right) \right\rangle = T_0 \cdot \mathbb{1}$$

$$\text{Spur } \hat{\mathbf{T}} = 3 T_0 = \epsilon_0 \left(\frac{3}{2} \mathbf{E}^2 - \mathbf{E}^2 \right) + \frac{1}{\mu_0} \left(\frac{3}{2} \mathbf{B}^2 - \mathbf{B}^2 \right) = \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 + \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B}^2$$

mit $T_0 = \frac{1}{3} w$

Somit ist die Kraft auf die Wand:

$$\Delta \mathbf{F}_L = - \oint \mathrm{d}\mathbf{A}_F \cdot \hat{\mathbf{T}} = -\Delta A_F \cdot \langle \hat{\mathbf{T}} \rangle = -\Delta A_F \cdot \frac{w}{3}$$

Dies entspricht dem Strahlungsdruck p beim gerichtetem senkrechten Einfall auf die Wände in alle drei Raumrichtungen: $p = \frac{1}{3} w$

Kapitel 7

Kraftwirkungen auf Ladungen und Ströme

Erinnerung: **Lorentzkraftdichte**

$$\mathbf{f}_L = \rho \mathbf{E} + \mathbf{j} \times \mathbf{B}$$

7.1 Elektrischer Dipol

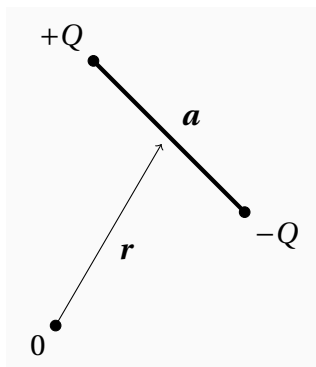


Abbildung 7.1: elektrischer Dipol

Wir betrachten einen elektrischen Dipol am Ort \mathbf{r} , dessen Ladungen den Abstand \mathbf{a} voneinander haben. Die Kraft auf ihn beträgt:

$$\mathbf{F} = Q \cdot \mathbf{E}\left(\mathbf{r} + \frac{\mathbf{a}}{2}\right) - Q \cdot \mathbf{E}\left(\mathbf{r} - \frac{\mathbf{a}}{2}\right) \quad (= 0 \text{ für } \mathbf{E} \text{ homogen})$$

Wir entwickeln diesen Ausdruck für das Dipollimit $|\mathbf{a}| \rightarrow 0$:

$$\mathbf{F} = Q \cdot \left(\mathbf{E}(\mathbf{r}) + \frac{1}{2} \left(\mathbf{a} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \mathbf{E}(\mathbf{r}) - \mathbf{E}(\mathbf{r}) + \frac{1}{2} \left(\mathbf{a} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \mathbf{E}(\mathbf{r}) \right)$$

$$\mathbf{F} = Q \cdot (\mathbf{a} \cdot \nabla) \mathbf{E} = (\mathbf{p} \cdot \nabla) \mathbf{E}$$

Den Ausdruck für das Drehmoment auf einen Dipol im elektrischen Feld erhalten wir analog:

$$\mathbf{M} = Q \cdot \left(\frac{\mathbf{a}}{2} \times \mathbf{E}\left(\mathbf{r} + \frac{\mathbf{a}}{2}\right) + \frac{\mathbf{a}}{2} \times \mathbf{E}\left(\mathbf{r} - \frac{\mathbf{a}}{2}\right) \right)$$

$$\mathbf{M} = Q \cdot \mathbf{a} \times \mathbf{E} = \mathbf{p} \times \mathbf{E}$$

7.2 Magnetischer Dipol

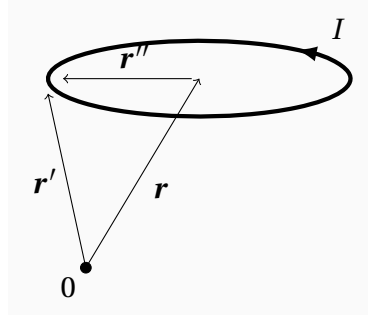


Abbildung 7.2: magnetischer Dipol

Wir betrachten einen Kreisstrom I , dessen Mittelpunkt sich am Ort \mathbf{r} befindet und welcher die Fläche A_F umschließt und somit ein Dipolmoment von $\mathbf{m} = I \cdot A_F$ erzeugt. Die Kraft auf diesen magnetischen Dipol beträgt: (\mathbf{r}' ist dabei ein Ort auf dem Rand des Kreisstroms)

$$\mathbf{F} = \int dV' \mathbf{j}(\mathbf{r}') \times \mathbf{B} = I \oint d\mathbf{r}' \times \mathbf{B}$$

(= 0 für homogenes Feld)

$$\mathbf{F} = I \oint d\mathbf{r}' \times \mathbf{B}(\mathbf{r}' - \mathbf{r}'') \quad \text{mit } \mathbf{r}'' = \mathbf{r}' - \mathbf{r}$$

Wir entwickeln für $|\mathbf{r}''| \ll |\mathbf{r}|$:

$$\begin{aligned} \mathbf{F} &= I \oint d\mathbf{r}' \times \left[\underbrace{\mathbf{B}(\mathbf{r})}_{=0} + \left(\mathbf{r}'' \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \mathbf{B}(\mathbf{r}) \right] \\ &= I \oint d\mathbf{r}' \times \underbrace{\left(\mathbf{r}'' \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \mathbf{B}(\mathbf{r})}_{(*)} \end{aligned}$$

Lösung des Integrals (*):

$$\begin{aligned} \oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}'' \cdot \mathbf{a}) &= \oint \mathbf{r}' \cdot (\mathbf{r}' - \underbrace{\mathbf{r}}_{=0}) \mathbf{a} \\ &\stackrel{\text{Kap. 4.3}}{=} \frac{1}{2} \oint (\mathbf{r}' \times d\mathbf{r}') \times \mathbf{a} + \frac{1}{2} \oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}' \cdot \mathbf{a}) \\ &= \mathbf{A}_F \times \mathbf{a} \end{aligned}$$

⇒ Einsetzen:

$$\begin{aligned} \mathbf{F} &= I \underbrace{(\mathbf{A}_F \times \nabla)}_{\mathbf{m}} \times \mathbf{B} \stackrel{\text{bac-cab}}{=} \nabla(\mathbf{m} \cdot \mathbf{B}) - \underbrace{\mathbf{m}(\nabla \cdot \mathbf{B})}_{=0} \\ \mathbf{F} &= \nabla(\mathbf{m} \cdot \mathbf{B}) \stackrel{\text{bac-cab}}{=} \mathbf{m} \times \underbrace{(\nabla \times \mathbf{B})}_{(**)} + (\mathbf{m} \cdot \nabla) \mathbf{B} \end{aligned}$$

$(**) = 0$, da $\dot{\mathbf{E}} = 0$ und $\mu_0 \mathbf{j} \rightarrow 0$ außerhalb der Quellen.
Somit :

$$\mathbf{F} = (\mathbf{m} \cdot \nabla) \mathbf{B} \quad (\text{vgl. el. Dipol: } \mathbf{F} = (\mathbf{p} \cdot \nabla) \mathbf{E})$$

Für das Drehmoment auf den magnetischen Dipol gilt:

$$\begin{aligned} \mathbf{M} &= \int dV' \mathbf{r} \times [\mathbf{j}(\mathbf{r}') \times \mathbf{B}(\mathbf{r}')] = I \oint d\mathbf{r}'' \times [d\mathbf{r}' \times \mathbf{B}(\mathbf{r}')] \\ &= I \oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}'' \cdot \mathbf{B}(\mathbf{r}')) - I \oint (d\mathbf{r}' \cdot \mathbf{r}'') \mathbf{B}(\mathbf{r}') \end{aligned}$$

Näherung: \mathbf{B} ist homogen. Auflösung der Integrale:

$$\oint d\mathbf{r}' \cdot \mathbf{r}'' = \oint d\mathbf{r}' \cdot \mathbf{r}' = \oint \frac{1}{2} d(r'^2) = 0$$

$$\oint d\mathbf{r}' (\mathbf{r}'' \cdot \mathbf{B}) = A_F \times \mathbf{B} \quad \text{wie in } (*)$$

$$\Rightarrow \mathbf{M} = I \cdot A_F \times \mathbf{B} = \mathbf{m} \times \mathbf{B} \quad (\text{vgl. el. Dipol: } \mathbf{M} = \mathbf{p} \times \mathbf{E})$$

7.3 Multipolentwicklung der elektrischen Wechselwirkungsenergie

Wir betrachten zwei Ladungsverteilungen mit den Dichten ρ_1 und ρ_2 , welche sich im Abstand l voneinander befinden. Die gemeinsame elektrische Feldenergie beträgt:

$$W_e = \frac{1}{8\pi\epsilon_0} \int dV \int dV' \frac{(\rho_1(\mathbf{r}) + \rho_2(\mathbf{r}))(\rho_1(\mathbf{r}') + \rho_2(\mathbf{r}'))}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Betrachten wir nun die Wechselwirkungsenergie zwischen 1 und 2, wozu wir annehmen, dass ρ_1 ein "äußeres" Potential φ_1 erzeugt, welches mit ρ_2 wechselwirkt:

$$W_{12} = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV dV' \frac{\rho_1(\mathbf{r})\rho_2(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \int dV \rho_2 \varphi_1$$

Wir benennen nun der Einfachheit halber φ_1 in φ und ρ_2 in ρ um und entwickeln nun das Potential:

$$\begin{aligned}\varphi(\mathbf{r}) &= \varphi(0) + \left(\mathbf{r} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \varphi \Big|_0 + \frac{1}{2} \sum_{i,j} x_i x_j \frac{\partial^2}{\partial x_i \partial x_j} \varphi \Big|_0 + \dots \\ \Rightarrow W &= \int dV \rho(\mathbf{r}) \left[\varphi(0) + \left(\mathbf{r} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \varphi \Big|_0 + \frac{1}{2} \sum_{i,j} x_i x_j \frac{\partial^2}{\partial x_i \partial x_j} \varphi \Big|_0 + \dots \right] \\ &= Q \cdot \varphi(0) + \mathbf{p} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \varphi \Big|_0 + \frac{1}{2} \sum_{i,j} \left(D_{ij} + \delta_{ij} \int dV \rho \mathbf{r} \right) \frac{\partial^2}{\partial x_i \partial x_j} \varphi \Big|_0 + \dots \\ \text{mit } D_{ij} &= \int dV \rho (3x_i x_j - \mathbf{r}^2 \delta_{ij})\end{aligned}$$

Nach dem Umformen des Ausdrucks:

$$\sum_{i,j} \delta_{ij} \frac{\partial^2 \varphi}{\partial x_i \partial x_j} = \Delta \varphi = -\frac{\rho_1}{\epsilon_0} = 0 \quad \text{bei } \mathbf{r} = 0$$

erhalten wir als Ausdruck für die Wechselwirkungsenergie

$$W = Q \cdot \varphi(\mathbf{r}) + \mathbf{p} \cdot \nabla \varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{6} (\nabla \cdot \hat{\mathbf{D}} \cdot \nabla) \varphi(\mathbf{r}) + \dots \quad (\mathbf{r} \equiv \text{Ort von } \rho(\mathbf{r}))$$

Verschieben dieser Ladungsverteilung von \mathbf{r} nach $\mathbf{r} + \delta \mathbf{r}$ liefert uns den multipolentwickelten Ausdruck für die Kraft auf die Ladungsverteilung. Dabei bleibt allerdings der Bezugspunkt für $\mathbf{p}, \hat{\mathbf{D}}$ unverändert. Es gilt für die verrichtete Arbeit:

$$\begin{aligned}\delta A &= \mathbf{F} \cdot \delta \mathbf{r} = -\delta W \\ \Rightarrow \mathbf{F} &= -\frac{\partial \varphi}{\partial \mathbf{r}} = -Q \frac{\partial \varphi}{\partial \mathbf{r}} - \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \left(\mathbf{p} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \varphi \right) - \frac{1}{6} \left(\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \cdot \hat{\mathbf{D}} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \right) \frac{\partial \varphi}{\partial \mathbf{r}} \\ \mathbf{F} &= Q \mathbf{E} + (\mathbf{p} \cdot \nabla) \mathbf{E} + \frac{1}{6} (\nabla \cdot \hat{\mathbf{D}} \cdot \nabla) \mathbf{E} + \dots\end{aligned}$$

Drehen der Ladungsverteilung um \mathbf{r} mit dem Winkel $\delta\boldsymbol{\alpha}$ liefert uns den multipolentwickelten Ausdruck für das Drehmoment auf die Ladungsverteilung. Es gilt für die verrichtete Arbeit:

$$\delta A = \mathbf{M} \cdot \delta\boldsymbol{\alpha} = -\delta W \quad \Rightarrow \quad \mathbf{M} = -\frac{\partial W}{\partial \boldsymbol{\alpha}}$$

Es gilt außerdem:

$$\delta Q = 0; \quad \delta \mathbf{p} = \delta\boldsymbol{\alpha} \times \mathbf{p}; \quad \delta \hat{\mathbf{D}} = \delta\boldsymbol{\alpha} \times \hat{\mathbf{D}} - \hat{\mathbf{D}} \times \delta\boldsymbol{\alpha}$$

Somit gilt für δW und schlussendlich für das Drehmoment:

$$\begin{aligned} \delta W &= \delta \mathbf{p} \frac{\partial \varphi}{\partial \mathbf{r}} + \frac{1}{6} (\nabla \cdot \delta \hat{\mathbf{D}} \cdot \nabla) \varphi + \dots \\ &= -(\delta\boldsymbol{\alpha} \times \mathbf{p}) \mathbf{E} - \frac{1}{6} \nabla (\delta\boldsymbol{\alpha} \times \hat{\mathbf{D}} - \hat{\mathbf{D}} \times \delta\boldsymbol{\alpha}) \mathbf{E} + \dots \end{aligned}$$

$$\mathbf{M} = \mathbf{p} \times \mathbf{E} + \frac{1}{6} (\nabla \cdot \hat{\mathbf{D}} \times \mathbf{E} - \nabla \times \hat{\mathbf{D}} \cdot \mathbf{E}) + \dots$$

Achtung: Die analoge Prozedur für den magnetischen Fall (Kraft/Drehmoment aus Änderung der Feldenergie bestimmen) liefert ein falsches Vorzeichen! Dies hat seine Ursache in der zusätzlichen Energie aus der Spannungsquelle durch Induktion.

Kapitel 8

Felder zeitabhängiger Ladungs- und Stromverteilungen

Nun suchen nach allgemeinen Lösungen der MAXWELL-Gleichungen:

$$\begin{array}{ll} \operatorname{div} \mathbf{B} = 0 & \epsilon_0 \operatorname{div} \mathbf{E} = \rho \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} = 0 & \frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} - \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} = \mathbf{j} \end{array}$$

8.1 Viererpotential

Die Gleichung $\operatorname{div} \mathbf{B} = 0$ wird erfüllt durch $\mathbf{B} = \operatorname{rot} \mathbf{A}$.

Die Gleichung $\operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} = 0 \Rightarrow \operatorname{rot} (\mathbf{E} + \dot{\mathbf{A}}) = 0$ wird erfüllt durch $\mathbf{E} + \dot{\mathbf{A}} = -\operatorname{grad} \varphi$

Somit können alle Felder durch das **Viererpotential** (φ, \mathbf{A}) ausgedrückt werden, sodass im Endeffekt immer 4 skalare Felder bestimmt werden müssen:

$$\begin{array}{l} \mathbf{B} = \operatorname{rot} \mathbf{A} \\ \mathbf{E} = -\operatorname{grad} \varphi - \dot{\mathbf{A}} \end{array}$$

Das Einsetzen in die MAXWELL-Gleichungen und Ausnutzung des D'ALEMBERT-Operators $\square = \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} - \Delta$ liefert:

$$\begin{aligned} \operatorname{div} \mathbf{E} &= \frac{\rho}{\epsilon_0} & \operatorname{rot} \mathbf{B} - \epsilon_0 \mu_0 \mathbf{E} &= \mu_0 \mathbf{j} \\ -\Delta \varphi - \operatorname{div} \dot{\mathbf{A}} &= \frac{\rho}{\epsilon_0} & \operatorname{rot} \operatorname{rot} \mathbf{A} + \frac{1}{c^2} \operatorname{grad} \dot{\varphi} + \frac{1}{c^2} \ddot{\mathbf{A}} &= \mu_0 \mathbf{j} \\ & & \nabla(\nabla \mathbf{A}) - \Delta \mathbf{A} + \frac{1}{c^2} \ddot{\mathbf{A}} + \frac{1}{c^2} \partial_t \nabla \varphi &= \mu_0 \mathbf{j} \\ \square \varphi - \partial_t \left(\frac{1}{c^2} \partial_t \varphi + \nabla \mathbf{A} \right) &= \frac{\rho}{\epsilon_0} & \square \mathbf{A} + \nabla \left(\frac{1}{c^2} \partial_t \varphi + \nabla \mathbf{A} \right) &= \mu_0 \mathbf{j} \end{aligned}$$

Die Potentiale sind damit aber nicht eindeutig, sondern nur bis auf eine beliebige Eichung der Form $\mathbf{A} \rightarrow \mathbf{A} + \operatorname{grad} \chi$ und $\varphi \rightarrow \varphi - \partial_t \chi$ genau bestimmt. Eine **gleichwertige Umeichung** von \mathbf{A} und φ lässt die Felder unter solcher Transformation invariant. Die Eichtransformation enthält genau eine skalare Funktion χ , anders gesprochen eine skalare Bedingung. Für uns günstig ist die sogenannte **LORENTZ-Eichung**, da sie die Felder invariant unter LORENTZ-Transformation lässt und sie somit geeignet bleiben für relativistische Probleme. Die LORENTZ-Transformation hat folgende Gestalt:

$$\frac{1}{c^2} \frac{\partial \varphi}{\partial t} + \operatorname{div} \mathbf{A} = 0$$

Mit der LORENTZ-EICHUNG erhält man als Gleichungen für die Potentiale:

$$\square \varphi = \frac{\rho}{\epsilon_0} \quad \square \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$$

Hieran lässt sich auch einfach überprüfen, dass man die Gleichungen für die statischen Probleme leicht aus denen mit Zeitabhängigkeit erhalten kann mittels $\partial_t \rightarrow 0$; $\square \rightarrow \Delta$:

$$\Delta \varphi = -\frac{\rho}{\epsilon_0} \quad (\text{s. Kap.3}) \quad \Delta \mathbf{A} = -\mu_0 \mathbf{j} \quad (\text{s. Kap. 4})$$

Wichtige Eichungen:**i) LORENTZ-Eichung**

$$\frac{1}{c^2} \partial_t \varphi + \operatorname{div} \mathbf{A} = 0$$

Die LORENTZ-Eichung fixiert die Potentiale nicht; eine Umeichung der Form $\square \chi = 0$ ist immer noch möglich.

ii) COULOMB-Eichung

$$\begin{aligned} \operatorname{div} \mathbf{A} = 0 & \quad \Rightarrow \quad -\Delta \varphi = \frac{\rho}{\epsilon_0} \\ \square \mathbf{A} &= \mu_0 \mathbf{j} - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 \varphi}{\partial t \partial \mathbf{r}} \end{aligned}$$

Die COULOMB-Eichung ist hier dieselbe wie in der Elektrostatik plus entsprechende Korrekturen.

iii) Transversale Wellen

$$\begin{aligned} \varphi = 0 & \quad \Rightarrow \quad \frac{1}{c^2} \ddot{\mathbf{A}} + \operatorname{rot} \operatorname{rot} \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j} \\ & \quad - \frac{\partial^2 \mathbf{A}}{\partial t \partial \mathbf{r}} = \frac{\rho}{\epsilon_0} \end{aligned}$$

8.2 Retardierte Potentiale

Wir haben nun eine inhomogene, lineare Differentialgleichung der Form $\square u = \xi$ vorliegen, zu deren Lösung wir die GREEN'sche Funktion $G(\mathbf{r}, \mathbf{r}', t, t')$ heranziehen, welche die DGL $\square G = 4\pi \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}') \delta(t - t')$ löst.

Da G translationsinvariant sein soll, kann es nur von $\mathbf{r} - \mathbf{r}'$ und $t - t'$ abhängen. Weiterhin erhalten wir aus der Rotationssymmetrie des Problems, dass G nur von $|\mathbf{r} - \mathbf{r}'| =: |\mathbf{R}|$ abhängen kann.

Zur weiteren Lösung der DGL $\square G = 4\pi\delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}')\delta(t - t')$ bilden wir nun ihre FOURIER-Transformierte (s. Kap. 1):

$$\left(\frac{\partial^2}{\partial \mathbf{R}^2} - \frac{1}{c^2}(i\omega)^2\right)G(\mathbf{R}, \omega) = 4\pi\delta(\mathbf{R}) \quad \left| \frac{\omega}{c} = k; \text{ benutze Kugelkoord.} \right.$$

$$\frac{d^2}{dR^2}G_k(R) + k^2G_k(R) = 4\pi\delta(R) \quad \left| \cdot R \neq 0 \right.$$

$$\frac{d^2}{dR^2}(R G_k) + k^2 \cdot (R G_k) = 0 \quad \text{homogene DGL}$$

$$\text{Lsg.: } R G_k(R) = A \cdot e^{ikR} + A \cdot e^{-ikR}$$

Die Inhomogenität $\delta(\mathbf{R})$ ist daher sehr wichtig nahe $\mathbf{R} = 0$. Dort ist $k \cdot R \ll 1$, wodurch $k^2 \cdot R G_k$ vernachlässigbar wird gegenüber $\frac{d^2}{dR^2}(R \cdot G_k)$. Dann reduziert sich die DGL auf:

$$\Delta_R G_k(R) = -4\pi\delta(\mathbf{R})$$

Im Grenzwert $\lim_{kR \rightarrow 0} G_k(R) = \frac{1}{R}$ ist die allgemeine Lösung für G also:

$$G_k = A \cdot G_k^+(R) + B \cdot G_k^-(R), \quad G_k^\pm = \frac{e^{\pm ikR}}{R}, \quad A + B = 1$$

Nun können wir $G_k^\pm(R)$ rücktransformieren zu $G^\pm(\mathbf{R}, \tau)$:

$$G^\pm(\mathbf{R}, \tau) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \frac{e^{\pm i\omega\tau}}{R} \cdot e^{-i\omega\tau} = \frac{1}{R} \delta\left(\tau \mp \frac{R}{c}\right) \quad \left(\text{mit } k = \frac{\omega}{c}\right)$$

Bezogen auf unser Anfangsproblem entspräche diese Lösung:

$$G^\pm(\mathbf{r}, t, \mathbf{r}', t') = \frac{\delta\left(t' - \left(t \mp \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}{c}\right)\right)}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Der Unterschied zwischen G^+ und G^- liegt in den Randbedingungen in der Zeit. Anschaulich beschreibt G die Reaktion des Systems bei (\mathbf{r}, t) aufgrund einer Störung (Inhomogenität) bei (\mathbf{r}', t') . Um die Kausalität nicht zu verletzen, muss demzufolge $G(t < t') = 0$ gelten. Dies ist erfüllt für die **retardierte GREEN'sche Funktion** G^+ , da hier die Wirkung nach der Ursache auftritt und sich mit Lichtgeschwindigkeit ausbreitet (Verzögerung $\tau = \frac{R}{c}$). G^- nennt man auch die **avancierte GREEN'sche Funktion**, aber aus naheliegenden Gründen wird sie hier nicht weiter behandelt.

Die (kausale) Lösung unserer inhomogenen DGL vom Anfang $\square u = \xi$ lautet damit:

$$u(\mathbf{r}, t) = \underbrace{u_0(\mathbf{r}, t)}_{\text{homogene Lsg.}} + \frac{1}{4\pi} \int dV' dt' G^+(\mathbf{r}, t, \mathbf{r}', t') \xi(\mathbf{r}', t')$$

Diese Lösung können wir nun auf unsere DGLn zur Bestimmung des Viererpotentials $\square \varphi = \frac{\rho}{\epsilon_0}$ und $\square \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$ anwenden:

Für eine räumlich begrenzte Quellenverteilung und der Randbedingung, dass die Felder im Unendlichen gegen Null gehen, erhalten wir, wenn wir als homogene Lösungen $\varphi_0 = 0$ und $\mathbf{A}_0 = 0$ setzen, folgende allgemeine Lösung der MAXWELL-Gleichungen:

$$\varphi(\mathbf{r}, t) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \frac{\rho\left(\mathbf{r}', t - \frac{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}{c}\right)}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}$$

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}, t) = \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \frac{\mathbf{j}\left(\mathbf{r}', t - \frac{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}{c}\right)}{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}$$

Die obigen Gleichungen beschreiben **retardierte Potentiale**, welche folgendermaßen interpretiert werden können:

ρ und \mathbf{j} sind die Ursachen für die Wirkungen φ und \mathbf{A} , welche allerdings eine Laufzeitverzögerung von $\frac{|\mathbf{r}-\mathbf{r}'|}{c}$ aufweisen.

