

---

## 9. ÜBUNG ZUR QUANTENMECHANIK

---

Abgabe der Hausübungen: 4. Juli vor der Vorlesung  
Besprechung der Präsenzübungen: 29. Juni

Die 2. Klausur findet am 14. Juli um 11.00 Uhr s.t. im großen Hörsaal, Philosophenweg 12 statt. Dauer: 120 Minuten. Als Hilfsmittel dürfen Sie ein selbstbeschriebenes Blatt (DIN A4) mitbringen.

### **P 33 Parität** (5 Punkte)

Der Paritätsoperator  $\mathbf{P}$  ist definiert als ein Operator, der in der Ortsdarstellung auf einen Zustand  $|\psi\rangle$  im Hilbertraum  $\mathcal{H}$  wirkt gemäß

$$\mathbf{P}\psi(\vec{x}) = \psi(-\vec{x}). \quad (1)$$

(a) Zeigen Sie die folgenden Eigenschaften des Paritätsoperators:

$$\mathbf{P}^2 = \mathbf{1} \quad (2)$$

$$\mathbf{P}^\dagger = \mathbf{P}. \quad (3)$$

Zeigen Sie, daß der Paritätsoperator unitär ist und die Eigenwerte  $\pm 1$  hat.

(b) Sei  $\mathbf{H} = -\frac{\hbar^2}{2m}\Delta + V(r)$ . Zeigen Sie, daß  $[\mathbf{P}, \mathbf{H}] = [\mathbf{P}, \vec{\mathbf{L}}] = 0$ , und schließen Sie, daß es simultane Eigenfunktionen von  $\mathbf{H}, \vec{\mathbf{L}}^2, \mathbf{L}_3$  und  $\mathbf{P}$  gibt. Zeigen Sie außerdem für  $\psi(\vec{x}) = f(r)Y_l^m(\vartheta, \varphi)$

$$\mathbf{P}\psi(\vec{x}) = (-1)^l\psi(\vec{x}). \quad (4)$$

*Hinweis:* Es gilt

$$Y_l^m(\vartheta, \varphi) = \frac{(-1)^l}{2^l l!} \sqrt{\frac{(2l+1)!}{4\pi}} \sin^l \vartheta e^{il\varphi}. \quad (5)$$

### **H 34 Parität und harmonischer Oszillator** (5 Punkte)

(a) Welche Parität haben die Eigenzustände des eindimensionalen harmonischen Oszillators? Stellen Sie einen Zusammenhang zwischen der Parität und der (Anti-)Symmetrie der Wellenfunktion her.

*Hinweis:* Betrachten Sie zunächst den Grundzustand. Für die angeregten Zustände ist es hilfreich zu zeigen, daß  $\mathbf{P}\mathbf{A}^\dagger + \mathbf{A}^\dagger\mathbf{P} = 0$ .

- (b) Geben Sie die Energieeigenwerte an für die eindimensionale Bewegung eines Teilchens der Masse  $m$  im Potential

$$V(x) = \begin{cases} \infty & \text{für } x \leq 0 \\ \frac{1}{2}m\omega^2 x^2 & \text{für } 0 < x. \end{cases} \quad (6)$$

*Hinweis:* Denken hilft hier mehr als Rechnen.

### H 35 Linearer Stark-Effekt (5 Punkte)

Wir wollen die Aufspaltung des angeregten Niveaus des Wasserstoffatoms mit der Hauptquantenzahl  $n = 2$  in einem konstanten elektrischen Feld untersuchen. Dabei soll der Spin des Elektrons vernachlässigt werden.

Das elektrische Feld sei in  $z$ -Richtung angeordnet,  $\vec{E} = (0, 0, E)$ . Das zugehörige elektrische Potential ist  $\phi(\vec{x}) = -x_3 E$  (warum?), und der Wechselwirkungsterm im Hamiltonoperator ist also

$$\mathbf{W} = e\phi(\vec{x}) = -ex_3 E \quad (7)$$

wobei  $e = -e_0 < 0$  die Ladung des Elektrons ist.

Der Einfluß des Feldes soll in Störungstheorie 1. Ordnung behandelt werden. Zur Hauptquantenzahl  $n = 2$  gibt es den 2s-Zustand ( $l = 0$ ) und die drei 2p-Zustände ( $l = 1$ ) gleicher Energie. Es liegt also 4-fache Entartung vor. Bestimmen Sie die Matrixelemente der Störung in diesem Entartungsraum. Diagonalisieren Sie diese Matrix, um die Aufspaltung der Niveaus zu erhalten und geben Sie die zugehörigen Eigenzustände an.

*Hinweis:* Zeigen Sie zunächst  $[\mathbf{L}_3, \mathbf{W}] = 0$  und bilden Sie die Matrixelemente dieser Gleichung. Folgern Sie, daß nur solche Matrixelemente von  $\mathbf{W}$ ,  $\langle \psi_{nlm} | \mathbf{W} \psi_{n'l'm'} \rangle$ , von Null verschieden sein können, in denen beide Zustände dieselbe magnetische Quantenzahl  $m$  haben. Schreiben Sie dann die Störung in Kugelkoordinaten und benutzen Sie die bekannten Wellenfunktionen  $\psi_{2lm}$ , um auch diese Matrixelemente der Störung explizit zu berechnen.

### H 36 Ritzsches Variationsverfahren (5 Punkte)

Die Anwendung der Störungstheorie setzt voraus, daß das vorliegende Problem einem Problem ähnlich ist, dessen exakte Lösung bekannt ist. In vielen praktischen Anwendungen ist dies aber nicht der Fall, so daß die Störungstheorie oft nicht angewandt werden kann. Das Ritzsche Variationsverfahren ist ein quantenmechanisches Nährungsverfahren, das auch in solchen Fällen hilft.

