

**сообщения
объединенного
института
ядерных
исследований
дубна**

P2-86-571

**С.И.Виницкий, Г.С.Погосян*, А.Н.Сисакян,
В.М.Тер-Антонян***

**РАЗДЕЛЕНИЕ ПЕРЕМЕННЫХ
В УРАВНЕНИИ ХИЛЛЕРААСА**

* Ереванский государственный университет

1986

1. В настоящей работе получено уравнение Хиллерааса для пространства произвольной размерности, исследован одномерный случай и проведен анализ разделения переменных в двухмерном уравнении Хиллерааса в полярной и двух биполярных системах координат.

2. Метод получения уравнения Хиллерааса из уравнения Шредингера для атома водорода легко обобщается на случай пространства произвольной размерности. Функция $\Phi(\vec{p})$, удовлетворяющая уравнению Хиллерааса, выражается через волновую функцию ψ -мерного атома водорода $\Psi(\vec{p})$ в импульсном представлении с помощью соотношения

$$\Psi(\vec{p}) = (p^2 - 2\mu E)^{\frac{d-1}{2}} \Phi(\vec{p}), \quad (1)$$

где μ — масса, E — энергия. Из теоремы нормала следует, что нормированные на единицу волновые функции $\Psi(\vec{p})$ соответствуют функции $\Phi(p)$, удовлетворяющие условию нормировки

$$\int \Phi^*(\vec{p}) \Phi(\vec{p}) \frac{d\vec{p}}{(p^2 - 2\mu E)^2} = 2(-2\mu E)^{\frac{d-1}{2}}, \quad E < 0. \quad (2)$$

Уравнение Хиллерааса имеет следующий вид:

$$(p^2 - 2\mu E)^{\frac{d-1}{2}} \Delta \Phi(\vec{p}) - 2(d-2)(p^2 - 2\mu E) \vec{p} \vec{\nabla} \Phi(\vec{p}) + [(d-1)^2 2\mu E + 4\gamma^2] \Phi(\vec{p}), \quad (3)$$

где параметр $\gamma = \frac{\mu e^2 Z}{\hbar}$, а Z — заряд, определяющий интенсивность кулоновского взаимодействия. При $d=1$ и $d=2$ в уравнении (3) некоторые члены исчезают. В этом смысле пространства размерности $d=1$ и $d=2$ являются выделенными. Ниже исследованы именно эти случаи.

3. Одномерный атом водорода ($d=1$) был изучен в координатном представлении в работе /3/, а с позиций фокуского подхода /4/ — в работе /5/.

В области дискретного спектра ($p_0^2 = -2\mu E > 0$) уравнение Хиллерааса, как это следует из (3), имеет вид

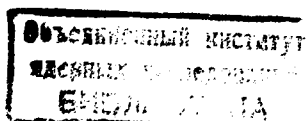
$$(p^2 + p_0^2)^{\frac{1}{2}} \frac{d^2 \Phi}{dp^2} + 2(p^2 + p_0^2)p \frac{d\Phi}{dp} + 4\gamma^2 \Phi = 0. \quad (4)$$

Замена переменной

$$p = p_0 \operatorname{tg} \frac{\alpha}{2} \quad (-\pi/2 \leq \alpha \leq \pi)$$

значительно упрощает вид уравнения (4):

$$\frac{d^2 \Phi}{dp^2} + \frac{\gamma^2}{p_0^2} \Phi = 0.$$



После этого спектр энергий

$$E_n = -\frac{1}{2\mu} \frac{\gamma^2}{n^2}, \quad n = 0, 1, \dots \quad (5)$$

и нормированные волновые функции вычисляются элементарно

$$\Psi_n^{(\pm)}(\vec{p}) = \frac{1 + \cos \alpha}{\sqrt{2p_0}} \begin{pmatrix} \cos nx \\ \sin nx \end{pmatrix}, \quad n > 0. \quad (6)$$

Здесь $n = 0, 1, 2, \dots$ и $n = 1, 2, \dots$ для $\Psi^{(+)}$ и $\Psi^{(-)}$ соответственно. Из (5) и (6) сразу следуют два характерных свойства одномерного атома водорода /3/:

а) энергетический спектр двухкратно вырожден;

б) отсутствует основное состояние (падение на центр).

