

4.) Quantisierung des Schrödingerfelds:

nichtrelativistische Fermionen / Bosonen mit Masse m

a) Quantisierung lt. Vorschrift

$$i\hbar \dot{\Psi}_S(\mathbf{r}_i, t) = \underline{H}_S \Psi_S(\mathbf{r}_i, t) \Rightarrow \underline{H} = \int d^3r \Psi^*(\mathbf{r}, t) \underline{H}_S \Psi(\mathbf{r}, t)$$

$[\Psi(\mathbf{r}, t), \Psi^*(\mathbf{r}', t)] = \delta(\mathbf{r}-\mathbf{r}')$

$$\dot{\Psi}(\mathbf{r}_i, t) = \frac{i}{\hbar} [\underline{H}, \Psi(\mathbf{r}_i, t)]$$

Die Heisenbergbewegungsgleichung bestimmt die Dynamik.

5) Modendarstellung

Eigenfunktionen für 1 Teilchen Schrödiger Gleichung

$$\underline{H}_S = -\frac{\hbar^2}{2m} \Delta + U(r), \quad \underline{\Psi} = \sum_{\lambda} a_{\lambda}(t) u_{\lambda}(r)$$

↑

Als $\underline{H}_S u_{\lambda} = \varepsilon_{\lambda} u_{\lambda}$ Operatorcharakter

hatte gezeigt ($\Psi_s \rightarrow \underline{\Psi}, H_S \rightarrow \underline{H}$)

$$\underline{H} = \sum_{\lambda} \hbar \omega_{\lambda} a_{\lambda}^+ a_{\lambda} \quad (\underline{a}_{\lambda} \rightarrow a_{\lambda})$$

$$[a_{\lambda}, a_{\lambda'}^+]_+ = \delta_{\lambda\lambda'}, \quad \dot{a}_{\lambda} = \frac{i}{\hbar} [\underline{H}, a_{\lambda}] = -i \frac{\omega_{\lambda}}{\hbar} a_{\lambda}$$

$$[a_{\lambda}^{(+)}, a_{\lambda'}^{(+)}]_+ = 0$$

In Analogie zum harmonisch Oszillatator (Kapitel 1)
 liegen $u_{\lambda} = \langle a_{\lambda}^+ a_{\lambda} \rangle$ Quanten vor. Offensichtlich
 liegt bereits eine Vielteilchentheorie vor, allerdings
 bisher \exists keine Wechselwirkung zwischen den Oszillatoren,
 (\sum_{λ} über unabhängige Oszillatoren)

c) QFT- Observable \underline{Q}

wird als Reaktion des Systems (\underline{H}) auf eine
 Änderung eines externen Felds $U_i(r_i, t)$ definiert

$$\underline{Q} = \frac{\delta \underline{H}}{\delta U_i(r_i, t)} =$$

$$\delta U_i(r_i, t)$$

$$= \frac{\delta}{\delta U_i(r_i, t)} \left(\int d\sigma \underline{q}^+(r'_i, t) U_j(r'_i, t) \underline{q}(r'_i, t) \right)$$

$$= \underline{\Psi}^+(r_1, t) \underline{\Psi}(r_1, t) \delta_{ij}$$

In unserm Beispiel ist die Observable die Ladungsdichte

d) Erwartungswerte $\langle \underline{\Psi} | \underline{\Psi} \rangle$

werden abschließend im bracket formalismus
geschrieben und werden gleich bestimmt:

Eigenfunktionen von $\underline{\Psi}$

4. 1. Energie eigenwertproblem f. eine Feldwoche

behandelt Fermionen und Bosonen:

$$\text{lösen: } a_x^\dagger a_x |u_x\rangle = u_x |u_x\rangle$$

Quantenzahl der Zustände sind u_x und diese
sind zu bestimmen

Fermionen:

$$a_x a_x^\dagger + a_x^\dagger a_x = 1 \quad \text{Boson}$$

a) Die einzige mögl. Werte f. u_x sind 0, 1. $[a_x, a_x^\dagger]_+ = 1$

$$\underbrace{a_1^+ a_1 \ a_1^+ a_1}_{\underline{u}_\lambda^2} = a_1^+ \left(1 - \underbrace{a_1^+ a_1}_{\equiv} \right) a_1 = \underbrace{a_1^+ a_1}_{\underline{u}_\lambda} + 0$$

