## Mathematische Methoden für Physiker



W. Cassing, H. van Hees

23. August 2024

# Inhaltsverzeichnis

| Inhaltsverzeichnis |                  |  |  |    |  |  |
|--------------------|------------------|--|--|----|--|--|
| 1                  | 1 Vektoranalysis |  |  |    |  |  |
|                    | 1.1              | Vektoren und lineare Abbildungen in zwei Dimensionen |  | 7  |  |  |
|                    |                  | 1.1.1  | Vektoralgebra in zwei Dimensionen                        | 7  |  |  |
|                    |                  | 1.1.2  | Lineare Abbildungen                                      | 9  |  |  |
|                    |                  | 1.1.3  | Lineare Gleichungssysteme                                | 10 |  |  |
|                    |                  | 1.1.4  | Spezielle lineare Abbildungen                            | 13 |  |  |
|                    |                  | 1.1.5  | Eigenwerte und Eigenvektoren in zwei Dimensionen         | 14 |  |  |
|                    | 1.2              | Vektor   | ren und lineare Abbildungen in drei Dimensionen          | 16 |  |  |
|                    |                  | 1.2.1  | Vektoralgebra in drei Dimensionen                        | 16 |  |  |
|                    |                  | 1.2.2  | Lineare Abbildungen auf dem dreidimensionalen Vektorraum | 18 |  |  |
|                    |                  | 1.2.3  | Spezielle lineare Abbildungen, Drehungen                 | 20 |  |  |
|                    |                  | 1.2.4  | Eigenwerte und Eigenvektoren in drei Dimensionen         | 21 |  |  |
|                    | 1.3              | Differ   | entiation in mehreren Veränderlichen                     | 23 |  |  |
|                    |                  | 1.3.1  | Partielle Ableitungen                                    | 23 |  |  |
|                    |                  | 1.3.2  | Vektoroperatoren (für $n = 3$ )                          | 24 |  |  |
|                    |                  | 1.3.3  | Taylorsche Formel und Taylorsche Reihe                   | 25 |  |  |
|                    |                  | 1.3.4  | Der kartesische Ricci-Kalkül                             | 27 |  |  |
|                    |                  | 1.3.5  | Die Heisenbergalgebra in der Quantentheorie              | 30 |  |  |
|                    |                  | 1.3.6  | Fehlerrechnung   | 33 |  |  |
|                    | 1.4              | Koord  | inatentransformationen                                   | 34 |  |  |
|                    |                  | 1.4.1  | Zylinderkoordinaten                                      | 34 |  |  |
|                    |                  | 1.4.2  | Kugelkoordinaten   | 36 |  |  |
|                    | 1.5              | Eleme  | ntare Differentialgeometrie                              | 37 |  |  |
|                    |                  | 1.5.1  | Ebene Kurven   | 37 |  |  |
|                    |                  | 1.5.2  | Raumkurven   | 40 |  |  |
|                    | 1.6              | Integra  | ation im $\mathbb{R}^3$                                  | 43 |  |  |
|                    |                  | 1.6.1  | Volumenintegrale   | 43 |  |  |
|                    |                  | 1.6.2  | Oberflächenintegrale                                     | 47 |  |  |
|                    |                  | 1.6.3  | Fluß eines Vektorfeldes durch eine Oberfläche            | 48 |  |  |
|                    |                  | 1.6.4  | Integralsatz von Gauß                                    | 50 |  |  |
|                    |                  | 1.6.5  | Linienintegrale  | 52 |  |  |
|                    |                  | 1.6.6  | Der Satz von Stokes                                      | 54 |  |  |

### Inhaltsverzeichnis

|   |      | 1.6.7                                  | Die Differentialoperatoren in krummlinigen Orthonormalsystemen                   | 56  |  |  |  |  |  |
|---|------|--|--|-----|--|--|--|--|--|
|   | 1.7  | Das Le                                 | emma von Poincaré  | 62  |  |  |  |  |  |
|   |      | 1.7.1                                  | Potentialfelder  | 62  |  |  |  |  |  |
|   |      | 1.7.2                                  | Solenoidalfelder   | 65  |  |  |  |  |  |
|   | 1.8  | Der H                                  | elmholtzsche Zerlegungssatz  | 69  |  |  |  |  |  |
|   |      | 1.8.1                                  | Bestimmung des Potentialfeldanteils; die Greenschen Formeln                      | 70  |  |  |  |  |  |
|   |      | 1.8.2                                  | Bestimmung des Solenoidalfeldanteils   | 72  |  |  |  |  |  |
|   |      | 1.8.3                                  | Beispiele  | 73  |  |  |  |  |  |
| 2 | Fou  | ourier-Reihen und Fourier-Integrale 82 |  |     |  |  |  |  |  |
|   | 2.1  | Fourie                                 | r-Reihen periodischer Funktionen   | 83  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.1.1                                  | Grundlagen und Beispiele   | 83  |  |  |  |  |  |
|   | 2.2  | Konve                                  | rgenz der Fourierreihen  | 86  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.2.1                                  | Der Hilbertsche Funktionenraum L <sup>2</sup>                                    | 86  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.2.2                                  | Fourierreihen im L <sup>2</sup>  | 88  |  |  |  |  |  |
|   | 2.3  | Anwei                                  | ndungen der Fourierreihen  | 91  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.3.1                                  | Schwingungen einer Saite   | 91  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.3.2                                  | Schwingungen einer rechteckigen Membran  | 95  |  |  |  |  |  |
|   | 2.4  | Fourie                                 | r-Integrale  | 98  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.4.1                                  | Grundlagen und Beispiele   | 98  |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.4.2                                  | Beweis der Fourierschen Umkehrformel   | 102 |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.4.3                                  | Der Faltungssatz   | 103 |  |  |  |  |  |
|   | 2.5  | Die D                                  | iracsche $\delta$ -Distribution  | 104 |  |  |  |  |  |
|   | 2.6  | Anwei                                  | ndungen der Fouriertransformation und $\delta$ -Distribution $\ldots$ $\ldots$   | 107 |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.6.1                                  | Gewöhnliche Differentialgleichungen  | 107 |  |  |  |  |  |
|   |      | 2.6.2                                  | Partielle Differentialgleichungen  | 112 |  |  |  |  |  |
| 3 | Vera | llgeme                                 | inerte Fourierentwicklungen  | 115 |  |  |  |  |  |
|   | 3.1  | Das Sc                                 | hmidtsche Orthonormalisierungsverfahren  | 115 |  |  |  |  |  |
|   | 3.2  | Legend                                 | dre-Polynome   | 117 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.2.1                                  | Berechnung der Legendrepolynome  | 117 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.2.2                                  | Die erzeugende Funktion  | 119 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.2.3                                  | Kugelflächenfunktionen   | 124 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.2.4                                  | Das Additionstheorem der Kugelflächenfunktionen                                  | 131 |  |  |  |  |  |
|   | 3.3  | Vektor                                 | rielle Kugelflächenfunktionen  | 135 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.3.1                                  | Definition und Eigenschaften der Vektorkugelfunktionen                           | 135 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.3.2                                  | Debye-Potentiale und die Vollständigkeit der vektoriellen Kugelflächenfunktionen | 139 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.3.3                                  | Zur Eindeutigkeit der Debye-Potentiale   | 144 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.3.4                                  | Anwendungsbeispiel: Magnetostatische Multipolentwicklung                         | 144 |  |  |  |  |  |
|   | 3.4  | Sphäri                                 | sche Besselfunktionen  | 149 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.4.1                                  | Kugelwellen  | 150 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.4.2                                  | Die Greenschen Funktionen der Helmholtzgleichung                                 | 152 |  |  |  |  |  |
|   |      | 3.4.3                                  | Die Entwicklung ebener Wellen nach Kugelwellen                                   | 154 |  |  |  |  |  |

|   |      | 3.4.4                               | Die Multipolentwicklung für dynamische elektromagnetische Felder   | 155 |  |  |
|---|------|-------------------------------------|--|-----|--|--|
|   | 3.5  | Zylind                              | lerfunktionen  | 160 |  |  |
|   |      | 3.5.1                               | Zylinderwellen   | 160 |  |  |
|   |      | 3.5.2                               | Bessel- und Neumann-Funktionen                                     | 161 |  |  |
|   |      | 3.5.3                               | Integraldarstellungen der Zylinderfunktionen                       | 163 |  |  |
|   |      | 3.5.4                               | Asymptotisches Verhalten der Zylinderfunktionen                    | 165 |  |  |
|   |      | 3.5.5                               | Entwicklung ebener Wellen nach Zylinderwellen                      | 165 |  |  |
|   |      | 3.5.6                               | Fourier-Besseltransformationen                                     | 167 |  |  |
|   |      | 3.5.7                               | Die Greensche Funktion der ebenen Helmholtz-Gleichung              | 168 |  |  |
|   |      | 3.5.8                               | Das Koaxialkabel als Wellenleiter                                  | 171 |  |  |
|   | 3.6  | Modif                               | izierte Bessel-Funktionen  | 177 |  |  |
|   |      | 3.6.1                               | Definition und Eigenschaften der modifizierten Bessel-Funktionen   | 177 |  |  |
|   |      | 3.6.2                               | Die kanonische Zustandssumme eines relativistischen idealen Gases  | 178 |  |  |
|   | 3.7  | Hermite-Polynome                    |  |     |  |  |
|   |      | 3.7.1                               | Berechnung der Hermite-Polynome                                    | 179 |  |  |
|   |      | 3.7.2                               | Anwendung: Die Energieeigenfunktionen des harmonischen Oszillators | 183 |  |  |
|   | 3.8  | Lague                               | rre-Polynome   | 184 |  |  |
|   |      | 3.8.1                               | Definition und Eigenschaften der Laguerre-Polynome                 | 184 |  |  |
|   |      | 3.8.2                               | Die assoziierten Laguerre-Polynome                                 | 187 |  |  |
|   |      | 3.8.3                               | Die gebundenen Zustände des Coulombpotentials                      | 189 |  |  |
|   |      |                                     |  |     |  |  |
| 4 | Einf | Einführung in die Funktionentheorie |  |     |  |  |
|   | 4.1  | Ableit                              | ungen komplexer Funktionen   | 195 |  |  |
|   |      | 4.1.1                               | Ableitungen der elementaren Funktionen                             | 196 |  |  |
|   | 4.2  | Integra                             | ation komplexer Funktionen   | 199 |  |  |
|   |      | 4.2.1                               | Der Cauchysche Integralsatz  | 199 |  |  |
|   |      | 4.2.2                               | Der Hauptsatz der Integralrechnung                                 | 202 |  |  |
|   |      | 4.2.3                               | Die Logarithmusfunktion  | 203 |  |  |
|   |      | 4.2.4                               | Die Cauchysche Integralformel                                      | 204 |  |  |
|   | 4.3  | Funkt                               | ionen mit isolierten Singularitäten                                | 206 |  |  |
|   |      | 4.3.1                               | Einteilung der Singularitäten                                      | 206 |  |  |
|   |      | 4.3.2                               | Laurent-Reihen   | 207 |  |  |
|   | 4.4  | Der R                               | esiduensatz  | 209 |  |  |
|   |      | 4.4.1                               | Berechnung von Integralen  | 210 |  |  |
|   |      | 4.4.2                               | Summation unendlicher Reihen                                       | 213 |  |  |
|   | 4.5  | Funkt                               | ionen mit nichtisolierten Singularitäten                           | 214 |  |  |
|   |      | 4.5.1                               | Mehrdeutige Funktionen   | 214 |  |  |
|   |      | 4.5.2                               | Integration von Funktionen mit Verzweigungspunkten                 | 216 |  |  |
|   | 4.6  | Die Γ-                              | Funktion   | 217 |  |  |
|   | 4.7  | Die Ri                              | iemannsche $\zeta$ -Funktion                                       | 224 |  |  |
|   | 4.8  | Asym                                | ptotische Entwicklungen und Sattelpunktsnäherung                   | 225 |  |  |
|   |      | 4.8.1                               | Beispiel: Die Stirlingsche Formel                                  | 228 |  |  |

## Literaturverzeichnis

231

Kapitel 1

## Vektoranalysis

## 1.1 Vektoren und lineare Abbildungen in zwei Dimensionen

Wir betrachten im folgenden Vektoren in der Euklidischen Ebene und setzen dabei die elementare Euklidische Geometrie als bekannt voraus. Daraus ergibt sich zwanglos der für die gesamte Physik wichtige Vektor-Kalkül der analytischen Geometrie.

#### 1.1.1 Vektoralgebra in zwei Dimensionen

In einem kartesischen Koordinatensystem (mit von einem willkürlich vorgegebenen Punkt, dem Koordinatenursprung, ausgehenden senkrecht aufeinander stehenden Achsen) ist ein Raumpunkt A durch einen Vektor  $\vec{a}$  charakterisiert, der durch zwei Zahlen  $\vec{a} = (a_x, a_y)$  dargestellt werden kann. Anschaulich ist  $\vec{a}$  ein Pfeil mit Fußpunkt im Koordinatenursprung und Spitze bei A.

Addition von Vektoren: Das Ergebnis der Addition zweier Vektoren ist wieder ein Vektor:

$$\vec{a} + \vec{b} = \vec{c} = \begin{pmatrix} a_x + b_x \\ a_y + b_y \end{pmatrix}.$$
 (1.1.1)

Geometrisch ergibt sich  $\vec{c}$  durch Parallelverschiebung von  $\vec{b}$ , so daß sein Fußpunkt in den Endpunkt von  $\vec{a}$  fällt. Der Endpunkt des so verschobenen Vektors ist dann der Endpunkt von  $\vec{c}$ :



Multiplikation von Vektoren und Zahlen: Ergebnis ist wieder ein Vektor (Stauchung bzw. Streckung von

Vektoren):

$$\alpha \vec{a} = \vec{d} = \begin{pmatrix} \alpha a_x \\ \alpha a_y \end{pmatrix}.$$
 (1.1.2)

Skalarprodukt (inneres Produkt) von Vektoren: Das Ergebnis ist eine definitionsgemäß die Zahl

$$\vec{a} \cdot \vec{b} = a_x b_x + a_y b_y. \tag{1.1.3}$$

Man bezeichnet  $|\vec{a}| := \sqrt{\vec{a}^2} = \sqrt{\vec{a} \cdot \vec{a}}$  als **Betrag** oder **Länge** des Vektors  $\vec{a}$ . Es ist aufgrund des **Satzes des Pythagoras** klar, daß dieser Längenbegriff dem in der Euklidischen Geometrie üblichen Längenbegriff entspricht. Es ist auch unmittelbar klar, daß das Skalarprodukt die folgenden Rechenregeln erfüllt:

$$\vec{a} \cdot \vec{b} = \vec{b} \cdot \vec{a},\tag{1.1.4}$$

$$(\alpha \vec{a}) \cdot \vec{b} = \alpha (\vec{a} \cdot \vec{b}), \tag{1.1.5}$$

$$\vec{a} \cdot (\vec{b} + \vec{c}) = \vec{a} \cdot \vec{b} + \vec{a} \cdot \vec{c}. \tag{1.1.6}$$

Aus der Definition folgt für die aufeinander senkrecht stehenden Einheitsvektoren

$$\vec{e}_x = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}, \quad \vec{e}_y = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$
 (1.1.7)

sofort

$$\vec{e}_x \cdot \vec{e}_x = \vec{e}_y \cdot \vec{e}_y = 1, \quad \vec{e}_x \cdot \vec{e}_y = 0.$$
 (1.1.8)

Der Wert des Skalarprodukts von zwei Vektoren ist gegeben durch

$$\vec{a} \cdot \vec{b} = |\vec{a}| |\vec{b}| \cos \phi \,. \tag{1.1.9}$$

Dabei ist  $\phi$  der Winkel zwischen  $\vec{a}$  und  $\vec{b}$ , den wir so messen, daß  $0 \le \phi \le \pi$  ist. Dabei messen wir Winkel stets im **Bogenmaß**. Dabei entspricht einem rechten Winkel der Wert  $\pi/2 = 90^{\circ}$ .

Um die Formel (1.1.9) zu beweisen, schreiben wir zuerst die Vektoren in Polarkoordinaten um:



Die Polarkoordinaten von  $\vec{a}$  sind gegeben durch die Länge des Vektors  $a = |\vec{a}|$  und den Winkel zwischen  $\vec{a}$  und der x-Achse. Für die Komponenten von  $\vec{a}$  lesen wir aus der Abbildung sofort

$$\vec{a} = \begin{pmatrix} a \cos \phi_a \\ a \sin \phi_a \end{pmatrix} = a(\vec{e}_x \cos \phi_a + \vec{e}_y \sin \phi_a)$$
(1.1.10)

ab. Entsprechend gilt

$$\vec{b} = \begin{pmatrix} b\cos\phi_b\\b\sin\phi_b \end{pmatrix} = b(\vec{e}_x\cos\phi_b + \vec{e}_y\sin\phi_b).$$
(1.1.11)

Aus der Definition des Skalarprodukts gemäß (1.1.3) ergibt sich nun

$$\vec{a} \cdot b = ab(\cos\phi_a \cos\phi_b + \sin\phi_a \sin\phi_b) = ab\cos(\phi_a - \phi_b)$$
  
=  $ab\cos(\phi_b - \phi_a) = ab\cos(|\phi_a - \phi_b|)$   
=  $ab\cos(2\pi - |\phi_a - \phi_b|).$  (1.1.12)

Dabei haben wir das Additionstheorem für den Cosinus,  $\cos \alpha = \cos(-\alpha)$  sowie die  $2\pi$ -Periodizität  $\cos \alpha = \cos(-\alpha) = \cos(2\pi - \alpha)$  für beliebige Winkel  $\alpha$  verwendet. Nun ist aber  $|\phi_a - \phi_b|$  oder  $2\pi - |\phi_a - \phi_b|$  der Winkel  $\phi$  zwischen den Vektoren  $\vec{a}$  und  $\vec{b}$  im Sinne des oben bestimmten Wertebreiches  $\phi \in [0, \pi]$ . Der zweidimensionale Vektorraum über den reellen Zahlen hat eine Sonderstellung in der Mathematik, da

Der zweidimensionale Vektorraum über den reellen Zahlen hat eine Sonderstellung in der Mathematik, da er äquivalent zur Gaußschen Zahlenebene ist, d.h. ein zweidimensionaler Vektor kann vermöge

$$\vec{a} = \begin{pmatrix} a_x \\ a_y \end{pmatrix} \longleftrightarrow z = a_x + ia_y \tag{1.1.13}$$

umkehrbar eindeutig auf eine komplexe Zahl z abgebildet werden. Genaueres zu komplexen Zahlen und zur komplexen Analysis fassen wir in Kapitel 4 zusammen.

#### 1.1.2 Lineare Abbildungen

Lineare Abbildungen auf dem zweidimensionalen Vektorraum werden durch 2 × 2 Matrizen

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix}$$
(1.1.14)

dargestellt, wobei die Matrixelemente  $a_{ij} \in \mathbb{R}$  (i, j = 1, 2) sind. Die **Transponierte** einer Matrix A ist durch

$$A^{T} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{21} \\ a_{12} & a_{22} \end{pmatrix}$$
(1.1.15)

definiert und die Determinante einer Matrix A durch

$$\det A = \begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{vmatrix} = a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}.$$
 (1.1.16)

Eine besondere Rolle spielen die Matrizen

$$E = \mathbb{1}_{2 \times 2} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}; \quad I = \begin{pmatrix} 0 & -1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}; \quad O = \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}, \tag{1.1.17}$$

welche die Bedeutung der Einheitsmatrix, der komplexen Größe i und des neutralen Elementes bzgl. der Addition haben (s.u.).

Eine lineare Abbildung eines Vektors  $\vec{b}$  ist dann definiert durch

$$A\vec{b} = \vec{c} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} b_1 \\ b_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11}b_1 + a_{12}b_2 \\ a_{21}b_1 + a_{22}b_2 \end{pmatrix}$$
(1.1.18)

und liefert einen neuen Vektor  $\vec{c}$ . In Kurzform schreibt man auch für j = 1, 2:

$$c_j = \sum_{k=1}^2 a_{jk} b_k \,. \tag{1.1.19}$$

Die Addition (Subtraktion) zweier Matrizen A und B ist definiert durch

$$A + B = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} b_{11} & b_{12} \\ b_{21} & b_{22} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} + b_{11} & a_{12} + b_{12} \\ a_{21} + b_{21} & a_{22} + b_{22} \end{pmatrix}$$
(1.1.20)

und ist kommutativ, d.h. A + B = B + A. Die inverse Abbildung (Subtraktion) ist über das neutrale Element O in (1.1.17) definiert.

Das **Produkt** zweier Matrizen A und B ist definiert durch (Zeilenvektor  $\times$  Spaltenvektor):

$$A \cdot B = C = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} b_{11} & b_{12} \\ b_{21} & b_{22} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11}b_{11} + a_{12}b_{21} & a_{11}b_{12} + a_{12}b_{22} \\ a_{21}b_{11} + a_{22}b_{21} & a_{21}b_{12} + a_{22}b_{22} \end{pmatrix}$$
  
$$= \begin{pmatrix} c_{11} & c_{12} \\ c_{21} & c_{22} \end{pmatrix}$$
 (1.1.21)

und im allgemeinen nicht kommutativ, d.h.  $A \cdot B \neq B \cdot A$ ! Es gelten aber sowohl das Assoziativ- als auch das Distributivgesetz,

$$(A \cdot B) \cdot C = A \cdot (B \cdot C), \quad A \cdot (B + C) = A \cdot B + A \cdot C, \tag{1.1.22}$$

wie man sofort aus der Definition (1.1.21) nachrechnet (*Aufgabe!*). Das Ergebnis ist jedenfalls eine Matrix C mit Matrixelementen  $c_{ij}$ . In Kurzform schreiben wir für (i, j) = 1, 2:

$$c_{ij} = \sum_{k=1}^{2} a_{ik} b_{kj} \,. \tag{1.1.23}$$

Da durch eine  $2 \times 2$  Matrix eine lineare Abbildung im  $\mathbb{R}^2$  beschrieben wird, stellt sich die Frage, unter welchen Voraussetzungen eine Umkehrabbildung  $A^{-1}$  existiert, so daß

$$A^{-1} \cdot A = A \cdot A^{-1} = E = \mathbb{1}_{2x2} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}.$$
 (1.1.24)

Wie man leicht nachrechnet (Aufgabe!), ist die inverse Abbildung zu A gegeben durch

$$A^{-1} = \frac{1}{\det A} \begin{pmatrix} a_{22} & -a_{12} \\ -a_{21} & a_{11} \end{pmatrix}.$$
 (1.1.25)

Voraussetzung ist dabei, daß det  $A \neq 0$  ist.

#### 1.1.3 Lineare Gleichungssysteme

Ein lineares Gleichungssystem mit zwei Unbekannten ist durch

$$A\vec{x} = \vec{y} \tag{1.1.26}$$

definiert. Dabei ist  $A \in \mathbb{R}^{2\times 2}$  eine vorgegebene Matrix, wobei wir mit  $\mathbb{R}^{2\times 2}$  die Menge aller 2 × 2-Matrizen mit reellen Matrixelementen bezeichnen, und  $\vec{y} \in \mathbb{R}^2$  ein vorgegebener Vektor. Gesucht sind nunmehr alle Lösungsvektoren  $\vec{x}$  dieser Gleichung.

Offenbar besitzt diese Gleichung für alle  $\vec{y}$  genau einen **eindeutigen** Lösungsvektor, falls die Matrix A invertierbar ist, denn dann kann nur

$$\vec{x} = A^{-1} \vec{y} \tag{1.1.27}$$

die Gleichung erfüllen. Das können wir durch direktes Nachrechnen bestätigen. Führen wir nämlich das Matrix-Vektorprodukt aus, erhalten wir das Gleichungssystem

$$a_{11}x_1 + a_{12}x_2 = y_1,$$

$$a_{21}x_1 + a_{22}x_2 = y_2.$$
(1.1.28)

Wir wollen zunächst  $x_1$  finden. Dazu multiplizieren wir die erste Gleichung mit  $a_{22}$  und die zweite Gleichung mit  $a_{12}$ , was

$$a_{22}(a_{11}x_1 + a_{12}x_2) = a_{22}y_1,$$
  

$$a_{12}(a_{21}x_1 + a_{22}x_2) = a_{12}y_2.$$
(1.1.29)

ergibt. Ziehen wir nun die zweite Gleichung von der ersten ab, erhalten wir

$$(a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21})x_1 = a_{22}y_1 - a_{12}y_2. (1.1.30)$$

Das können wir auch in der Form

$$Dx_1 = D_1 \quad \text{mit} \quad D = \det A, \quad D_1 = \det \begin{pmatrix} y_1 & a_{12} \\ y_2 & a_{22} \end{pmatrix}$$
 (1.1.31)

schreiben. Falls nun  $D \neq 0$  ist, ist eindeutig

$$x_1 = \frac{D_1}{D},$$
 (1.1.32)

und das stimmt wegen (1.1.25) mit (1.1.27) überein. Genauso folgt durch Multiplikation der ersten Gleichung des Gleichungssystems (1.1.28) mit  $a_{21}$  und der zweiten Gleichung mit  $a_{11}$  und Subtrahieren der daraus entstandenen zweiten Gleichung von der ersten Gleichung

$$Dx_2 = D_2 \quad \text{mit} \quad D_2 = \det \begin{pmatrix} a_{11} & y_1 \\ a_{21} & y_2 \end{pmatrix}.$$
 (1.1.33)

Auch hier gilt für  $D \neq 0$  eindeutig

$$x_2 = \frac{D_2}{D},$$
(1.1.34)

und auch dies stimmt wegen (1.1.25) mit (1.1.27) überein.

Betrachten wir nun den Fall D = 0. Ist dann wenigstens  $D_1 \neq 0$  oder  $D_2 \neq 0$  ergibt zumindest eine der Gleichungen (1.1.31) oder (1.1.33 einen Widerspruch, und es kann keine Lösung des Gleichungssystems geben. Wir wollen nun zeigen: Falls  $D_1 = D_2 = 0$  kann es evtl. beliebig viele Lösungen oder auch keine Lösung geben.

Wir können sofort die Natur dieses Lösungsraumes näher einschränken. Angenommen es gäbe zwei Lösungen  $\vec{x}_1$  und  $\vec{x}_2$  Lösungen des Gleichungssystems (1.1.26), so folgt aufgrund der Linearität der Matrix-Vektormultiplikation

$$A(\vec{x}_1 - \vec{x}_2) = A\vec{x}_1 - A\vec{x}_2 = \vec{y} - \vec{y} = 0.$$
(1.1.35)

Ist also  $\vec{x}_0$  eine beliebige Lösung zu (1.1.26) sind alle anderen Lösungen durch Lösung der **homogenen Glei**chung

$$A\vec{x} = 0 \tag{1.1.36}$$

gegeben. Diese Gleichung hat immer eine Lösung, nämlich  $\vec{x} = 0$ , und das ist nach der obigen Betrachtung genau dann die einzige Lösung falls  $D = \det A \neq 0$  ist.

Die homogene Gleichung besitzt offenbar genau dann den ganzen Raum  $\mathbb{R}^2$  als Lösungen, wenn A = 0 ist. Die ursprüngliche **inhomogene Gleichung** (1.1.26) besitzt in dem Fall aber offensichtlich dann und nur dann eine Lösung, wenn  $\vec{y} = 0$  ist.

Sei nun wenigstens ein Matrixelement von A von 0 verschieden. Wir können dann offenbar durch Umordnung der Reihenfolge der Komponenten des Lösungsvektors  $\vec{x}$  und des vorgegebenen Vektors  $\vec{y}$  und die entsprechende Umordnung der Matrixelemente erreichen, daß dieses Matrixelement  $a_{11}$  ist (*nachrprüfen!*). Es sei also

$$a_{11} \neq 0, \quad D = \det A = a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21} = 0.$$
 (1.1.37)

Betrachten wir nun zunächst die homogene Gleichung. Dann besagt die erste Zeile der Gleichung

$$a_{11}x_1 + a_{12}x_2 = 0. (1.1.38)$$

Für ein beliebiges  $x_2 = \lambda \in \mathbb{R}$  wird diese Gleichung offenbar durch

$$x_1 = -\frac{a_{12}}{a_{11}}\lambda \tag{1.1.39}$$

gelöst. Setzen wir also

$$\vec{x}_{1}^{(h)} = \begin{pmatrix} -a_{22}/a_{11} \\ 1 \end{pmatrix},$$
 (1.1.40)

wird die erste Gleichung des homogenen Systems durch alle Vektoren  $\vec{x} = \lambda \vec{x}_1^{(h)}$  gelöst. Prüfen wir nun nach, ob auch die zweite Gleichung gelöst wird. Die zweite Zeile des Matrix-Vektorprodukts in (1.1.36) ergibt

$$(A\vec{x}_{1}^{(h)})_{2} = -\frac{a_{21}a_{12}}{a_{11}} + a_{22} = \frac{a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}}{a_{11}} = \frac{\det A}{a_{11}} = 0.$$
(1.1.41)

Das heißt die Vektoren  $\vec{x} = \lambda \vec{x}_1^{(h)}$  lösen also das Gleichungssystem. Die Lösungsmenge des homogenen Gleichungssystems bildet also in diesem Fall den eindimensionalen Untervektorraum, wobei ein Basisvektor dieses Unterraums durch  $\vec{x}_1^{(h)}$  gegeben ist.

Schließlich müssen wir noch untersuchen, wann auch das inhomogene Gleichungssystem (1.1.26) eine Lösung hat. Wie oben gezeigt ist eine *notwendige* Bedingung, daß  $D_1 = D_2 = 0$  ist. Da wir o.B.d.A.  $a_{11} \neq 0$ vorausgesetzt haben liefert dies als Bedingung für die Lösbarkeit des Gleichungssystems

$$D_2 = \det \begin{pmatrix} a_{11} & y_1 \\ a_{21} & y_2 \end{pmatrix} = 0 \Rightarrow y_2 = \frac{a_{21}}{a_{11}} y_1.$$
(1.1.42)

Für  $D_1$  folgt dann

$$D_1 = \begin{pmatrix} y_1 & a_{12} \\ y_2 & a_{22} \end{pmatrix} = \left(a_{22} - \frac{a_{12}a_{21}}{a_{11}}\right) y_1 = \frac{D}{a_{11}} y_1 = 0.$$
(1.1.43)

Letzteres folgt aus der oben getroffenen Annahme D = 0. Ist also die Lösbarkeitsbedingung  $D_2 = 0$ , also (1.1.42), erfüllt, ist im gegebenen Falle also  $D_1 = 0$  automatisch ebenfalls erfüllt. Wir zeigen nun, daß dann auch wirklich eine Lösung existiert. Dazu betrachten wir zuerst die erste Gleichung des Systems (1.1.26)

$$a_{11}x_1 + a_{12}x_2 = y_1 \Rightarrow x_1 = \frac{y_1 - a_{12}x_2}{a_{11}}.$$
 (1.1.44)

Setzen wir dies in die zweite Gleichung ein, folgt

$$a_{21}\frac{y_1 - a_{12}x_2}{a_{11}} + a_{22}x_2 = y_2. \tag{1.1.45}$$

Wegen (1.1.42) vereinfacht sich dies zu

$$\frac{D}{a_{11}}x_2 = 0, (1.1.46)$$

was aber wegen D = 0 identisch erfüllt ist. Wir können also  $x_2$  beliebig wählen. Setzen wir also  $x_2 = 0$ , folgt aus (1.1.44) als eine spezielle Lösung der inhomogenen Gleichung

$$\vec{x}^{(\text{inh})} = \begin{pmatrix} y_1/a_{11} \\ 0 \end{pmatrix}. \tag{1.1.47}$$

Die Lösungsmenge des inhomogenen Gleichungssystems ist also unter der Voraussetzung, daß  $D = D_1 = D_2 = 0$  und daß die Bedingung (1.1.42) erfüllt ist, durch

$$\left\{\vec{x} \mid \vec{x} = \vec{x}^{(\text{inh})} + \lambda \vec{x}_1^{(\text{h})}, \quad \lambda \in \mathbb{R}\right\}$$
(1.1.48)

gegeben, wobei die spezielle Lösung der inhomogenen Gleichung durch (1.1.47) und der Basisvektor des eindimensionalen Lösungsvektorraums des homogenen Systems durch (1.1.40). Geometrisch gesehen durchläuft  $\vec{x}$  die Gerade, die durch  $\vec{x}^{inh}$  verläuft und die durch  $\vec{x}^{(h)}_1$  gegebene Richtung besitzt.

#### 1.1.4 Spezielle lineare Abbildungen

Streckungen bzw. Stauchungen um einen Faktor *a* eines Vektors  $\vec{b}$  werden beschrieben durch die Matrix

$$A(a) = aE = \begin{pmatrix} a & 0\\ 0 & a \end{pmatrix}.$$
 (1.1.49)

Unter diesen Abbildungen bleibt die Richtung eines Vektors unverändert.

Drehungen um einen Winkel  $\theta$  im Gegenuhrzeigersinn werden beschrieben durch

$$D(\theta) = \begin{pmatrix} \cos\theta & -\sin\theta\\ \sin\theta & \cos\theta \end{pmatrix} = \cos\theta E + \sin\theta I, \qquad (1.1.50)$$

Dies macht man sich schnell durch eine kleine Skizze für die Koordinateneinheitsvektoren klar (*Aufgabe!*). Für die Drehung eines beliebigen Vektors folgt dann aufgrund der Distributivität des Matrix-Vektorprodukts (1.1.18).

 $I \cdot I = \begin{pmatrix} 0 & -1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0 & -1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} = -E, \qquad (1.1.51)$ 

haben wir eine Matrixdarstellung der komplexen Zahl i gewonnen, denn wir können komplexe Zahlen vermöge

$$z = x + iy \leftrightarrow Z = xE + yI = \begin{pmatrix} x & -y \\ y & x \end{pmatrix}$$
(1.1.52)

auch umkehrbar eindeutig auf die  $\mathbb{R}^{2\times 2}$ -Matrizen abbilden. Dabei entsprechen der Matrizenaddition und multiplikation die entsprechenen Operationen für die komplexen Zahlen.

Drehungen im  $\mathbb{R}^2$  können damit vermöge der umkehrbar eindeutigen Abbildung der  $\mathbb{R}^2$ -Vektoren auf die komplexen Zahlen in der Form

$$D(\theta) = \cos\theta E + \sin\theta I \leftrightarrow \cos\theta + i\sin\theta = \exp(i\theta). \tag{1.1.53}$$

geschrieben werden.

Da

Man kann aber auch eine Matrix-Exponentialfunktion über die entsprechende Potenzreihe

$$\exp A = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{1}{k!} A^k \tag{1.1.54}$$

definieren, wobei A für eine Matrix steht und  $A^k$  für das k-fache Produkt der Matrix mit sich selbst. Eine genauere Betrachtung dieses **Operatorenkalküls** würde in dieser Einführung zu weit führen. Wir müßten dazu zuerst die Konvergenz im Raum der Matrizen erst streng definieren. Es zeigt sich aber, daß die Exponentialreihe im Fall von endlichdimensionalen Vektorräumen also für  $n \times n$ -Matrizen unproblematisch ist und stets konvergiert. Allerdings gilt i.a.  $nicht \exp(A)\exp(B) = \exp(A+B)$ , sondern nur wenn die Matrizen A und B kommutieren, also wenn AB = BA ist. Jedenfalls ist es durch direktes Einsetzen in (1.1.54) leicht zu zeigen, daß auch für die Drehmatrizen

$$D(\theta) = \exp(I\theta) \tag{1.1.55}$$

gilt (*nachrechnen!*). Das versteht sich allerdings aufgrund der umkehrbar eindeutigen Abbildbarkeit der entsprechenden Matrix auf die komplexen Zahlen von selbst.

Da die Multiplikation zweier Matrizen im allgemeinen nicht kommutativ ist, definiert man als **Kommutator** der Matrizen *A* und *B* den Ausdruck

$$[A,B] = A \cdot B - B \cdot A. \tag{1.1.56}$$

**Bemerkung**: Falls die Determinanten von zwei Matrizen  $\neq 0$  sind, kann man mit ihnen fast wie mit reellen (oder komplexen) Zahlen rechnen. Allerdings muß man bei der Multiplikation auf die Reihenfolge achten!

#### 1.1.5 Eigenwerte und Eigenvektoren in zwei Dimensionen

In der Physik (und vielen anderen Disziplinen) interessiert man sich für die Frage, unter welchen Umständen bzw. Voraussetzungen eine lineare Abbildung - hier eine reelle 2 × 2-Matrix - in ihrer Wirkung durch eine reelle Zahl ersetzt werden kann, so daß sich die Richtung des Vektors bei der Abbildung nicht ändert. Man untersucht daher das Problem

$$A\vec{x} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \lambda & 0 \\ 0 & \lambda \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \lambda \vec{x}.$$
 (1.1.57)

Dabei heißt  $\vec{x} \neq 0$  Eigenvektor der Matrix *A* zum Eigenwert  $\lambda$ . Zur Lösung der Fragestellung betrachtet man das äquivalente Problem

$$(A - \lambda E)\vec{x} = \vec{0}, \qquad (1.1.58)$$

d.h. der Eigenvektor  $\vec{x} \neq 0$  wird durch  $(A - \lambda E)$  auf den Nullvektor abgebildet. Dies ist aufgrund der Betrachtungen im vorigen Abschnitt nur möglich, wenn die entsprechende Determinante verschwindet, also

$$\det \begin{pmatrix} a_{11} - \lambda & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda \end{pmatrix} = 0.$$
 (1.1.59)

Die Determinante liefert das Polynom 2. Grades in  $\lambda$ 

$$(a_{11} - \lambda)(a_{22} - \lambda) - a_{12}a_{21} = \lambda^2 - (a_{11} + a_{22})\lambda + a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21} = 0 \equiv \lambda^2 + b\lambda + c = 0.$$
(1.1.60)

Es wird als charakteristisches Polynom der Matrix A bezeichnet.

Die zwei (nicht notwendigerweise reellen) Nullstellen berechnen sich zu

$$\lambda_{1} = -\frac{b}{2} + \sqrt{\frac{b^{2}}{4} - c} = \frac{a_{11} + a_{22}}{2} + \sqrt{\frac{(a_{11} + a_{22})^{2}}{4} - a_{11}a_{22} + a_{12}a_{21}}.$$

$$\lambda_{2} = -\frac{b}{2} - \sqrt{\frac{b^{2}}{4} - c} = \frac{a_{11} + a_{22}}{2} - \sqrt{\frac{(a_{11} + a_{22})^{2}}{4} - a_{11}a_{22} + a_{12}a_{21}}.$$
(1.1.61)

#### 1.1. Vektoren und lineare Abbildungen in zwei Dimensionen

Für reelle Lösungen muß der Ausdruck unter der Wurzel  $\geq$  0 sein, d.h.

$$\frac{(a_{11}+a_{22})^2}{4} - a_{11}a_{22} + a_{12}a_{21} = \frac{(a_{11}-a_{22})^2}{4} + a_{12}a_{21} \ge 0.$$
 (1.1.62)

Diese Bedingung ist generell nicht notwendigerweise erfüllt! Falls jedoch  $a_{12} = a_{21}$ , so ist die Diskriminante (1.1.62) immer erfüllt, d.h. falls  $A = A^T$ . Wir halten also fest: Falls die Matrix  $A = A^T$ , d.h. symmetrisch ist, gibt es zwei reelle Eigenwerte  $\lambda_{1/2}$ , die explizit durch (1.1.61) gegeben sind.

Wir haben jetzt zwar die möglichen Eigenwerte  $\lambda_{1/2}$  bestimmt, für die das Problem (1.1.57) lösbar ist, kennen jedoch noch nicht die entsprechenden Eigenvektoren  $\vec{x}_{1/2}$ , für die gelten soll

$$A\vec{x}_1 = \lambda_1 \vec{x}_1; \quad A\vec{x}_2 = \lambda_2 \vec{x}_2.$$
 (1.1.63)

Da durch (1.1.63) die Länge der Eigenvektoren nicht bestimmt wird, verabreden wir, daß die Länge der Eigenvektoren zu 1 festgelegt wird, d.h.

$$\vec{x}_i \cdot \vec{x}_i = 1$$
 (*i* = 1, 2). (1.1.64)

Zu lösen sind folglich noch die beiden Gleichungssysteme

$$\begin{pmatrix} a_{11} - \lambda_1 & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda_1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_{11} \\ x_{12} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} a_{11} - \lambda_2 & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_{21} \\ x_{22} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$
(1.1.65)

mit der anschließenden Normierung (1.1.64).

**Bemerkung:** Die Komponenten der Eigenvektoren  $x_{ij}$  in (1.1.65) definieren eine Matrix

$$C = \begin{pmatrix} x_{11} & x_{12} \\ x_{21} & x_{22} \end{pmatrix}, \tag{1.1.66}$$

und es gilt (hier ohne allgemeinen Beweis)

$$CAC^{-1} = \begin{pmatrix} \lambda_1 & 0\\ 0 & \lambda_2 \end{pmatrix}, \tag{1.1.67}$$

d.h. wir haben die Matrix A durch die lineare Abbildung (1.1.67) auf Diagonalform gebracht mit ihren Eigenwerten  $\lambda_i$  auf der Diagonalen. Die Matrix C beschreibt die geeignete Basistransformation. Die Determinante von A ist gerade das Produkt der Eigenwerte, da

$$\det(CAC^{-1}) = \det(C^{-1}CA) = \det(EA) = \det A.$$
 (1.1.68)

Bemerkung: Es gibt auch Matrizen, die nicht diagonalisiert werden können, und zwar wenn es nur einen reellen Eigenwert (und damit auch keinen weiteren komplexen!) gibt aber keine zwei dazugehörige linear unabhängige Vektoren. Ein typisches Beispiel ist die Matrix

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}, \tag{1.1.69}$$

deren charakteristisches Polynom  $P_A(\lambda) = (\lambda - 1)^2$  lautet und also nur eine Nullstelle  $\lambda = 1$  besitzt. Für einen Eigenvektor zum Eigenwert 1 folgt das Gleichungssystem

$$(A - \mathbb{1}_{2 \times 2}) \binom{x_1}{x_2} = 0 \Rightarrow x_2 = 0.$$
 (1.1.70)

Es gibt also nur den einen Eigenvektor  $\vec{e}_1 = (1,0)^T$ . Man kann also keine Basis aus Eigenvektoren von A finden, d.h. daß es keine Basistransformation gibt, für die die durch A definierte lineare Abbildung durch eine Diagonalmatrix dargestellt wird.

Genaueres zum Eigenwertproblem (auch für den Fall von Vektorräumen höherer Dimensionen) findet sich in allen Einführungslehrbüchern zur linearen Algebra, z.B. in [Fis10].

## 1.2 Vektoren und lineare Abbildungen in drei Dimensionen

#### 1.2.1 Vektoralgebra in drei Dimensionen

In einem kartesischen Koordinatensystem (mit x-, y- und z-Achse) ist ein Raumpunkt A durch einen Vektor  $\vec{a}$  charakterisiert, der durch drei Zahlen  $\vec{a} = (a_x, a_y, a_z)$  dargestellt werden kann. Anschaulich ist  $\vec{a}$  ein Pfeil mit Fußpunkt im Koordinatenursprung und Spitze bei A analog zu zweidimensionalen Vektoren (s. Abschnitt 1.1.1).

Addition von Vektoren: Ergebnis der Addition ist wieder ein Vektor:

$$\vec{a} + \vec{b} = \vec{c} = \begin{pmatrix} a_x \\ a_y \\ a_z \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} b_x \\ b_y \\ b_z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_x + b_x \\ a_y + b_y \\ a_z + b_z \end{pmatrix}.$$
(1.2.1)

Multiplikation von Vektoren und Zahlen: Ergebnis ist wieder ein Vektor:

$$\alpha \vec{a} = \vec{d} = \begin{pmatrix} \alpha a_x \\ \alpha a_y \\ \alpha a_z \end{pmatrix}.$$
 (1.2.2)

Skalarprodukt (inneres Produkt) von Vektoren: Ergebnis ist eine Zahl:

$$\vec{a} \cdot \vec{b} = a_x b_x + a_y b_y + a_z b_z.$$
(1.2.3)

Man bezeichnet  $|\vec{a}| := \sqrt{\vec{a} \cdot \vec{a}}$  als **Betrag** oder **Länge** des Vektors  $\vec{a}$ . Der Wert des Skalarprodukts von zwei Vektoren ist gegeben durch

$$\vec{a} \cdot \vec{b} = |\vec{a}| |\vec{b}| \cos \phi \,. \tag{1.2.4}$$

Damit ist der Winkel  $\phi \in [0, \pi]$  zwischen  $\vec{a} \neq 0$  und  $\vec{b} \neq 0$  definiert über

$$\cos\phi = \frac{\vec{a} \cdot \vec{b}}{|\vec{a}||\vec{b}|}.$$
(1.2.5)

Zwei Vektoren  $\vec{a}, \vec{b}$  heißen orthogonal, falls

$$\vec{a} \cdot \vec{b} = 0.$$

**Vektorprodukt:** Im  $\mathbb{R}^3$  ist das Vektorprodukt (oder auch äußeres Produkt oder Kreuzprodukt) zweier Vektoren  $\vec{a}, \vec{b}$  definiert durch

$$\vec{a} \times \vec{b} = \vec{f} = \begin{pmatrix} a_y b_z - a_z b_y \\ a_z b_x - a_x b_z \\ a_x b_y - a_y b_x \end{pmatrix}$$
(1.2.6)

#### 1.2. Vektoren und lineare Abbildungen in drei Dimensionen

Beachten Sie, wie x, y und z zyklisch vertauscht werden: die x-Komponente von  $\vec{a} \times \vec{b}$  beinhaltet y- und z-Komponenten von  $\vec{a}$  und  $\vec{b}$ , etc. Ergebnis ist ein **Vektor**  $\vec{f}$ ! Aus der Definition folgen unmittelbar die Rechenregeln

$$(\alpha \vec{a}) \times \vec{b} = \alpha (\vec{a} \times \vec{b}), \quad \vec{a} \times (\vec{b} + \vec{c}) = \vec{a} \times \vec{b} + \vec{a} \times \vec{c}.$$
(1.2.7)

Es gilt aber nicht das Kommutativgesetz sondern bei einer Änderung der Reihenfolge im Kreuzprodukt ändert sich das Vorzeichen des Ergebnisses, d.h. das Kreuzprodukt ist **antikommutativ**, d.h. es gilt

$$\vec{a} \times \vec{b} = -\vec{b} \times \vec{a}. \tag{1.2.8}$$

Für den Betrag des Kreuzproduktes gilt

$$|\vec{a} \times \vec{b}| = |\vec{a}| |\vec{b}| |\sin \phi|$$
 (1.2.9)

Dabei ist  $\phi \in [0, \pi]$  der Winkel zwischen den Vektoren  $\vec{a}$  und  $\vec{b}$  im selben Sinne wie er durch das Vektorprodukt (1.2.5) definiert ist. Dies rechnet man direkt, wenngleich etwas mühsam, aus der Definition (1.2.6) nach.

Dies bedeutet, daß die Länge von  $\vec{a} \times \vec{b}$  der Fläche des von diesen Vektoren aufgespannten Parallelogramms entspricht. Weiter rechnet man schnell nach, daß der Vektor  $\vec{a} \times \vec{b}$  orthogonal sowohl auf  $\vec{a}$  als auch auf  $\vec{b}$ steht, d.h.

$$(\vec{a} \times \vec{b}) \cdot \vec{a} = (\vec{a} \times \vec{b}) \cdot \vec{b} = 0.$$
(1.2.10)

Seine Richtung ergibt sich aus der **Rechtehandregel**: Streckt man den Daumen der rechten Hand in Richtung von  $\vec{a}$ , den Zeigefinger in Richtung von  $\vec{b}$ , so weist der Mittelfinger in Richtung von  $\vec{a} \times \vec{b}$ . Dabei haben wir vorausgesetzt, daß die Koordinatenachsen, auf die sich die Vektorkomponenten in der Definition des Kreuzprodukts (1.2.6) beziehen in der Reihenfolge (x, y, z) in diesem Sinne ein **rechtshändiges Koordinatensystem** bilden, d.h. für die Koordinateneinheitsvektoren muß

$$\vec{e}_x \times \vec{e}_y = +\vec{e}_z \tag{1.2.11}$$

gelten.



Das **doppelte Kreuzprodukt** von drei Vektoren  $\vec{a}$ ,  $\vec{b}$  und  $\vec{c}$  ist ein Vektor  $\vec{d}$ , der sich als Linearkombination der Vektoren  $\vec{b}$  und  $\vec{c}$  schreiben läßt (*bac* – *cab*-Regel):

$$\vec{a} \times (\vec{b} \times \vec{c}) = \vec{d} = \vec{b} \ (\vec{a} \cdot \vec{c}) - \vec{c} \ (\vec{a} \cdot \vec{b}).$$
(1.2.12)

Auch diese Beziehung rechnet man direkt (wenngleich ebenfalls wieder mühsam) aus den Definitionen für Vektor- und Kreuzprodukt (1.2.6) bzw. (1.2.3) nach (*Übung!*).

Schließlich ist noch das **Spatprodukt** von Bedeutung. Seien dazu wieder drei Vektoren  $\vec{a}$ ,  $\vec{b}$  und  $\vec{c}$  vorgegeben. Dann ist das Spatprodukt durch

$$\operatorname{vol}(\vec{a}, \vec{b}, \vec{c}) = (\vec{a} \times \vec{b}) \cdot \vec{c} \tag{1.2.13}$$

definiert. Um die geometrische Bedeutung dieses Konstrukts zu verstehen, müssen wir uns nur klar machen, daß gemäß (1.2.9) die Länge des Vektors  $\vec{a} \times \vec{b}$  der Fläche des von den Vektoren  $\vec{a}$  und  $\vec{b}$  aufgespannten Parallelogramms entspricht und der Vektor selbt in die Richtung der Flächennormalen dieses Parallelogramms weist. Durch das Skalarprodukt mit  $\vec{c}$  wird demnach die Fläche noch mit dem Abstand des Endpunktes von  $\vec{c}$  von dem Parallelogramm multipliziert. Insgesamt ergibt sich als Betrag für (1.2.13) "Fläche×Höhe", d.h. das Volumen des von den drei Vektoren  $\vec{a}$ ,  $\vec{b}$  und  $\vec{c}$  aufgespannten Spats (oder Parallelepipeds). Das Vorzeichen des Spatprodukts gibt die relative Orientierung der drei Vektoren an: Ist es positiv (negativ), so ist die Orientierung der drei Vektoren in der Reihenfolge ( $\vec{a}$ ,  $\vec{b}$ ,  $\vec{c}$ ) gleich (entgegengesetzt) der Orientierung des zugrundegelegten kartesischen Koordinatensystems, welches man, wie oben erwähnt, gewöhnlich als rechtshändiges Koordinatensystem wählt.



Wenn das Spatprodukt verschwindet, sind die **Vektoren linear abhängig**, d.h. sie liegen in einer Ebene (oder sind alle drei kollinear), und entsprechend verschwindet dann das Volumen des von ihnen aufgespannten Spats, so daß die geometrische Interpretation als Spatvolumen auch in diesem Falle sinnvoll ist.

Durch direktes Nachrechnen zeigt man, daß das Spatprodukt auch als **Determinante** der durch die Spaltenvektoren gebildeten Matrix geschrieben werden kann, daß also

$$\operatorname{vol}(\vec{a}, \vec{b}, \vec{c}) = \det \begin{pmatrix} a_x & b_x & c_x \\ a_y & b_y & c_y \\ a_z & b_z & c_z \end{pmatrix}$$
(1.2.14)

gilt. Aus dem Entwicklungssatz der Determinante nach Spalten folgt, daß man **im Spatprodukt "Punkt und** Kreuz vertauschen" darf, d.h. daß

$$(\vec{a} \times \vec{b}) \cdot \vec{c} = \vec{a} \cdot (\vec{b} \times \vec{c}) \tag{1.2.15}$$

gilt.

#### 1.2.2 Lineare Abbildungen auf dem dreidimensionalen Vektorraum

Lineare Abbildungen im  $\mathbb{R}^3$  werden dargestellt durch reelle  $3 \times 3$ -Matrizen:

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{pmatrix},$$
(1.2.16)

wobei die Matrixelemente  $a_{ij} \in \mathbb{R}$ , (i, j = 1, 2, 3) sind. Die **Transponierte** einer Matrix A ist definiert durch

$$A^{T} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{21} & a_{31} \\ a_{12} & a_{22} & a_{32} \\ a_{13} & a_{23} & a_{33} \end{pmatrix}; \quad \text{kurz} \quad (A^{T})_{ij} = a_{ji}$$
(1.2.17)

und die Determinante einer Matrix A durch

$$\det A = \begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{vmatrix}$$

$$= a_{11} \det \begin{pmatrix} a_{22} & a_{23} \\ a_{32} & a_{33} \end{pmatrix} - a_{12} \det \begin{pmatrix} a_{21} & a_{23} \\ a_{31} & a_{33} \end{pmatrix} + a_{13} \det \begin{pmatrix} a_{21} & a_{22} \\ a_{31} & a_{32} \end{pmatrix}$$

$$= a_{11}(a_{22}a_{33} - a_{23}a_{32}) - a_{12}(a_{21}a_{33} - a_{31}a_{23}) + a_{13}(a_{21}a_{32} - a_{31}a_{22})$$
(1.2.18)

nach dem Entwicklungssatz für Determinanten. Eine besondere Rolle spielen die Matrizen

$$E = \mathbb{1}_{3\times3} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}, \quad \text{kurz} = \delta_{ij}; \quad O_3 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}, \quad (1.2.19)$$

welche die Bedeutung der Einheitsmatrix und des neutralen Elementes bzgl. der Addition haben (s.u.). Eine lineare Abbildung eines Vektors  $\vec{b}$  ist dann definiert durch

$$A\vec{b} = \vec{c} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} b_1 \\ b_2 \\ b_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11}b_1 + a_{12}b_2 + a_{13}b_3 \\ a_{21}b_1 + a_{22}b_2 + a_{23}b_3 \\ a_{31}b_1 + a_{32}b_2 + a_{33}b_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} c_1 \\ c_2 \\ c_3 \end{pmatrix}$$
(1.2.20)

und liefert einen neuen Vektor  $\vec{c}$ . In Kurzform schreibt man auch

$$c_j = \sum_{k=1}^3 a_{jk} b_k \tag{1.2.21}$$

für j = 1, 2, 3, was Gleichung (1.1.19) entspricht, nur läuft jetzt die Summe über k von 1 bis 3. Die Addition (Subtraktion) zweier Matrizen A und B ist definiert durch

$$A + B = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} b_{11} & b_{12} & b_{13} \\ b_{21} & b_{22} & b_{23} \\ b_{31} & b_{32} & b_{33} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} + b_{11} & a_{12} + b_{12} & a_{13} + b_{13} \\ a_{21} + b_{21} & a_{22} + b_{22} & a_{23} + b_{23} \\ a_{31} + b_{31} & a_{32} + b_{32} & a_{33} + b_{33} \end{pmatrix}$$
(1.2.22)

und ist kommutativ, d.h. A + B = B + A; in Kurzform:  $a_{ij} + b_{ij}$  für i, j = 1, 2, 3. Die inverse Abbildung (Subtraktion) ist über das neutrale Element  $O_3$  in (1.2.19) definiert.

Das **Produkt** zweier Matrizen A und B ist definiert durch (Zeilenvektor  $\times$  Spaltenvektor):

$$A \cdot B = C = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} b_{11} & b_{12} & b_{13} \\ b_{21} & b_{22} & b_{23} \\ b_{31} & b_{32} & b_{33} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} c_{11} & c_{12} & c_{13} \\ c_{21} & c_{22} & c_{23} \\ c_{31} & c_{32} & c_{33} \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} a_{11}b_{11} + a_{12}b_{21} + a_{13}b_{31} & a_{11}b_{12} + a_{12}b_{22} + a_{13}b_{32} & a_{11}b_{13} + a_{12}b_{23} + a_{13}b_{33} \\ a_{21}b_{11} + a_{22}b_{21} + a_{23}b_{31} & a_{21}b_{12} + a_{22}b_{22} + a_{23}b_{32} & a_{21}b_{13} + a_{22}b_{23} + a_{23}b_{33} \\ a_{31}b_{11} + a_{32}b_{21} + a_{33}b_{31} & a_{31}b_{12} + a_{32}b_{22} + a_{33}b_{32} & a_{31}b_{13} + a_{32}b_{23} + a_{33}b_{33} \end{pmatrix}$$

$$(1.2.23)$$

und im allgemeinen nicht kommutativ, d.h.  $A \cdot B \neq B \cdot A$ ! Das Ergebnis ist eine Matrix C mit Matrixelementen  $c_{ij}$ . In Kurzform schreiben wir für (i, j) = 1, 2, 3:

$$c_{ij} = \sum_{k=1}^{3} a_{ik} b_{kj} . (1.2.24)$$

Da die Multiplikation zweier Matrizen im allgemeinen nicht kommutativ ist, definiert man als **Kommutator** der Matrizen *A* und *B*:

$$[A,B] = A \cdot B - B \cdot A. \tag{1.2.25}$$

Die Umkehrabbildung  $A^{-1}$  existiert, wenn det  $A \neq 0$  ist, so daß

$$A^{-1} \cdot A = A \cdot A^{-1} = E = \mathbb{1}_{3x3} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$
 (1.2.26)

Im  $\mathbb{R}^3$  läßt sich die inverse Matrix  $A^{-1}$  nicht so leicht berechnen wie im  $\mathbb{R}^2$ , da hier 9 gekoppelte Gleichungen für die 9 Matrixelemente zu lösen sind. Das Problem reduziert sich auf 6 gekoppelte Gleichungen, falls die Matrix *A* symmetrisch ist, d.h.  $A = A^T$  und nur 6 verschiedene Matrixelemente auftreten. Allerdings ist die Berechnung der inversen Matrix sehr einfach, wenn die Matrix *A* in Diagonalform vorliegt.

#### 1.2.3 Spezielle lineare Abbildungen, Drehungen

Streckungen bzw. Stauchungen um einen Faktor *a* eines Vektors  $\vec{b}$  werden beschrieben durch die Matrix

$$A(a) = aE = \begin{pmatrix} a & 0 & 0 \\ 0 & a & 0 \\ 0 & 0 & a \end{pmatrix}.$$
 (1.2.27)

Unter diesen Abbildungen bleibt die Richtung eines Vektors unverändert.

**Drehungen** im  $\mathbb{R}^3$  bedürfen der Angabe einer Achse, um welche die Drehung erfolgen soll. Eine Drehung um die z-Achse um einen Winkel  $\theta$  wird beschrieben durch

$$D_{z}(\theta) = \begin{pmatrix} \cos\theta & -\sin\theta & 0\\ \sin\theta & \cos\theta & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}, \qquad (1.2.28)$$

d.h. einer 2 × 2 Matrix für die aktuelle Drehung der x, y-Komponenten, während die z-Komponente unverändert bleibt. Analog beschreiben die Matrizen  $D_x(\phi)$  und  $D_y(\xi)$  Drehungen um die x- bzw. y-Achse,

$$D_{x}(\phi) = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos\phi & -\sin\phi \\ 0 & \sin\phi & \cos\phi \end{pmatrix}, \quad D_{y}(\xi) = \begin{pmatrix} \cos\xi & 0 & -\sin\xi \\ 0 & 1 & 0 \\ \sin\xi & 0 & \cos\xi \end{pmatrix}.$$
 (1.2.29)

Allgemeine Drehungen im  $\mathbb{R}^3$  lassen sich dann als sequentielle Drehungen (Multiplikation von Drehmatrizen) beschreiben.

Eine mögliche Parametrisierung aller Drehungen erfolgt durch die Angabe einer Drehachse durch einen Einheitsvektor  $\vec{n}$  und den Drehwinkel  $\varphi \in [0, \pi]$ . Dabei erfolgt die Drehung im Sinne der Rechte-Hand-Regel, d.h. streckt man den Daumen der rechten Hand in Richtung von  $\vec{n}$ , geben die gekrümmten Finger die Drehrichtung an. Dabei ist  $\vec{n}$  so zu orientieren, daß der Drehwinkel in das besagte Intervall  $[0, \pi]$  fällt.

Um die so spezifizierte Drehung explizit zu beschreiben, konstruieren wir uns ein kartesisches Koordinatensystem, in dem die Drehung besonders einfach beschrieben wird. Dazu setzen wir zuerst  $\vec{e}_z = \vec{n}$ . Sei nun  $\vec{x}$  ein

#### 1.2. Vektoren und lineare Abbildungen in drei Dimensionen

beliebiger Vektor. Wir dürfen annehmen, daß  $\vec{x}$  nicht ein Vielfaches von  $\vec{n}$  ist. In diesem Fall würde sich der Vektor unter Drehungen nicht ändern. Dann können wir  $\vec{e}_x$  in Richtung der Komponente von  $\vec{x}$  senkrecht zu  $\vec{n}$  wählen, also in Richtung von  $\vec{x} - \vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x})$ . Zur Normierung berechnen wir  $[\vec{x} - \vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x})]^2 = \vec{x}^2 - (\vec{n} \cdot \vec{x})^2$ . Dies ist eine positive Zahl, denn voraussetzungsgemäß ist  $\vec{x}$  nicht parallel zu  $\vec{n}$ . Also setzen wir

$$\vec{e}_{x} = \frac{\vec{x} - \vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x})}{\sqrt{\vec{x}^{2} - (\vec{n} \cdot \vec{x})^{2}}} = \frac{\vec{x} - \vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x})}{x_{\perp}}.$$
(1.2.30)

Den Basisvektor  $\vec{e}_2$  finden wir durch Bilden des Vektorprodukts aus  $\vec{e}_1$  und  $\vec{e}_3$ . Um ein rechtshändiges Koordinatensystem zu erhalten, müssen wir

$$\vec{e}_y = \vec{e}_z \times \vec{e}_x = \frac{\vec{n} \times \vec{x}}{x_\perp}$$
(1.2.31)

setzen. Wir bemerken, daß folglich auch

$$\vec{e}_x = \vec{e}_y \times \vec{e}_z = \frac{(\vec{n} \times \vec{x}) \times \vec{n}}{x_\perp}$$
(1.2.32)

gilt. Dies rechnet man auch leicht mit Hilfe der Formel (1.2.12) nach. Jedenfalls gilt dann

$$\vec{x} = \vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x}) + [\vec{x} - \vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x})] = \vec{e}_z(\vec{n} \cdot \vec{x}) + \vec{e}_x x_\perp.$$
(1.2.33)

Die Komponenten von  $\vec{x}$  in der eben konstruierten kartesischen Basis lauten also

$$\vec{x} = \begin{pmatrix} \sqrt{\vec{x}^2 - (\vec{n} \cdot \vec{x})} \\ 0 \\ \vec{n} \cdot \vec{x} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_{\perp} \\ 0 \\ x_{\parallel} \end{pmatrix}.$$
 (1.2.34)

Da in diesem Koordinatensystem die Drehung um die z-Achse erfolgt, erhalten wir mit (1.2.28) für den gedrehten Vektor

$$\vec{x}' = D_z(\varphi)\vec{x} = \begin{pmatrix} x_{\perp}\cos\varphi \\ x_{\perp}\sin\varphi \\ x_{\parallel} \end{pmatrix}.$$
(1.2.35)

Dies ausgeschrieben liefert

$$\vec{x}' = x_{\perp}(\vec{e}_x \cos\varphi + \vec{e}_y \sin\varphi) + \vec{e}_z x_{\parallel} = (\vec{n} \times \vec{x}) \times \vec{n} \cos\varphi + \vec{n} \times \vec{x} \sin\varphi + (\vec{n} \cdot \vec{x})\vec{n}.$$
(1.2.36)

In dieser Form gilt offensichtlich die Formel auch für  $\vec{x} \parallel \vec{n}$ , denn dann ist  $\vec{n} \times \vec{x} = 0$  und  $\vec{n}(\vec{n} \cdot \vec{x}) = \vec{x}$ . Da in diesem Fall auch  $\vec{x}' = \vec{x}$  sein muß, ist also (1.2.36) auch in diesem Fall korrekt.

#### 1.2.4 Eigenwerte und Eigenvektoren in drei Dimensionen

Das Eigenwert-Problem in drei Dimensionen ist weitgehend analog zum zweidimensionalen Problem, allerdings ist der Rechenaufwand wegen der weiteren Dimension etwas höher. In der Physik interessiert man sich vor allem für Eigenwerte des Trägheitstensors und Hauptachsentransformationen, welche den Trägheitstensor diagonalisieren. Das Problem lautet wiederum

$$A\vec{x} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \lambda & 0 & 0 \\ 0 & \lambda & 0 \\ 0 & 0 & \lambda \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \lambda \vec{x} .$$
(1.2.37)

Zur Lösung der Fragestellung betrachtet man das äquivalente Problem

$$(A - \lambda E) \vec{x} = \vec{0}, \qquad (1.2.38)$$

d.h. der Eigenvektor  $\vec{x} \neq 0$  wird durch  $(A - \lambda E)$  auf den Nullvektor abgebildet. Dies ist nur möglich, wenn die entsprechende Determinante verschwindet, also

$$\det \begin{pmatrix} a_{11} - \lambda & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} - \lambda \end{pmatrix} = 0$$
(1.2.39)

gilt. Die Determinante liefert das Polynom 3. Grades in  $\lambda$ 

$$\begin{aligned} (a_{11} - \lambda)[(a_{22} - \lambda)(a_{33} - \lambda) - a_{23}a_{32}] \\ &- a_{12}[a_{21}(a_{33} - \lambda) - a_{31}a_{23}] \\ &+ a_{13}[a_{21}a_{32} - a_{31}(a_{22} - \lambda)] = 0. \end{aligned}$$
(1.2.40)

Die drei Nullstellen  $\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3$  sind reell, wenn die Matrix A symmetrisch ist, d.h.  $A = A^T$ . Die expliziten Ausdrücke für die Nullstellen sind etwas länglich und werden hier nicht aufgeführt. In der Praxis bestimmt man die Nullstellen numerisch.