Die Überprüfung der gefundenen Lösung erfolgt leicht durch Einsetzen in $\square \varphi = \frac{\rho}{\epsilon_0}$ und $\square \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$. Setzt man sie außerdem in die LORENTZ-Eichung $\frac{1}{c^2} \partial_t \varphi + \operatorname{div} \mathbf{A} = 0$ ein, so führt dieses auf die Kontinuitätsgleichung $\dot{\rho} + \operatorname{div} \mathbf{j} = 0$.

Bemerkung:

Auch die avancierte GREEN-Funktion G^- erfüllt die inhomogenen Wellengleichungen $\square \varphi = \frac{\rho}{\epsilon_0}$ und $\square \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$. Dies liegt mathematisch daran, dass die Wellengleichungen c quadratisch enthalten, das Potential aber nur linear. Da diese Lösung aber akausal ist und nur G^+ die Kausalität erhält, zeichnet ebenjene Wahl von G^+ die Richtung der Zeit aus.

8.3 HERTZ'scher Dipol

Wir betrachten nun als konkretes Beispiel für eine zeitabhängige Quellenverteilung einen oszillierenden Dipol: zwei Ladungen $\pm Q$ befinden sich entlang einer Achse in variablen Abstand $\mathbf{a}(t)$ voneinander entfernt. Somit gilt für die Stromdichte $\mathbf{j} := \mathbf{J} \cdot \delta(\mathbf{r})$, dass $\mathbf{j} = \dot{\mathbf{a}} \cdot Q \cdot \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}_a)$ ist. Im Dipollimit $\mathbf{a} \rightarrow 0$ folgt somit $\mathbf{j} = \dot{\mathbf{p}} \cdot \delta(\mathbf{r})$.

Allgemein gilt somit: $\mathbf{J}(t) = \int dV \mathbf{j}(\mathbf{r}, t) = \dot{\mathbf{p}}$, oder genauer:

$$\dot{\mathbf{p}} = \int dV \mathbf{r} \dot{\rho} = - \int dV \mathbf{r} \operatorname{div} \mathbf{j} = \int dV (\mathbf{j} \cdot \nabla) \cdot \mathbf{r} + \underbrace{\text{Oberflächenintegral}}_{\rightarrow 0}$$

$$\stackrel{\nabla \circ \mathbf{r} = \mathbb{1}}{=} \int dV \mathbf{j} = \mathbf{J}$$

Nun wollen wir die (abgestrahlten) Felder des oszillierenden Dipols berechnen, wozu wir zunächst die retardierten Potentiale aufstellen:

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}, t) = \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \frac{\delta(\mathbf{r}) \mathbf{J}\left(t - \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}{c}\right)}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \frac{\mu_0}{4\pi} \frac{\dot{\mathbf{p}}\left(t - \frac{r}{c}\right)}{r}$$

φ erhalten wir aus der Ladungsverteilung zu \mathbf{j} und aus der LORENTZ-Eichung:

$$\varphi(\mathbf{r}, t) = -\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{\mathbf{r}}{r} \frac{\partial}{\partial r} \frac{\mathbf{p}\left(t - \frac{r}{c}\right)}{r} + \text{zeitunabhängiges Potential}$$

Jetzt können die Felder $\mathbf{B} = \operatorname{rot} \mathbf{A}$ und $\mathbf{E} = -\operatorname{grad} \varphi - \dot{\mathbf{A}}$ berechnet werden. (Notationshinweis: $\mathbf{p}|_{\text{ret}}$ steht für $\mathbf{p}\left(t - \frac{r}{c}\right)$):

$$\mathbf{B} = \frac{\mathbf{r}}{r} \times \frac{\partial \mathbf{A}}{\partial r} = -\frac{\mu_0}{4\pi} \frac{\mathbf{r}}{r} \times \left(\frac{\ddot{\mathbf{p}}}{c} + \frac{\dot{\mathbf{p}}}{r} \right)_{\text{ret}}$$

$$\mathbf{E} = -\operatorname{grad} \varphi - \dot{\mathbf{A}} = -\operatorname{grad} \left(\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{\mathbf{r}}{r} \left[\frac{\mathbf{p}}{r^2} + \frac{\dot{\mathbf{p}}}{cr} \right]_{\text{ret}} \right) - \dot{\mathbf{A}}$$

$$= -\frac{1}{4\pi\epsilon_0 \cdot r} \left(\frac{\ddot{\mathbf{p}}}{c^2} - \frac{(\ddot{\mathbf{p}} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{r}}{c^2 r^2} + \frac{\dot{\mathbf{p}}}{c r} - 3 \frac{(\dot{\mathbf{p}} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{r}}{c r^3} + \frac{\mathbf{p}}{r^2} - 3 \frac{(\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{r}}{r^4} \right)_{\text{ret}}$$

Spezialfälle:

i) **statischer Dipol** $\partial_t = 0$

$$\Rightarrow \quad \mathbf{B} = 0$$

$$\mathbf{E} = -\frac{1}{4\pi\epsilon_0 r^3} \left(\mathbf{p} - \frac{3(\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}) \cdot \mathbf{r}}{r^2} \right)$$

ii) **harmonische Schwingung** $\mathbf{p} \sim e^{-i\omega t}$

$$\Rightarrow \quad \partial_t \rightarrow -i\omega$$

$$\frac{1}{c} \partial_t \rightarrow -\frac{i\omega}{c} = -i \frac{2\pi}{\lambda} = -ik$$

Für den Fall der harmonischen Schwingung von \mathbf{p} wollen wir nun die Abstandsabhängigkeit der Feldbeiträge betrachten. Dazu sortieren wir die Beiträge nach ihren Ordnungen $\sigma(\cdot)$:

$$\mathbf{B} \sim -\frac{\mu_0 \mathbf{r}}{4\pi r^2} \times \left(\underbrace{\sigma\left(\frac{\dot{\mathbf{p}}}{\lambda}\right)}_{\text{Fernfeld}} + \underbrace{\sigma\left(\frac{\dot{\mathbf{p}}}{r}\right)}_{\text{Nahfeld}} \right)$$

$$\mathbf{E} \sim -\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \cdot \left(\sigma\left(\frac{\mathbf{p}}{\lambda^2}\right) + \sigma\left(\frac{\mathbf{p}}{r \cdot \lambda}\right) + \sigma\left(\frac{\mathbf{p}}{r^2}\right) \right)$$

Nahfeld: $r \ll \lambda$

$$\mathbf{B}(\mathbf{r}, t) = \frac{\mu_0}{4\pi r^2} \left(\dot{\mathbf{p}} \times \frac{\mathbf{r}}{r} \right)_{\text{ret}}$$

$$\mathbf{E}(\mathbf{r}, t) = \frac{1}{4\pi\epsilon_0 r^2} \left(\frac{3(\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{r}}{r^2} - \mathbf{p} \right)_{\text{ret}}$$

Für das Nahfeld verzichtet man häufig auf die Retardierung, da sie kaum ins Gewicht fällt:

$$\mathbf{p} \sim e^{-i\omega(t-\frac{r}{c})} = e^{-i\omega t} \cdot \underbrace{e^{2\pi i \frac{r}{\lambda}}}_{1+2\pi i \frac{r}{\lambda} + \dots \approx 1}$$

Fernfeld: $r \gg \lambda$ ($\frac{r}{r} = \mathbf{e}_r$)

$$\begin{aligned}\mathbf{B}(\mathbf{r}, t) &= \frac{\mu_0}{4\pi r c} (\ddot{\mathbf{p}} \times \mathbf{e}_r)_{\text{ret}} \\ \mathbf{E}(\mathbf{r}, t) &= \frac{\mu_0}{4\pi r} ((\ddot{\mathbf{p}} \cdot \mathbf{e}_r) \cdot \mathbf{e}_r - \ddot{\mathbf{p}})_{\text{ret}} = \frac{\mu_0}{4\pi r} (\ddot{\mathbf{p}} \times \mathbf{e}_r)_{\text{ret}} \times \mathbf{e}_r = c \cdot \mathbf{B} \times \mathbf{e}_r\end{aligned}$$

Bei harmonisch schwingendem \mathbf{p} breiten sich \mathbf{E} und \mathbf{B} also radial als transversale Welle aus:

$$e^{-i\omega(t-\frac{r}{c})} = e^{i(kr-\omega t)} \quad \text{mit } k = \frac{\omega}{c}$$

Dabei fallen $|\mathbf{E}|$ und $|\mathbf{B}|$ nur mit $\frac{1}{r}$ ab!

8.4 Energieabstrahlung des HERTZ'schen Dipols

Energiedichte:

$$w = \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 + \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B}^2 = \frac{\mathbf{B}^2}{\mu_0}$$

Energiestromdichte:

$$\mathbf{S}_P = \frac{1}{\mu_0} (\mathbf{E} \times \mathbf{B}) = \frac{c}{\mu_0} (\mathbf{B} \times \mathbf{e}_r \times \mathbf{B}) = \frac{c}{\mu_0} (\mathbf{e}_r \mathbf{B}^2 - \underbrace{\mathbf{B}(\mathbf{n} \cdot \mathbf{B})}_{=0}) = c \cdot \mathbf{e}_r \cdot w$$

$$|\mathbf{S}_P| = \frac{\mu_0}{(4\pi)^2 c} \cdot \frac{(\ddot{\mathbf{p}} \times \mathbf{e}_r)^2}{r^2} = \frac{\mu_0}{(4\pi)^2 c} \cdot \frac{\ddot{\mathbf{p}}^2 \sin^2 \theta}{r^2} \quad (\text{mit } \theta = \angle(\ddot{\mathbf{p}}, \mathbf{e}_r))$$

Man sieht hieran leicht, dass senkrecht zur Dipolachse \mathbf{a} am stärksten abgestrahlt wird (da auch $\ddot{\mathbf{p}} \perp \mathbf{a}$).

Frequenzabhängigkeit der abgestrahlten Leistung:

$$|\mathbf{S}_P| \sim |\ddot{\mathbf{p}}|^2 \sim p^2 \omega^4$$

Diese Frequenzabhängigkeit ist charakteristisch für Dipolstrahlung.

Abgestrahlte Leistung:

$$\begin{aligned}
N &= \iint d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{S}_P = \int d\Omega r^2 \frac{\mu_0}{(4\pi)^2 c} \cdot \frac{\dot{\mathbf{p}}^2 \sin^2 \theta}{r^2} = \frac{\mu_0 \dot{\mathbf{p}}^2}{(4\pi)^2 c} \int d\Omega \sin^2 \theta \\
&= \frac{\mu_0 \dot{\mathbf{p}}^2}{(4\pi)^2 c} \int_0^{2\pi} d\phi \int_{-1}^1 d(\cos \theta) (1 - \cos^2 \theta) = \frac{\mu_0 \dot{\mathbf{p}}^2}{(4\pi)^2 c} \cdot 2\pi \cdot \left(2 - \frac{2}{3}\right) = \frac{2}{3} \frac{\mu_0}{4\pi c} \dot{\mathbf{p}}_{\text{ret}}^2
\end{aligned}$$

Wenn wir einen harmonisch oszillierenden Dipol betrachten, so gilt für $\dot{\mathbf{p}}$:

$$\begin{aligned}
\mathbf{p} &= \mathbf{p}_0 \cos \omega t \quad \Rightarrow \quad \dot{\mathbf{p}}^2 = \omega^4 \mathbf{p}_0^2 \cos^2 \omega t \\
\Rightarrow \langle \dot{\mathbf{p}}^2 \rangle_T &= \omega^4 \mathbf{p}_0^2 \langle \cos^2 \omega t \rangle_T = \frac{1}{2} \omega^4 \mathbf{p}_0^2
\end{aligned}$$

Damit gilt also für die (über eine Periode gemittelte) abgestrahlte Leistung:

$$\langle N \rangle_T = \frac{\mu_0 \omega^4 \mathbf{p}_0^2}{12\pi c}$$

8.5 Strahlungsfeld einer räumlich begrenzten Quellenverteilung

Wir betrachten nun eine beliebige Quellenverteilung am Ort \mathbf{r}' mit der maximalen räumlichen Ausdehnung a . Es gilt ganz allgemein für das Vektorpotential am Ort \mathbf{r} :

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}, t) = \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \frac{\mathbf{j}(\mathbf{r}', t - \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}{c})}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$$

Wir entwickeln nun den Ausdruck $\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}$ für das Fernfeld ($r \gg a, |\mathbf{r}| \gg |\mathbf{r}'|$):

$$\begin{aligned}
\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} &= \frac{1}{r} + \frac{\mathbf{r} \cdot \mathbf{r}'}{r^3} + \dots \approx \frac{1}{r} \quad (\text{Dipolnäherung}) \\
|\mathbf{r} - \mathbf{r}'| &= r - \frac{\mathbf{r} \cdot \mathbf{r}'}{r} + \dots \approx r - \mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}' \\
\Rightarrow \mathbf{A}(\mathbf{r}, t) &= \frac{\mu_0}{4\pi r} \underbrace{\int dV' \mathbf{j}(\mathbf{r}', t - \frac{r}{c} + \frac{\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}{c})}_{\equiv \dot{\mathbf{q}}(t - \frac{r}{c}, \mathbf{e}_r)}
\end{aligned}$$

Zum Vergleich: Das Vektorpotential für einen HERTZ'schen Dipol ergab:

$$\mathbf{A} = \frac{\mu_0}{4\pi r} \dot{\mathbf{p}} \left(t - \frac{r}{c} \right)$$

Das \mathbf{B} -Feld erhalten wir aus dem eben gewonnenen Ausdruck für \mathbf{A} durch $\mathbf{B} = \text{rot } \mathbf{A}$:

$$\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \left[\frac{1}{r} f \left(t - \frac{r}{c}, \mathbf{e}_r \right) \right] = \left[\underbrace{-\frac{\mathbf{e}_r}{c} \partial_t}_{\sigma(\frac{1}{\lambda})} - \underbrace{\frac{\mathbf{e}_r}{r}}_{\sigma(\frac{1}{r})} + \underbrace{\frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \left(\mathbf{e}_r \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{e}_r} \right)}_{\sigma(\frac{1}{r})} \right] \left(\frac{1}{r} f \right) \approx -\frac{\mathbf{e}_r}{c} \partial_t \left(\frac{1}{r} f \right)$$

$$\stackrel{r \gg \lambda}{\Rightarrow} \quad \mathbf{B} = -\frac{\mathbf{e}_r}{c} \times \dot{\mathbf{A}} = \frac{\mu_0}{4\pi c} \cdot \frac{\ddot{\mathbf{q}} \times \mathbf{e}_r}{r}$$

Das \mathbf{E} -Feld erhalten wir aus der inhomogenen MAXWELL-Gleichung: $\frac{1}{\mu_0} \text{rot } \mathbf{B} = \mathbf{j} + \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}}$. Unter Beachtung, dass $\mathbf{j} = 0$ außerhalb der Quellenverteilung ist, erhalten wir zunächst für $\dot{\mathbf{E}}$:

$$\dot{\mathbf{E}} = c^2 \text{rot } \mathbf{B} \approx -\frac{\mathbf{e}_r}{c} \partial_t \times c^2 \mathbf{B}$$

$$\Rightarrow \quad \mathbf{E} = c \mathbf{B} \times \mathbf{e}_r = \frac{\mu_0}{4\pi} \cdot \frac{(\ddot{\mathbf{q}} \times \mathbf{e}_r) \times \mathbf{e}_r}{r}$$

Wir erhalten also wieder eine transversale Welle der Felder \mathbf{E} und \mathbf{B} , welche beide mit $\frac{1}{r}$ abfallen. (Korrekturen aus höheren Termen fallen dabei schneller ab.)

Für die Energiestromdichte gilt damit:

$$\mathbf{S}_P = \frac{1}{\mu_0} (\mathbf{E} \times \mathbf{B}) = \mathbf{e}_r \frac{\mu_0}{(4\pi)^2 c} \frac{(\ddot{\mathbf{q}} \times \mathbf{e}_r)^2}{r^2}$$

Der direkte Vergleich zwischen dem Fernfeld des HERTZ'schen Dipols und dem Strahlungsfeld einer beliebigen Ladungsverteilung zeigt uns, dass mit $\dot{\mathbf{p}} \leftrightarrow \dot{\mathbf{q}}$ alle Fernfeldformeln identisch sind:

HERTZ'scher Dipol:

$$\dot{\mathbf{p}}_{\text{ret}} = \int dV' \mathbf{j} \left(\mathbf{r}', t - \frac{r}{c} \right)$$

allgemein:

$$\dot{\mathbf{q}} = \int dV' \mathbf{j} \left(\mathbf{r}', t - \frac{r}{c} + \frac{\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}{c} \right)$$

Den Ausdruck $\frac{\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}{c}$ in $\dot{\mathbf{q}}$ kann man als die Laufzeit innerhalb der Quellen verstehen.

8.6 Multipolentwicklung des Fernfelds

Im vorigen Kapitel haben wir das Strahlungsfeld einer räumlich begrenzten Quellenverteilung mit beliebiger Zeitabhängigkeit betrachtet. Jetzt setzen wir uns mit dem Spezialfall auseinander, dass $\mathbf{j} \sim e^{-i\omega t}$ gilt:

$$\mathbf{j}\left(t - \frac{r}{c} + \frac{\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}{c}\right) \sim e^{-i\omega\left(t - \frac{r}{c}\right)} e^{-i\frac{\omega}{c}\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}$$

Wir entwickeln diesen Ausdruck für das Fernfeld ($r \gg a, r \gg \lambda$) mit der zusätzlichen Annahme, dass es sich um eine "kleine Quelle" handelt ($\lambda \gg a$):

$$\begin{aligned} \frac{\omega}{c} \mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r} &\sim \frac{\omega}{c} a' = \frac{2\pi a}{\lambda} \ll 1 \quad (\text{Laufzeit in Quelle} \ll \text{Periodendauer}) \\ \Rightarrow \mathbf{j}\left(t - \frac{r}{c} + \frac{\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}{c}\right) &\approx \mathbf{j}\left(t - \frac{r}{c}\right) + \frac{\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}'}{c} \partial_t \mathbf{j}\left(t - \frac{r}{c}\right) + \dots \\ \dot{\mathbf{q}} &= \underbrace{\int dV' \mathbf{j}\left(\mathbf{r}', t - \frac{r}{c}\right)}_{=\dot{\mathbf{p}}_{\text{ret}}} + \frac{1}{c} \partial_t \int dV' (\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}') \mathbf{j}\left(\mathbf{r}', t - \frac{r}{c}\right) + \dots \end{aligned}$$

Umformen ergibt:

$$\begin{aligned} \int dV' (\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}') \mathbf{j} &= \frac{1}{2} \int dV' [(\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}') \mathbf{j} - (\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{j}) \mathbf{r}'] + \int dV' [(\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{r}') \mathbf{j} + (\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{j}) \mathbf{r}'] \\ &= -\mathbf{e}_r \times \underbrace{\frac{1}{2} \int dV' (\mathbf{r}' \times \mathbf{j})}_{=\mathbf{m}} + \frac{\mathbf{e}_r}{2} \frac{1}{3} \dot{\mathbf{D}}' \end{aligned}$$

Denn:

$$\begin{aligned} \dot{\mathbf{D}} &= \int dV \underbrace{\dot{\rho}}_{=-\nabla \cdot \mathbf{j}} (3\mathbf{r} \circ \mathbf{r} - \mathbb{1} r^2) \stackrel{\text{part. Int.}}{=} \int dV (\mathbf{j} \cdot \nabla) (3\mathbf{r} \circ \mathbf{r} - \mathbb{1} r^2) \\ &= \int dV (3\mathbf{j} \circ \mathbf{r} + 3\mathbf{r} \circ \mathbf{j} - 2 \cdot \mathbb{1} (\mathbf{j} \cdot \mathbf{r})) \quad (*) \end{aligned}$$

Wir definieren:

$$\hat{\mathbf{D}}' = \hat{\mathbf{D}} + \mathbb{1} \frac{\text{Spur } \hat{\mathbf{D}}}{3} = \int dV \rho \, 3\mathbf{r} \circ \mathbf{r}$$

$$\dot{\hat{\mathbf{D}}} = \int dV (3\mathbf{j} \circ \mathbf{r} + 3\mathbf{r} \circ \mathbf{j})$$

Somit gilt für die Komponenten von (*):

$$\begin{aligned} [(\mathbf{j} \cdot \nabla) (3\mathbf{r} \circ \mathbf{r} - \mathbb{1} r^2)]_{ij} &= j_k \partial_k (3r_i r_j - \delta_{ij} r_l r_l) \\ &= j_k (3\delta_{ij} r_j + 3r_i \delta_{jk} - \delta_{ij} 2r_l \delta_{lk}) \\ &= 3j_i r_j + 3r_i j_j - \delta_{ij} 2j_k r_k \end{aligned}$$

Nun brauchen wir noch:

$$[(\mathbf{m} \times \mathbf{e}_r) \times \mathbf{e}_r] \times \mathbf{e}_r = [\mathbf{e}_r (\mathbf{m} \cdot \mathbf{e}_r) - \underbrace{\mathbf{m} (\mathbf{e}_r \cdot \mathbf{e}_r)}_{=1}] \times \mathbf{e}_r = -\mathbf{m} \times \mathbf{e}_r$$

Und:

$$\mathbf{e}_r \cdot \hat{\mathbf{D}}' \times \mathbf{e}_r = \mathbf{e}_r \cdot \hat{\mathbf{D}} \times \mathbf{e}_r + \underbrace{\mathbf{e}_r \cdot \mathbb{1} \times \mathbf{e}_r}_{=\mathbf{e}_r \times \mathbf{r}_r = 0} \frac{\text{Spur } \hat{\mathbf{D}}'}{3} = \mathbf{e}_r \cdot \hat{\mathbf{D}} \times \mathbf{e}_r$$

$$\dot{\mathbf{q}} = \left(\dot{\mathbf{p}} + \dot{\mathbf{m}} \times \frac{\mathbf{e}_r}{c} + \frac{\mathbf{e}_r}{6c} \cdot \ddot{\hat{\mathbf{D}}} \right)_{\text{ret}}$$

Somit folgt für die Felder einer kleinen Quelle:

$$\begin{aligned} \mathbf{B} &= \frac{\mu_0}{4\pi c r} \left(\ddot{\mathbf{p}} \times \mathbf{e}_r + \frac{1}{c} (\ddot{\mathbf{m}} \times \mathbf{e}_r) \times \mathbf{e}_r + \frac{1}{6c} \mathbf{e}_r \cdot \ddot{\hat{\mathbf{D}}} \times \mathbf{e}_r \right)_{\text{ret}} \\ \mathbf{E} &= \frac{\mu_0}{4\pi c} \left(\underbrace{(\ddot{\mathbf{p}} \times \mathbf{e}_r) \times \mathbf{e}_r}_{\text{el. Dipol}} - \underbrace{\frac{1}{c} (\ddot{\mathbf{m}} \times \mathbf{e}_r)}_{\text{mag. Dipol}} + \underbrace{\frac{1}{6c} (\mathbf{e}_r \cdot \ddot{\hat{\mathbf{D}}} \times \mathbf{e}_r) \times \mathbf{e}_r}_{\text{el. Quadrupol}} \right)_{\text{ret}} \end{aligned}$$

Die Felder des magnetischen Dipols und des elektrischen Quadrupols kommen eine Ordnung später als der elektrische Dipol; sie sind also um $\frac{a}{\lambda}$ kleiner. Die Richtungsabhängigkeit der Felder (und damit auch die der Energiestromdichte) hat folgende Form:

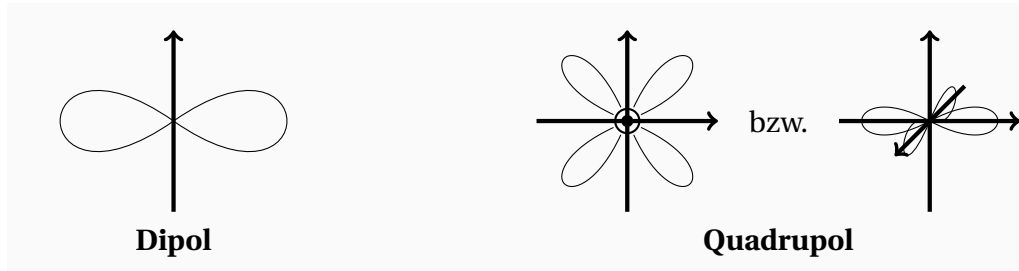


Abbildung 8.1: Richtungsabhängigkeit der Felder

8.7 Strahlung einer bewegten Punktladung

Wir wollen nun die im letzten Kapitel hergeleiteten Formeln auf das Beispiel einer bewegten Punktladung anwenden. Es gilt für die retardierten Potentiale:

$$\begin{pmatrix} \varphi \\ \mathbf{A} \end{pmatrix}(\mathbf{r}, t) = \left(\frac{1}{\epsilon_0} \right) \int dV' \frac{1}{4\pi|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \begin{pmatrix} \rho \\ \mathbf{j} \end{pmatrix} \left(\mathbf{r}', t - \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}{c} \right)$$

Für den Spezialfall einer Punktladung auf einer Bahn $\mathbf{R}(t)$ gilt:

$$\begin{aligned} \rho(\mathbf{r}, t) &= Q \delta(\mathbf{r} - \mathbf{R}(t)) \\ \mathbf{j}(\mathbf{r}, t) &= Q \mathbf{R}(t) \delta(\mathbf{r} - \mathbf{R}(t)) \end{aligned}$$

Einsetzen ergibt:

$$\begin{aligned} \varphi(\mathbf{r}, t) &= \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \int dV' dt' \frac{\delta(\mathbf{r} - \mathbf{R}(t'))}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \delta\left(t' - t + \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}{c}\right) \\ &= \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \int dt' \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}(t')|} \delta\left(t' - t + \underbrace{\frac{|\mathbf{r} - \mathbf{R}(t')|}{c}}_{=:-t_0}\right) \end{aligned}$$

Dies kann man sich mithilfe eines Lichtkegels wie in Abb. 8.2 veranschaulichen.