$\underline{u}_\lambda^2 = \underline{u}_\lambda$, zweiter Term $a_1^+ a_1^+ a_1 a_1$ ist Null,

weil $\underbrace{a_1^+ a_1^+ + a_1^+ a_1^+}_{\text{in der}} = 0$

$$a_1^+ a_1^+ = - a_1^+ a_1^+ \Rightarrow 0$$

$$a_1 \ a_1 = - a_1 \ a_1 \Rightarrow 0$$

$$\underline{u}_\lambda^2 |\underline{u}_\lambda\rangle = \underline{u}_\lambda |\underline{u}_\lambda\rangle$$

$$u_\lambda \underline{u}_\lambda |\underline{u}_\lambda\rangle = u_\lambda |\underline{u}_\lambda\rangle$$

$$u_\lambda u_\lambda |\underline{u}_\lambda\rangle = u_\lambda |\underline{u}_\lambda\rangle$$

$$\rightarrow \underline{u}_\lambda^2 = \underline{u}_\lambda \Rightarrow u_\lambda = 0, u_\lambda = 1$$

mgl. Lösung

Die einzige mgl. Besetzungszahl f. Fermionenzustände sind $u_\lambda = 0, 1$, spiegelt das Pauli-prinzip wider, ist also in Vertauschungsrelation bereits enthalten.

6) Die Eigenfunktionen zu $u_1 = 0, 1$, also $|0\rangle, |1\rangle$
 sind mit $a_1^+ |0\rangle = |1\rangle$ gegeben:

- für $u_1 = 0$ sei $|0\rangle$ der Eigenzustand

$$-\frac{u_1}{2} a_1^+ |0\rangle \stackrel{?}{=} a_1^+ a_1^- a_1^+ |0\rangle$$

$$= a_1^+ (1 - a_1^+ a_1^-) |0\rangle = \underline{a_1^+ |0\rangle} + 0$$

$$\rightarrow \underline{u_1 (a_1^+ |0\rangle)} = 1 (a_1^+ |0\rangle)$$

$$\text{Vergleiche } u_1 |1\rangle = 1 |1\rangle$$

$$\rightarrow a_1^+ |0\rangle = |1\rangle$$

Zusammenfassg. Formulieren

a) $u_1 = 0, 1$ (Pulsprinzp)

Es gilt nur 1 oder kein Teilchen in Mode 1

b) $|u_1\rangle \rightarrow |0\rangle, |1\rangle$

Es gilt der unbesetzte und der besetzte Zustand

c) Gesamtproblem d. Fermionen

$$\underline{H} |q\rangle = E |q\rangle, \quad H = \sum_{\lambda} \varepsilon_{\lambda} a_{\lambda}^+ a_{\lambda}$$

$$|q\rangle = \prod_{\lambda} |u_{\lambda}\rangle, \quad (\text{2. Niveau: } |u_1\rangle |u_2\rangle)$$

$$E = \sum_{\lambda} \varepsilon_{\lambda} u_{\lambda}$$

falls es sich um unabhängige Oszillatoren handelt

Bosonen: Minus quantisierbar bleibt beim harmonischen Oszillator verwendet

$$[a_{\lambda}, a_{\lambda'}^+]_- = \delta_{\lambda\lambda'}, [a_{\lambda}^{(+)}, a_{\lambda'}^{(+)}]_- = 0$$