Wir haben jetzt zwar die möglichen Eigenwerte  $\lambda_{1/2/3}$  bestimmt, für die das Problem (1.2.37) lösbar ist, kennen jedoch noch nicht die entsprechenden Eigenvektoren  $\vec{x}_{1/2/3}$ , für die gelten soll

$$A\vec{x}_1 = \lambda_1 \vec{x}_1; \quad A\vec{x}_2 = \lambda_2 \vec{x}_2 \quad A\vec{x}_3 = \lambda_3 \vec{x}_3.$$
 (1.2.41)

Da durch (1.2.41) die Länge der Eigenvektoren nicht bestimmt wird, verabreden wir wieder, daß die Länge der Eigenvektoren zu 1 festgelegt wird, d.h.

$$\vec{x}_i \cdot \vec{x}_i = 1$$
 für  $i = 1, 2, 3.$  (1.2.42)

Zu lösen sind folglich noch die Gleichungssysteme

$$\begin{pmatrix} a_{11} - \lambda_1 & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda_1 & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} - \lambda_1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_{11} \\ x_{12} \\ x_{13} \end{pmatrix} = 0,$$

$$\begin{pmatrix} a_{11} - \lambda_2 & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda_2 & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} - \lambda_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_{21} \\ x_{22} \\ x_{23} \end{pmatrix} = 0,$$

$$\begin{pmatrix} a_{11} - \lambda_3 & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} - \lambda_3 & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} - \lambda_3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_{31} \\ x_{32} \\ x_{33} \end{pmatrix} = 0,$$

$$(1.2.43)$$

mit der anschließenden Normierung (1.2.42).

Die Komponenten der Eigenvektoren  $x_{ij}$  in (1.2.43) definieren eine 3 × 3-Matrix

$$C = \begin{pmatrix} x_{11} & x_{12} & x_{13} \\ x_{21} & x_{22} & x_{23} \\ x_{31} & x_{32} & x_{33} \end{pmatrix},$$
 (1.2.44)

und es gilt (ohne Beweis)

$$CAC^{-1} = \begin{pmatrix} \lambda_1 & 0 & 0\\ 0 & \lambda_2 & 0\\ 0 & 0 & \lambda_3 \end{pmatrix}, \qquad (1.2.45)$$

d.h. wir haben die Matrix A durch die lineare Abbildung (1.2.45) auf Diagonalform gebracht mit ihren Eigenwerten  $\lambda_i$  auf der Diagonalen. Die Matrix C beschreibt die geeignete Basistransformation, die auch als Hauptachsentransformation bezeichnet wird.

**Bemerkung**: Wegen der zum Teil aufwendigen Nullstellensuche in (1.2.40) und der Lösung des Gleichungssystems (1.2.41) werden die Eigenwerte und Eigenfunktionen in der Regel numerisch gelöst. In einfacheren Fällen ist jedoch eine explizite analytische Lösung relativ schnell zu erzielen.

## 1.3 Differentiation in mehreren Veränderlichen

#### 1.3.1 Partielle Ableitungen

Gegeben sei eine Funktion  $f(x_1, ..., x_n)$ , die von **mehreren** voneinander unabhängigen Variablen  $x_i$  abhängt. Die **partielle Ableitung** nach  $x_j$ , geschrieben  $\frac{\partial f(x_1,...,x_n)}{\partial x_j}$ , ist dann so definiert, daß alle Variablen  $x_i$  mit  $j \neq i$  als konstant betrachtet werden und nur  $x_j$  variiert wird.

#### Beispiele

Im  $\mathbb{R}^2$  bzw.  $\mathbb{R}^3$  sei

$$f(x,y) = xy + \frac{1}{x} \Rightarrow \frac{\partial f(x,y)}{\partial x} = y - \frac{1}{x^2}, \quad \frac{\partial f(x,y)}{\partial y} = x.$$
  

$$f(x,y,z) = z \ln y + x \Rightarrow \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial z} = \ln y, \quad \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial y} = \frac{z}{y}; \quad \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial x} = 1.$$
(1.3.1)

#### Verallgemeinerte Kettenregel

Eine Funktion hänge in mehrfacher Weise und indirekt von x ab, z.B. f[g(x), h(x)]. Dann gilt:

$$\frac{\mathrm{d}f}{\mathrm{d}x} = \frac{\partial f(y,z)}{\partial y}\Big|_{y=g(x),\,z=h(x)} \frac{\mathrm{d}g}{\mathrm{d}x} + \frac{\partial f(y,z)}{\partial z}\Big|_{y=g(x),\,z=h(x)} \frac{\mathrm{d}h}{\mathrm{d}x}.$$
(1.3.2)

Beispiel (n = 3): Seien x(t), y(t), z(t) beliebige differenzierbare Funktionen

$$f(x(t), y(t), z(t)) = x(t)^{3} y(t)^{2} z(t)^{-2} \Rightarrow$$

$$\frac{df}{dt} = \frac{\partial f}{\partial x} \frac{dx}{dt} + \frac{\partial f}{\partial y} \frac{dy}{dt} + \frac{\partial f}{\partial z} \frac{dz}{dt} = \begin{pmatrix} \frac{\partial f(x, y, z)}{\partial x} \\ \frac{\partial f(x, y, z)}{\partial y} \\ \frac{\partial f(x, y, z)}{\partial z} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \frac{dx}{dt} \\ \frac{dy}{dt} \\ \frac{dz}{dt} \end{pmatrix}$$

$$= 3x(t)^{2} y(t)^{2} z(t)^{-2} \frac{dx}{dt} + 2x(t)^{3} y(t) z(t)^{-2} \frac{dy}{dt} - 2x(t)^{3} y(t)^{2} z(t)^{-3} \frac{dz}{dt}$$
(1.3.3)

### **1.3.2** Vektoroperatoren (für n = 3)

Der Differentialoperator  $\vec{\nabla}$  ("Nabla-Operator") ist definiert durch seine Wirkung auf eine Funktion f(x, y, z). Er liefert den Vektor (genauer: das Vektorfeld)

$$\vec{\nabla}f(x,y,z) := \begin{pmatrix} \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial x} \\ \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial y} \\ \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial z} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial y} \\ \frac{\partial}{\partial z} \end{pmatrix} f(x,y,z) =: \operatorname{grad} f(x,y,z).$$
(1.3.4)

Bezeichnung: "Gradient" von f.

Von Bedeutung ist weiterhin die "Divergenz" (z.B. in der Elektrodynamik)

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{w}(x,y,z) := \frac{\partial w_x(x,y,z)}{\partial x} + \frac{\partial w_y(x,y,z)}{\partial y} + \frac{\partial w_z(x,y,z)}{\partial z} =: \operatorname{div} \vec{w}(x,y,z)$$
(1.3.5)

als Skalarprodukt mit einer vektorwertigen Funktion ("Vektorfeld")

$$\vec{w}(x,y,z) = \begin{pmatrix} w_x(x,y,z) \\ w_y(x,y,z) \\ w_z(x,y,z) \end{pmatrix}.$$
(1.3.6)

Die Divergenz eines Vektorfeldes ist eine skalare Funktion!

#### Beispiel

Berechnung von div  $\vec{w}$  für  $\vec{w}(x, y, z) = (x^2, y^2, z^2)$ :

$$\frac{\partial w_x}{\partial x} = 2x, \ \frac{\partial w_y}{\partial y} = 2y, \ \frac{\partial w_z}{\partial z} = 2z \Rightarrow \operatorname{div} \vec{w} = 2x + 2y + 2z$$

Dagegen ergibt die "Rotation" als Kreuzprodukt

$$\vec{\nabla} \times \vec{w}(x,y,z) := \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial y} \\ \frac{\partial}{\partial z} \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} w_x(x,y,z) \\ w_y(x,y,z) \\ w_z(x,y,z) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial w_z} \\ \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial z} \\ \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial y} \end{pmatrix} =: \operatorname{rot} \vec{w}(x,y,z)$$
(1.3.7)

wieder ein Vektorfeld!<sup>1</sup>

Für mehrfache partielle Ableitungen gilt (bei Stetigkeit der zweiten partiellen Ableitungen) die Vertauschungsregel

$$\frac{\partial^2 f(x_1, \dots, x_n)}{\partial x_i \partial x_j} = \frac{\partial^2 f(x_1, \dots, x_n)}{\partial x_j \partial x_i}.$$
(1.3.8)

Der Laplace-Operator ist ein skalarer Operator und definiert durch

$$\Delta f(x,y,z) = (\vec{\nabla} \cdot \vec{\nabla}) f(x,y,z) = \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial y} \\ \frac{\partial}{\partial z} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial x} \\ \frac{\partial}{\partial y} \\ \frac{\partial}{\partial z} \end{pmatrix} f(x,y,z) = \left(\frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}\right) f(x,y,z) = \frac{\partial^2 f(x,y,z)}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 f(x,y,z)}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 f(x,y,z)}{\partial z^2}.$$
(1.3.9)

<sup>1</sup>In der englischsprachigen Literatur heißt der Rotationsoperator auch curl.

#### 1.3. Differentiation in mehreren Veränderlichen

Wirkt er auf eine vektorwertige Funktion  $\vec{w}(x, y, z)$ , so ergibt sich wieder ein Vektorfeld:

$$\Delta \vec{w} = \Delta \begin{pmatrix} w_x(x,y,z) \\ w_y(x,y,z) \\ w_z(x,y,z) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \Delta w_x(x,y,z) \\ \Delta w_y(x,y,z) \\ \Delta w_z(x,y,z) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{\partial^2 w_x}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 w_x}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 w_x}{\partial z^2} \\ \frac{\partial^2 w_y}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 w_y}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 w_y}{\partial z^2} \\ \frac{\partial^2 w_z}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 w_z}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 w_z}{\partial z^2} \end{pmatrix}.$$
(1.3.10)

Dabei ist zu beachten, daß diese Gleichung **nur in kartesischen Koordinaten** gilt, nicht in den weiter unten einzuführenden "krummlinigen Orthonormalkoordinaten"!

#### 1.3.3 Taylorsche Formel und Taylorsche Reihe

Wir erinnern zunächst an die **Taylorsche Formel** für Funktionen von einer reellen Variablen. Sei also  $f : D \to \mathbb{R}$  mit offenem Definitionsbereich  $D \subseteq \mathbb{R}$  eine Funktion, die in einer Umgebung des Punktes  $a \in D$  mindestens (n + 1)-mal  $(n \in \mathbb{N}_0)$  stetig differenzierbar ist. Wir suchen dann eine Näherung von f durch ein **Polynom** *n*-ten Grades für Argumente "in der Nähe" von *a*. Sei  $x \in D$  so gewählt, daß das Intervall (a, x) bzw. (x, a) ganz in D enthalten ist. Dann gibt es Koeffizienten  $c_k \in \mathbb{R}$ , so daß

$$f(x) = \sum_{k=0}^{n} c_k (x-a)^k + R_n(x,a)$$
(1.3.11)

ist, wobei das Restglied  $R_n(x,a) = \mathcal{O}[(x-a)^{n+1}]$  ist, d.h.

$$\lim_{n \to \infty} \frac{R_n(x,a)}{(x-a)^{n+1}} = \text{const.}$$
(1.3.12)

Um den Koeffizienten  $c_k$  in (1.3.11) zu bestimmen, leiten wir diese Gleichung k-mal ( $k \in \{0, 1, ..., n\}$ ) ab und setzen danach x = a:

$$\left. \frac{\mathrm{d}^{k}}{\mathrm{d}x^{k}} f(x) \right|_{x=a} =: f^{(k)}(a) = k! c_{k}, \tag{1.3.13}$$

denn wegen (1.3.12) verschwindet die k - te Ableitung des Restglieds für x = a. Damit wird

$$f(x) = \sum_{k=0}^{n} \frac{f^{(k)}(a)}{k!} (x-a)^k + R_n(x,a).$$
(1.3.14)

#### Dies ist die Taylorsche Formel.

Zum Beweis bemerken wir, daß wegen der Stetigkeit von f'(x)

$$f(x) = f(a) + \int_{a}^{x} dx' f'(x')$$
(1.3.15)

gilt. Ist  $n \ge 2$ , können wir eine partielle Integration in (1.3.15) vornehmen. Dazu setzen wir

$$u'(x') = 1, \quad v(x') = f'(x'), \quad u(x') = x' - x,$$

so daß

$$f(x) = f(a) + (x - a)f'(a) - \int_{a}^{x} dx' (x' - x)f''(x')$$
(1.3.16)

resultiert. Dies wiederholen wir noch weitere n-1-mal. Dann entsteht

$$f(x) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{f^{(k)}(a)}{k!} (x-a)^k + \underbrace{(-1)^n \int_a^x \frac{(x'-x)^n}{n!} f^{(n+1)}(x')}_{R_n(x,a)}.$$
(1.3.17)

Da voraussetztungsgemäß  $f^{(n+1)}$  im Intervall (a, x) bzw. (x, a) stetig ist und die Funktion  $x' \mapsto (x'-x)^n$  dort monoton ist, gibt es nach dem Mittelwertsatz der Integralrechnung wenigstens ein  $\xi \in (a, x)$  bzw.  $\xi \in (x, a)$ , so daß

$$R_n(x,a) = (-1)^n \frac{f^{(n+1)}(\xi)}{n!} \int_a^x dx' (x'-x)^n = \frac{f^{(n+1)}(\xi)}{(n+1)!} (x-a)^{n+1}.$$
 (1.3.18)

Dies ist die **Restgliedformel von Lagrange**. Man kann freilich den Mittelwertsatz der Integralrechung auch direkt auf die Funktion  $x' \mapsto (x'-x)^n f^{(n+1)}(\xi)$  anwenden. Dann folgt die **Restgliedformel von Cauchy**:

$$R_n(x,a) = (-1)^n \frac{f^{(n+1)}(\xi')}{n!} (x - \xi')^n \int_a^x dx' = \frac{f^{(n+1)}(\xi')}{n!} (x - \xi')^n (x - a).$$
(1.3.19)

Dabei ist  $\xi' \in (a, x)$  bzw.  $\xi' \in (x, a)$ . Aus der Lagrangeschen Restgliedformel (1.3.18) folgt in der Tat (1.3.12), womit die Taylorsche Formel bewiesen ist.

Falls nun f im Intervall (a, x) bzw. (x, a) sogar beliebig oft stetig differenzierbar ist und ein S > 0 existiert, so daß  $|f^{(n+1)}(\xi)| < S$  für alle  $\xi \in (a, x)$  bzw.  $\xi \in (x, a)$  ist, folgt aus (1.3.18)

$$|R_n(x,a)| < S \frac{|x-a|^{n+1}}{(n+1)!} \to 0 \quad \text{für} \quad n \to \infty.$$
 (1.3.20)

In diesem Fall besitzt f die Taylor-Entwicklung

$$f(x) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{f^{(k)}(a)}{k!} (x-a)^k.$$
(1.3.21)

Als **Beispiel** betrachten wir die Taylor-Entwicklung von  $x \mapsto \exp(x)$  um a = 0. Da

$$f^{(k+1)}(x) = \exp(x),$$
 (1.3.22)

diese Funktion die Bedingungen für die Taylor-Entwicklung für jedes  $x \in \mathbb{R}$  erfüllt, gilt

$$f(x) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{x^k}{k!}.$$
 (1.3.23)

Setzen wir in (1.3.21) x = a + y, können wir symbolisch

$$f(a+y) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{f^{(k)}(a)}{k!} y^k = \exp\left(y \frac{d}{da}\right) f(a)$$
(1.3.24)

schreiben. Dabei ist die Exponentialfunktion des Differentialoperators durch die formale Reihe (1.3.23)

$$\exp\left(y\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}a}\right) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{y^k}{k!} \frac{\mathrm{d}^k}{\mathrm{d}a^k}$$
(1.3.25)

definiert. Wendet man diesen Operator auf f an, ergibt sich in der Tat die Taylor-Reihe von f in der in (1.3.24) angegebenen Form.

Für eine Funktion  $f: D \to \mathbb{R}$  ( $D \subseteq \mathbb{R}^d$  offen) mehrerer Veränderlicher können wir die Taylorsche Formel anwenden, indem wir die Funktion

$$g(t) = f(\vec{a} + t\vec{x})$$
(1.3.26)

um t = 0 entwickeln. Dabei setzen wir voraus, daß die Strecke  $t \mapsto \vec{a} + t\vec{x}$  für  $t \in [0, 1]$  ganz in D liegt und g entlang dieser Strecke mindestens n + 1-mal stetig differenzierbar ist. Dafür ist es hinreichend, daß

alle partiellen Ableitungen von f bis zur mindestens (n + 1)-ten Ordnung stetig sind. Nun gilt nach der Kettenregel für Funktionen mehrerer Veränderlicher

$$g^{(k)}(0) = \left(\vec{x} \cdot \vec{\nabla}_{\vec{a}}\right)^k f(\vec{a}), \qquad (1.3.27)$$

d.h. die Taylorsche Formel lautet

$$f(\vec{a} + \vec{x}) = \sum_{k=0}^{n} \frac{\left(\vec{x} \cdot \vec{\nabla}_{\vec{a}}\right)^{k}}{k!} f(\vec{a}) + R_{n}(\vec{x}, \vec{a}).$$
(1.3.28)

In der Lagrangeschen Form lautet das Restglied gemäß (1.3.18)

$$R_n(\vec{x}, \vec{a}) = \frac{\left(\vec{x} \cdot \vec{\nabla}_{\vec{a}}\right)^{n+1}}{(n+1)!} f(\vec{a} + \xi \vec{x}) \quad \text{mit} \quad \xi \in [0, 1].$$
(1.3.29)

Falls f beliebig oft stetig differenzierbar ist und alle Ableitungen auf der Strecke  $t \mapsto \vec{a} + t\vec{x}$  mit  $t \in [0, 1]$  beschränkt sind, gilt für f die Taylor-Entwicklung

$$f(\vec{a} + \vec{x}) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{\left(\vec{x} \cdot \vec{\nabla}_{\vec{a}}\right)^k}{k!} f(\vec{a}) = \exp\left(\vec{x} \cdot \vec{\nabla}_{\vec{a}}\right) f(\vec{a}).$$
(1.3.30)

Bei der symbolischen Schreibweise mit Potenzen und Exponentialfunktion des Differentialoperators  $\vec{x} \cdot \vec{\nabla}_{\vec{a}}$  ist es wichtig, daß die partiellen Ableitungen untereinander und mit allen Komponenten von  $\vec{x}$  kommutieren, d.h. daß

$$\frac{\partial}{\partial a_j} \frac{\partial}{\partial a_k} f(\vec{a}) = \frac{\partial}{\partial a_k} \frac{\partial}{\partial a_j} f(\vec{a}),$$

$$\frac{\partial}{\partial a_j} [x_k f(\vec{a})] = x_k \frac{\partial}{\partial a_j} f(\vec{a})$$
(1.3.31)

für alle  $j, k \in \{1, 2, ..., d\}$  ist.

#### 1.3.4 Der kartesische Ricci-Kalkül

Für manche Zwecke ist der sogenannte **Ricci-Kalkül**, benannt nach dem italienischen Mathematiker Gregorio Ricci-Curbastro, die am sichersten zu handhabende Möglichkeit, die verschiedenen Differentialoperatoren zu handhaben. Dazu schreibt man die Zerlegung eines beliebigen Vektorfeldes in der Form

$$\vec{V}(\vec{r}) = \sum_{i=1}^{3} V_i(\vec{r})\vec{e}_i =: V_i(\vec{r})\vec{e}_i, \qquad (1.3.32)$$

wobei wir das Summenzeichen über gleichnamige Indizes im folgenden nicht mitnotieren und die Summation stillschweigend implizieren. Dies ist die **Einsteinsche Summationskonvention**.

Das Skalarprodukt zweier Vektoren schreibt sich dann einfach in der Form

$$\vec{V} \cdot \vec{W} = V_i W_j \vec{e}_i \cdot \vec{e}_j = V_i W_j \delta_{ij} = V_i W_i.$$
(1.3.33)

Für das Vektorprodukt führen wir das Levi-Civita-Symbol

$$\epsilon_{ijk} = \begin{cases} 1 & \text{falls} \quad (i,j,k) \text{ gerade Permutation von } (1,2,3), \\ -1 & \text{falls} \quad (i,j,k) \text{ ungerade Permutation von } (1,2,3), \\ 0 & \text{falls} \text{ wenigstens ein Paar der Indizes } i, j, k \text{ gleich ist.} \end{cases}$$
(1.3.34)

Dann ist

$$\vec{V} \times \vec{W} = \epsilon_{ijk} \vec{e}_i V_j W_k. \tag{1.3.35}$$

Für das Rechnen mit diesem Symbol benötigt man oft die Formel

$$\epsilon_{ijk}\epsilon_{ilm} = \delta_{jl}\delta_{km} - \delta_{jm}\delta_{kl}, \qquad (1.3.36)$$

deren Gültigkeit man sich wie folgt klar macht: Es wird über den Index i von 1 bis 3 summiert. Die beiden Levi-Civita-Symbole können dabei nur dann gleichzeitig von 0 verschieden sein, wenn entweder j = l und k = m oder j = m und k = l ist. Im ersteren Falle sind die geordneten Tripel (i, j, k) und (i, l, m) identisch, sind also entweder beide gerade oder beide ungerade Permutationen von (1,2,3), so daß hier der Ausdruck +1 sein muß. Im letzteren Falle sind hingegen die geordneten Tripel (i, j, k) und (i, m, l) einander gleich. Ist also (i, j, k) eine gerade Permutation von (1,2,3), so muß (i, l, m) eine ungerade Permutation sein und umgekehrt, so daß stets (-1) herauskommen muß, und das wird gerade durch die Kroneckersymbole auf der rechten Seite der Gleichung ausgedrückt. Setzt man weiter in (1.3.36) j = l und summiert gemäß der Summationskonvention über dieses Indexpaar, entsteht

$$\epsilon_{ijk}\epsilon_{ijm} = 3\delta_{km} - \delta_{km} = 2\delta_{km}. \tag{1.3.37}$$

Nochmals k = m gesetzt und summiert, liefert schließlich noch

$$\epsilon_{ijk}\epsilon_{ijk} = 6. \tag{1.3.38}$$

Für die partiellen Ableitungen eines Skalar- oder Vektorfeldes nach den Komponenten des Ortsvektors  $\vec{r} = r_i \vec{e}_i$  schreiben wir

$$\frac{\partial}{\partial r_i} \Phi = \partial_i \Phi, \quad \frac{\partial}{\partial r_i} \vec{V} = \partial_i V_j \vec{e}_j. \tag{1.3.39}$$

Mit diesem Kalkül lassen sich recht einfach allgemeine Beziehungen für die Vektoroperationen herleiten. Dazu bemerken wir, daß im Riccikalkül der Gradient eines Skalarfeldes seiner Definition (1.3.4) gemäß durch

$$\operatorname{grad}\Phi = \vec{e}_i \partial_i \Phi \tag{1.3.40}$$

und Divergenz bzw. Rotation eines Vektorfeldes gemäß (1.3.5) und (1.3.7) durch

$$\operatorname{div} \vec{V} = \vec{e}_j \partial_j V_i \vec{e}_i = \delta_{ij} \partial_j V_i = \partial_i V_i, \qquad (1.3.41)$$

$$\operatorname{rot} \vec{V} = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \partial_j V_k \tag{1.3.42}$$

ausgedrruckt werden. Aus (1.3.42) folgt auch noch, daß

$$\partial_i V_j - \partial_j V_i = \epsilon_{ijk} (\operatorname{rot} \bar{V})_k \tag{1.3.43}$$

ist. Für den Nablaoperator können wir im Riccikalkül

$$\vec{\nabla} = \vec{e}_i \,\partial_i \tag{1.3.44}$$

schreiben, und für den Laplaceoperator eines Skalarfeldes ergibt sich

$$\operatorname{div}\operatorname{grad}\Phi = \partial_i \partial_i \Phi. \tag{1.3.45}$$

Für kartesische Koordinaten ist derselbe Ausdruck auch für Vektorfelder einfach durch die Wirkung auf deren Komponenten gegeben, weil die kartesischen Basisvektoren selbst ortsunabhängig sind:

$$\Delta \vec{V} = \partial_i \partial_i V_j \vec{e}_j = \vec{e}_j \partial_i \partial_i V_j = \vec{e}_j \Delta V_j.$$
(1.3.46)

Es ist darauf zu achten, daß generelle Differentialoperatoren wie  $\partial_i$  oder  $\Delta$  auf den gesamten Ausdruck, der rechts von ihnen steht, wirken. Ggf. hat man durch Klammersetzung die Wirkung des Operators zu begrenzen. Z.B. lautet die Produktregel für die partiellen Ableitungen im Riccikalkül geschrieben

$$\partial_j \Phi \Psi = (\partial_j \Phi) \Psi + \Phi \partial_j \Psi. \tag{1.3.47}$$

#### 1.3. Differentiation in mehreren Veränderlichen

#### Beispiele

Im folgenden geben wir einige allgemeine Beispiele dafür, wie mit Hilfe des Ricci-Kalküls allgemeine Ausdrücke umgeformt werden. Dabei kommt die einfach Produktregel für die partiellen Ableitungen und im Zusammenhang mit Kreuzprodukten bzw. der Rotation von Vektorfelder (1.3.36) zur Anwendung. Diese Beispiele stellen gleichzeitig eine kleine Formelsammlung für das Rechnen mit den Differentialoperatoren dar.

(1)

$$\operatorname{grad}(\Phi\Psi) = \vec{e}_i \partial_i (\Phi\Psi) = \vec{e}_i (\Psi \partial_i \Phi + \Phi \partial_i \Psi) = \Psi \operatorname{grad} \Phi + \Phi \operatorname{grad} \Psi.$$
(1.3.48)

(2)

$$grad(\vec{V} \cdot \vec{W}) = \vec{e}_i \partial_i (V_j W_j) = \vec{e}_i (W_j \partial_i V_j + V_j \partial_i W_j)$$
  

$$= \vec{e}_i [W_j (\partial_i V_j - \partial_j V_i) + V_j (\partial_i W_j - \partial_j W_i) + W_j \partial_j V_i + V_j \partial_j W_i]$$
  

$$= \vec{e}_i [W_j \epsilon_{ijk} (\operatorname{rot} \vec{V})_k + V_j \epsilon_{ijk} (\operatorname{rot} \vec{W})_k + (\vec{W} \cdot \vec{\nabla}) V_i + (\vec{V} \cdot \vec{\nabla}) W_i]$$
  

$$= \vec{V} \times \operatorname{rot} \vec{W} + \vec{W} \times \operatorname{rot} \vec{V} + (\vec{V} \cdot \vec{\nabla}) \vec{W} + (\vec{W} \cdot \vec{\nabla}) \vec{V}.$$
(1.3.49)

Dabei sind wir auf den Vektorgradienten

$$(\vec{V}\cdot\vec{\nabla})\vec{W} := \vec{e}_i V_i \partial_i W_j. \tag{1.3.50}$$

gestoßen, der ein Vektofeld wiederum auf ein Vektorfeld abbildet.

(3)

rot rot 
$$\vec{V} = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \partial_j \epsilon_{klm} \partial_l V_m = \vec{e}_i \epsilon_{kij} \epsilon_{klm} \partial_j \partial_l V_m = \vec{e}_i (\delta_{il} \delta_{jm} - \delta_{im} \delta_{jl}) \partial_j \partial_l V_m$$
  
=  $\vec{e}_i (\partial_i \partial_j V_j - \partial_j \partial_j V_i) = \text{grad div } \vec{V} - \Delta \vec{V}.$  (1.3.51)

Wir wir unten noch sehen werden, ist bei der Anwendung dieser Formel Vorsicht geboten, wenn man mit nichtkartesischen Basisvektoren und dazugehörigen Vektorkomponenten arbeitet. Dann **definiert** entsprechend der Formel man besser den **Vektor-Laplaceoperator** durch

$$\Delta \vec{V} := \operatorname{grad} \operatorname{div} \vec{V} - \operatorname{rot} \operatorname{rot} \vec{V}. \tag{1.3.52}$$

(4)

$$\operatorname{rot}(\vec{V} \times \vec{W}) = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \epsilon_{klm} \partial_j (V_l W_m) = \vec{e}_i (\delta_{il} \delta_{jm} - \delta_{im} \delta_{jl}) (W_m \partial_j V_l + V_l \partial_j W_m)$$
  
=  $(\vec{W} \cdot \vec{\nabla}) \vec{V} + \vec{V} \operatorname{div} \vec{W} - (\vec{V} \cdot \vec{\nabla}) \vec{W} - \vec{W} \operatorname{div} \vec{V}.$  (1.3.53)

(5)

$$\operatorname{rot}(\Phi\vec{V}) = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \partial_j (\Phi V_k) = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} (\Phi \partial_j V_k + V_k \partial_j \Phi) = \Phi \operatorname{rot} \vec{V} - \vec{V} \times \operatorname{grad} \Phi.$$
(1.3.54)

(5)

$$\operatorname{div}(\vec{V} \times \vec{W}) = \epsilon_{ijk} \partial_i (V_j W_k) = \epsilon_{ijk} (W_k \partial_i V_j + V_j \partial_i W_k) = \vec{W} \cdot \operatorname{rot} \vec{V} - \vec{V} \cdot \operatorname{rot} \vec{W}.$$
(1.3.55)

(6)

$$\operatorname{div}(\Phi \vec{V}) = \partial_i (\Phi V_i) = V_i \partial_i \Phi + \Phi \partial_i V_i = \vec{V} \cdot \operatorname{grad} \Phi + \Phi \operatorname{div} \vec{V}.$$
(1.3.56)

#### 1.3.5 Die Heisenbergalgebra in der Quantentheorie

In der wellenmechanischen Formulierung der nichtrelativistischen Quantentheorie für ein Teilchen ohne Spin werden die **Zustände** durch **quadratintegrable komplexwertige Skalarfelder** repräsentiert. Dabei heißt eine Funktion  $\psi : \mathbb{R}^3 \to \mathbb{C}$  quadratintegrabel, wenn das Integral

$$||\psi||^{2} = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}r |\psi(\vec{r})|^{2}$$
(1.3.57)

existiert. Man kann dann zeigen, daß diese Funktionen einen Vektorraum mit Norm (1.3.57) bilden, wenn man eine Funktion  $\psi$ , für die  $||\psi|| = 0$  gilt, mit der Nullfunktion identifiziert. Weiter ergibt sich, daß auf diesem Vektorraum vermöge

$$\langle \psi | \phi \rangle = \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 r \; \psi^*(\vec{r}) \phi(\vec{r}) \tag{1.3.58}$$

ein Skalarprodukt definiert ist. Den Vektorraum mit diesem Skalarprodukt bezeichnet man als den Hilbertraum der quadratintegrablen Funktionen L<sup>2</sup>. Genauere Ausführungen dazu werden in Abschnitt 2.2.1 bereitgestellt.

Die physikalische Bedeutung der Wellenfunktion ist die folgende: Wenn  $\psi$  im Sinne der Norm (1.3.57) auf 1 normiert ist, d.h.  $||\psi|| = 1$  gilt, so ist

$$dw(\vec{r}) = d^3 r |\psi(\vec{r})|^2$$
(1.3.59)

die Wahrscheinlichkeit dafür, das Teilchen in einem kleinen Volumenelement der Größe d<sup>3</sup>r um den Ort  $\vec{r}$  herum vorzufinden.

Die Observablen werden durch selbstadjungierte lineare Operatoren repräsentiert. Dabei heißt ein linearer Operator A selbstadjungiert, wenn zumindest auf einem dichten Untervektorraum von L<sup>2</sup> für alle  $\psi, \phi$  gilt

$$\langle \psi | \mathbf{A}\phi \rangle = \langle \mathbf{A}\psi | \phi \rangle. \tag{1.3.60}$$

Der Operator für den Ortsvektor ist durch

$$\vec{\mathbf{r}}\psi(\vec{r}) = \vec{r}\,\psi(\vec{r}) \tag{1.3.61}$$

gegeben. Dieser ist selbstadjungiert, denn für die Komponenten  $r_i$  gilt

$$\langle \psi | \mathbf{r}_i \phi \rangle = \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 r \, \psi^*(\vec{r})[r_i \phi(\vec{r})] = \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 r \, [r_i \psi(\vec{r})]^* \phi(\vec{r}) = \langle \mathbf{r}_i \psi | \phi \rangle.$$
(1.3.62)

Der Impuls ist druch

$$\vec{\mathbf{p}}\psi(\vec{r}) = -i\hbar \operatorname{grad}\psi(\vec{r})$$
 (1.3.63)

gegeben. Die Selbstadjungiertheit zeigt man für seine einzelnen Komponenten mit Hilfe der partiellen Integration, wobei man berücksichtigt, daß die Wellenfunktionen  $\psi$  und  $\phi$  sowie deren partielle Ableitungen nach den  $r_i$  im Unendlichen hinreichend schnell gegen 0 streben müssen, damit die Integrale existieren, d.h. die Randterme fallen jeweils weg. Es ist also

$$\langle \psi | \mathbf{p}_{i} \phi \rangle = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}r \, \psi^{*}[-i\hbar\partial_{i}\psi(\vec{r})] = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}r \, [+i\partial_{i}\psi^{*}(\vec{r})]\phi(\vec{r})$$

$$= \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}r \, [-i\partial_{i}\psi(\vec{r})]^{*}\phi(\vec{r}) = \langle \mathbf{p}_{i}\psi | \phi \rangle .$$

$$(1.3.64)$$

Das Produkt zweier Operatoren AB ist durch die Hintereinanderausführung dieser Operatoren definiert. Entsprechend gilt für selbstadjungierte Operatoren

$$\langle \psi | \mathbf{A} \mathbf{B} \phi \rangle = \langle \mathbf{A} \psi | \mathbf{B} \phi \rangle = \langle \mathbf{B} \mathbf{A} \psi | \phi \rangle, \qquad (1.3.65)$$

d.h. die Operatoren wirken im Skalarprodukt in *umgekehrter Reihenfolge* auf das linke Argument. Allgemein definiert man für einen beliebigen linearen Operator **A** den dazugehörgien **adjungierten Operator A**<sup> $\dagger$ </sup> dadurch, daß zumindest auf einem dichten Teilraum gilt

$$\langle \psi | \mathbf{A} \phi \rangle = \left\langle \mathbf{A}^{\dagger} \psi \right| \phi \right\rangle. \tag{1.3.66}$$

Ein Operator A ist also genau dann selbstadjungiert, wenn  $A = A^{\dagger}$  ist. Für das Produkt zweier Operatoren gilt

$$(\mathbf{A}\mathbf{B})^{\dagger} = \mathbf{B}^{\dagger}\mathbf{A}^{\dagger}.$$
 (1.3.67)

Es ist wichtig zu bemerken, daß Operatorprodukte i.a. nicht kommutativ sind. Für das Rechnen mit Operatoren sind die Kommutatoren

$$[\mathbf{A}, \mathbf{B}] := \mathbf{A}\mathbf{B} - \mathbf{B}\mathbf{A} \tag{1.3.68}$$

besonders wichtig. So gilt für die Orts- und Impulskomponenten-Operatoren die Heisenbergsche Kommutatorrelation

$$\left[\mathbf{x}_{i},\mathbf{p}_{j}\right] = \mathrm{i}\,\hbar\,\delta_{ij}\,\mathbb{I},\tag{1.3.69}$$

wobei 1 der Einheitsoperator auf dem Hilbertraum L<sup>2</sup> ist, für den gilt  $1\psi(\vec{r}) = \psi(\vec{r})$  für alle Funktionen  $\psi \in$  L<sup>2</sup>. Zum Beweis der Kommutatorrelation müssen wir nur die Operatoren auf eine beliebige Wellenfunktion wirken lassen:

$$(\mathbf{x}_i \mathbf{p}_j - \mathbf{p}_j \mathbf{x}_i) \psi = -i\hbar x_i \partial_j \psi + i\hbar \partial_j (x_i \psi) = i\hbar \delta_{ij} \psi = i\hbar \delta_{ij} \mathbb{1} \psi.$$
(1.3.70)

Ebenso ist unmittelbar klar, daß die Orts- und Impulskomponenten untereinander jeweils vertauschen, also

$$\begin{bmatrix} \mathbf{r}_i, \mathbf{r}_j \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \mathbf{p}_i, \mathbf{p}_j \end{bmatrix} = 0 \tag{1.3.71}$$

gilt.

Durch einfaches Ausschreiben der Kommutatoren gemäß der Definition (1.3.68), beweist man leicht die folgenden allgemeinen Kommutatorrelationen für beliebige Operatoren A, B und C:

$$[AB,C] = A[B,C] + [A,B]C,$$
  
[A,BC] = B[A,B] + [A,B]C. (1.3.72)

Man kann nun aus den Orts- und Impulsoperatoren weitere Observablen zusammensetzen, indem man einfach die aus der klassischen Mechanik bekannten Definitionen verwendet. Dabei ist allerdings darauf zu achten, daß die Operatoren selbstadjungiert sein müssen und eventuell Probleme mit der "Operatorordnung" auftreten können, wenn bei Produkten die Operatoren nicht vertauschen.

Diese Probleme treten z.B. beim Drehimpulsoperator nicht auf, denn in

$$\vec{\mathbf{L}} = \vec{\mathbf{r}} \times \vec{\mathbf{p}} = \vec{e}_i (-i\hbar) \epsilon_{ijk} r_j \partial_k$$
(1.3.73)

treten nur Produkte  $r_j \partial_k$  mit  $k \neq j$  auf, und für  $k \neq j$  gilt offenbar  $r_j \partial_k \psi = \partial_k (r_j \psi)$ . Man zeigt daher leicht, daß alle Komponenten L<sub>i</sub> des Drehimpulsoperators selbstadjungiert sind:

$$\mathbf{L}_{i}^{\dagger} = (\epsilon_{ijk} \mathbf{r}_{j} \mathbf{p}_{k})^{\dagger} = \epsilon_{ijk} \mathbf{p}_{k} \mathbf{r}_{j} = \epsilon_{ijk} \mathbf{r}_{j} \mathbf{p}_{k} = \mathbf{L}_{i}.$$
(1.3.74)

Die Kommutatoren mit Orts- und Impulsoperatoren ergeben sich unter Verwendung von (1.3.69) und (1.3.72):

$$\left[\mathbf{r}_{i},\mathbf{L}_{j}\right] = \epsilon_{jkl}\left[\mathbf{r}_{i},\mathbf{r}_{k}\mathbf{p}_{l}\right] = \epsilon_{jkl}\mathbf{r}_{k}\left[\mathbf{r}_{i},\mathbf{p}_{l}\right] = i\hbar\epsilon_{ijk}\mathbf{r}_{k},\tag{1.3.75}$$

$$\left[\mathbf{p}_{i},\mathbf{L}_{j}\right] = \epsilon_{jkl}\left[\mathbf{p}_{i},\mathbf{r}_{k}\mathbf{p}_{l}\right] = \epsilon_{jkl}\left[\mathbf{p}_{i},\mathbf{r}_{k}\right]\mathbf{p}_{l} = -i\hbar\epsilon_{jil}\mathbf{p}_{l} = +i\hbar\epsilon_{ijk}\mathbf{p}_{k}.$$
(1.3.76)

Verwendet man wiederum diese Kommutatorrelationen und erheut (1.3.72), findet man für die Drehimpulskomponenten untereinander die Vertauschungsrelationen

$$\left[\mathbf{L}_{i},\mathbf{L}_{j}\right] = i\hbar\epsilon_{ijk}\mathbf{L}_{k},\tag{1.3.77}$$

d.h. die Drehimpulsoperatoren vertauschen untereinander nicht. Diese Gleichung kann man auch vektoriell schreiben:

$$\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{L}} = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \mathbf{L}_j \mathbf{L}_k = \frac{1}{2} \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \left[ L_j, L_k \right] = \frac{i\hbar}{2} \vec{e}_i \underbrace{\epsilon_{ijk} \epsilon_{jkl}}_{=2\delta_{il}} \mathbf{L}_l = i\hbar \vec{\mathbf{L}}.$$
(1.3.78)

Sie vertauschen allerdings mit dem Drehimpulsbetragsquadratoperator

$$\begin{bmatrix} \mathbf{L}_i, \mathbf{L}_j \mathbf{L}_j \end{bmatrix} = \mathbf{L}_j \begin{bmatrix} \mathbf{L}_i, \mathbf{L}_j \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \mathbf{L}_i, \mathbf{L}_j \end{bmatrix} \mathbf{L}_j = i \hbar \epsilon_{ijk} (\mathbf{L}_j \mathbf{L}_k + \mathbf{L}_k \mathbf{L}_j) = \mathbf{0},$$
(1.3.79)

denn die Klammer ist symmetrisch in den Indizes j und k, und das Levi-Civitasymbol antisymmetrisch. Ebenso folgt, daß

$$\begin{bmatrix} L_i, \vec{\mathbf{r}}^2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} L_i, \vec{\mathbf{p}}^2 \end{bmatrix} = 0 \tag{1.3.80}$$

ist.

Nützlich sind auch noch die Beziehungen

$$\vec{\mathbf{r}} \cdot \vec{\mathbf{L}} = \vec{\mathbf{p}} \cdot \vec{\mathbf{L}} = \mathbf{0}. \tag{1.3.81}$$

Zum Beweis verwenden wir die Definition der Operatoren als Differentialoperatoren im L<sup>2</sup>:

$$\vec{\mathbf{r}} \cdot \vec{\mathbf{L}} \boldsymbol{\psi} = -\mathbf{i} \, \hbar \, \vec{\mathbf{r}} \cdot (\vec{\mathbf{r}} \times \vec{\nabla} \boldsymbol{\psi}) = \mathbf{0},$$

$$\vec{\mathbf{p}} \cdot \vec{\mathbf{L}} \boldsymbol{\psi} = -\hbar^2 \vec{\nabla} \cdot (\vec{\mathbf{r}} \times \vec{\nabla} \boldsymbol{\psi}) = -\hbar^2 [(\vec{\nabla} \boldsymbol{\psi}) \cdot \operatorname{rot} \vec{\mathbf{r}} - \vec{\mathbf{r}} \cdot \vec{\nabla} \times \vec{\nabla} \boldsymbol{\psi}] = \mathbf{0}.$$
(1.3.82)

Dabei haben wir in der letzten Zeile (1.3.55) sowie rot  $\vec{r} = 0$  und  $\vec{\nabla} \times \vec{\nabla} \psi = \text{rot grad } \psi = 0$  angewendet. Da wegen (1.3.75) und (1.3.76)

$$\vec{\mathbf{r}} \cdot \vec{\mathbf{L}} = \vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{\mathbf{r}} \quad \text{und} \quad \vec{\mathbf{p}} \cdot \vec{\mathbf{L}} = \vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{\mathbf{p}}$$
(1.3.83)

ist, gelten auch noch die Gleichungen

$$\vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{\mathbf{r}} = \vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{\mathbf{p}} = \mathbf{0}. \tag{1.3.84}$$

Diese Rechenmethode ist freilich nicht nur in der Quantentheorie nützlich sondern auch beim Manipulieren der Differentialoperatoren div, grad und rot in klassischen Feldtheorien (z.B. der Hydrodynamik oder der klassischen Elektrodynamik). Z.B. ist noch die Beziehung

$$\vec{r} \cdot \operatorname{rot}(\mathbf{L}\psi) = \frac{\mathrm{i}}{\hbar} \vec{\mathbf{L}}^2 \psi$$
 (1.3.85)

nützlich. Der Beweis erfolgt am bequemsten im Ricci-Kalkül:

$$\vec{r} \cdot \operatorname{rot}(\mathbf{L}\psi) = \epsilon_{ijk} r_i \partial_j \mathbf{L}_k \psi = \frac{i}{\hbar} \mathbf{L}_k \mathbf{L}_k \psi = \frac{i}{\hbar} \vec{\mathbf{L}}^2 \psi.$$
 (1.3.86)

Wir berechnen schließlich noch den expliziten Ausdruck für  $\vec{L}^2$ :

$$\vec{\mathbf{L}}^{2} \psi = -\hbar^{2} \epsilon_{ijk} \epsilon_{ilm} r_{j} \partial_{k} (r_{l} \partial_{m} \psi)$$

$$= -\hbar^{2} (\delta_{jl} \delta_{km} - \delta_{jm} \delta_{kl}) (\delta_{kl} r_{j} \partial_{m} \psi + r_{j} r_{l} \partial_{k} \partial_{m}) \psi \qquad (1.3.87)$$

$$= -\hbar^{2} [r^{2} \Delta \psi - (\vec{r} \cdot \vec{\nabla}) \psi - (\vec{r} \cdot \vec{\nabla}) (\vec{r} \cdot \vec{\nabla}) \psi].$$

#### 1.3.6 Fehlerrechnung

Die Meßgröße f werde berechnet aus den Meßgrößen  $x_i$ , i = 1, ..., n. Die Unsicherheiten der Meßgrößen  $x_i$  seien  $\Delta x_i$ . Die Unsicherheit (der Fehler)  $\Delta f$  in der Berechnung von f - nicht zu verwechseln mit dem Laplace-Operator auf eine skalare Funktion f - ist:

$$\Delta f = \sum_{i=1}^{n} \left| \frac{\partial f}{\partial x_i} \right| \Delta x_i.$$
(1.3.88)

Man bezeichnet  $\Delta f$  auch als **absoluten** Fehler.

Der **relative** Fehler ist gegeben durch  $\Delta f/f$ . (Wir nehmen der Einfachheit halber an, daß f und alle  $x_i$  positiv sind (d.h. insbesondere  $\neq 0$ ).)

#### Wichtiger Spezialfall 1:

Falls sich f als (gewichtete) Summe der  $x_i$  ergibt, d.h.

$$f(x_1, \dots, x_n) = \sum_{i=1}^n a_i x_i$$
(1.3.89)

mit beliebigen Koeffizienten  $a_i$ , so addieren sich die **absoluten** Fehler:

$$\Delta f = \sum_{i=1}^{n} \left| \frac{\partial f}{\partial x_i} \right| \Delta x_i = \sum_{i=1}^{n} |a_i| \Delta x_i.$$
(1.3.90)

#### Wichtiger Spezialfall 2:

Falls sich f als (verallgemeinertes) Produkt der  $x_i$  ergibt, d.h.

$$f(x_1,...,x_n) = \alpha \prod_{i=1}^n x_i^{n_i}$$
 (1.3.91)

mit beliebigen Exponenten  $n_i$  und beliebigem Koeffizienten  $\alpha$ , so addieren sich die relativen Fehler:

$$\frac{\Delta f}{f} = \frac{\sum_{i=1}^{n} \left| \frac{\partial f}{\partial x_i} \right| \Delta x_i}{\alpha \prod_{j=1}^{n} x_j^{n_j}} = \frac{\alpha \sum_{i=1}^{n} \left| n_i x_i^{n_i - 1} \right| \left( \prod_{j \neq i}^{n} x_j^{n_j} \right) \Delta x_i}{\alpha \prod_{j=1}^{n} x_j^{n_j}} = \sum_{i=1}^{n} \left| n_i \right| \frac{\Delta x_i}{x_i}.$$
(1.3.92)

Bei Werten in Dezimalzahlen ohne explizite Fehlerangabe ist die Unsicherheit i.a. die Hälfte der letzten angegebenen Stelle.

Z.B. bedeutet die Angabe  $3.14 \cdot 10^3$  für eine fehlerbehaftete Größe  $3140 \pm 5$ , aber  $3140 = 3.140 \cdot 10^3$  bedeutet  $3140 \pm 0.5$ .

#### Beispiele

i) Die Breite Ihres Zimmers wird ausgefüllt durch 11 Fliesen der Breite 20 cm und 12 Fugen der Breite (1±0.2) cm. Wie breit ist Ihr Zimmer (mit absoluter und relativer Fehlerangabe)?

Sei x die Fliesenbreite (in cm), y die Fugenbreite, f die Breite des Zimmers.

Die Fliesenbreite ist mit 2 Stellen angegeben, d.h. x = 20 cm,  $\Delta x = 0.5$  cm. Die Fugenbreite ist y = 1 cm,  $\Delta y = 0.2$  cm.

Die Zimmerbreite berechnet sich zu

$$f = 11x + 12y = 232 \text{ cm}.$$

Der absolute Fehler ist

$$\Delta f = 11 \,\Delta x + 12 \,\Delta y = 7.9 \,\mathrm{cm}$$

und der relative Fehler damit:

$$\frac{\Delta f}{f} = \frac{7.9}{232} \approx 3\%.$$

ii) Das Volumen eines Hörsaales soll berechnet werden aus individuellen Messungen der Höhe, Länge und Breite mit einem Zollstock von 2 m, so daß die Ungenauigkeit bei jedem Meßvorgang mit dem Zollstock 0.5 cm entspricht. Gemessen werden nun H = 6.75 m, B = 12.3 m, L = 32.6 m. Welches Volumen hat der Hörsaal (mit absoluter und relativer Fehlerangabe)?

Das Volumen des Hörsaales ist f(H, B, L) = V = HBL. Bei der Messung der Breite *B* sind 7 Messungen erforderlich, d.h.  $\Delta B = 7.0.005 \text{ m} = 0.035 \text{ m}$ . Analog für Höhe und Breite:  $\Delta H = 4.0.005 \text{ m} = 0.02 \text{ m}$ ;  $\Delta L = 17.0.005 \text{ m} = 0.085 \text{ m}$ . Daraus ergibt sich das Volumen  $V = HBL = 2706.615 \text{ m}^3$ , aber nicht alle Stellenangaben sind sinnvoll! Der absolute Fehler ist

$$\Delta V = \Delta HBL + H\Delta BL + HB\Delta L = (8.0196 + 7.70175 + 7.057125) \text{ m}^3 \approx 22.78 \text{ m}^3.$$

Sinnvoll ist daher die Angabe  $V = (2706 \pm 23) \text{ m}^3$ . Der relative Fehler ist  $\Delta V/V = 23/2706 \approx 1\%$ .

## 1.4 Koordinatentransformationen

Anstatt einen Punkt im  $\mathbb{R}^3$  in kartesischen Koordinaten, d.h. als kartesischen Vektor  $\vec{r} = (x, y, z)$  darzustellen, kann man auch drei andere Größen verwenden, die (zumindest lokal) eineindeutig mit (x, y, z) zusammenhängen. In der Praxis wichtig sind Zylinder- und Kugelkoordinaten.

#### 1.4.1 Zylinderkoordinaten

**Zylinderkoordinaten:** r,  $\varphi$ , z. Dabei ist r die Länge des Vektors (x, y, 0) und  $\varphi$  der Winkel zwischen der x-Achse und dem Vektor (x, y, 0).

1.4. Koordinatentransformationen



Es gilt:

$$x = r\cos\varphi, \quad y = r\sin\varphi. \tag{1.4.1}$$

Wertebereiche:  $r \in [0, \infty[, \varphi \in [0, 2\pi[$ . Die Transformationsdeterminante (**Jacobi-Determinante**)

$$\det \begin{pmatrix} \frac{\partial x}{\partial r} & \frac{\partial y}{\partial r} \\ \frac{\partial x}{\partial \varphi} & \frac{\partial y}{\partial \varphi} \end{pmatrix} = \det \begin{pmatrix} \cos \varphi & \sin \varphi \\ -r \sin \varphi & r \cos \varphi \end{pmatrix} = r(\cos^2 \varphi + \sin^2 \varphi) = r$$
(1.4.2)

wird für die Umrechnung des Integralmaßes auf Zylinderkoordinaten benötigt. Da die Determinante für r = 0 verschwindet, weisen die Zylinderkoordinaten eine Singularität entlang der ganzen z-Achse auf! Die Umkehrtransformation lautet:

$$r = \sqrt{x^2 + y^2}, \quad \varphi = \begin{cases} \arccos\left(\frac{x}{r}\right) & \text{für } y \ge 0\\ 2\pi - \arccos\left(\frac{x}{r}\right) & \text{für } y < 0. \end{cases}$$
(1.4.3)

Die Zylinderkoordinaten eignen sich besonders für Systeme (Funktionen), die nicht vom Winkel  $\varphi$  abhängen, d.h. im Falle axialer Symmetrie.

Orthogonale Einheitsvektoren erhält man wie folgt:

$$\vec{e}_{r} := \frac{\partial \vec{r}}{\partial r} = \begin{pmatrix} \frac{\partial x}{\partial r} \\ \frac{\partial y}{\partial r} \\ \frac{\partial z}{\partial r} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \varphi \\ \sin \varphi \\ 0 \end{pmatrix},$$

$$\vec{e}_{\varphi} := \frac{1}{r} \frac{\partial \vec{r}}{\partial \varphi} = \frac{1}{r} \begin{pmatrix} \frac{\partial x}{\partial \varphi} \\ \frac{\partial y}{\partial \varphi} \\ \frac{\partial z}{\partial \varphi} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -\sin \varphi \\ \cos \varphi \\ 0 \end{pmatrix},$$

$$\vec{e}_{z} := \frac{\partial \vec{r}}{\partial z} = \begin{pmatrix} \frac{\partial x}{\partial z} \\ \frac{\partial y}{\partial z} \\ \frac{\partial z}{\partial z} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$
(1.4.4)

Wie man unmittelbar sieht, sind sie auf 1 normiert. Weiterhin folgt ebenfalls sofort, daß alle Vektoren zueinander orthogonal sind, und sie bilden in der Reihenfolge  $\vec{e}_r$ ,  $\vec{e}_{\varphi}$ ,  $\vec{e}_z$  ein **rechtshändiges** Koordinatensystem (vorausgesetzt, das den obigen Rechnungen zugrundegelegte kartesische System ist rechtshändig), d.h. es gilt

$$\vec{e}_z = \vec{e}_r \times \vec{e}_{\varphi} \tag{1.4.5}$$

#### 1.4.2 Kugelkoordinaten

**Kugelkoordinaten:** r,  $\vartheta$ ,  $\varphi$ . Dabei ist r die Länge des Vektors (x, y, z),  $\vartheta$  der Winkel zwischen der z-Achse und dem Vektor (x, y, z) und  $\varphi$  der Winkel zwischen der x-Achse und dem Vektor (x, y, 0). Es gilt:

$$x = r \sin \vartheta \cos \varphi, \quad y = r \sin \vartheta \sin \varphi, \quad z = r \cos \vartheta.$$
 (1.4.6)

Wertebereiche:  $r \in [0, \infty[, \vartheta \in [0, \pi], \varphi \in [0, 2\pi[$ . **Vorsicht**: Die Koordinate *r* hat hier eine andere Bedeutung als bei den Zylinderkoordinaten (1.4.1)!


### 1.5. Elementare Differentialgeometrie

Die Jacobideterminante

$$\det \begin{pmatrix} \frac{\partial x}{\partial r} & \frac{\partial y}{\partial r} & \frac{\partial z}{\partial r} \\ \frac{\partial x}{\partial \theta} & \frac{\partial y}{\partial \theta} & \frac{\partial z}{\partial \theta} \\ \frac{\partial x}{\partial \varphi} & \frac{\partial y}{\partial \varphi} & \frac{\partial z}{\partial \varphi} \end{pmatrix} = \det \begin{pmatrix} \sin \theta \cos \varphi & \sin \theta \sin \varphi & \cos \theta \\ r \cos \theta \cos \varphi & r \cos \theta \sin \varphi & -r \sin \theta \\ -r \sin \theta \sin \varphi & r \sin \theta \cos \varphi & 0 \end{pmatrix}$$

$$= \cos \theta \left( r^2 \sin \theta \cos \varphi \cos \theta \cos \varphi + r^2 \sin \theta \sin \varphi \cos \theta \sin \varphi \right)$$

$$+ r \sin \theta \left( r \sin^2 \theta \cos^2 \varphi + r \sin^2 \theta \sin^2 \varphi \right)$$

$$= r^2 (\cos^2 \theta \sin \theta + \sin^2 \theta \sin \theta) = r^2 \sin \theta$$
(1.4.7)

wird für die Umrechnung des Integralmaßes auf Kugelkoordinaten benötigt (siehe Abschnitt 1.6.1). Daraus wird deutlich, daß die Kugelkoordinaten entlang der **Polarachse** singulär sind, da dort die Jacobideterminante verschwindet.

Die Umkehrtransformation lautet:

$$r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2}, \quad \vartheta = \arccos\left(\frac{z}{r}\right), \quad \varphi = \begin{cases} \arccos\left(\frac{x}{\sqrt{x^2 + y^2}}\right) & \text{für } y \ge 0, \\ 2\pi - \arccos\left(\frac{x}{\sqrt{x^2 + y^2}}\right) & \text{für } y < 0. \end{cases}$$
(1.4.8)

Die Kugelkoordinaten eignen sich besonders für Systeme (Funktionen), die nicht von den Winkeln  $\vartheta, \varphi$  abhängen, d.h. im Falle radialer Symmetrie.

Die normierten Koordinateneinheitsvektoren lauten

$$\vec{e}_{r} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial r} = \begin{pmatrix} \cos(\varphi)\sin(\vartheta)\\\sin(\varphi)\sin(\vartheta)\\\cos\vartheta \end{pmatrix}, \\ \vec{e}_{\vartheta} = \frac{1}{r}\frac{\partial \vec{r}}{\partial \vartheta} = \begin{pmatrix} \cos(\varphi)\cos(\vartheta)\\\sin(\varphi)\cos(\vartheta)\\-\sin(\vartheta) \end{pmatrix}, \\ \vec{e}_{\varphi} = \frac{1}{r\sin(\vartheta)}\frac{\partial \vec{r}}{\partial \varphi} = \begin{pmatrix} -\sin(\varphi)\\\cos(\varphi)\\0 \end{pmatrix}.$$
(1.4.9)

Diese Vektoren bilden in dieser Reihenfolge wieder ein orthonormales Dreibein, d.h. es gilt

$$\vec{e}_{\varphi} = \vec{e}_r \times \vec{e}_{\vartheta}. \tag{1.4.10}$$

# 1.5 Elementare Differentialgeometrie

In diesem Abschnitt besprechen wir einige Grundlagen der Differentialgeometrie, wobei wir uns auf Kurven im  $\mathbb{R}^2$  und  $\mathbb{R}^3$  und Flächen im  $\mathbb{R}^3$  beschränken.

## 1.5.1 Ebene Kurven

Wir betrachten als erstes Kurven in der Euklidischen Ebene  $\mathbb{R}^2$ . Nach Festlegung des Koordinatenursprungs können sie als Funktion der Ortsvektoren der Punkte auf der Kurve  $\vec{x} : \mathbb{R} \supseteq (t_0, t_1) \to \mathbb{R}^2$  dargestellt werden. Im folgenden nehmen wir an, diese Funktion sei im ganzen Intervall  $(t_0, t_1)$  stetig nach dem Parameter differenzierbar.

Jetzt wollen wir die lokalen Eigenschaften einer solchen Kurve durch geometrische vom Koordinatensystem unabhängige Größen charakterisieren. An einem Punkt *t* sei nun

$$\frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}t} \neq 0. \tag{1.5.1}$$

Wir nennen den dazugehörgen Punkt  $\vec{x}(t)$  auf der Kurve einen **regulären Punkt**. Offensichtlich besitzt der Vektor  $d\vec{x}/dt$  in jedem regulären Punkt der Kurve die geometrische Bedeutung eines **Tangentenvektors**. Wir definieren nun durch

$$\vec{T} = \left| \frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}t} \right|^{-1} \frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}t} \tag{1.5.2}$$

die Tangenteneinheitsvektoren an die Kurve, die an jedem regulären Punkt wohldefiniert sind. Leiten wir die Identität  $\vec{T}^2 = 1$  nach dem Parameter ab, erhalten wir

$$\vec{T} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}t} = 0. \tag{1.5.3}$$

Dies bedeutet, daß entweder  $d\vec{T}/dt$  ein auf dem Tangentenvektor senkrechter Vektor oder der Nullvektor ist. Wir betrachten nun den ersteren Fall weiter. Wir können dann in diesem Punkt durch

$$\vec{N} = \left| \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}t} \right|^{-1} \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}t} \tag{1.5.4}$$

einen zweiten zu  $\vec{T}$  senkrechten Einheitsvektor definieren. Das Paar  $\vec{T}$  und  $\vec{N}$  bezeichnen wir als das die Kurve begleitende Zweibein.

Bislang haben wir mit einem ganz allgemeinen Parameter t zur Beschreibung der Kurve gearbeitet. Dieser Parameter besitzt im allgemeinen keine besondere geomtrische Bedeutung. Eine natürlichere Parametrisierung ist durch die **Bogenlänge** der Kurve, gemessen vom Anfangspunkt  $\vec{x}(t_0)$  gegeben. Der Zuwachs der Bogenlänge, der sich ergibt, wenn wir um ein infinitesimales Stückchen weiterrücken, ist offensichtlich durch

$$ds = \left| \frac{d\vec{x}}{dt} \right| dt \tag{1.5.5}$$

gegeben. Denken wir uns also die Kurve durch die Bogenlänge s parametrisiert, vereinfacht sich (1.5.2) zu

$$\vec{T} = \frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}s}.\tag{1.5.6}$$

Eine Gerade ist nun offenbar durch

$$g: \vec{x}(s) = \vec{x}_0 + \vec{T}s \quad \text{mit} \quad \vec{T} = \text{const.} \quad \text{und} \quad |\vec{T}| = 1,$$
 (1.5.7)

gegeben. Der Einheitstangentenvektor entlang einer Geraden ändert sich natürlich nicht. Folglich charakterisiert die Größe

$$\varkappa = \left| \frac{\mathrm{d}\tilde{T}}{\mathrm{d}s} \right| \tag{1.5.8}$$

die Abweichung der Kurve von einer Geraden, also die **Krümmung** der Kurve durch rein geometrische von der Wahl der Parametrisierung der Kurve unabhängige Größen.





T(s+ds)



Abbildung 1.1: Zur Konstruktion des Krümmungskreises an eine vorgegebene Kurve (Abbildung aus der Wikipedia).

Weiter ist wegen (1.5.2) in dieser Schreibweise

$$\vec{T} = \frac{d\vec{x}}{ds} = \frac{\dot{\vec{x}}}{|\dot{\vec{x}}|} = \frac{1}{\sqrt{\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2}} \begin{pmatrix} \dot{x}_1 \\ \dot{x}_2 \end{pmatrix}.$$
(1.5.12)

Wir benötigen noch

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}|\dot{\vec{x}}| = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\sqrt{\dot{\vec{x}}^2} = \frac{\ddot{\vec{x}}\cdot\dot{\vec{x}}}{|\dot{\vec{x}}|} = \frac{\dot{x}_1\ddot{x}_1 + \dot{x}_2\ddot{x}_2}{\sqrt{\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2}}.$$
(1.5.13)

und

$$\frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} = \frac{\vec{T}}{|\vec{x}|} = \frac{\ddot{\vec{x}}|\vec{x}|^2 - \dot{\vec{x}}(\ddot{\vec{x}}\cdot\vec{x})}{|\vec{x}|^4} = \frac{\dot{x}_1\ddot{x}_2 - \dot{x}_2\ddot{x}_1}{(\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2)^2} \begin{pmatrix} -\dot{x}_2\\\dot{x}_1 \end{pmatrix},\tag{1.5.14}$$

woraus nach einiger Rechnung aus (1.5.8)

$$x = \frac{|\dot{x}_1 \ddot{x}_2 - \dot{x}_2 \ddot{x}_1|}{\sqrt{\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2}^3} \tag{1.5.15}$$

folgt. Normierung von (1.5.14) liefert gemäß (1.5.4) schließlich für den Normalenvektor

$$\vec{N} = \frac{\text{sign}(\dot{x}_1 \ddot{x}_2 - \dot{x}_2 \ddot{x}_1)}{\sqrt{\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2}} \begin{pmatrix} -\dot{x}_2 \\ \dot{x}_1 \end{pmatrix}.$$
(1.5.16)

Für die Evolute erhalten wir wegen (1.5.10) und (1.5.16)

$$\vec{K} = \vec{x} + \frac{\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2}{\dot{x}_1 \ddot{x}_2 - \dot{x}_2 \ddot{x}_1} \begin{pmatrix} -\dot{x}_2 \\ \dot{x}_1 \end{pmatrix}.$$
(1.5.17)

#### 1.5. Elementare Differentialgeometrie

Die Krümmung  $\varkappa$  läßt sich nun noch geometrisch interpretieren. Wie wir oben gesehen haben, steht die infinitesimale Änderung des Tangentenvektors d $\vec{T} = ds d\vec{T}/ds$  senkrecht auf  $\vec{T}$ . Für den Winkel d $\varphi$  zwischen  $\vec{T} + d\vec{T}$ und  $\vec{T}$  gilt also (s. Abb. 1.1)

$$\sin(d\varphi) \simeq d\varphi = ds \left| \frac{d\vec{T}}{ds} \right| = ds x.$$
 (1.5.9)

Die Bogenlänge ist also d $s = d\varphi/x$ , d.h.  $\rho = 1/x$  ist der Radius des sich an die Kurve im betrachteten Punkt anschmiegenden Kreises, den man in diesem Zusammenhang als **Krümmungskreis** bezeichnet. Die Größe  $\rho$  heißt **Krümmungsradius**. Der Ortsvektor des Mittelpunktes des Krümmungskreises an die Kurve in dem betrachteten Punkt liegt demnach bei

$$\vec{K} = \vec{x} + \rho \vec{N}.$$
 (1.5.10)

Die Menge der Krümmungskreismittelpunkte bildet ihrerseits wieder eine Kurve, die sogenannte **Evolute** der Ausgangskurve.