Um die Rechnung weiterzuführen benötigt man:

$$\delta(f(x)) = \sum_i \frac{\delta(x - x_i)}{\left| \frac{\partial f}{\partial x} \right|_{x=x_i}}$$

wobei die x_i die Nullstellen von f sind.

Somit gilt für das Potential:

$$\varphi(\mathbf{r}, t) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \cdot \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}(t_0)|} \cdot \left(1 - \frac{\dot{\mathbf{R}}(t_0) \cdot (\mathbf{r} - \mathbf{R}(t_0))}{c |\mathbf{r} - \mathbf{R}(t_0)|} \right)^{-1}$$

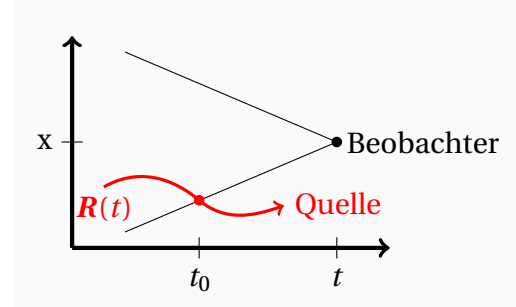


Abbildung 8.2: Bewegte Punktladung

Setzen wir nun für den Ausdruck $\mathbf{r} - \mathbf{R}$ die Abkürzung \mathbf{r}'' und für $\dot{\mathbf{R}}$ den Ausdruck \mathbf{V} ein, erhalten wir die sogenannten **Liénard-Wiechert-Potentiale**:

$$\varphi(\mathbf{r}, t) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left[\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}| - \frac{\dot{\mathbf{R}}}{c}(\mathbf{r} - \mathbf{R})} \right]_{\text{ret}} = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left(\frac{1}{r'' - \frac{\mathbf{V} \cdot \mathbf{r}''}{c}} \right)_{\text{ret}}$$

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}, t) = \frac{\mu_0 Q}{4\pi} \left[\frac{\dot{\mathbf{R}}}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}| - \frac{\dot{\mathbf{R}}}{c}(\mathbf{r} - \mathbf{R})} \right]_{\text{ret}} = \frac{\mu_0 Q}{4\pi} \left(\frac{\mathbf{V}}{r'' - \frac{\mathbf{V} \cdot \mathbf{r}''}{c}} \right)_{\text{ret}}$$

8.8 Strahlungsbremung

Wir wollen in diesem Kapitel eine Punktladung auf einer Bahn $\mathbf{R}(t)$ im nicht-relativistischen Falle betrachten. Dafür berechnen wir zunächst alle benötigten Größen:

$$\rho = Q\delta(\mathbf{r} - \mathbf{R}(t))$$

$$\mathbf{j} = Q \dot{\mathbf{R}} \delta(\mathbf{r} - \mathbf{R}(t))$$

$$\mathbf{p} = \int dV \mathbf{r} \rho = Q \mathbf{R}(t)$$

$$\mathbf{m} = \frac{1}{2} \int dV \mathbf{r} \times \mathbf{j} = \frac{1}{2} \int dV \mathbf{r} \times \dot{\mathbf{R}} Q \delta(\mathbf{r} - \mathbf{R}(t)) = \frac{Q}{2} \mathbf{R} \times \dot{\mathbf{R}}$$

$$\dot{\mathbf{D}}' = 3 \int dV (\mathbf{r} \circ \mathbf{j} + \mathbf{j} \circ \mathbf{r}) = 3Q (\mathbf{R} \circ \dot{\mathbf{R}} + \dot{\mathbf{R}} \circ \mathbf{R})$$

Wie man leicht erkennt hat eine bewegte Punktladung auch Multipolmomente. Nun nutzen wir die Dipolnäherung aus Kapitel 8.4 für die abgestrahlte Leistung:

$$N = \frac{\mu_0}{6\pi c} \ddot{\mathbf{p}}^2 = \underbrace{\frac{\mu_0 Q^2}{6\pi c}}_{:=\alpha} \dot{\mathbf{v}}^2 \quad \left(\text{Gültig für } \frac{v}{c} \ll 1 \right)$$

Für $\dot{\mathbf{v}} \neq 0$ verliert das Teilchen also Bewegungsenergie in Form von abgestrahlter elektromagnetischer Leistung. Es wirkt also eine Bremskraft:

$$\Delta W_{\text{elm}} = \int dt N = -\Delta W_{\text{mech}} = - \int dt \mathbf{F}_S \cdot \mathbf{v}$$

$$\alpha \int dt \dot{\mathbf{v}}^2 = - \int dt \mathbf{v} \cdot \mathbf{F}_S \stackrel{\text{part. Int.}}{=} -\alpha \int dt \ddot{\mathbf{v}} \mathbf{v} + \alpha \mathbf{v} \dot{\mathbf{v}} \Big|_{t_1}^{t_2}$$

Der Randterm verschwindet dabei für oszillierende Bewegungen, sodass man die Bremskraft \mathbf{F}_S explizit ausrechnen kann mit:

$$\mathbf{F}_S = \alpha \ddot{\mathbf{v}} = \frac{Q^2}{6\pi\epsilon_0 c^3} \ddot{\mathbf{R}}$$

Diese Formel ist allerdings nur anwendbar, wenn \mathbf{F}_S eine kleine Korrektur ist.

Kapitel 9

Elektromagnetische Felder in Substanzen

Bisher haben wir die mikroskopischen MAXWELL-Gleichungen betrachtet, die im Vakuum auch auf makroskopischen Längenskalen ihre Gültigkeit behalten. Dabei haben wir angenommen, dass ρ und \mathbf{j} alle Quellen enthalten.

Um nun den Schritt zu Betrachtung von Feldern in Substanzen zu machen, müssen wir weitere Feldquellen (Polarisationsladungen, Abschirmströme) betrachten.

9.1 Elektrische Polarisation

Man stellt fest, dass sich die makroskopische Ladungsdichte

$$\rho = \rho_0 + \rho_P$$

aus der Dichte der freien Ladungen ρ_0 und der sogenannten **Polarisationsladungen** ρ_P zusammensetzt. Letztere werden durch ein äußeres Feld induziert und sind im Experiment allgemein nicht bekannt.

Aufgrund der Ladungserhaltung muss die Polarisationsladung im gesamten Raum verschwinden.

$$\rho_P \neq 0, \quad \text{aber} \quad \int dV \rho_P = Q_P = 0$$

Das ist insofern intuitiv, da ein äußeres Feld Ladungen voneinander trennen und somit lokal Dichteschwankungen hervorrufen, aber nie Ladungen vernichten kann.

Auch die Polarisationsladungen erfüllen die Kontinuitätsgleichung, die so zur Definition der **Polarisationsstromdichte** \mathbf{j}_P dient.

$$\dot{\rho}_P + \operatorname{div} \mathbf{j}_P = 0$$

Wir erhalten so

$$\rho_P = -\nabla \underbrace{\int_0^t dt' \mathbf{j}_P}_{=: \mathbf{P}} + \underbrace{\rho_P(0)}_{=0}.$$

Wobei wir \mathbf{P} als **elektrische Polarisation** bezeichnen wollen.

$$\begin{aligned} \mathbf{P} &= \int \mathbf{j}_P dt \\ \rho_P &= -\operatorname{div} \mathbf{P} \\ Q_P &= - \int dV \nabla \mathbf{P} = - \oint d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{P} = 0 \end{aligned}$$

Nun gilt aber außerdem

$$\int \mathbf{j}_P dV = \int dV \dot{\mathbf{P}} = \dot{\mathbf{p}}.$$

Man sieht, dass man die Polarisation auch als **Dipoldichte** auffassen kann. Das wollen wir anhand des Potentials einer Polarisationsladungsverteilung nachprüfen.

$$\begin{aligned} \varphi_P(\mathbf{r}) &= \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \frac{\rho_P(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = -\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \nabla_{\mathbf{r}'} \mathbf{P}(\mathbf{r}') = \\ &= \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \mathbf{P}(\mathbf{r}') \cdot \nabla_{\mathbf{r}'} \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = -\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \int dV' \mathbf{P}(\mathbf{r}') \nabla_{\mathbf{r}'} \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \end{aligned}$$

Vergleicht man das mit dem Potential eines Dipols

$$\varphi(\mathbf{r}) = -\frac{1}{4\pi\epsilon_0} \cdot \mathbf{p} \cdot \nabla \frac{1}{r},$$

so bestätigt sich unsere Auffassung. Makroskopisch entspricht die elektrische Polarisation also:

$$\mathbf{P} = \frac{d\mathbf{p}}{dV}$$

Auf atomarer Ebene sind die Dipolmomente natürlich nicht kontinuierlich, sondern diskret verteilt. In diesem Fall muss zur Summe übergegangen werden.

$$\mathbf{P} = \frac{1}{|V|} \sum_{i \in V} \mathbf{p}_i$$

Da wir nun die Polarisationsladungen durch die Dipoldichte ausdrücken können, wird die erste MAXWELL-Gleichung zu

$$\epsilon_0 \operatorname{div} \mathbf{E} = \rho_0 + \rho_P = \rho_0 - \operatorname{div} \mathbf{P}.$$

Nach umstellen erhalten wir die erste makroskopische MAXWELL-Gleichung

$$\begin{aligned}\operatorname{div}(\epsilon_0 \mathbf{E} + \mathbf{P}) &= \rho_0 \\ \operatorname{div} \mathbf{D} &= \rho_0,\end{aligned}$$

wobei $\mathbf{D} = \epsilon_0 \mathbf{E} + \mathbf{P}$ das **elektrische Verschiebefeld** ist, das allein von den freien Ladungen ρ_0 abhängt.

9.2 Magnetisierung

Im makroskopischen Fall setzt sich auch die Stromdichte aus mehreren Quellen zusammen.

$$\mathbf{j} = \underbrace{\mathbf{j}_k + \mathbf{j}_l}_{\mathbf{j}_0} + \mathbf{j}_P + \mathbf{j}_M$$

Dabei ist \mathbf{j}_k der Konvektionsstrom bewegter Teilchen, \mathbf{j}_l der Leitungsstrom, \mathbf{j}_P der Polarisationsstrom und \mathbf{j}_M ein Strom ohne Ladungstrennung.

Die Kontinuitätsgleichung lautet

$$\dot{\rho} + \operatorname{div} \mathbf{j} = \dot{\rho}_0 + \dot{\rho}_P + \operatorname{div} \mathbf{j}_0 + \operatorname{div} \mathbf{j}_P + \operatorname{div} \mathbf{j}_M = 0.$$

Da \mathbf{j}_0 und \mathbf{j}_P jeweils separat eine Kontinuitätsgleichung erfüllen, muss $\operatorname{div} \mathbf{j}_M = 0$ sein. Ein Magnetisierungsstrom hat also keine Ladungsträger. Da er divergenzfrei ist, können wir mit Einführung der Magnetisierung \mathbf{M}

$$\mathbf{j}_M = \operatorname{rot} \mathbf{M}$$

schreiben.

Das resultierende Vektorpotential ist dann

$$\begin{aligned}\mathbf{A}_M(\mathbf{r}) &= \frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \frac{\mathbf{j}_M(\mathbf{r}')}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} = \frac{\mu_0}{4\pi} \int \frac{dV'}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|} \nabla_{\mathbf{r}'} \times \mathbf{M}(\mathbf{r}') = \\ &= -\frac{\mu_0}{4\pi} \int dV' \mathbf{M}(\mathbf{r}') \times \nabla_{\mathbf{r}'} \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{r}'|}\end{aligned}$$

Vergleichen wir das nun wieder mit dem magnetischen Dipolpotential

$$\mathbf{A}(\mathbf{r}) = -\frac{\mu_0}{4\pi} \mathbf{m} \times \nabla \frac{1}{r},$$

so können wir analog zum elektrischen Fall, die Magnetisierung als **magnetische Dipoldichte** auffassen:

$$\mathbf{M} = \frac{d\mathbf{m}}{dV}$$

Daraus ergibt sich nun mit

$$\frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} = \mathbf{j} + \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} = \mathbf{j}_0 + \dot{\mathbf{P}} + \operatorname{rot} \mathbf{M} + \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}}$$

das **AMPÉRESche Gesetz für Substanzen**

$$\operatorname{rot} \left(\frac{\mathbf{B}}{\mu_0} - \mathbf{M} \right) = \mathbf{j}_0 + \frac{\partial}{\partial t} (\epsilon_0 \mathbf{E} + \mathbf{P})$$

$$\operatorname{rot} \mathbf{H} = \mathbf{j}_0 + \dot{\mathbf{D}}.$$

Zusammengefasst erhalten wir so die makroskopischen MAXWELL-Gleichungen

$$\begin{array}{ll} \operatorname{div} \mathbf{B} = 0 & \operatorname{div} \mathbf{D} = \rho_0 \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} = 0 & \operatorname{rot} \mathbf{H} - \dot{\mathbf{D}} = \mathbf{j}_0 \end{array}$$

mit den Materialeigenschaften

$$\mathbf{D} = \epsilon_0 \mathbf{E} + \mathbf{P} \qquad \mathbf{H} = \frac{\mathbf{B}}{\mu_0} - \mathbf{M}.$$

9.3 Materialgesetze

Sowohl Polarisation \mathbf{P} , Magnetisierung \mathbf{M} als auch der Leitungsstrom \mathbf{j}_l werden durch die Felder \mathbf{E} und \mathbf{B} hervorgerufen und sind im allgemeinen materialabhängig, insbesondere auch von Druck und Temperatur. Häufig erhält man jedoch einfache Gesetze, die abgebrochenen TAYLOR-Entwicklungen entsprechen, also für Felder gültig sind, die schwach gegen die interatomaren Kräfte sind.

Dazu wollen wir ein paar einfache Beispiele betrachten.

i) OHM'sches Gesetz

$$I = \mathbf{A}_F \cdot \mathbf{j} = A_F \sigma E = A_F \sigma \frac{U}{l} = \frac{U}{R}$$

ii) Verschiebefeld

$$\mathbf{D} = \epsilon_0 \mathbf{E} + \mathbf{P} = (1 + \chi_l) \epsilon_0 \mathbf{E} = \epsilon_0 \epsilon_r \mathbf{E}$$

iii) Magnetische Dipoldichte

$$\mathbf{H} = \frac{1}{\mu_0} \mathbf{B} - \mathbf{M} = (1 - \chi_m) \frac{1}{\mu_0} \mathbf{B} = \frac{1}{\mu_0 \mu_r} \mathbf{B}$$

So werden die MAXWELL-Gleichungen mit linearen Materialgesetzen zu

$$\begin{aligned} \operatorname{div} \mathbf{B} &= 0 & \operatorname{div} (\epsilon_0 \epsilon_r \mathbf{E}) &= \rho_0 \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} &= 0 & \operatorname{rot} \frac{\mathbf{B}}{\mu_0} - \epsilon_0 \epsilon_r \dot{\mathbf{E}} &= \mathbf{j}_0. \end{aligned}$$

Natürlich können $\mu = \mu_0 \mu_r$ und $\epsilon = \epsilon_0 \epsilon_r$ auch richtungsabhängig sein und müssen dann durch Tensoren $\hat{\boldsymbol{\mu}}$ und $\hat{\boldsymbol{\epsilon}}$ ausgedrückt werden.

Untersuchen wir nun, wie sich uns bereits aus dem Vakuum bekannte Größen in Substanzen verhalten.

i) Phasengeschwindigkeit

$$u_P = \frac{\omega}{k} = \frac{1}{\sqrt{\mu \epsilon}} = \frac{c}{\sqrt{\mu_r \epsilon_r}} =: \frac{c}{n} \quad \text{mit } n = \sqrt{\mu_r \epsilon_r}$$

ii) Energiedichte

$$w = \frac{\epsilon}{2} E^2 + \frac{1}{2\mu} B^2 = \frac{1}{2} (\mathbf{D} \cdot \mathbf{E} + \mathbf{B} \cdot \mathbf{H})$$

iii) Energiestromdichte

$$\mathbf{S}_P = \frac{1}{\mu} \mathbf{E} \times \mathbf{B} = \mathbf{E} \times \mathbf{H}$$

iv) Impulsdichte

$$\mathbf{g} = \epsilon \mathbf{E} \times \mathbf{B} = \mathbf{D} \times \mathbf{B} = \frac{u_P^2}{c^2} \mathbf{S}_P$$

Es ist zu beachten, dass die Ausdrücke, die auf die Hilfsfelder zurückgreifen nur für lineare Medien Richtigkeit haben.

9.4 Verhalten an Grenzflächen

Wir wollen nun das Verhalten der Felder an Grenzflächen zwischen zwei Medien untersuchen. Dazu definieren wir uns ein unendlich flaches Integrationsvolumen, das den Übergang zwischen den beiden Substanzen einschließt.

Aus der Quellenfreiheit des \mathbf{B} -Feldes folgt

$$\oiint d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{B} = 0$$

Wir halten die Fläche A_F konstant und da die Quellenfreiheit für alle Volumina gilt, muss

$$\mathbf{n} A_F (\mathbf{B}_2 - \mathbf{B}_1) = A_F (B_{2n} - B_{1n}) = 0$$

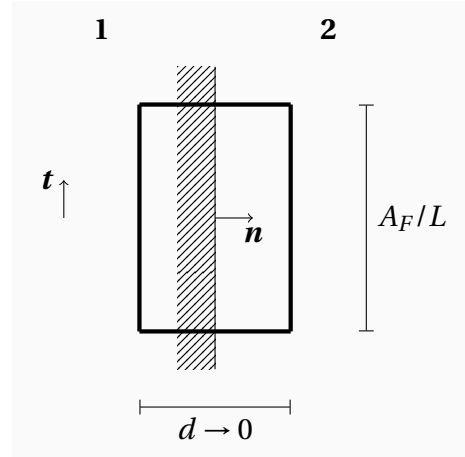


Abbildung 9.1: Integrationsvolumen bzw. Fläche

sein. Daraus können wir ablesen, dass die Normalkomponente von \mathbf{B} beim Grenzübergang zwischen zwei Medien stetig sein muss.

Die elektrische Polarisierung \mathbf{D} enthält als Quellen die freien Ladungen Q_0 . Analog zu oben erhalten wir durch dieselben Überlegungen jedoch

$$D_{2n} - D_{1n} = \frac{Q_0}{A_F} = \sigma_0.$$

\mathbf{D} ist also nur stetig an Grenzflächen, wenn es keine Oberflächenladungen gibt.

Ähnlich zum obigen Integrationsvolumen verwenden wir nun eine Fläche mit fast verschwindender Breite $d \rightarrow 0$, und der Höhe L , die parallel zu \mathbf{n} aus der Fläche zeigt - man stelle sich Abbildung 9.1 mit L statt A_F vor.

Wir nehmen an, dass sich das Magnetfeld über die Zeit nicht ändert ($\dot{\mathbf{B}} = 0$), so erhalten wir aus $\text{rot } \mathbf{E} = 0$

$$\oint d\mathbf{r} \cdot \mathbf{E} = 0$$

und damit

$$\mathbf{t} L (\mathbf{E}_2 - \mathbf{E}_1) = L (E_{2t} - E_{1t}) = 0.$$

Die Tangentialkomponente von \mathbf{E} ist also genau dann stetig, wenn \mathbf{B} zeitunabhängig ist.

Nun gehen wir davon aus, dass sich die Dipoldichte zeitlich nicht ändert ($\dot{\mathbf{D}} = 0$) und erhalten so analog aus $\text{rot } \mathbf{H} = \mathbf{j}_0$

$$L(H_{2t} - H_{1t}) = I_{0,\parallel},$$

wobei $I_{0,\parallel}$ der Anteil des Stroms entlang der Grenzfläche ist. \mathbf{H} ist also stetig, wenn an der Oberfläche keine Ströme fließen und \mathbf{D} zeitunabhängig ist.

Für \mathbf{B} ergibt sich unter Berücksichtigung der Magnetisierungsströme

$$\frac{L}{\mu_0}(B_{2t} - B_{1t}) = I_{0,\parallel} + I_{M,\parallel}.$$

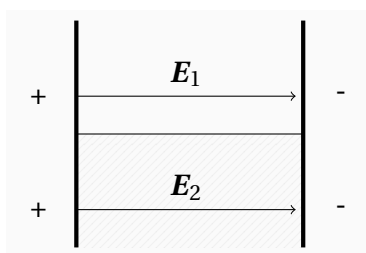
Für stromfreie Grenzflächen gilt also

$$\Delta B_t = \mu_0 \frac{I_{M,\parallel}}{L}.$$

Dieselben Ergebnisse für E_t hätte man auch aus der Überlegung heraus erzielt, dass im Falle statischer Felder ($\dot{\mathbf{D}} = 0$, $\dot{\mathbf{B}} = 0$) das Potential stetig sein muss. Es muss nämlich gelten

$$\begin{aligned} \varphi_1(\mathbf{r})|_{\text{Grenzfl.}} &= \varphi_2(\mathbf{r})|_{\text{Grenzfl.}} \\ \varphi_1(\mathbf{r} + d\mathbf{r}) &= \varphi_2(\mathbf{r} + d\mathbf{r}) \\ \Rightarrow \frac{\partial \varphi_1}{\partial t} &= \frac{\partial \varphi_2}{\partial t} \\ E_{1t} &= E_{2t} \end{aligned}$$

i) Plattenkondensator mit Dielektrikum



Die Tangentialkomponente von \mathbf{E} muss stetig sein, da sich \mathbf{B} nicht ändert. Die Polarisation muss jedoch für $\epsilon_1 \neq \epsilon_2$ in beiden Bereichen unterschiedlich groß sein.

Abbildung 9.2: Kondensator unten gefüllt

Da D_n aufgrund der fehlenden Oberflächenladungen stetig ist, müssen die E-Felder unterschiedlich groß sein.