Ergebnisse können direkt übernommen werden:

a) $u_{\lambda} = 0, 1, 2, 3, \dots$

Es gilt kein Beschränk. bei Besetzung bosonischer Zustände

b) $|u_{\lambda}\rangle \rightarrow |0\rangle, |u_{\lambda}\rangle = \frac{1}{\sqrt{u_{\lambda}!}} (a_{\lambda}^+)^{u_{\lambda}} |0\rangle$

c) Geraet problem wird analog Formule gelöst

4.2. Interpretation der Wahle - Teilden problematisch

- technisch: a^+, a leichter zu handhaben als die entsprechende Vektorielle Schrödigerwelle funktionen
 - $\{u_\lambda\}$ ist Zustand der den Besetzungsgrad der λ -te Feldmode mit u_λ - Teilchen beschreibt
 - Jedes Schrödiger teilchen kann als Besetzung / Auszung eines Feld mode beschrieben werden

Elektronen sind die Moden eines Fermi-Schrödiger feld

 - später: Photonen sind die Moden des elektromagnet. feld
 - Allgemeinstes Zustand mit N Teilchen

$$|\Psi_N\rangle = \sum_{\{u_\lambda\}} C_{\{u_\lambda\}} |\prod_{\lambda} |u_\lambda\rangle$$

↑ ↑ ↓

N-Teilchen Summe über alle Möglichkeiten
N Teilchen auf die verschiedenen

Gewichtet mit
dem weightf.
wira

Mode $|u_\lambda\rangle$ zu verteilen

Interpretation von $\underline{\hat{q}^+(r,t)}$, $\underline{\hat{q}(r,t)}$:

$$|\Psi_N\rangle = \sum_{\{u_\lambda\}} C(\{u_\lambda\}) \prod_\lambda (\hat{a}_\lambda^\dagger)^{n_\lambda} |0\rangle$$

\nearrow Fermionen

$\rightarrow 0,1$
Vakuum,
keine Teilchen in
Mode

$$\hat{a}_\lambda^\dagger = \int d^3r \underline{\hat{q}^+(r,t)} u_\lambda(r)$$

man sieht nach einsetzen, dass $\underline{\hat{q}^+(r,t)}$ auf dem Vakuum die Elektra bei $\omega r, t$ erzeugt \rightarrow Heisenberg erzeuger $\underline{\hat{q}^+}$

5) Wechselwirkende Quantenfelder I:

Die Kopplung zwischen Elektronen und

Molekül / Festkörper Schwingungen

betrachte 1 Molekül mit Kernkoordinaten $\{K\}$

und Elektronen Koordinaten $\{i\}$, Kapitel V

in Born - Oppenheimer Näherung:

$$1) \left(T_{el} + \cancel{V_{el-el}} + V_{el-k} \right) \varphi_e(i,k) = E_{el}^e(k) \varphi_e(i,k)$$

↑ ↑ ↑ ↑ ↑ ↑
 kinetisch Ein-elektronen - Elektronen im elektronisch Welle f. d.
 theorie Feld der Kerne Energie der Elektronen

Schrödinger gleich f. Elektronen bei festgehaltener Kerze

l berichtet Quantizalle, wen lösbar

$$2) \left(T_k + V_{k-k} + E_{el}^e(k) \right) \chi_e(k) = E^e(k) \chi_e(k)$$

↑ ↗ ↘
 kinetische Energie Kern-Kern Abstoßg. Beeinflussung des elektronischen Potentials