1

Wir geben noch die expliziten Ausdrücke für diese Größen für eine beliebige Parametrisierung der Kurve, ausgedrückt durch die Komponenten bzgl. eines kartesischen Koordinatensystems an. Zunächst ist

$$\frac{\mathrm{d}s}{\mathrm{d}t} = \left|\frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}t}\right| = |\dot{\vec{x}}| = \sqrt{\dot{x}_1^2 + \dot{x}_2^2}.$$
(1.5.11)

**Beispiel:** Für einen Kreis mit Radius *r* um den Ursprung des Koordinatensystems können wir die Parametrisierung

$$\vec{x} = r \begin{pmatrix} \cos t \\ \sin t \end{pmatrix}, \quad t \in [0, 2\pi)$$
(1.5.18)

wählen. Hier ist eine Parametrisierung mit der Bogenlänge einfach, denn es ist offenbar

$$s(t) = \int_0^t dt' |\dot{\vec{x}}| = rt.$$
 (1.5.19)

Es ist also

$$\vec{x}(s) = r \begin{pmatrix} \cos(s/r) \\ \sin(s/r) \end{pmatrix}, \quad s \in [0, 2\pi r).$$
(1.5.20)

Der Tangenteneinheitsvektor an jedem Punkt ist also durch

$$\vec{T} = \frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}s} = \begin{pmatrix} -\sin(s/r)\\\cos(s/r) \end{pmatrix}$$
(1.5.21)

gegeben und

$$\frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} = -\frac{1}{r} \binom{\cos(s/r)}{\sin(s/r)}, \quad \vec{N} = -\binom{\cos(s/r)}{\sin(s/r)} \tag{1.5.22}$$

Die Krümmung ist wegen (1.5.8)

$$x = \frac{1}{\rho} = \left| \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} \right| = \frac{1}{r}.$$
(1.5.23)

Das ist verständlich, denn der Schmiegkreis and den Kreis ist dieser Kreis selbst. Entsprechend muß die Evolute eines Kreises zu seinem Mittelpunkt entarten. In der Tat folgt aus (1.5.10) und (1.5.23) sofort  $\vec{K} = 0 = \text{const.}$ 

### 1.5.2 Raumkurven

Die Verallgemeinerung der Betrachtungen zu Kurven im Euklidischen  $\mathbb{R}^3$  ist nicht besonders schwierig. Auch hier definieren wir eine Kurve durch eine Parameterdarstellung  $\vec{x} : \mathbb{R} \supseteq (t_0, t_1) \to \mathbb{R}^3$  und ebenso wie für die ebenen Kurven ist ein intrinsischer Parameter durch die Bogenlänge der Kurve, gezählt vom Anfangspunkt  $\vec{x}(t_0)$  eine geometrische der Kurve immanenter (d.h. von der Wahl der Parametrisierung unabhängige) Größe. Betrachten wir also zunächst die Kurve wieder in dieser Parametrisierung. Dann ist der Einheitstangentenvektor durch

$$\vec{T} = \frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}s} = \frac{\vec{x}}{|\vec{x}|} \tag{1.5.24}$$

definiert, und der Hauptnormaleneinheitsvektor ist durch

$$\vec{N} = \frac{1}{\varkappa} \frac{d\vec{T}}{ds}, \quad \varkappa = \frac{1}{\rho} = \left| \frac{d\vec{T}}{ds} \right|$$
(1.5.25)

gegeben. Dabei ist  $\rho$  wieder der Krümmungsradius und  $\varkappa = 1/\rho$  die Krümmung der Kurve and dem betrachteten Punkt. Wir ergänzen nun  $\vec{T}$  und  $\vec{N}$  durch die Definition des Binormaleneinheitsvektors vermöge

$$\vec{B} = \vec{T} \times \vec{N}. \tag{1.5.26}$$

Damit ist durch  $(\vec{T}, \vec{N}, \vec{B})$  eine allein durch die Geometrie der Kurve bestimmte (also von der Wahl der Parametrisierung unabhängige) rechtshändige Orthonormalbasis, das die Kurve **begleitende Dreibein**, definiert.

### 1.5. Elementare Differentialgeometrie

Gegenüber den ebenen Kurven ist im Raum die Frage sinnvoll, ob die Kurve im Raum in einer Ebene bleibt oder nicht. Der Tangentenvektor  $\vec{T}$  und die Hauptnormale  $\vec{N}$  spannen die sogenannte Schmiegebene auf. Ändert sich diese Ebene entlang der Kurve nicht, handelt es sich definitionsgemäß um eine ebene Kurve im Raum. Da der Binormalenvektor stets senkrecht auf der Schmiegebene steht, ist dies genau dann der Fall, wenn  $d\vec{B}/ds = 0$  ist.

Wir suchen nun ein Maß für die Abweichung der Kurve von einer ebenen Kurve. Dafür bietet sich offensichtlich der Vektor  $d\vec{B}/ds$  an. Da das begleitende Dreibein eine Orthonormalbasis bildet, muß sich allerdings dieser Vektor als Linearkombination dieser Basisvektoren ausdrücken lassen. Wir wollen nun zeigen, daß er parallel zum Hauptnormalenvektor  $\vec{N}$  ist. Dazu differenzieren wir die Gleichung  $\vec{T} \cdot \vec{B} = 0 = \text{const}$  nach der Bogenlänge:

$$\frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} \cdot \vec{B} + \vec{T} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} \stackrel{(1.5.25)}{=} \varkappa \vec{N} \cdot \vec{B} + \vec{T} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} \stackrel{(1.5.26)}{=} \vec{T} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = 0.$$
(1.5.27)

Dies bedeutet, daß d $\vec{B}$ /ds senkrecht auf  $\vec{T}$  steht. Ebenso folgt aus  $\vec{B}^2 = 1 = \text{const}$ , daß dieser Vektor auch senkrecht auf  $\vec{B}$  steht. Damit muß aber

$$\frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = -\chi \vec{N}, \quad \chi = -\vec{N} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} \tag{1.5.28}$$

sein. Die Größe  $\chi$  heißt **Windung oder Torsion**. Sie ist eine vorzeichenbehaftete Größe. Die geometrische Bedeutung wird klar, wenn wir (1.5.26) beachten. Aus der *bac* – *cab*-Regel (1.2.12) folgt

$$-\vec{N} = \vec{T} \times \vec{B},\tag{1.5.29}$$

so daß wir (1.5.28) auch in der Form

$$\frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = \chi \,\vec{T} \times \vec{B} \tag{1.5.30}$$

schreiben können. Ist also  $\chi$  positiv, so ist die Änderung von  $\vec{B}$  in diesem Punkt bei infinitesimalem Fortschreiten entlang der Kurve um die Länge ds durch eine infinitesimale Drehung um den Winkel  $\chi$  ds um die durch  $\vec{T}$  definierte Drehachse im Sinne der Rechtehandregel gegeben. Die Größe  $\chi$  gibt also die lokale Ganghöhe der Schraube an, und zwar im Sinne einer Rechtsschraube falls  $\chi > 0$  und im Sinne einer Linksschraube falls  $\chi < 0$  ist.

Bevor wir ein charakteristisches Beispiel für diese Begriffsbildungen durchrechnen, wollen wir noch die Frenet-Serret-Formeln herleiten. Diese geben die Komponenten der Ableitungen des begleitenden Dreibeins nach der Bogenlänge der Kurve bzgl. der durch das begleitende Dreibein gegebenen Basis an. Aus (1.5.25) und (1.5.28) folgen bereits zwei der drei gesuchten Formeln

$$\frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} = x\vec{N} \Rightarrow \vec{T} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} = 0, \quad \vec{N} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} = x, \quad \vec{B} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{T}}{\mathrm{d}s} = 0, \tag{1.5.31}$$

$$\frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = -\chi \vec{N} \Rightarrow \vec{T} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = 0, \quad \vec{N} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = -\chi, \quad \vec{B} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{B}}{\mathrm{d}s} = 0.$$
(1.5.32)

Daraus ergibt sich mit (1.5.29) aber auch sofort für die verbleibende Ableitung

$$\frac{d\vec{N}}{ds} = \frac{d}{ds}(\vec{B} \times \vec{T}) = \frac{d\vec{B}}{ds} \times \vec{T} + \vec{B} \times \frac{d\vec{T}}{ds} = -\chi \vec{N} \times \vec{T} + \varkappa \vec{B} \times \vec{N} = \chi \vec{B} - \varkappa \vec{T}, \qquad (1.5.33)$$

wobei wir benutzt haben, daß  $(\vec{T}, \vec{N}, \vec{B})$  eine rechtshändige Orthonormalbsis bilden. Aus (1.5.33) folgt also

$$\vec{T} \cdot \frac{d\vec{N}}{ds} = -\chi, \quad \vec{N} \cdot \frac{d\vec{N}}{ds} = 0, \quad \vec{B} \cdot \frac{d\vec{N}}{ds} = \chi.$$
 (1.5.34)

Oft ist eine Parametrisierung der Kurve durch die Bogenlänge unbequem, so daß wir das begleitende Dreibein und die Krümmung und Torsion noch für eine beliebige Parametrisierung umschreiben wollen. Dazu benötigen wir nur

$$\frac{\mathrm{d}s}{\mathrm{d}t} = \left| \dot{\vec{x}} \right|,\tag{1.5.35}$$

wobei der Punkt über einem Symbol wieder die Ableitung nach dem beliebigen Parameter t bedeutet. Daraus folgt

$$\vec{T} = \frac{\mathrm{d}\vec{x}}{\mathrm{d}s} = \frac{\dot{\vec{x}}}{\left|\dot{\vec{x}}\right|}.$$
(1.5.36)

Weiter ist wegen  $\left| \dot{\vec{x}} \right| = \sqrt{\vec{x}^2}$ 

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \left| \dot{\vec{x}} \right| = \frac{\ddot{\vec{x}} \cdot \dot{\vec{x}}}{\left| \dot{\vec{x}} \right|}.$$
(1.5.37)

Daraus folgt

$$\dot{\vec{T}} = \frac{\ddot{\vec{x}}\dot{\vec{x}}^2 - \dot{\vec{x}}(\ddot{\vec{x}}\cdot\dot{\vec{x}})}{\left|\dot{\vec{x}}\right|^3} \stackrel{(1.2.12)}{=} \frac{\dot{\vec{x}} \times (\ddot{\vec{x}}\times\dot{\vec{x}})}{\left|\dot{\vec{x}}\right|^3}.$$
(1.5.38)

Zur Normierung dieses Vektors beachten wir (1.2.9)

$$\left| \dot{\vec{T}} \right| = \frac{\left| \dot{\vec{x}} \right| \left| \ddot{\vec{x}} \times \dot{\vec{x}} \right|}{\left| \dot{\vec{x}} \right|^3} = \frac{\left| \ddot{\vec{x}} \times \dot{\vec{x}} \right|}{\left| \dot{\vec{x}} \right|^2}$$
(1.5.39)

Der Hauptnormalenvektor ist also durch

$$\vec{N} = \frac{\vec{T}}{\left|\vec{T}\right|} = \frac{\vec{x} \times (\vec{x} \times \vec{x})}{\left|\vec{x}\right| \left|\vec{x} \times \vec{x}\right|}$$
(1.5.40)

gegeben und der Binormalenvektor durch

$$\vec{B} = \vec{T} \times \vec{N} = \frac{\dot{\vec{x}} \times \ddot{\vec{x}}}{\left|\dot{\vec{x}} \times \ddot{\vec{x}}\right|}.$$
(1.5.41)

Aus (1.5.31) ergibt sich für die Krümmung

$$\kappa = \vec{N} \cdot \frac{d\vec{T}}{ds} = \frac{\vec{N} \cdot \vec{T}}{\left| \dot{\vec{x}} \right|} \stackrel{(1.5.38, 1.5.40)}{=} \frac{\left| \dot{\vec{x}} \times (\vec{\vec{x}} \times \vec{\vec{x}}) \right|^2}{\left| \dot{\vec{x}} \right|^5 \left| \ddot{\vec{x}} \times \vec{\vec{x}} \right|} = \frac{\left| \ddot{\vec{x}} \times \vec{\vec{x}} \right|}{\left| \dot{\vec{x}} \right|^3}.$$
 (1.5.42)

Zur Berechnung der Torsion gehen wir von (1.5.32) aus:

$$\chi = -\vec{N} \cdot \frac{d\vec{B}}{ds} = -\frac{\vec{N} \cdot \vec{B}}{\left| \dot{\vec{x}} \right|}.$$
(1.5.43)

Die Ableitung von  $\vec{B}$  ist

$$\vec{B} = \frac{\vec{x} \times \vec{x}}{\left|\vec{x} \times \vec{x}\right|} - \frac{\vec{B}}{\left|\vec{x} \times \vec{x}\right|} \frac{d}{dt} \left|\vec{x} \times \vec{x}\right|.$$
(1.5.44)

Multiplikation mit  $\vec{N}$  liefert schließlich

$$\chi = \frac{\ddot{\vec{x}} \left( \dot{\vec{x}} \times \ddot{\vec{x}} \right)}{\left| \dot{\vec{x}} \times \ddot{\vec{x}} \right|}.$$
(1.5.45)

Als **Beispiel** für diese geometrischen Betrachtungen, das besonders anschaulich ist, betrachten wir die Schraubenlinie

$$\vec{x}(t) = \begin{pmatrix} r \cos t \\ r \sin t \\ at \end{pmatrix}, \quad t \in [0, \infty), \quad r > 0, \quad a \in \mathbb{R}.$$
(1.5.46)

Wir haben

$$\left|\dot{\vec{x}}\right| = \sqrt{r^2 + a^2} \Rightarrow s = t\sqrt{r^2 + a^2}.$$
(1.5.47)

Wir können also in diesem Fall sehr einfach zur Parametrisierung mit der Bogenlänge übergehen, was die weiteren Rechnungen etwas erleichtert:

$$\vec{x}(s) = \begin{pmatrix} r\cos\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ r\sin\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ \frac{a}{\sqrt{r^2 + a^2}} \end{pmatrix}.$$
(1.5.48)

Daraus ergibt sich mit (1.5.24-1.5.26) für das begleitende Dreibein

$$\vec{T} = \frac{1}{\sqrt{r^2 + a^2}} \begin{pmatrix} -r\sin\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ r\cos\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ a \end{pmatrix},$$
(1.5.49)

$$\vec{N} = \begin{pmatrix} -\cos\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ -\sin\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ 0 \end{pmatrix}, \qquad (1.5.50)$$

$$\vec{B} = \frac{1}{\sqrt{r^2 + a^2}} \begin{pmatrix} a \sin\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ -a \cos\left(\frac{s}{\sqrt{r^2 + a^2}}\right) \\ r \end{pmatrix}, \qquad (1.5.51)$$

Krümmung und Torsion der Kurve berechnen wir am bequemsten mit Hilfe der Gleichungen (1.5.25) bzw. (1.5.28):

$$x = \frac{r}{r^2 + a^2}, \quad \chi = \frac{a}{r^2 + a^2}.$$
 (1.5.52)

Die Kurve ist also für a > 0 eine Rechts-, a < 0 eine Linksschraube und für a = 0 eben. In der Tat ergibt sich für a = 0 ein Kreis in der 12-Ebene mit Radius r um den Ursprung.

# **1.6** Integration im $\mathbb{R}^3$

### 1.6.1 Volumenintegrale

Zur Definition des Volumenintegrals zerlegt man den vorgegebenen Integrationsbereich in sehr kleine disjunkte Volumenelemente mit Volumen  $\Delta V_i$  ( $i \in \{1, 2, ..., N\}$ ). Bezeichnet dann  $\vec{r}_i$  irgendeinen im *i*-ten Volumenelement gelegenen Punkt, so definiert man das Volumenintegral als den Grenzwert

$$\int_{V} dV \rho(\vec{r}) = \lim_{N \to \infty} \sum_{i=1}^{N} \Delta V_{i} \rho(\vec{r}_{i}), \qquad (1.6.1)$$

wobei alle Volumenelemente beliebig klein werden und ihre Vereinigung im Limes  $N \to \infty$  gerade das vorgegebene Volumen V ausschöpft. Vorausgesetzt, dieser Limes ist unabhängig von der Zerlegung in Volumenelemente und die Wahl der  $\vec{r}_i$ , dann heißt  $\rho$  integrabel und der eindeutige Grenzwert (1.6.1) das Volumenintegral der Funktion  $\rho(\vec{r})$  über das Gebiet V.

#### Allgemeine Betrachtungen

Wir führen zur Parametrisierung des Volumens irgendwelche **generalisierten Koordinaten**  $q_i$  ( $i \in \{1, 2, 3\}$ ) ein, wobei wir voraussetzen, daß die Vektoren

$$\vec{b}_i = \frac{\partial \vec{r}}{\partial q_i}, \quad i \in \{1, 2, 3\}$$
(1.6.2)

linear unabhängig sind, also eine Basis des  $\mathbb{R}^3$  bilden. Dann können wir die Volumenelemente als infinitesimale Spate längs der Koordinatenlinien wählen, die durch die so definierten zu den  $q_i$  gehörigen holonomen Basisvektoren (1.6.2) gegeben sind. Wir bringen dabei die  $q_i$  in eine Reihenfolge, so daß die  $(\vec{b}_1, \vec{b}_2, \vec{b}_3)$  eine rechtshändige Basis bilden, d.h. daß die Volumenelemente

$$dV = \operatorname{vol}\left(\frac{\partial \vec{r}}{\partial q_{1}}dq_{1}, \frac{\partial \vec{r}}{\partial q_{2}}dq_{2}, \frac{\partial \vec{r}}{\partial q_{3}}dq_{3}\right)$$

$$= \underbrace{dq_{1}dq_{2}dq_{3}}_{=:d^{3}q}\left(\frac{\partial r}{\partial q_{1}} \times \frac{\partial \vec{r}}{\partial q_{2}}\right) \cdot \frac{\partial \vec{r}}{\partial q_{3}}$$

$$= d^{3}q \operatorname{det}\left(\begin{array}{c} \frac{\partial x}{\partial q_{1}} & \frac{\partial x}{\partial q_{2}} & \frac{\partial x}{\partial q_{3}}\\ \frac{\partial y}{\partial q_{1}} & \frac{\partial y}{\partial q_{2}} & \frac{\partial y}{\partial q_{3}}\\ \frac{\partial z}{\partial q_{1}} & \frac{\partial z}{\partial q_{2}} & \frac{\partial z}{\partial q_{3}} \end{array}\right) = d^{3}q \operatorname{det}\left[\frac{\partial(x, y, z)}{\partial(q_{1}, q_{2}, q_{3})}\right] > 0$$
(1.6.3)

sind (vgl. (1.2.13) und (1.2.14)).

Das Volumen kann dann z.B. in der Form

$$V: \vec{r} = \vec{r}(q_1, q_2, q_3), \quad q_1 \in [q_{11}, q_{12}], \quad q_2 \in [q_{21}(q_1), q_{22}(q_1)], \quad q_3 \in [q_{31}(q_1, q_2), q_{32}(q_1, q_2)]$$
(1.6.4)

gegeben sein. Dann ist wegen (1.6.3) das Volumenintegral (1.6.1) durch die folgenden iterierten gewöhnlichen Integrale gegeben:

$$\int_{V} dV \rho(\vec{r}) = \int_{q_{11}}^{q_{12}} dq_{1} \int_{q_{21}(q_{1})}^{q_{22}(q_{1})} dq_{2} \int_{q_{31}(q_{1},q_{2})}^{q_{32}(q_{1},q_{2})} dq_{3} \det\left[\frac{\partial(x,y,z)}{\partial(q_{1},q_{2},q_{3})}\right] \rho[\vec{r}(q_{1},q_{2},q_{3})].$$
(1.6.5)

#### Beispiele

1) kartesische Koordinaten (x, y, z):

$$\int_{V} dV \rho(x, y, z) = \int_{x_{a}}^{x_{b}} dx \int_{y_{a}}^{y_{b}} dy \int_{z_{a}}^{z_{b}} dz \,\rho(x, y, z) = \int_{x_{a}}^{x_{b}} dx \left[ \int_{y_{a}}^{y_{b}} dy \left( \int_{z_{a}}^{z_{b}} dz \,\rho(x, y, z) \right) \right].$$
 (1.6.6)

Dabei ist V das Volumen eines Quaders, der sich in x-Richtung von  $x_a$  bis  $x_b$  erstreckt, in y-Richtung von  $y_a$  bis  $y_b$  und in z-Richtung von  $z_a$  bis  $z_b$ .

Anschauliche Bedeutung von  $\rho(x, y, z)$ : z.B. Massendichte oder Ladungsdichte am Ort  $\vec{r} = (x, y, z)$ . Die Masse bzw. Ladung in einem infinitesimalen Volumen dV um den Punkt  $\vec{r}$  ist dann  $\rho(x, y, z) dV = \rho(x, y, z) dx dy dz$ .

2) Berechne das Volumen  $V_O$  eines Quaders der Abmessungen l, b, h:

Wir legen dazu das Koordinatensystem z.B. so, daß eine Ecke des Quaders mit dem Koordinatenursprung zusammenfällt und die angrenzenden Kanten mit den positiven Koordinatenhalbachsen:

$$V_{\rm Q} = \int_{0}^{l} \mathrm{d}x \int_{0}^{b} \mathrm{d}y \int_{0}^{b} \mathrm{d}z \, 1 = l \, b \, b \, . \tag{1.6.7}$$

3) Berechne das Volumen eines Zylinders mit Radius R und Länge L:

Dann wählen wir das Koordinatensystem z.B. so, daß die z-Achse mit der Zylinderachse zusammenfällt und die Bodenfläche des Zylinders in der x-y-Ebene bei z = 0 liegt.

Für die Koordinaten, die den Zylinderrand charakterisieren, gilt: z = 0 (Boden), z = L (Deckel),  $x^2 + y^2 = R^2$  (Mantel). Also gilt im Innenraum

$$0 < z < L, \quad -R < x < R, \quad -\sqrt{R^2 - x^2} < y < \sqrt{R^2 - x^2}.$$
 (1.6.8)

Es ist also zu berechnen

$$V_{Z} = \int_{Z} dV = \int_{0}^{L} dz \int_{-R}^{R} dx \int_{-\sqrt{R^{2} - x^{2}}}^{\sqrt{R^{2} - x^{2}}} dy \, 1 = L \int_{-R}^{R} dx \, 2\sqrt{R^{2} - x^{2}}.$$
 (1.6.9)

Dieses Integral ist im Prinzip lösbar durch die Substitution  $x = R \cos \theta$  (zur Übung empfohlen). Einfacher geht es durch die Wahl angemessener Koordinaten, d.h. hier Zylinderkoordinaten:

$$V_{Z} = \int_{Z} dV = \int_{0}^{R} dr \ r \ \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{0}^{L} dz = L \int_{0}^{R} dr \ r \ \int_{0}^{2\pi} d\varphi = 2\pi L \int_{0}^{R} dr \ r = \pi L R^{2}.$$
 (1.6.10)

Die hier durchgeführte Transformation des Integrals auf Zylinderkoordinaten beinhaltet die Jacobideterminante (r), welche in Gl. (1.4.2) berechnet wurde.

Wir wollen nun zeigen, daß das Volumenintegral **unabhängig von der Wahl der generalisierten Koordi**naten definiert ist. Das versteht sich aufgrund unserer geometrischen Herleitung des Volumenelements zwar von selbst, es ist aber eine gute Übung, sich dies auch formal zu überlegen. Führen wir nämlich statt der  $q_i$ neue generalisierte Koordinaten  $q'_k$  ein, folgt

$$\det\left[\frac{\partial(x,y,z)}{\partial(q_1',q_2',q_3')}\right] \mathrm{d}^3q' = \det\left[\frac{\partial(x,y,z)}{\partial(q_1,q_2,q_3)} \cdot \frac{\partial(q_1,q_2,q_3)}{\partial(q_1',q_2',q_3')}\right] \mathrm{d}^3q' = \det\left[\frac{\partial(x,y,z)}{\partial(q_1,q_2,q_3)}\right] \mathrm{d}^3q, \qquad (1.6.11)$$

wie man durch direktes Ausmultiplizieren der Jacobimatrizen nachweist, d.h. es gilt

$$\int_{V} dV \rho(\vec{r}) = \int_{V_{q}} d^{3}q \frac{\partial(x, y, z)}{\partial(q_{1}, q_{2}, q_{3})} \rho[\vec{r}(q)] = \int_{V_{q'}} d^{3}q' \det \frac{\partial(x, y, z)}{\partial(q'_{1}, q'_{2}, q'_{3})} \rho[\vec{r}(q')], \quad (1.6.12)$$

wobei  $V_q$  und  $V_{q'}$  die Bereiche der generalizierten Koordinaten  $(q_1, q_2, q_3)$  bzw.  $(q'_1, q'_2, q'_3)$ , die das Volumen V parametrisieren, bezeichnen. Das Volumenintegral ist also in der Tat unabhängig von der Wahl der Koordinaten, wie es für eine sinnvolle geometrische Größe sein soll.

Wir spezialisieren diese allgemeinen Betrachtungen nun auf Zylinder- und Kugelkoordinaten.

### Zylinderkoordinaten

In Gl. (1.4.2) wurde die Transformationsdeterminante r für Zylinderkoordinaten bereits berechnet; jedes Integral einer skalaren Funktion f(x, y, z) über ein Zylindervolumen (Radius R und Länge L) läßt sich dann auch schreiben als

$$\int_{Z} \mathrm{d}x \,\mathrm{d}y \,\mathrm{d}z \,f(x,y,z) = \int_{0}^{R} r \,\mathrm{d}r \,\int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \,\int_{0}^{L} \mathrm{d}z \,f(r\cos\varphi,r\sin\varphi,z). \tag{1.6.13}$$

wenn man den Zylinderboden bei z = 0 festlegt.

### Beispiele

4) Integral von  $f(x, y, z) = x^2 + y^2 - 2z^2$  über ein Zylindervolumen:

$$I = \int_{Z} dx \, dy \, dz \, (x^{2} + y^{2} - 2z^{2}) = \int_{0}^{R} r \, dr \, \int_{0}^{2\pi} d\varphi \, \int_{0}^{L} dz \, (r^{2} - 2z^{2})$$
  
=  $\int_{0}^{R} dr \, \int_{0}^{2\pi} d\varphi \, \int_{0}^{L} dz \, (r^{3} - 2z^{2}r) = 2\pi \int_{0}^{R} dr \, \int_{0}^{L} dz \, (r^{3} - 2z^{2}r)$  (1.6.14)  
=  $2\pi \int_{0}^{R} dr \, \left(r^{3}L - 2r\frac{L^{3}}{3}\right) = 2\pi \left(\frac{R^{4}}{4}L - R^{2}\frac{L^{3}}{3}\right) = \pi L \left(\frac{R^{4}}{2} - \frac{2}{3}R^{2}L^{2}\right).$ 

5) Man berechne das Volumen eines Kegels in Zylinderkoordinaten. Der Abstand der Spitze von der Grundfläche sei *h*; der Radius der Grundfläche sei *R*.

Wir wählen das Koordinatensystem so, daß die z-Achse auf der Kegelachse und die Kegelspitze im Ursprung liegt. Rand: z = h (Boden), r/z = R/h (Mantel); Innenraum: 0 < z < h, r < zR/h:

$$V_{\text{Kegel}} = \int_{0}^{h} dz \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{0}^{zR/h} dr r = \int_{0}^{h} dz \, 2\pi \frac{z^2 R^2}{2h^2} = \pi \frac{h^3}{3} \frac{R^2}{h^2} = \frac{1}{3} h \, \pi R^2.$$
(1.6.15)

#### Kugelkoordinaten

In Gl. (1.4.7) wurde die Transformationsdeterminante  $r^2 \sin \vartheta$  für Kugelkoordinaten bereits berechnet; jedes Integral einer skalaren Funktion f(x, y, z) über ein Kugelvolumen mit Radius *R* läßt sich demnach auch schreiben als

$$\int_{K(R)} dx \, dy \, dz \, f(x, y, z) = \int_0^R r^2 \, dr \, \int_0^{2\pi} d\varphi \, \int_0^{\pi} \sin \vartheta \, d\vartheta \, f(r \sin \vartheta \cos \varphi, r \sin \vartheta \sin \varphi, r \cos \vartheta) \,. \quad (1.6.16)$$

### Beispiele

6) Eine Kugel mit Radius R→∞ (und Mittelpunkt im Koordinatenursprung) besitze die Massendichte ρ = exp(-r/r₀) g/cm³ mit r₀ = 1 cm. Man berechne die Masse des kugelsymmetrischen Systems. Die Massendichte hängt nur von r = |r̄| ab. Setze R = ∞, ρ₀ = 1 g/cm³, a = r/r₀, (r₀da = dr);

$$M_{\bullet} = \int_{V} dV \rho(r) = \int_{0}^{\pi} d\vartheta \sin \vartheta \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{0}^{\infty} dr r^{2} \rho_{0} \exp(-r/r_{0})$$

$$= 2 \cdot 2\pi r_{0}^{3} \rho_{0} \int_{0}^{\infty} da a^{2} \exp(-a) = 4\pi r_{0}^{3} \rho_{0} 2 = 8\pi g \approx 25 g$$
(1.6.17)

mit der Nebenrechnung (partielle Integration):

$$\int_{0}^{\infty} da \, a^{2} \exp(-a) = -a^{2} \exp(-a) \Big|_{0}^{\infty} - \int_{0}^{\infty} da \, 2a \, (-1) \exp(-a)$$
$$= -2 \int_{0}^{\infty} da \, (-1) \exp(-a) = 2.$$

### 1.6.2 Oberflächenintegrale

Nehmen wir nun an, durch

$$F: \quad \vec{r} = \vec{r}(\lambda_1, \lambda_2), \quad (\lambda_1, \lambda_2) \in \Lambda \subseteq \mathbb{R}^2$$
(1.6.18)

sei eine Fläche im  $\mathbb{R}^3$  definiert.

### Beispiel

Die Kugelfläche (Sphäre)  $S_R$  mit Radius R mit Mittelpunkt im Koordinatenursprung ist durch

$$S_R: \quad \vec{r} = R \begin{pmatrix} \sin\vartheta\cos\varphi\\ \sin\vartheta\sin\varphi\\ \cos\vartheta \end{pmatrix}, \quad (\vartheta,\varphi) \in [0,\pi] \times [0,2\pi[ \tag{1.6.19})$$

parametrisiert.

Dann lassen sich verschiedene Arten von Oberflächenintegralen definieren. Dazu denken wir uns die Oberfläche durch die  $\lambda_j$ -Linien ( $j \in \{1,2\}$ ) der Parametrisierung (1.6.18) in infinitesimale Parallelogramme eingeteilt. Mit dem Kreuzprodukt lassen sich dann sowohl ein vektorielles als auch ein skalares **Flächenelement** bestimmen, und zwar

$$d\vec{f} = d\lambda_1 d\lambda_2 \left(\frac{\partial \vec{r}}{\partial \lambda_1} \times \frac{\partial \vec{r}}{\partial \lambda_2}\right), \quad df = |d\vec{f}|.$$
(1.6.20)

Der Vektor d $\vec{f}$  steht dabei in dem jeweiligen Punkt stets senkrecht auf der Fläche. Seine Länge entspricht der Fläche des Flächenelements (vgl. Abschnitt 1.2.1). Seine Orientierung ist allerdings von der Reihenfolge der Parameterwahl abhängig und muß für jede Anwendung sorgfältig festgelegt werden. Wir können dann eine **von der Wahl der Parametrisierung unabhängige** Definition für Oberflächenintegrale über Skalar- bzw. Vektorfelder der Art

$$\int_{F} \mathrm{d}f \; \rho(\vec{r}) := \int_{\Lambda} \mathrm{d}^{2}\lambda \left| \frac{\partial \vec{r}}{\partial \lambda_{1}} \times \frac{\partial \vec{r}}{\partial \lambda_{2}} \right| \rho[\vec{r}(\lambda_{1},\lambda_{2})], \tag{1.6.21}$$

$$\int_{F} \mathrm{d}\vec{f} \cdot \vec{V}(\vec{r}) := \int_{\Lambda} \mathrm{d}^{2} \lambda \left( \frac{\partial \vec{r}}{\partial \lambda_{1}} \times \frac{\partial \vec{r}}{\partial \lambda_{2}} \right) \cdot \vec{A}[\vec{r}(\lambda_{1},\lambda_{2})]$$
(1.6.22)

angeben. Es läßt sich wieder leicht nachweisen, daß diese Definitionen tatsächlich unabhängig von der Wahl der Koordinaten ist (Übung).

In einer Reihe physikalischer Probleme hat man Funktionen über die **Randfläche**  $\partial V$  eines geometrischen Volumens V zu integrieren. Es ist klar, daß dies stets geschlossene Flächen sind, wie z.B. die oben definierte Kugelfläche, die man als Rand der entsprechenden Vollkugel auffassen kann. Die Oberfläche kann dabei auch aus einzelnen Teilen zusammengesetzt sein.

#### Beispiele

1) Die Integration über die Oberfläche  $\partial Q$  eines Quaders Q beinhaltet 6 Beiträge, bei denen jeweils die *x*, *y*, *z*-Komponente der Funktion durch das jeweilige Oberflächenstück festgehalten wird, explizit:

$$\int_{F=\partial Q} df f(x,y,z) = \int_{y_a}^{y_b} dy \int_{z_a}^{z_b} dz f(x = x_a, y, z) + \int_{y_a}^{y_b} dy \int_{z_a}^{z_b} dz f(x = x_b, y, z) + \int_{y_a}^{y_b} dy \int_{x_a}^{x_b} dx f(x, y, z = z_a) + \int_{y_a}^{y_b} dy \int_{x_a}^{x_b} dx f(x, y, z = z_b)$$
(1.6.23)  
$$+ \int_{z_a}^{z_b} dz \int_{x_a}^{x_b} dx f(x, y = y_a, z) + \int_{z_a}^{z_b} dz \int_{x_a}^{x_b} dx f(x, y = y_b, z).$$

2) Mit Hilfe von Zylinderkoordinaten erhalten wir für die Integration über die Zylinderoberfläche  $\partial Z$  3 Beiträge von den Deckelflächen (bei  $z = z_a$  und  $z = z_b$ ) und der Mantelfläche (r = R):

$$\int_{F=\partial Z} df f(r,\varphi,z) = \int_{0}^{R} r dr \int_{0}^{2\pi} f(r,\varphi,z=z_{a}) + \int_{0}^{R} r dr \int_{0}^{2\pi} d\varphi f(r,\varphi,z=z_{b}) + \int_{z_{a}}^{z_{b}} dz \int_{0}^{2\pi} d\varphi R f(r=R,\varphi,z).$$
(1.6.24)

3) Für die Integration über die Kugeloberfläche gibt es nur einen Beitrag (für r = R):

$$\int_{F=\partial K} \mathrm{d}f f(r,\vartheta,\varphi) = \int_0^\pi \mathrm{d}\vartheta \sin\vartheta \int_0^{2\pi} \mathrm{d}\varphi R^2 f(r=R,\vartheta,\varphi). \tag{1.6.25}$$

Falls  $f(r, \vartheta, \varphi)$  nicht von  $\vartheta$  oder lediglich von  $\cos \vartheta$  anhängt, kann man substituieren und erhält

$$\int_{F=\partial K} \mathrm{d}f f(r,\cos\vartheta,\varphi) = -\int_{\cos(0)}^{\cos(\pi)} \mathrm{d}(\cos\vartheta) \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi R^{2} f(r=R,\cos\vartheta,\varphi)$$

$$= \int_{-1}^{1} \mathrm{d}(\cos\vartheta) \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi R^{2} f(r=R,\cos\vartheta,\varphi).$$
(1.6.26)

Im speziellen Fall, daß f nur von r abhängt, erhält man weiterhin das einfache Resultat:

$$\int_{F=\partial K} df f(r) = \int_{-1}^{1} d(\cos \vartheta) \int_{0}^{2\pi} d\varphi R^{2} f(r=R) = 4\pi R^{2} f(R), \qquad (1.6.27)$$

d.h. die Funktion f(r) wird an der Stelle r = R mit der Kugeloberfläche  $4\pi R^2$  multipliziert.

### 1.6.3 Fluß eines Vektorfeldes durch eine Oberfläche

Der Fluß eines Vektorfeldes  $\vec{A}(\vec{r})$  durch eine Fläche wird durch das bereits oben definierte Flächenintegral der Art (1.6.22) definiert.

Eine anschauliche Bedeutung erhält diese Art von Integralen aus der Anwendung auf Strömungsfelder in der Fluid- oder Elektrodynamik. Stellen wir uns dazu das Strömungsfeld  $\vec{v}(\vec{r})$  einer Flüssigkeit vor, das in jedem Punkt  $\vec{r}$  die Geschwindigkeit des gerade dort befindlichen Volumenelements angibt. Sei weiter  $\rho(\vec{r})$  die Massendichte der dort befindlichen Flüssigkeit. Wir denken uns nun ein infinitesimales vektorielles Flächenelement d $\vec{f}$  in diese Strömung gestellt und fragen nach der Masse, die in einem infinitesimalen Zeitraum dt

durch diese Fläche strömt. Dies wird gerade derjenige Teil des Volumens sein, der von dem infinitesimalen Spat aufgespannt wird, der durch den Vektor  $\vec{v}(\vec{r}) dt$  und die das Flächenelement d $\vec{f}$  aufspannenden Vektoren gegeben ist. Es wird dabei aber nur der zur Fläche senkrechte Anteil von  $\vec{v}$  auch tatsächlich durch die Fläche gelangen. Das leistet aber gerade das Skalarprodukt, d.h. die gesuchte durch die Fläche fließende Masse wird durch

$$\mathrm{d}m = \mathrm{d}\vec{f} \cdot \vec{v} \,\mathrm{d}t \tag{1.6.28}$$

gegeben sein. Der Fluß ist dann definiert durch dm/dt, d.h. zusammen mit der Wahl des Flächenelements gibt die **Massenstromdichte**  $\vec{j}(\vec{r}) = \rho(\vec{r})\vec{v}(\vec{r})$  jeweils die pro Zeit durch ein solches Flächenelement strömende Massenelement an, wobei das Vorzeichen durch die Orientierung von  $d\vec{f}$  bestimmt ist. Die Wahl dieser Orientierung ist dabei willkürlich. Die physikalische Bedeutung wird aber immer dieselbe bleiben.



Allgemein definiert man daher als Fluß des Vektorfeldes  $\vec{A}$  durch eine Fläche F das Flächenintegral

$$\Phi = \int_{F} \mathrm{d}\Phi = \int_{F} \mathrm{d}\vec{f} \cdot \vec{A}(\vec{r}) \,. \tag{1.6.29}$$

#### Beispiel

Wir betrachten eine Kreisfläche mit Radius *R* und Mittelpunkt bei z = 0 in der x, y-Ebene. Der Kreisflächenvektor sei in +z-Richtung gerichtet. Der Fluß des Vektorfeldes  $\vec{A}(\vec{r}) = (A_x(\vec{r}), A_y(\vec{r}), A_z(\vec{r}))$  durch diese Kreisfläche liefert nur das Oberflächenintegral von  $A_z(x, y, z = 0)$  über die Fläche, da  $\vec{A} \cdot \vec{e}_z = A_z$  (in Zylinderkoordinaten):

$$\Phi = \int_{F} df A_{z}(x, y, z = 0) = \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{0}^{R} dr \, r A_{z}(r \cos \varphi, r \sin \varphi, z = 0) \,. \tag{1.6.30}$$

Wie schon oben betont, ist im Falle von allgemeinen Flächen die Festlegung des lokalen Flächenvektors nicht eindeutig.

Für geschlossene Oberflächen läßt sich diese Mehrdeutigkeit dadurch vermeiden, daß die Richtung des Flächenvektors verabredungsgemäß "**nach außen**", d.h. **vom Volumen wegweisend**, festgelegt wird. In der oben betrachteten physikalischen Situation einer Flüssigkeitsströmung bedeutet dann ein positiver Fluß, daß pro Zeiteinheit mehr Masse in die Oberfläche hinein- als herausfließt. Für derartige geschlossene Oberflächen lassen sich nun weitere wichtige Zusammenhänge formulieren.

### 1.6.4 Integralsatz von Gauß

Es ist oft sehr hilfreich, einen Zusammenhang zwischen einem Volumenintegral über die Divergenz eines Vektorfeldes  $\vec{A}(\vec{r})$  und einem Oberflächenintegral über die dieses Volumen umschließende Fläche  $F = \partial V$  mit dem Vektorfeld  $\vec{A}(\vec{r})$  herzustellen. Insbesondere in der Elektrodynamik erlaubt dieser Zusammenhang eine einfache Berechnung zentraler Größen wie die des elektrischen Feldes  $\vec{E}(\vec{r})$ . Der Integralsatz von Gauß liefert diesen Zusammenhang, d.h. der skalare Fluß des Feldes  $\vec{A}(\vec{r})$  durch die geschlossene Fläche  $F = \partial V$  ist gleich dem Integral der Divergenz von  $\vec{A}$  über das von F umschlossene Volumen V:

$$\int_{\partial V} \vec{A} \cdot d\vec{f} = \int_{V} [\vec{\nabla} \cdot \vec{A}(\vec{r}\,)] dV.$$
(1.6.31)

Der Flächenelementvektor d $\vec{f}$  ist hierbei senkrecht **nach außen** ausgerichtet. Je nach Symmetrie des angegebenen Problems wählt man geeignete Koordinaten.

Wir werden diesen wichtigen Satz hier nicht beweisen aber anhand einiger Beispiele verifizieren.

### Beispiele

1) Sei V ein Würfel mit Seitenlänge 2*a* und Mittelpunkt im Koordinatenursprung und sei  $\vec{A} = (0, 0, z)$ . In diesem Fall verwenden wir am besten kartesische Koordinaten. Mit

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{A} = \mathbf{0} + \mathbf{0} + \mathbf{1} = \mathbf{1}$$

lautet das Volumenintegral

$$\int_{V} dV \operatorname{div} \vec{A}(\vec{r}) = \int_{-a}^{a} dx \int_{-a}^{a} dy \int_{-a}^{a} dz \, 1 = (2a)(2a)(2a) = 8a^{3}.$$
(1.6.32)

Das Oberflächenintegral läßt sich schreiben als

$$\int_{\partial V} \vec{A}(\vec{r}) \cdot d\vec{f} = \int_{\partial V} \left( A_x dy dz + A_y dz dx + A_z dx dy \right).$$
(1.6.33)

Nur die z-Komponente des Feldes trägt zum Integral bei, da  $A_x = A_y = 0$ . Die durchzuführende Integration besteht also aus zwei Termen, die den Seiten des Würfels bei z = a und z = -a entsprechen. Das Oberflächenintegral ist also

$$\int_{-a}^{a} dy \int_{-a}^{a} dz A_{z}(a) - \int_{-a}^{a} dy \int_{-a}^{a} dz A_{z}(-a) = \int_{-a}^{a} dy \int_{-a}^{a} dz a - \int_{-a}^{a} dy \int_{-a}^{a} dz (-a) = a(2a)(2a) + a(2a)(2a) = 8a^{3},$$
(1.6.34)

wobei das Minusvorzeichen vor dem zweiten Integral von der Orientierung der Seite z = -a in die negative z-Richtung stammt. Dieses Resultat stimmt mit dem Volumenintegral (1.6.32) überein, wie es aufgrund des Gaußschen Satzes (1.6.31) sein muß.

2) Sei V ein Zylinder mit Radius R, Höhe h und Mittelpunkt im Koordinatenursprung und sei  $\vec{A} = (x, y, z)$ . In diesem Fall verwenden wir am besten Zylinderkoordinaten. Mit

$$\operatorname{div} \vec{A} = \vec{\nabla} \cdot \vec{A} = 1 + 1 + 1 = 3$$

lautet das Volumenintegral

$$3\int_{0}^{R} \mathrm{d}r \ r \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{-h/2}^{h/2} \mathrm{d}z = 3\left(\frac{R^{2}}{2}\right)(2\pi)\left(\frac{h}{2} - \frac{-h}{2}\right) = 3\pi R^{2}h.$$

Um das Oberflächenintegral zu berechnen, müssen wir die Beiträge des Deckels, des Bodens und des Mantels des Zylinders bestimmen (siehe Gl. (1.6.24)).

Für den Deckel gilt

$$\int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{0}^{R} \mathrm{d}r \ r \begin{pmatrix} x \\ y \\ h/2 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix} = \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{0}^{R} \mathrm{d}r \ r \frac{h}{2} = \frac{\pi R^{2} h}{2}$$

Für den Boden gilt

$$\int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{0}^{R} r \,\mathrm{d}r \begin{pmatrix} x \\ y \\ -h/2 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ -1 \end{pmatrix} = \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{0}^{R} \mathrm{d}r \ r \frac{h}{2} = \frac{\pi R^{2} h}{2}.$$

Für den Mantel gilt

$$\int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{-h/2}^{h/2} \mathrm{d}z \, R \begin{pmatrix} R\cos\varphi\\ R\sin\varphi\\ z \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \cos\varphi\\ \sin\varphi\\ 0 \end{pmatrix} = \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{-h/2}^{h/2} \mathrm{d}z \, R^{2}(\cos^{2}\varphi + \sin^{2}\varphi) = 2\pi R^{2}h.$$

Die Summe aller Beiträge liefert in Übereinstimmung mit dem Gaußschen Satz (1.6.31) auch für das Oberflächenintegral den Wert  $3\pi R^2 h$ .

3) Sei V eine Kugel mit Radius R und Zentrum im Koordinatenursprung und sei  $\vec{A} = (x, y, z)$ . In diesem Fall, verwenden wir am besten **Kugelkoordinaten**. Mit

$$\operatorname{div} \vec{A} = \vec{\nabla} \cdot \vec{A} = 1 + 1 + 1 = 3$$

lautet das Volumenintegral

$$3\int_{0}^{R} r^{2} \mathrm{d}r \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \int_{-1}^{1} \mathrm{d}(\cos\theta) = 3\left(\frac{R^{3}}{3}\right)(2\pi)^{2} = 4\pi R^{3}.$$
 (1.6.35)

Das Oberflächenintegral läßt sich schreiben als

$$\int_{\partial V} \vec{A}(\vec{r}\,) \cdot d\vec{f} = \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{-1}^{1} d(\cos\theta) R^{2} \vec{A}(R,\vartheta,\varphi) \cdot \vec{e}_{r}$$

$$= \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{-1}^{1} d(\cos\theta) R^{2} \begin{pmatrix} R\cos\varphi\sin\theta \\ R\sin\varphi\sin\theta \\ R\cos\varphi \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \cos\varphi\sin\theta \\ \sin\varphi\sin\theta \\ \cos\theta \end{pmatrix}$$

$$= \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{-1}^{1} d(\cos\theta) R^{3} [(\cos^{2}\varphi + \sin^{2}\varphi)\sin^{2}\theta + \cos^{2}\theta]$$

$$= \int_{0}^{2\pi} d\varphi \int_{-1}^{1} d(\cos\theta) R^{3} = 4\pi R^{3},$$
(1.6.36)

was wieder mit dem Volumenintegral (1.6.35) übereinstimmt, wie es aufgrund des Gaußschen Integralsatzes sein muß.

### 1.6.5 Linienintegrale

Eine **orientierte Kurve** (Weg) im Raum von einem Punkt *A* zu einem Punkt *B* ist charakterisiert durch Vektoren  $\vec{r}(s)$ , die eine Parametrisierung der Kurve liefern, so daß  $\vec{r}(a) = A$  und  $\vec{r}(b) = B$ . Der **Kurvenparameter** *s* durchläuft dabei alle Werte zwischen *a* und *b*. Für eine geschlossene Kurve gilt  $\vec{r}(a) = A = B = \vec{r}(b)$ .

### Beispiele

1) Ein Geradenstück von  $A = (x_A, y_A, z_A)$  nach  $B = (x_B, y_B, z_B)$  ist gegeben durch

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_A \\ y_A \\ z_A \end{pmatrix} + s \begin{pmatrix} x_B - x_A \\ y_B - y_A \\ z_B - z_A \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0, 1].$$
(1.6.37)

Für A = (0, 1, 0) und B = (2, 2, 0) ist eine entsprechende Parametrisierung gegeben durch

$$\vec{r}(s) = \begin{pmatrix} x(s) \\ y(s) \\ z(s) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} + s \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0, 1].$$
(1.6.38)

Geschlossenene Wege wie z.B. Dreiecke, Quadrate, Vielecke etc. werden dann aus Teilstücken der Form (1.6.37) zusammengesetzt.

2) Ein Kreis in der x-y-Ebene mit Radius *R* und Zentrum im Koordinatenursprung hat für mathematisch positive Orientierung (Gegenuhrzeigersinn) die Standardparametrisierung

$$\vec{r}(s) = \begin{pmatrix} x(s) \\ y(s) \\ z(s) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R\cos s \\ R\sin s \\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0, 2\pi[. \tag{1.6.39})$$

Für Teilstücke des Kreisbogens beschränkt man *s* auf das entsprechende Intervall  $[\theta_A, \theta_B]$ .

3) Eine Schraubenlinie in z-Richtung mit Radius R wird beschrieben durch

$$\vec{r}(s) = \begin{pmatrix} x(s) \\ y(s) \\ z(s) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R\sin s \\ R\cos s \\ bs/(2\pi) \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0, 2\pi[, \qquad (1.6.40)$$

wobei die Schraube nach einer Umdrehung die Höhe h erreicht. Im Falle einer unendlichen Schraubenlinie ist  $s \in [0, \infty[$  zu setzen.

Mit der Definition einer orientierten Kurve im  $\mathbb{R}^2$  oder  $\mathbb{R}^3$  kann das Wegintegral (oder Linienintegral) eines Vektorfeldes  $\vec{E}$  entlang der Kurve (des Weges) K wie folgt eingeführt werden:

$$I_K = \int_K d\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}) = \int_a^b ds \left\{ \frac{d\vec{r}}{ds} \cdot \vec{E}[\vec{r}(s)] \right\}.$$
 (1.6.41)

Auf dieser Weise läßt sich ein Linienintegral eines Vektorfeldes durch ein einfaches eindimensionales Integral ausdrücken, da das Skalarprodukt der Vektoren eine skalare Funktion (abhängig vom Parameter *s*) ist. Es läßt sich wieder leicht nachweisen, daß das Wegintegral von der konkreten Parametrisierung unabhängig ist, denn mit einem Parameter *s'* für denselben Weg ergibt sich aufgrund der Substitutionsregel für einfache Integrale sofort

$$\int_{a'}^{b'} \mathrm{d}s' \left\{ \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s'} \cdot \vec{E}[\vec{r}(s')] \right\} = \int_{a}^{b} \mathrm{d}s \left\{ \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s} \cdot \vec{E}[\vec{r}(s)] \right\} := \int_{K} \mathrm{d}\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}).$$
(1.6.42)

### **Physikalisches Beispiel**

Wirkt auf einen Körper die Kraft  $\vec{F}(\vec{r})$ , so muß man die Arbeit

$$W = -\int_{K} d\vec{r} \cdot \vec{F}(\vec{r}) = -\int_{s_{a}}^{s_{b}} ds \left\{ \frac{d\vec{r}}{ds} \cdot \vec{F}[\vec{r}(s)] \right\} = -\int_{t_{a}}^{t_{b}} dt \left\{ \frac{d\vec{r}}{dt} \cdot \vec{F}[\vec{r}(t)] \right\}$$
(1.6.43)

verrichten, um den Körper entlang des Weges K zu bewegen. In diesem Fall hat der Parameter s = t die Bedeutung der Zeit und  $\frac{d\vec{r}}{dt}$  die einer Geschwindigkeit.

### Weitere Beispiele

1) Sei  $\vec{E} = (y^2, y, z/4)$ . Wir wollen das Linienintegral des Vektorfeldes  $\vec{E}$  entlang eines Geradenstückes von A = (0, 0, 0) nach B = (0, 1, 2) berechnen. In diesem Fall ist eine Parametrisierung des Weges gegeben durch

$$\vec{r}(s) = \begin{pmatrix} x(s) \\ y(s) \\ z(s) \end{pmatrix} = s \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0, 1],$$
(1.6.44)

und für die Ableitung nach s folgt

$$\frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s} = \begin{pmatrix} 0\\1\\2 \end{pmatrix}. \tag{1.6.45}$$

Für das Linienintegral ergibt sich dann nach (1.6.41)

$$I_{K} = \int_{0}^{1} \mathrm{d}s \begin{pmatrix} 0\\1\\2 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} s^{2}\\s\\s/2 \end{pmatrix} = \int_{0}^{1} \mathrm{d}s (0+s+s) = 2 \int_{0}^{1} \mathrm{d}s s = 1.$$
(1.6.46)

2) Sei  $\vec{E} = (y, -x, z^3)$ . Wir wollen das Linienintegral des Vektorfeldes  $\vec{E}$  entlang des positiven Halbkreises vom Punkt A = (R, 0, 0) nach B = (-R, 0, 0) mit Radius R und Zentrum im Koordinatenursprung berechnen. In diesem Fall verwendet man die Parametrisierung des Weges (1.6.39)

$$\vec{r}(s) = \begin{pmatrix} x(s) \\ y(s) \\ z(s) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R\cos s \\ R\sin s \\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0, \pi];$$
(1.6.47)

für ihre Ableitung gilt

$$\frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s} = \begin{pmatrix} -R\sin s\\ R\cos s\\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad s \in [0,\pi]. \tag{1.6.48}$$

Für das Linienintegral ergibt sich nach (1.6.41)

$$I_{K} = \int_{0}^{\pi} ds \begin{pmatrix} -R\sin s \\ R\cos s \\ 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} R\sin s \\ -R\cos s \\ 0 \end{pmatrix} = -\int_{0}^{\pi} ds \ R^{2}(\sin^{2}s + \cos^{2}s) = -\pi R^{2}.$$
(1.6.49)

### 3) Die Länge eines Weges ist definiert durch

$$\int_{K} |\mathbf{d}\vec{r}| = \int_{a}^{b} \mathrm{d}s \left| \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s} \right| = \int_{a}^{b} \mathrm{d}s \left( \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s} \cdot \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}s} \right)^{1/2}.$$
(1.6.50)

Als Beispiel betrachten wir die Bogenlänge eines Kreises mit Radius R:

$$L = \int_{0}^{2\pi} ds \left| \begin{pmatrix} -R\sin s \\ R\cos s \\ 0 \end{pmatrix} \right| = \int_{0}^{2\pi} ds \sqrt{R^{2}(\sin^{2}s + \cos^{2}s)} = 2\pi R.$$
(1.6.51)

### 1.6.6 Der Satz von Stokes

Der Satz von Stokes verknüpft das Oberflächenintegral über die Rotation eines Vektorfeldes  $\vec{E}(\vec{r})$  mit dem Linienintegral entlang des (geschlossenen) Randes der Oberfläche:

$$\int_{K=\partial S} d\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}) = \int_{F} d\vec{f} \cdot (\vec{\nabla} \times \vec{E}).$$
(1.6.52)

Hier wird das Linienintegral von  $\vec{E}(\vec{r})$  entlang einer **geschlossenen** Kurve K betrachtet, die eine orientierte Fläche S umrandet. Wir schreiben dafür kurz  $K = \partial S$ .

Der Umlaufsinn der Randkurve ist dabei so gewählt, daß er mit der Flächennormalen eine Rechtsschraube bildet, d.h. hält man die Finger der rechten Hand in Richtung der Kurve, muß der Daumen in Richtung des vorgegebenen Flächennormalenvektors weisen. Diese Definition ist eindeutig, denn kehrt man das Vorzeichen des Flächennormalenvektors um, ändert sich gemäß der Rechtehandregel auch der Umlaufsinn der Randkurve.

Der Satz von Stokes gibt auch Antwort auf die Frage nach der **Weg(un)abhängigkeit** von Linienintegralen bei festem Anfangs- und Endpunkt. Diese Fragestellung ist insbesondere wichtig für den Begriff der Arbeit W (1.6.43), denn bei gegebener Kraft  $\vec{F}(\vec{r})$  könnte man unterschiedliche Arbeit auf verschiedenen Wegen verrichten, um einen Körper von A nach B zu bewegen.

Wir betrachten nun zwei verschiedene Wege  $K_1$  und  $K_2$ , die die Punkte A und B verbinden. Für ein beliebiges Vektorfeld  $\vec{E}$  gilt in der Regel

$$\int_{K_1} d\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}) \neq \int_{K_2} d\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}).$$
(1.6.53)

Wir behaupten nun, daß die Wegunabhängigkeit des Linienintegrals von  $\vec{E}(\vec{r})$  genau dann besteht, falls

$$\vec{\nabla} \times \vec{E} = 0 \tag{1.6.54}$$

gilt.

Zum **Beweis** betrachten wir zwei verschiedene Wege  $K_1$  und  $K_2$  von A nach B. Nehmen wir zunächst den Weg  $K_1$  von A nach B und dann den Weg  $K_2$  von B nach A (in umgekehrter Richtung), so erhalten wir einen geschlossenen Weg mit eingeschlossener Fläche  $S \neq 0$ , d.h. es gilt nach dem Satz von Stokes

$$\int_{K_1} \mathrm{d}\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}) - \int_{K_2} \mathrm{d}\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}) = \int_F \mathrm{d}\vec{f} \, (\vec{\nabla} \times \vec{E}), \tag{1.6.55}$$

wobei wir die Richtung der Flächennormalen aus dem Umlaufsinn der Kurve im Sinne der Rechtehandregel festlegen. Falls also Gleichung (1.6.54) erfüllt ist, steht auf der rechten Seite der Gleichung (1.6.55) eine Null, d.h. die Differenz der Wegintegrale verschwindet.

**Bemerkung:** Es ist dabei wichtig, daß hier vorausgesetzt wird, daß die Rotation des Vektorfeldes **überall** auf der von den Wegen  $K_1$  und  $K_2$  umschlossenen Fläche *S* wohldefiniert und stetig ist. In mehrfach zusammenhängenden Gebieten ist die Bedingung rot  $\vec{E} = 0$  i.a. *nicht* hinreichend für das Verschwinden der Wegintegrale entlang aller geschlossenen Wege! Dabei heißt ein Gebiet **einfach zusammenhängend**, wenn man jeden innerhalb dieses Gebietes gelegenen geschlossenen Weg stetig zu einem Punkt kontrahieren kann, ohne dabei das Gebiet zu verlassen (s. Beispiel 2 unten).

### Beispiele

1) Sei  $\vec{E} = (z^5 + x, 2x, 0)$ . Wir wollen den Satz von Stokes für den Weg über den positiven Halbkreis vom Punkt A = (R, 0, 0) nach B = (-R, 0, 0) mit Radius R und Zentrum im Koordinatenursprung und vom Geradenstück von B nach A verifizieren.

Für das Linienintegral berechnen wir zuerst den Beitrag über den Halbkreis. Die entsprechende Parametrisierung ist über (1.6.39) gegeben,

$$I_{\rm HK} = \int_{0}^{\pi} ds \begin{pmatrix} -R\sin s \\ R\cos s \\ 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0+R\cos s \\ 2R\cos s \\ 0 \end{pmatrix} = \int_{0}^{\pi} ds R^{2}(-\cos s\sin s + 2\cos^{2} s)$$
  
=  $R^{2} \left[ -\frac{\sin^{2} s}{2} + s + \sin s\cos s \right]_{0}^{\pi} = \pi R^{2}.$  (1.6.56)

Der Beitrag des Geradenstückes läßt sich berechnen zu

$$I_2 = \int_0^1 ds \begin{pmatrix} 2R \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0 + 2Rs - R \\ 4Rs - R \\ 0 \end{pmatrix} = \int_0^1 ds \ 2R^2(2s - 1) = 2R^2 [s^2 - s]_0^1 = 0.$$

Nun die Berechnung über das Flächenintegral: Da die eingeschlossene Oberfläche in z-Richtung orientiert ist, benötigen wir nur die z-Komponente der Rotation des Feldes:

$$\left(\vec{\nabla} \times \vec{E}\right)_{z} = \frac{\partial}{\partial x} E_{y} - \frac{\partial}{\partial y} E_{x} = 2 + 0 = 2.$$

Das Oberflächenintegral ist also

$$I_F = 2 \int_0^R r \, \mathrm{d}r \int_0^\pi \mathrm{d}\varphi = 2 \left(\frac{R^2}{2}\right) \pi = \pi R^2$$

in Übereinstimmung mit dem Satz von Stokes.

 Als Beispiel f
ür die Tatsache, daß wir hinsichtlich der Wegunabh
ängigkeit von Integralen den einfachen Zusammenhang des Gebietes beachten m
üssen, betrachten wir als Vektorfeld (in kartesischen Koordinaten)

$$\vec{E}(\vec{r}) = \frac{C}{x^2 + y^2} \begin{pmatrix} -y \\ x \\ 0 \end{pmatrix}.$$
 (1.6.57)

Es ist überall **außer entlang der** z-Achse definiert. Der  $\mathbb{R}^3$  ohne die z-Achse ist nun nicht einfach zusammenhängend, denn jede geschlossene Kurve, die die z-Achse umschließt, kann nicht stetig zu einem Punkt zusammengezogen werden, ohne dabei die z-Achse zu durchlaufen.

Im Definitionsbereich des Feldes verschwindet die Rotation:

$$\operatorname{rot} \vec{E} = \begin{pmatrix} \partial_{y}E_{z} - \partial_{z}E_{y} \\ \partial_{x}E_{x} - \partial_{x}E_{z} \\ \partial_{x}E_{y} - \partial_{y}E_{x} \end{pmatrix} = C \begin{pmatrix} 0 \\ \frac{x^{2} + y^{2} - 2x^{2}}{(x^{2} + y^{2})^{2}} + \frac{(x^{2} + y^{2}) - 2y^{2}}{(x^{2} + y^{2})^{2}} \\ 0 \end{pmatrix} = 0 \quad \text{für} \quad x^{2} + y^{2} \neq 0.$$
(1.6.58)

Betrachten wir aber nun das Integral entlang eines beliebigen Kreises vom Radius R in der xy-Ebene mit Mittelpunkt im Ursprung,

$$K_R: \quad \vec{r}(s) = R\begin{pmatrix} \cos(s)\\\sin(s)\\0 \end{pmatrix}, \quad s \in [0, 2\pi[ \Rightarrow d\vec{r} = R\begin{pmatrix} -\sin(s)\\\cos(s)\\0 \end{pmatrix}ds, \quad (1.6.59)$$

so ergibt sich

$$\int_{K_R} d\vec{r} \cdot \vec{E}(\vec{r}) = \int_0^{2\pi} ds \, \frac{C}{R^2} \begin{pmatrix} -R\sin(s) \\ R\cos(s) \\ 0 \end{pmatrix} \cdot R \begin{pmatrix} -\sin(s) \\ \cos(s) \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$= C \int_0^{2\pi} ds \, [\sin^2(s) + \cos^2(s)] = 2\pi C \neq 0,$$
(1.6.60)

d.h. Wegintegrale entlang zweier Kurven  $K_1$  und  $K_2$ , die die gleichen Punkte verbinden aber die z-Achse auf verschiedenen Seiten durchlaufen, werden um den Wert  $2\pi C$  verschiedene Werte liefern.

Für zwei Wege, die die gleichen Punkte verbinden und dabei eine Fläche einschließen, die von der z-Achse nicht geschnitten wird, wird sich hingegen gemäß des obigen Beweises mit dem Stokesschen Integralsatz derselbe Wert für die betreffenden Wegintegrale ergeben.

#### 1.6.7 Die Differentialoperatoren in krummlinigen Orthonormalsystemen

Wir betrachten nun die Differentialoperatoren in beliebigen krummlinigen Orthonormalsystemen. Selbstverständlich kann man die Vektoranalysis auch in beliebigen generalisierten Koordinaten formulieren. Dies erfordert aber kompliziertere Begriffsbildungen als wir sie in diesem Skript behandeln wollen.

Es seien also  $q_i$  generalisierte Koordinaten (vgl. Abschnitt 1.6.1). Wir wollen nun aber annehmen, daß die dazugehörigen holonomen Basisvektoren (1.6.2) zueinander orthogonal sind, d.h. daß

$$\vec{b}_i \cdot \vec{b}_j = g_i^2 \delta_{ij}, \qquad (1.6.61)$$

wobei das Kronecker-Symbol durch

$$\delta_{ij} = \begin{cases} 0 & \text{für } i \neq j \\ 1 & \text{für } i = j \end{cases}$$
(1.6.62)

definiert ist. Statt der holonomen Basis verwendet man in diesem Falle die normierten Basisvektoren

$$\vec{e}_i' = \frac{\vec{b}_i}{\left|\vec{b}_i\right|} = \frac{\vec{b}_i}{g_i}.$$
(1.6.63)

Die rechtshändige kartesische Basis bezeichnen wir im folgenden mit  $\vec{e}_j$ . Wir nehmen weiter an, daß die Reihenfolge der generalisierten Koordinaten  $q_i$  so gewählt ist, daß die  $\vec{e}_i'$  in jedem Raumpunkt ebenfalls ein rechtshändiges Koordinatensystem bilden:

$$\vec{e}_3' = \vec{e}_1' \times \vec{e}_2'.$$
 (1.6.64)

Es ist wichtig zu beachten, daß im Gegensatz zur kartesischen Basis die Einheitsvektoren  $\vec{e}_i$  Funktionen der  $q = (q_1, q_2, q_3)$  sind, also i.a. in jedem Raumpunkt verschieden sind. Ein solcher Satz generalisierter Koordinaten zusammen mit den orthonormalen Vektoren  $\vec{e}_i'$  heißt krummliniges Orthonormalsystem. Geometrisch bedeutet dies, daß die Koordinatenlinien, die entstehen, wenn man jeweils zwei der drei  $q_i$  festhält, sich in jedem Punkt rechtwinklig schneiden.