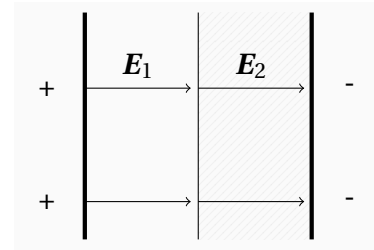
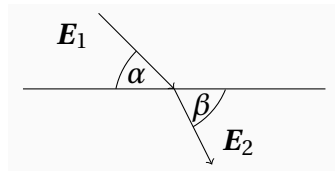


Abbildung 9.3: Kondensator rechts gefüllt

ii) Grenzfläche schräg zu den Feldlinien



Aus der Stetigkeit der Tangentialkomponente von \mathbf{E} und der Normalkomponente von \mathbf{D} folgt

$$\begin{aligned} E_{1t} &= E_{2t} & \Rightarrow & E_1 \sin \alpha = E_2 \sin \beta \\ D_{1n} &= D_{2n} & \Rightarrow & \epsilon_1 E_1 \cos \alpha = \epsilon_2 E_2 \cos \beta. \end{aligned}$$

Abbildung 9.4: schräge Feldlinien

Diese beiden Gleichungen können wir dividieren und erhalten

$$\frac{\tan \alpha}{\tan \beta} = \frac{\epsilon_1}{\epsilon_2}.$$

Beispiel

Dielektrische Kugel im homogenen Feld

Eine dielektrische Kugel mit Radius a möge sich in einem homogenen elektrischen Feld \mathbf{E}_0 befinden. Wir legen den Koordinatenursprung in die Kugelmittle.

$$\begin{aligned} \operatorname{rot} \mathbf{E} &= 0 & \Rightarrow & \mathbf{E} = -\operatorname{grad} \varphi \\ \operatorname{div} \mathbf{D} &= 0 & \Rightarrow & -\operatorname{div} (\epsilon \operatorname{grad} \varphi) = 0 \end{aligned}$$

Wenn das Potential an der Grenzfläche $r = a$ stetig ist, dann ist es auch E_t . Ebenso ist $\epsilon \frac{\partial \varphi}{\partial r}$ stetig, wenn D_n stetig ist. Wir wählen deshalb ähnlich wie in Kapitel 3.7 den Ansatz

$$\varphi(\mathbf{r}) = -\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} \cdot g(r, a, \epsilon_i, \epsilon_a).$$

Durch Separation erhalten wir

$$\frac{4}{r} \frac{dg}{dr} + \frac{d^2 g}{dr^2} = 0$$

und schließlich

$$g(r) = \begin{cases} \alpha + \beta \frac{a^3}{r^3} & \text{für } r < a \\ \gamma + \delta \frac{a^3}{r^3} & \text{für } r > a \end{cases}$$

Aus den Randbedingungen, dass $g(r=0)$ regulär, $g(r \rightarrow a) = 1$ und φ stetig sein, muss folgt jeweils $\beta = 1$, $\gamma = 1$ und $\alpha = 1 + \delta$. Da

$$\left. \frac{\partial \varphi}{\partial r} \right|_{\text{Kugeloberfl.}} = -\frac{\partial}{\partial r} (\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{n} \cdot r \cdot g(r))$$

muss D_n stetig sein. Das heißt also

$$\epsilon_i \alpha = \epsilon_i (1 + \delta) \stackrel{!}{=} \epsilon_a (1 - 2\delta).$$

Das können wir eindeutig nach α und δ auflösen und erhalten

$$\delta = \frac{\epsilon_a - \epsilon_i}{\epsilon_i + 2\epsilon_a}, \quad \alpha = \frac{3\epsilon_a}{\epsilon_i + 2\epsilon_a}.$$

womit wir das Potential bestimmt hätten.

$$\varphi(r) = \begin{cases} -\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} (1 + \delta) & \text{für } r < a \\ -\mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} (1 + \delta \frac{a^3}{r^3}) & \text{für } r > a \end{cases}$$

Das Feld im inneren der Kugel ist

$$\mathbf{E}_i = \mathbf{E}_0 (1 + \delta) = \mathbf{E}_0 + \Delta \mathbf{E}_i,$$

wobei

$$\Delta \mathbf{E}_i = \frac{\epsilon_a - \epsilon_i}{\epsilon_i + 2\epsilon_a} \mathbf{E}_0$$

ein entelektrisierendes Feld ist. Analog gilt

$$\mathbf{D}_i = \epsilon_i \mathbf{E}_i = 3 \frac{\epsilon_i}{\epsilon_i + 2\epsilon_a} \mathbf{D}_0.$$

Der Außenraum der Kugel sieht natürlich bis auf das homogene äußere Feld aus, wie das Feld eines Dipols mit dem Moment

$$\mathbf{p} = -4\pi\epsilon_0 \mathbf{E}_0 \delta a^3$$

Es gibt einige Spezialfälle zu betrachten. Im Fall, dass ϵ_i unendlich groß wird, verschwindet das Feld im Inneren der Kugel. Es wird $\delta = -1$ und das Potential im Außenraum zu

$$\varphi_a(r) = \mathbf{E}_0 \cdot \mathbf{r} \left(1 - \frac{a^3}{r^3} \right).$$

Das sieht genauso aus, wie das Potential einer leitenden Kugel. Ein Leiter ist also nicht anderes als ein Dielektrikum mit $\epsilon \rightarrow \infty$.

Sollte $\epsilon_a = \epsilon_0$ sein (wie im Vakuum), so wird das Entelektrisierungsfeld

$$\Delta \mathbf{E}_i = -\frac{\epsilon_i - \epsilon_0}{\epsilon_i + 2\epsilon_0} \mathbf{E}_0$$

und die Polarisation

$$\begin{aligned} \mathbf{P}_i &= \mathbf{D}_i - \epsilon_0 \mathbf{E}_i = -3\epsilon_0 \Delta \mathbf{E}_i \\ \Rightarrow \Delta \mathbf{E}_i &= -\frac{1}{3\epsilon_0} \mathbf{P}_i. \end{aligned}$$

Den Faktor $\frac{1}{3}$ bezeichnet man als Entelektrisierungsfaktor. Dieser ist immer von der Geometrie abhängig.

9.5 Atomare Polarisierbarkeit und Suszeptibilität

Wir haben bereits gesehen, dass das elektrische Feld lokal Dipolmoment induzieren kann.

$$\mathbf{p}(\mathbf{E}_{\text{lokal}}) = \alpha \epsilon_0 \mathbf{E}_{\text{lokal}}$$

Man nennt α die atomare Polarisierbarkeit. Es ist ganz wichtig zu beachten, dass dieses lokale Feld nicht dem makroskopischen (gemittelten) Feld entspricht, da es nicht das Feld des Dipols selbst enthält!

$$\mathbf{E}_{\text{lokal}} = \mathbf{E}_{\text{gemittelt}} + \frac{1}{3\epsilon_0} \mathbf{P}$$

Sei n die Anzahl der Dipole pro Volumen, dann können wir \mathbf{P} schreiben als

$$\mathbf{P} = n\mathbf{p} = \underbrace{n \cdot \alpha}_{=: \kappa} \cdot \epsilon_0 \left(\mathbf{E} + \frac{1}{3\epsilon_0} \mathbf{P} \right) = \frac{\kappa}{1 - \frac{\kappa}{3}} \epsilon_0 \mathbf{E}.$$

Vergleichen wir das nun mit $\mathbf{P} = \chi_{\text{el}} \epsilon_0 \mathbf{E}$, sehen wir sofort

$$\chi_{\text{el}} = \frac{\kappa}{1 - \frac{\kappa}{3}} \quad \Rightarrow \quad \epsilon_r = 1 + \chi_{\text{el}} = \frac{2\kappa + 3}{3 - \kappa}.$$

Das lässt sich in die **CLAUSIUS-MOSOTTI-Formel** umstellen

$$\frac{\epsilon_r - 1}{\epsilon_r + 2} = \frac{\kappa}{3},$$

die Gültigkeit für alle homogenen, isotropen Medien hat.

9.6 Reflexion und Brechung von Wellen an Grenzflächen

Um die Phänomene der Brechung und Reflexion zu untersuchen betrachten wir die folgenden Strahlen/Wellen:

$$\text{Einfallend: } \mathbf{E}^e e^{i(\mathbf{k}_e \mathbf{r} - \omega_e t)} \quad \omega_e = \frac{c}{n_1} k_e$$

$$\text{Reflektiert: } \mathbf{E}^r e^{i(\mathbf{k}_r \mathbf{r} - \omega_r t)} \quad \omega_r = \frac{c}{n_1} k_r$$

$$\text{Durchgehend: } \mathbf{E}^d e^{i(\mathbf{k}_d \mathbf{r} - \omega_d t)} \quad \omega_d = \frac{c}{n_2} k_d$$

Natürlich muss E_t bei $x = 0$ stetig sein.

$$E_t^e e^{i(\mathbf{k}_e \mathbf{r} - \omega_e t)} + E_t^r e^{i(\mathbf{k}_r \mathbf{r} - \omega_r t)} = E_t^d e^{i(\mathbf{k}_d \mathbf{r} - \omega_d t)}$$

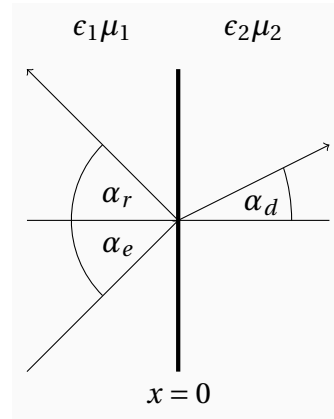


Abbildung 9.5: Reflexion und Brechung

Wir sehen, so dass die ω_i im ganzen Raum identisch sein müssen. Genauso verhält es sich jeweils mit k_{iy} und k_{iz} . Das gilt für beliebige Grenzflächenbedingungen! Aufgrund der Geometrie sehen wir nun

$$k_{ey} = k_e \sin \alpha_e \stackrel{!}{=} k_{ry} = k_r \sin \alpha_r \stackrel{!}{=} k_{dy} = k_d \sin \alpha_d.$$

Mit $\omega_e = \omega_r = \omega_d$ und $\omega = \frac{c}{n} k$ folgt

$$k_e = k_r \quad \frac{k_e}{n_1} = \frac{k_d}{n_2}.$$

So erhalten wir das **Reflexions- und Brechungsgesetz**

$$\sin \alpha_e = \sin \alpha_r \quad \frac{\sin \alpha_e}{\sin \alpha_d} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{c_1}{c_2}$$

Im folgenden schreiben wir k_1 für $k_e = k_r$, k_2 für k_d , sowie α für $\alpha_e = \alpha_r$ und β für α_d .

Werfen wir nun einen Blick auf das Verhalten der Amplituden an der Grenzfläche. Da E_t und H_t stetig sein müssen (keine Ströme!), also

$$\begin{aligned} E_t^e + E_t^r &= E_t^d \\ \frac{B_t^e}{\mu_1} + \frac{B_t^r}{\mu_1} &= \frac{B_t^d}{\mu_2} \end{aligned}$$

gelten muss und wir $\mathbf{B} = \frac{\mathbf{k} \times \mathbf{E}}{\omega}$ setzen können, ergibt sich

$$\frac{(\mathbf{k}_e \times \mathbf{E}^e)_t}{\mu_1} + \frac{(\mathbf{k}_r \times \mathbf{E}^r)_t}{\mu_1} = \frac{(\mathbf{k}_d \times \mathbf{E}^d)_t}{\mu_2}.$$

i) senkrechter Einfall

Der tritt mit $\alpha = 0$ auf und so können wir, statt der Tangentialkomponenten auch einfach

$$\mathbf{E}^e + \mathbf{E}^r = \mathbf{E}^d$$

schreiben. Es folgt außerdem

$$\frac{k_1}{\mu_1} [\mathbf{e}_x \times (\mathbf{E}^e - \mathbf{E}^r)]_t = \frac{k_2}{\mu_2} [\mathbf{e}_x \times \mathbf{E}^d]_t,$$

was sogar auch ohne das Ziehen der Tangentialkomponente ($]_t$) erfüllt wäre, da die Wellen transversal sind.

$$\frac{k_1}{\mu_1} (\mathbf{E}^e - \mathbf{E}^r) = \frac{k_2}{\mu_2} \mathbf{E}^d$$

Wir nehmen nun $\mathbf{E}^r = a^r \mathbf{E}^e$ und $\mathbf{E}^d = a^d \mathbf{E}^e$ an. Es wird sich später herausstellen, dass dadurch kein Widerspruch in der Gleichung entsteht. Setzen wir sie ein, erhalten wir

$$\begin{aligned} 1 + a^r &= a^d \\ 1 - a^r &= \frac{\mu_1 k_2}{\mu_2 k_1} a^d =: v a^d \end{aligned}$$

mit

$$v := \frac{k_2 \mu_1}{k_1 \mu_2} = \frac{n_2 \mu_1}{k_1 \mu_2} = \sqrt{\frac{\mu_1 \epsilon_1}{\mu_2 \epsilon_2}}.$$

Wir erhalten damit die **FRESNEL'schen Formeln für senkrechten Einfall**

$$a^d = \frac{2}{1+v} \qquad a^r = \frac{1-v}{1+v}.$$

Achtung: Bei Reflexion am dichten Medium kann in a^r ein Phasensprung entstehen.

ii) Schräger Einfall

Die eben gesehenen FRESNEL-Gleichungen lassen sich für beliebige Winkel verallgemeinern (hier Rechnung). Man unterscheidet dabei, ob \mathbf{E} senkrecht oder parallel zur Einfallsebene, die von einfallendem, reflektierten und durchgelassenem Strahl aufgespannt wird, steht.

$$\begin{array}{ll} a_{\perp}^d = \frac{2}{1 + v\xi} & a_{\perp}^r = \frac{1 - v\xi}{1 + v\xi} \\ a_{\parallel}^d = \frac{2}{\xi + v} & a_{\parallel}^r = -\frac{\xi - v}{\xi + v} \end{array}$$

Dabei ist

$$\xi = \frac{\cos \beta}{\cos \alpha}.$$

iii) Energiebilanz für senkrechten Einfall

Man erwartet natürlich

$$S^e = S^d + S^r.$$

Es gilt auf jeden Fall

$$|S_P| = \frac{|\mathbf{E} \times \mathbf{B}|}{t\mu} = \frac{kE^2}{\omega\mu} = \frac{n}{c} \frac{E^2}{\mu}.$$

Daraus gewinnt man

$$\begin{aligned} cS_P^e &= \frac{n_1}{\mu_1} (E^e)^2 \\ cS_P^r &= \frac{n_1}{\mu_1} (a^r E^e)^2 = (a^r)^2 cS_P^e \\ cS_P^d &= \frac{n_2}{\mu_2} (a^d E^e)^2 = \frac{n_1}{\mu_1} v (a^d E^e)^2 = v (a^d)^2 cS_P^e = (1 - (a^r)^2) cS_P^e. \end{aligned}$$

Zusammengefasst ist das

$$S_P^d = S_P^e - S_P^r = TS_P^e$$

Man führt dann zum sogenannten **Transmissionskoeffizienten** T noch den **Reflexionskoeffizienten** $R = (a^r)^2$ ein. Es gilt offensichtlich

$$R + T = 1.$$

9.7 Totalflexion

Beim Übergang vom optisch dichteren ins optisch dünnere Medium ($n_2 < n_1$) kann es zum Phänomen der Totalflexion kommen, bei dem ein eintreffender Strahl so stark vom Lot weggebrochen wird, dass er in der Grenzfläche liegt. Diesen Grenzwinkel liefert das Brechungsgesetz:

$$\sin \alpha_G = \frac{n_2}{n_1}$$

Für alle $\alpha > \alpha_G$ wird $\sin \beta > 1$ und es gibt keine gebrochene Welle mehr. Die korrekte physikalische Interpretation ist

$$\sin \beta = \frac{k_{2y}}{k_2} > 1.$$

Mit $k^2 = k_{2x}^2 + k_{2y}^2$ folgt, dass k_{2x} rein imaginär werden muss (wir schreiben $k_{2x} = i\kappa$). Das Feld im zweiten Medium hinter der Grenzfläche ist damit

$$\mathbf{E} = \mathbf{E}^d e^{i(k_{2y}y - \omega t)} e^{-\kappa x}.$$

Die Welle parallel zur Oberfläche klingt also in x -Richtung exponentiell schnell ab. Es findet keine Dissipation statt, stattdessen wird die gesamte Energie reflektiert.

Das lässt sich auch anhand der FRESNELSchen Formeln nachvollziehen. ξ wird nämlich in dem Fall auch rein imaginär.

$$\xi = \frac{\sqrt{1 - \sin^2 \beta}}{\cos \alpha} =: i\xi'$$

So werden die Formeln zu

$$\begin{aligned} a_{\perp}^r &= \frac{1 - i\nu\xi'}{1 + i\nu\xi'} & \Rightarrow & & |a_{\perp}^r| &= 1 \\ a_{\parallel}^r &= -\frac{i\xi' - \nu}{i\xi' + \nu} & \Rightarrow & & |a_{\parallel}^r| &= 1 \end{aligned}$$

Es wird also alles reflektiert, jedoch mit Phasenverschiebung.

Aber Vorsicht: Obwohl es in x -Richtung keine propagierende Welle gibt, können a_{\perp}^d und a_{\parallel}^d verschieden von Null sein. Ist das Medium n_2 sehr dünn, kann es durchaus zur Transmission kommen.

Kapitel 10

Quasistationäre Ströme

10.1 Quasistationäre Näherung

Ausgangspunkt der folgenden Betrachtungen sollen wieder die MAXWELL-Gleichungen sein:

$$\begin{array}{ll} \operatorname{div} \mathbf{B} = 0 & \epsilon_0 \operatorname{div} \mathbf{E} = \rho \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} = 0 & \frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} - \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} = \mathbf{j} \end{array}$$

Die Idee der Quasistationarität ist, dass die Zeitabhängigkeit langsam ist, wodurch man $\epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} \ll \mathbf{j}$ nähern kann. Damit kommt es zur **effektiven Entkopplung** von \mathbf{E} und \mathbf{B} in der felderzeugenden Quelle.

Mit der quasistationären Näherung gilt also:

$$\operatorname{rot} \mathbf{B} = \mu_0 \mathbf{j} \quad \Rightarrow \quad -\Delta \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j} \quad \text{mit } \operatorname{div} \mathbf{A} = 0 \text{ (COUMLOMB-Eichung)}$$

Exakt wäre:

$$\square \mathbf{A} = \left(\frac{1}{c^2} \partial_t^2 - \Delta \right) \mathbf{A} = \mu_0 \mathbf{j}$$

Anschaulich entspricht also die Vernachlässigung von $\dot{\mathbf{E}}$ einer Vernachlässigung der Retardierung: $\square \approx -\Delta$.

Damit man die quasistationäre Näherung anwenden darf, muss folgenden Bedingung erfüllt sein:

$$\begin{aligned}\partial_t &\sim -i\omega \sim -i\frac{2\pi}{\tau} \\ \partial_r &\sim \sigma\left(\frac{1}{l}\right) \quad 1 \dots \text{charakteristische Länge für Änderung des Feldes} \\ \Rightarrow \frac{1}{c^2}\partial_t^2 &\ll \Delta \quad \text{entspricht} \quad \frac{\omega^2}{c^2} \ll \frac{1}{l^2} \\ \Rightarrow \left(\frac{2\pi l}{c\tau}\right)^2 &\ll 1 \quad \text{bzw.} \quad \left(\frac{2\pi l}{\lambda}\right)^2 \ll 1\end{aligned}$$

10.2 Leiterschleifen

Wir betrachten nun mehrere Leiterschleifen \mathcal{S}_i durch die die Ströme I_k fließen. Nach dem Induktionsgesetz gilt:

$$(U_{\text{ind}})_i = -\dot{\Phi}_i \quad \text{mit} \quad \Phi_i(t) = \int_{\mathcal{S}_i} d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{B}(t) = \sum_k L_{ik} I_k(t)$$

Wir nehmen nun an, dass die Leiterschleife \mathcal{S}_i über einen Widerstand R_i und über eine Kapazität C_i verfügt und an eine Spannungsquelle U_i angeschlossen ist. Dann folgt mit den KIRCHHOFF-Gesetzen:

$$\begin{aligned}-U_i + R_i I_i + \frac{Q_i}{C_i} &= U_{\text{ind}} = -\frac{d}{dt} \sum_k L_{ik} I_k \\ \Rightarrow \quad \dot{U}_i &= R_i \dot{I}_i + \frac{I_i}{C_i} + \sum_k L_{ik} \ddot{I}_k\end{aligned}$$

Durch die Quasistationarität kommt es, wie man aus obiger Gleichung entnehmen kann, nur zu einer induktiven, aber keiner kapazitiven Kopplung. Speziell für eine Schleife gilt: $\dot{U} = L\ddot{I} + R\dot{I} + \frac{1}{C}I$. Dabei kann man mehrere Fälle unterscheiden:

i) Eigenschwingung: $U = 0$

Wir wählen für die verbleibende DGL den Ansatz:

$$I = I_0 e^{i\omega_0 t} \Rightarrow -\omega_0^2 L + i\omega_0 R + \frac{1}{C} = 0$$

Für $R = 0$ gilt für $\omega_0 = \sqrt{\frac{1}{LC}}$, ansonsten tritt eine Dämpfung der Schwingung auf.

ii) erzwungene Schwingung: $U = U_0 e^{i\omega t}$

Wir wählen erneut den Ansatz $I = I_0 e^{i\omega t}$

$$i\omega U_0 = \left(-\omega^2 L + i\omega R + \frac{1}{C} \right) \cdot I_0$$

$$U_0 = \underbrace{\left[R + \left(i\omega L - \frac{i}{\omega C} \right) \right]}_{=: Z \text{ komplexer Scheinwiderstand}} \cdot I_0$$

$$\Rightarrow U_0 = Z \cdot I_0 \Rightarrow U = Z I = Z I_0 \cos(\omega t + \phi)$$

Für die Energiebilanz einer solchen Schleife gilt:

$$U = L \dot{I} + R I + \frac{Q}{C}$$

$$\underbrace{U I}_{\text{Leistung}} = \frac{d}{dt} \left(\underbrace{\frac{1}{2} L I^2}_{W_{\text{mag}}} + \underbrace{\frac{1}{2} \frac{Q^2}{C}}_{W_{\text{el}}} \right) + \underbrace{R I^2}_{\text{JOULE'sche Wärme (Dissipation)}}$$

Die Mittelung dieser Energie über eine Periode liefert uns mit $\langle N \rangle = \langle N_{\text{JOULE}} \rangle$:

$$\langle I^2 \rangle = I_0^2 \langle \cos^2 \omega t \rangle = \frac{1}{2} I_0^2 \Rightarrow I_{\text{eff}} := \frac{1}{\sqrt{2}} I_0, \quad U_{\text{eff}} := \frac{1}{\sqrt{2}} U_0$$

$$\langle N \rangle = U_0 I_0 \langle \cos(\omega t) \cos(\omega t + \phi) \rangle = \frac{1}{2} U_0 I_0 \langle (\cos(2\omega t + \phi) + \cos(\phi)) \rangle = U_{\text{eff}} I_{\text{eff}} \cos(\phi)$$

10.3 Drahtwellen

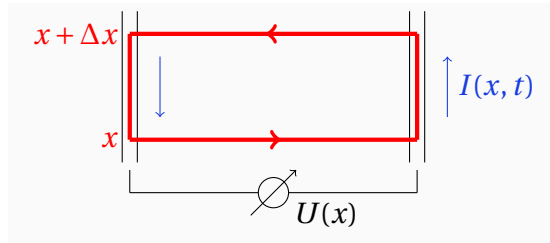


Abbildung 10.1: Doppelleiter

Wir betrachten zwei parallele Leiter der Dicke d , durch die in entgegengesetzte Richtung der Strom I fließt. Um einfacher über das Problem reden zu können, definieren wir uns zunächst die Größen der Leiter pro Längeneinheit:

Induktivität	$l := \frac{\Delta L}{\Delta x}$
Kapazität	$\zeta := \frac{\Delta C}{\Delta x}$
Widerstand	$r := \frac{\Delta R}{\Delta x}$
Ladung	$q := \frac{\Delta Q}{\Delta x}$
Leitwert	g

Das Induktionsgesetz liefert uns für den Doppelleiter:

$$\oint_{\square} d\mathbf{r} \cdot \mathbf{E} = -\frac{d}{dt}(\Delta\Phi(x, t)) = -\frac{d}{dt}(l \cdot \Delta x \cdot I(x, t))$$

Für die Spannungsbilanz einer Masche gilt:

$$\underbrace{U(x + \Delta x) - U(x)}_{\frac{\partial U}{\partial x} \Delta x} + \Delta x \cdot r \cdot I = -\Delta x \, l \, \dot{I}$$

$$\Rightarrow \frac{\partial U}{\partial x} + r \, I + l \, \dot{I} = 0$$

Die Ladungsbilanz für einen Leiter erhalten wir ähnlich aus dem Kontinuitätsgesetz:

$$\begin{aligned}\frac{d}{dt}(\Delta Q) + \oint \mathbf{dA}_F \cdot \mathbf{j} &= 0 \\ \Delta x \dot{q} + I(x + \Delta x) - I(x) + \underbrace{\Delta x g U(x)}_{\text{Verluste}} &= 0 \\ \stackrel{Q=CU}{\Rightarrow} \zeta \dot{U} + \frac{\partial I}{\partial x} + g U &= 0\end{aligned}$$

Leiten wir die Spannungsbilanz nun noch einmal nach der Zeit und die Ladungsbilanz nach dem Ort x ab, so erhalten wir folgende zwei Gleichungen, welche beide $\frac{\partial^2 U}{\partial t \partial t}$ enthalten:

$$\begin{aligned}\frac{\partial^2 U}{\partial x \partial t} + r \dot{I} + l \ddot{I} &= 0 \\ \zeta \frac{\partial^2 U}{\partial x \partial t} + \frac{\partial^2 I}{\partial x^2} + g \frac{\partial U}{\partial x} &= 0\end{aligned}$$

Diese beiden Gleichungen lassen sich nun zu sogenannten **Telegraphengleichung** zusammensetzen:

$$\frac{\partial^2 I}{\partial x^2} - \zeta l \frac{\partial^2 I}{\partial t^2} - \underbrace{(\zeta r + gl)}_{\text{Verlust}} \frac{\partial I}{\partial t} - \underbrace{gr}_{\text{Verlust}} I = 0$$

Diese Gleichung wollen wir nun für folgende zwei Fälle genauer untersuchen:

i) Ideale Leitung: $r = 0, g = 0$

Für die ideale Leitung gilt:

$$\frac{\partial^2 I}{\partial x^2} - \zeta l \frac{\partial^2 I}{\partial t^2} = 0 \quad \Rightarrow \quad I(x, t) = I(x \mp v_0 \cdot t)$$

Dabei gilt für die Ausbreitungsgeschwindigkeit: $v_0^2 = \frac{1}{\zeta l} \ll c^2$ (quasistationäre Näherung).