В работе /3/ было показано, что при $n \neq 0$ волновые функции $\Psi_n^{(\pm)}(x)$ координатного представления выражаются через полиномы Лаггера

$$\Psi_n^{(\pm)}(x) = \left\{ \begin{array}{l} |x| \\ x \end{array} \right\} \sqrt{\frac{2}{n^2 n!}} e^{-|x|/n} L_n^1(2p_0|x|), \quad (7)$$

а при $n = 0$ справедливо соотношение

$$|\Psi_0^{(+)}(x)|^2 = \delta(x). \quad (8)$$

Восстановим эти результаты из найденного нами решения (6). Используя преобразование Фурье

$$\Psi_n^{(\pm)}(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} e^{ipx} \Psi_n^{(\pm)}(p) dp$$

и равенства

$$1 + \cos \alpha = \frac{2p_0^2}{p^2 + p_0^2},$$

$$e^{inx} = (-1)^n \left(\frac{p - ip_0}{p + ip_0} \right)^n,$$

имеем

$$\Psi_n^{(\pm)}(x) = \frac{(-1)^n}{\sqrt{2\pi}} p_0^{3/2} \left[J_n(x) \pm J_n(-x) \right],$$

где

$$J_n(x) = \int_{-\infty}^{\infty} e^{ipx} \frac{(p - ip_0)^{n-1}}{(p + ip_0)^{n+1}} dp.$$

Последний интеграл вычисляется с помощью теоремы о вычетах и имеет

вид

$$A_n(x) = -2\pi \Theta(-x)|x| e^{-p_0|x|} F(1-n; 2; 2p_0|x|).$$

Таким образом, учитывая соотношение

$$F(1-n; 2; 2p_0|x|) = -\frac{1}{n \cdot (n)!} L_n^{(1)}(2p_0|x|),$$

приходим к результату (7).

Перейдем теперь к выводу соотношения (8). Фурье-образ функции $\Psi_o^{(+)}(p)$ получается с помощью теоремы о производных

$$\Psi_o^{(+)}(x) = \sqrt{p_0} e^{-p_0|x|},$$

а требуемый результат воспроизводится после применения формулы

$$\delta(x) = \lim_{\alpha \rightarrow 0} \frac{e^{-\alpha|x|/\alpha}}{\alpha}.$$

4. Рассмотрим двухмерное уравнение Хиллерааса (дискретный спектр)

$$(p^2 + p_0^2)^2 \Delta \Phi(\vec{p}) + (p_0^2 - 4\gamma^2) \Phi(\vec{p}) = 0. \quad (9)$$

В полярных координатах

$$p_x = p \cos \varphi, \quad p_y = p \sin \varphi, \quad 0 \leq \varphi \leq 2\pi$$

переменные в (9) разделяются, и после замены

$$p = p_0 \operatorname{tg} \frac{\theta}{2}, \quad (0 \leq \theta \leq \pi)$$

легко показать, что решение, удовлетворяющее условию нормировки (2), имеет вид

$$\Psi_{nm}(\vec{p}) = p_0^2 \left(\frac{\theta}{p^2 + p_0^2} \right)^2 Y_{nm}(\theta, \varphi). \quad (10)$$

Спектр энергий определяется выражением

$$E_n = -\frac{2\gamma e^2 z}{\pi^2} \frac{1}{(2n+1)^2}, \quad n=0,1,2,\dots \quad (10a)$$

а целые числа m находятся в интервале $|m| < n$.

В биполярных координатах двух типов:

$$P_x = \frac{\Re \sin u'}{\sin u' + \sin \varphi'}, \quad P_y = \frac{\Re \cos u'}{\sin u' + \sin \varphi'},$$

$$P_x = \frac{\Re \sin u''}{\sin u'' + \cos \varphi''}, \quad P_y = \frac{\Re \sin u''}{\sin u'' + \cos \varphi''}$$

($u', u'' \in (-\infty, \infty)$; $\varphi', \varphi'' \in [0, 2\pi)$) переменные в уравнении (9) разделяются, если $\Re = P_0$. Пользуясь заменами

$$\operatorname{th} u' = \cos \theta', \quad \operatorname{th} u'' = \cos \theta'',$$

и учитывая условие нормировки (3), можно показать, что биполярные базисы, соответствующие уровням энергии (10а), имеют вид:

$$\Psi_{nm'}'(\vec{p}) = P_0^2 \left(\frac{2}{p^2 + p_0^2} \right)^{3/2} Y_{nm'}(\theta', \varphi'), \quad (II)$$

$$\Psi_{nm''}''(\vec{p}) = P_0^2 \left(\frac{2}{p^2 + p_0^2} \right)^{3/2} Y_{nm''}(\theta'', \varphi''), \quad (II)$$

где $|m'| \leq n$, $|m''| \leq n$.