Die Jacobideterminante berechnet sich in diesem Fall sehr einfach, denn es gilt wegen (1.6.64)

$$\det\left[\frac{\partial(x,y,z)}{\partial(q_1,q_2,q_3)}\right] = (\vec{b}_1 \times \vec{b}_2) \cdot \vec{b}_3 = g_1 g_2 g_3 (\vec{e}_1' \times \vec{e}_2') \cdot \vec{e}_3' = g_1 g_2 g_3 \vec{e}_3' \cdot \vec{e}_3' = g_1 g_2 g_3.$$
(1.6.65)

Beispiele für orthogonale krummlinige Koordinaten sind die schon oben betrachteten Kugel- und Zylinderkoordinaten:

1) Kugelkoordinaten  $(r, \vartheta, \varphi)$ :

$$\vec{r} = r \begin{pmatrix} \cos\varphi \sin\vartheta\\ \sin\varphi \sin\vartheta\\ \cos\vartheta \end{pmatrix}.$$
 (1.6.66)

Durch Ableiten nach den generalisierten Koordinaten ergeben sich zunächst die holonome Basis und die  $g_j$  zu

$$\vec{b}_{r} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial r} = \begin{pmatrix} \cos\varphi\sin\vartheta\\\sin\varphi\sin\vartheta\\\cos\vartheta \end{pmatrix}, \quad g_{r} = |\vec{b}_{r}| = 1,$$
  
$$\vec{b}_{\vartheta} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial \vartheta} = r \begin{pmatrix} \cos\varphi\cos\vartheta\\\sin\varphi\cos\vartheta\\-\sin\vartheta \end{pmatrix}, \quad g_{\vartheta} = |\vec{b}_{\vartheta}| = r,$$
  
$$\vec{b}_{\varphi} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial \varphi} = r\sin\vartheta \begin{pmatrix} -\sin\varphi\\\cos\varphi\\0 \end{pmatrix}, \quad g_{\varphi} = |\vec{b}_{\varphi}| = r\sin\vartheta.$$
 (1.6.67)

Man prüft leicht nach, daß diese Vektoren tatsächlich orthogonal zueinander sind und in der angegebenen Reihenfolge ein rechtshändiges Basissystem bilden. Die normierten Basisvektoren sind

$$\vec{e}_{r}' = \frac{\vec{b}_{1}}{g_{1}} = \begin{pmatrix} \cos\varphi\sin\vartheta\\\sin\varphi\sin\vartheta\\\cos\vartheta \end{pmatrix}, \\ \vec{e}_{\vartheta}' = \frac{\vec{b}_{2}}{g_{2}} = \begin{pmatrix} \cos\varphi\cos\vartheta\\\sin\varphi\cos\vartheta\\-\sin\vartheta \end{pmatrix},$$
(1.6.68)
$$\vec{e}_{\varphi}' = \frac{\vec{b}_{3}}{g_{3}} = \begin{pmatrix} -\sin\varphi\\\cos\varphi\\0 \end{pmatrix}.$$

Die Jacobideterminante lautet gemäß (1.6.65)

$$\det\left[\frac{\partial(x,y,z)}{\partial(r,\vartheta,\varphi)}\right] = r^2 \sin\vartheta, \qquad (1.6.69)$$

wie wir bereits in (1.4.7) ausgerechnet haben.

2) Zylinderkoordinaten  $(r, \varphi, z)$ :

$$\vec{r} = \begin{pmatrix} r \cos \varphi \\ r \sin \varphi \\ z \end{pmatrix}.$$
 (1.6.70)

Die holonome Basis ist

$$\vec{b}_{r} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial r} = \begin{pmatrix} \cos\varphi \\ \sin\varphi \\ 0 \end{pmatrix}, \quad g_{r} = |\vec{b}_{r}| = 1,$$
  
$$\vec{b}_{\varphi} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial \varphi} = r \begin{pmatrix} -\sin\varphi \\ \cos\varphi \\ 0 \end{pmatrix}, \quad g_{\varphi} = |\vec{b}_{\varphi}| = r,$$
  
$$\vec{b}_{z} = \frac{\partial \vec{r}}{\partial z} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}, \quad g_{z} = |\vec{b}_{z}| = 1,$$
  
(1.6.71)

und die normierten Basisvektoren lauten

$$\vec{e}_{r}' = \frac{\vec{b}_{1}}{g_{1}} = \begin{pmatrix} \cos\varphi \\ \sin\varphi \\ 0 \end{pmatrix},$$

$$\vec{e}_{\varphi}' = \frac{\vec{b}_{2}}{g_{2}} = \begin{pmatrix} -\sin\varphi \\ \cos\varphi \\ 0 \end{pmatrix},$$

$$\vec{e}_{\varphi}' = \frac{\vec{b}_{3}}{g_{3}} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}.$$
(1.6.72)

Wir fahren zunächst mit allgemeinen Betrachtungen zu krummlinigen Orthonormalsystemen fort. Unser Ziel ist es, die Differentialoperatoren grad, div und rot mit Hilfe der generalisierten Koordinaten  $q_i$  auszudrücken, wobei alle Vektoren nach der dazugehörigen Orthonormalbasis  $\vec{e}_i$  entwickelt werden.

Es sei im folgenden  $U(\vec{r})$  ein Skalar- und  $\vec{A}(\vec{r})$  ein Vektorfeld. Das Vektorfeld können wir dabei sowohl nach den kartesischen Basisvektoren  $\vec{e}_i$  als auch nach den zu den  $q_i$  gehörigen Orthonormalvektoren  $\vec{e}_i'$  entwickeln, d.h.

$$\vec{A} = \sum_{j=1}^{3} A_j \vec{e}_j = \sum_{i=1}^{3} A_i' \vec{e}_i'.$$
(1.6.73)

Wegen der Orthonormierung der  $\vec{e}_i$  und der  $\vec{e}_i'$  gilt

$$A_{j} = \vec{e}_{j} \cdot \vec{A} = \sum_{i=1}^{3} \vec{e}_{j} \cdot \vec{e}_{i}' A_{i}',$$

$$A_{i}' = \vec{e}_{i}' \cdot \vec{A} = \sum_{j=1}^{3} \vec{e}_{i}' \cdot \vec{e}_{j} A_{j}.$$
(1.6.74)

Bezeichnen wir die Skalarprodukte mit

$$C_{ji} = \vec{e}_j \cdot \vec{e}_i',$$
 (1.6.75)

entsteht die Transformationsmatrix

$$C = \begin{pmatrix} \frac{1}{g_1} \frac{\partial x}{\partial q_1} & \frac{1}{g_2} \frac{\partial x}{\partial q_2} & \frac{1}{g_3} \frac{\partial x}{\partial q_3} \\ \frac{1}{g_1} \frac{\partial y}{\partial q_1} & \frac{1}{g_2} \frac{\partial y}{\partial q_2} & \frac{1}{g_3} \frac{\partial y}{\partial q_3} \\ \frac{1}{g_1} \frac{\partial z}{\partial q_1} & \frac{1}{g_2} \frac{\partial z}{\partial q_2} & \frac{1}{g_3} \frac{\partial z}{\partial q_3} \end{pmatrix}.$$
 (1.6.76)

In der *j*-ten Spalte dieser Matrix steht also gerade der Spaltenvektor  $\vec{e}_j'$ . Mit dieser Matrix können wir (1.6.74) in der Form

$$\begin{pmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{pmatrix} = C \begin{pmatrix} A'_1 \\ A'_2 \\ A'_3 \end{pmatrix}, \quad \begin{pmatrix} A'_1 \\ A'_2 \\ A'_3 \end{pmatrix} = C^T \begin{pmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \end{pmatrix}$$
(1.6.77)

schreiben. Wendet man diese Gleichungen nacheinander an und bedenkt, daß sie für *beliebige* Vektoren  $\vec{A}$  gelten, folgt

$$CC^{T} = C^{T}C = \mathbb{1}_{3\times3} \Rightarrow C^{-1} = C^{T}, \qquad (1.6.78)$$

d.h. die Transformationsmatrix ist eine **Orthogonalmatrix**. Da nach Voraussetzung det C = +1 ist, handelt es sich um eine **Drehung**. Das ist auch anschaulich klar: In jedem Raumpunkt geht das Dreibein  $\vec{e}_i'$  durch eine bestimmte Drehung aus dem kartesischen Dreibein  $\vec{e}_i$  hervor.

Mit diesen Vorbereitungen können wir nun die Differentialoperatoren mittels der krummlinigen Orthonormalkoordinaten ausdrücken. Beginnen wir mit dem **Gradienten des Skalarfeldes**. Gemäß (1.6.77) gilt nach der Kettenregel unmittelbar:

$$\begin{pmatrix} (\operatorname{grad} U)_1' \\ (\operatorname{grad} U)_2' \\ (\operatorname{grad} U)_3' \end{pmatrix} = C^T \begin{pmatrix} \partial U/\partial x \\ \partial U/\partial y \\ \partial U/\partial z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{1}{g_1} \frac{\partial U}{\partial q_1} \\ \frac{1}{g_2} \frac{\partial U}{\partial q_2} \\ \frac{1}{g_3} \frac{\partial U}{\partial q_3} \end{pmatrix}.$$
 (1.6.79)

Für die Berechnung der Divergenz des Vektorfeldes könnten wir ähnlich vorgehen. Es ist aber einfacher und anschaulicher, den Gaußschen Integralsatz auf den infinitesimalen Quader  $\Delta Q$ , der von den Tangentenvektoren der Koordinatenlinien, also

$$\frac{\partial \vec{r}}{\partial q_i} dq_i = \vec{b}_i dq_i = g_i \vec{e}_i' dq_i, \qquad (1.6.80)$$

aufgespannt wird, anzuwenden. Für das Volumenintegral über diesen infinitesimalen Quader ergibt sich

$$\int_{\Delta Q} dV \left[ \operatorname{div} \vec{A}(\vec{r}) \right] = dV \left[ \operatorname{div} \vec{A}(\vec{r}) \right] = g_1 g_2 g_3 d^3 q \operatorname{div} \vec{A}.$$
(1.6.81)

Dabei haben wir das Volumenelement mit Hilfe von (1.6.3) und (1.6.65) ausgedrückt.

Das dazugehörige Flächenintegral über den Rand  $\partial \Delta Q$  unseres Quaders setzt sich aus den sechs infinitesimalen Seitenflächen des Quaders zusammen. Der Skizze unten entnehmen wir

$$\int_{\partial \Delta Q} d\vec{f} \cdot \vec{A}(\vec{r}) = dq_2 dq_3 \left( [g_2 g_3 A_1]_{q_1 + dq_1, q_2, q_3} - [g_2 g_3 A_1]_{q_1, q_2, q_3} \right) + dq_3 dq_1 \left( [g_3 g_1 A_2]_{q_1, q_2 + dq_2, q_2, q_3} - [g_3 g_1 A_2]_{q_1, q_2, q_3} \right) + dq_1 dq_2 \left( [g_1 g_2 A_3]_{q_1, q_2, q_3 + dq_3} - [g_1 g_2 A_3]_{q_1, q_2, q_3} \right) = d^3 q \left[ \frac{\partial (g_2 g_3 A_1)}{\partial q_1} + \frac{\partial (g_3 g_1 A_2)}{\partial q_2} + \frac{\partial (g_1 g_2 A_3)}{\partial q_3} \right].$$

$$(1.6.82)$$



Nach dem Gaußschen Satz sind nun (1.6.81) und (1.6.82) gleich, und wir erhalten schließlich

$$\operatorname{div} \vec{A} = \frac{1}{g_1 g_2 g_3} \left[ \frac{\partial (g_2 g_3 A_1)}{\partial q_1} + \frac{\partial (g_3 g_1 A_2)}{\partial q_2} + \frac{\partial (g_1 g_2 A_3)}{\partial q_3} \right].$$
(1.6.83)

Analog erhält man die Komponenten für die **Rotation des Vektorfeldes**, indem man den Stokesschen Integralsatz auf die drei infinitesimalen Rechteckflächen  $\Delta F_{ij}$ , die jeweils durch die Tangentenvektoren an die Koordinatenlinien  $\vec{b}_i dq_i = g_i \vec{e}_i'$  und  $\vec{b}_i dq_j = g_j \vec{e}_j'$  aufgespannt werden, anwendet, wobei nacheinander  $(i, j) \in \{(2,3); (3,1); (1,2)\}$  gesetzt wird. Verwenden wir z.B. das erste Indexpaar, erhalten wir die erste Komponente der Rotation bzgl. der krummlinigen Koordinaten (s. wieder die Skizze oben). Das Flächenintegral ist

$$\int_{\Delta F_{23}} d\vec{f} \cdot \operatorname{rot} \vec{A} = dq_2 dq_3 \ g_2 \ g_3 \ (\vec{e}_2' \times \vec{e}_3') \cdot \operatorname{rot} \vec{A} = dq_2 dq_3 \ g_2 \ g_3 \ \vec{e}_1' \cdot \operatorname{rot} \vec{A} = dq_2 dq_3 \ g_2 \ g_3 \ (\operatorname{rot} \vec{A})_1', \quad (1.6.84)$$

und das dazugehörige Linienintegral entlang des Randes  $\partial \Delta F_{23}$  lautet

$$\int_{\partial \Delta F_{23}} d\vec{r} \cdot \vec{A} = dq_3 \Big[ (g_3 A'_3)_{q_1, q_2 + dq_2, q_3} - (g_3 A'_3)_{q_1, q_2, q_3} \Big] 
- dq_2 \Big[ (g_2 A'_2)_{q_1, q_2, q_3 + dq_3} - (g_2 A'_2)_{q_1, q_2, q_3} \Big] 
= dq_2 dq_3 \Big[ \frac{\partial (g_3 A'_3)}{\partial q_2} - \frac{\partial (g_2 A'_2)}{\partial q_3} \Big].$$
(1.6.85)

Wegen des Stokesschen Integralsatzes sind (1.6.84) und (1.6.85) gleich, so daß sich schließlich

$$\left(\operatorname{rot}\vec{A}\right)_{1}^{\prime} = \frac{1}{g_{2}g_{3}} \left[ \frac{\partial(g_{3}A_{3}^{\prime})}{\partial q_{2}} - \frac{\partial(g_{2}A_{2}^{\prime})}{\partial q_{3}} \right]$$
(1.6.86)

ergibt. Die beiden übrigen Komponenten finden wir auf analoge Weise durch Verwendung der anderen beiden infinitesimalen Rechteckflächen. Wir erhalten sie jedoch auch einfach durch **zyklische Vertauschung** der Indizes:

$$\left( \operatorname{rot} \vec{A} \right)_{2}^{\prime} = \frac{1}{g_{3}g_{1}} \left[ \frac{\partial \left(g_{1}A_{1}^{\prime}\right)}{\partial q_{3}} - \frac{\partial \left(g_{3}A_{3}^{\prime}\right)}{\partial q_{1}} \right],$$

$$\left( \operatorname{rot} \vec{A} \right)_{3}^{\prime} = \frac{1}{g_{1}g_{2}} \left[ \frac{\partial \left(g_{2}A_{2}^{\prime}\right)}{\partial q_{1}} - \frac{\partial \left(g_{1}A_{1}^{\prime}\right)}{\partial q_{2}} \right].$$

$$(1.6.87)$$

Es ist klar, daß für die Wahl kartesischer Koordinaten all diese Gleichungen die in Abschnitt 1.3.2 angegebene Form annehmen.

Dies macht die Integralsätze von Gauß und Stokes plausibel: Man muß nur das gegebene Volumen bzw. die gegebene Oberfläche in infinitesimal kleine Volumen- bzw. Flächenstücke zerlegen, auf diese Elemente jeweils die eben durchgeführten Rechnungen anwenden und die Resultate aufsummieren. Die jeweiligen Ränder im Inneren werden dabei jeweils zweimal mit entgegengesetzter Orientierung durchlaufen, so daß sie sich gegenseitig aufheben. Damit bleibt nur der Rand des Gesamtvolumens bzw. der Gesamtfläche übrig, wie im Gaußschen bzw. Stokesschen Integralsatz behauptet.

Wir stellen zur Übersicht die Differentialoperatoren in Kugel- und Zylinderkoordinaten zusammen.

1) Kugelkoordinaten  $(r, \vartheta, \varphi)$ :

$$\vec{\nabla}U = \operatorname{grad} U = \vec{e}_r' \frac{\partial U}{\partial r} + \vec{e}_{\vartheta}' \frac{1}{r} \frac{\partial U}{\partial \vartheta} + \vec{e}_{\varphi}' \frac{1}{r \sin \vartheta} \frac{\partial U}{\partial \varphi}, \qquad (1.6.88)$$

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{A} = \operatorname{div} \vec{A} = \frac{1}{r^2} \frac{\partial (r^2 A'_r)}{\partial r} + \frac{1}{r \sin \vartheta} \frac{\partial (\sin \vartheta A'_\vartheta)}{\partial \vartheta} + \frac{1}{r \sin \vartheta} \frac{\partial A'_\varphi}{\partial \varphi}, \qquad (1.6.89)$$

$$\vec{\nabla} \times \vec{A} = \operatorname{rot} \vec{A} = \vec{e}_r' \frac{1}{r \sin \vartheta} \left[ \frac{\partial (\sin \vartheta A_{\varphi}')}{\partial \vartheta} - \frac{\partial A_{\vartheta}'}{\partial \varphi} \right] + \vec{e}_{\vartheta}' \left[ \frac{1}{r \sin \vartheta} \frac{\partial A_r'}{\partial \varphi} - \frac{1}{r} \frac{\partial (rA_{\varphi}')}{\partial r} \right]$$
(1.6.90)

$$+ \vec{e}_{\varphi}' \frac{1}{r} \left[ \frac{\partial (rA_{\vartheta}')}{\partial r} - \frac{\partial A_{r}'}{\partial \vartheta} \right].$$

Wenden wir schließlich (1.6.88) und (1.6.89) hintereinander an, erhalten wir für den Laplaceoperator

$$\Delta U = \vec{\nabla} \cdot \vec{\nabla} U = \operatorname{div}\operatorname{grad} U = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left( r^2 \frac{\partial U}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \sin \vartheta} \frac{\partial}{\partial \vartheta} \left( \sin \vartheta \frac{\partial U}{\partial \vartheta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \vartheta} \frac{\partial^2 U}{\partial \varphi^2}$$
$$= \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r^2} (rU) + \frac{1}{r^2 \sin \vartheta} \frac{\partial}{\partial \vartheta} \left( \sin \vartheta \frac{\partial U}{\partial \vartheta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \vartheta} \frac{\partial^2 U}{\partial \varphi^2}.$$
(1.6.91)

2) Zylinderkoordinaten  $(r, \varphi, z)$ :

$$\vec{\nabla}U = \operatorname{grad} U = \vec{e}_r' \frac{\partial U}{\partial r} + \vec{e}_{\varphi}' \frac{1}{r} \frac{\partial U}{\partial \varphi} + \frac{\partial U}{\partial z} \vec{e}_z'$$
(1.6.92)

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{A} = \operatorname{div} \vec{A} = \frac{1}{r} \frac{\partial (rA'_r)}{\partial r} + \frac{1}{r} \frac{\partial A'_{\varphi}}{\partial \varphi} + \frac{\partial A'_z}{\partial z}, \qquad (1.6.93)$$

$$\vec{\nabla} \times \vec{A} = \operatorname{rot} \vec{A} = \vec{e}_r' \left[ \frac{1}{r} \frac{\partial A_z'}{\partial \varphi} - \frac{\partial A_{\varphi}'}{\partial z} \right] + \vec{e}_{\varphi'}' \left[ \frac{\partial A_r'}{\partial z} - \frac{\partial A_z'}{\partial r} \right] + \vec{e}_z' \frac{1}{r} \left[ \frac{\partial (rA_{\varphi}')}{\partial r} - \frac{\partial A_r'}{\partial \varphi} \right], \quad (1.6.94)$$

$$\Delta U = \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r} \left( r \frac{\partial U}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2 U}{\partial \varphi^2} + \frac{\partial^2 U}{\partial z^2}.$$
(1.6.95)

#### Beispiel: Der Drehimpulsoperator in Kugelkoordinaten

Der in Abschnitt 1.3.5 eingeführte Drehimpulsoperator

$$\vec{\mathbf{L}} = -\mathbf{i}\,\boldsymbol{b}\,\vec{r}\times\vec{\nabla} \tag{1.6.96}$$

wird besonders bei kugelsymmetrischen Problemen nützlich. Daher ist es wichtig, die entsprechenden Operatoren in Kugelkoordinaten parat zu haben. Verwenden wir (1.6.88) erhalten wir

$$\vec{\mathbf{L}}\psi = -i\hbar r \vec{e}_{r}' \times \left(\vec{e}_{\theta}' \frac{1}{r} \frac{\partial \psi}{\partial \vartheta} + \vec{e}_{\varphi}' \frac{1}{r \sin \vartheta} \frac{\partial \psi}{\partial \varphi}\right) = -i\hbar \left(\vec{e}_{\varphi}' \frac{\partial \psi}{\partial \vartheta} - \vec{e}_{\vartheta}' \frac{1}{\sin \vartheta} \frac{\partial \psi}{\partial \varphi}\right).$$
(1.6.97)

Für ein beliebiges Vektorfeld ist also  $\vec{e}_r' \cdot \vec{L} \psi = 0$ , und für ein radialsymmetrisches Skalarfeld gilt  $\vec{L}U(r) = 0$ . Weiter gilt wegen  $\vec{e}_3 \cdot \vec{e}_{\phi}' = 0$  und  $\vec{e}_3 \cdot \vec{e}_{\phi}' = -\sin \vartheta$ 

$$\mathbf{L}_{3}\psi = -\mathrm{i}\,\hbar\frac{\partial\,\psi}{\partial\,\varphi}.\tag{1.6.98}$$

Zur Berechnung von  $\vec{L}^2$  mit Hilfe von (1.3.87) bemerken wir, daß aus (1.6.88)

$$\vec{r} \cdot \operatorname{grad} U = r\vec{e}_r' \cdot \vec{\nabla}U = r\frac{\partial U}{\partial r}, \quad (\vec{r} \cdot \operatorname{grad})(\vec{r} \cdot \operatorname{grad} U) = r\frac{\partial}{\partial r}\left(r\frac{\partial U}{\partial r}\right)$$
(1.6.99)

folgt. Dies in (1.3.87) eingesetzt liefert schließlich wegen (1.6.91)

$$\mathbf{L}^{2}\psi = -\hbar^{2} \left[ \frac{1}{\sin\vartheta} \frac{\partial}{\partial\vartheta} \left( \sin\vartheta \frac{\partial\psi}{\partial\vartheta} \right) + \frac{1}{\sin^{2}\vartheta} \frac{\partial^{2}\psi}{\partial\varphi^{2}} \right].$$
(1.6.100)

# 1.7 Das Lemma von Poincaré

Bei Funktionen einer Veränderlichen führt die Integration in gewisser Hinsicht zur Umkehrung der Differentiation, d.h. für eine stetige Funktion f(x) ist

$$F(x) = \int_{x_0}^{x} dx' f(x')$$
(1.7.1)

eine Stammfunktion zu f(x), d.h. es gilt F'(x) = f(x). Die Stammfunktion ist dabei bis auf eine additive Konstante  $F(x_0)$  bestimmt.

### 1.7.1 Potentialfelder

In der Physik tritt oft die Fragestellung auf, unter welchen Umständen ein gegebenes Vektorfeld  $\vec{A}$  als Gradient eines Skalarfeldes geschrieben werden kann, d.h. ob es ein Skalarfeld  $\Phi$  gibt, so daß

$$\vec{A} = -\text{grad}\,\Phi,\tag{1.7.2}$$

wobei das Minuszeichen eine reine Konvention ist. In diesem Fall heißt  $\Phi$  Potential zum Vektorfeld  $\vec{A}$ .

### 1.7. Das Lemma von Poincaré

Nehmen wir an, daß  $\hat{A}$  stetig partiell differenzierbar nach seinen Argumenten ist und ein Potential  $\Phi$  besitzt, so folgt aus (1.7.2)

$$\operatorname{rot}\vec{A} = -\operatorname{rot}\operatorname{grad}\Phi = -\vec{\nabla} \times (\vec{\nabla}\Phi) = -\begin{pmatrix} \frac{\partial^2 \Phi}{\partial y \partial z} - \frac{\partial^2 \Phi}{\partial z \partial y} \\ \frac{\partial^2 \Phi}{\partial z \partial x} - \frac{\partial^2 \Phi}{\partial 1 \partial z} \\ \frac{\partial^2 \Phi}{\partial x \partial y} - \frac{\partial^2 \Phi}{\partial y \partial x} \end{pmatrix} = \vec{0}, \qquad (1.7.3)$$

d.h. das Verschwinden der Rotation ist eine notwendige Bedingung für die Existenz eines Potentials.

In Abschnitt 1.6.6 haben wir gesehen, daß das Verschwinden der Rotation in **einfach zusammenhängenden** Gebieten notwendig und hinreichend für die Wegunabhängigkeit des Kurvenintegrals des Vektorfeldes  $\vec{A}$  bei vorgegebenem Anfangs- und Endpunkt ist.

Sei also G ein einfach zusammenhängendes offenes Gebiet<sup>2</sup>, in dem rot $\vec{A} = 0$  gilt. Verlaufe dann zu jedem  $\vec{r} \in G$  der Weg  $C(\vec{r})$  von einem festen Anfangspunkt  $\vec{r}_0 \in G$  ganz in diesem Gebiet und besitze den Endpunkt  $\vec{r}$ . Wir behaupten nun, daß dann

$$\Phi(\vec{r}) = -\int_{C(\vec{r})} d\vec{r}' \cdot \vec{A}(\vec{r}')$$
(1.7.4)

ein Potential von  $\vec{A}$  ist.

Zum Beweis müssen wir die partiellen Ableitungen von (1.7.4) ausrechnen. Es gilt z.B.

(

$$\frac{\partial \Phi}{\partial x} = \lim_{\Delta x \to 0} \frac{\Phi(x + \Delta x, y, z) - \Phi(x, y, z)}{\Delta x} = -\lim_{\Delta x \to 0} \frac{1}{\Delta x} \left[ \int_{C(\vec{r} + \Delta x \vec{e}_1)} d\vec{r}' \cdot \vec{A}(\vec{r}') - \int_{C(\vec{r})} d\vec{r}' \cdot \vec{A}(\vec{r}') \right].$$
(1.7.5)

Da G offen ist, existiert eine Kugel  $K_{\epsilon}(\vec{r}) \subseteq G$ . Da weiter gemäß unserer Betrachtung in Abschnitt 1.6.6 die Wegintegrale unabhängig vom Weg sind, d.h. nur von Anfangs- und Endpunkt abhängen, können wir für  $|\Delta x| < \epsilon$  den Weg im ersten Integral in (1.7.5) so wählen, daß er von  $\vec{r}_0$  bis  $\vec{r}$  mit  $C(\vec{r})$  übereinstimmt und dann durch die zur x-Achse parallele Gerade  $s(\vec{r}, \vec{r} + \Delta x \vec{e}_1)$  zum Weg  $C'(\vec{r} + \Delta x \vec{e}_1)$  ergänzt wird. Dann ist aber gemäß (1.7.5)

$$\frac{\partial \Phi}{\partial x} = -\lim_{\Delta x \to 0} \frac{1}{\Delta x} \int_{s(\vec{r}, \vec{r} + \Delta x \vec{e}_1)} d\vec{r}' \cdot \vec{A}(\vec{r}') = -\left[\frac{\partial}{\partial \Delta x} \int_0^{\Delta x} d\lambda A_1(\vec{r} + \lambda \vec{e}_1)\right]_{\Delta x = 0} = -A_1(\vec{r}).$$
(1.7.6)

In analoger Weise zeigt man, daß entsprechend auch für die beiden anderen partiellen Ableitungen die Beziehung (1.7.2) erfüllt ist.

Wir haben also die Existenz eines Potentials für ein Vektorfeld im Inneren eines einfach zusammenhängenden Gebietes, in dem seine Rotation verschwindet, gezeigt. Dies ist eine Variante des **Lemmas von Poincaré**.

Wir fragen nun noch nach der Freiheit, die uns für die Wahl des Potentials bei gegebenem Vektorfeld bleibt. Es sei also  $\Phi'$  ein weiteres Skalarfeld mit

$$\vec{A} = -\text{grad}\,\Phi'.\tag{1.7.7}$$

Dann ist für  $\Xi = \Phi - \Phi'$  offenbar

$$\operatorname{grad} \Xi = \operatorname{grad} \Phi - \operatorname{grad} \Phi' = -\vec{A} - [-\vec{A}] = \vec{0}. \tag{1.7.8}$$

In kartesischen Koordinaten bedeutet dies aber

$$\frac{\partial \Xi}{\partial x} = \frac{\partial \Xi}{\partial y} = \frac{\partial \Xi}{\partial z} = 0 \Rightarrow \Xi(\vec{r}) = \text{const.}$$
(1.7.9)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Ein Gebiet heißt offen, wenn es zu jedem Punkt  $\vec{r} \in G$  eine ganze Kugel  $K_{\epsilon}(\vec{r})$  mit Mittelpunkt in  $\vec{r}$  und Radius  $\epsilon > 0$  gibt, so daß  $K_R(\vec{r}) \subseteq G$  gilt.

Falls also ein Skalarpotential zu einem gegebenen Vektorfeld existiert, so ist es bis auf eine additive Konstante eindeutig bestimmt.

#### Beispiele

1) Wir betrachten die Gravitationskraft auf einen Massenpunkt in der Nähe der Erde. Es gilt

$$\vec{F}(\vec{r}) = m\vec{g} = -mg\vec{e}_3 = \text{const},$$
 (1.7.10)

wenn wir die z-Achse senkrecht zur Erdoberfläche nach oben weisen lassen.

Es ist klar, daß hier die Voraussetzungen des Lemmas von Poincaré im ganzen  $\mathbb{R}^3$  erfüllt sind, d.h. es ist überall rot  $\vec{F} = 0$ . Da der ganze Raum offen und einfach zusammenhängend ist, muß es also ein Potential  $\Phi$  für die Kraft geben. Um es zu berechnen, wollen wir (1.7.4) anwenden. Dazu setzen wir  $\vec{r}_0 = \vec{0}$  und wählen als Weg die gerade Verbindungsstrecke vom Ursprung zum Punkt  $\vec{r}$ :

$$C(\vec{r}): \quad \vec{r}(\lambda) = \lambda \vec{r}, \quad \lambda \in [0, 1]. \tag{1.7.11}$$

Dann folgt (bis auf eine unwesentliche additive Konstante)

$$\Phi(\vec{r}) = -\int_{C(\vec{r})} d\vec{r}' \cdot \vec{F}(\vec{r}') = +mg \int_0^1 d\lambda z = mgz.$$
(1.7.12)

In der Tat bestätigt die Kontrolle, daß

$$-\operatorname{grad}\Phi = -m\,g\,\vec{e}_3 = \vec{F} \tag{1.7.13}$$

ist.

 Betrachten wir nun die Kraft, den die Sonne auf einen Planeten ausübt, wobei wir die Sonne und den Planeten als exakt punktförmig idealisieren wollen. Dann ist aufgrund des Newtonschen Gravitationsgesetzes die Kraft in Kugelkoordinaten (r, θ, φ):

$$\vec{F}(\vec{r}) = -\frac{\gamma m M}{r^2} \vec{e}_r'.$$
(1.7.14)

Dabei haben wir den Ursprung des Koordinatensystems in den Mittelpunkt der Sonne gelegt; m, Mbezeichnen die Massen des Planeten und der Sonne, und  $\gamma$  ist die Newtonsche Gravitationskonstante. Die Kraft ist überall - außer im Ursprung - wohldefiniert. Da  $\mathbb{R}^3_{\neq \vec{0}}$  ein einfach zusammenhängendes

offenes Gebiet ist und ein Blick auf (1.6.90) lehrt, daß dort überall rot $\vec{F} = 0$  gilt, muß es wieder ein Potential geben.

Es ist nicht immer vorteilhaft, (1.7.4) zu verwenden, um das Potential auszurechnen. Hier ist es z.B. einfacher, den Gradienten von  $\Phi$  in Kugelkoordinaten zu verwenden. Gemäß (1.6.88) kann  $\Phi$  dabei nicht von  $\vartheta$  und  $\varphi$  abhängen. Wir haben also

$$\Phi = \Phi(r), \quad \Phi'(r) = \frac{\gamma m M}{r^2}.$$
(1.7.15)

Wir brauchen also nur die Stammfunktion zu finden, d.h. bis auf eine unwesentliche Konstante ist

$$\Phi(r) = -\frac{\gamma m M}{r}.$$
(1.7.16)

#### 1.7. Das Lemma von Poincaré

3) Es ist nun leicht, den **Energiesatz** für Kräfte, die ein Potential besitzen, zu beweisen. Es gilt in diesem Fall

$$m\frac{d^2}{dt^2}\vec{r}(t) = \vec{F}(\vec{r}) = -\text{grad}\Phi(\vec{r}).$$
(1.7.17)

Multiplizieren wir dies skalar mit  $\vec{v} = d\vec{r}/dt$ , folgt aus der Kettenregel:

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\left(\frac{m}{2}\vec{v}^{2}\right) = -\vec{v}\cdot\mathrm{grad}\Phi(\vec{r}) = -\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\Phi(\vec{r}),\qquad(1.7.18)$$

d.h. die Energie

$$E = \frac{m}{2}\vec{v}^2 + \Phi(\vec{r})$$
 (1.7.19)

bleibt während der ganzen Bewegung konstant, d.h. sie ist eine Erhaltungsgröße. Dabei ist es wichtig, daß das Potential nicht explizit zeitabhängig ist.

### 1.7.2 Solenoidalfelder

Als Gegenstück zu den Potentialfeldern gibt es noch die **Solenoidalfelder**. Das sind Vektorfelder, die sich als Rotation eines anderen Vektorfeldes schreiben lassen:

$$\vec{B} = \vec{\nabla} \times \vec{A} = \operatorname{rot} \vec{A}.$$
(1.7.20)

Wir wollen nun die Frage beantworten, unter welchen Umständen ein vorgegebenes Vektorfeld  $\vec{B}$  ein solches Solenoidalfeld ist. Offenbar muß es

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{B} = \operatorname{div} \vec{B} = 0 \tag{1.7.21}$$

erfüllen, denn wenn es ein Vektorfeld  $\vec{A}$  gibt, so daß (1.7.20) gilt, folgt

$$\operatorname{div} \vec{B} = \operatorname{div} \operatorname{rot} \vec{A} = \vec{\nabla} \cdot (\vec{\nabla} \times \vec{A}) = 0, \qquad (1.7.22)$$

weil die partiellen Ableitungen vertauschen, wobei wir hinreichende Glattheit des Vektorfeldes  $\vec{B}$  voraussetzen.

Ein wichtiges Beispiel aus der Physik ist das **magnetische Feld**. Für dieses gilt gerade (1.7.21). Diese Gleichung besagt, daß es keine magnetischen Ladungen gibt, denn der Fluß des magnetischen Feldes verschwindet aufgrund von (1.7.21) nach dem Satz von Gauß für jedes Volumen V:

$$\int_{V} dV \left( \operatorname{div} \vec{B} \right) = \int_{\partial V} d\vec{f} \cdot \vec{B} = 0.$$
(1.7.23)

Wir behaupten nun, daß umgekehrt aus (1.7.21) folgt, daß (zumindest lokal) stets ein Vektorpotential A zu  $\vec{B}$  existiert, so daß (1.7.20) gilt.

Leider ist es mit unseren Mitteln nicht so einfach, eine geschlossen Formel wie das Wegintegral (1.7.4) im Falle des analogen Problems beim Potentialfeld zu finden. Wir wollen aber trotzdem zeigen, daß die obige Behauptung korrekt ist. Dazu versuchen wir, einfach die Differentialgleichung (1.7.20) zu lösen. Dazu untersuchen wir zunächst, inwieweit  $\vec{B}$  sein Vektorpotential  $\vec{A}$  überhaupt bestimmt. Wir haben hier eine recht große Freiheit, denn ist  $\vec{A}$  eine Lösung der Gleichung (1.7.20), ist mit Sicherheit auch

$$\vec{A}' = \vec{A} + \operatorname{grad} \chi \tag{1.7.24}$$

(mit einem beliebigen Skalarfeld  $\chi$ ) ebenfalls eine Lösung, denn es gilt

$$\operatorname{rot}\vec{A}' = \operatorname{rot}\vec{A} + \operatorname{rot}\operatorname{grad}\chi = \vec{B} + \vec{\nabla} \times \vec{\nabla}\chi = \vec{B}.$$
(1.7.25)

Wir können diese Freiheit nun ausnutzen, um das Auffinden eines Vektorpotentials zu erleichtern. So können wir z.B. verlangen, daß

$$A_z \equiv 0. \tag{1.7.26}$$

Haben wir nämlich irgendeine Lösung  $\vec{A}$  gefunden, brauchen wir nur  $\chi$  so zu wählen, daß die z-Komponente von  $\vec{A'}$  verschwindet, d.h.

$$A'_{z} = A_{z} + \frac{\partial \chi}{\partial z} \Rightarrow \chi = -\int_{z_{0}}^{z} dz' A_{z}(x, y, z').$$
(1.7.27)

Wir können also annehmen, daß (1.7.26) erfüllt ist. Um die verbleibenden Komponenten zu bestimmen, betrachten wir zunächst die Gleichung (1.7.20) für die x-Komponente:

$$B_{x} = \frac{\partial A_{z}}{\partial y} - \frac{\partial A_{y}}{\partial z} = -\frac{\partial A_{y}}{\partial z}.$$
(1.7.28)

Daraus folgt, daß

$$A_{y}(x,y,z) = -\int_{z_{0}}^{z} dz' B_{x}(x,y,z') + \tilde{A}_{y}(x,y)$$
(1.7.29)

ist, wobei  $\tilde{A}_y(x, y)$  eine beliebige Funktion von x und y ist (Integrationskonstante bzgl. z). Betrachten wir nun Gl. (1.7.20) für die y-Komponente:

$$B_{y} = \frac{\partial A_{x}}{\partial z} - \frac{\partial A_{z}}{\partial x} = \frac{\partial A_{x}}{\partial z}, \qquad (1.7.30)$$

woraus sich ebenso wie für  $A_{\gamma}$  die Lösung

$$A_{x}(x,y,z) = \int_{z_{0}}^{z} dz' B_{y}(x,y,z') + \tilde{A}_{x}(x,y)$$
(1.7.31)

ergibt.

Schließlich müssen wir noch die z-Komponente von (1.7.20) erfüllen:

$$B_z = \frac{\partial A_y}{\partial x} - \frac{\partial A_x}{\partial y}.$$
 (1.7.32)

Setzen wir darin die Lösungen (1.7.29) und (1.7.31) für  $A_y$  bzw.  $A_x$  ein, entsteht daraus

$$B_{z}(x,y,z) = -\int_{z_{0}}^{z} dz' \left[ \frac{\partial}{\partial x} B_{x}(x,y,z') + \frac{\partial}{\partial y} B_{y}(x,y,z') \right] + \frac{\partial}{\partial x} \tilde{A}_{y}(x,y) - \frac{\partial}{\partial y} \tilde{A}_{x}(x,y).$$
(1.7.33)

Nun verwenden wir die Bedingung (1.7.21), um die eckige Klammer unter dem Integral zu ersetzen:

$$B_{z}(x,y,z) = \int_{z_{0}}^{z} dz' \frac{\partial}{\partial z} B_{z}(x,y,z') + \frac{\partial}{\partial x} \tilde{A}_{y}(x,y) - \frac{\partial}{\partial y} \tilde{A}_{x}(x,y)$$
  
=  $B_{z}(x,y,z) - B_{z}(x,y,z_{0}) + \frac{\partial}{\partial x} \tilde{A}_{y}(x,y) - \frac{\partial}{\partial y} \tilde{A}_{x}(x,y).$  (1.7.34)

Wir können also tatsächlich Felder  $\tilde{A}_x$  und  $\tilde{A}_y$  finden, die nicht von z abhängen und diese Gleichung erfüllen. Wir können z.B.  $\tilde{A}_x = 0$  setzen. Dann lautet die verbliebene Gleichung

$$\frac{\partial}{\partial x}\tilde{A}_{y}(x,y) = B_{z}(x,y,z_{0}); \qquad (1.7.35)$$

diese besitzt die Lösung

$$\tilde{A}_{y}(x,y) = \int_{x_{0}}^{x} \mathrm{d}x' B_{z}(x',y,z_{0}).$$
(1.7.36)

Insgesamt erhalten wir für  $\overline{A}$  eine Lösung in der Form

$$A_{x}(x,y,z) = \int_{z_{0}}^{z} dz' B_{y}(x,y,z'),$$

$$A_{y}(x,y,z) = -\int_{z_{0}}^{z} dz' B_{x}(x,y,z') + \int_{x_{0}}^{x} dx' B_{z}(x',y,z_{0}),$$

$$A_{z}(x,y,z) = 0,$$
(1.7.37)

wie behauptet.

Übrigens ist auch dieser wichtige Satz der Vektoranalysis ein Spezialfall des allgemeinen Poincaréschen Lemmas. Dies wird in unserer "klassischen" Darstellung der Vektoranalysis nur nicht so deutlich. Für eine modernere Formulierung der Vektoranalysis im **Cartan-Kalkül** der alternierenden Differentialformen vgl. [JK01]. Es ist weiter klar, daß jede Lösung von (1.7.20) durch eine "**Eichtransformation**" der Form (1.7.24) mit einem geeigneten Skalarfeld  $\chi$  hervorgeht, denn ist auch  $\vec{A'}$  eine Lösung, so gilt

$$\operatorname{rot}(\vec{A} - \vec{A}') = 0,$$
 (1.7.38)

und dies war gerade die notwendige und hinreichende Bedingung für die (zumindest lokale) Existenz eines Potentials für  $\vec{A} - \vec{A'}$  (vgl. Abschnitt 1.7.1).

Bei der Lösung physikalischer Probleme erweisen sich manchmal andere Eichbedingungen als (1.7.26) als besser geeignet, um das Problem möglichst stark zu vereinfachen. Oft führt z.B. die **Coulomb-Eichbedingung** 

$$\operatorname{div} \vec{A} = 0 \tag{1.7.39}$$

zu einer erheblichen Vereinfachung, wie wir im folgenden Beispiel sehen werden.

### Beispiel

Als Beispiel für die Anwendung eines Vektorpotentials betrachten wir das Magnetfeld, das eine eng gewickelte von Gleichstrom durchflossene sehr lange Spule hervorruft. Die Grundgleichungen der Magnetostatik lauten

$$\operatorname{div}\vec{B} = 0, \quad \operatorname{rot}\vec{B} = \mu\vec{j}. \tag{1.7.40}$$

Dabei ist  $\vec{B}$  das Magnetfeld,  $\vec{j}$  die elektrische Ladungsstromdichte und  $\mu = \text{const}$  die magnetische Suszeptibilität des umliegenden Materials.

Die Stromdichte stellen wir in der gegebenen Situation in Zylinderkoordinaten als

$$\vec{j} = j_0 \,\delta(r - R) \vec{e}_{\varphi}^{\ \prime} \tag{1.7.41}$$

dar. Dabei ist  $\delta$  die Diracsche  $\delta$ -Distribution. Wir haben dabei eine eng gewickelte Spule aus sehr dünnem Draht vor Augen. Um das Gleichungssystem (1.7.40) zu lösen, wenden wir als erstes unseren eben bewiesenen Satz an, wonach aufgrund der Divergenzfreiheit des Magnetfeldes ein Vektorpotential existieren muß, so daß  $\vec{B} = \operatorname{rot} \vec{A}$  ist. Diesen Ansatz setzen wir nun in die zweite Gleichung, das **Ampéresche Gesetz**, ein:

$$\operatorname{rot}\operatorname{rot}\vec{A} = \vec{\nabla} \times (\vec{\nabla} \times \vec{A}) = \mu \vec{j}. \tag{1.7.42}$$

Eine formale Anwendung der bac-cab-Formel (1.2.12) liefert

$$\vec{\nabla}(\vec{\nabla}\cdot\vec{A}) - \vec{\nabla}\cdot\vec{\nabla}\vec{A} = \operatorname{grad}(\operatorname{div}\vec{A}) - \Delta\vec{A}, \qquad (1.7.43)$$

wobei der letztere Ausdruck **nur in kartesischen Koordinaten** angewendet werden darf! Wir sehen, daß sich das Ampéresche Gesetz (1.7.40) vereinfacht, wenn wir die Coulomb-Eichbedingung (1.7.39) verwenden, denn dann folgt

$$\Delta \vec{A} = -\mu_0 \vec{j}. \tag{1.7.44}$$

Wegen der Rotationssymmetrie der Situation um die Spulenachse machen wir den Ansatz

$$\vec{A} = A_{\varphi}(r)\vec{e}_{\varphi}'. \tag{1.7.45}$$

Aus (1.6.93) entnehmen wir, daß dieser Ansatz die Coulombbedingung (1.7.39) erfüllt. Da die Anwendung des Laplaceoperators  $\Delta$  in krummlinigen Koordinaten problematisch ist, weil die Basisvektoren ortsabhängig sind, rechnen wir rot rot  $\vec{A}$  direkt für diesen Ansatz aus, wobei wir auf die Formel (1.6.94) zurückgreifen. Wir finden zunächst

$$\vec{B} = \operatorname{rot} \vec{A} = \frac{1}{r} \frac{d[rA_{\varphi}(r)]}{dr} \vec{e_z}', \qquad (1.7.46)$$

und die weitere Anwendung von rot liefert schließlich

$$\operatorname{rot}\vec{B} = \operatorname{rot}\operatorname{rot}\vec{A} = -\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\left\{\frac{\mathrm{d}[rA_{\varphi}(r)]}{\mathrm{d}r}\right\}\vec{e}_{\varphi}'.$$
(1.7.47)

Wir haben also die Gleichung

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\left\{\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}[rA_{\varphi}(r)]}{\mathrm{d}r}\right\} = -\mu j_0 \delta(r-R) \tag{1.7.48}$$

zu lösen. Die rechte Seite verschwindet außer bei r = R, wo die  $\delta$ -Distribution ihre Singularität hat. Wir lösen also die homogene Gleichung für die Bereiche r < R und r > R. Wir benötigen dann noch Randbedingungen an dieser Stelle.

Integrieren wir jedoch zunächst die homogene Gleichung

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\left\{\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}[rA_{\varphi}(r)]}{\mathrm{d}r}\right\} = 0.$$
(1.7.49)

Das läßt sich sukzessive "hochintegrieren":

$$\frac{1}{r}\frac{d[rA_{\varphi}(r)]}{dr} = C_1 = \text{const.} \Rightarrow rA_{\varphi}(r) = \frac{1}{2}C_1r^2 + C_2 \Rightarrow A_{\varphi}(r) = \frac{1}{2}C_1r + \frac{C_2}{r}.$$
 (1.7.50)

Die Konstanten  $C_1$  und  $C_2$  müssen nun, wie oben bereits erläutert, in den Bereichen r < R und r > R verschieden gewählt werden, um die Randbedingungen zu erfüllen. In r = 0 soll keine Singularität liegen, so daß offenbar  $C_2 = 0$  für r < R sein muß, während für r > R die Konstante  $C_1 = 0$  sein muß, damit  $A_{\varphi}$  im Unendlichen auf 0 abfällt. Wir haben also

$$A_{\varphi} = \begin{cases} \frac{1}{2}C_1 r & \text{für } 0 \le r < R\\ \frac{C_2}{r} & \text{für } r > R. \end{cases}$$
(1.7.51)

Da  $\vec{B}$  wegen (1.7.47) für r > R (unabhängig von der Wahl von  $C_2$ ) verschwindet, können wir  $C_2 = 0$  setzen.

#### 1.8. Der Helmholtzsche Zerlegungssatz

Zur Bestimmung von  $C_1$  integrieren wir (1.7.47) über ein kleines Intervall  $(R - \epsilon, R + \epsilon)$ :

$$\lim_{\epsilon \to 0^+} \left\{ \frac{1}{r} \frac{d[rA_{\varphi}(r)]}{dr} \right\}_{R-\epsilon}^{R+\epsilon} = -C_1 = -\mu j_0 C_1 = \mu j_0.$$
(1.7.52)

Damit ist schließlich

$$A_{\varphi}(r) = \begin{cases} \frac{\mu j_0}{2} r & \text{für } r < R, \\ 0 & \text{für } r > R \end{cases} \Rightarrow \vec{B} = \text{rot} \vec{A} = \vec{e}_z \begin{cases} \mu j_0 & \text{für } r < R, \\ 0 & \text{für } r > R. \end{cases}$$
(1.7.53)

Wir haben also im Inneren der Spule ein homogenes Magnetfeld in Richtung der Zylinderachse, während es im Außenraum verschwindet.

Um die physikalische Bedeutung der recht unanschaulichen Größe  $j_0$  zu gewinnen, integrieren wir das gerade berechnete Magnetfeld entlang des Randes  $\partial R$  eines Rechtecks  $\mathbb{R}$  parallel zur Zylinderachse, das den Zylinder schneidet. Die Länge in z-Richtung sei L. Dann ergibt der Stokessche Satz

$$\int_{\partial R} d\vec{r} \cdot \vec{B} = \mu j_0 L = \int_R d\vec{S} \cdot \operatorname{rot} \vec{B} = \mu \int_R d\vec{S} \cdot \vec{j} = \mu NI, \qquad (1.7.54)$$

wobei *I* der gesamte durch die Spule fließende elektrische Strom und *N* die Anzahl der in dem Rechteck gelegenen Spulenwindungen ist. Wir erhalten also  $j_0 = NI/L = nI$ . Dabei ist *n* die Anzahl der Windungen pro Längeneinheit des Zylinders. Daraus folgt schließlich das bekannte Resultat

$$\vec{B} = \vec{e}_z \begin{cases} \mu_0 nI, & \text{für } r < R \\ 0 & \text{für } r > R. \end{cases}$$
(1.7.55)

Von diesem Beispiel rührt übrigens der Name "Solenoidalfeld" her, denn eine gewundene Spule wird auch als Solenoid bezeichnet.

# 1.8 Der Helmholtzsche Zerlegungssatz

Das gerade behandelte Beispiel des Magnetfeldes der Spule führt uns auf typische Fragestellungen der Feldtheorie, nämlich die Bestimmung von Vektorfeldern aus ihren **Quellen**, und zwar im folgenden Sinne: Gegeben sei ein skalares Feld  $\rho(\vec{r})$  und ein Vektorfeld  $\vec{w}(\vec{r})$ , und wir fragen nach der Existenz eines Vektorfeldes  $\vec{V}$ , so daß

$$\operatorname{div} \vec{V} = \rho, \quad \operatorname{rot} \vec{V} = \vec{w} \tag{1.8.1}$$

gilt. Es ist klar, daß für die (zumindest lokale) Existenz eines solchen Vektorfeldes  $\vec{V}$  die Konsistenzbedingung

$$\operatorname{div} \vec{w} = 0 \tag{1.8.2}$$

erfüllt sein muß, d.h.  $\vec{w}$  ist ein Solenoidalfeld, dessen Vektorpotential  $\vec{V}$  sein soll.

Die Betrachtungen im vorigen Abschnitt legen die Zerlegung des Vektorfeldes in zwei Anteile nahe:

$$\vec{V} = \vec{V}_1 + \vec{V}_2$$
 mit rot  $\vec{V}_1 = 0$  und div  $\vec{V}_2 = 0$ , (1.8.3)

d.h. wir spalten  $\vec{V}$  in ein Potentialfeld  $\vec{V}_1$  und ein Solenoidalfeld  $\vec{V}_2$  auf, so daß

div 
$$\vec{V} =$$
div  $\vec{V}_1 = \rho$ , rot  $\vec{V}_1 = 0$ , (1.8.4)

$$\operatorname{rot} \vec{V} = \operatorname{rot} \vec{V}_2 = \vec{w}, \quad \operatorname{div} \vec{V}_2 = 0$$
 (1.8.5)

gilt (vgl. (1.8.1)). Im folgenden zeigen wir, daß eine solche Zerlegung existiert, vorausgesetzt es sind bestimmte Glattheitsbedingungen und ein hinreichend schnelles Abfallen der Quellen  $\rho$  und  $\vec{w}$  im Unendlichen erfüllt. Genauer gesagt müssen diese Funktionen stetig differenzierbar sein und

$$\int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}r |\rho(\vec{r})|, \quad \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}r |\vec{w}(\vec{r})|$$
(1.8.6)

existieren. Das bedeutet, daß  $|\rho|$  und  $|\vec{w}|$  im Unendlichen schneller als  $1/|\vec{r}|^2$  verschwinden müssen. Fordert man zusätzlich noch, daß  $\vec{V} \to 0$  für  $|\vec{r}| \to \infty$ , ist  $\vec{V}$  eindeutig durch die Quellen  $\vec{w}$  und  $\rho$  erfüllt.

## 1.8.1 Bestimmung des Potentialfeldanteils; die Greenschen Formeln

Wir beginnen mit der Aufgabe,  $\vec{V}_1$  zu bestimmen. Wegen rot  $\vec{V}_1 = 0$  existiert nach dem Poincaréschen Lemma (zumindest lokal) ein skalares Feld  $\Phi$ , so daß

$$\vec{V}_1 = -\text{grad}\Phi \tag{1.8.7}$$

gilt. Setzen wir dies in (1.8.4) ein, ergibt sich

$$\operatorname{div} \vec{V}_1 = -\operatorname{div} \operatorname{grad} \Phi = -\Delta \Phi = \rho. \tag{1.8.8}$$

Dies bezeichnet man als die inhomogene Potentialgleichung oder auch als **Poissongleichung**. Um diese Gleichung zu lösen, benötigen wir den **Greenschen Integralsatz**. Dieser geht aus dem Gaußschen Satz hervor, wenn man das Vektorfeld in der Form

$$\vec{A} = \Phi \operatorname{grad} \Psi = \Phi \vec{\nabla} \Psi \tag{1.8.9}$$

mit zwei hinreichend glatten Skalarfeldern  $\Phi$  und  $\Psi$  wählt. Offenbar gilt dann aufgrund der Produktregel

$$\operatorname{div}\vec{A} = \vec{\nabla} \cdot (\Phi\vec{\nabla}\Psi) = (\vec{\nabla}\Phi) \cdot (\vec{\nabla}\Psi) + \Phi\vec{\nabla} \cdot \vec{\nabla}\Psi = (\operatorname{grad}\Phi) \cdot (\operatorname{grad}\Psi) + \Phi\Delta\Psi.$$
(1.8.10)

Sei nun V ein Volumen, in dem die Skalarfelder  $\Phi$  und  $\Psi$  zweimal stetig differenzierbar sind, so können wir den Gaußschen Satz anwenden:

$$\int_{V} d^{3}x \operatorname{div} \vec{A} = \int_{\partial V} d\vec{f} \cdot \vec{A} \Rightarrow$$

$$\int_{V} d^{3}x \left[ (\operatorname{grad} \Phi) \cdot (\operatorname{grad} \Psi) + \Phi \Delta \Psi \right] = \int_{\partial V} d\vec{f} \cdot (\Phi \operatorname{grad} \Psi).$$
(1.8.11)

Dies ist bereits die erste Greensche Formel. Die zweite Greensche Formel folgt daraus, wenn man  $\Phi$  und  $\Psi$  vertauscht und das Resultat subtrahiert:

$$\int_{V} d^{3}x \left( \Phi \Delta \Psi - \Psi \Delta \Phi \right) = \int_{\partial V} d\vec{f} \cdot \left( \Phi \operatorname{grad} \Psi - \Psi \operatorname{grad} \Phi \right).$$
(1.8.12)

Daraus können wir nun eine wichtige Folgerung für die Lösung der Poissongleichung (1.8.8) ziehen.

Dazu nehmen wir an, daß die Felder hinreichend schnell abfallen, so daß das Oberflächenintegral im Unendlichen verschwindet. Wenden wir dann (1.8.12) auf den ganzen Raum  $V = \mathbb{R}^3$  an, folgt

$$\int_{\mathbb{R}^3} d^3 x \, \Phi \Delta \Psi = \int_{\mathbb{R}^3} d^3 x \, \Psi \Delta \Phi = - \int_{\mathbb{R}^3} d^3 x \, \Psi \rho. \tag{1.8.13}$$

Nehmen wir nun an, wir könnten eine Greensche Funktion  $\Psi(\vec{x}) = G(\vec{x}, \vec{x}')$  finden, für die

$$\Delta_{x'}G(\vec{x},\vec{x}') = -\delta^{(3)}(\vec{x}-\vec{x}')$$
(1.8.14)

gilt, wobei  $\delta^{(3)}$  die Diracsche  $\delta$ -Distribution bezeichnet. Der Index x' am Laplaceoperator gibt an, daß nach den Komponenten des Vektors  $\vec{x}'$  abzuleiten ist. Wir wenden nun (1.8.13) in der folgenden Weise an:

$$\int_{\mathbb{R}^3} d^3x' \,\Phi(\vec{x}\,') \Delta_{x'} G(\vec{x},\vec{x}\,') = -\int_{\mathbb{R}^3} d^3x' \,\Phi(\vec{x}\,') \delta^{(3)}(\vec{x}-\vec{x}\,') = \Phi(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3x \,G(\vec{x},\vec{x}\,')\rho(\vec{x}\,'), \qquad (1.8.15)$$

womit wir die gesuchte Lösung der Poissongleichung gefunden haben.

Es bleibt also, die Greensche Funktion zu finden. Wir machen dazu – aufgrund der Form der rechten Seite von Gl. (1.8.14) – den Ansatz

$$G(\vec{x}, \vec{x}') = g(\vec{x}' - \vec{x}). \tag{1.8.16}$$

Substitution von  $\vec{y} = \vec{x}' - \vec{x}$ , liefert dann die Gleichung

$$\Delta g(\vec{y}) = -\delta^{(3)}(\vec{y}). \tag{1.8.17}$$

Diese Funktion ist offenbar rotationsinvariant, d.h. in Kugelkoordinaten  $(r, \vartheta, \varphi)$  ist anzunehmen, daß wir mit dem Ansatz

$$g(\vec{y}) = h(r) \tag{1.8.18}$$

auskommen. Aus (1.6.91) folgt

$$\Delta g(\vec{y}) = \frac{1}{r^2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \left[ r^2 \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} h(r) \right]. \tag{1.8.19}$$

Wir können die  $\delta$ -Distribution mit Singularität im Ursprung *nicht* in Kugelkoordinaten darstellen, da diese dort (und sogar entlang der ganzen z-Achse!) eine Singularität besitzen. Wir können aber (1.8.17) für  $\vec{y} \neq 0$  mit unserem Ansatz (1.8.19) leicht lösen:

$$\frac{1}{r^2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \left[ r^2 \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} h(r) \right] = 0 \Rightarrow r^2 \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} h(r) = -C = \mathrm{const} \Rightarrow h(r) = \frac{C}{r}.$$
(1.8.20)

Die Integrationskonstante der zweiten Integration haben wir zu 0 gewählt, damit die Greensche Funktion im Unendlichen auf 0 abfällt. Um die Konstante C zu bestimmen, integrieren wir (1.8.17) über eine beliebige Kugel mit Radius R und wenden auf der linken Seite den Gaußschen Satz an:

$$\int_{K_R} d^3 y \,\Delta g(\vec{y}) = \int_{K_R} d^3 y \operatorname{div} \operatorname{grad} g(\vec{y}) = \int_{\partial K_r} d\vec{f} \cdot \operatorname{grad} g(\vec{y}) \stackrel{!}{=} -1.$$
(1.8.21)

Der Gradient ist

grad 
$$g(\vec{y}) = \text{grad} \frac{C}{|\vec{y}|} = -\frac{\vec{y}}{|\vec{y}|^3}.$$
 (1.8.22)

Das Oberflächenintegral können wir in Kugelkoordinaten auswerten. Der Oberflächenelementvektor ist

$$d\vec{f} = \left(\frac{\partial \vec{r}}{\partial \vartheta} \times \frac{\partial \vec{r}}{\partial \varphi}\right) d\vartheta \, d\varphi = g_r g_\vartheta \vec{e}_\vartheta' \times \vec{e}_\varphi' = r^2 \sin \vartheta \, \vec{e}_r', \qquad (1.8.23)$$

wobei wir (1.6.67) und die Orthonormalität und Rechtshängigkeit der Vektoren  $\vec{e}_j$   $(j \in \{r, \vartheta, \varphi\})$  verwendet haben. Da weiter  $\vec{e}_r' = \vec{y}/|\vec{y}|$  ist, ergibt sich für (1.8.21):

$$\int_{\partial K_r} d\vec{f} \cdot \operatorname{grad} g(\vec{y}) = R^2 \int_0^{\pi} d\vartheta \int_0^{2\pi} d\varphi \sin(\vartheta) \left(-\frac{C}{R^2}\right)$$
$$= -2\pi C \int_0^{\pi} d\vartheta \sin(\vartheta) = 2\pi [-\cos(\vartheta)]_0^{\pi} = -4\pi C \stackrel{!}{=} -1 \qquad (1.8.24)$$
$$\Rightarrow C = \frac{1}{4\pi}.$$

Sammeln wir nun die Resultate unserer Rechnung zusammen, folgt mit (1.8.16) die Greensche Funktion für den Laplaceoperator:

$$G(\vec{x}, \vec{x}') = g(\vec{x} - \vec{x}') = h(|\vec{x} - \vec{x}'|) = \frac{1}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|}.$$
(1.8.25)

Damit ergibt sich schließlich die Lösung für das skalare Potential des Potentialfeldanteils unseres Ausgangsvektorfeldes gemäß (1.8.15) zu

$$\Phi(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3x' \frac{\rho(\vec{x}')}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|}.$$
(1.8.26)

Der Potentialfeldanteil selbst berechnet sich durch Gradientenbildung gemäß unseres Ansatzes (1.8.7):

$$\vec{V}_{1}(\vec{x}) = -\text{grad}\,\Phi(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^{3}} \mathrm{d}^{3}x' \,\frac{\rho(x')}{4\pi} \frac{\vec{x} - \vec{x}'}{|\vec{x} - \vec{x}'|^{3}}.$$
(1.8.27)

## 1.8.2 Bestimmung des Solenoidalfeldanteils

Wir müssen nun noch den Solenoidalfeldanteil des Ausgangsvektorfeldes bestimmen, d.h. wir haben (1.8.5) zu lösen. Da div  $\vec{V}_2 = 0$  ist, existiert aufgrund unserer Betrachtungen in Abschnitt 1.7.2 ein Vektorpotential  $\vec{A}$ , so daß

$$\overline{V}_2 = \operatorname{rot} A. \tag{1.8.28}$$

Wir wir ebenfalls in Abschnitt 1.7.2 erläutert haben, ist  $\vec{A}$  nur bis auf ein Potentialvektorfeld bestimmt, so daß wir wieder die Coulomb-Eichbedingung

$$\operatorname{div} \vec{A} = 0 \tag{1.8.29}$$

fordern dürfen. Setzen wir dies in die erste Gleichung von (1.8.5) ein, finden wir

$$\operatorname{rot}\operatorname{rot}\vec{A} = \vec{\nabla} \times (\vec{\nabla} \times \vec{A}) = \vec{\nabla}(\vec{\nabla} \cdot \vec{A}) - (\vec{\nabla} \cdot \vec{\nabla})\vec{A} = \operatorname{grad}\operatorname{div}\vec{A} - \Delta \vec{A} = -\Delta \vec{A} \stackrel{!}{=} \vec{w}.$$
(1.8.30)

Es sei auch an dieser Stelle nochmals betont, daß diese Gleichung nur auf kartesische Komponenten des Vektorfeldes  $\vec{A}$  angewandt werden darf, da nur für kartesische Orthonormalsysteme die Einheitsvektoren ortsunabhängig sind<sup>3</sup>.

Wir werden also wieder auf **Poissongleichungen** für die **kartesischen** Komponenten von  $\vec{A}$  geführt, so daß wir die im vorigen Abschnitt gewonnene Greensche Funktion anwenden können:

$$\vec{A}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3 x' \frac{\vec{w}(\vec{x}')}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|}.$$
(1.8.31)

Allerdings müssen wir uns nun zuerst vergewissern, ob diese Lösung auch tatsächlich die Coulomb-Eichbedingung (1.8.29) erfüllt, die wir ja verlangt haben, um für  $\vec{A}$  eine Poissongleichung zu erhalten. In der Tat gilt

$$\operatorname{div}\vec{A}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3x' \frac{1}{4\pi} \vec{w}(\vec{x}\,') \vec{\nabla}_x \frac{1}{|\vec{x} - \vec{x}\,'|} = \int_{\mathbb{R}^3} d^3x' \frac{1}{4\pi} \vec{w}(\vec{x}\,') \left(-\vec{\nabla}_{x'} \frac{1}{|\vec{x} - \vec{x}\,'|}\right).$$
(1.8.32)

Wegen der Konsistenzbedingung (1.8.2) können wir dies mit Hilfe des Gaußschen Satzes in ein Oberflächenintegral umwandeln. Da der Rand des gesamten Raumes  $\mathbb{R}^3$  aber im "Unendlichen" liegt, können wir unter

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Die Komponenten selbst dürfen aber von beliebigen krummlinigen Orthogonalkoordinaten abhängen. Der Laplaceoperator kann dann mit den Formeln für  $\Delta$ , angewandt auf die **kartesischen Vektorkomponenten**, durch die Ausdrücke für Skalarfelder in krummlinigen Koordinaten berechnet werden.
### 1.8. Der Helmholtzsche Zerlegungssatz

der Annahme, daß  $\vec{w}$  im Unendlichen hinreichend schnell verschwindet, schließen, daß dieses Oberflächenintegral tatsächlich verschwindet. Nach der Produktregel gilt

$$\operatorname{div}_{x'}\left[\frac{\vec{w}(\vec{x}\,')}{|\vec{x}-\vec{x}\,'|}\right] = \left[\operatorname{div}_{x'}\vec{w}(\vec{x}\,')\right]\frac{1}{|\vec{x}-\vec{x}\,'|} + \vec{w}(\vec{x}\,') \cdot \operatorname{grad}_{x'}\frac{1}{|\vec{x}-\vec{x}\,'|}.$$
(1.8.33)

Wir haben also nach dem Gaußschen Satz

$$\operatorname{div}\vec{A}(\vec{x}) = -\frac{1}{4\pi} \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 x' \operatorname{div}_{x'} \left[ \vec{w}(\vec{x}\,') \frac{1}{|\vec{x} - \vec{x}\,'|} \right] = \lim_{R \to \infty} \frac{1}{4\pi} \int_{\partial K_R} \mathrm{d}\vec{f}(\vec{x}\,') \frac{\vec{w}(\vec{x}\,')}{|\vec{x} - \vec{x}\,'|} = 0, \quad (1.8.34)$$

falls  $w(\vec{x}')$  im Unendlichen schneller als  $\mathcal{O}(|\vec{x}'|^{-1})$  verschwindet. Also ist die Coulomb-Eichbedingung erfüllt und somit (1.8.31) tatsächlich eine Lösung für das Vektorpotential. Für den Solenoidalfeldanteil finden wir schließlich

$$\vec{V}_{2}(\vec{x}) = \operatorname{rot}\vec{A}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}x' \,\vec{\nabla}_{x} \times \frac{\vec{w}(\vec{x}')}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|} = -\int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}x' \,\vec{w}(\vec{x}') \times \frac{\vec{x} - \vec{x}'}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|} = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}x' \,\vec{w}(\vec{x}') \times \frac{\vec{x} - \vec{x}'}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|^{3}}.$$
(1.8.35)

Damit haben wir den **Helmholtzschen Zerlegungssatz** für Vektorfelder bewiesen. Wir fassen ihn noch einmal übersichtlich zusammen:

Seien  $\rho(\vec{x})$  und  $\vec{w}(\vec{x})$  im  $\mathbb{R}^3$  definierte Felder, die im Unendlichen schneller als mit der Ordnung  $\mathcal{O}(|\vec{x}|^{-1})$ abfallen und erfülle  $\vec{w}$  die Bedingung div  $\vec{w} = 0$ . Dann läßt sich ein gegebenes Vektorfeld  $\vec{V}$  eindeutig in einen **Potentialfeldanteil** und einen **Solenoidalfeldanteil** zerlegen, so daß

$$\vec{V} = \vec{V}_1 + \vec{V}_2, \quad \text{div} \, \vec{V} = \rho, \quad \text{rot} \, \vec{V} = \vec{w}, \quad \text{wobei}$$
 (1.8.36)

$$\vec{V}_1 = -\text{grad}\Phi \quad \text{mit} \quad \Phi(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3x' \frac{\rho(x')}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|},$$
 (1.8.37)

$$\vec{V}_2 = \operatorname{rot} \vec{A} \quad \operatorname{mit} \quad \vec{A}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 x' \frac{\vec{w}(\vec{x}\,')}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}\,'|}.$$
 (1.8.38)

Die Felder selbst berechnen sich aus der Quelle  $\rho$  und der Wirbelstärke  $\vec{w}$  des Vektorfeldes zu

$$\vec{V}_{1}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}x' \, \frac{\rho(\vec{x}')}{4\pi} \frac{\vec{x} - \vec{x}'}{|\vec{x} - \vec{x}'|^{3}}, \quad \vec{V}_{2}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^{3}} d^{3}x' \, \vec{w}(\vec{x}') \times \frac{\vec{x} - \vec{x}'}{4\pi |\vec{x} - \vec{x}'|^{3}}.$$
(1.8.39)

## 1.8.3 Beispiele

1) Elektrostatische Felder vorgegebener Ladungsverteilungen: Für den Fall ruhender Ladungen reduzieren sich die **Maxwellgleichungen** der Elektrodynamik für das elektrische Feld in einem homogenen isotropen Medium zu

$$\operatorname{rot} \vec{E} = 0, \quad \operatorname{div} \vec{E} = \frac{1}{\epsilon} \rho. \tag{1.8.40}$$

Dabei ist  $\vec{E}$  das elektrische Feld,  $\rho$  die Ladungsverteilung (gemessen in Coulomb pro m<sup>3</sup>) und  $\epsilon = \epsilon_r \epsilon_0$ die Dielektrizitätskonstante des betrachteten Mediums. Dem Helmholtzschen Zerlegungssatz zufolge ist dieses aufgrund der ersten Gleichung wirbelfreie Feld ein reines **Potentialfeld**, d.h. es existiert gemäß (1.8.37) ein Skalarpotential  $\Phi$ , so daß

$$\vec{E} = -\operatorname{grad} \Phi \quad \operatorname{mit} \quad \Phi(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 x' \frac{\rho(\vec{x}\,')}{4\pi\epsilon |\vec{x} - \vec{x}\,'|}.$$
(1.8.41)

#### 1. Vektoranalysis

Das Feld selbst ist demnach durch

$$\vec{E}(\vec{x}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3 x' \, \frac{\rho(\vec{x}')}{4\pi\epsilon} \frac{\vec{x} - \vec{x}'}{|\vec{x} - \vec{x}'|^3} \tag{1.8.42}$$

gegeben.