Weiterhin folgt:

$$\begin{aligned}\frac{\partial U}{\partial x} &= -l \frac{\partial I}{\partial t} = \pm v_0 l \frac{\partial I}{\partial x} \\ \Rightarrow U &= \pm l v_0 I = \pm \sqrt{\frac{l}{\zeta}} I\end{aligned}$$

Den Ausdruck $\sqrt{\frac{l}{\zeta}}$ bezeichnet man der Anschauung nach auch als **Wellenwiderstand** Z .

Verbindet man nun die beiden Teile des Doppelleiters über einen Widerstand R , so kommt es bei $R \neq Z$ zu einer teilweisen Reflexion der Welle.

ii) Nichtideale Leitung:

Zum Lösen der Telegraphengleichung unter nichtidealen Bedingungen wählen wir den Ansatz: $I = I_0 e^{-i(kx - \omega t)}$. Setzen wir diesen nun ein, erhalten wir daraus, dass k komplex sein muss: $k = k_0 + i k_1$. Dementsprechend folgt auch für I :

$$I = I_0 e^{-k_1 x} e^{-i(k_0 x - \omega t)}$$

$$\Rightarrow k_0 = \frac{\omega}{v_0} \left[1 + \frac{1}{8\omega^2} \left(\frac{r}{l} - \frac{g}{\zeta} \right)^2 \right]$$

Da aus obiger Gleichung folgt, dass $v = \frac{\omega}{k_0} \neq v_0$ gilt, liegt also eine Dispersion $v(k)$ vor, welche zwangsläufig zu einer Signalverzerrung führt. Diese Dispersion kann man "ausschalten", indem man l anpasst. Dafür muss gelten: $\frac{r}{l} \stackrel{!}{=} \frac{g}{\zeta}$, sodass $k_0 = \frac{v_0}{\omega}$ folgt, und die Leitung wieder ideal wird. Ebenfalls aus obiger Gleichung erhält man den Dämpfungsterm:

$$k_1 = \frac{1}{2v_0} \left(\frac{r}{l} - \frac{g}{\zeta} \right)$$

10.4 Quasistationäre Ströme in Leitern

Ausgangspunkt unserer Betrachtungen sollen in diesem Kapitel wieder die MAXWELL-Gleichungen sein, wobei wir aber noch das OHM'sche Gesetz hinzunehmen:

$$\begin{aligned} \frac{1}{\mu} \operatorname{rot} \mathbf{B} &= \mathbf{j}_L & \operatorname{div} \mathbf{B} &= 0 \\ \epsilon \operatorname{div} \mathbf{E} &= \rho_0 & \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} &= 0 \end{aligned}$$

$$\mathbf{j}_L = \sigma \mathbf{E}$$

Wenn wir nun die Annahme machen, dass die Leitungsströme \mathbf{j}_L nahezu sämtliche Stromdichten ausmachen ($\mathbf{j}_L \rightarrow \mathbf{j}$) erhalten wir:

$$\begin{aligned} \operatorname{rot} \mathbf{j} &= \sigma \operatorname{rot} \mathbf{E} = -\sigma \dot{\mathbf{B}} \\ \Rightarrow \frac{1}{\mu} \operatorname{rot} \operatorname{rot} \mathbf{B} &= -\sigma \dot{\mathbf{B}} = \frac{1}{\mu} \left(\operatorname{grad} \underbrace{\operatorname{div} \mathbf{B}}_{=0} - \Delta \mathbf{B} \right) \end{aligned}$$

Über analoge Vorgehensweisen für \mathbf{E} und \mathbf{j} erhalten wir schlussendlich folgende drei Differentialgleichungen:

$$\begin{aligned} \Delta \mathbf{B} - \mu \sigma \dot{\mathbf{B}} &= 0 \\ \Delta \mathbf{E} - \mu \sigma \dot{\mathbf{E}} &= 0 \\ \Delta \mathbf{j} - \mu \sigma \dot{\mathbf{j}} &= 0 \end{aligned}$$

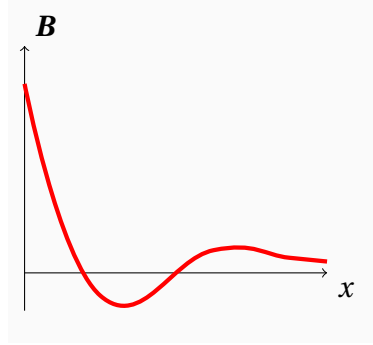
Die erhaltenen Gleichungen sind sogenannte **Diffusionsgleichungen**, da sie aufgrund ihrer nur einfach auftretenden Zeitableitung irreversible Prozesse beschreiben. Zu ihrer Lösung wählen wir den Ansatz einer ebenen Welle für die entsprechenden Größen: $\mathbf{B}(\mathbf{r}, t) = \mathbf{B}_0 e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)}$. Das Einsetzen des Ansatzes in die DGL liefert uns:

$$\begin{aligned} -\mathbf{k}^2 - i\mu\sigma\omega &= 0 \quad \Rightarrow \quad k = \sqrt{-i\mu\sigma\omega} = k_0(1-i) \\ k_0 &= \sqrt{\frac{\mu\sigma\omega}{2}} =: \frac{1}{\delta} \end{aligned}$$

Wenn wir nun ohne Beschränkung der Allgemeinheit annehmen, dass $\mathbf{k} \parallel \mathbf{e}_x$ ist, erhalten wir für unser \mathbf{B} -Feld:

$$\mathbf{B} = \mathbf{B}_0 e^{i(\omega t - k_0 x)} e^{-k_0 x} = \mathbf{B}_0 e^{i(\omega t - k_0 x)} e^{\frac{x}{\delta}}$$

Die Felder und Ströme fallen innerhalb des Leiters also exponentiell ab. Der Ausdruck $\delta \sim \frac{1}{\sqrt{\omega}}$ lässt sich also dementsprechend als **Eindringtiefe** verstehen.



Ein Beispiel für dieses Verhalten von Feldern und Strömen in Leitern ist die Entstehung von Wirbelströmen in von einem Magnetfeld durchsetzten Eisenkern. Dieser fungiert als Abschirmstrom und verhindert somit das tiefe Durchdringen des Kerns durch das Magnetfeld. In technischen Anwendungen wie z.B. dem Transformator wird dem entgegengewirkt, indem die Leitfähigkeit σ durch Lamellierung stark abgesenkt wird.

Abbildung 10.2: Leiter in z -Richtung

Ein anderes Beispiel ist der sogenannte **Skin-Effekt**, welcher dafür sorgt, dass Wechselströme an der Drahtoberfläche fließen. Der Widerstand eines Drahtes bei Skin-Effekt lässt sich folgendermaßen berechnen:

$$Z = \frac{U}{I} = \frac{E \cdot l}{I} \Rightarrow \frac{Z}{l} = \frac{E}{I}$$

E ist dabei ein von außen angelegtes elektrisches Feld. Weiterhin nehmen wir an, dass ein starker Skin-Effekt vorliegt ($\delta \ll r$). Zunächst müssen wir also den Strom I berechnen, um den Widerstand zu erhalten:

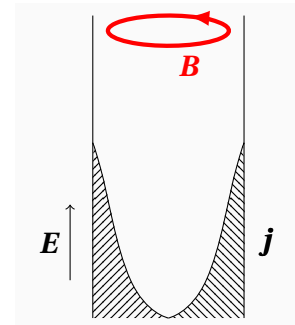


Abbildung 10.3: Skin-Effekt im Leiter

$$\begin{aligned} I &= \int d\mathbf{A}_F \cdot \mathbf{j} = \sigma 2\pi r \int_0^\infty dx E(x) & \left| E(x) = E \cdot e^{(i-1)k_0 x} \right. \\ &= 2\pi\sigma E r \int_0^\infty dx e^{(i-1)k_0 x} = 2\pi\sigma E r \frac{1}{(i-1)k_0} \cdot (-1) \end{aligned}$$

Somit erhalten wir für den Widerstand:

$$\frac{Z}{l} = \frac{(1-i)k_0}{2\pi\sigma r} = \frac{1-i}{2\pi r} \sqrt{\frac{\mu\omega}{2\sigma}}$$

Vergleicht man dies mit dem normalen OHM'schen Widerstand eines Leiters, so stellt man fest, dass der Widerstand bei Skin-Effekt sehr viel größer als dieser ist:

$$\frac{R}{l} = \frac{1}{\pi r^2 \sigma} \Rightarrow \frac{Z}{R} = \frac{1-i}{2} \frac{r}{\delta} \gg 1$$

Kapitel 11

Dispersion

11.1 Allgemeines über Wellen in leitenden Medien

Ausgangspunkt unserer Betrachtungen in diesem Kapitel werden die linearen Materialgesetze und das OHM'sche Gesetz sein:

$$\mathbf{D} = \epsilon \mathbf{E}, \quad \mathbf{j}_0 = \sigma \mathbf{E}$$

Die MAXWELL-Gleichungen liefern uns zusätzlich:

$$\begin{aligned} \frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \mathbf{B} &= \mathbf{j}_0 + \dot{\mathbf{D}} = \sigma \mathbf{E} + \epsilon \dot{\mathbf{E}} & \Big| \partial_t \\ \frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \dot{\mathbf{B}} &= \sigma \dot{\mathbf{E}} + \epsilon \ddot{\mathbf{E}} \end{aligned}$$

$$(\operatorname{rot} \mathbf{E} = -\dot{\mathbf{B}}, \quad \epsilon \operatorname{div} \mathbf{E} = \rho_0 = 0)$$

$$-\frac{1}{\mu_0} \operatorname{rot} \operatorname{rot} \mathbf{E} = -\frac{1}{\mu} \left(\operatorname{grad} \underbrace{\operatorname{div} \mathbf{E}}_{=0} + \Delta \mathbf{E} \right) = \sigma \dot{\mathbf{E}} + \epsilon \ddot{\mathbf{E}}$$

$$\Rightarrow 0 = \frac{1}{\mu_0} \Delta \mathbf{E} + \sigma \dot{\mathbf{E}} + \epsilon \ddot{\mathbf{E}}$$

Zur Lösung der erhaltenen DGL wählen wir den Ansatz der ebenen Welle für \mathbf{E} .
($\mathbf{E} = \mathbf{E}_0 e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)}$)

Einsetzen liefert uns:

$$\begin{aligned} \frac{1}{\mu_0} (i\mathbf{k})^2 &= -i\omega\sigma + (i\omega)^2\epsilon \\ \Rightarrow \mathbf{k}^2 &= \mu_0\epsilon_0\omega^2 \left(\epsilon_r + \frac{i\sigma}{\epsilon_0\omega} \right) = \frac{\omega^2}{c_0^2} \underbrace{\left(\epsilon_r + \frac{i\sigma}{\epsilon_0\omega} \right)}_{=: \tilde{\epsilon}_r} \end{aligned}$$

Die Aufspaltung der gesamten Stromdichte \mathbf{j} in die freien Ströme \mathbf{j}_0 und die Polarisationsströme \mathbf{j}_P ist dabei für alle $\omega > 0$ willkürlich, insbesondere aber für große ω .

Die Auftrennung des komplexen Wertes $\tilde{\epsilon}_r(\omega)$ in ein reelles ϵ_r und ein imaginäres $\frac{i\sigma}{\epsilon_0\omega}$ ist dabei ebenso nur im Limes $\omega \rightarrow \infty$ eindeutig, da sonst bereits $\epsilon_r(\omega)$ und $\sigma(\omega)$ an sich schon komplex sein können.

Wir definieren uns:

$$\mathbf{k}^2 = \frac{\omega^2}{c^2} \tilde{n}^2; \quad \tilde{n}(\omega) = \sqrt{\epsilon_r(\omega)} = n \cdot (1 + i\kappa) \quad \text{mit } n, \kappa \text{ reell}$$

In den Grenzfällen bedeutet dies:

$$\begin{aligned} \frac{\sigma}{\epsilon_0\omega} \gg \epsilon_r \quad \text{bzw.} \quad \omega \ll \frac{\sigma}{\epsilon} &\Rightarrow \epsilon_r \text{ vernachlässigen} \Rightarrow \text{quasistatischer Fall} \\ \frac{\sigma}{\epsilon_0\omega} \ll \epsilon_r \quad \text{bzw.} \quad \omega \gg \frac{\sigma}{\epsilon} &\Rightarrow \sigma \text{ vernachlässigen} \Rightarrow \text{Dielektrikum} \end{aligned}$$

Interpretation von \tilde{n} :

Eine in den Leiter eindringende Welle besteht hauptsächlich aus zwei Komponenten: der Wellenausbreitung im Medium und dem exponentiellen Abklingen in ihm. Dies ist leicht zu sehen, da ω reell ist und $\mathbf{k} = \mathbf{k}_0 + i\mathbf{k}_1$ sich aus einem reellen und imaginären Part zusammensetzt:

$$\begin{aligned} |\mathbf{k}_0| &= \frac{2\pi}{\lambda} & \lambda \dots \text{Wellenlänge} \\ |\mathbf{k}_1| &= \frac{1}{\delta} & \delta \dots \text{Abklinglänge} \end{aligned}$$

$$\Rightarrow \mathbf{E} = \mathbf{E}_0 e^{i(\mathbf{k}_0 \mathbf{r} - \omega t)} e^{-\mathbf{k}_1 \mathbf{r}}$$

\mathbf{k}_0 und \mathbf{k}_1 müssen dabei nicht notwendigerweise parallel sein; sie ergeben sich stattdessen aus Randbedingungen, wie z.B. der Stetigkeit verschiedener Komponenten an Grenzflächen. Die Beträge hingegen müssen aus der Dispersionsrelation bestimmt werden.

Bemerkung:

Formal wären auch komplexe ω möglich, welche einem zeitlichen Abklingen entsprächen.

Betrachten wir nun den Grenzfall, das wir eine Welle mit einer Kreisfrequenz $\omega \rightarrow 0$ auf eine Leiteroberfläche schicken. Daraus folgt zunächst direkt:

$$\frac{\sigma}{\omega} \rightarrow \infty, \quad \tilde{n} = \sqrt{\epsilon_r + \frac{i\sigma}{\epsilon_0\omega}} \rightarrow \infty, \quad n \rightarrow \infty, \quad n\kappa \rightarrow \infty$$

Das Reflexionsverhalten erhalten wir nun mithilfe der FRESNEL'schen Formeln (wobei n_1 in diesem Falle 1 sei):

$$a^r = \frac{1 - \frac{\mu_1 n_2}{\mu_2 n_1}}{1 + \frac{\mu_1 n_2}{\mu_2 n_1}} = \frac{1 - \tilde{n}}{1 + \tilde{n}} \rightarrow -1$$

Es kommt also zur Vollständigen Reflexion, analog zur Totalreflexion. Der Leiter ist also undurchsichtig für Wellen mit $\omega \rightarrow 0$. Für sichtbares Licht können wir leider noch keine Aussage treffen, da es dort wesentlich komplizierter ist.

11.2 Dispersion in Dielektrika

Allgemein bedeutet Dispersion die Abhängigkeit der Brechzahl n von der Frequenz der einfallenden Welle: $n = n(\omega)$

Als "**normale**" **Dispersion** bezeichnet man dabei ein Verhalten, bei dem $n(\omega)$ mit ω wächst. Zur Erklärung der Dispersion nutzt man elementar die Theorie, dass durch das elektrische Feld der elektromagnetischen Welle atomare Dipole aus ihrer anfänglichen Ruhelage induziert werden. Genauer gesagt werden atomare Ladungen um den Betrag r ausgelenkt, sodass ein Dipolmoment von $\mathbf{p} = e \cdot \mathbf{r}$ entsteht.

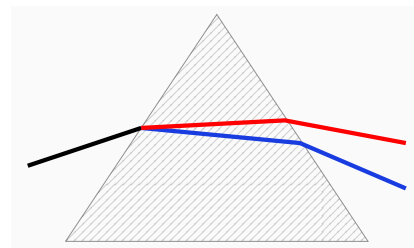
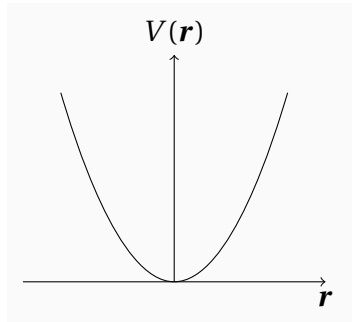


Abbildung 11.1: Dispersion im Prisma

Damit können wir für diese Ladungen im Potential V folgende Bewegungsgleichung aufstellen:

$$m \ddot{\mathbf{r}} + \frac{\partial V(\mathbf{r})}{\partial \mathbf{r}} = -e \mathbf{E}_{\text{lok}}$$



Für kleine Auslenkungen können wir das Potential, also die Bindungsenergie, harmonisch nähern:

$$V(\mathbf{r}) = V(0) + \frac{m\omega_0^2}{2} \mathbf{r}^2 + \dots$$

$$\Rightarrow m(\ddot{\mathbf{r}} + \omega_0^2 \mathbf{r}) = -e \mathbf{E}_{\text{lok}}$$

Abbildung 11.2: Bindungsenergie

Da das elektrische Feld \mathbf{E}_{lok} durch die elektromagnetische Welle hervorgerufen wird und somit mit $\mathbf{E}_{\text{lok}} = \mathbf{E}_0 e^{-i\omega t}$ oszilliert, erhalten wir für \mathbf{r} eine erzwungene Schwingung mit der Erregerfrequenz ω . Daher wählen wir für \mathbf{r} den Ansatz $\mathbf{r} = \mathbf{r}_0 e^{-i\omega t}$:

$$m(-\omega^2 + \omega_0^2) \mathbf{r} = -e \mathbf{E}_{\text{lok}}$$

$$\Rightarrow \mathbf{r} = -\frac{e}{m(\omega_0^2 - \omega^2)} \mathbf{E}_{\text{lok}}$$

$$\Rightarrow \mathbf{p} = \frac{e^2}{m(\omega_0^2 - \omega^2)} \mathbf{E}_{\text{lok}} =: \alpha(\omega) \epsilon_0 \mathbf{E}_{\text{lok}}$$

Die Größe α wird auch als **atomare Polarisierbarkeit** bezeichnet.

Mit dem Gesetz von CLAUSIUS - MOSOTTI aus dem Kapitel 9 folgt nun das **Gesetz von LORENZ - LORENTZ**:

$$\frac{\epsilon_r - 1}{\epsilon_r + 2} = \frac{1}{3} \mathcal{N} \cdot \alpha \quad \text{mit } \mathcal{N} = \text{Dichte der atomaren Dipole}$$

$$\Rightarrow \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} = \frac{1}{3} \frac{\mathcal{N} e^2}{\epsilon_0 m(\omega_0^2 - \omega^2)}$$

Stellen wir dies nun nach n um erhalten wir somit die Abhängigkeit $n(\omega)$ für normale Dispersion:

$$n^2 = \frac{\mathcal{N} e^2}{\epsilon_0 m (\omega_0'^2 - \omega^2)} \quad \text{mit} \quad \omega_0'^2 = \omega_0^2 \left(1 - \frac{\mathcal{N} e^2}{3\epsilon_0 m \omega_0^2} \right)$$

Anschaulich repräsentiert ω' den Einfluss der Inhomogenität des Feldes. Die erhaltene Abhängigkeit $n(\omega)$ können wir nun für verschiedene Fälle diskutieren:

- $\omega < \omega_0' :$ $n^2 > 1$, \mathbf{p}, \mathbf{E} in Phase
- $\omega = \omega_0' :$ Resonanz
- $\omega > \omega_0' :$ \mathbf{p}, \mathbf{E} antiphasig
- $\omega \rightarrow \infty :$ $n^2 \rightarrow 1$, $\mathbf{p} \rightarrow 0$

atomare Dipole können nicht folgen

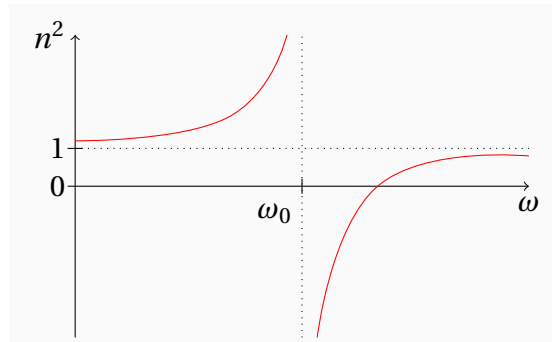


Abbildung 11.3: normale Dispersion

Zudem ist für einen kleinen Bereich oberhalb von ω_0' das Quadrat der Brechzahl negativ. Da daraus $k^2 = \frac{\omega^2}{c^2} n^2 < 0$ folgt, muss gelten, dass $k = i k'$ komplex ist. Damit wird aus $e^{ikx} \rightarrow e^{-k'x}$; das Feld fällt also im Inneren des Dielektrikums analog zur Totalreflexion exponentiell ab.

Bis hierher haben wir bei unseren Betrachtungen immer sehr ideale Bedingungen vorausgesetzt, nämlich dass die atomaren Dipole ungedämpft oszillieren. Im Realen muss diese Dämpfung allerdings mitbeachtet werden, da dem System dissipativ Energie verloren geht. Mit der Einführung einer Dämpfungskonstanten γ erhalten wir nun folgende DGL, welche wir abermals mit dem Ansatz $\mathbf{r} = \mathbf{r}_0 e^{-i\omega t}$ lösen:

$$m (\ddot{\mathbf{r}} + \omega_0'^2 \mathbf{r} + \gamma \dot{\mathbf{r}}) = -e \mathbf{E}_{\text{lok}}$$

$$m (\omega_0'^2 - \omega^2 - i\gamma\omega) \mathbf{r} = -e \mathbf{E}_{\text{lok}}$$

Effektiv wird also ω^2 zu $\omega^2 + i\gamma\omega$.