In seiner einfachsten Form wird das Ritzsche Variationsverfahren angewandt, um die Grundzustandsenergie eines gebundenen Zustands abzuschätzen. Es kann aber auch (mit etwas größerem technischen Aufwand) für angeregte Zustände verwendet werden.

Wir wollen ein quantenmechanisches Problem mit dem Hamiltonoperator  $\mathbf{H}$  betrachten. Dabei wollen wir (der Einfachheit halber) annehmen, daß  $\mathbf{H}$  ein diskretes

Spektrum besitzt,

$$\mathbf{H}|\phi_n\rangle = E_n|\phi_n\rangle \quad (n \in \mathbb{N}), \quad (8)$$

wobei die  $|\phi_n\rangle$  orthonormierten Eigenzustände seien.  $E_0$  sei die Energie des Grundzustands, die wir abschätzen wollen.

- (a) Sei  $|\psi\rangle$  ein beliebiger (nicht notwendig normierter) Zustand im Hilbertraum  $\mathcal{H}$ . Zeigen Sie

$$E[\psi] = \frac{\langle \psi | \mathbf{H} \psi \rangle}{\langle \psi | \psi \rangle} \geq E_0. \quad (9)$$

Wann ist die Gleichheit erfüllt?

*Hinweis:* Betrachten Sie  $\langle \psi | \mathbf{H} \psi \rangle$  und entwickeln Sie  $|\psi\rangle$  in das vollständige System  $\{|\phi_n\rangle\}$  von Eigenzuständen.

Beachten Sie, daß die exakten Eigenzustände und Eigenwerte von  $\mathbf{H}$  in dieser Gleichung nicht mehr auftreten. Es ist also für die Abschätzung nicht notwendig, diese explizit zu kennen.

Auf diese Weise erhält man für jeden beliebig gewählten Zustand  $|\psi\rangle$  eine obere Grenze für die exakte Grundzustandsenergie. Meistens arbeitet man im Ortsraum, und bezeichnet dann  $\psi(\vec{x})$  als Testfunktion. Die Abschätzung wird natürlich von der Wahl der Testfunktion abhängen und um so besser sein, je ähnlicher die Testfunktion der exakten Wellenfunktion des Grundzustands ist. Um eine optimale Abschätzung zu erhalten, wählt man im allgemeinen eine Schar von Zuständen, indem man Testfunktionen mit einem oder mehreren Parametern verwendet. Man variiert dann diese Parameter, um die linke Seite der Ungleichung (9) zu minimieren und so eine optimale Abschätzung für  $E_0$  zu erhalten. (Daher stammt auch der Name des Verfahrens.) Um ein Gefühl für die Qualität des Verfahrens zu bekommen, wollen wir es nun zunächst auf Probleme anwenden, deren exakte Lösung uns bekannt ist. In der Praxis wird man es natürlich gerade dort anwenden, wo dies nicht der Fall ist, z. B. beim Heliumatom.

- (b) Wir betrachten das Kastenpotential ( $a \in \mathbb{R}_+$ )

$$V(x) = \begin{cases} 0 & \text{für } |x| < a \\ \infty & \text{für } a \leq |x|. \end{cases} \quad (10)$$

Geben Sie die exakte Grundzustandsenergie und die zugehörige Wellenfunktion an. Berechnen Sie  $E[\psi]$  für die Testfunktion

$$\psi(x) = a^2 - x^2 \quad (11)$$

und zeigen Sie, daß dieser einfache Ansatz ein Ergebnis liefert, das nur um 1.3% vom exakten Wert abweicht. Welche wichtigen Eigenschaften hat diese Testfunktion mit der exakten Wellenfunktion gemeinsam?

(c) (optional) (+3 Punkte)

Um die Abschätzung aus (b) noch zu optimieren, betrachten wir jetzt eine Schar von Funktionen mit einem reellen Parameter  $\lambda \in \mathbb{R}$ ,

$$\psi(x) = |a|^\lambda - |x|^\lambda . \quad (12)$$

Finden Sie eine optimale Abschätzung, indem Sie  $E[\psi]$  durch Variation von  $\lambda$  minimieren. Wie stark weicht dieses Minimum vom exakten Wert ab?

(d) Sei nun  $\mathbf{H}$  der Hamiltonoperator des Wasserstoffatoms, d. h. der Hamiltonoperator für die Bewegung eines Elektrons der Ladung  $-e_0$  und der Masse  $m$  im Coulombpotential einer Kernladung  $Ze_0$ . Als Testfunktion wählen wir die (normierte) Grundzustandswellenfunktion eines dreidimensionalen harmonischen Oszillators mit dem Potential  $\frac{1}{2}m\omega^2 r^2$ ,

$$\psi_0(\vec{x}) = \left(\frac{m\omega}{\pi\hbar}\right)^{\frac{3}{4}} \exp\left(-\frac{m\omega}{2\hbar}r^2\right) . \quad (13)$$

Finden Sie damit eine optimale Abschätzung für den Grundzustand des Wasserstoffatoms, indem Sie  $\omega$  variieren. Vergleichen Sie das Resultat mit der exakten Grundzustandsenergie.

*Hinweis:* Es gilt

$$\langle \psi_0 | \mathbf{H} \psi_0 \rangle = \frac{3}{4}\hbar\omega - \frac{2Ze_0^2}{\hbar} \left(\frac{m\hbar\omega}{\pi}\right)^{\frac{1}{2}} . \quad (14)$$

(e) (optional) (+3 Punkte)

Beweisen Sie Gl. (14) aus Teil (d).

Weitere Informationen unter:

<http://www.thphys.uni-heidelberg.de/~ewerz/qmueb01.html>

<http://www.thphys.uni-heidelberg.de/~dosch/qm01.html>