Für eine **Punktladung** q im Ursprung des Koordinatensystems ist

$$\rho(\vec{x}) = q \ \delta^{(3)}(\vec{x}) \Rightarrow \Phi(\vec{x}) = \frac{Q}{4\pi\epsilon_0 |\vec{x} - \vec{x}'|}, \quad \vec{E}(\vec{x}) = \frac{q}{4\pi\epsilon} \frac{\vec{x}}{|\vec{x}|^3}. \tag{1.8.43}$$

und wir erhalten das bekannte Coulombfeld.

Dies macht auch die allgemeine Lösung (1.8.41) mit der Greenschen Funktion anschaulich: Das Potential setzt sich als Summe über die Potentiale aller vorhandenen Punktladungen zusammen bzw. in der Grenze einer kontinuierlichen Ladungsverteilung über das oben angegebene Integral (1.8.41).

Die Formel ist allerdings nicht immer der effizienteste Weg, das elektrische Feld zu einer vorgegebenen Ladungsverteilung zu berechnen. Betrachten wir als Beispiel eine homogen geladene Kugel vom Radius *R* mit Mittelpunkt im Ursprung, also

$$\rho(\vec{x}) = \begin{cases} \rho_0 & \text{für } |x| \le R, \\ 0 & \text{für } |x| > R. \end{cases}$$
(1.8.44)

Hier ist es einfacher, direkt von der Poissongleichung für das Potential auszugehen

$$\operatorname{div} \vec{E} = -\operatorname{div} \operatorname{grad} \Phi = -\Delta \Phi = \frac{\rho}{\epsilon}.$$
 (1.8.45)

Hier empfiehlt sich die Wahl von Kugelkoordinaten. Da  $\rho$  nur von  $|\vec{x}| = r$  abhängt, machen wir den Ansatz

$$\Phi(\vec{x}) = \phi(r). \tag{1.8.46}$$

Mit (1.6.91) vereinfacht sich dann (1.8.45) zu

$$\frac{1}{r^2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \left[ r^2 \frac{\mathrm{d}\phi(r)}{\mathrm{d}r} \right] = -\frac{\rho}{\epsilon}.$$
(1.8.47)

Diese Gleichung läßt sich leicht durch sukzessives Hochintegrieren lösen. Für  $r \le R$  haben wir

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \left[ r^2 \frac{\mathrm{d}\phi(r)}{\mathrm{d}r} \right] = -\frac{\rho_0}{\epsilon} r^2 \Rightarrow r^2 \frac{\mathrm{d}\phi(r)}{\mathrm{d}r} = -\frac{\rho_0}{3\epsilon_0} r^3 + C_1 \Rightarrow \phi(r) = -\frac{\rho_0}{6} r^2 - \frac{C_1}{r} + C_2.$$
(1.8.48)

Da das Feld keine Singularität im Ursprung haben kann, muß hier notwendig  $C_1 = 0$  sein, d.h. wir haben

$$\phi(r) = -\frac{\rho_0}{6}r^2 + C_2 \quad \text{für} \quad r \le R.$$
(1.8.49)

Für r > R haben wir  $\rho = 0$ , und wir können die Lösung aus (1.8.20) übernehmen:

$$\phi(r) = \frac{C_3}{r} \quad \text{für} \quad r > R. \tag{1.8.50}$$

Es bleiben noch die Konstanten  $C_2$  und  $C_3$  zu bestimmen. Es ist zunächst aus unserer Integrallösung (1.8.41) klar, daß das Potential stetig sein muß. Weiter ist das elektrische Feld durch

$$\vec{E}(\vec{x}) = -\text{grad}\Phi(\vec{x}) = \begin{cases} \frac{\rho_0}{3}r\vec{e}_r' = \frac{\rho_0}{3}\vec{x} & \text{für} \quad r \le R, \\ \frac{C_3}{r^2}\vec{e}_r' = C_3\frac{\vec{x}}{|\vec{x}|^3} & \text{für} \quad r > R \end{cases}$$
(1.8.51)

gegeben. Die Konstante  $C_3$  erhalten wir, indem wir (1.8.40) über eine Kugel  $K_{R'}$  mit Radius R' > R integrieren:

$$\frac{1}{\epsilon} \int_{K_{R'}} \mathrm{d}^3 x \,\rho(x) = \frac{4\pi R^3 \rho_0}{3\epsilon} = \frac{Q}{\epsilon} = \int_{K_{R'}} \mathrm{d}^3 x \,\mathrm{div}\,\vec{E} = \int_{\partial K_{R'}} \mathrm{d}\vec{f} \cdot \vec{E} = 4\pi C_3, \tag{1.8.52}$$

wobei Q die Gesamtladung bezeichnet. Es ist also  $C_3 = \frac{Q}{4\pi\epsilon}$ , und wir haben für r > R ein Coulombfeld, als wäre die Gesamtladung als Punktladung im Koordinatenursprung lokalisiert. Aus der Stetigkeit des Potentials bei r = R folgt dann

$$-\frac{\rho_0}{6}R^2 + C_2 = C_2 - \frac{Q}{8\pi\epsilon_0 R} = \frac{Q}{4\pi\epsilon R} \Rightarrow C_2 = \frac{3Q}{8\pi\epsilon_0 R}.$$
(1.8.53)

Die Lösung für das Potential lautet also

$$\Phi(\vec{x}) = \phi(r) = \begin{cases} \frac{Q}{8\pi\epsilon R^3} (3R^2 - r^2) & \text{für} \quad r \le R, \\ \frac{Q}{4\pi\epsilon r} & \text{für} \quad r > R, \end{cases}$$
(1.8.54)

so daß sich für das elektrische Feld

$$\vec{E}(\vec{x}) = -\operatorname{grad} \Phi(\vec{x}) = \begin{cases} \frac{Q}{4\pi\epsilon R^3} \vec{x} & \text{für} \quad r \le R, \\ \frac{Q}{4\pi\epsilon} \frac{\vec{x}}{|\vec{x}|^3} & \text{für} \quad r > R \end{cases}$$
(1.8.55)

ergibt.

Für  $r \leq R$  kann man das Resultat wie folgt interpretieren: Es ist nur der Anteil der Ladung wirksam, die bei  $|\vec{x}'| < |\vec{x}|$  liegt, und diese kugelsymmetrische Ladung wirkt wie eine einzelne Punktladung im Ursprung, d.h.

$$\vec{E}(\vec{x}) = \frac{3Q}{4\pi R^3} \frac{4\pi |\vec{x}|^3}{3} \frac{\vec{x}}{4\pi\epsilon_0 |\vec{x}|^3} = \frac{Q}{4\pi\epsilon R^3} \vec{x}$$
(1.8.56)

in Übereinstimmung mit (1.8.55).

2) Magnetostatik

Die Maxwellgleichungen separieren auch in Anwesenheit zeitunabhängiger Ströme in Gleichungen für das elektrische Feld  $\vec{E}$  und das magnetische Feld  $\vec{B}$ . Das elektrische Feld wird wieder durch die Gleichungen (1.8.40) beschrieben. Wir interessieren uns hier allein für das Magnetfeld. In homogenen isotropen Medien gehorcht es den Gleichungen

$$\operatorname{div}\vec{B} = 0, \quad \operatorname{rot}\vec{B} = \mu\vec{j} \tag{1.8.57}$$

mit dem Stromdichtevektor  $\vec{j}$  und der magnetischen Permeabilität  $\mu = \mu_r \mu_0$  des betrachteten Materials. Die erste Gleichung bedeutet die **Quellenfreiheit des Magnetfeldes**, d.h. die Nichtexistenz magnetischer Ladungen, die zweite ist das **Ampéresche Gesetz**, das die Erzeugung des Magnetfeldes aus elektrischen Strömen beschreibt.

## Beispiel

Wir betrachten ein gleichstromdurchflossenes unendlich langes zylindrisches Kabel mit Radius R. Die Stromdichte ist homogen entlang des Leiterquerschnitts verteilt<sup>4</sup>, d.h.

$$\vec{j}(\vec{x}) = \begin{cases} \frac{I}{\pi R^2} \vec{e}_z & \text{für } \sqrt{x^2 + y^2} \le R, \\ 0 & \text{für } \sqrt{x^2 + y^2} > R. \end{cases}$$
(1.8.58)

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Dies gilt bis auf relativistische Näherungen, was für die in der Praxis vorkommenden Ströme hinreichend genau ist.

#### 1. Vektoranalysis

Aufgrund des Helmholtzschen Zerlegungssatzes und der Quellenfreiheit des Magnetfeldes existiert ein Vektorpotential, das wir der Coulomb-Eichbedingung unterwerfen dürfen:

$$\vec{B} = \operatorname{rot} \vec{A}, \quad \operatorname{div} \vec{A} = 0. \tag{1.8.59}$$

Das Ampéresche Gesetz schreibt sich dann in der Form

$$\operatorname{rot} \vec{B} = \operatorname{rot} \operatorname{rot} \vec{A} = \operatorname{grad} \operatorname{div} \vec{A} - \Delta \vec{A} \stackrel{!}{=} \mu \vec{j}.$$
(1.8.60)

Wegen der Coulomb-Eichbedingung gilt also die vektorielle Poisson-Gleichung

$$\Delta \vec{A} = -\mu \vec{j}. \tag{1.8.61}$$

Wir arbeiten in diesem Falle aufgrund der Symmetrie in Zylinderkoordinaten  $(r, \varphi, z)$ . Die Rotationsund Translationssymmetrie um die z-Achse legt den Ansatz

$$\dot{A} = A_z(r) \,\vec{e}_z \tag{1.8.62}$$

nahe. Ein Blick auf (1.6.93) lehrt, daß dieser Ansatz automatisch die Coulomb-Eichbedingung in (1.8.59) erfüllt. Zur Berechnung von  $\Delta \vec{A}$  wenden wir allerdings wieder rot rot an, da der Laplaceoperator in nichtkartesischen Komponenten nicht naiv ausgewertet werden darf. Wir erhalten gemäß (1.6.94)

$$\vec{B} = \operatorname{rot} \vec{A} = -\vec{e}_{\varphi'} \frac{dA_z(r)}{dr},$$
  

$$\operatorname{rot} \vec{B} = \operatorname{rot} \operatorname{rot} \vec{A} = \vec{e}_z \frac{1}{r} \frac{d}{dr} \left[ r \frac{dA_z(r)}{dr} \right] \stackrel{!}{=} \mu \vec{j}.$$
(1.8.63)

Für  $r \leq R$  ist also gemäß (1.8.58)

$$\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\left[r\frac{\mathrm{d}A_{z}(r)}{\mathrm{d}r}\right] = -\frac{\mu I}{\pi R^{2}}.$$
(1.8.64)

Dies integrieren wir zweimal über *r*:

$$r\frac{\mathrm{d}A_{z}(r)}{\mathrm{d}r} = -\frac{\mu I}{2\pi R^{2}}r^{2} + C_{1}, \quad A_{z}(r) = \frac{\mu I}{4\pi R^{2}}r^{2} + C_{1}\ln\left(\frac{r}{r_{0}}\right) + C_{2}.$$
 (1.8.65)

Dabei sind  $C_1$  und  $C_2$  Integrationskonstanten. Weiter haben wir eine willkürliche Skala  $r_0 > 0$  eingeführt, um das Argument des Logarithmus' dimensionslos zu machen. Eine Variation in  $r_0$  trägt freilich auch nur zu der additiven Konstanten  $C_2$  bei.

Da nun das Vektorpotential und das Magnetfeld bei r = 0 keine Singularitäten besitzen dürfen, muß  $C_1 = 0$  sein, d.h. wir haben

$$A_{z}(r) = -\frac{\mu I}{4\pi R^{2}}r^{2} + C_{2} \quad \text{für} \quad r \le R.$$
 (1.8.66)

Für r > 0 verschwindet die Stromdichte, und (1.8.63) liefert

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \left[ r \frac{\mathrm{d}A_z(r)}{\mathrm{d}r} \right] = 0, \quad r \frac{\mathrm{d}A_z(r)}{\mathrm{d}r} = C_1', \quad A_z(r) = C_1' \ln\left(\frac{r}{r_0}\right) \quad \text{für} \quad r > R.$$
(1.8.67)

#### 1.8. Der Helmholtzsche Zerlegungssatz

Die Integrationskonstante der letzten Integration haben wir wieder mittels der Längenskala  $r_0$  in den Logarithmus gezogen. Aus (1.8.63) folgt also unter Verwendung unserer Lösungen (1.8.66, 1.8.67)

$$B_{\varphi}(r) = \begin{cases} \frac{\mu I}{2\pi R^2} r & \text{für } r \leq R, \\ \frac{C_1}{r} & \text{für } r > R. \end{cases}$$
(1.8.68)

Die Stetigkeit von  $B_{\varphi}$  bei r = R verlangt dann die Wahl der Konstanten zu

$$C_1' = \frac{\mu I}{2\pi}.$$
 (1.8.69)

Die Konstante  $C_2$  in (1.8.66) hat keine weitere physikalische Bedeutung. Wir können sie aber so wählen, daß das Vektorpotential überall stetig ist:

$$C_2 = \frac{\mu I}{2\pi} \ln\left(\frac{r}{r_0}\right) + \frac{\mu I}{4\pi R}.$$
 (1.8.70)

Insgesamt erhalten wir für das Magnetfeld also

$$B_{\varphi}(r) = \begin{cases} \frac{\mu I}{2\pi R^2} r & \text{für } r \leq R, \\ \frac{\mu I}{2\pi r} & \text{für } r > R. \end{cases}$$
(1.8.71)

Åhnlich wie bei dem elektrostatischen Problem der homogen geladenen Kugel können wir auch hier das magnetische Feld viel einfacher direkt aus dem Durchflutungsgesetz bestimmen, wenn wir die Form  $\vec{B} = \vec{e}_{\varphi}' B_{\varphi}(r)$  ansetzen. Dazu integrieren wir diesen Ansatz entlang einer Kreislinie  $\partial k_r$  vom Radius r mit dem Mittelpunkt im Koordinatenursprung. Daraus ergibt sich wegen des Durchflutungsgesetzes (1.8.57)

$$\int_{\partial k_r} \mathrm{d}\vec{r} \cdot \vec{B} = \int_0^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \ rB_\varphi(r) = 2\pi rB_\varphi(r) = \mu \int_{k_r} \mathrm{d}\vec{f} \cdot \vec{j} = \begin{cases} \frac{\mu I}{\pi R^2} \pi r^2 & \text{für } r \le R, \\ \mu I & \text{für } r > R. \end{cases}$$
(1.8.72)

Nach  $B_{\varphi}$  aufgelöst erhalten wir wieder (1.8.71).

3) Elektromagnetische Wellenfelder

Wir betrachten nun den einfachsten Fall von zeitabhängigen elektromagnetischen Feldern. Wir geben dazu die elektrische Ladungsdichte  $\rho(t, \vec{r})$  und die elektrische Stromdichte  $\vec{j}(t, \vec{r})$  vor. Die Maxwellgleichungen für die elektrische Feldstärke  $\vec{E}$  und die magnetische Induktion  $\vec{B}$  lauten dann<sup>5</sup>

$$\operatorname{div}\vec{E} = \frac{1}{\epsilon}\rho,\qquad(1.8.73)$$

$$\operatorname{rot}\vec{B} = \mu\left(\vec{j} + \epsilon \frac{\partial}{\partial t}\vec{E}\right),\tag{1.8.74}$$

$$\operatorname{div}\vec{B} = 0, \tag{1.8.75}$$

$$\operatorname{rot}\vec{E} = -\frac{\partial}{\partial t}\vec{B}.$$
(1.8.76)

Dabei beschreiben die ersten beiden Gleichungen, die **inhomogenen Maxwellgleichungen**, die Erregung der Felder  $\vec{E}$  und  $\vec{B}$  aus ihren Quellen  $\rho$  und  $\vec{j}$ . Gl. (1.8.73) ist das **Gaußsche Gesetz**, das auch für

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Wir verwenden hier das Internationale Einheitensystem (SI) und beschränken uns auf homogene isotrope nichtleitende ruhende Medien, insbesondere das Vakuum, mit räumlich begrenzten Ladungs- und Stromverteilungen.

#### 1. Vektoranalysis

zeitabhängige Felder gilt, während (1.8.74) das Ampéresche Gesetz auf der rechten Seite um den Maxwellschen Verschiebungsstrom ergänzt. Die beiden anderen Gleichungen, die inhomogenen Maxwellgleichungen sind Zusatzbedingungen an die Felder, wobei (1.8.75) die Beobachtungstatsache ausdrückt, daß es keine magnetischen Ladungen gibt. Gl. (1.8.76) ist das Faradaysche Induktionsgesetz, welches die zeitliche Änderung des Magnetfeldes mit den Wirbeln des elektrischen Feldes verknüpft.

Als erste Folgerung aus den beiden inhomogenen Maxwellgleichungen können wir die Erhaltung der elektrischen Ladung herleiten. Dazu leiten wir (1.8.73) nach der Zeit ab, was

$$\epsilon \frac{\partial}{\partial t} \operatorname{div} \vec{E} = \frac{\partial}{\partial t} \rho \tag{1.8.77}$$

ergibt. Setzen wir voraus, daß alle beteiligten Felder stetig differenzierbar sind, vertauschen die räumlichen Ableitungen mit der zeitlichen, so daß wir (1.8.77) verwenden können, wenn wir die Divergenz von (1.8.74) bilden:

div rot 
$$\vec{B} = 0 = \mu \operatorname{div} \vec{j} + \mu \epsilon \frac{\partial}{\partial t} \operatorname{div} \vec{E} = \mu \left( \frac{\partial t}{\partial \rho} + \operatorname{div} \vec{j} \right),$$
 (1.8.78)

d.h. damit die Maxwellgleichungen in sich konsistent sind, muß die Kontinuitätsgleichung

$$\frac{\partial}{\partial t}\rho + \operatorname{div}\vec{j} = 0 \tag{1.8.79}$$

gelten. Um sie physikalisch zu interpretieren, erinnern wir uns der physikalischen Bedeutung der Divergenz eines Vektorfeldes als Fluß einer Größe durch eine geschlossene Oberfläche (s. Abschnitt 1.6.3). Integrieren wir also (1.8.79) über ein festes Volumen V mit Rand  $\partial V$ , ergibt sich mit Hilfe des Gaußschen Integralsatzes

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \int_{V} \mathrm{d}^{3} r \,\rho(t,\vec{r}) = -\int_{\partial V} \mathrm{d}\vec{f} \cdot \vec{j}(t,\vec{r}). \tag{1.8.80}$$

Entsprechend der Standardorientierung des Flächennormalenvektors d $\vec{f}$  als vom Volumen weggerichtet, bedeutet dies, daß jede zeitliche Änderung der im Volumen V enthaltenen Ladung

$$Q_V(t) = \int_V d^3 r \,\rho(t, \vec{r})$$
(1.8.81)

allein durch den Fluß von Ladungen durch die Oberfläche verursacht sein kann, d.h. verschwindet Ladung aus dem Volumen oder erhöht sich die Ladung im Volumen, muß diese durch die Oberfläche geflossen sein. Vorausgesetzt, die gesamten an einem Vorgang beteiligten Ladungen und Ströme sind zu jeder Zeit räumlich begrenzt (was in der Realität sicher der Fall ist), folgt aus (1.8.81)

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}Q_{\mathrm{tot}}(t) = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 r \,\rho(t,\vec{r}) = 0, \qquad (1.8.82)$$

da die Stromdichte  $\vec{j}$  im räumlich Unendlichen voraussetzungsgemäß verschwindet. Das bedeutet, daß die elektrische Gesamtladung zeitlich konstant bleiben muß, damit die Maxwellgleichungen in sich konsistent sind.

Wir setzen im folgenden voraus, daß die vorgegebene Ladungs- und Stromverteilung der Kontinuitätsgleichung (1.8.79) genügt und versuchen nun, die Gleichungen zu lösen. Dabei können wir den Helmholtzschen Zerlegungssatz anwenden, indem wir die homogenen Maxwellgleichungen betrachten. Dabei setzen wir stillschweigend voraus, daß die Annahmen für dessen Gültigkeit erfüllt sind. Aus (1.8.75) folgt, daß das Magnetfeld auch im Falle zeitabhängiger Felder ein reines **Solenoidalfeld** ist, d.h. aufgrund des Helmholtzschen Zerlegungssatzes existiert ein **Vektorpotential**  $\vec{A}$ , so daß

$$\vec{B} = \operatorname{rot} \vec{A} \tag{1.8.83}$$

ist. Setzen wir dies in (1.8.76) ein, folgt

$$\operatorname{rot}\left(\vec{E} + \frac{\partial}{\partial t}\vec{A}\right) = 0, \qquad (1.8.84)$$

wobei wir wieder die Vertauschbarkeit der zeitlichen Ableitung mit den räumlichen Ableitungen benutzt haben. Wiederum wegen des Helmholtzschen Zerlegungssatzes bedeutet dies, daß das in den Klammern stehende Vektorfeld ein Potentialfeld sein muß, d.h. es existiert ein skalares Potential  $\Phi$ , so daß

$$\vec{E} = -\frac{\partial \vec{A}}{\partial t} - \operatorname{grad} \Phi \tag{1.8.85}$$

gilt. Umgekehrt erfüllen alle Felder  $\vec{E}$  und  $\vec{B}$  von der Form (1.8.85) bzw. (1.8.86) automatisch die homogenen Maxwellgleichungen (1.8.75) bzw. (1.8.76). Folglich können wir mit der Einführung des Skalarund Vektorpotentials diese Gleichungen als erfüllt ansehen. Um nun  $\Phi$  und  $\vec{A}$  zu bestimmen, müssen wir (1.8.83) und (1.8.85) in die inhomogenen Maxwellgleichungen (1.8.73) und (1.8.74) einsetzen. Das ergibt

$$-\Delta \Phi - \frac{\partial}{\partial t} \operatorname{div} \vec{A} = \frac{1}{\epsilon} \rho, \qquad (1.8.86)$$

rot rot 
$$\vec{A}$$
 = grad div $\vec{A}$  –  $\Delta \vec{A}$  =  $\mu \left( \vec{j} - \epsilon \frac{\partial^2}{\partial t^2} \vec{A} - \epsilon \operatorname{grad} \frac{\partial}{\partial t} \Phi \right).$  (1.8.87)

Dabei haben wir (1.3.51) verwendet, wobei bzgl. der Anwendung des Laplaceoperators auf  $\overline{A}$  die dort erwähnte Warnung zu beachten ist. Wir arbeiten in diesem Abschnitt von nun an in kartesischen Koordinaten, so daß keine Probleme auftreten.

Das Gleichungssystem (1.8.86-1.8.87) läßt sich noch erheblich vereinfachen. Wie in Abschnitt 1.7.2 betont, ist das Vektorpotential für ein Solenoidalfeld nur bis auf ein Gradientenfeld bestimmt. Das bedeutet in unserem Fall, daß mit jedem Vektorpotential  $\vec{A}$  auch

$$\vec{A}' = \vec{A} - \operatorname{grad} \chi \tag{1.8.88}$$

für ein beliebiges Skalarfeld  $\chi$  zum gleichen Magnetfeld (1.8.83) führt. Damit sich dabei auch das elektrische Feld (1.8.85) nicht ändert, müssen wir zugleich das Skalarpotential auf

$$\Phi' = \Phi + \frac{\partial}{\partial t} \chi \tag{1.8.89}$$

abändern. Es ist klar, daß sich auch die Gleichungen (1.8.86) und (1.8.87) unter einer solchen **Eichtrans**formation nicht ändern, denn diese Gleichungen gingen ja aus den Maxwellgleichungen (1.8.75) und (1.8.76) hervor, die nur die **eichinvarianten** Felder  $\vec{E}$  und  $\vec{B}$  enthalten. Wir können also durch geschickte Wahl von  $\chi$  erreichen, daß Skalar- und Vektorpotential geeignete Nebenbedingungen erfüllen, die die Gleichungen (1.8.86) und (1.8.87) vereinfachen. In der Magnetostatik hatten wir die **Coulomb-Eichung** (1.7.39) gewählt, um auf die vektorielle Poissongleichung (1.7.44) für das Vektorpotential zu kommen.

#### 1. Vektoranalysis

Dies wäre auch im vorliegenden Falle zeitabhängiger Felder möglich. Noch einfachere Gleichungen erhalten wir jedoch, wenn wir die Lorenzeichung<sup>6</sup>

$$\mu \epsilon \frac{\partial \Phi}{\partial t} + \operatorname{div} \vec{A} = 0 \tag{1.8.90}$$

wählen. Setzen wir nämlich in (1.8.86) div  $\vec{A} = -\mu\epsilon \partial \Phi / \partial t$ , erhalten wir die **inhomogene Wellenglei**chung

$$\mu \epsilon \frac{\partial^2}{\partial t^2} \Phi - \Delta \Phi = \frac{1}{\epsilon} \rho. \tag{1.8.91}$$

Setzen wir entsprechend in (1.8.87)  $\partial \Phi / \partial t = -\text{div} \vec{A} / (\mu \epsilon)$  und formen die entstehende Gleichung ein wenig um, ergibt sich auch für das Vektorpotential eine inhompogene Wellengleichung

$$\mu \epsilon \frac{\partial^2}{\partial t^2} \vec{A} - \Delta \vec{A} = \mu \vec{j}.$$
(1.8.92)

Der Vorteil der Lorenzeichbedingung (1.8.90) ist also, daß die Gleichungen für das Skalarpotential und die drei Komponenten des Vektorpotentials separieren. Wie wir die inhomogene Wellengleichung lösen können, werden wir in Abschnitt 2.6.2 als Beispiel für die Anwendung der Fouriertransformation zeigen.

Hier begnügen wir uns auf den Spezialfall freier elektromagnetischer Wellen, d.h. wir suchen Lösungen für den Fall des ladungs- und stromfreien Raumes. Wir schreiben zur Abkürzung  $c = 1/\sqrt{\mu\epsilon}$ . Dann lauten die Gleichungen (1.8.91) und (1.8.92)

$$\frac{1}{c^2}\frac{\partial^2}{\partial t^2}\Phi - \Delta\Phi = 0, \quad \frac{1}{c^2}\frac{\partial^2}{\partial t^2}\vec{A} - \Delta\vec{A} = 0.$$
(1.8.93)

Es ist nun leicht zu sehen, daß für irgendeine zweimal differenzierbare Funktion  $f : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ 

$$\Phi(t,\vec{r}) = f(\omega t - \vec{k} \cdot \vec{r}) \tag{1.8.94}$$

mit konstanten  $\omega \in \mathbb{R}$  und  $\vec{k} \in \mathbb{R}^3$ , vorausgesetzt es gilt

$$\omega^2 = c^2 \vec{k}^2. \tag{1.8.95}$$

Entsprechend kann man mit irgendeiner zweimal differenzierbaren Funktion  $\vec{g} : \mathbb{R} \to \mathbb{R}^3$  eine Lösung der Form

$$\vec{A}(t,\vec{r}) = \vec{g}(\omega t - \vec{k} \cdot \vec{r}) \tag{1.8.96}$$

für das Vektorpotential erhalten. Dies bedeutet in der Tat, daß Skalar- und Vektorpotential im ladungsund stromfreien Raum sich wellenförmig ausbreitende Lösungen besitzen, wobei die Wellen gemäß (1.8.95) die Phasengeschwindigkeit

$$c = \frac{\omega}{|\vec{k}|} = \frac{1}{\sqrt{\mu\epsilon}}$$
(1.8.97)

besitzen. Die Ausbreitungsrichtung ist dabei durch den Einheitsvektor k/|k| gegeben. Freilich gelten diese Betrachtungen insbesondere für das Vakuum als Medium, wo die Materialkonstanten  $\epsilon = \epsilon_0$  und  $\mu = \mu_0$  eine fundamentale Naturkonstante, die Vakuumlichtgeschwindigkeit  $c_0$ , definieren. Die Existenz solcher elektromagnetischer Wellen wurden von Maxwell vorausgesagt, der den Verschiebungsstrom zum Ampéreschen Durchflutungsgesetz (1.8.74) aufgrund rein theoretischer Überlegungen hinzugefügt hatte. Der experimentelle Nachweis gelang H. Hertz dann erst einige Jahre später.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>In der Literatur findet man diese Bedingung oft unter dem Namen Lorentzeichung. Aus historischen Gründen ist es aber gerechtfertigter, die Bedingung nach dem dänischen Physiker Ludwig Lorenz als nach dem holländischen Physiker Hendrik Antoon Lorentz zu benennen [JO01].

## Hinweise zum Weiterlesen

Ein empfehlenswerter Text, der die Vektoranalysis für die ersten Semester auf einem ähnlichen Niveau wie dieses Skript für die Anwendung bereitstellt, ist [Gro05]. Auch die einführenden Lehrwerke zur theoretischen Physik behandeln gewöhnlich mathematisches Handwerkszeug, z.B. [Joo89, Sch89]. Besonders hervorzuheben ist auch die sehr anschauliche Behandlung der Vektoranalysis in [Som92]. Aus der mathematischen Literatur seien nur einige Beispiele erwähnt: Die klassische Darstellung der Vektoranalysis und Einführung in die Feldtheorie, wie sie in diesem Skript behandelt wird, sind in [BK88, Smi61, Mys81] (Bd. II) enthalten. Die moderne Behandlung der Vektoranalysis im Cartanschen Formenkalkül auf differenzierbaren Mannigfaltigkeiten, der allerdings in der Physik (außer in der Allgemeinen Relativitätstheorie) eher selten angewendet wird, erfolgt auf sehr anschauliche Weise in [JK01].

1. Vektoranalysis

Kapitel 2

# Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

Die Fourier-Reihen und Fourier-Integrale stellen für die Physik wichtige mathematische Hilfsmittel dar. Es verwundert nicht, daß Fourier die nach ihm benannten Reihen bei der Lösung von Randwertproblemen der Wärmeleitungsgleichung entdeckt hat.

Der Grund für die Mächtigkeit der Fourier-Reihen und Fourier-Integrale in der Physik liegt darin begründet, daß viele lineare (gewöhnliche oder partielle) Differentialgleichungen mit ihrer Hilfe in algebraische Gleichungen umgewandelt, und die Lösung dieser Gleichungen eindeutig in Lösungen der dazugehörigen Differentialgleichung zurücktransformiert werden können.

## 2.1 Fourier-Reihen periodischer Funktionen

### 2.1.1 Grundlagen und Beispiele

Ausgehend von einer **Grundfrequenz**  $\omega = 2\pi/T$  bildet man

$$f(t) = \sum_{n = -\infty}^{\infty} f_n \exp(-i\omega_n t) \quad \text{mit} \quad \omega_n = n\omega.$$
(2.1.1)

Die Fourier-Reihe (2.1.1) konvergiert gleichmäßig (und damit auch punktweise), wenn f(t) periodisch mit der Periode T und stückweise glatt ist. Die (schwächere) Forderung der Konvergenz im quadratischen Mittel ist erfüllt für periodische, in [0, T] stetige Funktionen f(t). Dabei heißt eine Funktionenfolge  $f_n$  gegen die Funktion f konvergent im quadratischen Mittel, wenn

$$||f - f_n||^2 = \int_{-T/2}^{T/2} |f(t) - f_n(t)|^2 \to 0 \quad \text{für} \quad n \to \infty$$
(2.1.2)

gilt. Wir werden im nächsten Abschnitt noch ausführlich auf diese Begriffsbildung zurückkommen, da sie für die gesamte Physik eine entscheidende Rolle spielt. Insbesondere die Mathematik der Quantentheorie basiert auf diesen zum **Hilbertraum** führenden Betrachtungen.

Die Fourier-Koeffizienten  $f_n$  lassen sich bei gegebener Funktion f(t), welche den obigen Voraussetzungen genügt, wie folgt berechnen:

$$f_n = \frac{1}{T} \int_{-T/2}^{T/2} dt f(t) \exp(i\omega_n t).$$
(2.1.3)

Beweis: Mit

$$\frac{1}{T} \int_{-T/2}^{T/2} \mathrm{d}t \, \exp[\mathrm{i}\omega(m-n)t] = \delta_{mn} \tag{2.1.4}$$

2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

wird:

$$\frac{1}{T} \int_{-T/2}^{T/2} \mathrm{d}t \, f(t) \exp(\mathrm{i}\omega_m t) = \sum_n f_n \delta_{mn} = f_m.$$
(2.1.5)

Wenn die Funktion f reell ist, können wir auch **reelle Fourierreihen** definieren. Bilden wir das konjugiert Komplexe von (2.1.1)

$$f^{*}(x) = \sum_{n=-\infty}^{\infty} f_{n}^{*} \exp(i\omega_{n}t) = f(x),$$
 (2.1.6)

zeigt ein Vergleich mit (2.1.1), daß für reelle Fourierreihen

$$f_{-n} = f_n^* \tag{2.1.7}$$

gilt. Setzen wir  $f_n = (a_n + ib_n)/2$  mit  $a_n, b_n \in \mathbb{R}$ , folgt nach einfachen algebraischen Umformungen

$$f(x) = f_0 + \sum_{n=1}^{\infty} [f_n \exp(-i\omega_n t) + f_n^* \exp(i\omega_n t)] = \frac{a_0}{2} + \sum_{n=1}^{\infty} [a_n \cos(\omega t) + b_n \sin(\omega t)].$$
(2.1.8)

Aus (2.1.3) ergibt sich

$$a_n = 2 \operatorname{Re} f_n = \frac{2}{T} \int_{-T/2}^{T/2} \mathrm{d}t f(t) \cos(\omega_n t), \quad n \in \mathbb{N}_0 = \{0, 1, 2, \ldots\}$$
  
$$b_n = 2 \operatorname{Im} f_n = \frac{2}{T} \int_{-T/2}^{T/2} \mathrm{d}t f(t) \sin(\omega_n t), \quad n \in \mathbb{N} = \{1, 2, \ldots\}$$
  
(2.1.9)

Es ist klar, daß auch komplexe Funktionen nach Fourier-Sinus-Cosinusreihen der Form (2.1.8) entwickelt werden können. Die Koeffizienten sind auch dann durch (2.1.9) gegeben. Nur sind diese dann nicht reelle sondern komplexe Zahlen.

Weitere Spezialfälle ergeben sich für unter Spiegelungen  $x \rightarrow -x$  symmetrische bzw. antisymmetrische Funktionen. Dann folgt aus (2.1.9), daß

$$f(x) = f(-x) \Rightarrow a_n = \frac{2}{T} \int_{-T/2}^{T/2} dt f(t) \cos(\omega_n t), \quad b_n = 0;$$
  

$$f(x) = -f(-x) \Rightarrow a_n = 0, \quad b_n = \frac{2}{T} \int_{-T/2}^{T/2} dt f(t) \sin(\omega_n t).$$
(2.1.10)

#### Beispiele

(1) Wir betrachten die periodische "Dreiecks-Funktion"

$$f(x) = 1 - \frac{2\epsilon(x)}{\pi}x \tag{2.1.11}$$

im Intervall  $[-\pi, \pi]$  mit  $\epsilon(x) = -1$  für x < 0 und  $\epsilon(x) = +1$  für  $x \ge 0$ . Die Fourier-Koeffizienten  $f_n$  ergeben sich aus (2.1.10). Die entsprechende Fourier-Reihe lautet mit (2.1.8)

$$f(x) = \lim_{N \to \infty} \frac{8}{\pi^2} \sum_{n=0}^{N} \frac{1}{(2n+1)^2} \cos[(2n+1)x].$$
(2.1.12)

Die Approximation der Funktion f(x) durch (2.1.12) ist in Abbildung 2.1 für den Fall N = 1 illustriert sowie für N = 3, d.h. es werden nur die vier ersten Schwingungsmoden berücksichtigt. Man erkennt jedoch aus der Abbildung 2.1, daß selbst für N = 3 bereits eine brauchbare Näherung entsteht.



Abbildung 2.1: Illustration der Fourier-Reihe (2.1.12) für N = 1 und N = 3.

Allgemein kann man zeigen, daß die Fourier-Reihen zu einer gegebenen Funktion desto besser konvergieren, je glatter die zu entwickelnden Funktionen sind. In unserem Fall ist die Funktion stückweise glatt und besitzt im betrachteten Intervall  $[-\pi, \pi]$  nur eine Unstetigkeit in der Ableitung bei x = 0.

(2) Als Illustration für den Fall einer unstetigen Funktion betrachten wir die Rechteckschwingung

$$f(x) = \epsilon(x) = \begin{cases} 1 & \text{falls} \quad x \ge 0, \\ -1 & \text{falls} \quad x < 0. \end{cases}$$
(2.1.13)

Die Fourierkoeffizienten ergeben sich aus (2.1.3):

$$f_n = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}x \,\epsilon(x) \exp(\mathrm{i}nx) = \frac{\mathrm{i}}{n\pi} [1 - (-1)^n]. \tag{2.1.14}$$

Sie sind nur für ungerade n von 0 verschieden, und es entsteht wieder eine reelle Fourierreihe



Die Abbildung zeigt wieder Näherungen der Funktion mit N = 1, 2, 20, 100 Termen der Fourierreihe. In der Tat sehen wir, daß die Reihe an der Sprungstelle bei x = 0 sowie an den Intervallenden, wo wegen  $f(\pi) \neq f(-\pi)$  die  $2\pi$ -periodisch fortgesetzte Funktion Sprungstellen aufweist, die Konvergenz nicht sehr gut ist. Selbst bei einer sehr großen Zahl von aufsummierten Reihengliedern überschießen die Näherungen an diesen Stellen den exakten Wert erheblich. Dieses schlechte Konvergenzverhalten der Fourierreihen an Sprungstellen der zu entwickelnden Funktion wird als **Gibbssches Phänomen** bezeichnet.

## 2.2 Konvergenz der Fourierreihen

In diesem Abschnitt befassen wir uns etwas ausführlicher mit der allgemeinen Konvergenztheorie der Fourierreihen und führen zunächst den für die gesamte Physik wichtigen Begriff des **Hilbertraums** anhand des Raumes der **quadratintegrablen Funktionen** L<sup>2</sup> ein.

## 2.2.1 Der Hilbertsche Funktionenraum L<sup>2</sup>

Wir kommen auf den in (2.1.2) eingeführten Begriff der Konvergenz im quadratischen Mittel zurück. Wir erhalten eine Analogie zu den endlichdimensionalen Vektorräumen und dem euklidischen Abstandsbegriff, wenn wir zunächst das Skalarprodukt zweier Funktionen einführen. Wir beschränken uns im Hinblick auf die Anwendung auf Fourierreihen zunächst auf Funktionen  $f : [-\pi, \pi] \to \mathbb{C}$ . Die Verallgemeinerung des Definitionsbereichs auf andere Intervalle, ganz  $\mathbb{R}$  oder  $\mathbb{R}^n$  erfolgt analog.

Seien nun also  $f, g: [-\pi, \pi] \to \mathbb{C}$  Funktionen. Dann definieren wir das Skalarprodukt durch

$$\langle f | g \rangle = \int_{-\pi}^{\pi} dx f^*(x) g(x).$$
 (2.2.1)

Dieses Skalarprodukt besitzt für beliebige  $\lambda_1, \lambda_2 \in \mathbb{C}$  und  $f, g, h : [-\pi, \pi] \to \mathbb{C}$  offenbar die folgenden Eigenschaften:

$$\langle f | \lambda_1 g + \lambda_2 h \rangle = \lambda_1 \langle f | g \rangle + \lambda_2 \langle f | h \rangle, \qquad (2.2.2)$$

$$\langle \lambda_1 f + \lambda_2 g | h \rangle = \lambda_1^* \langle f | h \rangle + \lambda_2^* \langle g | h \rangle, \qquad (2.2.3)$$

$$\langle f | f \rangle = ||f||^2 \ge 0.$$
 (2.2.4)

$$\langle f | g \rangle = (\langle g | f \rangle)^*. \tag{2.2.5}$$

Es ist wichtig zu beachten, daß das Skalarprodukt linear im zweiten Argument ist, im ersten Argument aber semilinear, da die  $\lambda_1, \lambda_2$  konjugiert komplex herausgezogen werden. Die letzte Eigenschaft macht (2.2.1) zu einer positiv semidefiniten Sesquilinearform.

Betrachten wir nun alle diejenigen Funktionen  $f: [-\pi, \pi] \to \mathbb{C}$ , für die

$$\langle f | f \rangle = ||f||^2 = \int_{-\pi}^{\pi} dx \, |f(x)|^2$$
 (2.2.6)

existiert, spricht man von den **quadratintegrablen Funktionen** über dem Intervall  $[-\pi, \pi]$ . Dieser Funktionenraum wird mit  $L^2([-\pi, \pi])$  bezeichnet. Aus den bekannten Sätzen über die Existenz von Integralen<sup>1</sup> folgt dann, daß dieser Funktionenraum einen Vektorraum bildet, d.h. mit zwei Funktionen ist auch jede Linearkombination im Vektorraum enthalten.

Das Skalarprodukt (2.2.1) wird nun **positiv definit**, wenn wir zwei Funktionen  $f, g \in L^2([-\pi, \pi])$  identifizieren, falls

$$||f - g||^{2} = \int_{-\pi}^{\pi} dx \, |f(x) - g(x)|^{2} = 0$$
(2.2.7)

ist. Dann können sich die Funktionen in einer abzählbaren Menge von Punkten im Definitionsbereich  $[-\pi, \pi]$ unterscheiden! Setzt man voraus, daß f und g stetig sind, müssen sie offensichtlich gleich sein. Wäre nämlich  $f(x_0) - g(x_0) \neq 0$  an einer Stelle  $x_0 \in [-\pi, \pi]$ , dann wäre dies wegen der Stetigkeit der Funktionen sogar in einem ganzen Intervall  $(x_0 - \epsilon, x_0 + \epsilon) \subseteq [-\pi, \pi]$  der Fall, und (2.2.7) könnte nicht verschwinden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Wir müssen hier vom **Lebesgueschen** Integralbegriff ausgehen, um die im folgenden durchgeführten Konvergenzbetrachtungen streng begründen zu können. Wir gehen aber darauf nicht näher ein und verweisen auf die Literatur, z.B. [Smi61].

#### 2.2. Konvergenz der Fourierreihen

Auf diese Art wird die Abbildung

$$\|\cdot\|: L^{2}([-\pi,\pi]) \to \mathbb{R}, \quad \|f\| = \sqrt{\langle f | f \rangle}$$

$$(2.2.8)$$

zu einer Norm und L<sup>2</sup>( $[-\pi, \pi]$ ) zu einem metrischen Vektorraum. Die Norm erfüllt dabei die folgenden drei Eigenschaften

$$|\lambda f|| = |\lambda|||f||, \qquad (2.2.9)$$

$$||f|| = 0 \Leftrightarrow f = 0, \tag{2.2.10}$$

$$||f + g|| \le ||f|| + ||g||$$
(2.2.11)

mit  $\lambda \in \mathbb{C}$  und  $f, g \in L^2([-\pi, \pi])$ . Der Beweis von (2.2.9) ist trivial, (2.2.10) entspricht der Verabredung, daß Funktionen als gleich zu betrachten sind, wenn (2.2.7) erfüllt ist. Einzig die **Dreiecksungleichung** (2.2.11) ist nicht so unmittelbar einsichtig.

Wir können sie aus der positiven Definitheit des Skalarprodukts beweisen. Seien  $f, g \in L^2([-\pi, \pi])$ . Dann gilt für alle  $\lambda \in \mathbb{R}$ 

$$P(\lambda) = ||f + \lambda g||^{2} = \lambda^{2} ||g||^{2} + ||f||^{2} + \lambda(\langle f | g \rangle + \langle g | f \rangle) \ge 0.$$
(2.2.12)

Damit ist auch sicher

$$\lambda^{2} ||g||^{2} + ||f||^{2} + 2\lambda |\langle f | g \rangle| \ge 0.$$
(2.2.13)

Nehmen wir an, daß  $g \neq 0$  ist, so können wir setzen

$$\lambda = -\frac{|\langle f | g \rangle|}{||g||^2}.$$
(2.2.14)

Dies in (2.2.13) eingesetzt liefert dann nach einigen einfachen Umformungen die Cauchy-Schwarzsche Ungleichung

$$||f|| ||g|| \ge |\langle f | g \rangle|. \tag{2.2.15}$$

Diese können wir nun benutzen, um schließlich die Dreiecksungleichung 2.2.11 zu beweisen:

$$||f + g||^{2} = ||f||^{2} + ||g||^{2} + \langle f | g \rangle + \langle g | f \rangle \le ||f||^{2} + ||g||^{2} + 2|\langle f | g \rangle| \le ||f||^{2} + ||g||^{2} + 2||f||||g||.$$
(2.2.16)

Ziehen wir aus dieser Ungleichung die Wurzel, erhalten wir unmittelbar (2.2.11).

Es ist nun klar, daß wir ganz analog wie bei den reellen oder komplexen Zahlen den Konvergenzbegriff für Folgen auch auf dem Raum L<sup>2</sup>( $[-\pi, \pi]$ ) einführen können. Eine Folge  $f_n \in L^2([-\pi, \pi])$  heißt konvergent gegen die Funktion f, genau dann, wenn zu jedem  $\epsilon > 0$  ein  $n_0 \in \mathbb{N}$  existiert, so daß  $||f_n - f|| < \epsilon$  für alle  $n > n_0$  ist.

Alsdann kann man **Cauchyfolgen von Funktionen** definieren. Dies sind Folgen, für die zu jedem  $\epsilon > 0$  ein  $n_0 \in \mathbb{N}$  existiert, so daß  $||f_{n_1} - f_{n_2}|| < \epsilon$  für alle  $n_1, n_2 > \mathbb{N}$  gilt.

Nun heißt ein metrischer Raum vollständig, wenn in ihm jede Cauchyfolge konvergiert. So wurden z.B. die reellen Zahlen durch **Vervollständigung** der rationalen Zahlen konstruiert. Ohne Beweis bemerken wir, daß  $L^2([-\pi, \pi])$  vollständig ist. Ein normierter vollständiger Vektorraum heißt **Banachraum**. Wird speziell wie im  $L^2([-\pi, \pi])$  die Norm durch ein Skalarprodukt erzeugt, wird der Vektorraum als **Prähilbertraum** oder **unitärer Raum** bezeichnet. Ist er bzgl. dieser Norm auch noch vollständig, also ein Banachraum, spricht man vom **Hilbertraum**.

## **2.2.2** Fourierreihen im $L^2$

Wir betrachten nun die Funktionen

$$u_k(x) = \exp(ikx) \quad \text{mit} \quad k \in \mathbb{Z}. \tag{2.2.17}$$

Offensichtlich sind diese Funktionen in  $L^2([-\pi, \pi])$  enthalten, denn es ist

$$\langle u_k | u_l \rangle = \int_{-\pi}^{\pi} dx \exp[i(l-k)x] = \begin{cases} 0 & \text{falls} \quad k \neq l \\ 2\pi & \text{falls} \quad k = l \end{cases} =: 2\pi \delta_{kl}.$$
(2.2.18)

Man bezeichnet einen solchen Satz von Funktionen in Analogie zu den Verhältnissen im Euklidischen  $\mathbb{R}^3$  als **Orthogonalsysteme**, bei Normierung als **Orthonormalsystem**.

Es liegt daher nahe zu fragen, ob *jede* Funktion  $f \in L^2([-\pi, \pi])$  durch eine Reihe der Form

$$f(x) = \sum_{k=-\infty}^{\infty} f_k u_k(x)$$
 (2.2.19)

dargestellt werden kann, wobei wir als Konvergenzbegriff den des Hilbertraums, also Konvergenz im quadratischen Mittel, voraussetzen wollen. Ohne dies hier vollständig beweisen zu können, sei bemerkt, daß dem tatsächlich so ist, d.h. daß das Orthonormalsystem (2.2.17) ein vollständiges Orthonormalsystem (VONS) auf L<sup>2</sup>[ $(-\pi, \pi)$ ] ist. Wir werden im folgenden nur einen einfacheren Satz beweisen, der die Behauptung auf stückweise stetige Funktionen einschränkt.

Betrachten wir dazu (2.2.19) genauer: Ist die Reihe im Sinne der Hilbertraumnorm konvergent, so gilt wegen (2.2.18)

$$\langle u_l | f \rangle = \sum_{k=-\infty}^{\infty} a_k \langle u_l | u_k \rangle = \sum_{k=-\infty}^{\infty} a_k 2\pi \delta_{kl} = 2\pi a_l.$$
(2.2.20)

Seien also  $f \in L^2([-\pi, \pi])$  und

$$f_{k} = \frac{1}{2\pi} \langle u_{k} | f \rangle = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} dx f(x) \exp(-ikx), \quad k \in \mathbb{Z}$$
(2.2.21)

die dazugehörigen Fourierkoeffizienten.

Wir betrachten nun Teilsummen der Form

$$S_n(x) = \sum_{l=-n}^n f_l \, u_l(x).$$
(2.2.22)

Dann gilt

$$||f - S_n||^2 = \langle f - S_n | f - S_n \rangle = ||f||^2 + ||S_n||^2 - \langle f | S_n \rangle - \langle S_n | f \rangle.$$
(2.2.23)

Wir rechnen nun die einzelnen Terme auf der rechten Seite aus:

$$\langle f | S_n \rangle = \langle S_n | f \rangle^* = \sum_{l=-n}^n f_l \langle f | u_l \rangle = 2\pi \sum_{l=-n}^n |f_l|^2,$$

$$\langle S_n | S_n \rangle = \sum_{k,l=-n}^n f_k^* f_l \langle u_k | u_l \rangle = 2\pi \sum_{k=-n}^n |f_k|^2.$$
(2.2.24)

Es ist also

$$0 \le ||f - S_n|| = ||f||^2 - ||S_n||^2 = ||f||^2 - 2\pi \sum_{k=-n}^n |f_k|^2.$$
(2.2.25)

Daraus folgt die Besselsche Ungleichung

$$\frac{1}{2\pi} ||S_n||^2 = \sum_{k=-n}^n |f_k|^2 \le ||f||^2.$$
(2.2.26)

Das bedeutet, daß die von den Quadraten  $|f_k|^2$  der Fourierkoeffizienten gebildete Reihe konvergent ist. Insbesondere folgt daraus das **Riemann-Lebesguesche Lemma**, d.h. daß

$$\lim_{n \to \infty} f_n = \lim_{n \to \infty} \int_{-\pi}^{\pi} dx \ u_n^*(x) f(x) = \lim_{n \to \infty} \int_{-\pi}^{\pi} dx \ \exp(-inx) f(x) = 0.$$
(2.2.27)

für alle  $f \in L^2([-\pi, \pi])$  ist. Weiter folgt, daß die Fourierreihe der Funktion f genau dann im quadratischen Mittel gegen diese Funktion f konvergiert, wenn

$$\lim_{n \to \infty} \sqrt{2\pi} \, ||S_n|| = ||f||.$$
(2.2.28)

Um die Konvergenz der Teilsummenfolge  $S_n$  gegen die vorgegebene Funktion f nachzuweisen, schreiben wir die Teilsumme (2.2.23) in ein Integral um, indem wir die Fourierkoeffizienten (2.2.21) einsetzen:

$$S_n(x) = \sum_{l=-n}^n f_l u_l(x) = \sum_{l=-n}^n f_l \exp(ilx) = \frac{1}{2\pi} \sum_{l=-n}^n \int_{-\pi}^{\pi} dx' f(x') \exp[il(x-x')].$$
(2.2.29)

Hier können wir unbesorgt die *endliche* Summe mit dem Integral vertauschen. Die endliche geometrische Reihe läßt sich bekanntlich geschlossen aufsummieren. Nach einigen algebraischen Umformungen finden wir den Dirichlet-Kern

$$D_{n}(x,x') = \frac{1}{2\pi} \sum_{l=-n}^{n} \exp[il(x-x')] = \frac{1}{2\pi} \frac{\exp[(2n+1)i(x-x')/2] - \exp[-(2n+1)i(x-x')/2]}{\exp[i(x-x')/2] - \exp[-i(x-x')/2]}$$

$$= \frac{1}{2\pi} \frac{\sin\left[\frac{2n+1}{2}(x-x')\right]}{\sin\left(\frac{x-x'}{2}\right)} = D_{n}(x',x).$$
(2.2.30)

Dies in (2.2.29) eingeführt ergibt

$$S_n(x) = \int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}x' D_n(x, x') f(x').$$
 (2.2.31)

Weiter kann man anhand der Summenform der Funktion (2.2.30) leicht zeigen, daß

$$\int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}x \, D_n(x, x') = \int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}x' \, D_n(x, x') = 1.$$
(2.2.32)

Wir beweisen nun die Konvergenz der Fourierreihen gegen die dazugehörige Funktion f für die folgende Klasse von Funktionen:

Es sei  $f : [-\pi, \pi] \to \mathbb{C}$  stetig bis auf eine höchstens endliche Anzahl endlicher Sprünge im Intervall  $[-\pi, \pi]$ . Außerdem besitze f in jedem Punkt dieses Intervalls eine rechts- und eine linksseitige Ableitung, d.h. es sollen für alle  $x \in [-\pi, \pi]$  die Grenzwerte

$$d_x^{\pm} f(x) = \lim_{\Delta x \to 0^{\pm}} \frac{f(x \pm \Delta x) - f(x)}{\Delta x}$$
(2.2.33)

existieren. Es ist klar, daß f genau dann in  $x \in (-\pi, \pi)$  differenzierbar ist, wenn rechts- und linksseitige Ableitung gleich sind. Dann gilt  $d_x^{\pm} f(x) = f'(x)$ .

#### 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

Wir zeigen als erstes, daß für jedes  $x \in [-\pi, \pi]$ , bei dem f stetig ist, die Fourierreihe an dieser Stelle gegen f(x) konvergiert. Dazu müssen wir wegen (2.2.31) und (2.2.32) nur zeigen, daß

$$\lim_{n \to \infty} [S_n(x) - f(x)] = \lim_{n \to \infty} \int_{-\pi}^{\pi} dx' [f(x') - f(x)] D_n(x, x') = 0$$
(2.2.34)

ist. Nun ist aber

$$[f(x') - f(x)]D_n(x, x') = \frac{f(x') - f(x)}{\sin\left(\frac{x' - x}{2}\right)} \sin\left[\frac{2n + 1}{2}(x' - x)\right].$$
(2.2.35)

Wir können also (2.2.34) durch Anwendung des Riemann-Lebesgueschen Lemmas (2.2.27) beweisen, wenn wir zeigen können, daß

$$g(x') = \frac{f(x') - f(x)}{\sin\left(\frac{x' - x}{2}\right)} \in L^2([-\pi, \pi])$$
(2.2.36)

ist. Wir können nämlich für den in (2.2.35) verbleibenden Faktor

$$\sin\left[\frac{2n+1}{2}(x'-x)\right] = \frac{1}{2i} \exp\left[\frac{i}{2}(x'-x)\right] \exp[in(x'-x)] -\frac{1}{2i} \exp\left[-\frac{i}{2}(x'-x)\right] \exp[-in(x'-x)]$$
(2.2.37)

schreiben, und man kann (2.2.27) auf die durch Ausmultiplikation dieser Ausdrücke mit (2.2.36) entstehenden Funktionen anwenden.

Unsere Voraussetzungen besagen nun aber, daß die in (2.2.36) definierte Funktion für  $x \neq x'$  nur an denselben Sprungstellen wie f unstetig ist. Für  $x' \rightarrow x \pm 0^+$  ergibt unsere Annahme der Existenz links- und rechtsseitiger Ableitungen, daß g allenfalls eine zusätzliche endliche Sprungstelle bei x' = x aufweist. Folglich ist also g in der Tat eine bis auf endlich viele endliche Sprungstellen stetige Funktion und daher ihr Betragsquadrat mit Sicherheit integrabel. Damit ist die obige Behauptung bewiesen.

Wir untersuchen nun, was an einer endlichen Sprungstelle passiert. Dazu betrachten wir das Beispiel der Rechteckwelle (2.1.13). Außer in x = 0 ist diese Funktion stetig differenzierbar, und nach dem eben bewiesenen Satz konvergiert die dazugehörige Fourierreihe (2.1.15). Für x = 0 ist die Fourierreihe offensichtlich 0. Die durch die Fourierreihe von (2.1.13) definierte Funktion ist also

$$g(x) = \begin{cases} 1 & \text{falls} \quad x \in (2k\pi, (2k+1)\pi), \quad k \in \mathbb{Z}, \\ 0 & \text{falls} \quad x = 2k\pi, \quad k \in \mathbb{Z}, \\ -1 & \text{falls} \quad x \in ((2k-1)\pi, 2k\pi), \quad k \in \mathbb{Z}. \end{cases}$$
(2.2.38)

Sei nun  $x_0 \in [-\pi, \pi]$  eine Sprungstelle einer Funktion mit den oben angegebenen Eigenschaften. Definieren wir die Sprunghöhe zu

$$J = f(x_0 + 0^+) - f(x_0 - 0^+), \qquad (2.2.39)$$

so ist die Funktion

$$h(x) = f(x) - \frac{J}{2}g(x)$$
(2.2.40)

offensichtlich stetig in  $x_0$ , und aufgrund des obigen Beweises konvergiert die Fourierreihe dieser Funktion gegen den entsprechenden Funktionswert  $h(x_0)$ . Da die Fourierkoeffizienten einer Summe von Funktionen gerade die entsprechende Summe der Fourierkoeffizienten sind, schließen wir, daß die Fourierreihe von f bei  $x = x_0$  wegen g(0) = 0 gegen

$$h(x_0) = h(x_0 + 0^+) = f(x_0 + 0^+) - \frac{f(x_0 + 0^+) - f(x_0 + 0^-)}{2} = \frac{f(x_0 + 0^+) + f(x_0 - 0^+)}{2}$$
(2.2.41)

strebt.

Wir bemerken noch, daß aufgrund der Konvergenz der Fourierreihen einer Funktion  $f \in L^2([-\pi, \pi])$ , die Folgen der Fourierkoeffizienten quadratsummierbar sind und daß

$$2\pi \sum_{n=-\infty}^{\infty} |f_n|^2 = ||f||^2$$
(2.2.42)

## gilt (Parsevalsche Gleichung).

Ist umgekehrt  $(f_n)$   $(n \in \mathbb{Z})$  eine quadratsummierbare Folge, so ist

$$f(x) = \sum_{n=-\infty}^{\infty} f_n \exp(inx)$$
(2.2.43)

eine quadratintegrable Funktion mit

$$||f||^{2} = 2\pi \sum_{n=-\infty}^{\infty} |f_{n}|^{2}.$$
(2.2.44)

Offensichtlich bilden die quadratsummierbaren Folgen mit dem Skalarprodukt

$$\langle a \mid b \rangle = 2\pi \sum_{n=-\infty}^{\infty} a_n^* b_n \tag{2.2.45}$$

ebenfalls einen Hilbertraum, den Hilbertsche Folgenraum  $\ell^2$ , und über die Fourierentwicklung ist ein Isomorphismus zwischen  $\ell^2$  und  $L^2([-\pi, \pi])$  gegeben.

Es ist weiter klar, daß man diese Betrachtungen auf jedes beliebige endliche Intervall (a, a+L) verallgemeinern kann und dafür die Formeln in Abschnitt 2.1.1 erhält.

Ebenso kann man offensichtlich die Fourierreihen auch auf Funktionen  $f: W \to \mathbb{C}$ , wobei  $W = [-\pi, \pi] \times [-\pi, \pi] \times \cdots \times [-\pi, \pi] \subset \mathbb{R}^n$  der Würfel der Kantenlänge  $2\pi$  im  $\mathbb{R}^n$  ist, verallgemeinern. Dann ist

$$f(\vec{x}) = \sum_{k_1,\dots,k_n = -\infty}^{\infty} f_{\vec{k}} \exp(i\vec{k} \cdot \vec{x}) \quad \text{mit} \quad f_{\vec{k}} = \frac{1}{(2\pi)^n} \int_W d^n x \, f(\vec{x}) \exp(-i\vec{k} \cdot \vec{x}).$$
(2.2.46)

## 2.3 Anwendungen der Fourierreihen

## 2.3.1 Schwingungen einer Saite

Die Schwingung einer Saite der Länge L wird durch die Auslenkungen u(x, t) am Ort x entlang der Strecke  $x \in [0, L]$  beschrieben, entlang derer die Saite aufgespannt ist. Angenommen, wir haben eine homogene Massenbelegungsdichte und Spannung, wird die Bewegung durch die eindimensionale **Wellengleichung** 

$$\left(\frac{1}{c^2}\frac{\partial^2}{\partial t^2} - \frac{\partial^2}{\partial x^2}\right)u(x,t) = 0$$
(2.3.1)

beschrieben. Dabei ist  $c = \sqrt{\sigma/\rho}$ , wobei  $\sigma$  die Spannung und  $\rho$  die Masse pro Längeneinheit der Saite bezeichnen.

Diese Differentialgleichung ist von zweiter Ordnung sowohl in der Zeit- als auch in den Raumkoordinaten. Zur korrekten Fragestellung nach der Lösung gelangen wir durch physikalische Überlegungen. Zum einen ist die Saite bei x = 0 und x = l fest eingespannt, d.h. es muß

$$u(t, x = 0) = u(t, x = L) \equiv 0$$
(2.3.2)

#### 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

sein, denn zu keinem Zeitpunkt können die Endpunkte irgendwie ausgelenkt werden. Damit sind bereits zwei **Randbedingungen** zur Festlegung der räumlichen Integrationskonstanten gegeben. Für die Zeit geben wir eine Anfangsbedingung vor, d.h. wir müssen festlegen, wie zur Anfangszeit t = 0 die Saite ausgelenkt wird und welche Geschwindigkeit sie besitzt, d.h. wir müssen die beiden Funktionen

$$u_0(x) = u(t=0,x)$$
 und  $v_0(x) = \frac{\partial}{\partial t}u(t=0,x)$  (2.3.3)

vorgeben. Wir haben es also mit der für Wellengleichungen typischen **Anfangs-Randwertaufgabe** zu tun. Um diese Aufgabe zu lösen, können wir nun die **Fouriersche Methode** anwenden. Dazu machen wir zunächst den Ansatz einer **harmonischen Zeitabhängigkeit**:

$$u(x,t) = A_{\omega}(x) \exp(-i\omega t). \tag{2.3.4}$$

Dies in die Wellengleichung (2.3.1) eingesetzt liefert für  $A_{\omega}$  die gewöhnliche Differentialgleichung

$$\frac{d^2}{dx^2}A_{\omega}(x) = -\frac{\omega^2}{c^2}A_{\omega}(x) = -k^2A_{\omega}(x), \quad k^2 = \frac{\omega^2}{c^2}.$$
(2.3.5)

Die allgemeine Lösung ist

$$A_{\omega}(x) = c_1 \cos(kx) + c_2 \sin(kx).$$
(2.3.6)

Nun verwenden wir die Randbedingungen (2.3.2). Für x = 0 folgt  $c_1 = 0$  unabhängig vom Wert von k. Für eine nichttriviale Lösung muß nun notwendig  $c_2 \neq 0$  sein. Damit müssen wir aber für x = L verlangen, daß sin(kL) = 0, und diese Gleichung können wir nur durch geeignete Wahl von k erfüllen, d.h. wir erhalten die **diskreten Werte** 

$$k_n = \frac{n\pi}{L}, \quad n \in \mathbb{N} = \{1, 2, 3, ...\}$$
 (2.3.7)

für die Wellenzahl k. Damit sind aber vermöge (2.3.5) auch die in (2.3.4) erlaubten Frequenzen festgelegt, und zwar zu

$$\omega = \pm \omega_n \quad \text{mit} \quad \omega_n = ck_n = \frac{n\pi c}{L},$$
(2.3.8)

d.h. zu jedem Wert von k in (2.3.7) gibt es die zwei in (2.3.8) gegebenen Werte  $\pm \omega_n$  für  $\omega$ .