Schrödingergleichung f. Kerne im mittleren Elektronenpotential

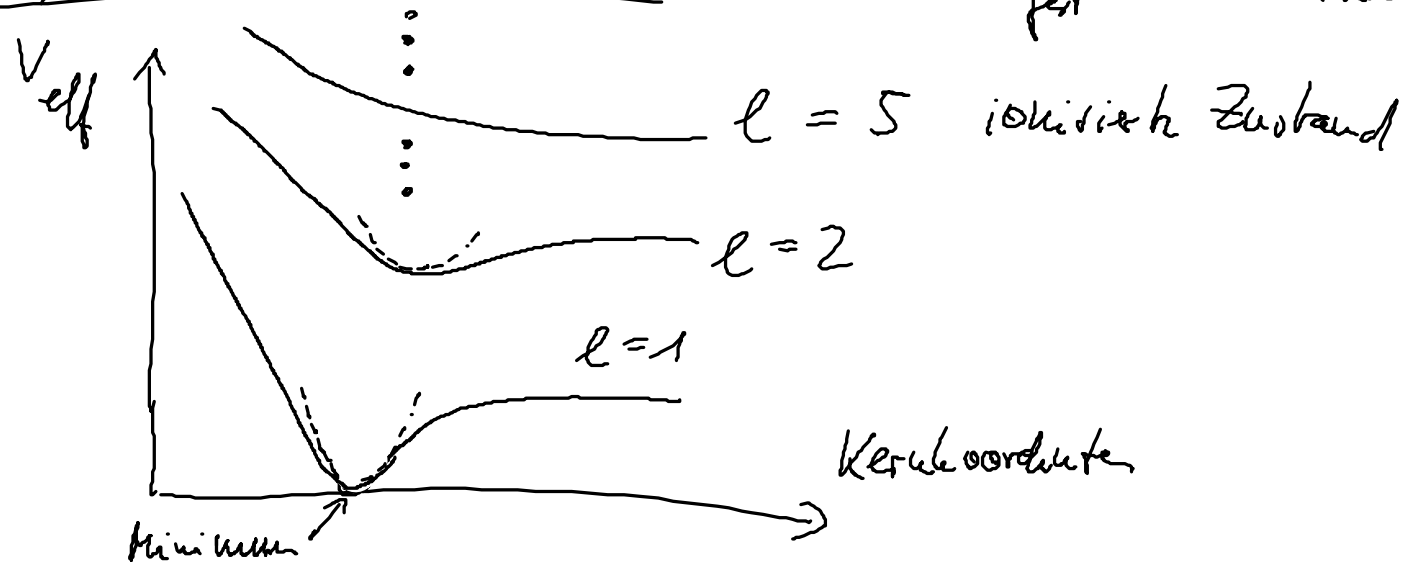
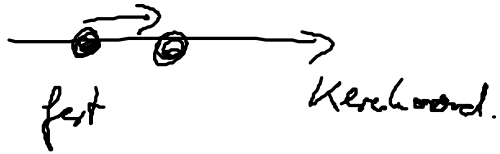
$\chi_e(k)$ bewegt sich in effektivem Potential

$$V_{\text{eff}}^e = V_{k-k} + E_{ee}^e(k)$$

$E_e(k)$ ist Gesamtenergie und liegt in V_{eff}

Wir können werden wir stabile Konfigurationen zu
erstellen :

a) Effektives Potentiel

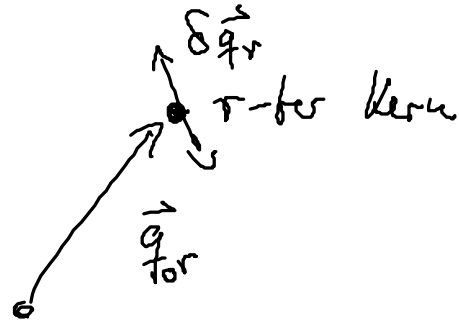


beschränke uns auf kleine Auslenkungen
und mache harmonische Näherung und
Normal mode analyse

Die N Kerne bilden dann ein kompliziertes,
Schwingungsfähiges System mit $3N - 6$ Freiheitsgraden
Sich Mechanik ("Normal Mode" Kapitel SS 2006)

$$\text{analoge Notation } \{ \mathbf{k} \} \quad \vec{q}_r = \vec{q}_{\text{or}} + \delta \vec{q}_r$$

Die Lagekoordinate \vec{q}_r des r -ten Kernes werden um



Ruhelage \vec{q}_{r0} und eine
kleine Auslenkung entstehen
 $\{\vec{q}_r\} \rightarrow q_i \quad i = 1 - 3N$

$$V_{eff}^e = V_{eff}^e(\text{Ruhelage} = q_{oi}) + \frac{1}{2!} \sum_{ij} \partial_{q_i} \partial_{q_j} V_{eff}^e / \delta q_i \delta q_j$$