Stellen wir nun obige Gleichung wieder mithilfe des Gesetzes von CLAUSIUS - MOSOTTI um und verwenden dabei wieder wie zuvor den Ausdruck ω'_0 erhalten wir für die komplexen Brechungsindex $\tilde{n} = n(1 + i\kappa)$ den Ausdruck:

$$\tilde{n}^2 = 1 + \frac{N e^2}{\epsilon_0 m (\omega_0'^2 - \omega^2 - i\gamma\omega)}$$

Weiterhin muss man bei einem realen Material bedenken, dass es nicht nur einen sondern mehrere Oszillatoren gibt. Damit verändern sich unsere Größen zu:

$$\begin{aligned} \omega_0' &\rightarrow \omega_k \\ \gamma &\rightarrow \gamma_k \\ \frac{N e^2}{\epsilon_0 m} &\rightarrow a \cdot f_k \end{aligned} \quad \text{mit} \quad \sum_k f_k = 1 \quad (\text{Oszillatorenstärke})$$

$$a = \left\langle \frac{N e^2}{\epsilon_0 m} \right\rangle$$

Damit wird der Ausdruck für die Dispersion $\tilde{n}(\omega)$ schlussendlich zu:

$$\tilde{n}^2 = 1 + a \cdot \sum_k \frac{f_k}{\omega_k^2 - \omega^2 - i\gamma_k \omega}$$

11.3 Anomale Dispersion

Wir betrachten nun die Umgebung einer beliebigen Resonanzstelle etwas genauer und nehmen an, dass die Dämpfung γ_k vernachlässigbar gegenüber ω_k ist. Wenn wir nur diese eine Resonanzstelle untersuchen, reicht die Vereinfachung $\omega_k \rightarrow \Omega$, $\gamma_k \rightarrow \gamma$, $a \cdot f_k \rightarrow A$. Alle anderen Beiträge zum komplexen Brechungsindex $\tilde{n}(\omega)$ seien außerdem nur langsam veränderlich und näherungsweise reell; wir bezeichnen sie als $\bar{n}(\omega)$. Für geringe γ erhalten wir somit wieder den normalen Dispersionsfall:

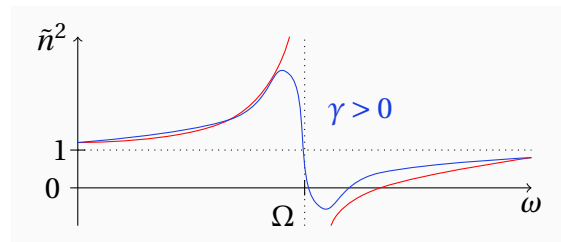


Abbildung 11.4: anomale Dispersion

$$\tilde{n}^2 = \bar{n}^2 + \frac{A}{\Omega^2 - \omega^2 - i\gamma\omega}$$

Die Dämpfung γ wird dann wichtig, wenn das Produkt $\gamma\omega \gtrsim |\Omega^2 - \omega^2|$ wird. Beziehen wir dabei mit in die Betrachtung ein, dass $\omega \approx \Omega$ gilt, folgt daraus:

$$\gamma\Omega \gtrsim |\Omega - \omega| \cdot 2\Omega \quad \Rightarrow \quad \frac{\gamma}{2} \gtrsim |\Omega - \omega|$$

Unter diesen Bedingungen folgt für $n(\omega)$, dass es an der Resonanzstelle bei gleichzeitig starker Dämpfung abfällt. Dieses Verhalten wird auch als **anomale Dispersion** bezeichnet.

Mathematisch können wir diesen Fall der nicht zu kleinen Dämpfung, für die $\frac{A}{\gamma\Omega} \ll \bar{n}^2$ gilt, folgendermaßen behandeln:

$$\begin{aligned} \tilde{n} &= \left(\bar{n}^2 + \frac{A}{\Omega^2 - \omega^2 - i\gamma\omega} \right)^{\frac{1}{2}} = \bar{n} \left(1 + \frac{A}{\bar{n}^2 (\Omega^2 - \omega^2 - i\gamma\omega)} \right)^{\frac{1}{2}} \\ &\simeq \bar{n} \left(1 + \frac{1}{2} \frac{A}{\bar{n}^2 (\Omega^2 - \omega^2 - i\gamma\omega)} \right) \\ n &= \bar{n} + \frac{A}{2\bar{n}} \frac{\Omega^2 - \omega^2}{(\Omega^2 - \omega^2)^2 + \gamma^2\omega^2} \\ n \cdot \kappa &= \frac{A}{2\bar{n}} \frac{\gamma\omega}{(\Omega^2 - \omega^2)^2 + \gamma^2\omega^2} \end{aligned}$$

11.4 Metalldispersion

Bisher hatten wir nur dielektrische Isolatoren betrachtet, in denen nur gebundene Elektronen vorliegen, für welche $\omega_k \neq 0$ gilt. Nun wollen wir uns auch mit metallischen Leitern befassen, in welchen sowohl gebundene als auch freie Elektronen vorkommen. Für Letztere gilt $\omega_k = 0$, woraus gleich zu Beginn folgt:

$$\tilde{n}^2 = \tilde{\epsilon}_r = 1 + \underbrace{a \cdot \sum_k \frac{f_k}{\omega_k^2 - \omega^2 - i\gamma_k\omega}}_{\text{gebundene Elektronen}} - \underbrace{\frac{(Ne^2/\epsilon_0 m)_L}{\omega^2 + i\gamma_L\omega}}_{\text{Leitungselektronen}}$$

Aus Kapitel 11.1 wissen wir bereits, dass für $\tilde{\epsilon}_r$ außerdem noch $\tilde{\epsilon}_r = \epsilon_r + \frac{i\sigma}{\omega\epsilon_0}$ gilt. Setzt man nun die beiden Gleichungen gleich und stellt um, so erhält man für die Leitfähigkeit σ die Abhängigkeit:

$$\sigma(\omega) = \frac{i(Ne^2/m)_L}{\omega + i\gamma_L} \xrightarrow{\omega \rightarrow 0} \sigma_0 = \frac{(Ne^2/m)_L}{\gamma_L}$$

Der erhaltene Ausdruck σ_0 entspricht der Gleichstromleitfähigkeit, wie sie auch von der **DRUDE-Theorie der Metalle** abgeleitet werden kann. Diese geht von folgender Kräftebilanz auf die freien Elektronen im Leiter aus:

$$\underbrace{-e\mathbf{E}}_{\text{COULOMB}} - \underbrace{m\gamma_L\mathbf{v}}_{\text{Reibung}} \stackrel{!}{=} 0$$

$$\Rightarrow \mathbf{v} = -\frac{e\mathbf{E}}{m\gamma_L}$$

Die Geschwindigkeit \mathbf{v} setzen wir nun in die Stromdichte $\mathbf{j} = \rho\mathbf{v} = -eN_L\mathbf{v}$ ein:

$$\mathbf{j} = -e^2 \frac{N_L}{m\gamma_L} \mathbf{E} \stackrel{!}{=} \underbrace{\sigma_0 \mathbf{E}}_{\text{OHM'sches Gesetz}}$$

$$\Rightarrow \sigma_0 = \frac{N_L e^2}{m \gamma_L} \quad \text{wie oben}$$

Die Dämpfungskonstante $\gamma_L = \gamma$ kann im Zusammenhang mit diesem Modell als Frequenz der Stöße der Elektronen an den Atomrümpfen im Leiter verstanden werden. Das Reziproke dieser Stoßfrequenz $\frac{1}{\gamma} =: \tau$ ist dementsprechend die Stoßzeit, also die mittlere Dauer der "freien" Bewegung der Elektronen. Im Wechselfeld erhält man für die Leitfähigkeit in Abhängigkeit von der Frequenz ebenso wie oben $\sigma(\omega) = \frac{\sigma_0}{1 - i\omega\gamma_L}$

Mit diesem Wissen können wir nun für Leiter folgendes formulieren:

$$\tilde{\epsilon}_r = n_0^2 - \frac{\omega_{\text{Pl}}^2}{\omega^2 + i\gamma\omega} \quad \text{mit} \quad \omega_{\text{Pl}}^2 = \left(\frac{N e^2}{\epsilon_0 m} \right)_L = \frac{\sigma_0 \gamma}{\epsilon_0}$$

n_0 repräsentiert dabei den Beitrag der gebundenen Elektronen im Leiter und der neu eingeführte Ausdruck ω_{Pl} ist die sogenannte **Plasmafrequenz**, welche im folgenden Kapitel näher erläutert werden soll. Typische Materialfrequenzen $\gamma \ll \omega_{\text{Pl}} \ll \omega_L$ sind z.B. für Kupfer:

$$\gamma \approx 10^{14} \text{ s}^{-1}, \quad \omega_{\text{Pl}} \approx 3 \cdot 10^{16} \text{ s}^{-1}$$

Damit lässt sich nun das gesamte Frequenzspektrum in drei Bereiche aufteilen:

i) Radiowellen: $\omega \ll \gamma$

$$\tilde{\epsilon}_r \approx n_0^2 - \frac{\omega_{\text{Pl}}^2}{i\gamma\omega} \approx i \frac{\sigma_0}{\epsilon_0\omega} \quad (\text{quasistatisch, s. Kap. 12.1})$$

$$k = \frac{\omega}{c} n = \frac{\omega}{c} \sqrt{\frac{i\sigma}{\epsilon_0\omega}} = \sqrt{i\gamma_0\omega\sigma_0} \Rightarrow \text{Skin-Effekt}$$

ii) sichtbares Licht: $\gamma \ll \omega \ll \omega_{\text{Pl}}$

$$\tilde{\epsilon}_r \approx n_0^2 - \underbrace{\frac{\omega_{\text{Pl}}^2}{\omega^2}}_{\gg 1} \approx -\frac{\omega_{\text{Pl}}^2}{\omega^2} \Rightarrow \tilde{n} = i n\kappa, k = i k'$$

Analog zur Totalreflexion kommt es hier also auch zu einem exponentiellen Abfall im Leiter.

Die räumliche Dispersion $\epsilon(\omega, k)$ wurde hierbei vernachlässigt und es kommt zum sogenannten **anormalen Skin-Effekt**, da die Eindringtiefe δ viel kleiner als die mittlere freie Weglänge $\frac{v}{\gamma}$ ist.

iii) Röntgenwellen: $\omega \gg \omega_{\text{Pl}}$

$$\left(\frac{\omega_{\text{Pl}}}{\omega}\right)^2 \ll 1 \Rightarrow \epsilon_r \approx n_0^2$$

In diesem Falle wird der Einfluss der Leitungselektronen unwichtig und das Material erhält sich wie ein Dielektrikum.

11.5 Longitudinale Wellen

Wir betrachten einen Leiter ohne makroskopische Ladung, sodass für die MAXWELL-Gleichung gilt: $\text{div } \mathbf{D} = 0$. Für eine elektromagnetische Welle in dem Leiter mit $\mathbf{E} = \mathbf{E}_e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)}$ folgt damit:

$$\text{div } \mathbf{B} = \text{div } (\epsilon \mathbf{E}) = i\mathbf{k} \cdot \epsilon \mathbf{E} \stackrel{!}{=} 0$$

Bisher hatten wir daraus immer gefolgert, dass $\mathbf{k} \cdot \mathbf{E} = 0$ sein muss und die Welle daher transversal ist. Allerdings wäre rein mathematisch auch die Lösung $\epsilon = 0$ für diese Gleichung möglich. Könnte die Welle dann also auch longitudinal sein?

Der Versuch zeigt, dass $\mathbf{k} \parallel \mathbf{E}$ und somit $\epsilon = 0$ möglich ist, aber bei welchen Frequenzen ist dies der Fall? Dazu betrachten wir:

$$\tilde{\epsilon}_r = n_0^2 - \frac{\omega_{\text{Pl}}^2}{\omega^2 + i\gamma\omega}$$

Im idealen Fall ist $n_0 = 1$ und es liegt keine Dämpfung vor ($\gamma = 0$) dann ergibt sich:

$$\tilde{\epsilon}_r = 1 - \left(\frac{\omega_{\text{Pl}}}{\omega}\right)^2 \Rightarrow \epsilon_r = 0 \text{ bei } \omega = \omega_{\text{Pl}}$$

Dies gilt unabhängig von \mathbf{k} und könnte eine longitudinale Welle repräsentieren. Diese hätte kein Magnetfeld, da $\dot{\mathbf{B}} = -\text{rot } \mathbf{E} = -\mathbf{k} \times \mathbf{E} = 0$ und damit $\mathbf{B} = 0$ bis auf Integrationskonstante gilt.

Im realen Fall existiert allerdings Dämpfung und räumliche Dispersion $\epsilon(\omega, \mathbf{k})$, daher muss eine longitudinale Welle einen anderen physikalischen Ursprung haben. Um diesen zu klären, kehren wir noch einmal zum Begriff „Plasmafrequenz“ zurück. Dieser rührt von der Tatsache her, dass sich die Elektronenwolke im Leiter wie ein Plasma, also ein Gas aus ionisierten Teilchen verhält. Lenkt man nun diese Leitungselektronen um den Betrag $\Delta x \sim e^{i\mathbf{k}\mathbf{x}}$ aus, so entstehen lokale Ladungsdichtegradienten. Diese rufen wiederum ein \mathbf{E} -Feld hervor, welches seinerseits eine rücktreibende Kraft auf die ausgelenkten Elektronen ausübt. Dies hat zur Folge, dass es zu longitudinalen Oszillationen des Elektronengases mit der Plasmafrequenz als Eigenfrequenz kommt, welche man dann als „longitudinale Welle“ oder auch „**Plasmon**“ bezeichnet.

Es handelt sich dabei also um eine Plasmaschwingung durch eine Dichtewelle der Leitungselektronen, wie folgendes Bild veranschaulicht:

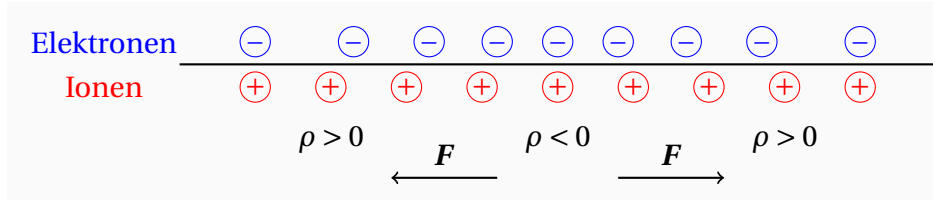


Abbildung 11.5: Plasmon

11.6 Gruppengeschwindigkeit

Für eine harmonische Welle der Form $U \sim e^{ik(x - \frac{\omega}{k}t)}$ hatten wir uns bereits den Begriff der Phasengeschwindigkeit $c_{\text{Ph}} = \frac{\omega}{k}$ definiert, welche im Vakuum $c_{\text{Ph}} = c_0$ und im Medium $c_{\text{Ph}} = \frac{c_0}{n(\omega)}$ ist.

Nun betrachten wir die Überlagerung zweier Wellen mit den Frequenzen $\omega_{1/2} = \omega \pm \frac{\Delta\omega}{2}$. Weiterhin sei $\Delta\omega \ll \omega$, $k_{1/2} = k \pm \frac{\Delta k}{2}$, $\Delta k \ll k$, sodass wir für die durch die Überlagerung entstandene Welle erhalten:

$$\begin{aligned} U(x, t) &= e^{i(k_1 x - \omega_1 t)} + e^{i(k_2 x - \omega_2 t)} = e^{i(kx - \omega t)} \cdot \left(e^{i\left(\frac{\Delta k}{2}x - \frac{\Delta\omega}{2}t\right)} + e^{-i\left(\frac{\Delta k}{2}x - \frac{\Delta\omega}{2}t\right)} \right) \\ &= 2 e^{ik(x - \frac{\omega}{k}t)} \cos\left(\frac{\Delta k}{2}\left(x - \frac{\Delta\omega}{\Delta k}t\right)\right) \end{aligned}$$

Der erhaltene Ausdruck besteht dementsprechend aus zwei Teilen:

- i) einem schnell veränderlichen Teil, dessen Oszillation sich mit der Phasengeschwindigkeit $c_{\text{Ph}} = \frac{\omega}{k}$ verschiebt und
- ii) einem langsam veränderlichen Teil, auch **Modulation** genannt, dessen Oszillation sich mit der **Gruppengeschwindigkeit** $c_{\text{Gr}} = \frac{\Delta\omega}{\Delta k}$ verschiebt.

Für ein allgemeines Wellenpaket gilt:

$$U(\mathbf{r}, t) = \int d^3k \tilde{U}(\mathbf{k}) e^{i(\mathbf{k}\mathbf{r} - \omega t)}$$

Der Wellenvektor \mathbf{k} lässt sich dabei in zwei Teile aufteilen: ein zentrales \mathbf{k}_0 und ein \mathbf{k}' , für welches gilt: $|\mathbf{k}'| \lesssim \Delta k$, wobei Δk die Breite der \mathbf{k} -Verteilung um \mathbf{k}_0 ist.

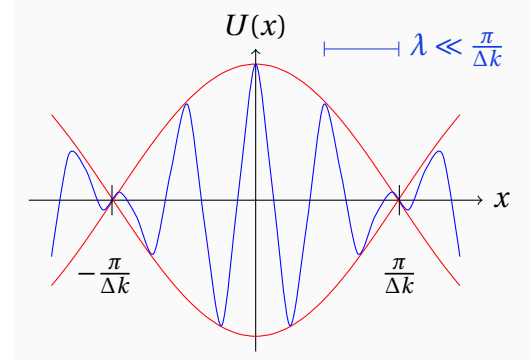


Abbildung 11.6: Wellenpaket

Wir beginnen unsere Betrachtung zum Zeitpunkt $t = 0$:

$$U(\mathbf{r}, t = 0) = e^{i\mathbf{k}_0 \cdot \mathbf{r}} \underbrace{\int d^3k' \tilde{U}(\mathbf{k}_0 + \mathbf{k}') e^{i\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r}}}_{=: \phi(\mathbf{r})}$$

$\phi(\mathbf{r})$ ist dabei nur langsam veränderlich auf einer Skala $|\Delta \mathbf{r}| = \frac{1}{|\Delta \mathbf{k}|} \gg \frac{\lambda}{2\pi} = \frac{1}{|\mathbf{k}_0|}$. Für jeden anderen Zeitpunkt $t \neq 0$ gilt:

$$\begin{aligned} \omega(\mathbf{k}) &= \underbrace{\omega(\mathbf{k}_0)}_{=: \omega_0} + \left(\mathbf{k}' \frac{\partial}{\partial \mathbf{k}} \right) \omega \Big|_{\mathbf{k}_0} + \frac{1}{2} \left(\mathbf{k}' \frac{\partial}{\partial \mathbf{k}} \right)^2 \omega \Big|_{\mathbf{k}_0} + \dots \\ U(\mathbf{r}, t) &= e^{i(\mathbf{k}_0 \mathbf{r} - \omega_0 t)} \int d^3k' \tilde{U}(\mathbf{k}_0 + \mathbf{k}') e^{i\mathbf{k} \left(\mathbf{r} - \frac{\partial \omega}{\partial \mathbf{k}} \Big|_{\mathbf{k}_0} \cdot t \right)} \underbrace{e^{-\frac{1}{2} \left(\mathbf{k}' \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{k}} \right)^2 \omega \Big|_{\mathbf{k}_0} \cdot t}}_{\text{zunächst} \rightarrow 1 \ (*)} \\ &= e^{i(\mathbf{k}_0 \mathbf{r} - \omega_0 t)} \phi \left(\mathbf{r} - \frac{\partial \omega}{\partial \mathbf{k}} \Big|_{\mathbf{k}_0} \cdot t \right) \end{aligned}$$

Damit erhalten wir also für die allgemeine Phasengeschwindigkeit $c_{\text{Ph}} = \frac{\omega_0}{k_0}$ (bzw. $c_{\text{Ph}} = \frac{k_0}{k_0^2} \omega_0$) und für die allgemeine Gruppengeschwindigkeit $c_{\text{Gr}} = \frac{\partial \omega}{\partial k} \Big|_{k_0}$. Die physikalische Bedeutung der Gruppengeschwindigkeit ist die Ausbreitung des Energietransports mit ihr, daher gilt im Allgemeinen für die Energiestromdichte: $\mathbf{S}_P = c_{\text{Gr}} \cdot \mathbf{w} \cdot \mathbf{e}_r$. Also kann höchstens mit der Gruppengeschwindigkeit auch physikalische Wirkungen übertragen werden, weshalb in der Nachrichtentechnik auch häufig von „Signalgeschwindigkeit“ geredet wird. Für sie gilt immer $c_{\text{Gr}} \leq c_0$, wohingegen die Phasengeschwindigkeit c_{Ph} auch größer als c_0 sein kann.

In der Herleitung der allgemeinen Phasen- bzw. Gruppengeschwindigkeit haben wir an einer Stelle die TAYLOR-Entwicklung schon vor dem Term quadratischer Ordnung (*) abgebrochen, allerdings kann dieser und auch folgende nicht zu allen Zeiten vernachlässigt werden. Die Näherung „ $\left(\frac{\partial}{\partial \mathbf{k}}\right)^2 \omega \rightarrow 0$ “ ist ungültig, wenn $\left(\mathbf{k}' \frac{\partial}{\partial \mathbf{k}}\right)^2 \omega \cdot t \gtrsim 1$ gilt, bzw. $t \gtrsim \left((\Delta k)^2 \frac{\partial^2 \omega}{\partial \mathbf{k}^2}\right)^{-1}$.

Dann gilt:

$$U(\mathbf{r}, t) = e^{i(\mathbf{k}_0 \mathbf{r} - \omega_0 t)} \phi(\mathbf{r} - \mathbf{c}_{\text{Gr}} \cdot t, t)$$

Durch die explizite Zeitabhängigkeit von ϕ kommt es zu Signalverzerrungen und man muss in diesem Falle die Gruppengeschwindigkeit anders definieren:

$$\mathbf{r}_S = \langle \mathbf{r} \rangle = \frac{\int dV \mathbf{r} |U(\mathbf{r}, t)|^2}{\int dV |U(\mathbf{r}, t)|^2} =: \mathbf{r}_0 + \mathbf{c}_{\text{Gr}} t \quad \text{Schwerpunkt des Wellenpakets}$$

$$\mathbf{c}_{\text{Gr}} = \frac{\int d^3 k \frac{\partial \omega}{\partial \mathbf{k}} |\tilde{U}(\mathbf{k})|^2}{\int d^3 k |\tilde{U}(\mathbf{k})|^2} = \left\langle \frac{\partial \omega}{\partial \mathbf{k}} \right\rangle$$

Für den dispersionsfreien Fall folgt für die Phasengeschwindigkeit $c_{\text{Ph}} =: c = \text{const.}$ und die Gruppengeschwindigkeit folgender einfacher Zusammenhang:

$$\mathbf{c}_{\text{Gr}} = \frac{\partial \omega}{\partial \mathbf{k}} = \mathbf{e}_k \cdot \mathbf{c} \Rightarrow c_{\text{Gr}} = c_{\text{Ph}}$$

Allerdings sind auch noch in diesem Falle Verzerrungen möglich, und zwar wenn $\frac{\partial}{\partial \mathbf{k}} \circ \frac{\partial \omega}{\partial \mathbf{k}} \neq 0$, d.h. wenn c richtungsabhängig ist.

Kapitel 12

Kovariante Formulierung der Elektrodynamik

12.1 Raum-Zeit-Begriff und Lorentz-Transformation

Bevor wir zur eigentlichen Elektrodynamik kommen, müssen zunächst ein paar essentielle Begriffe eingeführt werden:

Ein **Bezugssystem** ist ein Koordinatensystem zur Bestimmung der räumlichen Lage \mathbf{r} eines Teilchens, zusammen mit einer Uhr für die Zeit t . Es stellt sich heraus, dass Ort und Zeit relativ, also abhängig vom Bezugssystem sind.

Ein **Inertialsystem** ist ein Bezugssystem, in dem ein sich frei bewegendes Körper eine konstante Geschwindigkeit besitzt.

Das **Relativitätsprinzip** besagt, dass die Naturgesetze in allen Inertialsystemen dieselbe Form haben. Wir werden in diesem Zusammenhang später auf Begriffe wie „Invarianz“ oder „Kovarianz“ stoßen.

i) GALILEI

Damals ging man vom Relativitätsprinzip und von der instantanen Ausbreitung von Wirkungen aus. Demnach hingen Kräfte nur von der aktuellen Position der Teilchen ab.