Da weiter die Wellengleichung eine **lineare Differentialgleichung** ist, erfüllt mit irgendeinem Satz Lösungen auch jede Linearkombination dieser Lösungen die Gleichung. Sammeln wir nun also unseren Satz Lösungen mit harmonischer Zeitabhängigkeit (2.3.4-2.3.8) zusammen, ist offenbar

$$u(x,t) = \sum_{n=1}^{\infty} [a_n \exp(i\omega_n t) + b_n \exp(-i\omega_n t)]\sin(k_n x)$$
(2.3.9)

eine Lösung, vorausgesetzt die Koeffizienten  $a_n$  und  $b_n$  ( $n \in \mathbb{N}$ ) bilden Folgen, so daß die Reihe konvergiert. Da weiter die Lösung **reell** sein muß, folgt noch

$$b_n = a_n^*.$$
 (2.3.10)

Wir haben also für jedes  $n \in \mathbb{N}$  zwei unabhängige reelle Koeffizienten Re $a_n$  und Im $a_n$  zur Wahl, um die Anfangsbedingungen (2.3.3) zu erfüllen. Diese Aufgabe wird erleichtert, wenn wir die Koeffizienten von vornherein reell wählen. Setzen wir also

$$\operatorname{Re} a_n = \frac{1}{2}A_n, \quad \operatorname{Im} a_n = -\frac{1}{2}B_n \quad \operatorname{mit} \quad A_n, B_n \in \mathbb{R},$$
(2.3.11)

können wir (2.3.9) auch in der Form

$$u(x,t) = \sum_{n=1}^{\infty} [A_n \cos(\omega_n t) + B_n \sin(\omega_n t)] \sin(k_n x)$$
(2.3.12)

#### 2.3. Anwendungen der Fourierreihen

schreiben. Setzen wir diesen Ansatz in die Anfangsbedingungen für t = 0 (2.3.3) ein, so finden wir die Bedingungen

$$u_0(x) = \sum_{n=1}^{\infty} A_n \sin(k_n x), \quad v_0(x) = \sum_{n=1}^{\infty} B_n \,\omega_n \sin(k_n x).$$
(2.3.13)

Es ist nun aber auch klar, daß wir diese Bedingungen durch geeignete Wahl von  $A_n$  und  $B_n$  finden können. Dazu stellen wir uns die auf dem Intervall [0, L] definierten Funktionen (die freilich jeweils die Randbedingungen (2.3.2) erfüllen müssen) auf das Intervall [-L, L] **ungerade** fortgesetzt vor, d.h. wir setzen

$$\forall x \in [-L, 0]: \quad u_0(x) = -u_0(-x), \quad v_0(x) = -v_0(-x).$$
(2.3.14)

Dann können wir entsprechend den Betrachtungen in Abschnitt 2.1 diese erweiterte Funktion nach einer reinen Fourier-Sinus-Reihe entwickeln, wie es in (2.3.14) gefordert ist. Die Koeffizienten ergeben sich nach den allgemeinen Formeln (2.1.10)

$$A_n = \frac{2}{L} \int_0^L dx \ u_0(x) \sin(k_n x), \quad \omega_n B_n = \frac{2}{L} \int_0^L dx \ v_0(x) \sin(k_n x).$$
(2.3.15)

Wir können nun (2.3.12) sogar in eine geschlossene Form bringen, indem wir die Additionstheoreme der Winkelfunktionen ausnutzen:

$$\cos(\omega_n t \pm k_n x) = \cos(\omega_n t) \cos(k_n x) \mp \sin(\omega_n t) \sin(k_n x),$$
  

$$\sin(\omega_n t \pm k_n x) = \sin(\omega_n t) \cos(k_n x) \pm \cos(\omega_n t) \sin(k_n x).$$
(2.3.16)

Durch Addieren bzw. Subtrahieren der "Doppelgleichungen" erhalten wir also die folgenden Formeln:

$$\cos(\omega_n t)\cos(k_n x) = \frac{1}{2} [\cos(\omega_n t - k_n x) + \cos(\omega_n t + k_n x)], \qquad (2.3.17)$$

$$\sin(\omega_n t)\sin(k_n x) = \frac{1}{2} [\cos(\omega_n t - k_n x) - \cos(\omega_n t + k_n x)], \qquad (2.3.18)$$

$$\cos(\omega_n t)\sin(k_n x) = \frac{1}{2} \left[ -\sin(\omega_n t - k_n x) + \sin(\omega_n t + k_n x) \right],$$
(2.3.19)

$$\sin(\omega_n t)\cos(k_n x) = \frac{1}{2} [\sin(\omega_n t - k_n x) + \sin(\omega_n t + k_n x)].$$
(2.3.20)

Dabei bedeutet der erste Term in der eckigen Klammer auf der rechten Seite der Gleichung jeweils eine nach rechts fortschreitende ebene Welle und der zweite Term eine nach links fortschreitende ebene Welle. Die linke Seite der Gleichung besagt, daß all diese Kombinationen stehende Wellen sind. Der Fourierentwicklungssatz besagt also, daß wir alle Lösungen unseres Anfangs-Randwertproblems für die schwingende Saite nach stehenden ebenen Wellen entwickeln können, welche die Randbedingungen (2.3.2) erfüllen. Wenden wir also (2.3.18) und (2.3.19) in (2.3.12) sowie die Dispersionsrelation  $\omega_n = k_n c$  gemäß (2.3.8) an, finden wir

$$u(x,t) = \frac{1}{2} \sum_{n=1}^{\infty} A_n \left\{ -\sin[k_n(ct-x)] + \sin[k_n(ct+x)] \right\} + \frac{1}{2} \sum_{n=1}^{\infty} B_n \left\{ \cos[k_n(ct-x)] - \cos[k_n(ct+x)] \right\}.$$
(2.3.21)

Ein Blick auf (2.3.15) lehrt uns, daß der Term in der oberen Zeile auf der rechten Seite unmittelbar nach dem Fourierschen Entwicklungssatz

$$u_1(x,t) = \frac{1}{2} \left[ -\tilde{u}_0(ct-x) + \tilde{u}_0(ct+x) \right]$$
(2.3.22)

### 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

entspricht, wobei wir unter  $\tilde{u}_0$  die 2*L*-periodische Fortsetzung der ungeraden Ergänzung von  $u_0$  auf das Intervall [-L, L], d.h.

$$\tilde{u}_{0}(x) = \begin{cases} u_{0}(x_{n}) & \text{für } x_{n} = x + nL \in [0, L] & \text{mit } n \in \mathbb{Z}, \\ -u_{0}(-x_{n}) & \text{für } x_{n} = x + nL \in [-L, 0] & \text{mit } n \in \mathbb{Z} \end{cases}$$

$$(2.3.23)$$

zu verstehen haben.

Im zweiten Term ist zu beachten, daß die Fourierkoeffizienten  $B_n$  sich gemäß (2.3.15) von den Fourier-Sinuskoeffizienten der Funktion  $v_0$  durch einen Zusatzfaktor  $\frac{1}{\omega_n} = \frac{1}{ck_n}$  unterscheiden und statt der Sinusfunktion eine Cosinusfunktion entsteht. Nun ist aber

$$\int_{0}^{x} dx' \cos(k_n x') = \frac{1}{k_n} \sin(k_n x).$$
(2.3.24)

Setzen wir dieses Resultat oben ein, erhalten wir für die zweite Zeile in (2.3.21)

$$u_{2}(x,t) = \frac{1}{2c} \Big[ \tilde{V}_{0}(ct-x) - \tilde{V}_{0}(ct+x) \Big], \qquad (2.3.25)$$

wobei  $\tilde{V}_0(x)$  die Stammfunktion von  $v_0(x)$  mit  $V_0(0) = 0$ , die vom Intervall  $x \in [0, L]$  gerade ins Intervall [-L, 0] ergänzt und dann 2*L*-periodisch fortgesetzt wurde. Ist also  $V'_0(x) = v_0(x)$ ,  $V_0(0) = 0$  auf  $x \in [0, L]$ , so definieren wir

$$\tilde{V}_0(x) = \begin{cases} V_0(x_n) & \text{für } x_n = x + nL \in [0, L] & \text{mit } n \in \mathbb{Z}, \\ V_0(-x_n) & \text{für } x_n = x + nL \in [-L, 0] & \text{mit } n \in \mathbb{Z}. \end{cases}$$
(2.3.26)

Insgesamt erhalten wir also aus (2.3.22) und (2.3.26) die Lösung unseres Anfangs-Randwertproblems

$$u(x,t) = \frac{1}{2} \left[ -\tilde{u}_0(ct-x) + \tilde{u}_0(ct+x) + \frac{1}{c}\tilde{V}_0(ct-x) - \frac{1}{c}\tilde{V}_0(ct+x) \right].$$
(2.3.27)

Es ist leicht, nachzuprüfen, daß dies tatsächlich eine Lösung der Wellengleichung (2.3.1) ist, welche die Randund Anfangsbedingungen (2.3.2) bzw. (2.3.3) erfüllt.

#### Beispiel

Wir betrachten den Fall einer angezupften Gitarrensaite. Als Anfangsbedingung kann man näherungsweise eine Dreiecksform annehmen, wobei die Saite ruht. Wir setzen also als Anfangsbedingungen:

$$u_{0}(x) = \begin{cases} \frac{3}{L}x & \text{für } x \in \left[0, \frac{L}{3}\right], \\ \frac{3}{2}\left(1 - \frac{x}{L}\right) & \text{für } x \in \left[\frac{L}{3}, L\right]. \end{cases}$$

$$v_{0}(x) = 0.$$

$$(2.3.28)$$

Die Fourierkoeffizienten ergeben sich aus (2.3.15) zu

$$A_n = \frac{2}{L} \int_0^L dx \, u_0(x) \sin(k_n x) = \frac{12}{\pi n^2} \sin\left(\frac{n\pi}{3}\right), \quad B_n = 0.$$
(2.3.29)

In der folgenden Abbildung der Lösung wurden 100 Glieder der Reihe aufsummiert:

2.3. Anwendungen der Fourierreihen



Man erkennt, daß sich die Lösung tatsächlich aus Überlagerungen der ursprünglichen Form der Funktion ergibt, wie in (2.3.27) gezeigt.<sup>2</sup>

## 2.3.2 Schwingungen einer rechteckigen Membran

Als Beispiel für die Anwendung der Fourierreihe auf mehrdimensionale Probleme betrachten wir eine auf einen rechteckigen Rahmen gespannte Membran. Für kleine Schwingungen um die Ruhelage gilt die Wellengleichung

$$\left(\underbrace{\frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2}}_{\Delta_2} - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2}}_{\Delta_2}\right) u(x, y, t) = 0, \quad (x, y) \in R = [0, a] \times [0, b],$$
(2.3.30)

wobei wir den Laplaceoperator in zwei Dimensionen  $\Delta_2$  eingeführt haben. Die Gleichung ist wieder unter den Rand- und Anfangsbedingungen

$$u(x,y,t)|_{(x,y)\in\partial R} = 0, \quad u(x,y,t=0) = u_0(x,y), \quad \partial_t u(x,y,t=0) = v_0(x,y)$$
(2.3.31)

zu lösen. Wir gehen analog vor wie bei der schwingenden Saite im vorigen Abschnitt, d.h. wir suchen zunächst Lösungen der Form

$$u(t, x, y) = A_{\omega}(x, y) \exp(-i\omega t).$$
(2.3.32)

Dies in (2.3.30) eingesetzt liefert die Helmholtzgleichung

$$\left(\Delta_2 + \frac{\omega^2}{c^2}\right) A_{\omega}(x, y) = 0.$$
(2.3.33)

Diese Gleichung versuchen wir, mit einem Separationsansatz

$$A_{\omega}(x,y) = X(x)Y(y) \tag{2.3.34}$$

zu lösen. Einsetzen in (2.3.33) liefert

$$Y(y)X''(x) + X(x)Y''(y) + \frac{\omega^2}{c^2}X(x)Y(y) = 0.$$
 (2.3.35)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Eine Animation kann unter

http://fias.uni-frankfurt.de.de/~hees/reueb2/saite-dreieck.gif abgerufen werden.

## 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

Dividieren wir dies durch X(x)Y(y), können wir alle von x abhängigen Terme auf die linke und alle von y abhängigen Terme auf die rechte Seite bringen:

$$\frac{X''(x)}{X(x)} = -\frac{Y''(y)}{Y(y)} - \frac{\omega^2}{c^2}.$$
(2.3.36)

Da es möglich ist, die Variablenabhängigkeiten in der angegebenen Weise zu separieren, sagt man, daß in kartesischen Koordinaten der Laplaceoperator separabel ist. Da nun die eine Seite der Gleichung (2.3.36) nicht von x, die andere Seite nicht von y abhängt, muß der Ausdruck gleich einer gemeinsamen Konstanten  $-k_x^2$  sein, d.h. es gilt

$$\frac{X''(x)}{X(x)} = -\frac{Y''(y)}{Y(y)} - \frac{\omega^2}{c^2} = -k_x^2 = \text{const.}$$
(2.3.37)

Wir betrachten diese Gleichung zunächst als Differentialgleichung für X:

$$X''(x) = -k_x^2 X(x). (2.3.38)$$

Die allgemeine Lösung dieser Differentialgleichung lautet

$$X(x) = a\cos(k_x x) + b\sin(k_x x).$$
 (2.3.39)

Damit der Ansatz (2.3.34) die in (2.3.31) angegebenen Randbedingungen erfüllt, muß offenbar

$$X(0) = X(a) = 0 \tag{2.3.40}$$

gelten. Aus der ersten Bedingung folgt a = 0 und aus der zweiten, daß man nur von 0 verschiedene Lösungen der DGL (2.3.38) erhalten kann, wenn

$$k_x = \frac{\pi}{a} n_x \quad \text{mit} \quad n_x \in \mathbb{N} = \{1, 2, 3, \ldots\}$$
 (2.3.41)

gilt. Insbesondere ist also  $k_x \in \mathbb{R}$ , und die Lösungen

$$X_n(x) = b_n \sin(k_{x,n} x)$$
(2.3.42)

sind ebenfalls reell.

Die Gleichung für Y lautet

$$Y''(y) = -\left(\frac{\omega^2}{c^2} - k_x^2\right) Y(y) =: -k_y^2 Y(y).$$
(2.3.43)

Mit derselben Rechnung wie für X(x) ergeben sich die Lösungen

$$Y(y) = a_n \sin(k_{y,n}y) \quad \text{mit} \quad k_y = \frac{\pi}{b}n_y, \quad n_y \in \mathbb{N} = \{1, 2, 3, \ldots\}.$$
 (2.3.44)

Sammeln wir nun unsere Ergebnisse unter Verwendung der Ansätze (2.3.32) und (2.3.34) zusammen, erhalten wir die folgende Lösungsschar unseres Randwertproblems:

$$u_{n_{x},n_{y}}(x,y,t) = \left\{ A_{n_{x},n_{y}} \exp[i\omega(n_{x},n_{y})t] + B_{n_{x},n_{y}} \exp[-i\omega(n_{x},n_{y})t] \right\} \\ \times \sin(k_{x,n_{x}}x)\sin(k_{y,n_{y}}y)$$
(2.3.45)

mit

$$\omega(n_x, n_y) = c \sqrt{k_{x, n_x}^2 + k_{y, n_y}^2} = c \pi \sqrt{\frac{n_x^2}{a^2} + \frac{n_y^2}{b^2}}.$$
(2.3.46)

#### 2.3. Anwendungen der Fourierreihen

Dies bestimmt die **Eigenfrequenzen** unserer rechteckigen Trommel. Ändern wir die Koeffizienten  $A, B_{n_x,n_y}$  geeignet ab, können wir offenbar auch den Zeitanteil reell schreiben, d.h. wir können hoffen, unser Anfangs-Randwert-Problem (2.3.30,2.3.31) durch den Entwicklungsansatz

$$u(x, y, t) = \sum_{n_x, n_y=1}^{\infty} \left\{ a_{n_x, n_y} \cos(\omega_{n_x, n_y} t) + b_{n_x, n_y} \sin[\omega(n_x, n_y) t] \right\} \\ \times \sin(k_{x, n_x} x) \sin(k_{y, n_y} y)$$
(2.3.47)

für beliebig vorgegebene Anfangsbedingungen  $u_0$ ,  $v_0$  lösen zu können. Dabei sind die Randbedingungen durch den Reihenansatz (2.3.47) aufgrund unserer Lösungen (2.3.42) und (2.3.44) bereits erfüllt. Es bleiben die Anfangsbedingungen zu befriedigen. Setzen wir also (2.3.47) in diese Anfangsbedingungen ein, so folgt

$$u_{0}(x,y) = \sum_{n_{x},n_{y}=1}^{\infty} a_{n_{x},n_{y}} \sin(k_{x,n_{x}}x) \sin(k_{y,n_{y}}y),$$

$$v_{0}(x,y) = \sum_{n_{x},n_{y}=1}^{\infty} b_{n_{x},n_{y}} \omega(n_{x},n_{y}) \sin(k_{x,n_{x}}x) \sin(k_{y,n_{y}}y).$$
(2.3.48)

Mit denselben Argumenten wie oben beim Fall der Wellengleichung für die schwingende Saite können wir in der Tat die vorgegebenen Funktionen  $u_0$  und  $v_0$  nach Fourier-Sinusreihen entwickeln. Dazu müssen wir uns diese Funktionen nur bzgl. x und y jeweils ungerade in das größere Rechteck  $[-a,a] \times [-b,b]$  fortgesetzt denken. Auf diese fortgesetzte Funktion können wir dann den Fourierschen Entwicklungssatz anwenden. Die Fourierkoeffizienten ergeben sich aus der Verallgemeinerung von (2.3.15) auf Funktionen von zwei unabhängigen Variablen zu

$$a_{n_x,n_y} = \frac{4}{ab} \int_0^a dx \int_0^b dy \ u_0(x,y) \sin(k_{x,n_x}x) \sin(k_{y,n_y}y),$$
  

$$b_{n_x,n_y} = \frac{4}{ab \omega(n_x,n_y)} \int_{-a}^a dx \int_{-b}^b dy \ v_0(x,y) \sin(k_{x,n_x}x) \sin(k_{y,n_y}y).$$
(2.3.49)

Freilich können wir nun eine analoge Rechnung, die für die Saite zur geschlossenen Lösung (2.3.27) geführt hat, nicht mehr durchführen. Das liegt vor allem daran, daß die **Dispersionsrelation** (2.3.46) nicht linear in  $\vec{k}(n_x, n_y) = (k_{x,n_x}, k_{y,n_y})^t$  ist wie bei der Saite. Im allgemeinen wird man also die Reihe (2.3.47) numerisch auszuwerten haben.

#### Beispiel

Wir behandeln als Beispiel eine Anfangsbedingung

$$u_0(x,y) = A(x^2 - a^2)(y^2 - b^2), \quad v_0(x,y) = 0.$$
 (2.3.50)

Dies in (2.3.49) eingesetzt ergibt

$$a_{n_x,n_y} = \frac{16Aa^2b^2}{n_x^3 n_y^3 \pi^6} [(-1)^{n_x} - 1][(-1)^{n_y} - 1], \quad b_{n_x,n_y} = 0.$$
(2.3.51)

Das Resultat ist in Abb. 2.2 dargestellt<sup>3</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Eine Animation ist unter http://fias.uni-frankfurt.de/~hees/reueb2/membrane-paraboloid.gif abrufbar.



Abbildung 2.2: Die Lösung zur Wellengleichung der Membran mit Anfangsbedingungen (2.3.50). Es wurden  $100 \times 100$  Glieder der Fourierreihe (2.3.45) aufsummiert.

## 2.4 Fourier-Integrale

## 2.4.1 Grundlagen und Beispiele

Nicht-periodische Funktionen lassen sich (unter sehr schwachen Voraussetzungen, s.u.) durch Fourier-Integrale darstellen, die sich aus (2.1.1) im Limes  $T \to \infty$  ergeben. Führt man den Abstand  $\Delta \omega = 2\pi/T$  benachbarter Frequenzen  $\omega_n$  ein und definiert man

$$\tilde{f}(\omega_i) = \lim_{T \to \infty} \left( \frac{T}{\sqrt{2\pi}} f_i \right),$$
(2.4.1)

#### 2.4. Fourier-Integrale

so kann man<sup>4</sup>

$$f(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \sum_{n=-\infty}^{\infty} \tilde{f}(\omega_n) \exp(-i\omega_n t) \Delta \omega$$
(2.4.2)

als Riemann-Summe des Fourier-Integrals

$$f(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \,\tilde{f}(\omega) \exp(-i\,\omega\,t)$$
(2.4.3)

auffassen. Für die Umkehrung von (2.4.3) zeigt der Vergleich von (2.1.3) und (2.4.1):

$$\tilde{f}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} dt f(t) \exp(i\omega t).$$
(2.4.4)

 $\hat{f}(\omega)$  heißt die Fourier-Transformierte zu f(t). Sie existiert und (2.4.3) konvergiert im quadratischen Mittel für alle quadratintegrablen Funktionen f(t), für die

$$\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \ |f(t)|^2 < \infty; \tag{2.4.5}$$

 $\tilde{f}(\omega)$  ist dann auch quadratintegrabel. Diese Funktionen bilden den Hilbertraum L<sup>2</sup>( $\mathbb{R}$ ).

**Beispiel 1: Rechteckimpuls** 



Dann wird

$$\tilde{f}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\tau/2}^{\tau/2} \mathrm{d}t \, \exp(\mathrm{i}\omega t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}\omega} \frac{\exp(\mathrm{i}\omega t)}{\mathrm{i}} \Big|_{-\tau/2}^{\tau/2} = \sqrt{\frac{2}{\pi}} \frac{\sin(\omega\tau/2)}{\omega}.$$
(2.4.7)

Die Breite  $\Delta \omega$  von  $\tilde{f}(\omega)$  schätzt man aus obiger Figur (aus dem Abstand der 1. Nullstellen) ab zu:

$$\Delta \omega \approx \frac{2\pi}{\tau}$$
 oder  $\Delta \omega \Delta t \approx 2\pi$  bzw.  $\Delta \nu \Delta t \approx 1.$  (2.4.8)

Je schmaler (breiter) das Signal f(t) werden soll, desto breiter (schmaler) ist das Frequenzspektrum, das man benötigt. Diese **Unschärferelation** ist nicht an das Beispiel (2.4.6) gebunden, sondern ist ein charakteristisches Merkmal der Fourier-Transformation (siehe Quantenmechanik).

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Wir werden weiter unten noch sehen, daß die spezielle Wahl der Normierung der Fouriertransformationen mit dem Faktor  $1/\sqrt{2\pi}$  besonders bequem ist. Insbesondere tritt derselbe Faktor dann sowohl in der Fouriertransformation (2.4.3) als auch in der Umkehrtransformation (2.4.4) auf. In der Literatur und in verschiedenen Anwendungsgebieten sind aber durchaus unterschiedliche Konventionen gebräuchlich.

## 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

## Beispiel 2: Die Gauß-Funktion

Als nächstes betrachten wir die Gaußsche Funktion

$$f(t) = \exp\left(-\frac{t^2}{2\sigma^2}\right). \tag{2.4.9}$$

Die Fouriertransformierte ist

$$\tilde{f}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} dt \, \exp\left(-\frac{t^2}{2\sigma^2} + i\omega t\right).$$
(2.4.10)

Das Argument der Exponentialfunktion formen wir mittels quadratischer Ergänzung um,

$$-\frac{t^{2}}{2\sigma^{2}} + i\omega t = -\frac{1}{2\sigma^{2}}(t^{2} - 2i\sigma^{2}\omega t) = -\frac{1}{2\sigma^{2}}[(t - i\sigma^{2}\omega)^{2} + \sigma^{4}\omega^{2}], \qquad (2.4.11)$$

so daß

$$\tilde{f}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{\sigma^2 \omega^2}{2}\right) \int_{-\infty}^{\infty} dt \, \exp\left[-\frac{(t - i\sigma^2 \omega)^2}{2\sigma^2}\right].$$
(2.4.12)

Substituieren wir darin  $t' = t - i\sigma^2 \omega$ , ergibt sich

$$\tilde{f}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{\sigma^2 \omega^2}{2}\right) \int_{-\infty}^{\infty} dt' \exp\left(-\frac{t'^2}{2\sigma^2}\right),$$
(2.4.13)

wobei wir benutzt haben, daß die endlichen Imaginärteile in den Integrationsgrenzen gegenüber den gegen  $\pm \infty$  strebenden Realteilen vernachlässigt werden können. Es bleibt also das Integral

$$I = \int_{-\infty}^{\infty} dx \, \exp\left(-\frac{x^2}{2\sigma^2}\right) \tag{2.4.14}$$

zu berechnen. Dies gelingt mit folgendem Trick: Wir schreiben das Integral zweimal hin und benennen in einem Integral die Integrationsvariable zu y um; weiterhin setzen wir  $r^2 = x^2 + y^2$ :

$$I^{2} = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}x \, \exp\left(-\frac{x^{2}}{2\sigma^{2}}\right) \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}y \, \exp\left(-\frac{y^{2}}{2\sigma^{2}}\right) = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}^{2}r \, \exp\left(-\frac{\vec{r}^{2}}{2\sigma^{2}}\right). \tag{2.4.15}$$

Wir können in dem zweidimensionalen Integral Polarkoordinaten einführen. Dann ergibt sich mit der dazugehörigen Jacobideterminante  $d^2r = r dr d\varphi$ 

$$I^{2} = \int_{0}^{\infty} dr \int_{0}^{2\pi} d\varphi \, r \exp\left(-\frac{r^{2}}{2\sigma^{2}}\right) = 2\pi \int_{0}^{\infty} dr \, r \exp\left(-\frac{r^{2}}{2\sigma^{2}}\right).$$
(2.4.16)

Das verbliebene Integral ist durch die Substitution  $u = r^2/(2\sigma^2)$ ,  $du = dr r/\sigma^2$  leicht lösbar:

$$I^{2} = 2\pi \int_{0}^{\infty} \mathrm{d}u \,\sigma \exp(-u) = -2\pi\sigma^{2} \exp(-u) \Big|_{u=0}^{\infty} = 2\pi\sigma^{2} \Rightarrow I = \sqrt{2\pi}\sigma.$$
(2.4.17)

Damit wird schließlich

$$\tilde{f}(\omega) = \sigma \exp\left(-\frac{\sigma^2 \omega^2}{2}\right).$$
 (2.4.18)

Die Fouriertranformierte einer Gaußfunktion ist also wieder eine Gaußfunktion. Man kann in diesem Beispiel durch eine Anwendung derselben Formel zeigen, daß die Umkehrung (2.4.4) tatsächlich gilt, denn es

#### 2.4. Fourier-Integrale

handelt sich ja um ein Fourierintegral derselben Gestalt wie (2.4.10), nur daß wir  $\omega \rightarrow -t$  und  $\sigma^2 \rightarrow 1/\sigma^2$  zu ersetzen haben. Demnach ist

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \,\tilde{f}(\omega) \exp(i\omega t) = \exp\left(-\frac{t^2}{2\sigma^2}\right),\tag{2.4.19}$$

was mit (2.4.9) übereinstimmt. Wir bemerken noch, daß unsere Berechnung des Integrals (2.4.14) das Normierungsintegral

$$\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \, \exp\left(-\frac{x^2}{2\sigma^2}\right) = \sqrt{2\pi}\sigma \tag{2.4.20}$$

ergibt. Daher lautet die auf 1 normierte Gaußsche Normalverteilung

$$G(t,\sigma) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{t^2}{2\sigma^2}\right).$$
(2.4.21)

Die Normalverteilung spielt eine wichtige Rolle in der Statistik, denn der Zentrale Grenzwertsatz besagt, daß die Verteilung der Mittelwerte eines hinreichend großen Ensembles von Zufallszahlen, die gemäß einer beliebigen Verteilung streuen und eine wohldefinierte Standardabweichung besitzen, gegen die Gaußverteilung mit diesem Mittelwert und der Varianz  $\sigma^2$  strebt.

Die Gaußverteilung zu gegebenem Mittelwert  $t_0$  und Varianz  $\sigma^2$  lautet

$$G(t;t_0,\sigma) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}} \exp\left[-\frac{(t-t_0)^2}{2\sigma^2}\right].$$
 (2.4.22)

In der Tat ergibt sich mit der Substitution  $t' = t - t_0$ , dt' = dt der Mittelwert

$$\langle t \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} dt \ t \ G(t; t_0, \sigma) = \int_{-\infty}^{\infty} dt' \ (t' + t_0) G(t' + t_0; t_0, \sigma)$$
  
= 
$$\int_{-\infty}^{\infty} dt' \frac{1}{\sigma \sqrt{2\pi}} (t' + t_0) \exp\left(-\frac{t'^2}{2\sigma^2}\right) = t_0.$$
 (2.4.23)

Die Varianz berechnet sich zu

$$\Delta t^{2} = \left\langle (t - t_{0})^{2} \right\rangle = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \ (t - t_{0})^{2} G(t; t_{0}, \sigma) = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' \ t'^{2} G(t' + t_{0}; t_{0}, \sigma).$$
(2.4.24)

Dieses Integral läßt sich durch zweimalige partielle Integration lösen und ergibt

$$\Delta t^{2} = \left\langle (t - t_{0})^{2} \right\rangle = \sigma^{2}.$$
(2.4.25)

Das Fourierintegral läßt sich nach einigen einfachen Umformungen auf (2.4.18) zurückführen und ergibt

$$\tilde{G}(\omega;t_0,\sigma) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left(-\frac{\omega^2 \sigma^2}{2} + i\omega t_0\right) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp\left[-\frac{\sigma^2}{2} \left(\omega - \frac{it_0}{\sigma^2}\right)^2 - \frac{t_0^2}{2\sigma^2}\right].$$
(2.4.26)

Diese Funktion ist freilich nicht normiert. Mit (2.4.14) und (2.4.17) erhalten wir

$$N = \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \,\tilde{G}(\omega; t_0, \sigma) = \frac{1}{\sigma} \exp\left(-\frac{t_0^2}{2\sigma^2}\right).$$
(2.4.27)

Ein Blick auf (2.4.26) zeigt unmittelbar, daß

$$\langle \omega \rangle = \frac{1}{N} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \omega \, \tilde{G}(\omega; t_0, \sigma) = \frac{it_0}{\sigma^2},$$

$$\Delta \omega^2 = \left\langle (\omega - \langle \omega \rangle)^2 \right\rangle = \frac{1}{N} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \omega \, \tilde{G}(\omega; t_0, \sigma) = \frac{1}{\sigma^2}.$$

$$(2.4.28)$$

Zusammen mit (2.4.25) finden wir

$$\Delta t \Delta \omega = 1. \tag{2.4.29}$$

Da  $\Delta t$  und  $\Delta \omega$ , die Standardabweichungen der Größen t und  $\omega$ , die Breite der dazugehörigen Verteilungen charakterisieren, bedeutet dies, daß eine schmale Verteilung im Zeitbereich eine breite Verteilung im Frequenzbereich (und umgekehrt) zur Folge hat.

Dies spielt in der **Quantentheorie** eine bedeutende Rolle, wo über den Ort und Impuls eines Teilchens nur Wahrscheinlichkeitsaussagen gemacht werden können. Die Wahrscheinlichkeitsverteilungen sind dabei durch (i.a. komplexwertige) Wellenfunktion  $\psi(x)$  bzw.  $\phi(p)$  gegeben, wobei die Verteilungen selbst durch  $P_1(x) = |\psi(x)|^2$  und  $P_2(p) = |\phi(p)|^2$  gegeben sind. Dabei sind  $\psi(x)$  und  $\phi(p)$  wechselseitig die Fouriertransformierten zueinander. Für die Standardabweichungen für Ort und Impuls (die "Ort- und Impulsunschärfe")  $\Delta x$  und  $\Delta p$  gilt dann die **Heisenbergsche Unschärferelation**:

$$\Delta x \Delta p \ge \frac{\hbar}{2},\tag{2.4.30}$$

wobei  $\hbar = h/(2\pi)$  das modifizierte Plancksche Wirkungsquantum bedeutet. Man kann weiter zeigen, daß die untere Grenze  $\hbar/2$  für das Produkt der Orts- und Impulsunschärfe gerade für die Gaußverteilung gegeben ist.

## 2.4.2 Beweis der Fourierschen Umkehrformel

Wir wollen den durch (2.4.3) und (2.4.4) gegebenen Zusammenhang zwischen Fouriertransformation und deren Umkehrung beweisen. Wir müssen dazu zeigen, daß

$$f(t) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \int_{-\infty}^{\infty} dt' f(t') \exp[i\omega(t'-t)]$$
(2.4.31)

gilt. Es ist wichtig zu bemerken, daß wir hier *nicht* die Integrationsreihenfolge vertauschen können, da exp[ $i\omega(t-t')$ ] sicher nicht über  $\omega \in \mathbb{R}$  integrierbar ist.

Wir können aber diese Vertauschung der Integrale ausführen, wenn wir statt (2.4.32) das Integral

$$F(t,\epsilon) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \int_{-\infty}^{\infty} dt' f(t') \exp(-\epsilon \omega^2) \exp[i\omega(t'-t)]$$
(2.4.32)

betrachten, welches für  $\epsilon \rightarrow 0^+$  in das Integral (2.4.31) übergeht. Wegen (2.4.18) ist dann

$$F(t,\epsilon) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\epsilon}} \int_{-\infty}^{\infty} dt' f(t') \exp\left[-\frac{(t-t')^2}{2\epsilon}\right].$$
(2.4.33)

Wir wollen nun zeigen, daß

$$\lim_{\epsilon \to 0^+} [F(t,\epsilon) - f(t)] = 0$$
(2.4.34)

ist. Wegen (2.4.20) gilt

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi\epsilon}} \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' \exp\left[-\frac{(t-t')^2}{2\epsilon}\right] = 1, \qquad (2.4.35)$$

#### 2.4. Fourier-Integrale

und wir können schreiben

$$|F(t,\epsilon) - f(t)| \le \frac{1}{\sqrt{2\pi\epsilon}} \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \, |f(t') - f(t)| \exp\left[-\frac{(t-t')^2}{2\epsilon}\right]. \tag{2.4.36}$$

Nehmen wir nun an, daß f auf ganz  $\mathbb{R}$  stetig differenzierbar und beschränkt ist, können wir dies weiter abschätzen zu

$$|F(t,\epsilon) - f(t)| \le \max_{x \in \mathbb{R}} |f'(x)| \frac{1}{\sqrt{2\pi\epsilon}} \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' |t' - t| \exp\left[-\frac{(t-t')^2}{2\epsilon}\right] = \frac{\sqrt{2\epsilon}}{\sqrt{\pi}} \max_{x \in \mathbb{R}} |f'(x)|. \tag{2.4.37}$$

Damit ist aber in der Tat (2.4.34) bewiesen.

Der Beweis für beliebige Funktionen im Hilbertraum  $L^2(\mathbb{R})$  beruht darauf, daß die beliebig oft stetig differenzierbaren Funktionen, die schneller als jede Potenz im Unendlichen verschwinden<sup>5</sup> dicht in  $L^2(\mathbb{R})$  liegen, d.h. jede Funktion im Hilbertraum  $L^2$  kann durch eine Folge von  $C_0^{\infty}(\mathbb{R})$ -Funktionen angenähert werden.

## 2.4.3 Der Faltungssatz

Seien  $f, g \in C_0^{\infty}$  und  $\tilde{f}, \tilde{g}$  die dazugehörigen gemäß (2.4.4) definierten Fouriertransformationen. Wir berechnen dann

$$h(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \exp(-i\omega t) \tilde{f}(\omega) \tilde{g}(\omega) =: \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \exp(-i\omega t) \tilde{h}(\omega)$$
(2.4.38)

und fragen, wie h(t) mit f(t) und g(t) zusammenhängt. Dazu drücken wir  $\tilde{f}(\omega)$  durch (2.4.4) aus und vertauschen die Integrale:

$$\begin{split} h(t) &= \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \exp(-i\omega t) \tilde{g}(\omega) \int_{-\infty}^{\infty} dt' f(t') \exp(i\omega t') \\ &= \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} dt' f(t') \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \exp[-i\omega(t-t')] \tilde{g}(\omega) \\ &= \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} dt' f(t') g(t-t') =: (f * g)(t). \end{split}$$
(2.4.39)

Man bezeichnet die so definierte Operation f \* g als Faltung<sup>6</sup> der Funktionen f und g. Substituiert man darin t'' = t - t', dt'' = -dt, erhält man die Kommutativität der Faltungsoperation

$$f * g = g * f.$$
 (2.4.40)

Wir können den Faltungssatz aufgrund des Umkehrsatzes für Fourierintegrale auch wie folgt formulieren:

$$\tilde{b}(\omega) = \widetilde{f * g}(\omega) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} dt \, (f * g)(t) \exp(i\omega t) = \tilde{f}(\omega) \tilde{g}(\omega).$$
(2.4.41)

Man kann auch kurz sagen, daß die Faltungsoperation durch die Fouriertransformation in die Multiplikation der Fouriertransformierten abgebildet wird. Der **Faltungssatz** spielt in den Anwendungen oft eine wichtige Rolle, wenn man die Fouriertransformierte (z.B. der Lösung einer Differentialgleichung) bestimmt hat und auf die Originalfunktion zurückrechnen will.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Dieser Raum bildet einen Untervektorraum des Hilbertraums und wird als  $C_0^{\infty}(\mathbb{R})$  bezeichnet.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>engl.: convolution

## 2.5 Die Diracsche $\delta$ -Distribution

In dem obigen Beweis haben wir an entscheidender Stelle in (2.4.32) einen **Regulator** in das Integral eingeführt, welcher es uns erlaubte, die Integrationen bzgl. t' und  $\omega$  zu vertauschen. Nach Ausführung der Integration haben wir dann den Grenzübergang  $\epsilon \rightarrow 0$  ausgeführt.

Betrachten wir nun (2.4.33) etwas genauer. Definieren wir dazu den Kern

$$K_{\epsilon}(t,t') = \frac{1}{\sqrt{2\pi\epsilon}} \exp\left[-\frac{(t-t')^2}{2\epsilon}\right].$$
(2.5.1)

Wir können dann unser Resultat (2.4.34) gemäß (2.4.33) in der Form

$$\lim_{\epsilon \to 0^+} \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' K_{\epsilon}(t,t') f(t') = f(t)$$
(2.5.2)

notieren. Es ist klar, daß wir hier den Grenzübergang nicht einfach mit dem Integral vertauschen können, denn es ist

$$\lim_{\epsilon \to 0^+} K_{\epsilon}(t, t') = \begin{cases} 0 & \text{für } t \neq t', \\ \infty & \text{für } t = t. \end{cases}$$
(2.5.3)

Der Limes ergibt also erst dann einen vernünftigen Sinn, wenn wir zuerst das Integral über eine  $C_0^{\infty}(\mathbb{R})$ -Funktion bilden und dann den Grenzwert bilden.

Wir können aber den Begriff des schwachen Grenzwertes einführen, indem wir formal schreiben

$$\delta(t-t') = \underset{\epsilon \to 0^+}{\text{w-lim}} K_{\epsilon}(t,t').$$
(2.5.4)

Dabei steht w-lim für "weak limit", und man versteht dies als die Vorschrift (2.5.2), d.h. man denkt sich die regularisierte Funktion  $K_{\epsilon}$  im Sinne dieser Gleichung auf eine Testfunktion aus einem geeigneten Raum "hinreichend gutartiger Funktionen" (in unserem Fall  $C_0^{\infty}(\mathbb{R})$ ) angewandt und betrachtet dann den Limes  $\epsilon \to 0^+$ . Man bezeichnet solche solche Konstruktionen als Distributionen oder verallgemeinerte Funktionen. Die soeben definierte Distribution  $\delta$  heißt Diracsche  $\delta$ -Distribution<sup>7</sup>. Dies erlaubt es uns, statt (2.5.2) einfach

$$\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' \,\delta(t-t')f(t') = f(t) \tag{2.5.5}$$

zu schreiben.

Nun war aber gemäß (2.4.32) und (2.4.33)

$$K_{\epsilon}(t,t') = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \exp[i\omega(t-t')] \exp(-\epsilon\omega^2).$$
(2.5.6)

Im Sinne des schwachen Limes dürfen wir nun  $\epsilon \rightarrow 0$  ausführen. Dies ergibt die wichtige Darstellung

$$\delta(t-t') = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \exp[i\omega(t-t')]. \qquad (2.5.7)$$

Dabei ist freilich zu beachten, daß das uneigentliche Integral gar nicht im üblichen Sinne existiert. Die Formel (2.5.7) ist also wieder nur im Sinne von Distributionen zu verstehen. Sie ist aber äußert nützlich für Anwendungen.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Oft sagt man salopp auch "Diracsche  $\delta$ -Funktion". Dirac hat diese Distribution bei seiner Ausarbeitung der Quantentheorie ausgiebig benutzt. In ähnlicher Weise wurde sie aber schon bei Rechnungen in der Elektrodynamik von A. Sommerfeld Anfang des 20. Jh. verwendet. Die strenge Begründung dieser Begriffsbildungen durch den Mathematiker H. A. Schwartz hat wesentlich zur Entwicklung der modernen **Funktionalanalysis** beigetragen.

### 2.5. Die Diracsche $\delta$ -Distribution

Betrachten wir nun den Ausdruck  $\delta[f(t)]$ , wobei  $f \in C_0^{\infty}(\mathbb{R})$  gelegen sei und nur einfache Nullstellen besitzt. Es ist klar, daß zu dem Integral

$$\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \ g(t) \delta[f(t)] \tag{2.5.8}$$

nur kleine Intervalle um die Nullstellen der Funktion f beitragen. Da voraussetzungsgemäß f nur einfache Nullstellen  $t_k$  ( $k \in \{1, 2, ..., n\}$ ) besitzt, gilt  $f'(t_k) \neq 0$ , d.h. in der Umgebung jeder dieser Nullstellen ist f monoton. Seien also zu jedem k das Intervall ( $l_k, r_k$ ) so gewählt, daß f in diesem Intervall monoton ist. Dann können wir das Integral (2.5.8) mittels Substitution u = f(t), du = dt f'(t) umformen. Sei weiter  $l'_k = \min[f^{-1}(l_k), f^{-1}(r_k)]$  und  $r'_k = \max[f^{-1}(l_k), f^{-1}(r_k)]$ . Dann gilt

$$\int_{-\infty}^{\infty} dt \ g(t)\delta[f(t)] = \sum_{k=1}^{n} \int_{l_{k}}^{r_{k}} dt \ g(t)\delta[f(t)] = \sum_{k=1}^{n} \int_{l_{k}'}^{r_{k}'} du \ \frac{g[f^{-1}(u)]}{|f'[f^{-1}(u)]|}\delta(u)$$

$$= \sum_{k=1}^{n} \frac{g(t_{k})}{|f'(t_{k})|} = \int_{-\infty}^{\infty} dt \ g(t) \sum_{k=1}^{n} \frac{\delta(t-t_{k})}{|f'(t_{k})|},$$
(2.5.9)

wobei wir verwendet haben, daß in jedem Intervall  $(l_k, r_k)$  die Funktion f monoton ist und folglich eindeutig umkehrbar. Damit haben wir die wichtige Formel

$$\delta[f(t)] = \sum_{k=1}^{n} \frac{\delta(t - t_k)}{|f'(t_k)|}$$
(2.5.10)

gefunden. Es ist wichtig zu beachten, daß der Ausdruck  $\delta[f(t)]$  undefiniert ist, wenn f eine oder mehrere mehrfache Nullstellen hat, weil dann nämlich  $f'(t_k) = 0$  wäre und in (2.5.10) durch 0 dividiert würde! Ein wichtiger Spezialfall der Formel (2.5.10) ist die Regel

$$\delta(ax) = \frac{1}{|a|} \delta(x) \quad \text{für} \quad x \neq 0.$$
(2.5.11)

Wir können nun auch noch Ableitungen der  $\delta$ -Distribution definieren. Dazu beachten wir, daß für  $g \in C_0^{\infty}$  und den Kern (2.5.1) nach der Produktregel

$$\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' [\partial_{t'} K_{\epsilon}(t,t')] g(t') = -\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t' K_{\epsilon}(t,t') g'(t') \to -g'(t) \quad \text{für} \quad \epsilon \to 0^+ \tag{2.5.12}$$

gilt. Insgesamt erhalten wir daraus die Definition der Ableitung:

$$\int_{-\infty}^{\infty} dt' \,\delta'(t'-t)g(t') = -\int_{-\infty}^{\infty} dt' \,\delta(t'-t)g'(t') = -g'(t), \tag{2.5.13}$$

d.h. die Ableitung der  $\delta$ -Distribution ist vermöge ihrer Wirkung auf Testfunktionen so definiert, daß man auf sie die Produktregel wie auf eine gewöhnliche Funktion anwenden kann.

Die Definition der  $\delta$ -Distribution läßt sich auch auf Testfunktionen mit Definitionsbereich im  $\mathbb{R}^n$  erweitern. Wir setzen zunächst für kartesische Koordinaten

$$\delta^{(n)}(\vec{x} - \vec{x}') = \delta(x_1 - x_1')\delta(x_2 - x_2')\cdots\delta(x_n - x_n'), \qquad (2.5.14)$$

d.h. für eine Testfunktion  $f : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$  oder  $f : \mathbb{R}^n \to \mathbb{C}$  gilt

$$\int_{\mathbb{R}^n} d^n x \,\,\delta^{(n)}(\vec{x} - \vec{y}) f(\vec{x}) = f(\vec{y}). \tag{2.5.15}$$

Betrachten wir nun irgendwelche generalisierte Koordinaten  $\{q_k\}_{k \in \{1,2,\dots,n\}}$ , für die die Jacobi-Determinante

$$J(q) = \det \frac{\partial(x_1, x_2, \dots, x_n)}{\partial(q_1, q_2, \dots, q_n)} \neq 0$$
(2.5.16)

ist, so gilt analog zu der im Dreidimensionalen gezeigten Transformationsformel (1.6.4)

$$\int_{\mathbb{R}^n} d^n x \ F(\vec{x}) = \int_{D_q} d^n q \ |J(q)| F[\vec{x}(q)].$$
(2.5.17)

Dabei ist  $D_q$  der Definitionsbereich für die generalisierten Koordinaten, für den  $\vec{x}(q)$  den ganzen  $\mathbb{R}^n$  abdeckt. Damit nun die  $\delta$ -Distribution unabhängig von den gewählten Koordinaten stets die Bedeutung (2.5.15) besitzt, müssen wir also die Funktionaldeterminante berücksichtigen. Es gilt also in Analogie zur Formel (2.5.10) Fall n = 1

$$\delta^{(n)}(\vec{x} - \vec{x}') = \frac{1}{|J(q)|} \delta(q_1 - q_1') \cdots \delta(q_n - q_n').$$
(2.5.18)

Dabei ist  $\vec{x} = \vec{x}(q)$  und  $\vec{x}' = \vec{x}(q')$ . Im feldtheoretischen Sinne sind die  $\delta$ -Distributionen also *keine* skalaren Felder sondern **skalare Dichten**, was ja schon durch Namen "Distribution" suggeriert wird.

Vorsicht ist beim Rechnen mit der  $\delta$ -distribution geboten, wenn man Koordinaten benutzt, die Singularitäten aufweisen.

### Beispiel 1

**Polarkoordinaten** im  $\mathbb{R}^2$ . Für sie setzen wir  $q_1 = r$  und  $q_2 = \varphi$ , wobei r > 0 und  $\varphi \in [0, 2\pi)$  liegen. Es gilt

$$\vec{x}(r,\varphi) = r \begin{pmatrix} \cos\varphi\\ \sin\varphi \end{pmatrix} \Rightarrow J(r,\varphi) = \det \begin{pmatrix} \cos\varphi & \sin\varphi\\ -r\sin\varphi & r\cos\varphi \end{pmatrix} = r.$$
(2.5.19)

Die Polarkoordinaten weisen also wegen  $J(0, \varphi) = 0$  eine Koordinatensingularität im Ursprung des Polarkoordinatensystems auf. Dies ergibt für die  $\delta$ -Distribution wegen (2.5.18) Probleme, wenn  $\vec{x}' = 0$  gesetzt wird, so daß die  $\delta$ -Distribution für diesen Fall in Polarkoordinaten *nicht* formuliert werden kann. Für  $\vec{x}' \neq 0$ darf man aber schreiben

$$\delta^{(2)}(\vec{x} - \vec{x}') = \frac{1}{r}\delta(r - r')\delta(\varphi - \varphi') = \frac{1}{r'}\delta(r - r')\delta(\varphi - \varphi').$$
(2.5.20)

**Beispiel 2** 

**Kugelkoordinaten** im  $\mathbb{R}^3$ . Hier gilt  $q_1 = r$ ,  $q_2 = \vartheta$  und  $q_3 = \varphi$  mit r > 0,  $\vartheta \in (0, \pi)$  und  $\varphi \in [0, 2\pi)$ :

$$\vec{x}(r,\vartheta,\varphi) = r \begin{pmatrix} \sin\vartheta\cos\varphi\\ \sin\vartheta\sin\varphi\\ \cos\vartheta \end{pmatrix}, \quad J(r,\vartheta,\varphi) = r^2\sin\vartheta..$$
(2.5.21)

Die Jacobi-Determinante verschwindet für r = 0 und  $\vartheta = 0$  oder  $\vartheta = \pi$ . Die Kugelkoordinaten sind also entlang der ganzen Polarachse, d.h. in der obigen Standarddarstellung entlang der z-Achse des kartesischen Koordinatensystems, singulär. Entsprechend darf in (2.5.18)  $\vec{x}'$  nicht auf der z-Achse liegen. Dann ist

$$\delta^{(3)}(\vec{x}-\vec{x}') = \frac{1}{r^2 \sin \vartheta} \delta(r-r') \delta(\vartheta-\vartheta') \delta(\varphi-\varphi') = \frac{1}{r^2} \delta(r-r') \delta(\cos \vartheta - \cos \vartheta') \delta(\varphi-\varphi'). \quad (2.5.22)$$

**Beispiel 3** 

**Zylinderkoordinaten** im  $\mathbb{R}^3$ . Hier ist  $q_1 = r$ ,  $q_2 = \varphi$  und  $q_3 = z$  mit

$$\vec{x}(r,\varphi,z) = \begin{pmatrix} r \cos\varphi \\ r \sin\varphi \\ z \end{pmatrix}, \quad J(r,\vartheta,\varphi) = r.$$
(2.5.23)

Die Jacobi-Determinante verschwindet für r = 0, d.h. entlang der Zylinderachse, also die z-Achse in der angegebenen Standardform der Zylinderkoordinaten. Es gilt also für Punkte  $\vec{x}'$ , die nicht auf der z-Achse liegen,

$$\delta^{(3)}(\vec{x} - \vec{x}') = \frac{1}{r} \delta(r - r') \delta(\varphi - \varphi') \delta(z - z').$$
(2.5.24)

## Anwendungsbeispiel zur $\delta$ -Distribution

Als Beispiel leiten wir das Parsevalsche Theorem für Fouriertransformierte her. Dazu betrachten wir das Skalarprodukt zweier Funktionen  $f, g \in C_0^{\infty}$  und versuchen, es durch die Fouriertransformierten  $\tilde{f}, \tilde{g}$  auszudrücken:

$$\langle f | g \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \, f^*(t)g(t) = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}t \, \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}\omega_1 \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}\omega_2 \, \tilde{f}^*(\omega_1) \tilde{g}(\omega_2) \exp[\mathrm{i}(\omega_1 - \omega_2)t]. \quad (2.5.25)$$

Nun können wir im Sinne von Distributionen das Zeitintegral mit den Frequenzintegralen vertauschen und (2.5.7) anwenden:

$$\langle f | g \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}\omega_1 \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}\omega_2 \, \tilde{f}^*(\omega_1) \tilde{g}(\omega_2) \delta(\omega_1 - \omega_2) = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}\omega_1 \, \tilde{f}^*(\omega_1) \tilde{g}(\omega_1) = \left\langle \tilde{f} \middle| \tilde{g} \right\rangle. \tag{2.5.26}$$

Die Skalarprodukte im Sinne des Hilbertraumes  $L^2(\mathbb{R})$  bleiben also unter Fouriertransformationen invariant. Da die  $C_0^{\infty}(\mathbb{R})$ -Funktionen dicht in  $L^2(\mathbb{R})$  liegen, läßt sich diese Aussage offensichtlich auf den Fall  $f, g \in L^2(\mathbb{R})$  verallgemeinern.

Da die Fouriertransformation auch eine lineare Abbildung ist, d.h. für zwei Funktionen  $f, g \in L^2$  ist die Fouriertransformatierte von  $h = \lambda_1 f + \lambda_2 g$  durch  $\tilde{h} = \lambda_1 \tilde{f} + \lambda_2 \tilde{g}$  gegeben, ist also die Fouriertransformation eine **unitäre Abbildung**.

## 2.6 Anwendungen der Fouriertransformation und $\delta$ -Distribution

## 2.6.1 Gewöhnliche Differentialgleichungen

### Beispiel 1: Radioaktiver Zerfall

Sei N(t) die Anzahl der Atome eines radioaktiven Materials als Funktion der Zeit t. Diese Funktion genügt der Zerfallsgleichung

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}N(t) = \dot{N}(t) = -\lambda N(t) \tag{2.6.1}$$

mit der Zerfallskonstante  $\lambda$ . Zur Zeit t = 0 seien  $N_0$  Atome vorhanden. Es ist klar, daß wir diese einfache Gleichung am schnellsten durch Separation der Variablen direkt lösen können. Wir wollen es nun aber als einfachstes Beispiel für die Anwendung der Fouriertransformation auf Differentialgleichungen behandeln. Dazu drücken wir f mit Hilfe ihrer Fouriertransformierten

$$N(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \tilde{N}(\omega) \exp(-i\omega t)$$
(2.6.2)

#### 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

aus. Dies in (2.6.1) eingesetzt und die Eindeutigkeit der Fouriertransformation verwendet, ergibt die Gleichung

$$-i\omega\tilde{N}(\omega) = -\lambda\tilde{N}(\omega) \Rightarrow (\lambda - i\omega)\tilde{N}(\omega) = 0.$$
(2.6.3)

Für  $\omega \neq -i\lambda$  muß offenbar  $\tilde{N}(\omega) = 0$  sein. Damit  $\tilde{N}$  nicht überhaupt verschwindet (was freilich eine triviale Lösung der Differentialgleichung (2.6.1) ist), können wir also

$$\tilde{N}(\omega) = A\,\delta(\omega + \mathrm{i}\lambda) \tag{2.6.4}$$

setzen mit A = const, wobei  $\delta$  die Diracsche  $\delta$ -Distribution bezeichnet. Dann ergibt die Rücktransformation (2.6.2)

$$N(t) = A \exp(-\lambda t), \qquad (2.6.5)$$

und die Anfangsbedingung  $N(0) = N_0$  liefert sogleich  $A = N_0$ .

## Beispiel 2: Freie gedämpfte Schwingungen

Ein weiteres Beispiel ist die Gleichung für gedämpfte Schwingungen, z.B. eines Massenpunktes, der an einer Feder aufgehängt ist:

$$m\ddot{x} + 2\gamma\dot{x} + Dx = 0. \tag{2.6.6}$$

Diese Gleichung können wir mit Hilfe der Fourierschen Methode wie folgt lösen. Wir schreiben dazu die Lösung als Fourier-Integral:

$$x(t) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \exp(-i\omega t) \tilde{x}(\omega).$$
(2.6.7)

Setzen wir nun unseren Ansatz in (2.6.6) ein, finden wir

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \exp(-i\omega t) (-m\omega^2 - 2i\gamma\omega + D) \tilde{x}(\omega) = 0.$$
(2.6.8)

Es folgt wegen der Umkehrbarkeit der Fouriertransformation, daß

$$(-m\omega^2 - 2i\gamma\omega + D)\tilde{x}(\omega) = 0$$
(2.6.9)

sein muß. Daraus schließen wir, daß von 0 verschiedene Lösungen von der Form

$$\tilde{x}(\omega) = A(\omega)\delta(-m\omega^2 - 2i\gamma\omega + D)$$
(2.6.10)

sein sollten, wobei  $\delta$  wieder die Diracsche  $\delta$ -Distribution und  $A(\omega)$  eine beliebige Funktion bezeichnet. Wir können diese gemäß der Formel (2.5.10)

$$\delta[f(\omega)] = \sum_{k} \frac{1}{|f'(\omega_k)|} \delta(\omega - \omega_k)$$
(2.6.11)

umschreiben, wobei wir voraussetzen, daß f nur einfache Nullstellen  $\omega_k$  besitzt. Dies ist in unserem Falle gewährleistet, solange die Nullstellen des Arguments der  $\delta$ -Funktion in (2.6.10)

$$\omega_{1,2} = -\frac{i\gamma}{m} \pm \sqrt{\frac{D}{m} - \frac{\gamma^2}{m^2}} = -\frac{i\gamma}{m} \pm \frac{1}{m}\sqrt{mD - \gamma^2}.$$
(2.6.12)

verschieden sind, also wenn  $D/m \neq \gamma^2/m^2$ .

Wir verfolgen zunächst nur diesen Fall weiter. Dann ist jedenfalls nach der Formel (2.6.11)

$$\tilde{x}(\omega) = A_1 \exp(-\mathrm{i}\omega_1 t) + A_2 \exp(-\mathrm{i}\omega_2 t), \qquad (2.6.13)$$
# 2.6. Anwendungen der Fouriertransformation und $\delta$ -Distribution

wobei  $\omega_1$  und  $\omega_2$  durch (2.6.12) gegeben sind und  $A_{1,2}$  beliebige Konstanten sind:

$$A_{1,2} = \frac{\sqrt{2\pi}A(\omega_{1,2})}{|2m\omega_{12} + 2i\gamma|} = A(\omega_{1,2})\sqrt{\frac{\pi(mD - \gamma^2)}{2}}.$$
(2.6.14)

Es ist aus der Theorie der linearen Differentialgleichungen klar, daß (2.6.13) die allgemeine Lösung der Differentialgleichung (2.6.6) darstellt. Weiter ist klar, daß die Lösungen entweder gedämpfte Schwingungen (falls die Wurzel in (2.6.12) reell, d.h.  $mD > \gamma^2$ , ist) oder eine exponentiell abklingende Bewegung (falls  $mD < \gamma^2$ ) ist. Diese Fälle bezeichnet man als Schwingfall und Überdämpfung.

Falls  $\omega_1 = \omega_2$  wird, d.h.  $mD = \gamma^2$ , führt unser Ansatz (2.6.10) nicht zum Erfolg, denn die  $\delta$ -Distribution ist dann nicht wohldefiniert, wie wir schon in Abschnitt 2.5 ausgeführt haben. Wir kommen dann aber wie folgt zur allgemeinen Lösung der Gleichung. Die Nullstelle der quadratischen Gleichung ist in diesem Falle

$$\omega_1 = \omega_2 = -\frac{i\gamma}{m},\tag{2.6.15}$$

und wir machen entsprechend den Ansatz

$$\tilde{x}(\omega) = \sqrt{2\pi} \left[ A\delta(\omega + i\gamma/m) - iB \frac{d}{d\omega} \delta(\omega + i\gamma/m) \right]$$
(2.6.16)

mit beliebigen Konstanten A und B. Dies in (2.6.7) eingesetzt liefert

$$\begin{aligned} x(t) &= \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \tilde{x}(\omega) \exp(-i\omega t) \\ &= \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \left[ A \delta(\omega + i\gamma/m) - iB(+it) \right] \exp(-i\omega t) \\ &= (A + Bt) \exp\left(-\frac{\gamma t}{m}\right). \end{aligned}$$
(2.6.17)

Einsetzen in die Differentialgleichung (2.6.6) bestätigt, daß dies tatsächlich die allgemeinste Lösung der Schwingungsgleichung für den aperiodischen Grenzfall ist.

# Beispiel 3: Die Greensche Funktion der Schwingungsgleichung

Wir betrachten nun den Fall, daß eine äußere zeitabhängige Kraft F(t) zusätzlich an dem Massenpunkt aus dem obigen Beispiel angreift. Dann lautet die Gleichung

$$m\ddot{x}(t) + 2\gamma\dot{x}(t) + Dx(t) = F(t).$$
(2.6.18)

Könnten wir nun eine Greensche Funktion G(t, t') finden, die die Gleichung

$$m\frac{\partial^2}{\partial t^2}G(t,t') + 2\gamma\frac{\partial}{\partial t}G(t,t') + DG(t,t') = \delta(t-t')$$
(2.6.19)

erfüllt, hätten wir sofort eine inhomogene Lösung von (2.6.18) der Form

$$x(t) = \int_{-\infty}^{\infty} dt' G(t, t') F(t').$$
(2.6.20)

Wir benötigen nur eine spezielle Lösung von (2.6.19), denn im vorigen Beispiel haben wir die homogene Gleichung vollständig gelöst, und wir können alle Lösungen der DGL (2.6.18) erhalten, wenn wir zur speziellen Lösung (2.6.20) die allgemeine Lösung der homogenen Gleichung addieren. Um (2.6.19) zu lösen, drücken wir die Greensche Funktion mittels ihrer Fouriertransformierten aus:

$$G(t,t') = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \ \tilde{G}(\omega,t') \exp(-i\omega t).$$
(2.6.21)

Dies in (2.6.19) eingesetzt und auf der rechten Seite die  $\delta$ -Funktion vermöge (2.5.7) als Fouriertransformation geschrieben liefert

$$(-m\omega^2 - 2i\gamma\omega + D)\tilde{G}(\omega, t') = \frac{1}{\sqrt{2\pi}}\exp(i\omega t').$$
(2.6.22)

Gl. (2.6.22) können wir sofort nach  $\tilde{G}$  auflösen:

$$\tilde{G}(\omega,t') = -\frac{1}{\sqrt{2\pi}m} \frac{\exp(i\omega t')}{\omega^2 + 2i\gamma\omega/m - D/m}.$$
(2.6.23)

Die Greensche Funktion hat also genau Pole in  $\omega$ , wo die (komplexwertigen!) Eigenfrequenzen (2.6.12) liegen. Dies können wir nun ausnutzen, um die Fouriertransformation (2.6.21) auszuwerten, indem wir den Residuensatz anwenden (s. Kap. 4):

$$G(t,t') = -\frac{1}{2\pi m} \int_{-\infty}^{\infty} d\omega \, \frac{\exp[i\omega(t'-t)]}{\omega^2 + 2i\gamma\omega/m - D/m}.$$
(2.6.24)

Dazu denken wir uns den Integrationsweg entlang der reellen Achse durch einen großen Halbkreis im Unendlichen der oberen (für t' - t > 0) bzw. unteren (für t' - t < 0) Halbebene geschlossen. Wegen der Exponentialfunktion tragen dann diese Halbkreise jeweils nicht zum Integral bei. Sehen wir zunächst einmal von dem aperiodischen Grenzfall ab, haben wir es gemäß (2.6.12) mit zwei einfachen Polen in der unteren Halbebene zu tun. Für t' > t verschwindet also das Integral, da wir in diesem Fall den Integrationsweg in der oberen Halbebene zu schließen haben. Für t' < t haben wir für beide Pole den Residuensatz anzuwenden und dabei das geänderte Vorzeichen aufgrund des im Uhrzeigersinne durchlaufenen Integrationsweges zu beachten. Nach einigen algebraischen Umformungen finden wir

$$G(t,t') =: g(t-t') = \frac{\Theta(t-t')}{\sqrt{mD - \gamma^2}} \exp\left[-\frac{\gamma}{m}(t-t')\right] \sin\left[\frac{\sqrt{mD - \gamma^2}}{m}(t-t')\right].$$
 (2.6.25)

Dabei bezeichnet

$$\Theta(t - t') := \begin{cases} 0 & \text{falls} \quad t < t' \\ \frac{1}{2} & \text{falls} \quad t = t' \\ 1 & \text{falls} \quad t > t' \end{cases}$$
(2.6.26)

die Heavisidesche Einheitssprungfunktion. Wir bemerken, daß unser Resultat (2.6.25) für die Greensche Funktion dem Kausalitätsprinzip genügt, denn gemäß (2.6.20) besagt die Heaviside-Funktion, daß der Ort x(t) zur Zeit t nur von Kraftwirkungen vor diesem Zeitpunkt abhängt, denn unsere spezielle Lösung ist durch

$$x(t) = \int_{-\infty}^{\infty} dt' G(t, t') F(t') = \int_{-\infty}^{t} dt' G(t, t') F(t')$$
(2.6.27)

gegeben. Irgendeine andere Lösung ergibt sich - wie schon oben erwähnt - durch Addition der allgemeinen Lösung der homogenen Gleichung vom vorigen Beispiel. Die darin auftretenden Integrationskonstanten hängen dann nur von den gegebenen Anfangsbedingungen ab, d.h. die gesamte Bewegung ist durch die Anfangsbedingungen festgelegt, und die äußere Kraft wirkt nur aus der Vergangenheit auf den Bewegungszustand ein. Das Kausalitätsprinzip ist damit erfüllt. Man nennt daher eine Greensche Funktion der obigen Art, die  $\propto \Theta(t-t')$ ist, die **retardierte Greensche Funktion**.