1. Term Taylor = 0, weil Minimum

Trick der Normalmodanalyse ist nicht diagonal Form zu bestätigen:

$$H = T_K + V_{eff}(q) = \sum_{\alpha} \left(\frac{p_{\alpha}^2}{2m_{\alpha}} + \frac{\omega_{\alpha} m_{\alpha} q_{\alpha}^2}{2} \right) + V_{eff}$$

Ruhelage

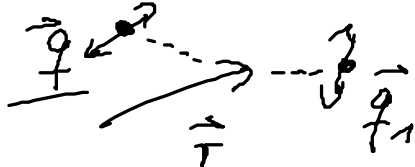
Es entstehen ungebopptk Oszillatoren mit
Impuls p_{α} und Lage q_{α}

$$\delta \vec{q}_m = \sum_{\alpha} q_{\alpha}^{(t)} \vec{g}_{\alpha m}, \quad \ddot{q}_{\alpha} + \omega_{\alpha}^2 q_{\alpha} = 0$$

$\vec{g}_{\alpha m}$ sind die Eigenvektoren der diagonalisierten

Hess - Matrix V_{eff}^A

b) Elektron - Kern - Wechselwirkung für kleine Auslenkungen



$$V_{\text{el-k}}(i, k) = \sum_m \frac{-Z e^2}{|\vec{r} - \vec{q}_m|}$$

Coulombs zw. Kern und Elektron

$$= V_{\text{el-k}}(\text{Position } q_{m0})$$

$$+ \sum_m \frac{\delta \vec{q}_m \cdot \vec{v}_\perp}{m} W_{\text{el-k}} / q_{m0} \stackrel{*}{=} *$$

durch γ_α ersetzen

c) Quantisierung im QFT - Formalismus

Gesamthamiltonian:

$$\frac{T_{el} + \underbrace{V_{el-k}(q_{mo})}_{\text{Ruhelage}} + V_{el-k}^{\delta q} + T_k + \frac{V_{k-k}(q_{mo})}{\delta q^2}}{+ V_{k-k}^{\delta q^2}} *$$

(Oszillatoren $\delta q_i, \delta q_j$)

$$\underline{H}_{\text{elektromagnetisch}} = \int d^3r \underline{\Psi}^+(r_i, t) \left(\frac{t^2}{2m} \Delta + V_{el-k}(q_{mo}) + V_{k-k}(q_{mo}) \right) \Psi(r_i, t)$$

$$\text{Moden} = \sum_e \left(E_{el}^e + V_{k-k}(q_{mo}) \right) a_e^+ a_e$$

$$\underline{H}_{\text{-Kern}} = \sum_{\alpha} \hbar \omega_{\alpha} b_{\alpha}^+ b_{\alpha}$$

$$\underline{H}_{el-k} = \int d^3r \underline{\Psi}^+(r_i, t) V_{el-k}^{\delta q}(q_{mo}) \Psi(r_i, t)$$

(*)

$$= \sum_{e, e' \alpha} a_{e'}^+ a_e^- \hbar g_{\alpha}^{ee'} (b_{\alpha}^+ b_{\alpha}^-)$$

$$\text{aus } \gamma_{\alpha} = \left(\frac{\hbar}{2m_{el}} \right)^{1/2} (b_{\alpha}^+ b_{\alpha}^-)$$

$$H = \sum_e \varepsilon_e a_e^\dagger a_e + \sum_\alpha \hbar \omega_\alpha b_\alpha^\dagger b_\alpha$$

elektronisches System Oszillatoren der Kernbewegg.

$$+ \sum_{e,\alpha} a_e^\dagger a_e (b_\alpha^\dagger + b_\alpha) t_g g_\alpha^{ee}$$

Koppplg. zwisch. Kern oszillation + Elektronen
 $(g_\alpha^{ee'} = \delta_{ee'} g_\alpha^{ee})$

Phonon: Schwingungsgraden der Kernelschwingungen