Der Wechsel zwischen zwei mit der Relativgeschwindigkeit \mathbf{v} zueinander bewegten Inertialsystemen wird durch die GALILEI-Transformation beschrieben.

$$\mathbf{r}' = \mathbf{r} + \mathbf{v} t$$

Wichtig ist dabei, dass $t = t'$ gilt.

ii) EINSTEIN

Es wird neben Relativitätsprinzip zusätzlich noch der Ausbreitung von Wirkungen mit Lichtgeschwindigkeit ausgegangen. Diese hat in jedem Inertialsystem denselben Wert!

Der Übergang zwischen zwei System wird hier durch die LORENTZ-Transformation realisiert.

Zur eleganten Formulierung der Speziellen Relativitätstheorie (es werden nur Inertialsysteme betrachtet) führt man den **MINKOWSKI-Raum** ein, der neben den drei Raumdimensionen noch die Zeit als eigene Dimension enthält. Punkte in diesem Raum sind natürlich keine Orte, sondern Ereignisse. Die Elemente dieses Raums bezeichnen wir als **Vierervektoren** und verwenden die Schreibweise

$$x^\mu = (x^0, x^1, x^2, x^3) = (ct, x, y, z).$$

In der Speziellen Relativitätstheorie (SRT) ist es üblich, für Indizes, die die Werte 0 bis 3 annehmen, griechische Buchstaben zu verwenden.

Abstände zwischen zwei Punkten (Ereignissen) werden nach

$$ds^2 = c^2 dt^2 - dx^2 - dy^2 - dz^2$$

definiert. Das lässt sich alternativ auch unter Verwendung des metrischen Tensors $g_{\mu\nu}$ ausdrücken.

$$ds^2 = g_{\mu\nu} dx^\mu dx^\nu \quad \text{mit } g_{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}$$

Bemerkung: Hier wird die EINSTEINSche Summenkonvention verwendet. Über Indizes, die einmal oben und einmal unten auftauchen, wird summiert!

Für die Lichtausbreitung gilt $ds = 0$ in allen Inertialsystemen.

Betrachten wir nun zwei Inertialsysteme k und k' , die sich mit konstanter Geschwindigkeit \mathbf{v} relativ zueinander bewegen und zwei Ereignisse mit den infinitesimalen Abständen ds und ds' .

Wir zeigen nun, dass eine LORENTZ-Transformation immer $ds = ds'$ gewährleistet.

Aus der Konstanz von c folgt, dass ds genau dann Null sein muss, wenn ds' auch Null ist. Der Zusammenhang zwischen den beiden muss also linear sein!

Der Raum homogen und isotrop ist, kann dieser Zusammenhang nicht von den Orten der Bezugssysteme, sondern nur vom Betrag der Relativgeschwindigkeit $|\mathbf{v}|$ abhängen. Jetzt nehmen wir uns drei Inertialsysteme k_1 , k_2 und k_3 .

$$\begin{aligned} ds_1^2 &= a(v_{12}) ds_2^2 \\ ds_2^2 &= a(v_{23}) ds_3^2 \\ ds_1^2 &= a(v_{13}) ds_3^2 \end{aligned}$$

Das heißt

$$a(v_{23}) = \frac{a(v_{13})}{a(v_{12})}.$$

v_{23} muss aber von v_{12} , v_{13} und dem Winkel zwischen den beiden abhängen. Deshalb müssen alle $a = 1$ sein. Der Viererabstand ds ist also invariant unter LORENTZ-Transformation.

Für **zeitartige Abstände** ($ds^2 > 0$) existiert für zwei Ereignisse ein Inertialsystem k' , in dem beide am gleichen Ort stattfinden, denn

$$c^2 dt'^2 = c^2 dt^2 - d\mathbf{r}^2 \quad \Rightarrow d\mathbf{r}'^2 = 0.$$

Für **raumartige Abstände** ($ds^2 < 0$) existiert für zwei Ereignisse ein Inertialsystem, in dem beide gleichzeitig stattfinden, denn

$$-d\mathbf{r}^2 = c^2 dt^2 - d\mathbf{r}^2 \quad \Rightarrow dt'^2 = 0.$$

Da ds^2 invariant unter LORENTZ-Transformation ist, sind raum- und zeitartige Abstände absolut.

Als **Eigenzeit** eines Beobachters oder Teilchens bezeichnet man die Zeit, die von der Uhr angezeigt wird, die sich mit ihm mitbewegt. Dabei kann der Beobachter beliebig bewegt (sogar beschleunigt) sein. Eine Uhr mit einem fest

verbundenen Koordinatensystem, das nicht unbedingt ein Inertialsystem sein muss, definiert ihr **momentanes Inertialsystem**.

$$\begin{aligned} ds^2 &= c^2 dt^2 - d\mathbf{r}^2 = c d\tau^2 - 0 \\ d\tau^2 &= dt^2 \left(1 - \frac{1}{c^2} \left(\frac{d\mathbf{r}}{dt} \right)^2 \right) = dt^2 \left(1 - \frac{v^2}{c^2} \right) \end{aligned}$$

Die letzte Zeile bezeichnet den Effekt der **Zeitdilatation**.

LORENTZ-Transformation

Es handelt sich dabei um eine Transformation der Koordinaten (t, \mathbf{r}) eines Ereignisses im Inertialsystem k in die Koordinaten (t', \mathbf{r}') desselben Ereignisses in k' . Die Prämisse dabei ist, dass die Transformation aufgrund der Homogenität von Raum und Zeit linear sein muss und ds^2 konstant sein muss.

Wir betrachten o.B.d.A. den Fall $\mathbf{e}_x \parallel \mathbf{e}'_x \parallel \mathbf{v}$. Der allgemeine Ansatz ist

$$\begin{aligned} t' &= a(x - wt) \\ x' &= a(x - ut) \\ y' &= y \\ z' &= z \end{aligned}$$

Natürlich muss $u = v = |\mathbf{v}|$ sein. Ebenso müssen a und b denselben Wert haben. Wir fordern

$$\begin{aligned} ds^2 &= ds'^2 \\ c^2 dt^2 - dx^2 &= a^2 c^2 (dt + w dx)^2 - a^2 (dx - v dt)^2 \end{aligned}$$

Ein Koeffizientenvergleich liefert

$$a = \frac{1}{\sqrt{1 - \frac{v^2}{c^2}}} \qquad w = -\frac{v}{c^2}.$$

Wir kürzen $(1 - \frac{v^2}{c^2})^{\frac{1}{2}}$ mit γ ab und erhalten die spezielle (nicht kommutative) LORENTZ-Transformation

$x' = \gamma(x - vt)$	$x = \gamma(x' + vt')$
$t' = \gamma\left(t - \frac{v}{c^2}x\right)$	$t = \gamma\left(t' + \frac{v}{c^2}x'\right)$
$y = y'$	$z' = z$

Eine Folgerung der LORENTZ-Transformation ist die **Längenkontraktion**: Ist ein Objekt in k' in Ruhe und habe dort die Länge l_0 . In k hat es jedoch die Länge

$$l = \frac{l_0}{\gamma} < l_0.$$

Geschwindigkeiten transformieren nach

$$u'_x = \frac{dx'}{dt'} = \frac{dx - v dt}{dt - \frac{v}{c^2} dx} = \frac{u_x - v}{1 - \frac{vu_x}{c^2}}$$

$$u'_y = \frac{u_y \sqrt{1 - \frac{v^2}{c^2}}}{1 - \frac{vu_x}{c^2}}$$

beziehungsweise

$$u'_{\parallel} = \frac{u_{\parallel} - v}{1 - \frac{vu_{\parallel}}{c^2}}$$

$$u'_{\perp} = \frac{u_{\perp} \sqrt{1 - \frac{v^2}{c^2}}}{1 - \frac{vu_{\parallel}}{c^2}}$$

Im Grenzfall kleiner Geschwindigkeiten v geht die LORENTZ-Transformation in eine GALILEI-Transformation über.

12.2 Vierergrößen und Kovarianz

Im dreidimensionalen Raum transformieren sich die Komponenten eines Vektors bei Drehung.

$$\mathbf{r}' = \hat{\mathbf{R}} \mathbf{r} \quad (\det \hat{\mathbf{R}} = \pm 1)$$

Skalare (z.B. $\mathbf{r}^2 = x^2 + y^2 + z^2$, $\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = A_x B_x + A_y B_y + A_z B_z$) bleiben unter Drehung invariant. Im vierdimensionalen MINKOWSKI-Raum bleibt das im Prinzip erhalten. Aufgrund der Abstandsdefinition handelt es sich jedoch um eine nicht-euklidische Metrik.

Wir definieren

$$x^\mu = (ct, x, y, z) = (x^0, x^1, x^2, x^3) = (ct, \mathbf{r}) = (ct, \mathbf{x})$$

$$dx^\mu = (cdt, d\mathbf{r})$$

Die Transformationseigenschaften von x^μ und dx^μ sind bekannt. Eine LORENTZ-Transformation entspricht einer Drehung im MINKOWSKI-Raum.

Kontravariante Vektoren

$$A^\mu = (A^0, A^1, A^2, A^3)$$

Sie transformieren sich wie x^μ , das heißt

$$A'^\mu = \frac{\partial x'^\mu}{\partial x^\nu} A^\nu$$

Kovariante Vektoren

$$A_\mu = (A_0, A_1, A_2, A_3)$$

mit

$$A'_\mu = \frac{\partial x^\nu}{\partial x'^\mu} A_\nu$$

Aus diesen Transformationseigenschaften folgt, wie wir später sehen werden,

$$A_\nu = g_{\mu\nu} A^\mu.$$

Skalarprodukt

Das Skalarprodukt zwischen zwei Vierervektoren definiert man durch

$$A \cdot B = A_\mu \cdot B^\mu = g_{\mu\nu} A^\mu B^\nu = A^\mu B_\mu.$$

Es ist invariant unter LORENTZ-Transformation, denn

$$A' \cdot B' = \frac{\partial x^\nu}{\partial x'^\mu} \frac{\partial x'^\mu}{\partial x^\kappa} A_\mu B^\kappa = \frac{\partial x^\nu}{\partial x^\kappa} B^\kappa A_\nu = A \cdot B.$$

Indexkontraktion mit g

$$g_{\mu\nu} = g^{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}, \quad g_{\mu\nu} g^{\nu\kappa} = \delta_\mu^\kappa$$

$$ds^2 = g_{\mu\nu} dx^\mu dx^\nu = dx_\nu dx^\mu$$

Ableitungen im MINKOWSKI-Raum

Beim Differenzieren ist darauf zu achten, dass die Ableitung nach einem kontravarianten selbst wieder einen kovarianten Vektor liefert. Wir definieren

$$\partial^\alpha = \frac{\partial}{\partial x_\alpha} = \left(\frac{\partial}{\partial x^0}, -\nabla \right)$$

$$\partial_\alpha = \frac{\partial}{\partial x^\alpha} = \left(\frac{\partial}{\partial x^0}, \nabla \right).$$

Diese Schreibweisen verdeutlichen, dass sowohl die Viererdivergenz, also auch der Wellenoperator invariant sind.

$$\partial_\alpha A^\alpha = \partial^\alpha A_\alpha = \frac{\partial A^0}{\partial x^0} + \operatorname{div} \mathbf{A}$$

$$\partial_\alpha \partial^\alpha = \partial^\alpha \partial_\alpha = \left(\frac{\partial}{\partial x^0} \right)^2 - \nabla^2$$

Matrixschreibweise der LORENTZ-Transformation

Wie bereits erwähnt beschreibt eine solche Transformation nichts anderes als eine Drehung im MINKOWSKI-Raum. Sie lässt sich also bei gegebener Relativgeschwindigkeit eindeutig als Matrix ausdrücken.

$$x'^\mu = \Omega_\nu^\mu x^\nu \quad \text{mit} \quad \Omega_\nu^\mu = \frac{\partial x'^\mu}{\partial x^\nu}$$

In unserem Beispiel von ebener (Relativbewegung in x -Richtung) sieht die Matrix dann so aus

$$\Omega_\nu^\mu = \begin{pmatrix} \gamma & -\beta\gamma & 0 & 0 \\ -\beta\gamma & \gamma & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad \gamma = \frac{1}{\sqrt{1 - \frac{v^2}{c^2}}}, \quad \boldsymbol{\beta} = \frac{\mathbf{v}}{c}$$

Die allgemeine LORENTZ-Transformation hat 6 verschiedene Generatoren. 3 Boosts und 3 Drehungen.

12.3 Relativistische Mechanik

Damit wir eine lorentz-invariante Mechanik formulieren können, müssen wir die auftretenden Zeitableitungen, wie etwa

$$\begin{aligned}\dot{\mathbf{r}} &\rightarrow \mathbf{v} \\ \dot{\mathbf{p}} &\rightarrow \mathbf{F}\end{aligned}$$

mit der Eigenzeit τ bilden.

$$\frac{d}{dt} \rightarrow \frac{d}{d\tau} = \gamma \frac{d}{dt}$$

So ergibt sich sofort die **Vierergeschwindigkeit**

$$\begin{aligned}u^\mu &= \frac{dx^\mu}{d\tau} = \gamma(c, \mathbf{v}) \\ \text{mit } u^\mu u_\mu &= \frac{1}{\gamma^2}(c, \mathbf{v}) \cdot (c, -\mathbf{v}) = \frac{c^2 - v^2}{1 - \frac{v^2}{c^2}} = c^2,\end{aligned}$$

deren Betrag immer gleich c ist. Wir multiplizieren u^μ nun einfach mit der (invarianten) Ruhemasse m_0 und erhalten den **Viererimpuls**

$$p^\mu = m_0 u^\mu = \gamma m_0(c, \mathbf{v}) \quad \text{mit} \quad p_\mu p^\mu = m_0^2 c^2.$$

Eine weitere Zeitableitung wird uns die **Viererkraft** liefern. Für die Ortskomponenten gilt

$$\frac{d}{d\tau} \mathbf{p} = \gamma \frac{d}{dt} \mathbf{p} = \gamma \mathbf{F}.$$

Für $u_\mu F^\mu = 0$ ergibt sich

$$F^\mu = \gamma \left(\frac{\mathbf{v} \cdot \mathbf{F}}{c}, \mathbf{F} \right).$$

Betrachten wir nun noch die Energie. Nullkomponente $F^0 = \frac{dp^0}{d\tau}$ liefert

$$\frac{d}{dt} \gamma m_0 c^2 =: \mathbf{v} \cdot \mathbf{F},$$

was genau einer Leistung entspricht. Deshalb muss

$$E = \gamma m_0 c^2 =: m(v) c^2$$

sein. So kann man den Vierimpuls also folgendermaßen schreiben:

$$p^\mu = \left(\frac{E}{c}, \mathbf{p} \right) \quad \text{mit} \quad p^\mu p_\mu = \left(\frac{E}{c} \right)^2 - \mathbf{p}^2 \stackrel{!}{=} m_0^2 c^2$$

Nun folgt aus der letzten Beziehung schließlich die **relativistische Energie-Impulsbeziehung**

$$\begin{aligned} E^2 &= (m_0 c^2)^2 + (pc)^2 \\ E &= \sqrt{m_0^2 c^4 + p^2 c^2}. \end{aligned}$$

Im Grenzfall $v \ll c$ wird die Energie zu

$$E = m_0 c^2 \sqrt{1 + \frac{p^2}{m_0^2 c^2}} \cong m_0 c^2 + \frac{p^2}{2m_0}.$$

Sollte $v = c$ sein, würde die Energie nur dann nicht unendlich werden, wenn $m_0 = 0$ ist. Die Umkehrung gilt natürlich ebenso: Alle masselosen Teilchen bewegen sich mit Lichtgeschwindigkeit.

12.4 Vierdimensionale Elektrodynamik

Im Gegensatz zur Mechanik ist die klassische Elektrodynamik bereits invariant unter LORENTZ-Transformation. Sie enthält die Lichtgeschwindigkeit explizit als Konstante. Die kovariante Formulierung macht jedoch viele Gleichungen einfacher.

i) Kontinuitätsgleichung

Aus der dreidimensionalen Formulierung kennen wir die fundamentale Kontinuitätsgleichung. Diese wird unter Einführung der **Viererstromdichte**

$$j^\mu = (\rho c, \mathbf{j})$$

und der Viererdivergenz ganz einfach zu

$$\partial_\mu j^\mu = \dot{\rho} + \operatorname{div} \mathbf{j} = 0.$$

Am Beispiel eines Konvektionsstroms $\mathbf{j} = \rho \mathbf{v}$ sieht man leicht

$$j^\mu = \rho(c, \mathbf{v}) = \frac{\rho}{\gamma} \cdot \gamma(c, \mathbf{v}) = \rho_0 u^\mu,$$

wobei ρ_0 eine invariante Ruheladungsdichte ist.

Aus LORENTZ-Kraft wird mit der kovarianten Vierergeschwindigkeit u_ν :

$$F^\mu = \gamma \left(\frac{\mathbf{v} \cdot \mathbf{F}}{c}, \mathbf{F} \right) = Q F^{\mu\nu} u_\nu$$

Der Ausdruck $F^{\mu\nu}$ ist ein Konstrukt, das man den **Feldstärketensor** nennt. Seine Komponenten erhalten wir, indem wir die Felder in F^μ einsetzen und einen Koeffizientenvergleich machen.

$$F^{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 0 & -\frac{E_1}{c} & -\frac{E_2}{c} & -\frac{E_3}{c} \\ \frac{E_1}{c} & 0 & -B_3 & B_2 \\ \frac{E_2}{c} & B_3 & 0 & -B_1 \\ \frac{E_3}{c} & -B_2 & B_1 & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & -\frac{\mathbf{E}^T}{c} \\ \frac{\mathbf{E}}{c} & \mathbb{1} \times \mathbf{B} \end{pmatrix}$$

Die Schreibweise $\mathbb{1} \times \mathbf{B}$ erweist sich als sehr effizient, um den Feldstärketensor in eine kompaktere Form zu bringen. Sie erfüllt

$$(\mathbb{1} \times \mathbf{B})_{kl} = \mathbf{e}_k(\mathbb{1} \times \mathbf{B})\mathbf{e}_l = (\mathbf{e}_k \times \mathbf{B})\mathbf{e}_l = -(\mathbf{e}_k \times \mathbf{e}_l)\mathbf{B}$$

Der entsprechende Tensor mit gesenkten (kovarianten) Indizes ist

$$F_{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 0 & \frac{\mathbf{E}^T}{c} \\ -\frac{\mathbf{E}}{c} & \mathbb{1} \times \mathbf{B} \end{pmatrix}$$

ii) Inhomogene MAXWELL-Gleichungen

$$\begin{aligned} \mu_0 \epsilon_0 c \operatorname{div} \mathbf{E} &= \mu_0 c \rho \\ \operatorname{rot} \mathbf{B} - \mu_0 \epsilon_0 \dot{\mathbf{E}} &= \mu_0 \mathbf{j} \end{aligned}$$

Auf der rechten Seite erkennen wir sofort die Viererstromdichte j^μ wieder. So können wir unter Verwendung des Feldstärketensors die beiden Gleichungen in eine zusammenfassen.

$$\partial_\mu F^{\mu\nu} = j^\nu$$

iii) Homogene MAXWELL-Gleichungen

$$\begin{aligned} \operatorname{div} \mathbf{B} &= 0 \\ \operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} &= 0 \end{aligned}$$

wird analog zu

$$\partial_\kappa F_{\lambda\mu} + \partial_\mu F_{\kappa\lambda} + \partial_\lambda F_{\mu\kappa} = 0.$$

Das ist ein antisymmetrischer Tensor 3. Stufe. Wir werden gleich noch eine Möglichkeit kennen lernen, diesen Ausdruck noch zu vereinfachen. Man kann die Richtigkeit dessen schnell nachprüfen, in dem man testweise ein paar Indizes einsetzt. Zum Beispiel liefert $\kappa, \lambda, \mu = 1, 2, 3$

$$\partial_1 F_{23} + \partial_3 F_{12} + \partial_2 F_{31} = -\partial_x B_x - \partial_y B_y - \partial_z B_z = -\operatorname{div} \mathbf{B} = 0$$

und analog $\kappa, \lambda, \mu = 0, 2, 3$ bei zyklischem vertauschen zu $\operatorname{rot} \mathbf{E} + \dot{\mathbf{B}} = 0$.

Für die zweite Möglichkeit, diese Gleichungen zu formulieren, führt man den **dualen Feldstärketensor** ein.

$$\mathcal{F}^{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 0 & -B_1 & -B_2 & -B_3 \\ B_1 & 0 & \frac{E_3}{c} & -\frac{E_2}{c} \\ B_2 & -\frac{E_1}{c} & 0 & \frac{E_1}{c} \\ B_3 & \frac{E_2}{c} & -\frac{E_3}{c} & 0 \end{pmatrix} = \frac{1}{2} \varepsilon^{\mu\nu\gamma\delta} F_{\gamma\delta},$$

wobei $\varepsilon^{\mu\nu\gamma\delta}$ der total antisymmetrische Permutationstensor 4. Stufe ist, gegeben durch

$$\varepsilon^{\mu\nu\gamma\delta} = \begin{cases} +1 & \text{für gerade Permutationen von } (0,1,2,3) \\ -1 & \text{für ungerade Permutationen von } (0,1,2,3) \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

Damit lauten die homogenen MAXWELL-Gleichungen ganz einfach

$$\partial_\mu \mathcal{F}^{\mu\nu} = 0$$

iv) Viererpotential

Wir haben bereits in vorangegangenen Kapiteln gesehen, dass die beiden Potentiale φ und \mathbf{A} durchaus zusammen auftreten können. Es ist deshalb zweckmäßig, sie in einer Größe zu vereinen, dem sogenannten Viererpotential.

$$A^\mu = \left(\frac{\varphi}{c}, \mathbf{A} \right), \quad A_\mu = \left(\frac{\varphi}{c}, -\mathbf{A} \right)$$

Der Feldstärketensor leitet sich dann auch direkt aus diesem Potential ab.

$$F^{\mu\nu} = \partial^\mu A^\nu - \partial^\nu A^\mu$$

$$F_{\mu\nu} = \partial_\mu A_\nu - \partial_\nu A_\mu$$

Mit der LORENZ-Eichung $\partial_\mu A^\mu = \operatorname{div} \mathbf{A} + \frac{1}{c^2} \partial_t \varphi = 0$ erfüllt repräsentiert erfüllt das Viererpotential auch die Wellengleichungen für φ und \mathbf{A} .

$$\square A^\mu = \mu_0 j^\mu.$$

12.5 Transformation des elektromagnetischen Feldes

Wir betrachten wieder eine LORENTZ-Transformation in x -Richtung, also

$$\Omega_{\nu}^{\mu} = \begin{pmatrix} \gamma & -\beta\gamma & 0 & 0 \\ -\beta\gamma & \gamma & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad \gamma = \frac{1}{\sqrt{1 - \frac{v^2}{c^2}}}, \quad \boldsymbol{\beta} = \frac{\mathbf{v}}{c}.$$

Man transformiert Vektoren und Tensoren wie folgt

$$A'^{\mu} = \Omega_{\kappa}^{\mu} A^{\kappa}$$

$$F'^{\mu\nu} = \Omega_{\kappa}^{\mu} \Omega_{\lambda}^{\nu} F^{\kappa\lambda}$$

Führen wir das durch und setzen die Felder ein, erhalten wir

$$\begin{aligned} \mathbf{E}'_{\parallel} &= \mathbf{E}_{\parallel} & \mathbf{B}'_{\parallel} &= \mathbf{B}_{\parallel} \\ \mathbf{E}'_{\perp} &= \gamma (\mathbf{E}_{\perp} + \mathbf{v} \times \mathbf{B}) & \mathbf{B}'_{\perp} &= \gamma \left(\mathbf{B}_{\perp} - \mathbf{v} \times \frac{\mathbf{E}}{c} \right) \end{aligned}$$

Im nichtrelativistischen Grenzfall erhalten wir so

$$\begin{aligned} \mathbf{E}' &= \mathbf{E} + \mathbf{v} \times \mathbf{B} \\ \mathbf{B}' &= \mathbf{B}. \end{aligned}$$

Die relativistische Korrektur ist

$$\mathbf{B}' = \mathbf{B} - \frac{\mathbf{v}}{c^2} \times \mathbf{E}.$$

Unter Verwendung des Feldstärketensors sowie des dualen Feldstärketensors sehen wir, dass es zwei unter LORENTZ-Transformation der Felder invariante Größen gibt, nämlich

$$\begin{aligned} \frac{1}{2} F^{\mu\nu} F_{\mu\nu} &= \mathbf{B}^2 - \frac{\mathbf{E}^2}{c^2} \\ \frac{1}{8} \mathcal{F}^{\mu\nu} \mathcal{F}^{\kappa\lambda} \epsilon_{\mu\nu\kappa\lambda} &= \frac{\mathbf{E} \cdot \mathbf{B}}{c}. \end{aligned}$$

Potential einer gleichförmig bewegten Punktladung

Im Ruhesystem der Ladung ist das Potential

$$\varphi' = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{r'}, \quad \mathbf{A}' = 0 \quad \Rightarrow \quad A^\mu = \left(\frac{\varphi}{c}, 0 \right)$$

Wir wenden nun auf dieses Viererpotential eine Transformation in x -Richtung in das Laborsystem an und erhalten

$$\varphi_L(\mathbf{r}, t) = \gamma\varphi', \quad \mathbf{A}_L = -\gamma\beta\varphi'.$$

Allgemein transformieren sich die Koordinaten der Potential nach

$$\begin{aligned} \varphi_L(\mathbf{r}, t) &= \frac{q}{4\pi\epsilon_0} \frac{\gamma}{((x - vt)^2\gamma^2 + y^2 + z^2)^{\frac{1}{2}}} \\ \mathbf{A}_L(\mathbf{r}, t) &= \frac{\mu_0 q \mathbf{v}}{4\pi} \frac{\gamma}{((x - vt)^2\gamma^2 + y^2 + z^2)^{\frac{1}{2}}}. \end{aligned}$$

Das ist natürlich ein Spezialfall der LIÉNARD-WIECHERT-Potentiale.