# 2.6. Anwendungen der Fouriertransformation und $\delta$ -Distribution

Diese ist als **Distribution** analog wie die Diracsche  $\delta$ -Funktion zu verstehen. Da sie in den Anwendungen ziemlich wichtig ist, leiten wir einige ihrer Eigenschaften her. Wollen wir z.B. überprüfen, ob (2.6.25) wirklich die Gleichung (2.6.19) erfüllt, müssen wir ihre Ableitungen kennen. In gewisser Weise können wir sie als eine Art Stammfunktion der  $\delta$ -Distribution ansehen, denn formal gilt

$$\int_{0}^{t} \mathrm{d}t' \,\delta(t') = \Theta(t). \tag{2.6.28}$$

Dies ist freilich streng gesehen nicht ganz richtig, denn wir haben hier die  $\delta$ -Funktion auf die konstante Funktion g(t) = 1 angewandt, und das ist keine Testfunktion in  $C_0^{\infty}$ . Trotzdem gilt im Sinne von Distributionen

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\Theta(t) = \delta(t). \tag{2.6.29}$$

Um das zu beweisen, wenden wir die Vorschrift für die Ableitung einer Distribution an (vgl. die Diskussion über die Ableitung der  $\delta$ -Distribution, die zu (2.5.13) geführt hat). Sei also  $g \in C_0^{\infty}(\mathbb{R})$ . Dann ist

$$\int_{-\infty}^{\infty} dt \frac{d}{dt} \Theta(t)g(t) = -\int_{-\infty}^{\infty} dt \Theta(t) \frac{d}{dt}g(t)$$
$$= -\int_{0}^{\infty} dt \frac{d}{dt}g(t) = -g(t) \Big|_{0}^{\infty} = +g(0)$$
(2.6.30)
$$= \int_{-\infty}^{\infty} dt \,\delta(t)g(t).$$

Weil diese Gleichung für beliebige Testfunktionen g gilt, ist damit (2.6.29) bewiesen. Wir können nun die Ableitung von (2.6.25) bilden. Schreiben wir dazu

$$G(t,t') = \Theta(t-t')h(t-t') \Rightarrow$$
  

$$\partial_t G(t,t') = \delta(t-t')h(t-t') + \Theta(t-t')\partial_t h(t-t') = \Theta(t-t')\partial_t h(t-t'),$$
(2.6.31)

denn es ist h(t - t') = 0. Nochmals nach t abgeleitet finden wir

$$\partial_t^2 G(t,t') = \Theta(t-t')\partial_t^2 h(t-t') + \delta(t-t')\partial_t h(t-t').$$
(2.6.32)

Da h(t - t') die homogene Differentialgleichung erfüllt, erhalten wir beim Einsetzen in die linke Seite der Gleichung (2.6.6)

$$m \partial_t^2 G(t,t') + 2\gamma \partial_t G(t,t') + D G(t,t') = m \,\delta(t-t')\partial_t h(t-t').$$
(2.6.33)

Nun ist aber

$$\begin{aligned} \partial_t h(t-t') &= \frac{\exp\left[-\frac{\gamma}{m}(t-t')\right]}{\sqrt{mD-\gamma^2}} \bigg\{ \sin\left[\frac{\sqrt{mD-\gamma^2}}{m}(t-t')\right] \\ &+ \frac{\sqrt{mD-\gamma^2}}{m} \cos\left[\frac{\sqrt{mD-\gamma^2}}{m}(t-t')\right] \bigg\}, \end{aligned} \tag{2.6.34}$$

also

$$\partial_t h(0) = \frac{1}{m},\tag{2.6.35}$$

so daß schließlich aus (2.6.33) tatsächlich (2.6.19) wird.

# 2. Fourier-Reihen und Fourier-Integrale

Die Greensche Funktion für den aperiodischen Grenzfall erhalten wir aus (2.6.25) durch den Grenzübergang  $a := mD \rightarrow \gamma^2$ . Aus der de L'Hospitalschen Regel folgt nämlich

$$\lim_{a \to \gamma^2} \frac{1}{\sqrt{a - \gamma^2}} \sin\left[\frac{\sqrt{a - \gamma^2}}{m}(t - t')\right] = \lim_{a \to \gamma^2} \frac{t - t'}{m} \cos\left[\frac{\sqrt{a - \gamma^2}}{m}(t - t')\right] = \frac{t}{m}$$
(2.6.36)

und damit

$$G(t,t') = \frac{(t-t')\Theta(t-t')}{m} \exp\left[-\frac{\gamma}{m}(t-t')\right].$$
(2.6.37)

Der Nachweis, daß dies im aperiodischen Grenzfall tatsächlich die DGL (2.6.19) löst, zeigt man ganz analog wie für  $mD \neq \gamma^2$ .

# 2.6.2 Partielle Differentialgleichungen

# Beispiel 4: Die Greensche Funktion der Wellengleichung

Als Beispiel für die Fouriertransformation für Funktionen im  $\mathbb{R}^3$  leiten wir die **retardierte Greensche Funk**tion der Wellengleichung her. Die Wellengleichung bei Anwesenheit von Quellen lautet

$$\left(\Delta - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2}\right) \Phi(t, \vec{r}) = \rho(t, \vec{r}).$$
(2.6.38)

Es ist daher nützlich, analog zu dem Vorgehen bei der Schwingungsgleichung eine Greensche Funktion zur Verfügung zu haben, die der Gleichung

$$\left(\Delta_{\vec{r}} - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2}\right) G(t, \vec{r}; t', \vec{r}') = \delta(t - t') \delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}')$$
(2.6.39)

genügt. Dabei ist die räumliche  $\delta$ -Distribution durch

$$\delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}') = \delta(x - x')\delta(y - y')\delta(z - z')$$
(2.6.40)

definiert. Sie erfüllt offensichtlich für jede Testfunktion  $f \in \mathbb{C}_{0}^{\infty}(\mathbb{R}^{3})$  die Gleichung

$$\int_{\mathbb{R}^3} d^3r' \,\delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}\,')g(\vec{r}\,') = g(\vec{r}\,).$$
(2.6.41)

Wir wollen insbesondere die **retardierte** Greensche Funktion finden, die wie oben anhand der Greenschen Funktion für die Schwingungsgleichung erörtert  $\propto \Theta(t - t')$  ist. Haben wir nämlich eine solche Greensche Funktion gefunden, ist

$$\Phi(t,\vec{r}) = \int_{-\infty}^{\infty} dt' \int_{\mathbb{R}^3} d^3r' G(t,\vec{r};t',\vec{r}')\rho(t',\vec{r}')$$
(2.6.42)

offenbar eine spezielle Lösung der DGL (2.6.38), die nur vom Zustand  $\rho(t, \vec{r})$  der Quelle zu Zeiten t' < t abhängt, so daß dem Kausalitätsprinzip genüge getan ist.

Um eine Lösung für (2.6.39) zu finden, schreiben wir die Greensche Funktion in Gestalt ihrer Fourierdarstellung bzgl. der räumlichen Koordinaten<sup>8</sup>

$$G(t,\vec{r};t',\vec{r}') = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}} \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3k \; \tilde{G}(t,\vec{k};t',\vec{r}') \exp(\mathrm{i}\vec{k}\cdot\vec{r}). \tag{2.6.43}$$

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Man beachte, daß bei der Fouriertransformation bzgl. der **räumlichen** Koordinaten das Vorzeichen in der Exponentialfunktion umgekehrt ist gegenüber der Konvention für die Zeit t. Diese Wahl der Konvention ist besonders nützlich, wenn man es mit relativistischen Theorien wie z.B. der Elektrodynamik zu tun hat.

# 2.6. Anwendungen der Fouriertransformation und $\delta$ -Distribution

Setzen wir dies in (2.6.39) ein, finden wir wegen der Umkehrbarkeit der Fouriertransformation für G die Differentialgleichung

$$-\left(\frac{1}{c^2}\frac{\partial^2}{\partial t^2} + \vec{k}^2\right)\tilde{G}(t,\vec{k};t',\vec{r}') = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}}\exp(-i\vec{k}\cdot\vec{r}')\delta(t-t').$$
(2.6.44)

Weil wir an der **retardierten Greenschen Funktion** interessiert sind, wollen wir diese Gleichung durch eine Funktion der Gestalt

$$\tilde{G}(t,\vec{k};t',\vec{r}') = \Theta(t-t')\tilde{b}(t-t',\vec{k};\vec{r}')$$
(2.6.45)

lösen. Dazu verlangen wir, daß  $\tilde{h}(t - t' = 0, \vec{k}; \vec{r}') = 0$ , so daß dann

$$\begin{aligned} \partial_{t}\tilde{G}(t,\vec{k};t',\vec{r}') &= \Theta(t-t')\partial_{t}\tilde{b}(t-t',\vec{k};\vec{r}'), \\ \partial_{t}^{2}\tilde{G}(t,\vec{k};t',\vec{r}') &= \Theta(t-t')\partial_{t}^{2}\tilde{b}(t-t',\vec{k};\vec{r}') + \delta(t-t')\partial_{t}\tilde{b}(t-t',\vec{k};\vec{r}'). \end{aligned}$$
(2.6.46)

Dies in (2.6.44) eingesetzt liefert

$$-\Theta(t-t')\left(\frac{1}{c^2}\partial_t^2 + \vec{k}^2\right)h(t-t',\vec{k};\vec{r}') + \delta(t-t')\partial_t h(t-t',\vec{k};\vec{r}') = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}}\exp(-i\vec{k}\cdot\vec{r}')\delta(t-t').$$
(2.6.47)

Ein Vergleich der rechten und linken Seite dieser Gleichung ergibt, daß der Ansatz (2.6.45) eine Lösung der DGL ist, wenn gilt

$$\left(\frac{1}{c^2}\partial_t^2 + \vec{k}^2\right)\tilde{b}(t - t', \vec{k}; \vec{r}') = 0,$$
(2.6.48)

$$h(t - t' = 0, \vec{k}; \vec{r}') = 0, \quad \partial_t h(t - t' = 0, \vec{k}; \vec{r}') = \frac{\exp(-ik \cdot \vec{r}')}{(2\pi)^{3/2}}.$$
(2.6.49)

Die Differentialgleichung (2.6.48) ist eine ungedämpfte Schwingungsgleichung mit der allgemeinen Lösung

$$\tilde{b}(t-t',\vec{k};\vec{r}') = A \exp[i\omega(t-t')] + B \exp[-i\omega(t-t')] \quad \text{mit} \quad \omega = c|\vec{k}| =: ck.$$
(2.6.50)

Die Koeffizienten werden durch die Randbedingungen (2.6.49) eindeutig bestimmt. Insgesamt finden wir

$$\tilde{h}(t-t',\vec{k};\vec{r}') = \frac{\exp(-i\vec{k}\cdot\vec{r}\,')}{(2\pi)^{3/2}\omega}\sin[\omega(t-t')].$$
(2.6.51)

Dies müssen wir nun noch zusammen mit (2.6.45) in (2.6.43) einsetzen, um schließlich die Greensche Funktion zu erhalten

$$G(t, \vec{r}; t', \vec{r}') = \frac{\Theta(t - t')}{(2\pi)^3} \int_{\mathbb{R}^3} d^3k \, \frac{\sin[ck(t - t')]}{ck} \exp[i\vec{k} \cdot (\vec{r} - \vec{r}')].$$
(2.6.52)

Um das Integral auszuwerten, führen wir Kugelkoordinaten mit der Polarachse (z-Achse) in Richtung von  $\vec{r} - \vec{r}'$  ein. Das  $\varphi$ -Integral liefert einen Faktor  $2\pi$ , und wir verbleiben mit

$$G(t,\vec{r};t',\vec{r}') = \frac{\Theta(t-t')}{(2\pi)^2} \int_0^\infty \mathrm{d}k \int_0^\pi \mathrm{d}\vartheta \; \frac{k\sin\vartheta}{c} \sin[ck(t-t')]\exp(ikR\cos\vartheta) \tag{2.6.53}$$

mit  $R = |\vec{r} - \vec{r}'|$ . Das  $\vartheta$ -Integral kann leicht mit der Substitution  $u = \cos \vartheta$ ,  $du = -d\vartheta \sin \vartheta$  ausintegriert werden:

$$G(t, \vec{r}; t', \vec{r}') = \frac{\Theta(t - t')}{(2\pi)^2} \int_0^\infty dk \; \frac{2}{cR} \sin[ck(t - t')] \sin(kR). \tag{2.6.54}$$

Das verbleibende Integral ist eine symmetrische Funktion in k, und wir können es daher umformen in

$$G(t, \vec{r}; t', \vec{r}') = \frac{\Theta(t - t')}{(2\pi)^2 cR} \int_{-\infty}^{\infty} dk \, \sin[ck(t - t')]\sin(kR).$$
(2.6.55)

Die Sinusfunktionen drücken wir nun durch Exponentialfunktionen aus und multiplizieren aus. Es ergeben sich dann Integrale von der Form (2.5.7). Von den entstehenden vier Beiträgen bleiben aufgrund der Heavisideschen  $\Theta$ -Funktion nur zwei übrig, und diese liefern schließlich das Resultat

$$G(t,\vec{r};t',\vec{r}') = \frac{\Theta(t-t')}{4\pi c |\vec{r}-\vec{r}'|} \delta[c(t-t') - |\vec{r}-\vec{r}'|] = \frac{\Theta(t-t')}{4\pi |\vec{r}-\vec{r}'|} \delta\left[t' - \left(t - \frac{|\vec{r}-\vec{r}'|}{c}\right)\right].$$
(2.6.56)

Die physikalische Bedeutung wird schnell klar, wenn wir (2.6.56) in die Lösung (2.6.42) der Wellengleichung (2.6.38) einsetzen. Dann können wir die  $\delta$ -Distribution sofort ausintegrieren, um die **retardierte Lösung** 

$$\Phi_{\rm ret}(t,\vec{r}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3r' \frac{1}{4\pi |\vec{r} - \vec{r}\,'|} \rho\left(t - \frac{|\vec{r} - \vec{r}\,'|}{c}, \vec{r}\,'\right)$$
(2.6.57)

zu erhalten. Diese Lösung ist dem Coulombpotential der Elektrostatik (1.8.41) sehr ähnlich. Der einzige Unterschied ist, daß zur Zeit t der Beitrag der Quelle aus einem kleinen Volumenbereich um den Punkt  $\vec{r}'$  der Quelldichte  $\rho$  zur früheren ("retardierten") Zeit

$$t_{\rm ret} = t - \frac{|\vec{r} - \vec{r}'|}{c}$$
(2.6.58)

zu nehmen ist. Dies entspricht gerade der Laufzeit, die ein mit der **Phasengeschwindigkeit** c der Wellen sich ausbreitendes Signal benötigt, um vom Quellpunkt  $\vec{r}'$  zum Aufpunkt  $\vec{r}$  mit der Wellengeschwindigkeit c zu gelangen.

Für statische Situationen, d.h. wenn  $\rho$  zeitunabhängig ist und man annehmen darf, daß auch  $\Phi$  zeitunabhängig ist, geht die retardierte Lösung der Wellengleichung (2.6.57) in die Lösung der Poissongleichung

$$\Phi_{\rm stat}(\vec{r}) = \int_{\mathbb{R}^3} d^3 r' \frac{\rho(\vec{r}\,')}{4\pi |\vec{r} - \vec{r}\,'|} \tag{2.6.59}$$

über (vgl. (1.8.41), wobei zu beachten ist, daß in der hier betrachteten Wellengleichung (2.6.38)  $\epsilon = 1$  gesetzt wurde).

Im Zusammenhang mit der Maxwellschen Elektrodynamik wird die retardierte Lösung (2.6.57) nach ihren Entdeckern auch als Lienard-Wiechertsches Potential bezeichnet. Dort tritt neben dem Skalarpotential aber noch ein Vektorpotential hinzu. Zusammen beschreiben sie die Lösung der gekoppelten elektrischen und magnetischen Wellenfelder aus den vorgegebenen zeitabhängigen Ladungs- und Stromverteilungen.

# Hinweise zum Weiterlesen

Die Fourierreihen und -integrale werden in den meisten Lehrbüchern, die die Mathematik für Physiker behandeln, dargestellt. Zur Vorbereitung dieses Skripts wurden [Smi61] (Bd. II) und [Lig58] verwendet. Einge gute Einführung bietet auch [Som77]. Eine mathematisch strenge Behandlung der Funktionalanalysis und Hilbertraumtheorie erfolgt z.B. in [Smi61] (Bde. IV und V).

# Kapitel 3

# Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

Ausgangspunkt für die Entwicklung von auf einem endlichen Intervall gegebenen Funktionen nach trigonometrischen Funktionen (bzw.  $\exp(-i\omega_m t)$ ) war die Orthogonalitätsrelation (2.1.4) im Sinne des Skalarprodukts im Hilbertschen Funktionenraum der quadratintegrablen Funktionen L<sup>2</sup>([-T/2, T/2]). In den Anwendungen kommt es häufig vor, daß es vorteilhafter ist, Entwicklungen nach anderen Systemen orthogonaler Funktionen vorzunehmen, manchmal auch in Abänderung des Skalarprodukts durch Einführung nichttrivialer Integralmaße. Diese Reihenentwicklungen bezeichnet man dann als verallgemeinerte Fourierentwicklungen. Wir betrachten in diesem Kapitel die wichtigsten Systeme von orthogonalen Polynomen bzgl. verschiedener Skalarprodukte, die in den Anwendungen häufig benötigt werden.

Lesehinweis: Die einzelnen Abschnitte in diesem Kapitel sind weitgehend unabhängig voneinander lesbar. Als Voraussetzungen werden lediglich die in Kap. 1 hergeleiteten Formeln für die Differentialoperatoren grad, div und rot in Kugel- und Zylinderkoordinaten sowie die einfachen Grundlagen bzgl. des Hilbertschen Funktionenraumes L<sup>2</sup> (vgl. Kap. 2) benötigt. Für die Behandlung der Zylinderfunktionen müssen wir auf die im nächsten Kapitel besprochenen funktionentheoretischen Methoden, insbesondere  $\Gamma$ - und Digamma-Funktionen zurückgreifen.

# 3.1 Das Schmidtsche Orthonormalisierungsverfahren

Wir betrachten Funktionen im Hilbertraum L<sup>2</sup>. Nehmen wir nun an, wir hätten irgendein System von Funktionen  $f_n$  mit  $n \in \mathbb{N}$ , welches linear unabhängig und vollständig in L<sup>2</sup> ist. Dabei bedeutet lineare Unabhängigkeit, wie in der linearen Algebra üblich, daß für **endliche** Linearkombinationen

$$\sum_{k=1}^{n} \lambda_k b_k = 0 \iff \lambda_k = 0 \tag{3.1.1}$$

gilt. Ein solches Funktionensystem heißt vollständig oder eine Hilbertraumbasis, wenn zu jeder Funktion  $f \in L^2$  eine Folge von Zahlen  $\lambda_k \in \mathbb{C}$  ( $k \in \mathbb{N}$ ) existiert, so daß

$$\sum_{k=1}^{\infty} \lambda_k b_k = f \tag{3.1.2}$$

gilt, wobei die Konvergenz im Sinne der Hilbertraumnorm zu verstehen ist.

Wir können nun aus solch einem abzählbaren (vollständigen) System linear unabhängiger Vektoren ein (vollständiges) **Orthonormalsystem** konstruieren. Dazu definieren wir rekursiv

$$u_{1} = \frac{b_{1}}{\|b_{1}\|}, \quad u_{n+1} = \frac{b_{n+1} - \sum_{k=1}^{n} u_{k} \langle u_{k} | b_{n+1} \rangle}{\|b_{n+1} - \sum_{k=1}^{n} u_{k} \langle u_{k} | b_{n+1} \rangle\|}.$$
(3.1.3)

Als erstes müssen wir überprüfen, daß diese Konstruktionsvorschrift, das Schmidtsche Orthonormalisierungsverfahren, wohldefiniert ist, d.h. daß die in (3.1.3) auftretenden Nenner nicht verschwinden. Das muß aber so sein, weil nach Voraussetzung die  $b_k$  linear unabhängig sind. Es muß als  $b_1 \neq 0$  und damit  $||b_1|| \neq 0$ sein, so daß  $u_1$  wohldefiniert und auf 1 normiert ist. Weiter ist  $u_k$  für  $n \leq n$  eine Linearkombination der endlichen Teilmenge  $\{b_j\}_{j=1}^n$  linear unabhängig ist, kann der im Zähler und Nenner von (3.1.3) auftretende Vektor nicht verschwinden, und somit ist mit  $u_1 \dots u_n$  auch  $u_{n+1}$  wohldefiniert.

Nun ist es einfach, durch vollständige Induktion zu zeigen, daß die Menge  $\{u_j\}_{j\in\mathbb{N}}$  ein **Orthonormalsystem** ist. Es ist klar, daß  $\{u_1\}$  ein Orthonormalsystem ist, denn es gilt nach Konstruktion  $\langle u_1 | u_1 \rangle = \langle b_1 | b_1 \rangle ||b_1||^2 =$ 1. Nehmen wir dann an, daß die Menge  $\{u_j\}_{j=1}^n$  ein Orthonormalsystem ist, müssen wir zeigen, daß sie auch bei Hinzufügen von  $u_{n+1}$  ein Orthonormalsystem bleibt. In der Tat ist für  $1 \le j \le n$ 

$$\left\| b_{n+1} - \sum_{k=1}^{n} u_k \left\langle u_k \, \big| \, b_{n+1} \right\rangle \right\| \left\langle u_{n+1} \, \big| \, u_j \right\rangle = \left\langle b_{n+1} - \sum_{k=1}^{n} u_k \left\langle u_k \, \big| \, b_{n+1} \right\rangle \, \left| \, u_j \right\rangle. \tag{3.1.4}$$

Da die Menge  $\{u_i\}_{i=1}^n$  nach Induktionsannahme ein Orthonormalsystem ist, gilt demnach

$$\left\langle b_{n+1} - \sum_{k=1}^{n} u_{k} \left\langle u_{k} \mid b_{n+1} \right\rangle \middle| u_{j} \right\rangle = \left\langle b_{n+1} \mid u_{j} \right\rangle - \sum_{k=1}^{n} \underbrace{\left\langle u_{k} \mid u_{j} \right\rangle}_{\delta_{jk}} \underbrace{\left\langle u_{k} \mid b_{n+1} \right\rangle^{*}}_{\left\langle b_{n+1} \mid u_{k} \right\rangle}$$

$$= \left\langle b_{n+1} \mid u_{j} \right\rangle - \left\langle b_{n+1} \mid u_{j} \right\rangle = 0.$$

$$(3.1.5)$$

Da weiter noch  $\langle u_{n+1} | u_{n+1} \rangle = 1$  ist, ist also auch  $\{u_j\}_{j=1}^{n+1}$  ein Orthonormalsystem.

Schließlich ist  $\{u_j\}_{j\in\mathbb{N}}$  vollständig, wenn  $\{b_j\}_{j\in\mathbb{N}}$  ein vollständiges Basissystem ist, denn offensichtlich können wir alle  $b_j$  als Linearkombinationen von  $u_j$  darstellen, d.h. jeder Vektor f läßt sich in der Form

$$f = \sum_{j=1}^{\infty} f_j u_j \tag{3.1.6}$$

mit geeigneten  $f_j \in \mathbb{C}$  darstellen, denn voraussetzungsgemäß ist dies der Fall bzgl. der  $b_k$ . Der Vorteil der vollständigen Orthonormalsysteme (VONSe) ist, daß für vorgegebenes f die Koeffizienten  $f_j$  besonders einfach zu berechnen sind. Gilt nämlich (3.1.6), folgt

$$\langle u_k | f \rangle = \sum_{j=1}^{\infty} f_j \underbrace{\langle u_k | u_j \rangle}_{\delta_{jk}} = f_k.$$
(3.1.7)

Beispiel

Betrachten wir den Hilbertraum L<sup>2</sup>( $[-\pi, \pi]$ ), so bilden aufgrund der Theorie der Fourierreihen die Funktionen

$$u_k(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp(ikx), \quad k \in \mathbb{Z}$$
(3.1.8)

ein VONS. Denn es ist

$$\left\langle u_{k} \left| u_{j} \right\rangle = \int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}x \, u_{k}^{*}(x) u_{j}(x) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}x \, \exp[\mathrm{i}(j-k)x] = \delta_{jk},$$
 (3.1.9)

d.h. die Menge  $\{u_k\}_{k\in\mathbb{Z}}$  bildet ein Orthonormalsystem. Daß es vollständig ist, ist Gegenstand der Theorie der Fourierreihen (vgl. Kap. 2).

Meist ist der Beweis der Vollständigkeit für ein gegebenes Orthonormalsystem kompliziert. Wir werden ihn daher für die im folgenden behandelten Orthonormalsysteme in diesem Skript nicht führen und verweisen auf die Literatur (z.B. [FK08]).

Die Entwicklung von Funktionen nach einem vorgegebenen VONS nennt man aufgrund dieses Beispiels ebenfalls Fourierentwicklung wie die Entwicklung nach dem speziellen VONS (3.1.8) bzw. dem dazu äquivalenten VONS gebildet aus den trigonometrischen Funktionen  $\cos(kx)$  ( $k \in \mathbb{N}_0 = \{0, 1, 2, ...\}$ ) und  $\sin(kx)$  ( $k \in \mathbb{N} = \{1, 2, 3, ...\}$ .

# 3.2 Legendre-Polynome

Die Legendre-Polynome bilden die Grundlage für das VONS für den Hilbertraum  $L^2([-1, 1])$ , das entsteht, wenn man die Basisfunktionen

$$b_k(x) = x^k, \quad k \in \mathbb{N}_0 = \{0, 1, 2, ...\}$$
 (3.2.1)

dem im vorigen Abschnitt besprochenen Schmidtschen Orthonormalisierungsverfahren unterzieht. Wie wir weiter unten (vgl. Abschnitt 3.2.3) noch sehen werden, sind diese Polynome äußerst wichtig für die Anwendungen, weil sie im Separationsansatz für den Laplaceoperator in Kugelkoordinaten die im ganzen Intervall [-1,1] regulären Lösungen der  $\vartheta$ -Gleichung darstellen.

# 3.2.1 Berechnung der Legendrepolynome

Wir beginnen mit der Konstruktion der Legendrepolynome nach dem Orthonormierungsverfahren (3.1.3).

$$\langle b_0 | b_0 \rangle = ||b_0||^2 = \int_{-1}^{1} dx = 2 \Rightarrow u_0(x) = \frac{1}{\sqrt{2}}.$$
 (3.2.2)

Weiter ist demnach

$$\langle u_0 | b_1 \rangle = \int_{-1}^{1} dx \, x \frac{1}{\sqrt{2}} = 0, \quad \langle b_1 | b_1 \rangle = ||b_2||^2 = \int_{-1}^{1} dx \, x^2 = \frac{2}{3}$$
 (3.2.3)

und damit gemäß (3.1.3)

$$u_1(x) = \sqrt{\frac{3}{2}x}.$$
(3.2.4)

Für die nächste Funktion benötigen wir

$$\langle u_0 | b_2 \rangle = \frac{\sqrt{2}}{3}, \quad \langle u_1 | b_2 \rangle = 0,$$
 (3.2.5)

d.h.

$$u_{2}(x) = N \left[ x^{2} - \langle u_{0} | b_{2} \rangle u_{0}(x) \right] = N \left( x^{2} - \frac{1}{3} \right).$$
(3.2.6)

Die Normierung ergibt sich aus

$$\int_{-1}^{1} dx, \ u_2^2(x) = N^2 \int_{-1}^{1} dx \left( x^2 - \frac{1}{3} \right)^2 = N^2 \frac{8}{45} \Rightarrow N = \sqrt{\frac{45}{8}} = \frac{3}{2} \sqrt{\frac{5}{2}}$$
(3.2.7)

und schließlich

$$u_2(x) = \sqrt{\frac{5}{8}} \left(3x^2 - 1\right). \tag{3.2.8}$$

Die weitere Rechnung auf diese Art wird etwas unbequem. Wir schlagen daher eine andere Strategie ein. Wir bemerken, daß für  $l \in \mathbb{N}_0$  offenbar

$$P_l(x) = \frac{1}{2^l l!} \frac{d^l}{dx^l} (x^2 - 1)^l$$
(3.2.9)

ein Polynom *l*-ten Grades mit reellen Koeffizienten ist und daß das Skalarprodukt zwischen zwei solchen Polynomen P<sub>l</sub> und P<sub>l'</sub> verschwinden muß. Sei nämlich l > l'. Dann finden wir durch partielle Integration

$$\langle \mathbf{P}_{l} | \mathbf{P}_{l'} \rangle = \frac{1}{2^{l+l'} l! l'!} \int_{-1}^{1} dx \left[ \frac{d^{l}}{dx^{l}} (x^{2}-1)^{l} \right] \left[ \frac{d^{l'}}{dx^{l'}} (x^{2}-1)^{l'} \right]$$

$$= -\frac{1}{2^{l+l'} l! l'!} \int_{-1}^{1} dx \left[ \frac{d^{l-1}}{dx^{l-1}} (x^{2}-1)^{l} \right] \left[ \frac{d^{l'+1}}{dx^{l'+1}} (x^{2}-1)^{l'} \right],$$

$$(3.2.10)$$

denn offensichtlich ist für k < l aufgrund der Ketten- und Produktregel

$$\left. \frac{\mathrm{d}^k}{\mathrm{d}x^k} (x^2 - 1)^l \right|_{x=\pm 1} = 0.$$
(3.2.11)

Insgesamt führen wir die partielle Integration im Skalarprodukt *l*-mal durch. Dann erhalten wir als Integranden schließlich den Ausdruck

$$(x^{2}-1)^{l} \frac{d^{l'+l}}{dx^{l'+l}} (x^{2}-1)^{l'} = 0, \qquad (3.2.12)$$

denn wegen l > l' ist l'+l > 2l', und das Polynom  $(x^2-1)^{l'}$  ist nur von 2l'-ter Ordnung, so daß die Ableitung verschwindet. Für  $l \neq l'$  verschwindet also (3.2.10). Die P<sub>l</sub> bilden somit für  $l \in \mathbb{N}_0$  ein Orthogonalsystem. Mit derselben Rechnung erhalten wir aber für l' = l auch das Normierungsintegral. Setzen wir also in (3.2.10) l' = l und wenden l-mal die partielle Integration an, finden wir

$$||\mathbf{P}_{l}||^{2} = \langle \mathbf{P}_{l} | \mathbf{P}_{l} \rangle = \frac{(-1)^{l}}{(2^{l} l!)^{2}} \int_{-1}^{1} dx \, (x^{2} - 1)^{l} \frac{d^{2l}}{dx^{2l}} (x^{2} - 1)^{l}.$$
(3.2.13)

Die Ableitung ist leicht zu berechnen, denn wir müssen nur die höchste in dem Polynom  $(x^2 - 1)^l = x^{2l} + O(x^{2l-1})$  vorkommende Potenz  $x^{2l}$  2*l*-mal ableiten, mit dem Resultat (2*l*)!, d.h. es ist

$$||\mathbf{P}_{l}||^{2} = \frac{(-1)^{l}}{(2^{l}l!)^{2}}(2l)! \int_{-1}^{1} \mathrm{d}x \, (x^{2} - 1)^{l}.$$
(3.2.14)

Auch dieses Integral läßt sich durch *l*-maliges Anwenden der partiellen Integration lösen, indem wir den Integranden in der Form

$$(x2-1)l = (x-1)l(x+1)l$$
(3.2.15)

schreiben. Wir finden damit

$$\int_{-1}^{1} dx (x^2 - 1)^l = (-1)^l \frac{l!}{(l+1)(l+2)\cdots(2l)} \int_{-1}^{1} dx (x+1)^{2l} = (-1)^l \frac{(l!)^2}{(2l)!} \frac{2^{2l+1}}{2l+1}.$$
 (3.2.16)

Dies in (3.2.14) eingesetzt liefert schließlich

$$||\mathbf{P}_l||^2 = \frac{2}{2l+1}.$$
(3.2.17)

Damit haben wir unser orthonormales System von Polynomen gefunden. Wir müssen die  $P_l$  nur noch mit Hilfe von (3.2.17) normieren:

$$u_l(x) = \sqrt{\frac{2l+1}{2}} P_l(x).$$
 (3.2.18)

Die  $P_l$  heißen Legendre-Polynome. Es ist in der Literatur üblich, mit den Legendrepolynomen und nicht mit den normierten Polynomen (3.2.18) zu arbeiten. Der Grund ist eher historisch als praktisch begründet. Für die Legendre-Polynome gilt allerdings die bequeme Beziehung

$$P_l(1) = 1. (3.2.19)$$

Dies beweist man, indem man Gl. (3.2.9), die in diesem Zusammenhang als **Rodrigues-Formel für die** Legendre-Polynome bekannt ist, anwendet. Das ist insofern einfach als man in der Faktorisierung (3.2.15) l-mal die Produktregel anwenden kann und nur derjenige Term übrig bleibt, wo der Faktor  $(x - 1)^l$  volle l-mal abgeleitet wird. Diese Überlegung ergibt

$$\frac{\mathrm{d}^{l}}{\mathrm{d}x^{l}}(x^{2}-1)^{l}\Big|_{x=1} = (x+1)^{l} \frac{\mathrm{d}^{l}}{\mathrm{d}x^{l}}(x-1)^{l}\Big|_{x=1} = 2^{l} l!, \qquad (3.2.20)$$

d.h. es ist in der Tat

$$P_l(1) = \frac{1}{2^l l!} 2^l l! = 1.$$
(3.2.21)

Aus der Rodrigues-Formel (3.2.9) folgt übrigens, daß die Legendrepolynome abwechselnd gerade und ungerade Funktionen sind, d.h.

$$P_l(-x) = (-1)^l P_l(x), \qquad (3.2.22)$$

denn die abzuleitende Funktion in (3.2.9) ist eine gerade Funktion, und die Ableitung einer geraden (ungeraden) Funktion ist ungerade (gerade).

# 3.2.2 Die erzeugende Funktion

Ein anderer Zugang zu den Legendrepolynomen liefert die Laplacegleichung in Kugelkoordinaten. Darauf gehen wir am Ende dieses Kapitels noch genauer ein (s. Abschnitt 3.2.3). Für jetzt genügt es zu bemerken, daß das Coulombpotential für eine in  $\vec{r}'$  gelegene Einheitsladung

$$\Phi(\vec{r},\vec{r}') = \frac{1}{|\vec{r}-\vec{r}'|}$$
(3.2.23)

die Potentialgleichung

$$\Delta_{\vec{r}} \Phi(\vec{r}, \vec{r}') = 0, \quad \vec{r} \neq \vec{r}'$$
(3.2.24)

löst. Setzen wir hierin  $\vec{r}' = (0, 0, 1)$ , so wird in Kugelkoordinaten  $(r, \vartheta, \varphi)$ 

$$\Phi(\vec{r},\vec{r}') = \frac{1}{\sqrt{r^2 - 2ru + 1}} \quad \text{mit} \quad u = \cos \vartheta.$$
(3.2.25)

Drücken wir den Laplaceoperator in Kugelkoordinaten aus, wird daraus

$$\frac{1}{r}\frac{\partial^2(r\Phi)}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2\sin\vartheta}\frac{\partial}{\partial\vartheta}\left(\sin\vartheta\frac{\partial\Phi}{\partial\vartheta}\right) = 0.$$
(3.2.26)

Dabei haben wir berücksichtigt, daß  $\Phi$  nicht von  $\varphi$  abhängt. Wir können nun aber  $\Phi$  auch als Funktion von r und  $u = \cos \vartheta$  auffassen. Da gilt d $u = -d\vartheta \sin \vartheta$  und wegen  $\sin \vartheta = \sqrt{1-u^2}$ , können wir (3.2.26) auch in der Form

$$\frac{1}{r}\frac{\partial^2(r\Phi)}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2}\frac{\partial}{\partial u}\left[(1-u^2)\frac{\partial\Phi}{\partial u}\right] = 0$$
(3.2.27)

schreiben. Man gelangt so auf natürliche Weise auf folgende alternative Definition der Legendrepolynome.

$$\Phi(r,u) = \frac{1}{\sqrt{r^2 - 2ur + 1}} = \sum_{l=0}^{\infty} P_l(u)r^l, \quad |r| < 1.$$
(3.2.28)

Nach dem Taylorschen Satz über die Entwicklung einer analytischen Funktion in eine Potenzreihe folgt, daß

$$P_{l}(u) = \frac{1}{l!} \left. \frac{\partial^{l}}{\partial r^{l}} \frac{1}{\sqrt{r^{2} - 2ur + 1}} \right|_{r=0}.$$
(3.2.29)

Daß die P<sub>l</sub> Polynome sind, folgt daraus, daß die *l*-te Ableitung nach der Ketten- und Produktregel ein Bruch, bei dem Zähler und Nenner nur aus Potenzen der in (3.2.29) auftretenden Wurzel sowie Potenzen von u und r ist. Setzt man dann r = 0 werden sämtliche Wurzeln 1, und es bleibt ein Polynom in u übrig. Es ist auch offensichtlich, daß es sich um Polynome mit reellen Koeffizienten handelt.

Um weiter  $P_l(1)$  zu berechnen setzen wir in (3.2.28) u = 1. Dann folgt

$$\Phi(r,1) = \frac{1}{1-r} = \sum_{l=0}^{\infty} P_l(1)r^l = \sum_{l=0}^{\infty} r^l \Rightarrow P_l(1) = 1 \quad \text{für} \quad l \in \mathbb{N}_0.$$
(3.2.30)

Setzen wir nun die Reihenentwicklung (3.2.28) in die DGL (3.2.26) ein, erhalten wir

$$\sum_{l=1}^{\infty} l(l+1)r^{l-2}\mathbf{P}_{l}(u) + \sum_{l=0}^{\infty} r^{l-2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \left[ (1-u^{2}) \frac{\mathrm{d}\mathbf{P}_{l}(u)}{\mathrm{d}u} \right] = 0,$$
(3.2.31)

Daraus folgt durch Koeffizientenvergleich

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u}\left[(1-u^2)\frac{\mathrm{d}\mathrm{P}_l(u)}{\mathrm{d}u}\right] = -l(l+1)\mathrm{P}_l(u). \tag{3.2.32}$$

Dies können wir nun als Eigenwertgleichung für den Differentialoperator

$$\mathbf{L} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \left[ (1 - u^2) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \right]$$
(3.2.33)

lesen. Mit diesem Differentialoperator schreibt sich (3.2.32) nämlich in der Form

$$\mathbf{LP}_l = -l(l+1)\mathbf{P}_l, \tag{3.2.34}$$

d.h.  $P_l$  ist eine Eigenfunktion dieses Differentialoperators zum Eigenwert -l(l+1).

Offensichtlich ist der Differentialoperator L auf einem Teilraum des Hilbertraums L([-1,1]) ein linearer Operator. Der Teilraum umfaßt (mindestens) alle beliebig oft auf dem Intervall [-1,1] differenzierbaren Funktionen (also den Funktionenraum  $C^{\infty}([-1,1])$ . Dieser Unterraum ist dicht in L<sup>2</sup>([-1,1]), d.h. jede Funktion  $\phi \in L^2([-1,1])$  kann im Sinne der Norm des Hilbertraums beliebig genau durch eine Funktion aus  $C^{\infty}([-1,1])$  approximiert werden. Für irgendwelche zwei solcher Funktionen f, g folgt nun durch zweimalige partielle Integration

$$\langle f | \mathbf{L}g \rangle = \int_{-1}^{1} du f^{*}(u) \mathbf{L}g(u) = -\int_{-1}^{1} du (1-u^{2}) \frac{df^{*}(u)}{du} \frac{dg(u)}{du}$$
  
= 
$$\int_{-1}^{1} du \left\{ \frac{d}{du} \left[ (1-u^{2}) \frac{df^{*}(u)}{du} \right] \right\} g(u) = \langle \mathbf{L}f | g \rangle.$$
 (3.2.35)

Man nennt einen Operator, für den diese Beziehung für beliebige Funktionen f, g in einem dichten Teilraum des L<sup>2</sup>([-1,1]) erfüllt ist, einen (wesentlich) selbstadjungierten Operator. Wir haben also gezeigt, daß der Operator (3.2.33) wesentlich selbstadjungiert ist.

Daraus folgt aber für die Legendrepolynome aufgrund von (3.2.34)

$$\left\langle \mathbf{P}_{l_1} \left| \mathbf{L} \mathbf{P}_{l_2} \right\rangle = l_2(l_2 + 1) \left\langle \mathbf{P}_{l_1} \left| \mathbf{P}_{l_2} \right\rangle = \left\langle \mathbf{L} \mathbf{P}_{l_1} \left| \mathbf{L} \mathbf{P}_{l_2} \right\rangle = l_1(l_1 + 1) \left\langle \mathbf{P}_{l_1} \left| \mathbf{P}_{l_2} \right\rangle$$
(3.2.36)

bzw.

$$[l_1(l_1+1) - l_2(l_2+1)] \langle \mathbf{P}_{l_1} | \mathbf{P}_{l_2} \rangle = 0.$$
(3.2.37)

Da  $l_1, l_2 \in \mathbb{N}_0$ , muß also

$$\left\langle \mathbf{P}_{l_1} \middle| \mathbf{P}_{l_2} \right\rangle = 0 \quad \text{für} \quad l_1 \neq l_2$$
 (3.2.38)

sein, d.h. die Polynome  $P_l$  sind tatsächlich paarweise zueinander orthogonal und erfüllen  $P_l(1) = 1$ .

Damit können wir auch einfach zeigen, daß die durch die erzeugende Funktion via (3.2.28) definierten Polynome tatsächlich mit den durch die Rodriguesformel (3.2.9) definierten Polynomen übereinstimmen. Dazu brauchen wir nur zu zeigen, daß sie die Differentialgleichung (3.2.34) erfüllen, also Eigenfunktionen des Differentialoperators (3.2.33) zum Eigenwert l(l+1) sind und daß die zweite von dem Polynom linear unabhängige Lösung der Gleichung kein Polynom ist.

Setzen wir nun  $f(u) = (u^2 - 1)^l$ , so folgt zunächst

$$(u^2 - 1)f'(u) = 2ulf(u).$$
(3.2.39)

Diese Gleichung leiten wir mit Hilfe der Leibnizschen Produktregel (l + 1)-mal ab; das ergibt

$$(u^{2}-1)f^{(l+2)}(u) + (l+1)2uf^{(l+1)}(u) + l(l+1)f^{(l)}(u) = 2ulf^{(l+1)}(u) + 2l(l+1)f^{(l)}(u).$$
(3.2.40)

Fassen wir die Ausdrücke zusammen, finden wir nach einigen einfachen Umformungen

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \left[ (1-u^2) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} f^{(l)}(u) \right] = -l(l+1) f^{(l)}(u), \qquad (3.2.41)$$

so daß also  $f^{(l)}$  (und damit auch das vermöge der Rodriguesformel (3.2.9) definierte Polynom P<sub>l</sub>) tatsächlich das Eigenproblem (3.2.34) löst.

Um zu zeigen, daß die andere zu  $P_l$  linear unabhängige Lösung der Eigenwertgleichung (3.2.34) kein Polynom ist, machen wir einen Potenzreihenansatz

$$f(x) = \sum_{k=0}^{\infty} a_k u^k.$$
 (3.2.42)

Die Eigenwertgleichung liefert dann nach einigen Umnumerierungen von Summationsindizes

$$\sum_{k=0}^{\infty} (k+2)(k+1)a_{k+2}x^k = \sum_{k=0}^{\infty} [l(l+1) - k(k+1)]x^k;$$
(3.2.43)

der Koeffizientenvergleich der Reihen auf beiden Seiten dieser Gleichung liefert die Rekursionsformel

$$a_{k+2} = \frac{l(l+1) - k(k+1)}{(k+2)(k+1)} a_k.$$
(3.2.44)

Wir können nun zwei linear unabhängige Lösungen konstruieren, indem wir einmal  $a_0 \neq 0$  und  $a_1 = 0$  und das andere mal  $a_0 = 0$  und  $a_1 \neq 0$  setzen. Im ersten Falle haben wir eine gerade im zweiten eine ungerade Lösung

konstruiert. Falls nun  $l \in \mathbb{N}_0$  ist, ergibt sich für die eine Lösung ein Polynom, denn dann bricht für k = l + 2 die Reihe ab. Die andere Lösung stellt eine echte unendliche Potenzreihe dar; deren Konvergenzradius berechnet sich aus

$$R^{2} = \lim_{k \to \infty} \left| \frac{a_{k}}{a_{k+2}} \right| = \lim_{k \to \infty} \left| \frac{(k+2)(k+1)}{l(l+1) - k(k+1)} \right| = 1.$$
(3.2.45)

Die zweite Lösung kann also kein Polynom sein, denn dann wäre sie eine in der ganzen komplexen *u*-Ebene analytische Funktion, und der Konvergenzradius der Potenzreihe könnte nicht endlich sein. Damit ist aber gezeigt, daß die vermöge der Rodriguesformel definierten Polynome tatsächlich mit den durch die erzeugende Funktion gemäß (3.2.28) definierten Polynomen identisch sein müssen.

Wir können nun die erzeugende Funktion (3.2.28) verwenden, um weitere Eigenschaften der Legendre-Polynome herzuleiten. Als erstes leiten wir den Logarithmus von (3.2.28) nach r ab:

$$\frac{u-r}{r^2-2ru+1} = \frac{\sum_{l=1}^{\infty} l P_l(u) r^{l-1}}{\sum_{l=0}^{\infty} P_l(u) r^l}.$$
(3.2.46)

Multiplizieren dies mit den Nennern auf beiden Seiten der Gleichung, finden wir

$$\sum_{l=0}^{\infty} (u-r) \mathbf{P}_l(u) r^l = \sum_{l=1}^{\infty} l(r^2 - 2ru + 1) \mathbf{P}_l(u) r^{l-1}.$$
(3.2.47)

Wir numerieren nun die Summationsindizes der einzelnen Terme in dieser Gleichung um, so daß ein Koeffizientenvergleich einfach möglich ist:

$$\sum_{l=0}^{\infty} P_{l}(u)r^{l+1} = \sum_{l=1}^{\infty} P_{l-1}(u)r^{l},$$

$$\sum_{l=1}^{\infty} lP_{l}(u)r^{l+1} = \sum_{l=2}^{\infty} (l-1)P_{l-1}(u)r^{l},$$

$$\sum_{l=1}^{\infty} lP_{l}(u)r^{l-1} = \sum_{l=0}^{\infty} (l+1)P_{l+1}(u)r^{l}.$$
(3.2.48)

Dies in (3.2.47) eingesetzt ergibt

$$u P_{0}(u) + \sum_{l=1}^{\infty} [u P_{l}(u) - P_{l-1}(u)] r^{l}$$
  
=  $P_{1}(u) + \sum_{l=1}^{\infty} [(l-1)P_{l-1}(u) - 2l u P_{l}(u) + (l+1)P_{l+1}(u)] r^{l}.$  (3.2.49)

Dann folgt durch Koeffizientenvergleich

$$r^{0}: P_{1}(u) = u P_{0}(u),$$
  

$$r^{l} \quad \text{für} \quad l \ge 1: \quad (l+1)P_{l+1}(u) = (2l+1)u P_{l}(u) - l P_{l-1}(u).$$
(3.2.50)

Diese Rekursionsformeln eignen sich gut, die Legendrepolynome zu berechnen (auch numerisch). Wir benötigen als Anfangsbedingung nur

$$P_0(u) = 1, (3.2.51)$$

was sofort aus der allgemeinen Normierungsbedingung  $f_l(1) = 1$  und der Konstanz von P<sub>0</sub> folgt.

Leiten wir jetzt den Logarithmus von (3.2.28) nach u ab:

$$\frac{\partial}{\partial u} \ln[\Phi(r,u)] = \frac{r}{r^2 - 2ru + 1} = \frac{1}{\Phi(r,u)} \frac{\partial}{\partial u} \Phi(r,u) = \frac{\sum_{l=0}^{\infty} P_l'(u) r^l}{\sum_{l=0}^{\infty} P_l(u) r^l}.$$
(3.2.52)

Multiplizieren wir die so entstandene Gleichung mit  $r^2 - 2ru + 1$  und  $\sum_{l=0}^{\infty} P_l(u)r^l$  ergibt sich

$$\sum_{l=0}^{\infty} P_l(u) r^{l+1} = \sum_{l=1}^{\infty} P'_l(u) r^l (r^2 - 2ru + 1).$$
(3.2.53)

Dabei haben wir auf der rechten Seite  $P_0(u) = \text{const}$  verwendet, d.h.  $P'_0(u) = 0$ . Wir können nun die Summationsvariablen der einzelnen Terme in (3.2.53) umnumerieren, so daß ein Koeffizientenvergleich der Potenzreihen nach Potenzen von r möglich wird:

$$\sum_{l=0}^{\infty} P_{l}(u)r^{l+1} = \sum_{l=1}^{\infty} P_{l-1}(u)r^{l},$$

$$\sum_{l=1}^{\infty} P'_{l}(u)r^{l+2} = \sum_{l=3}^{\infty} P'_{l-2}(u)r^{l},$$

$$\sum_{l=1}^{\infty} P'_{l}(u)r^{l}(-2ru) = -2u\sum_{l=2}^{\infty} P'_{l-1}(u)r^{l}.$$
(3.2.54)

Setzen wir diese Terme in (3.2.53) ein, erhalten wir

$$P_{0}(u)r + \sum_{l=2}^{\infty} P_{l-1}(u)r^{l} = P_{1}'(u)r + \sum_{l=2}^{\infty} [P_{l-2}'(u) - 2uP_{l-1}'(u) + P_{l}'(u)]r^{l}.$$
 (3.2.55)

Der Koeffizientenvergleich ergibt dann

$$r: P_{0}(u) = P'_{1}(u),$$
  

$$r^{l} \quad \text{für} \quad l \ge 2: P_{l-1}(u) = P'_{l-2}(u) - 2uP'_{l-1}(u) + P'_{l}(u).$$
(3.2.56)

Die letztere Gleichung schreiben wir noch um, indem wir l um 1 erhöhen:

$$P_{l}(u) = P'_{l-1}(u) - 2uP'_{l}(u) + P'_{l+1}(u), \quad l \ge 1.$$
(3.2.57)

Diese Gleichung können wir noch vereinfachen, indem wir sie zuerst mit (l + 1) multiplizieren und dann die Ableitung von (3.2.50) einsetzen:

$$(l+1)P_{l}(u) = (l+1)[P'_{l-1}(u) - 2uP'_{l}(u)] + (2l+1)[P_{l}(u) + uP'_{l}(u)] - lP'_{l-1}(u),$$
(3.2.58)

oder zusammengefaßt

$$lP_l(u) = uP'_l(u) - P'_{l-1}(u).$$
(3.2.59)

Verwenden wir die Ableitung von (3.2.50) zur Elimination des ersten Terms in (3.2.59), erhalten wir nach einigen einfachen Umformungen die Rekursionsformel

$$P'_{l+1}(u) = (2l+1)P_l(u) + P'_{l-1}(u).$$
(3.2.60)

Diese Formel eignet sich zur effizienten Berechnung der Ableitungen der Legendre-Polynome. Wir benötigen nur die Anfangsbedingungen

$$P'_0(u) = 0, \quad P_1(u) = u.$$
 (3.2.61)

# 3.2.3 Kugelflächenfunktionen

Wir werden nun die im vorigen Abschnitt bereits eingeführte Beziehung der Legendre-Polynome zum Laplaceoperator in Kugelkoordinaten weiter untersuchen. Dazu schreiben wir diesen wieder in den **modifi**zierten Kugelkoordinaten  $(r, u, \varphi)$ . Dabei ist  $u = \cos \vartheta$ , wobei  $\vartheta$  der Polarwinkel in den gewöhnlichen Kugelkoordinaten ist. Der auf ein skalares Feld angewandte Laplaceoperator ergibt sich zu

$$\Delta\Phi(r,u,\varphi) = \frac{1}{r} \frac{\partial^2(r\Phi)}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial u} \left[ (1-u^2) \frac{\partial \Phi}{\partial u} \right] + \frac{1}{r^2(1-u^2)} \frac{\partial^2 \Phi}{\partial \varphi^2}$$
(3.2.62)

(vgl. die Rechnung, die auf (3.2.26) geführt hat). Wir versuchen nun, einen vollständigen Satz von Lösungen der Laplacegleichung

$$\Delta \Phi(r, u, \varphi) = 0 \tag{3.2.63}$$

zu gewinnen, aus denen wir alle möglichen Lösungen durch Superposition aufbauen können. Wir versuchen jetzt, einen Satz von Lösungen der Laplacegleichung zu gewinnen, indem wir den **Produktansatz** 

$$\Phi(r, u, \varphi) = R(r)U(u)\phi(\varphi) \tag{3.2.64}$$

in (3.2.63) einsetzen und dabei (3.2.62) verwenden:

$$U(u)\phi(\varphi)\frac{1}{r}\frac{d^{2}[rR(r)]}{dr^{2}} + R(r)\phi(\varphi)\frac{1}{r^{2}}\frac{d}{du}\left[(1-u^{2})\frac{dU(u)}{du}\right] + R(r)U(u)\frac{1}{r^{2}(1-u^{2})}\frac{d^{2}\phi(\varphi)}{d\varphi^{2}} = 0.$$
 (3.2.65)

Dividieren wir diesen Ausdruck durch  $R(r)U(u)\phi(\varphi)$  und multiplizieren mit  $r^2$ , können wir eine Funktion, die nur von r abhängt, separieren:

$$\frac{r}{R(r)}\frac{d^2[rR(r)]}{dr^2} = -\frac{1}{U(u)}\frac{d}{du}\left[(1-u^2)\frac{dU(u)}{du}\right] - \frac{1}{\phi(\varphi)(1-u^2)}\frac{d^2\phi(\varphi)}{d\varphi^2} = l(l+1).$$
(3.2.66)

Da die linke Seite dieser Gleichung nicht von u und  $\varphi$  abhängt und die rechte Seite nicht von r, muß diese gleich einer gemeinsamen Konstanten sein, die wir mit l(l+1) bezeichnet haben<sup>1</sup>. Damit finden wir für die Radialfunktion R

$$\frac{d^2[rR(r)]}{dr^2} = \frac{l(l+1)}{r}R(r).$$
(3.2.67)

Um die allgemeine Lösung dieser Gleichung zu finden, machen wir den Ansatz

$$R(r) = r^{\lambda} \Rightarrow \lambda(\lambda+1)r^{\lambda-1} = l(l+1)r^{\lambda-1} \Rightarrow \lambda = l \quad \text{oder} \quad \lambda = -(l+1).$$
(3.2.68)

Die allgemeine Lösung für dieses l ist also

$$R_l(r) = A_l r^l + B_l r^{-l-1}$$
(3.2.69)

mit beliebigen Konstanten  $A_l$  und  $B_l$ .

Wenden wir uns nun der Gleichung für U und  $\phi$  in (3.2.66) zu. Auch hier können wir durch Multiplikation mit  $(1 - u^2)$  die Variablen trennen, indem wir schreiben

$$\frac{1-u^2}{U(u)}\frac{d}{du}\left[(1-u^2)\frac{dU(u)}{du}\right] + l(l+1)(1-u^2) = -\frac{1}{\phi(\varphi)}\frac{d^2\phi(\varphi)}{d\varphi^2} = m^2.$$
(3.2.70)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Der Sinn der Wahl dieser speziellen Form wird gleich klar werden.

Weiter muß  $m^2$  eine Konstante sein, denn die linke Seite der Gleichung hängt nicht von  $\varphi$ , die rechte nicht von u ab. Die Gleichung für  $\phi$  ist wieder leicht zu lösen. Offenbar ist die allgemeine Lösung von (3.2.70)

$$\phi_m(\varphi) = A'_m \exp(im\varphi) + B'_m \exp(-im\varphi) \tag{3.2.71}$$

mit beliebigen Konstanten  $A'_m$  und  $B'_m$ . Da wir Lösungen suchen, die eindeutige Funktionen des Ortsvektors

$$\vec{r} = r \begin{pmatrix} \sqrt{1 - u^2} \cos \varphi \\ \sqrt{1 - u^2} \sin \varphi \\ u \end{pmatrix}$$
(3.2.72)

ist, muß offenbar  $m \in \mathbb{Z}$  liegen, damit die Funktion (3.2.71)  $2\pi$ -periodisch im Azimuthwinkel  $\varphi$  ist. Es bleibt schließlich die Gleichung (3.2.70) für U zu lösen. Sie lautet

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \left[ (1-u^2) \frac{\mathrm{d}U(u)}{\mathrm{d}u} \right] + \left[ l(l+1) - \frac{m^2}{1-u^2} \right] U(u) = 0.$$
(3.2.73)

Diese Differentialgleichung besitzt offenbar eine Singularität an den Stellen  $u = \pm 1$ . Wir untersuchen daher zunächst das asymptotische Verhalten der Funktion U in der Nähe dieser Singularitäten. Setzen wir dazu den Ansatz  $U(u) = (1 - u^2)^{\alpha}$  in (3.2.73) ein:

$$(1-u^2)^{\alpha-1}(4\alpha^2-m^2)+\mathscr{O}[(1-u^2)^{\alpha}]=0. \tag{3.2.74}$$

Für  $u^2 \rightarrow 1$  können wir den zweiten Term vernachlässigen, und die Gleichung wird in der Nähe der Punkte  $u = \pm 1$  durch unseren Ansatz befriedigt, wenn wir

$$\alpha = \pm \frac{m}{2} \tag{3.2.75}$$

setzen. Da wir weiter überall im Intervall  $u \in [-1, 1]$  endliche Lösungen suchen, müssen wir  $\alpha > 0$  wählen. Untersuchen wir nun zunächst den Fall  $m \ge 0$ . Dann ist  $\alpha = +m/2$  zu wählen. Für m = 0 geht (3.2.73) in die Differentialgleichung der Legendre-Polynome (vgl. (3.2.32)) über, d.h. für m = 0 ist

$$U_{l,m=0}(u) = P_l(u)$$
(3.2.76)

eine Lösung der Differentialgleichung. Die Legendrepolynome bilden aber schon einen vollständigen Satz orthogonaler Funktionen in  $L^2([-1,1])$ , so daß wir für unsere Reihenentwicklungen für Lösungen der Laplacegleichung (3.2.62) die zweite dazu linear unabhängige Lösung von (3.2.73) nicht benötigen.

Um die Gleichung (3.2.73) jetzt auch für beliebige  $m \in \mathbb{N}_0$  zu befriedigen, separieren wir die Singularität der Lösung ab, indem wir

$$U(u) = (1 - u^2)^{m/2} V(u)$$
(3.2.77)

setzen. Dies in (3.2.73) eingesetzt liefert für V die Differentialgleichung

$$(1-u^2)V''(u) - 2u(m+1)V'(u) + [l(l+1) - m(m+1)]V(u) = 0.$$
(3.2.78)

Wir wollen nun zeigen, daß

$$V(u) = \frac{\mathrm{d}^m}{\mathrm{d}u^m} \mathrm{P}_l(u) \tag{3.2.79}$$

mit dem Legendrepolynom  $P_l$  diese Gleichung löst. Dazu leiten wir (3.2.32) *m*-mal nach *u* ab. Dabei ist nur der Term

$$\frac{d^{m}}{du^{m}}[uP'_{l}(u)] = u\frac{d^{m+1}}{du^{m+1}}P_{l}(u) + m\frac{d^{m}}{du^{m}}P_{L}(u)$$
(3.2.80)

nicht trivial. Diese Gleichung erhält man dabei aus der allgemeinen Leibnizschen Produktformel

$$\frac{\mathrm{d}^n}{\mathrm{d}x^n}[f(x)g(x)] = \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} \left[ \frac{\mathrm{d}^k f(x)}{\mathrm{d}x^k} \right] \left[ \frac{\mathrm{d}^{n-k}g(x)}{\mathrm{d}x^{n-k}} \right],\tag{3.2.81}$$

die man leicht durch vollständige Induktion beweist (Übung). Leitet man also unter Zuhilfenahme der Nebenrechnung (3.2.80) die Gleichung (3.2.32) *m*-mal ab und setzt (3.2.79) ein, erhält man genau (3.2.78). Wir haben also als Lösungsschar für gegebenes  $l \in \mathbb{N}_0$  und  $0 \le m \le l$  die **zugeordneten Legendrefunktionen** 

$$U_{lm}(u) = (-1)^m (1 - u^2)^{m/2} \frac{\mathrm{d}^m}{\mathrm{d}u^m} P_l(u).$$
(3.2.82)

Die Wahl der Phasenkonvention ist nicht einheitlich in der Literatur. Hier folgen wir der in der Quantentheorie bewährten Wahl, indem wir die **Condon-Shortley Phase**  $(-1)^m$  in die Definition der assoziierten Legendrefunktionen einführen. Drücken wir in (3.2.82) P<sub>l</sub> durch die Rodriguesformel (3.2.9) aus, ergibt sich

$$U_{lm}(u) = (-1)^m \frac{(1-u^2)^{m/2}}{2^l l!} \frac{\mathrm{d}^{l+m}}{\mathrm{d}u^{l+m}} (u^2 - 1)^l.$$
(3.2.83)

Offensichtlich ist dies für gerade m ein Polynom vom Grade l, für ungerade m ein Polynom vom Grade l-1multipliziert mit  $\sqrt{(1-u^2)}$ . Durch (3.2.83) ist auch der Normierungsfaktor für die  $U_{lm}$  bestimmt. Für m > lverschwinden die  $U_{lm}$ , da dann die Differentiationsordnung kleiner als die Ordnung 2l des abzuleitenden Polynoms wird. Die  $U_{lm}$  heißen zugeordnete Legendrefunktionen.

Die Formel (3.2.83) ergibt auch für  $-l \le m < 0$  einen Sinn. Die vermeintliche Singularität aufgrund des Faktors  $(1-u^2)^{m/2}$  bei  $u = \pm 1$  wird dabei durch entsprechende Faktoren der Ordnung  $(u^2-1)^{|m|}$ , der bei der Differentiation in (3.2.83) übrigbleibt, kompensiert. Man rechnet leicht nach, daß auch diese Funktionen die nur von  $m^2$  abhängige Gleichung (3.2.73) lösen und von derselben polynomähnlichen Form wie  $U_{l,|m|}$  sind. Damit muß aber  $U_{l,-m} \propto U_{lm}$  sein. Den Proportionalitätsfaktor erhalten wir durch Ermittlung der höchsten Potenz der in (3.2.83) auftretenden Ableitung. Demnach ist für  $-l \le m \le l$ 

$$(1-u^{2})^{m/2}U_{lm}(u) = (-1)^{m} \frac{(1-u^{2})^{m}}{2^{l}l!} \frac{d^{l+m}}{du^{l+m}} (u^{2l} + \cdots)$$
  
=  $(-1)^{m} \frac{(1-u^{2})^{m}}{2^{l}l!} (2l)(2l-1)\cdots [2l-(l+m)+1](u^{l-m} + \cdots)$   
=  $\frac{(2l)!}{2^{l}l!(l-m)!} (u^{l+m} + \cdots).$  (3.2.84)

Auf genau analoge Weise ergibt sich

$$(1-u^2)^{m/2}U_{l,-m}(u) = (-1)^m \frac{(2l)!}{2^l l! (l+m)!} u^{l+m} \dots,$$
(3.2.85)

woraus schließlich

$$U_{l,-m}(u) = (-1)^m \frac{(l-m)!}{(l+m)!} U_{lm}(u) \quad \text{für} \quad -l \le m \le l$$
(3.2.86)

folgt.

Wir zeigen jetzt, daß für gleiche *m* die  $U_{lm}$  bzgl. des Skalarproduktes in L<sup>2</sup>([-1,1]) orthogonal zueinander sind. Dazu schreiben wir (3.2.73) für  $l = l_1$  und  $l = l_2$  an

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \left[ (1-u^2) \frac{\mathrm{d}U_{l_1,m}(u)}{\mathrm{d}u} \right] + \left[ l_1(l_1+1) - \frac{m^2}{1-u^2} \right] U_{l_1,m}(u) = 0,$$

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}u} \left[ (1-u^2) \frac{\mathrm{d}U_{l_2,m}(u)}{\mathrm{d}u} \right] + \left[ l_2(l_2+1) - \frac{m^2}{1-u^2} \right] U_{l_2,m}(u) = 0$$
(3.2.87)

Multiplizieren wir nun die erste Gleichung mit  $U_{l_2,m}(u)$ , die zweite mit  $U_{l_1,m}(u)$ , ziehen die Gleichungen voneinander ab und integrieren bzgl. u über das Intervall [-1, 1] erhalten wir unter Verwendung des in (3.2.33) eingeführten Differentialoperators

$$\left\langle U_{l_{2},m} \left| \mathbf{L} U_{l_{1},m} \right\rangle - \left\langle \mathbf{L} U_{l_{2},m} \left| U_{l_{2},m} \right\rangle + \left[ l_{1}(l_{1}+1) - l_{2}(l_{2}+1) \right] \left\langle U_{l_{2},m} \left| U_{l_{1},m} \right\rangle = \mathbf{0}. \right.$$
(3.2.88)

Dabei haben wir ausgenutzt, daß die  $U_{lm}$  für  $u \in [-1, 1]$  allesamt reelle Funktionen sind. Wegen der Selbstadjungiertheit von L verschwinden die ersten beiden Terme, und es folgt für  $l_1 \neq l_2$ , daß tatsächlich

$$\left\langle U_{l_{2},m} \middle| U_{l_{1},m} \right\rangle = N_{l_{1},m} \delta_{l_{1}l_{2}}.$$
 (3.2.89)

Um schließlich auch den Normierungsfaktor für  $l_1 = l_2 = l$  zu berechnen, verwenden wir (3.2.86) und (3.2.83):

$$N_{lm} = \langle U_{lm} | U_{lm} \rangle = (-1)^m \frac{(l+m)!}{(l-m)!} \langle U_{l,-m} | U_{lm} \rangle$$
  
=  $(-1)^m \frac{(l+m)!}{(l-m)!} \frac{1}{(2^l l!)^2} \int_{-1}^{1} du \left[ \frac{d^{l-m}}{du^{l-m}} (u^2 - 1)^l \right] \left[ \frac{d^{l+m}}{du^{l+m}} (u^2 - 1)^l \right].$  (3.2.90)

Nun schaufeln wir mittels partieller Integration *m* Ableitungen vom rechten zum linken Faktor, wobei der integralfreie Teil jeweils verschwindet, woraus schließlich zusammen mit der Rodriguesformel (3.2.9) und dem Normierungsintegral für die Legendre-Polynome (3.2.17)

$$N_{lm} = \frac{(l+m)!}{(l-m)!} ||\mathbf{P}_l||^2 = \frac{(l+m)!}{(l-m)!} \frac{2}{2l+1}$$
(3.2.91)

folgt.