Отобразим плоскость (P_x, P_y) на сферу единичного радиуса $/4/$:

$$\xi_x = \frac{2P_0 P_x}{p^2 + p_0^2}, \quad \xi_y = \frac{2P_0 P_y}{p^2 + p_0^2}, \quad \xi_z = \frac{p_0^2 - p^2}{p_0^2 + p^2}. \quad (III)$$

Очевидно, $\xi_x^2 + \xi_y^2 + \xi_z^2 = 1$. Из (III) следует, что

$$\begin{aligned} \xi_x &= \sin \theta \cos \varphi = \cos \theta' = \sin \theta'' \sin \varphi'', \\ \xi_y &= \sin \theta \sin \varphi = \sin \theta' \cos \varphi' = \cos \theta'', \\ \xi_z &= \cos \theta = \sin \theta' \sin \varphi' = \sin \theta'' \cos \varphi'' \end{aligned} \quad (IV)$$

и поэтому (θ, φ) , (θ', φ') и (θ'', φ'') имеют смысл сферических углов, относящихся к трем различным выборам направления полярной оси: перпендикулярно плоскости (P_x, P_y) , вдоль оси P_x и вдоль оси P_y соответственно.

Пусть (θ', φ') и (θ, φ) описывают положение точки на сфере в двух системах координат, а (α, β, γ) – углы Эйлера, характеризующие последовательность вращений, переводящих нештрихованную систему координат в штрихованную. Пользуясь формулами $/6/$:

$$\cos \theta' = \cos \theta \cos \beta + \sin \theta \sin \beta \cos(\varphi - \alpha)$$

$$\operatorname{ctg}(\varphi' - \gamma) = \operatorname{ctg}(\varphi - \alpha) \cos \beta - \frac{\operatorname{ctg} \theta \sin \beta}{\sin(\varphi - \alpha)},$$

легко показать, что базисы (I0), (II) и (I2) связаны между собой следующим образом:

$$\Psi'_{nm}(\vec{p}) = \sum_m Q_{mm}^n(-\frac{\pi}{2}, -\frac{\pi}{2}, 0) \Psi_{nm}(\vec{p}),$$

$$\Psi''_{nm}(\vec{p}) = \sum_m Q_{mm}^n(0, \frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2}) \Psi_{nm}(\vec{p}),$$

$$\Psi''_{nm'}(\vec{p}) = \sum_{m'} Q_{m'm'}^n(-\frac{\pi}{2}, -\frac{\pi}{2}, 0) \Psi'_{nm'}(\vec{p}).$$

Выше было отмечено, что разделение переменных в биполярных координатах возможно при условии $\mathcal{B} = \mathbf{P}_0$. Поскольку \mathbf{P}_0 квантовало, то разным уровням энергии соответствуют различные биполярные координаты.

Мы благодарны Л.С. Давтяну, И.В. Комарову, Л.Г. Мардояну и Л.И. Нокомареву за интересные обсуждения.

Литература:

1. Hylleraas E. Z. Phys. 74, 216, 1932.
2. Englefield M.J. "Group Theory and the Coulomb Problem". Wiley-Interscience, New-York, Sydney, Toronto, 1972.
3. Loudon R. "One-Dimensional Hydrogen Atom". Amer. J. Phys. 27, N 9, 649-655, 1955.
4. Fock V.A. Z. Phys. 98, 145, 1935.
5. Давтян Л.С., Погосян Г.С., Сисакян А.Н., Тер-Антонян В.М. Препринт ОИЯИ Р2-86-393, Дубна, 1986.
6. Варшалович Д.А., Москалев А.Н., Херсонский В.К. Квантовая теория углового момента."Наука"; Л., 1975.

Рукопись поступила в издательский отдел
21 августа 1986 года.

Виницкий С.И. и др.

P2-86-571

Разделение переменных в уравнении Хиллерааса

Найдено уравнение Хиллерааса для атома водорода в импульсном пространстве произвольной размерности. Получены решения дискретного спектра одномерного и двухмерного уравнений Хиллерааса. Показано, что коэффициенты, реализующие разложения полярного и двух биполярных базисов двухмерного атома водорода, выражаются через D-функции Вигнера от углов $\pi/2$.

Работа выполнена в Лаборатории теоретической физики ОИЯИ.

Сообщение Объединенного института ядерных исследований. Дубна 1986

Перевод Т.Ю.Думбрайс

Vinitsky S.I. et al.

P2-86-571

Separation of Variables in the Hylleraas Equation

The Hylleraas equation is found for a hydrogen atom in an arbitrary-dimensional momentum space. Solutions are obtained for the discrete spectrum of the one- and two-dimensional Hylleraas equation. It is shown that the coefficients realizing expansions of polar and bipolar bases of a two-dimensional hydrogen atom are expressed in terms of the Wigner D-functions of angles $\pi/2$.

The investigation has been performed at the Laboratory of Theoretical Physics, JINR.

Communication of the Joint Institute for Nuclear Research. Dubna 1986

8 коп.

Редактор Б.Б.Колесова. Макет Н.А.Киселевой.

Подписано в печать 26.08.86.

Формат 60x90/16. Офсетная печать. Уч.-изд.листов 0,5.
Тираж 490. Заказ 38092.

Издательский отдел Объединенного института ядерных исследований.
Дубна Московской области.