12.6 LORENTZ-Kraftdichte

Aus der Vierer-LORENTZ-Kraft

$$F^\mu = Qu_\nu F^{\mu\nu}$$

kann man durch die Ersetzung $Q \rightarrow \rho_0$ ganz leicht die Kraftdichte erhalten.

$$f^\mu = j_\nu F^{\mu\nu}$$

Das lässt sich auch ganz leicht für $k = 1, 2, 3$ nachvollziehen.

$$\begin{aligned} f^k &= j_0 F^{k0} + j_l F^{kl} = j_0 F^{k0} - j_l F^{lk} = \\ &= \rho c \frac{\mathbf{E}}{c} + \mathbf{j}(\mathbb{1} \times \mathbf{B}) = \rho \mathbf{E} + \mathbf{j} \times \mathbf{B} = \mathbf{f} \end{aligned}$$

Damit können wir auch die Komponenten des Vierervektors hinschreiben.

$$f^\mu = \left(\frac{\mathbf{j} \cdot \mathbf{E}}{c}, \mathbf{f} \right) = \left(-\frac{v_{em}}{c}, \mathbf{f} \right)$$

Achtung: Das $-v_{em}$ im letzten Ausdruck ist hier kein Index, sondern steht für die Änderung der Energiedichte (vgl. Kapitel 6).

Es fällt auf, dass die Vierer-LORENTZ-Kraftdichte keinen Faktor γ enthält. Das liegt daran, dass hier durch ein invariantes Volumenelement dividiert wird.

12.7 Energie-Impuls-Tensor

Die aus Kap. 6 bekannten Erhaltungsgleichungen

$$\begin{aligned}\dot{w} + \operatorname{div} \mathbf{S}_P &= v_{em} = -\mathbf{j} \cdot \mathbf{E} \\ \dot{\mathbf{g}} + \operatorname{div} \hat{\mathbf{T}} &= -\mathbf{f}\end{aligned}$$

lassen sich nun zu

$$\partial_\nu T^{\mu\nu} = -f^\mu$$

zusammenfassen. Diese Tensorgleichung gilt für alle Feldtheorien. Es müssen nur die entsprechenden Wechselwirkungen richtig zugeordnet werden. Der hier vorkommende **Energie-Impuls-Tensor** ist gegeben durch

$$T^{\mu\nu} = \begin{pmatrix} w & \mathbf{S}_P^T/c \\ c\mathbf{g} & \hat{\mathbf{T}} \end{pmatrix}.$$

Aus der LORENTZ-Transformation dieses Tensors folgen sofort die Transformationsvorschriften für w , \mathbf{g} , \mathbf{S}_P und $\hat{\mathbf{T}}$.

Außerdem erkennt man aus dem Zusammenhang von w und \mathbf{S}_P mit den Feldern

$$w = \frac{\epsilon_0}{2} \mathbf{E}^2 + \frac{1}{2\mu_0} \mathbf{B}^2 \qquad \mathbf{S}_P = \frac{\mathbf{E} \times \mathbf{B}}{\mu_0},$$

dass $T^{\mu\nu}$ quadratisch in $F^{\mu\nu}$ sein muss. Um den genauen Zusammenhang herauszufinden wählen wir den Ansatz

$$T^{\mu\nu} = \alpha \cdot F^{\mu\kappa} F_\kappa^\nu + \beta \cdot g^{\mu\nu} F^{\kappa\lambda} F_{\kappa\lambda}.$$

Ein direkter Vergleich liefert $\alpha = \frac{1}{\mu_0}$ und $\beta = \frac{1}{4\mu_0}$ und damit also

$$T^{\mu\nu} = \frac{1}{\mu_0} \left(F^{\mu\kappa} F_\kappa^\nu + \frac{1}{4} g^{\mu\nu} F^{\kappa\lambda} F_{\kappa\lambda} \right).$$

Daran sieht man, dass der Tensor symmetrisch sein muss. Physikalisch drückt dies gerade die Drehimpulserhaltung aus.

$$T^{xy} = T^{yx}$$

$$c\mathbf{g} = \frac{\mathbf{S}_P}{c}$$

In der Mechanik lässt sich ebenfalls ein Energie-Impuls-Tensor $T_m^{\mu\nu}$ formulieren. Nach Konvention erfüllt dieser die Erhaltungsgleichung

$$\partial_\nu T_m^{\mu\nu} = f^\mu.$$

Zur Erinnerung: beim elektromagnetischen Energie-Impuls-Tensor stand hinter dem Gleichheitszeichen ein $-f^\mu$. Die Vorzeichen sind so gewählt, dass die sogenannte **globale Energie-Impuls-Erhaltung** gilt.

$$\partial_\nu (T_m^{\mu\nu} + T_{el}^{\mu\nu}) = 0$$

12.8 Strahlung einer bewegten Punktladung II

In Kapitel 8.7 haben wir uns bereits mit einer Ladung Q auf der Bahn $\mathbf{R}(t)$ beschäftigt. Die Potentiale in diesem Fall sind

$$\begin{aligned} \varphi(\mathbf{r}, t) &= \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \int dt' \frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}(t')|} \cdot \delta\left(t' - t - \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{R}(t')|}{c}\right) \\ &= \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left[\frac{1}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}| - \frac{\dot{\mathbf{R}}}{c}(\mathbf{r} - \mathbf{R})} \right]_{\text{ret}} \\ A(\mathbf{r}, t) &= \frac{\mu_0 Q}{4\pi} \left[\frac{\dot{\mathbf{R}}}{|\mathbf{r} - \mathbf{R}| - \frac{\dot{\mathbf{R}}}{c}(\mathbf{r} - \mathbf{R})} \right]_{\text{ret}}. \end{aligned}$$

Um das für die folgenden Überlegungen etwas abzukürzen, führen wir die folgenden Bezeichnungen ein.

$$\begin{aligned} \boldsymbol{\beta}(t) &= \frac{\dot{\mathbf{R}}(t)}{c} & L(t) &= |\mathbf{r} - \mathbf{R}(t)| \\ \mathbf{e}_L(t) &= \frac{\mathbf{r} - \mathbf{R}(t)}{L(t)} & k(t) &= 1 - \mathbf{e}_L \cdot \boldsymbol{\beta} \end{aligned}$$

Die Potentiale sind dann:

$$\varphi(\mathbf{r}, t) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \frac{1}{L_{\text{ret}} k_{\text{ret}}} \quad A(\mathbf{r}, t) = \frac{\mu_0 Q}{4\pi} \frac{\boldsymbol{\beta}_{\text{ret}}}{L_{\text{ret}} k_{\text{ret}}}$$

Bildet man das elektrische Feld $\mathbf{E} = -\text{grad } \varphi - \dot{\mathbf{A}}$, so erkennt man, dass das Feld aus zwei Bestandteilen besteht:

$$\mathbf{E} = \mathbf{E}_v + \mathbf{E}_a$$

Dabei entspricht \mathbf{E}_v einfach einem statischen COULOMB-Feld, allerdings in einem bewegten Bezugssystem.

$$\mathbf{E}_v = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left[(1 - \beta)^2 \frac{\mathbf{e}_L - \boldsymbol{\beta}}{k^3 L^2} \right]_{\text{ret}}$$

Der Anteil \mathbf{E}_a ist jedoch ein nichtstatischer Effekt, der nur bei einer Beschleunigung $\dot{\boldsymbol{\beta}} \neq 0$ auftritt und proportional zu dieser ist.

$$\mathbf{E}_a = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \left[\frac{\mathbf{e}_L \times [(\mathbf{e}_L - \boldsymbol{\beta}) \times \dot{\boldsymbol{\beta}}]}{ck^3 L} \right]_{\text{ret}}.$$

Das magnetische Feld ist dann natürlich

$$\mathbf{B} = \frac{1}{c} \mathbf{e}_{L,\text{ret}} \times \mathbf{E}.$$

i) Gleichförmige Bewegung

Die Bahn sei gegeben durch

$$\mathbf{R}(t') = \begin{pmatrix} \beta c t' \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

und die Potentiale wie in Kapitel 13.5. Wir betrachten das Feld zum Zeitpunkt $t = 0$. Da die Ladung unbeschleunigt ist, ist auch der Anteil \mathbf{E}_a gleich Null. Das übrige Feld ist dann

$$\mathbf{E}_v = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0} \frac{\gamma \mathbf{r}}{(\gamma^2 x^2 + r_\perp^2)^{\frac{3}{2}}}.$$

Das ist offensichtlich trotz Punktladung nicht kugelsymmetrisch, sondern abhängig von γ in x -Richtung gestaucht.

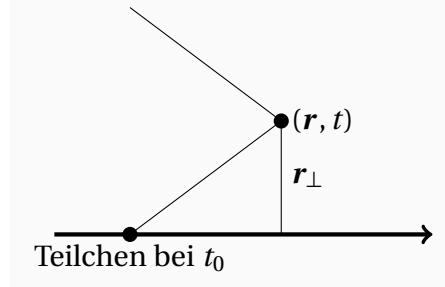


Abbildung 12.1: Bahn

ii) Energieabstrahlung

Da sich die beiden Felder \mathbf{E} und \mathbf{B} abhängig von der Beschleunigung in zwei verschiedene Anteile aufteilen, trifft das auch für die Energiestromdichte zu.

$$\begin{aligned} \mathbf{S}_P &= \frac{\mathbf{E} \times \mathbf{B}}{\mu_0} = \frac{1}{\mu_0} \left(\underbrace{\mathbf{E}_v}_{\sim L^{-2}} + \underbrace{\mathbf{E}_a}_{\sim L^{-1}} \right) \times (\mathbf{B}_v + \mathbf{B}_a) \\ &= \underbrace{\frac{1}{\mu_0} \mathbf{E}_a \times \mathbf{B}_a}_{\text{Abstrahlung ins Unendliche}} + \underbrace{o\left(\frac{1}{L^3}, \frac{1}{L^3}\right)}_{\text{Abstrahlung ins Endliche}}. \end{aligned}$$

Der vordere Abstrahlungsterm ist der Entscheidende, da der hintere Term sehr schnell abklingen wird.

$$\mathbf{S}_a = \frac{1}{\mu_0} (\mathbf{E}_a + \mathbf{B}_a) = \frac{1}{\mu_0 c} [\mathbf{e}_L E_a^2]_{\text{ret}}$$

Damit lässt sich die ausschlaggebende Abstrahlung von einer Bahnkurve formulieren. Die im Zeitintervall dt' am Ort $\mathbf{R}(t')$ in Richtung $d\Omega$ abgestrahlte Energie $dE(t')$ soll bei (\mathbf{r}, t) mit

$$t = t' + \frac{|\mathbf{r} - \mathbf{R}(t')|}{c} \qquad dt = \frac{dt}{dt'} t'$$

beobachtet werden.

$$dE(t') = \frac{dt}{dt'} dt' \mathbf{S}(\mathbf{r}, t) \cdot \mathbf{e}_{\mathbf{r}-\mathbf{R}(t')} d\Omega L^2$$

Das führt dann schließlich auf die Leistungsabstrahlung

$$\frac{dP}{d\Omega} = \frac{dE(t')}{dt d\Omega} = \frac{1}{\mu_0 c} (LE)^2 k = \frac{Q^2}{16\pi^2 \epsilon_0 c} \frac{1}{k^5} (\mathbf{e}_L \times [(\mathbf{e}_L - \boldsymbol{\beta}) \times \dot{\boldsymbol{\beta}}])_{\text{ret}}^2,$$

die nur durch \mathbf{e}_L und die Bahnkurve bestimmt wird. Sie ist damit unabhängig vom Beobachter, was sehr sinnvoll erscheint.

iii) Nichtrelativistischer Grenzfall

Sollte $\beta \ll 1$ und damit $k \approx 1$ sein, wird die Abstrahlung

$$\frac{dP}{d\Omega} = \frac{Q^2}{16\pi^2\epsilon_0 c} |\dot{\boldsymbol{\beta}}|^2 \sin^2 \vartheta_a \quad \text{mit} \quad \vartheta_a = \angle(\mathbf{e}_L, \dot{\boldsymbol{\beta}})$$

senkrecht zur Beschleunigung \mathbf{a} maximal. Das entspricht tatsächlich einem HERTZ'schen Dipol.

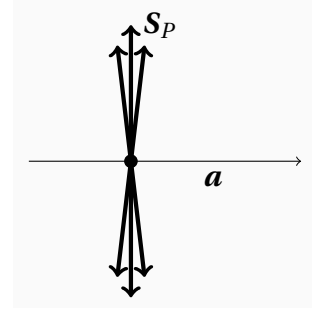


Abbildung 12.2: nicht-relativistische Strahlung

iv) Ultrarelativistischer Grenzfall

Es wird $\beta \approx 1$ und

$$k = 1 - \dot{\mathbf{e}}_L \cdot \boldsymbol{\beta} \approx 1 - \cos \vartheta_v \quad \text{mit} \quad \vartheta_v = \angle(\mathbf{e}_L, \boldsymbol{\beta}).$$

Somit ist für sehr große Geschwindigkeiten die Strahlung

$$\begin{aligned} \frac{dP}{d\Omega} &\sim \frac{1}{K^5} |\mathbf{e}_L \times [(\mathbf{e}_L - \boldsymbol{\beta}) \times \dot{\boldsymbol{\beta}}]|^2 \\ &\sim \frac{1}{(1 - \cos \vartheta_v)} \end{aligned}$$

parallel zur Beschleunigung \mathbf{a} .

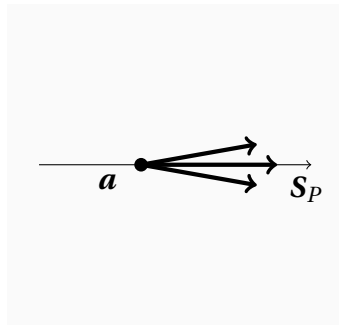


Abbildung 12.3: relativistische Strahlung

Kapitel 13

LAGRANGE-Formulierung der Elektrodynamik

Zur Erinnerung: Der LAGRANGE-Formalismus basiert auf dem Prinzip der kleinsten Wirkung. Betrachten wir dazu o.B.d.A ein Teilchen im eindimensionalen Raum, dessen von der generalisierten Koordinate q abhängige LAGRANGE-Funktion $L(q, \dot{q}, t)$ ist. Die Wirkung

$$\mathcal{S} = \int_{t_1}^{t_2} L \, dt$$

ist als eine Funktion der Bahn zu verstehen, auf der sich ein Teilchen im Zeitintervall $\Delta t = t_2 - t_1$ bewegt.

Das Prinzip der kleinsten Wirkung postuliert nun, dass im Fall physikalisch realer Bahnen die Wirkung minimal wird. Dazu muss die erste Variation von \mathcal{S} verschwinden.

$$\delta \mathcal{S} = 0$$

Das führt auf die EULER-LAGRANGE-Gleichung

$$\frac{d}{dt} \frac{\partial L}{\partial \dot{q}} - \frac{\partial L}{\partial q} = 0.$$

Diese führt auf dasselbe Ergebnis, wie die NEWTON'schen Bewegungsgleichungen. Tatsächlich ist das Prinzip der kleinsten Wirkung aber noch viel allgemeiner und lässt sich nutzen, um die meisten Feldtheorien, wie etwa die Quantenfeldtheorie oder eben auch die Elektrodynamik abzuleiten.

Deshalb werden wir nun probieren, alles zu vergessen, was wir in den Kapiteln 2 bis 4 gelernt haben und den Versuch unternehmen auf Basis des LAGRANGE-Formalismus ein möglichst einfaches, relativistisches Funktional zu finden, aus dem sich die MAXWELL-Gleichungen automatisch ergeben werden.

13.1 LAGRANGE-Formalismus der relativistischen Mechanik

Wir haben im vorangegangenen Kapitel gesehen, dass sich der differenzielle Viererabstand ds beim Wechsel des Bezugssystems nicht ändert und das dies äquivalent zur Konstanz der Lichtgeschwindigkeit ist. Die Tatsache, dass sich Wirkungen in jedem Inertialsystem gleich schnell ausbreiten, deutet darauf hin, dass die Wirkung \mathcal{S} selbst invariant, also ein LORENTZ-Skalar sein muss.

$$\mathcal{S} = \int d\tau L$$

Aufgrund dessen muss auch die LAGRANGE-Funktion invariant sein. Wir versuchen uns nun aus einfachen Überlegungen diese zu konstruieren.

i) Ansatz für freies Teilchen

Es wird schnell klar, dass die LAGRANGE-Funktion eines freien Teilchens nicht von seinem Ort und ebenso nicht explizit von der Zeit abhängen kann. Damit bleibt nur noch die Vierergeschwindigkeit übrig.

$$L = L_0(u^\mu)$$

Es gibt nun verschiedene Möglichkeiten aus u^μ ein LORENTZ-Skalar zu bilden. Intuitiv wäre natürlich das Skalarprodukt mit sich selbst, von dem wir bereits wissen, dass es invariant ist. Letztendlich ins die Festlegung jedoch willkürlich. Wir wählen

$$L_0 = -m_0 c \sqrt{u^\mu u_\mu}$$

und werden später sehen, dass diese Wahl sinnvoll ist.

ii) Freies Teilchen mit Wechselwirkung

Natürlich kann ein Wechselwirkungsterm L_W beliebig von Ort und Geschwindigkeit abhängen. Aus der LAGRANGE-Funktion

$$L = L_0(u^\mu) + L_W(u^\mu, x^\mu)$$

ergibt sich dann

$$m_0 \frac{d^2}{d\tau^2} x_\mu = \frac{d}{dt} \frac{\partial L_W}{\partial u^\mu} - \frac{\partial L_W}{\partial x^\mu},$$

wobei die rechte Seite genau die ausgeübte Kraft auf das Teilchen ist.

13.2 LAGRANGE-Formalismus für geladene Teilchen

Die Wechselwirkung kann natürlich auch für geladene Teilchen sehr wohl von Ort und Geschwindigkeit abhängen. Zusätzlich muss das ganze natürlich die Ladung Q bestimmt sein. Wir wählen deshalb als Ansatz

$$L_W = -Qu_\mu V^\mu(x(\tau)).$$

Dabei soll V^μ eine vorerst beliebige Funktion sein, die vom Ort abhängig sein kann. Die EULER-LAGRANGE-Gleichungen liefern

$$\begin{aligned} m \frac{du^\mu}{d\tau} &= Qu_\mu \frac{\partial V^\mu}{\partial x_\nu} - Q \frac{\partial V^\nu}{\partial x_\mu} \frac{dx_\mu}{d\tau} = \\ &= Q(\partial^\nu V^\mu - \partial^\mu V^\nu) u_\mu. \end{aligned}$$

Dieser letzte Ausdruck erinnert sehr stark an den elektromagnetischen Feldstärketensor

$$F^{\nu\mu} = \partial^\nu A^\mu - \partial^\mu A^\nu$$

durch das Viererpotential A^μ . Das ergibt durchaus Sinn, denn ein geladenes Teilchen erfährt schließlich in erster Linie die LORENTZ-Kraft

$$m \frac{du^\mu}{d\tau} = QF^{\nu\mu} u_\mu.$$

Es erscheint also angemessen die Zuordnung $V^\mu \rightarrow A^\mu$ zu treffen. Damit haben wir nun die LAGRANGE-Funktion eines geladenen Teilchens mit Wechselwirkungsterm gefunden.

$$L = -m_0 c \sqrt{u^\mu u_\mu} - Qu_\mu A^\mu$$

Man erkennt daran, dass die primären Größen der elektromagnetischen Wechselwirkung nicht die Felder \mathbf{E} und \mathbf{B} sind, sondern tatsächlich das Viererpotential A^μ .

13.3 Formalismus für Feldtheorien

Sei $\phi_\mu(x)$ ein beliebiges Feld. Das Wirkungsfunktional dieses Feldes ist

$$\mathcal{S}[\phi_\mu] = \int d^4x \mathcal{L}(\phi_\mu(x), \partial_\nu \phi_\mu(x)).$$

Dabei ist \mathcal{L} die sogenannte LAGRANGE-Dichte, eine lokale Funktion des Feldes und dessen Ableitungen. Diese Dichte ist ein eindeutiges Charakteristikum einer jeden Feldtheorie. Eine Variation der Wirkung ergibt

$$\begin{aligned} \delta \mathcal{S} &= \mathcal{S}[\phi_\mu + \delta \phi_\mu] - \mathcal{S}[\phi_\mu] = \\ &= \int d^4x [\mathcal{L}(\phi_\mu + \delta \phi_\mu, \partial_\nu \phi_\mu + \partial_\nu \delta \phi_\mu) - \mathcal{L}(\phi_\mu, \partial_\nu \phi_\mu)] = \\ &= \int d^4x \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \phi_\mu} \delta \phi_\mu - \left(\partial_\nu \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\nu \phi_\mu)} \right) \delta \phi_\mu \right] + \text{Randterme} \end{aligned}$$

Für einen stationären Punkt der Wirkung, also nach dem Prinzip der kleinsten Wirkung, muss der Ausdruck im Integral verschwinden. So erhalten wir die EULER-LAGRANGE-Gleichung für Felder

$$\partial_\nu \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\nu \phi_\mu)} - \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \phi_\mu} = 0.$$

13.4 LAGRANGE-Formalismus des elektromagnetischen Feldes

Wir suchen nun nach einer LAGRANGE-Dichte für das elektromagnetische Feld, die invariant sein soll und $\partial_\nu A^\mu$ enthält. Da diese Dichte ein Skalar sein soll, ist die einfachste Wahl

$$\mathcal{L}_{\text{em}} = -\frac{1}{\mu_0} F^{\mu\nu} F_{\mu\nu}.$$

Dem Wechselwirkungsterm L_W können wir natürlich auch ganz leicht durch den Übergang $Qu_\mu \rightarrow j_\mu$ eine LAGRANGE-Dichte zuordnen. So fassen wir diese zur MAXWELL-LAGRANGE-Dichte zusammen:

$$\mathcal{L}_{\text{MAXWELL}} = \mathcal{L}_{\text{em}} + \mathcal{L}_W = -\frac{1}{\mu_0} F^{\mu\nu} F_{\mu\nu} - j_\mu A^\mu$$

Setzen wir das in die EULER-LAGRANGE-Gleichung für Felder ein, so erhalten wir

$$\partial_\nu \frac{\partial \mathcal{L}_{\text{em}}}{\partial(\partial_\nu \phi_\mu)} + \underbrace{\partial_\nu \frac{\partial \mathcal{L}_W}{\partial(\partial_\nu \phi_\mu)}}_{=0} = \underbrace{\frac{\partial \mathcal{L}_{\text{em}}}{\partial A_\mu}}_{=0} + \frac{\partial \mathcal{L}_W}{\partial A_\mu}$$

$$\frac{1}{\mu_0} \partial_\nu F^{\mu\nu} = -j^\nu.$$

Das sind gerade die inhomogenen MAXWELL-Gleichungen in kovarianter Form.