Mit den Funktionen

$$Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi} \frac{(l-m)!}{(l+m)!}} U_{lm}(\cos\vartheta) \exp(im\varphi)$$
(3.2.92)

haben wir so einen Satz orthonormierter Funktionen auf dem Raum  $L^2(S_2)$  gefunden, wobei  $S_2$  die Einheitskugelschale im  $\mathbb{R}^3$  bezeichnet, die als Kugelflächenfunktionen<sup>2</sup> Kugelflächenfunktionen bezeichnet werden. Das Skalarprodukt für diesen Funktionenraum ist durch das Oberflächenintegral

$$\langle f | g \rangle_{S_2} = \int_0^{\pi} d\vartheta \int_0^{2\pi} d\varphi \sin \vartheta f^*(\vartheta, \varphi) g(\vartheta, \varphi) =: \int_{S_2} d\Omega f^*(\vartheta, \varphi) g(\vartheta, \varphi)$$
(3.2.93)

über die Einheitskugelfläche gegeben, und damit gilt

$$\left\langle \mathbf{Y}_{l_{1},m_{1}} \middle| \mathbf{Y}_{l_{2},m_{2}} \right\rangle_{S_{2}} = \sqrt{\frac{2l_{1}+1}{4\pi} \frac{(l_{1}-m_{1})!}{(l_{1}+m_{1})!}} \sqrt{\frac{2l_{2}+1}{4\pi} \frac{(l_{2}-m_{2})!}{(l_{2}+m_{2})!}} \\ \times \left\langle U_{l_{1},m_{1}} \middle| U_{l_{2},m_{2}} \right\rangle \int_{0}^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \exp[\mathrm{i}(m_{2}-m_{1})\varphi]$$
(3.2.94)

Das  $\varphi$ -Integral liefert  $2\pi \delta_{m_1,m_2}$ , und damit folgt wegen (3.2.89) und (3.2.91) tatsächlich

$$\left\langle \mathbf{Y}_{l_1,m_1} \middle| \mathbf{Y}_{l_2,m_2} \right\rangle_{S_2} = \delta_{l_1,l_2} \delta_{m_1,m_2}.$$
 (3.2.95)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>engl. nach Maxwell: spherical harmonics

Wir bemerken, daß aufgrund von (3.2.73) für die Kugelflächenfunktionen (3.2.92) die Gleichung

$$\Delta Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = -\frac{l(l+1)}{r^2} Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.2.96)

gilt, d.h. diese Funktionen sind **Eigenfunktionen** des Laplaceoperators zum **Eigenwert**  $-l(l+1)/r^2$ . Sammeln wir nun die Resultate (3.2.69), (3.2.71) und (3.2.83) für unseren Separationsansatz (3.2.64) zusammen, erhalten wir als allgemeine Lösung für die Laplacegleichung (3.2.63)

$$\Phi(r,\vartheta,\varphi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left( A_{lm} r^l + \frac{B_{lm}}{r^{l+1}} \right) Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.2.97)

Um die Lösung vollständig zu bestimmen, müssen wir  $\Phi$  auf einer Kugeloberfläche  $S_{2,R}$  vom Radius R festlegen. Damit die Funktion bei r = 0 nicht singulär wird, müssen wir für r < R verlangen, daß  $B_{lm} = 0$  ist. Ebenso muß für r > R dafür gesorgt werden, daß  $\Phi(r, \vartheta, \varphi) \rightarrow 0$  für  $r \rightarrow \infty$  wird, was auf  $A_{lm} = 0$  für r > Rführt. Wir schreiben also die Funktion  $\Phi$  auf der Kugeloberfläche  $S_{2,R}$  vor, verlangen also

$$\Phi(R,\vartheta,\varphi) = f(\vartheta,\varphi), \qquad (3.2.98)$$

wobei  $f(\vartheta, \varphi)$  eine beliebige Funktion, die auf dieser Kugeloberfläche definiert ist, bezeichnet. Diese Randbedingung in (3.2.97) eingesetzt liefert

$$f(\vartheta,\varphi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} A_{lm} R^l Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{B_{lm}}{R^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta,\varphi), \qquad (3.2.99)$$

wobei wir noch vorausgesetzt haben, daß  $\Phi$  an der Kugeloberfläche stetig ist. Die Koeffizienten der Kugelflächenfunktionen unter der Summe sind nun die **verallgemeinerten Fourierkoeffizienten** bzgl. des orthonormierten Funktionensystems Y<sub>*lm*</sub> auf L<sup>2</sup>(S<sub>2</sub>). Man kann zeigen, daß dieses Orthonormalsystem auch vollständig ist. Daher finden wir für jedes Indexpaar (*l*, *m*) die Koeffizienten aus

$$A_{lm}R^{l} = \frac{B_{lm}}{R^{l+1}} = \langle Y_{lm} | f \rangle_{S_{2}}.$$
(3.2.100)

Damit ist

$$\Phi(r,\vartheta,\varphi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}(\vartheta,\varphi) \langle Y_{lm} | f \rangle_{S_2} \times \begin{cases} \left(\frac{r}{R}\right)^l & \text{für } r < R, \\ \left(\frac{R}{r}\right)^{l+1} & \text{für } r \ge R \end{cases}$$
(3.2.101)

die Lösung des Cauchyschen Randwertproblems für die Kugel, wo das Potential  $\Phi$  einer Randbedingung gemäß (3.2.99) unterworfen wird.

In den Anwendungen kommt auch das **Neumannsche Randwertproblem** vor, wo die Ableitung der Funktion  $\Phi$  in Normalenrichtung (in unserem Falle der Kugel also in radialer Richtung) vorgeschrieben wird, d.h. man verlangt

$$\vec{e}_r' \cdot \operatorname{grad} \Phi(r, \vartheta, \varphi) = \frac{\partial}{\partial r} \Phi(r, \vartheta, \varphi) = g(\vartheta, \varphi)$$
 (3.2.102)

mit einer vorgegebenen Funktion g entlang der Kugeloberfläche  $S_{2,R}$ . Man erhält dann mit demselben Argument wie oben für das Cauchy-Problem die Koeffizienten  $A_{lm}$  und  $B_{lm}$  zu

$$lR^{l-1}A_{lm} = -(l+1)\frac{B_{lm}}{R^{l+2}} = \langle \mathbf{Y}_{lm} | g \rangle_{S_2}, \qquad (3.2.103)$$

und die Lösung ist

$$\Phi(r,\vartheta,\varphi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}(\vartheta,\varphi) \langle Y_{lm} | g \rangle_{S_2} \times \begin{cases} \frac{R}{l} \left(\frac{r}{R}\right)^l & \text{für } r < R, \\ \left(-\frac{R}{l+1}\right) \left(\frac{R}{r}\right)^{l+1} & \text{für } r \ge R. \end{cases}$$
(3.2.104)

# Beispiel: Punktladung in der Nähe einer geerdeten Kugelschale

Wir betrachten ein Punktladung Q am Ort  $\vec{r}'$  und eine leitende Kugelschale  $S_R$  vom Radius R, die "auf Erde" gehalten wird. Wir wollen also die **elektrostatische Poisson-Gleichung** 

$$\Delta_{\vec{r}} G(\vec{r}, \vec{r}') = -\frac{Q}{\epsilon} \delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}')$$
(3.2.105)

mit der Dielektrizitätskonstanten  $\epsilon$  des Mediums, in der sich unser Aufbau befindet, unter der Randbedingung

$$G(\vec{r},\vec{r}')\Big|_{\vec{r}\in S_{2,R}} = 0$$
(3.2.106)

lösen. Wir machen den Ansatz

$$G(\vec{r},\vec{r}') = \frac{Q}{4\pi\epsilon|\vec{r}-\vec{r}'|} + \Phi_0(\vec{r},\vec{r}').$$
(3.2.107)

Der erste Term ist das **Coulombpotential** der in  $\vec{r}'$  lokalisierten Punktladung. Das Zusatzpotential  $\Phi_0(\vec{r}, \vec{r}')$  dürfen wir uns als das Potential des Feldes, das von der durch **Influenz** in der Kugelschale verschobenen Ladung erzeugt wird, vorstellen. Es muß überall der Laplacegleichung sowie der Randbedingung

$$\Delta_{\vec{r}} \Phi_0(\vec{r}, \vec{r}\,') = 0, \quad \Phi_0(\vec{r}, \vec{r}\,') \bigg|_{\vec{r} \in S_R} = -\frac{Q}{4\pi\epsilon_0 |\vec{r} - \vec{r}\,'|} \bigg|_{\vec{r} \in S_R}$$
(3.2.108)

genügen, damit (3.2.105) und (3.2.106) erfüllt sind.

Wir betrachten den Fall, daß sich die Punktladung außerhalb der Kugelschale befindet, d.h. es möge  $|\vec{r}'| = r' > R$  sein.

Zunächst bemerken wir, daß für  $r = |\vec{r}| < R$  keine Singularitäten vorhanden sind, denn die Punktladung ist ja außerhalb lokalisiert. Für  $|\vec{r}| \to \infty$  sollte hingegen  $\Phi_0(\vec{r}, \vec{r}') \to 0$  streben. Das bedeutet, daß die Fourierentwicklung nach Kugelflächenfunktionen gemäß (3.2.97) die Form

$$\Phi_{0}(\vec{r},\vec{r}') = \begin{cases} \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} A_{lm} r^{l} Y_{lm}(\vartheta,\varphi) & \text{für } r < R, \\ \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{B_{lm}}{r^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta,\varphi) & \text{für } r \ge R \end{cases}$$
(3.2.109)

besitzen muß. Die Koeffizienten sind dann aus der in Gl. (3.2.108) gegebenen Randbedingung zu bestimmen. Wegen der Kugelsymmetrie des Problems kann die Lösung nur vom Abstand r' der Punktladung vom Kugelursprung abhängen. Wir können also  $\vec{r}' = r'\vec{e}_z$  wählen. Dann wird

$$\Phi_{0}(\vec{r},\vec{r}')\Big|_{\vec{r}\in S_{R}} = -\frac{Q}{4\pi\epsilon\sqrt{R^{2} + r'^{2} - 2Rr'\cos\vartheta}}.$$
(3.2.110)

Es muß also  $A_{lm} = B_{lm} = 0$  für  $m \neq 0$  sein, weil (3.2.110) nicht von  $\varphi$  abhängt. Die Entwicklung der Funktion (3.2.110) nach Kugelflächenfunktionen können wir sofort angeben, denn nach einer kleinen Umformung folgt wegen r' > R mit Hilfe der erzeugenden Funktion für die Legendrepolyonme (3.2.25)

$$\begin{split} \Phi_{0}(\vec{r},\vec{r}')\Big|_{\vec{r}\in S_{R}} &= -\frac{Q}{4\pi\epsilon} \frac{1}{r'\sqrt{(R/r')^{2} - 2(R/r')\cos\vartheta + 1}} \\ &= -\frac{Q}{4\pi\epsilon r'} \sum_{l=0}^{\infty} P_{l}(\cos\vartheta) \left(\frac{R}{r'}\right)^{l} \\ &= -\frac{Q}{4\pi\epsilon r'} \sum_{l=0}^{\infty} \left(\frac{R}{r'}\right)^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} Y_{l0}(\vartheta). \end{split}$$
(3.2.111)

Wegen R/r' < 1 konvergiert diese Potenzreihe in R/r' für alle  $\vartheta \in [0, \pi]$ . Aus der Stetigkeit des Potentials bei r = R folgt durch Koeffizientenvergleich (3.2.109):

$$A_{l0}R^{l} = \frac{B_{l0}}{R^{l+1}} = -\frac{Q}{\epsilon\sqrt{4\pi(2l+1)}} \frac{R^{l}}{r'^{l+1}}, \quad A_{lm} = B_{lm} = 0 \quad \text{für} \quad m \neq 0.$$
(3.2.112)

Dies in (3.2.109) eingesetzt liefert

$$\Phi_{0}(\vec{r},\vec{r}') = -\frac{Q}{4\pi\epsilon} \sum_{l=0}^{\infty} \begin{cases} \frac{1}{r'} \left(\frac{r}{r'}\right)^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} Y_{l0}(\vartheta) & \text{für } r < R, \\ \frac{R}{rr'} \left(\frac{R^{2}}{rr'}\right)^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} Y_{l0}(\vartheta) & \text{für } r \ge R. \end{cases}$$
(3.2.113)

Wir können nun wieder die erzeugende Funktion (3.2.110) verwenden, um diese Gleichung geschlossen aufzusummieren:

$$\Phi_{0}(\vec{r},\vec{r}') = -\frac{Q}{4\pi\epsilon} \begin{cases} \frac{1}{r'} \frac{1}{\sqrt{(r/r')^{2} - 2r/r'\cos\vartheta + 1}} & \text{für } r < R\\ \frac{R}{rr'} \frac{1}{\sqrt{\left(\frac{R^{2}}{rr'}\right)^{2} - 2\frac{R^{2}}{rr'}\cos\vartheta + 1}} & \text{für } r \ge R. \end{cases}$$
(3.2.114)

Bedenkt man nun, daß  $r r' \cos \vartheta = \vec{r} \cdot \vec{r}'$  ist, ergibt sich

$$\Phi_{0}(\vec{r},\vec{r}') = \begin{cases} -\frac{Q}{4\pi\epsilon|\vec{r}-\vec{r}'|} & \text{für } r < R, \\ -\frac{QR}{4\pi\epsilon r'} \frac{1}{|\vec{r}-\frac{R^{2}\vec{r}'}{r'^{2}}|} & \text{für } r \ge R. \end{cases}$$
(3.2.115)

Insgesamt erhalten wir also als Lösung unseres Problems gemäß (3.2.107)

$$G(\vec{r},\vec{r}') = \begin{cases} 0 & \text{für } r < R, \\ \frac{Q}{4\pi\epsilon} \left( \frac{1}{|\vec{r}-\vec{r}'|} - \frac{R}{r' \left|\vec{r}-\frac{R^2\vec{r}'}{r'^2}\right|} \right) & \text{für } r \ge R. \end{cases}$$
(3.2.116)

Wegen

$$\frac{r'}{R} \left| \vec{r} - \frac{R^2 \vec{r}'}{r'^2} \right| = \sqrt{r'^2 \frac{r^2}{R^2} + R^2 - 2Rr' \cos \vartheta}$$
(3.2.117)

verschwindet in (3.2.116) für r = R auch der Ausdruck für  $r \ge R$ . Damit ist das Problem gelöst.

Wir bemerken, daß das Innere feldfrei ist. Dies entspricht dem Phänomen des **"Faradayschen Käfigs"**: Das elektrostatische Feld im Inneren einer leitenden Oberfläche ist allein durch die im Inneren gelegenen realen Ladungen und die durch die Geometrie der Oberfläche bestimmten Randbedingungen bestimmt. Insbesondere ist dieser Bereich wie in unserem Beispiel feldfrei, wenn sich im Inneren keine realen Ladungen befinden. Das Feld im Außenraum ist hingegen durch die Superposition des Feldes von der realen Ladung bei  $\vec{r}'$  und einer fiktiven **Spiegelladung** der Größe

$$Q_{\text{Spiegel}} = -Q\frac{R}{r'},\tag{3.2.118}$$

die an der Stelle

$$\vec{r}_{\text{Spiegel}} = \frac{R^2}{r'} \frac{\vec{r}'}{r'}$$
 (3.2.119)

lokalisiert ist, gegeben. Die Spiegelladung liegt also auf der durch  $\vec{r}'/r'$  vorgegebenen radialen Richtung im Inneren der Kugel, denn es ist ja r' > R, also  $R^2/r' < R$ .

Es ist auch einfach, die gesamte auf der Kugeloberfläche induzierte Ladung zu berechnen. Nach dem Gaußschen Gesetz brauchen wir nur  $\vec{E} = -\text{grad}_{\vec{r}} G(\vec{r}, \vec{r}')$  über eine Kugeloberfläche  $S_{2,R'}$  mit Radius  $R' \in ]R, r'[$ zu integrieren. Wir können dort, wie eben beschrieben, die geerdete Kugelfläche durch die Spiegelladung ersetzt denken, und nur diese liegt im Inneren der Kugelfläche  $S_{2,R'}$ , so daß die gesamte influenzierte Ladung gerade durch die Spiegelladung (3.2.118) gegeben ist.

Der Fall, daß die (reale) Punktladung bei  $\vec{r}'$  im Inneren der geerdeten Kugeloberfläche  $S_R$  plaziert wird, sei dem Leser zur Übung empfohlen. Auch dieses Problem läßt sich direkt mit Hilfe der Spiegelladungsmethode oder über die Entwicklung nach Kugelflächenfunktionen lösen.

# 3.2.4 Das Additionstheorem der Kugelflächenfunktionen

Wie wir mit der Herleitung der Gleichung (3.2.101) gezeigt haben, können Funktionen  $\Phi(\vec{r}) = \Phi(r, \vartheta, \varphi)$ , die der Laplacegleichung  $\Delta \Phi(\vec{r}) = 0$  genügen<sup>3</sup>, sowohl nach aufsteigenden als auch absteigenden Potenzen von r entwickelt werden, und die die Winkelabhängigkeit beschreibenden Koeffizienten von  $r^l$  bzw.  $r^{-l-1}$  sind durch die Kugelflächenfunktionen  $Y_{lm}(\vartheta, \varphi)$  gegeben, die ein vollständiges Orthonormalsystem (VONS) auf  $L^2(S_2)$  bilden.

Wir wollen nun eine Verallgemeinerung der Reihenentwicklung (3.2.28) herleiten. Dazu betrachten wir die Greensche Funktion des Laplaceoperators für den freien Raum

$$G(\vec{r},\vec{r}') = \frac{1}{4\pi |\vec{r}-\vec{r}'|},$$
(3.2.120)

die wir in Abschnitt 1.8.1 hergeleitet haben. Sie genügt der Gleichung (1.8.14) und wegen ihrer Symmetrie unter Vertauschung von  $\vec{r}$  mit  $\vec{r}'$  auch der entsprechenden Gleichung bzgl.  $\vec{r}$ :

$$\Delta G(\vec{r}, \vec{r}') = -\delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}'). \tag{3.2.121}$$

Wir wollen nun die Entwicklung von G nach Kugelflächenfunktionen in der Form

$$G(\vec{r},\vec{r}') = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} g_l(r,r') A_{lm}(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.2.122)

finden. Dazu bemerken wir zunächst, daß aufgrund der Vollständigkeit der Kugelflächenfunktionen

$$\frac{1}{\sin\vartheta}\delta(\vartheta-\vartheta')\delta(\varphi-\varphi') = \sum_{l=0}^{\infty}\sum_{m=-l}^{l}Y_{lm}^{*}(\vartheta',\varphi')Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.2.123)

gilt, denn für irgendeine auf der Einheitssphähre  $S_2$  definierte Funktion  $f(\vartheta, \varphi)$  gilt

$$\int_{S_2} d\Omega' \frac{1}{\sin \vartheta'} \delta(\vartheta - \vartheta') \delta(\varphi - \varphi') \delta(\vartheta - \vartheta') \delta(\varphi - \varphi') f(\vartheta', \varphi') = \int_0^{\pi} d\vartheta' \int_0^{2\pi} d\varphi' \, \delta(\varphi - \varphi') \delta(\vartheta - \vartheta') \delta(\varphi - \varphi') f(\vartheta', \varphi') = f(\vartheta, \varphi).$$
(3.2.124)

Andererseits folgt aus der Vollständigkeit und Orthonormalität der Kugelflächenfunktionen

$$f(\vartheta,\varphi) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \int_{S_2} d\Omega' f(\vartheta',\varphi') Y_{lm}^*(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.2.125)

<sup>3</sup>Solche Funktionen werden als harmonische Funktionen bezeichnet.

Vertauschen von Summation und Integration liefert dann durch Vergleich mit (3.2.124) die Behauptung (3.2.123). Wenden wir nun den Laplaceoperator auf die Reihenentwicklung (3.2.122) an. Drücken wir dazu den Laplaceoperator gemäß (1.6.95) in Kugelkoordinaten aus und verwenden (3.2.96), folgt

$$\Delta G(\vec{r},\vec{r'}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left\{ \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r^2} [r g_l(r,r')] - \frac{l(l+1)}{r^2} g_l(r,r') \right\} A(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.2.126)

Andererseits ist wegen (3.2.123)

$$\delta^{(3)}(\vec{r}-\vec{r}') = \frac{1}{r^2 \sin \vartheta} \delta(r-r') \delta(\vartheta-\vartheta') \delta(\varphi-\varphi') = \frac{\delta(r-r')}{r^2} \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}^*(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.2.127)

Verwenden wir nun (3.2.121), folgt

$$\sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left\{ \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r^2} [r g_l(r,r')] - \frac{l(l+1)}{r^2} g_l(r,r') \right\} A_{lm}(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$

$$= -\frac{\delta(r-r')}{r^2} \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}^*(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.2.128)

Der Koeffizientenvergleich von linker und rechter Seite dieser Gleichung liefert

$$A_{lm}(\vartheta',\varphi') = \mathbf{Y}_{lm}^*(\vartheta',\varphi'), \qquad (3.2.129)$$

$$\frac{1}{r}\frac{\partial^2}{\partial r^2}[rg_l(r,r')] - \frac{l(l+1)}{r^2}g_l(r,r') = -\frac{\delta(r-r')}{r^2}.$$
(3.2.130)

Es bleibt, die Gleichung (3.2.130) zu lösen. Für  $r \neq r'$  ergibt der Ansatz  $g_l(r, r') = r^{\lambda}$ , daß die allgemeine Lösung

$$g_l(r,r') = \frac{A(r')}{r^{l+1}} + B(r')r^l \quad \text{für} \quad r \neq r'$$
(3.2.131)

ist. Es ist weiter klar, daß wegen der  $\delta$ -Distribution in (3.2.131) die Funktion die Struktur

$$g_l(r,r') = \frac{A}{r^{l+1}} \Theta(r-r') + Br^l \Theta(r'-r)$$
(3.2.132)

besitzen muß, denn  $g_l$  muß sowohl für  $r \to 0$  mit r' = const als auch  $r' \to 0$  mit r = const regulär sein. Weiter ergibt die Betrachtung von (3.2.130), daß  $g_l(r, r')$  bei r = r' stetig sein muß, d.h. es gilt

$$\frac{A}{r^{\prime l+1}} = B r^{\prime l}.$$
(3.2.133)

Multiplizieren wir weiter (3.2.130) mit r und integrieren über ein infinitesimales Intervall  $r \in (r' - 0^+, r' + 0^+)$ , folgt die Sprungbedingung

$$\frac{\partial}{\partial r} [r g_l(r, r')] \Big|_{r=r'=0^+}^{r=r'+0^+} = -\frac{1}{r'}$$
(3.2.134)

bzw. mit (3.2.132) unter Berücksichtigung von (3.2.133)

$$(2l+1)Br'^{l} = \frac{1}{r'}$$
(3.2.135)

und damit schließlich

$$B = \frac{1}{(2l+1)} \frac{1}{r^{\prime l+1}}, \quad A = Br^{\prime 2l+1} = \frac{1}{(2l+1)}r^{\prime l}.$$
(3.2.136)

Setzen wir dies in (3.2.132) ein, haben wir schließlich

$$g_l(r,r') = \frac{1}{2l+1} \frac{r_{<}^l}{r_{>}^{l+1}} \quad \text{mit} \quad r_{<} = \min(r,r'), \quad r_{>} = \max(r,r').$$
(3.2.137)

Setzen wir dies und (3.2.129) wiederum in (3.2.122) ein, erhalten wir

$$G(\vec{r},\vec{r}') = \frac{1}{4\pi |\vec{r}-\vec{r}'|} = \sum_{l=0}^{\infty} \frac{1}{2l+1} \frac{r_{<}^{l}}{r_{>}^{l+1}} \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}^{*}(\vartheta',\varphi') Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.2.138)

Setzen wir darin  $r' = |\vec{r}'| = 1$  und r < 1, folgt mit  $u = \cos \gamma = \cos[\angle(\vec{r}, \vec{r}')]$  durch Koeffizientenvergleich mit (3.2.28) das Additionstheorem der Kugelflächenfunktionen:

$$P_{l}(\cos\gamma) = \sum_{m=-l}^{l} \frac{4\pi}{2l+1} \mathbf{Y}_{lm}^{*}(\vartheta', \varphi') \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi).$$
(3.2.139)

# Beispiel: Elektrostatische Multipolentwicklung

Ein wichtiges Beispiel für die Anwendung des Additionstheorems bzw. die Entwicklung (3.2.138) der Greenschen Funktion des Laplaceoperators ist die Entwicklung des elektrostatischen Feldes einer ruhenden räumlich begrenzten Ladungsverteilung, also die **Multipolentwicklung**.

Die Poissongleichung für das elektrostatische Potential zu einer vorgegebenen Ladungsdichte lautet

$$\Delta \Phi(\vec{r}) = -\frac{1}{\epsilon} \rho(\vec{r}), \qquad (3.2.140)$$

wobei  $\rho$  die vorgegebene Ladungsverteilung und  $\epsilon$  die Dielektrizitätskonstante des Materials bezeichnen. Wir nehmen nun an, die Ladungsverteilung sei auf ein endliches Gebiet, z.B. die Kugel  $K_R$  mit Radius R und Mittelpunkt im Ursprung des Koordinatensystems beschränkt.

Man kann zeigen, daß für den Fall, daß ansonsten keine Randbedingungen (z.B. durch Leiter oder unterschiedliche Dielektrika im Raum) zu berücksichtigen sind, die Lösung mit der Greenschen Funktion (3.2.120) durch

$$\Phi(\vec{r}) = \frac{1}{\epsilon} \int_{K_R} d^3 r' G(\vec{r}, \vec{r}') \rho(\vec{r}')$$
(3.2.141)

gegeben ist.

Interessieren wir uns nun für das Potential in größerer Entfernung von der Ladungsverteilung, also für  $|\vec{r}| = r \gg R$ , verspricht die Entwicklung (3.2.138) eine gute Näherung. Diese Gleichung in (3.2.141) eingesetzt liefert unter Berücksichtigung, daß hier voraussetzungsgemäß im gesamten Integrationsgebiet  $r_{>} = r$  und  $r_{<} = r'$  ist

$$\Phi(\vec{r}) = \frac{1}{\epsilon} \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{1}{2l+1} \frac{1}{r^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta, \varphi) \int_{K_R} d^3 r' r'^l Y_{lm}^*(\vartheta', \varphi') \rho(\vec{r}').$$
(3.2.142)

Definiert man also die sphärischen Multipolmomente<sup>4</sup>

$$Q_{lm} = \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \int_{K_R} d^3 r' r'^l Y^*_{lm}(\vartheta', \varphi') \rho(\vec{r}'), \qquad (3.2.143)$$

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Es ist zu beachten, daß die sphärischen Multipolmomente hinsichtlich der Normierung in der Literatur unterschiedlich definiert werden.

schreibt sich (3.2.142) in der Form

$$\Phi(\vec{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon} \sum_{l=0}^{\infty} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \sum_{m=-l}^{l} \frac{Q_{lm}}{r^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta, \varphi).$$
(3.2.144)

Zu jedem l heißen die  $Q_{lm}$  die sphärischen  $2^l$ -Polmomente (für l = 0 Monopolmoment, für l = 1 Dipolmoment, für l = 2 Quadrupolmoment usw.). Zu jedem  $l \in \mathbb{N}_0$  gibt es 2l + 1 Multipolkoeffizienten  $Q_{lm}$  für  $m \in \{-l, -l + 1, ..., l - 1, l\}$ .

Zur physikalischen Interpretation gelangen wir, indem wir uns die Fälle l = 0 und l = 1 genauer ansehen. Für l = 0 haben wir nur ein (2<sup>0</sup> = 1) Multipolmoment, nämlich mit (3.2.92) gemäß (3.2.143)

$$Q_{00} = \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \int_{K_R} d^3 r' Y_{00}^*(\vartheta', \varphi') \rho(\vec{r}\,') = \int_{K_R} d^3 r' P_0(\cos\vartheta') \rho(\vec{r}\,') = \int_{K_R} d^3 r' \rho(\vec{r}\,') = Q_{\text{tot}}, \quad (3.2.145)$$

d.h. das Monopolmoment entspricht gerade der Ladung  $Q_{tot}$ . Demnach enthält die Entwicklung (3.2.144) den Term

$$\Phi_{l=0}(\vec{r}) = \frac{Q_{00}}{4\pi\epsilon r},\tag{3.2.146}$$

d.h. das Potential der im Ursprung konzentrierten totalen Ladung.

Für l = 1 haben wir drei Multipolmomente. Wir schreiben zunächst die dazugehörigen Kugelflächenfunktionen und die entsprechenden Ausdrücke in kartesischen Koordinaten hin:

$$\begin{aligned} \mathbf{Y}_{l=1,m=0}(\vartheta',\varphi') &= \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \mathbf{P}_{1}(\cos\vartheta') = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \cos\vartheta' = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \frac{z'}{r'}, \\ \mathbf{Y}_{l=1,m=1}(\vartheta',\varphi') &= \sqrt{\frac{3}{8\pi}} U_{11}(\cos\vartheta') \exp(\mathrm{i}\varphi') = -\sqrt{\frac{3}{8\pi}} \sin\vartheta' \exp(\mathrm{i}\varphi') = -\sqrt{\frac{3}{8\pi}} \frac{x'+\mathrm{i}y'}{r'}, \\ \mathbf{Y}_{l=1,m=-1}(\vartheta',\varphi') &= \sqrt{\frac{3}{8\pi}} U_{1,-1}(\cos\vartheta') \exp(-\mathrm{i}\varphi') = \sqrt{\frac{3}{8\pi}} \sin\vartheta' \exp(-\mathrm{i}\varphi') = \sqrt{\frac{3}{8\pi}} \frac{x'-\mathrm{i}y'}{r'}. \end{aligned}$$
(3.2.147)

Setzen wir dies in (3.2.143) ein, erhalten wir

$$\begin{aligned} Q_{10} &= \int_{K_R} d^3 r' z' \rho(\vec{r}\,') := P_z, \\ Q_{11} &= -\int_{K_r} d^3 r' \frac{x' - iy'}{\sqrt{2}} \rho(\vec{r}\,') = -\frac{1}{\sqrt{2}} (P_x - iP_y), \\ Q_{1,-1} &= -Q_{11}^* = \frac{1}{\sqrt{2}} (P_x + iP_y). \end{aligned}$$
(3.2.148)

Dies wiederum in (3.2.144) eingesetzt liefert den Beitrag

$$\Phi_{l=1}(\vec{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon r^2} \left[ P_z \frac{z}{r} + \frac{1}{2} (P_x - iP_y) \frac{x + iy}{r} + \frac{1}{2} (P_x + iP_y) \frac{x - iy}{r} \right] = \frac{\vec{P} \cdot \vec{r}}{4\pi\epsilon r^3}.$$
(3.2.149)

Um dieses Potential physikalisch zu interpretieren, bemerken wir, daß die Gesamtladung aufgrund des Gaußschen Satzes durch

$$Q_{\text{tot}} = -\epsilon \int_{K_r} d^3 r \Delta \Phi(\vec{r}) = -\epsilon \int_{\partial K_R} d\vec{f} \cdot \text{grad} \Phi(\vec{r}) = -\epsilon \int_0^{\pi} d\vartheta \int_0^{2\pi} d\varphi \sin \vartheta R^2 \frac{\partial}{\partial r} \Phi(R, \vartheta, \varphi) \quad (3.2.150)$$

#### 3.3. Vektorielle Kugelflächenfunktionen

gegeben ist. Setzen wir darin die Multipolentwicklung ein, ist klar, daß wegen der Orthonormalität nur der Term für l = m = 0 übrigbleibt, denn wir können das Integral auch als

$$Q_{\text{tot}} = -\epsilon \sqrt{4\pi} R^2 \left\langle \mathbf{Y}_{00} \right| \partial_r \Phi(R, \vartheta, \varphi) \right\rangle_{S_2}$$
(3.2.151)

schreiben. Die Multipolentwicklung (3.2.144) ergibt dann tatsächlich

$$Q_{tot} = Q_{00},$$
 (3.2.152)

wie wir bereits oben in (3.2.145) hergeleitet hatten. Die Reihenglieder der Multipolentwicklung zu  $l \ge 1$ entsprechen also den Potentialen zu im Ursprung konzentrierten (singulären) Ladungsverteilungen mit Gesamtladung 0.

Unser Dipolbeitrag zum Potential (3.2.149) enthält nur einen Vektor  $\vec{P}$  als Charakterisierung dieser punktförmigen Ladungsverteilung, nämlich das **elektrische Dipolmoment** der ursprünglich vorgegebenen endlich ausgedehnten Ladungsverteilung. Es kann sich also nur um den Limes zweier beliebig eng benachbarter entgegengesetzt gleich geladener Punktteilchen handeln. Betrachten wir also eine solche Anordnung. Sei dazu  $\hat{P} = \vec{P}/|\vec{P}|$  der Einheitsvektor in Richtung des Dipolmoments. Dann legen wir eine negative Ladung -q in den Ursprung des Koordinatensystems und die (positive) Ladung +q in den Punkt  $\vec{r} = d\hat{P}$ . Das Potential dieser beiden Ladungen ist dann

$$4\pi\epsilon\Phi_{\rm Dipol}(\vec{r}) = \frac{q}{|\vec{r} - d\hat{P}|} - \frac{q}{r}.$$
(3.2.153)

Für  $d \ll r$  können wir dies in niedrigster Ordnung in d entwickeln

$$\Phi_{\text{Dipol}}(\vec{r}) = -\frac{d\hat{P}}{4\pi\epsilon} \cdot \text{grad} \Phi_{\text{Dipol}} \Big|_{d=0} + \mathcal{O}(d^2) = \frac{dq\hat{P}\cdot\vec{r}}{4\pi\epsilon r^3} + \mathcal{O}(d^2).$$
(3.2.154)

Lassen wir also  $d \rightarrow 0$  streben, wobei wir die Dipolstärke P = dq = const halten, erhalten wir in der Tat unser Dipolfeld (3.2.149). In ähnlicher Weise kann man zeigen, daß sich das Quadrupolfeld (l = 2) als aus zwei am gleichen Punkt zusammengeführten entgegengesetzten Dipolen interpretieren läßt usw.

# 3.3 Vektorielle Kugelflächenfunktionen

Ziel der Einführung von vektoriellen Kugelflächenfunktionen ist es, eine ähnliche Entwicklung wie (3.2.97) für skalare Felder auch für Vektorfelder anzugeben. Dies wird in vielen Anwendungsfällen benötigt, z.B. in der klassischen Elektrodynamik für die Multipolentwicklung des Vektorpotentials für das Magnetfeld in der Magnetostatik oder der Wellenlösungen der zeitabhängigen Maxwellgleichungen für vorgegebene Ladungsund Stromverteilungen. Wir folgen in der Definition der **vektoriellen Kugelflächenfunktionen** [BEG85].

# 3.3.1 Definition und Eigenschaften der Vektorkugelfunktionen

Wir gehen von den **skalaren Kugelflächenfunktionen** aus und versuchen, drei zueinander orthogonale koordinatenunabhängige Vektorfelder aus ihnen zu konstruieren. Dazu stehen uns nur  $\vec{r}$  und  $\vec{\nabla}$  zur Verfügung. Wir wollen weiter auch sicherstellen, daß die Vektorkugelfunktionen lediglich Funktionen von  $\vartheta$  und  $\varphi$  und nicht von der Radialkoordinaten r der üblichen Kugelkoordinaten sind. Damit ergeben sich in der Tat drei zueinander orthogonale Vektorfelder:

$$\vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi) = r\vec{\nabla}Y_{lm}(\vartheta,\varphi), \qquad (3.3.1)$$

$$\vec{\Phi}_{lm}(\vartheta,\varphi) = \vec{r} \times \vec{\nabla} Y_{lm}(\vartheta,\varphi), \qquad (3.3.2)$$

$$\vec{\mathbf{Y}}_{lm}(\vartheta,\varphi) = \vec{e}_r \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi). \tag{3.3.3}$$

Dabei ist für (3.3.1) und (3.3.2)  $l \in \mathbb{N}$  und für (3.3.3)  $l \in \mathbb{N}_0$ , und für jedes l ist  $m \in \{-l, -l+1, \dots, l-1, l\}$ . Es folgt unmittelbar aus den Definitionen (3.3.1), daß diese drei Arten von Vektorkugelfunktionen für gleiche (l, m) paarweise zueinander orthogonal im Sinne von Vektoren im  $\mathbb{R}^3$  sind, d.h.

$$\vec{\Psi}_{lm} \cdot \vec{\Phi}_{lm} = \vec{\Psi}_{lm} \cdot \vec{Y}_{lm} = \vec{\Phi}_{lm} \cdot \vec{Y}_{lm} = 0.$$
(3.3.4)

Die Vektorkugelfunktionen sind weiter auf dem Raum  $L^2(S_2, \mathbb{C}^3)$  orthonormiert. Auf diesem Hilbertraum **quadratintegrabler Vektorfelder** ist das Skalarprodukt durch

$$\left\langle \vec{V}_{1} \middle| \vec{V}_{2} \right\rangle_{(S_{2},\mathbb{C}^{3})} = \int_{S_{2}} \mathrm{d}\Omega \, \vec{V}_{1}^{*}(\vartheta,\varphi) \vec{V}_{2}(\vartheta,\varphi)$$
(3.3.5)

definiert. Die Orthogonalität und Normierung der Vektorkugelfunktionen (3.3.1-3.3.3) ergeben sich zu

$$\left\langle \vec{\Psi}_{lm} \left| \vec{\Psi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2,\mathbb{C}^3)} = l(l+1)\delta_{ll'}\delta_{mm'},$$
(3.3.6)

$$\left\langle \vec{\Phi}_{lm} \left| \vec{\Phi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = l(l+1)\delta_{ll'}\delta_{mm'}, \tag{3.3.7}\right\rangle$$

$$\left\langle \vec{\mathbf{Y}}_{lm} \left| \vec{\mathbf{Y}}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = \delta_{ll'} \delta_{mm'}, \tag{3.3.8}$$

$$\left\langle \vec{\Psi}_{lm} \left| \vec{\Phi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = \left\langle \vec{\Psi}_{lm} \left| \vec{\Upsilon}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = \left\langle \vec{\Phi}_{lm} \left| \vec{\Upsilon}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = 0. \right.$$
(3.3.9)

Zum **Beweis** dieser Beziehungen bemerken wir, daß für Skalarfunktionen, die in Kugelkoordinaten nur von  $\vartheta$  und  $\varphi$  aber *nicht* von *r* abhängen,

$$\int_{K_R} d^3 r f(\vartheta,\varphi) = \int_0^R dr r^2 \int_{S_2} d\Omega f(\vartheta,\varphi) = \frac{R^3}{3} \int_{S_2} d\Omega f(\vartheta,\varphi)$$
(3.3.10)

gilt. Dabei ist  $K_R$  die Kugel um den Ursprung des Koordinatensystems mit Radius R. Wir können für solche Funktionen also schreiben

$$\left\langle \vec{V}_{1} \middle| \vec{V}_{2} \right\rangle_{(S_{2},\mathbb{C}^{3})} = \frac{3}{R^{3}} \int_{K_{R}} \mathrm{d}^{3}r \; \vec{V}_{1}^{*}(\vartheta,\varphi) \cdot \vec{V}_{2}(\vartheta,\varphi).$$
(3.3.11)

Wenden wir uns nun (3.3.6) zu. Zunächst können wir wegen (1.6.88)

$$\vec{\Psi}_{lm} = \vec{\nabla}(r\mathbf{Y}_{lm}) - \vec{e}_r \mathbf{Y}_{lm}$$
(3.3.12)

schreiben. Damit erhalten wir unter Verwendung von (3.3.11) mit Hilfe der ersten Greenschen Formel (1.8.11)

$$\begin{split} \left\langle \vec{\Psi}_{lm} \left| \vec{\Psi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2,\mathbb{C}^3)} &= \frac{3}{R^3} \int_{K_3} d^3 r \ r^2 (\vec{\nabla} Y_{lm}^*) \cdot (\vec{\nabla} Y_{l'm'}) \\ &= \frac{3}{R^3} \int_{K_3} d^3 r \ \{ [\vec{\nabla} (r Y_{lm}^*)] \cdot [\vec{\nabla} (r Y_{l'm'})] - Y_{lm}^* Y_{l'm'} \} \\ &= -\frac{3}{R^3} \int_{K_R} d^3 r \ [r Y_{lm}^* \Delta (r Y_{l'm'}) + Y_{lm}^* Y_{l'm'}] \\ &+ \frac{3}{R^3} \int_{S_2} d\Omega \ R^3 Y_{lm}^* \vec{e}_r \cdot \vec{\nabla} (r Y_{l'm'}) \Big|_{r=R} \\ &= -\frac{3}{R^3} \int_{K_R} d^3 r \ r Y_{lm}^* \Delta (r Y_{l'm'}) + 2 \int_{S_2} d\Omega \ Y_{lm}^* Y_{l'm'}. \end{split}$$
(3.3.13)

3.3. Vektorielle Kugelflächenfunktionen

Mit (1.6.91) folgt

$$\Delta(r\mathbf{Y}_{l'm'}) = \frac{2}{r}\mathbf{Y}_{l'm'} - r\Delta\mathbf{Y}_{l'm'} = \frac{2}{r}\mathbf{Y}_{l'm'} - \frac{l'(l'+1)}{r}\mathbf{Y}_{l'm'}.$$
(3.3.14)

Dabei haben wir (3.2.96) angewendet. Setzen wir (3.3.14) in (3.3.13) ein, erhalten wir schließlich

$$\left\langle \vec{\Psi}_{lm} \left| \vec{\Psi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = l(l+1) \delta_{ll'} \delta_{mm'},$$
(3.3.15)

wobei wir die Orthonormalität der skalaren Kugelflächenfunktionen (3.2.95) verwendet haben. Damit ist (3.3.6) bewiesen.

Für (3.3.7) berechnen wir zunächst den Integranden

$$\begin{bmatrix} \vec{r} \times \vec{\nabla} \mathbf{Y}_{lm}^* \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} \vec{r} \times \vec{\nabla} \mathbf{Y}_{l'm'} \end{bmatrix} = \vec{r} \cdot \begin{bmatrix} (\vec{\nabla} \mathbf{Y}_{lm}^*) \times (\vec{r} \times \vec{\nabla} \mathbf{Y}_{l'm'}) \end{bmatrix}$$
  
=  $\vec{r} \cdot \{ \vec{r} (\vec{\nabla} \mathbf{Y}_{lm}^*) \cdot \begin{bmatrix} \vec{\nabla} \mathbf{Y}_{l'm'} - (\vec{\nabla} \mathbf{Y}_{l'm'}) (\vec{r} \cdot \vec{\nabla} \mathbf{Y}_{lm}^*) \end{bmatrix} \}$  (3.3.16)  
=  $\vec{\Psi}_{lm}^* \vec{\Psi}_{l'm'},$ 

wobei wir benutzt haben, daß Y<sub>*l'm'*</sub> nur von  $\vartheta$  und  $\varphi$  abhängt und also  $\vec{r} \cdot \nabla Y_{l'm'} = 0$  ist. Folglich ist aber

$$\left\langle \vec{\Phi}_{lm} \left| \vec{\Phi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = \left\langle \vec{\Psi}_{lm} \left| \vec{\Psi}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = l(l+1)\delta_{ll'}\delta_{mm'},$$
(3.3.17)

wie behauptet.

Die Orthogonalitätsrelation (3.3.8) folgt unmittelbar aus der entsprechenden Orthonormiertheit der skalaren Kugelflächenfunktionen (3.2.95), denn wegen  $\vec{e}_r^2 = 1$  ist

$$\left\langle \vec{\mathbf{Y}}_{lm} \left| \vec{\mathbf{Y}}_{l'm'} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)} = \left\langle \mathbf{Y}_{lm} \left| \mathbf{Y}_{l'm'} \right\rangle_{S_2} = \delta_{ll'} \delta_{mm'}.$$
(3.3.18)

Die Orthogonalität der Vektorkugelflächenfunktionen unterschiedlicher Art (3.3.9) ergibt sich wie folgt: Explizites Ausrechnen der Gradienten und etwas Vektoralgebra liefert

$$\vec{\Psi}_{lm}^* \cdot \vec{\Phi}_{l'm'} = r(\vec{\nabla}Y_{lm}^*) \cdot (\vec{r} \times \vec{\nabla}Y_{l'm'}) = \frac{1}{\sin\vartheta} \left( \frac{\partial Y_{lm}^*}{\partial\vartheta} \frac{\partial Y_{l'm'}}{\partial\varphi} - \frac{\partial Y_{lm}^*}{\partial\varphi} \frac{\partial Y_{l'm'}}{\partial\vartheta} \right).$$
(3.3.19)

Über  $S_2$  integriert ergibt sich also

$$\int_{S_2} \mathrm{d}\Omega \,\vec{\Psi}_{lm}^* \cdot \vec{\Phi}_{l'm'} = \int_0^\pi \mathrm{d}\vartheta \int_0^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \, \left( \frac{\partial Y_{lm}^*}{\partial \vartheta} \frac{\partial Y_{l'm'}}{\partial \varphi} - \frac{\partial Y_{lm}^*}{\partial \varphi} \frac{\partial Y_{l'm'}}{\partial \vartheta} \right). \tag{3.3.20}$$

Integriert man für den ersten Summanden partiell bzgl.  $\vartheta$  und für den zweiten bzgl.  $\varphi$ , bleiben nur die jeweiligen Randterme stehen, d.h. wir erhalten

$$\int_{S_2} \mathrm{d}\Omega \,\vec{\Psi}_{lm}^* \cdot \vec{\Phi}_{l'm'} = \int_0^{2\pi} \mathrm{d}\varphi \, \mathbf{Y}_{lm}^* \left. \frac{\partial \mathbf{Y}_{l'm'}}{\partial \varphi} \right|_{\vartheta=0}^{\vartheta=\pi} - \int_0^{\pi} \mathrm{d}\vartheta \, \mathbf{Y}_{lm}^* \left. \frac{\partial \mathbf{Y}_{l'm'}}{\partial \vartheta} \right|_{\varphi=0}^{2\pi}.$$
(3.3.21)

Da Y $_{lm}$  und Y $_{l'm'}$  2 $\pi$ -periodisch sind, verschwindet das zweite Integral. Weiter ist

$$\mathbf{Y}_{lm}^{*} \frac{\partial \mathbf{Y}_{l'm'}}{\partial \varphi} \bigg|_{\vartheta=0}^{\vartheta=\pi} = \mathbf{i}m' \mathbf{Y}_{lm}^{*} \mathbf{Y}_{l'm'} \bigg|_{\vartheta=0}^{\vartheta=\pi}.$$
(3.3.22)

Wegen des Faktors  $(1 - u^2)^{m/2}$  im zugeordneten Legendrepolynom (3.2.83) und (3.2.92) verschwinden die Kugelflächenfunktionen in diesem Ausdruck außer für m = m' = 0, aber dann sorgt der Faktor m' dafür, daß (3.3.23) und damit auch (3.3.21) verschwindet; das beweist schließlich die erste Gleichung in (3.3.9).

Die übrigen beiden Gleichungen sind sehr einfach zu beweisen, denn es gilt

$$\tilde{\Psi}_{lm}^* \cdot \tilde{\mathbf{Y}}_{l'm'} = r(\tilde{\nabla}\mathbf{Y}_{lm}^*) \cdot \tilde{e}_r \mathbf{Y}_{l'm'}$$
(3.3.23)

Nun hängt aber  $Y_{lm}^*$  nur von  $\vartheta$  und  $\varphi$  ab, so daß der Gradient keine Komponente in  $\vec{e}_r$ -Richtung besitzt und folglich (3.3.23) verschwindet. Ebenso ist

$$\vec{\Phi}_{lm}^* \cdot \vec{Y}_{l'm'} = (\vec{r} \times \vec{\nabla} Y_{lm}^*) \cdot \vec{e}_r Y_{l'm'} = 0, \qquad (3.3.24)$$

da das Kreuzprodukt von  $\vec{r} = r\vec{e}_r$  mit einem beliebigen Vektors senkrecht auf  $\vec{e}_r$  steht. Damit sind die Orthogonalitätsrelationen (3.3.6)-(3.3.7) vollständig bewiesen.

Für die Anwendungen stellen wir nun einige nützliche Formeln für die Vektorkugelfunktionen zusammen. Sei dazu  $\vec{V}$  irgendein Vektorfeld, können wir es nach den **vektoriellen Kugelfunktionen** im Sinne einer Fourierreihe auf  $L^2(S_2, \mathbb{C}^3)$  entwickeln<sup>5</sup>:

$$\vec{V}(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left[ V_{lm}^{(r)}(r) \vec{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi) + V_{lm}^{(1)}(r) \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi) + V_{lm}^{(2)}(r) \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi) \right].$$
(3.3.25)

Dabei ist zu beachten, daß definitionsgemäß

$$\vec{\Psi}_{0m} = \vec{\Phi}_{0m} = 0$$
 (3.3.26)

zu setzen ist.

Es ist aufgrund der Definitionen der Vektorkugelfunktionen (3.3.1-(3.3.2) unmittelbar klar, daß der vollständige bzgl.  $\vec{r}$  longitudinale Anteil des Feldes durch den ersten Term gegeben ist, denn es gilt

$$\vec{e}_r \cdot \vec{\Psi}_{lm} = \vec{e}_r \cdot \vec{\Phi}_{lm} = 0.$$
 (3.3.27)

Aus den Orthogonalitätsrelationen (3.3.6-3.3.9) folgt für die Komponenten

$$V_{lm}^{(r)}(r) = \left\langle \vec{\mathbf{Y}}_{lm} \middle| \vec{V} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)}, \tag{3.3.28}$$

$$V_{lm}^{(1)}(r) = \frac{1}{l(l+1)} \left\langle \vec{\Psi}_{lm} \, \middle| \, \vec{V} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)},\tag{3.3.29}$$

$$V_{lm}^{(2)}(r) = \frac{1}{l(l+1)} \left\langle \vec{\Phi}_{lm} \, \middle| \, \vec{V} \right\rangle_{(S_2, \mathbb{C}^3)}.$$
(3.3.30)

Diese Größen bezeichnet man als **sphärische Multipolmomente** des Vektorfeldes *V*. Für die Anwendungen wichtig sind die Differentialoperatoren div und rot. Dazu wenden wir die allgemeinen Rechenregeln für die Differentialoperatoren an:

$$div[f(r)\vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = div[rf(r)\vec{\nabla}Y_{lm}(\vartheta,\varphi)] = \vec{\nabla}[rf(r)]\cdot\vec{\nabla}Y_{lm}(\vartheta,\varphi) + rf(r)\Delta Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$

$$= -\frac{l(l+1)}{r}f(r)Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.3.31)

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Es ist klar, daß dies auch den Fall reellwertiger Vektorfelder umfaßt, so daß der hier vorgestellte Formalismus insbesondere auch auf die Elektrodynamik anwendbar ist (s. die Beispiele weiter unten).

# 3.3. Vektorielle Kugelflächenfunktionen

Dabei haben wir im letzten Schritt (3.2.96) verwendet. Weiter ist

$$div[f(r)\vec{\Phi}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = [\vec{\nabla}f(r)] \cdot [\vec{r} \times \vec{\nabla}Y_{lm}(\vartheta,\varphi)] + f(r)\vec{\nabla} \cdot [\vec{r} \times \vec{\nabla}Y_{lm}(\vartheta,\varphi)] = f(r)\vec{\nabla} \cdot [\vec{r} \times \vec{\nabla}Y_{lm}(\vartheta,\varphi)] = 0.$$
(3.3.32)

Die Feldanteile  $\propto \vec{\Phi}_{lm}$  sind also stets reine Solenoidalfelder. Schließlich finden wir noch unter expliziter Verwendung von (1.6.89)

$$div[f(r)\vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = \vec{\nabla} \cdot [\vec{e}_r f(r) Y_{lm}(\vartheta,\varphi)]$$
  
=  $Y_{lm}(\vartheta,\varphi)\vec{\nabla} \cdot [\vec{e}_r f(r)] + f(r)\vec{e}_r \cdot \vec{\nabla} Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$   
=  $\frac{1}{r^2} \frac{d}{dr} [r^2 f(r)] Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$  (3.3.33)

Wenden wir (3.3.31-3.3.34) auf (3.3.25) an, erhalten wir

$$\operatorname{div} \vec{V}(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left\{ \frac{1}{r^2} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} [r^2 V_{lm}^{(r)}(r)] - \frac{l(l+1)}{r} V_{lm}^{(1)}(r) \right\} Y_{lm}(\vartheta, \varphi).$$
(3.3.34)

Auf ähnliche Weise erhalten wir nach einigen einfachen Umformungen die Rotation der vektoriellen Kugelflächenfunktionen:

$$\operatorname{rot}[f(r)\vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = \frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}[rf(r)]\vec{\Phi}_{lm}(\vartheta,\varphi), \qquad (3.3.35)$$

$$\operatorname{rot}[f(r)\vec{\Phi}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = -\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}[rf(r)]\vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi) - \frac{l(l+1)}{r}f(r)\vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi), \qquad (3.3.36)$$

$$\operatorname{rot}[f(r)\vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = -\frac{f(r)}{r}\vec{\Phi}_{lm}.$$
(3.3.37)

Die Gln. (3.3.35-3.3.37) auf (3.3.25) angwandt liefern

$$\operatorname{rot} \vec{V}(r) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left\{ -\frac{l(l+1)}{r} V_{lm}^{(2)} \vec{Y}_{lm} (\vartheta, \varphi) - \frac{1}{r} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} [r V_{lm}^{(2)}(r)] \vec{\Psi}_{lm} (\vartheta, \varphi) + \left[ \frac{1}{r} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} [r V_{lm}^{(1)}(r)] - \frac{1}{r} V_{lm}^{(r)}(r) \right] \vec{\Phi}_{lm} \right\}.$$
(3.3.38)

# 3.3.2 Debye-Potentiale und die Vollständigkeit der vektoriellen Kugelflächenfunktionen

Um zu zeigen, daß sich jedes Vektorfeld nach vektoriellen Kugelflächenfunktionen entwickeln läßt, erinnern wir uns des **Helmholtzschen Zerlegungssatzes** aus Abschnitt 1.8, demzufolge sich jedes Vektorfeld in ein Gradientenfeld (oder Potentialfeld) und ein reines Wirbelfeld (oder Solenoidalfeld)zerlegen läßt, d.h. es existieren **Skalar- und Vektorpotentiale**  $\Phi$  und  $\vec{A}$ , so daß das vorgegebene Vektorfeld  $\vec{V}$  in der Form

$$\vec{V}(\vec{r}) = \underbrace{-\text{grad}\Phi(\vec{r})}_{\vec{V}_1} + \underbrace{\text{rot}\vec{A}(\vec{r})}_{\vec{V}_2}.$$
(3.3.39)

geschrieben werden kann. Dabei ist  $\Phi$  bis auf eine additive Konstante und  $\vec{A}$  bis auf ein additives Gradientenfeld eindeutig bestimmt.

Das Gradientenfeld läßt sich nun nach Kugelflächenfunktionen in der Form

$$\Phi(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \Phi_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi)$$
(3.3.40)

entwickeln. Man rechnet mit Hilfe der Produktregel sofort aus, daß unter Verwendung der Definitionen (3.3.1-3.3.3) der Kugelflächenfunktionen gilt

$$\operatorname{grad}[\Phi_{lm}(r)\mathbf{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi)] = \vec{\mathbf{Y}}_{lm}(\vartheta,\varphi)\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\Phi_{lm}(r) + \frac{1}{r}\Phi_{lm}(r)\vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.3.41)

Damit folgt

$$\vec{V}_{1}(\vec{r}) = -\sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left[ \vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \Phi_{lm}(r) + \frac{1}{r} \Phi_{lm}(r) \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi) \right].$$
(3.3.42)

Der Potentialanteil des Vektorfeldes (3.3.39) kann also nach den Kugelflächenfunktionen (3.3.1) und (3.3.3) entwickelt werden.

Umgekehrt folgt aus (3.3.38), daß für jedes rotationsfreie Vektorfeld  $\vec{V}$ 

$$V_{lm}^{(2)} = 0, \quad V_{lm}^{(r)} = \frac{d}{dr} [r V_{lm}^{(1)}(r)]$$
 (3.3.43)

gilt. Ein Vergleich mit (3.3.42) zeigt weiter, daß

$$V_{1lm}^{(1)}(r) = -\frac{1}{r} \Phi_{lm}(r), \quad V_{1lm}^{(r)}(r) = -\frac{d}{dr} \Phi_{lm}(r)$$
(3.3.44)

ist.

Es bleibt zu zeigen, daß auch  $\vec{V}_2$  nach Vektorkugelflächenfunktionen entwickelt werden kann. Dazu ist es im folgenden nützlich, den Drehimpulsoperator (1.3.73) zu verwenden, wobei wir zur Vereinfachung wie in der theoretischen Physik üblich  $\hbar = 1$  (natürliches Einheitensystem) setzen, d.h. im folgenden schreiben wir

$$\vec{\mathbf{L}} = -\mathbf{i}\vec{r} \times \vec{\nabla}.\tag{3.3.45}$$

Wir bemerken weiter, daß wegen (1.6.100) und (3.2.96)

$$-r^{2}\Delta Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = \vec{L}^{2}Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = l(l+1)Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.3.46)

gilt, d.h.  $Y_{lm}$  ist Eigenfunktion zu  $\vec{L}^2$  zum Eigenwert l(l+1), wobei  $l \in \mathbb{N}_0$ . Nun beweisen wir zunächst den **Debyeschen Zerlegungssatz**, welcher besagt, daß es für das divergenzlose Vektorfeld  $\vec{V}_2$  zwei **Skalarfelder**  $\chi$  und  $\psi$  gibt, so daß

$$\vec{V}_2 = \vec{r} \times \operatorname{grad} \psi + \operatorname{rot}(\vec{r} \times \operatorname{grad} \chi) = i\vec{\mathbf{L}}\psi + i\operatorname{rot}(\vec{\mathbf{L}}\chi)$$
(3.3.47)

gilt. Dann folgt aus der Entwickelbarkeit der Skalarfelder  $\chi$  und  $\psi$  nach Kugelflächenfunktionen wegen (3.3.41) und (3.3.38) die Entwickelbarkeit von  $\vec{V}_2$  nach Vektorkugelflächenfunktionen.

Nehmen wir zunächst an, daß  $\vec{V}_2$  diese Form besitzt und bestimmen  $\chi$  und  $\psi$  für dieses vorgegebene Feld. Zunächst bemerken wir, daß für beliebige  $\chi$  und  $\psi$  die Bedingung div  $\vec{V}_2 = 0$  erfüllt ist, denn es gilt

div 
$$\vec{V}_2 = i\vec{\mathbf{p}}\cdot\vec{V}_2 = -\vec{\mathbf{p}}\cdot[\vec{\mathbf{L}}\psi + \operatorname{rot}(\vec{\mathbf{L}}\chi)] = 0,$$
 (3.3.48)

# 3.3. Vektorielle Kugelflächenfunktionen

denn wegen (1.3.81) verschwindet der erste und wegen div rot  $\vec{W} = 0$  für beliebige Vektorfelder  $\vec{W}$  der zweite Term.

Wir wollen nun die Debye-Potentiale  $\psi$  und  $\chi$  aus dem vorgegebenen Vektorfeld  $\vec{V}_2$  berechnen. Dazu bilden wir mit dem Ansatz (3.3.47)

$$\vec{r} \cdot \vec{V}_2 = \vec{r} \cdot [\operatorname{rot}(\vec{r} \times \operatorname{grad} \chi)] = (\vec{r} \times \vec{\nabla}) \cdot (\vec{r} \times \vec{\nabla} \chi) = -\vec{L}^2 \chi.$$
(3.3.49)

Damit also der Ansatz (3.3.47) zu dem vorgegebenen Vektorfeld kompatibel ist, müssen wir eine Greensche Funktion zu  $\vec{L}^2$  finden.

Setzen wir  $U = \vec{r} \cdot \vec{V}_2$  und entwickeln dieses Skalarfeld und  $\chi$  nach Kugelflächenfunktionen

$$U(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} U_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi), \quad \chi(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \chi_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi), \quad (3.3.50)$$

so lautet unsere Gleichung (3.3.50) wegen (3.3.46) und  $Y_{00}(\vartheta, \varphi) = 1/\sqrt{4\pi} = \text{const}$ 

$$-\sum_{l=1}^{\infty}\sum_{m=-l}^{l}l(l+1)\chi_{lm}(r)Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = \frac{1}{\sqrt{4\pi}}U_{00}(r) + \sum_{l=1}^{\infty}\sum_{m=-l}^{l}U_{lm}(r)Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.3.51)

und wegen der Orthogonalität der Kugelflächenfunktionen sind die  $\psi_{lm}(r)$  für  $l \ge 1$  vollständig durch

$$\chi_{lm}(r) = -\frac{1}{l(l+1)} U_{lm}(r)$$
(3.3.52)

bestimmt. Nun verschwindet wegen der Divergenzfreiheit von  $\vec{V}_2$  das Multipolmoment  $U_{00}$ , denn integrieren wir die Gleichung div  $\vec{V}_2 = 0$  über die Kugel  $K_r$  um den Ursprung mit Radius r, folgt aus dem Gaußschen Integralsatz

$$0 = \int_{K_r} d^3 r \operatorname{div} \vec{V}_2 = \int_{S_r} d\vec{f} \cdot \vec{V}_2 = r^2 \int_{S_2} d\Omega \,\vec{e}_r \cdot \vec{V}_2 = \sqrt{4\pi} r \, U_{00}(r), \qquad (3.3.53)$$

wobei wir uns  $Y_{00}(\vartheta, \varphi) = 1/\sqrt{4\pi}$  bedient haben. Es ist also tatsächlich

$$U_{00}(r) \equiv 0,$$
 (3.3.54)

und damit ist (3.3.49) lösbar, und die Lösung ist in ihrer Form als Entwicklung nach Kugelflächenfunktionen durch (3.3.50) gegeben, wobei  $\psi_{00}(r) = 0$  gesetzt werden kann, und die übrigen Koeffizienten durch (3.3.52) eindeutig bestimmt sind.

Wenden wir uns nun dem Debye-Potential  $\psi$  zu. Dazu bilden wir das Skalarfeld

$$W(\vec{r}) = i \vec{L} \cdot \vec{V}_2(\vec{r}) = -\vec{L}^2 \psi(\vec{r}).$$
 (3.3.55)

Der Beweis dafür folgt unmittelbar aus (3.3.47) und den Kommutatorrelationen (1.3.76):

$$i\vec{\mathbf{L}}\cdot\operatorname{rot}(\vec{\mathbf{L}}\chi) = -\vec{\mathbf{L}}\cdot(\vec{\mathbf{p}}\times\vec{\mathbf{L}}\chi) = -\epsilon_{ijk}\mathbf{L}_i\mathbf{p}_j\mathbf{L}_k\chi = -\epsilon_{ijk}\mathbf{L}_i\left\{\left[\mathbf{p}_j,\mathbf{L}_k\right] + \mathbf{L}_k\mathbf{p}_j\right\}\chi = 3i\vec{\mathbf{L}}\cdot\vec{\mathbf{p}}\chi = 0. \quad (3.3.56)$$

Wir drücken (3.3.55) der einfacheren Handhabung wegen noch in gewöhnlichen Differentialoperatoren aus:

$$W(\vec{r}) = (\vec{r} \times \vec{\nabla}) \cdot \vec{V}_2 = \vec{r} \cdot (\vec{\nabla} \times \vec{V}_2) = \vec{r} \cdot \operatorname{rot} \vec{V}_2 = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} W_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi).$$
(3.3.57)

Die Gleichung (3.3.55) ist von derselben Bauart wie (3.3.49). Wir müssen also als erstes klären, ob der Multipolkoeffizient

$$W_{00}(r) = \frac{1}{\sqrt{4\pi}} \int_{S_2} d\Omega W(\vec{r}) = 0$$
(3.3.58)

ist. Dies ist aber wegen div rot  $\vec{V}_2$  aus demselben Grund der Fall, wie oben bei der Herleitung von (3.3.54). Es ergibt sich also die Multipolentwicklung des Debye-Potentials  $\psi$  zu

$$\psi(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \psi_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi), \quad \psi_{lm}(r) = \begin{cases} 0 & \text{für } l = 0, \\ -\frac{1}{l(l+1)} W_{lm} & \text{für } l \in \mathbb{N}. \end{cases}$$
(3.3.59)

Damit haben wir eine Lösung für die Debye-Potentiale bestimmt. Um zu zeigen, daß dann (3.3.47) tatsächlich gilt, definieren wir das Vektorfeld

$$\vec{V}_{2}'(\vec{r}) = \vec{r} \times \operatorname{grad} \psi(\vec{r}) + \operatorname{rot} \left[\vec{r} \times \operatorname{grad} \chi(\vec{r})\right] = i\vec{\mathbf{L}}\psi(\vec{r}) - \vec{\mathbf{p}} \times \vec{\mathbf{L}}\chi(\vec{r})$$
(3.3.60)

mit den als Lösungen der Gleichungen (3.3.49) und (3.3.55) gewonnenen Debye-Potentialen. Im letzten Schritt haben wir wieder die der Quantenmechanik entlehnte Schreibweise für die Differentialoperatoren mit  $\hbar = 1$ 

$$\vec{\mathbf{p}} = -i\vec{\nabla}, \quad \vec{\mathbf{L}} = \vec{\mathbf{r}} \times \vec{\mathbf{p}} = -i\vec{r} \times \vec{\nabla}$$
 (3.3.61)

verwendet.

Um zu zeigen, daß tatsächlich  $\vec{V}_2' = \vec{V}_2$  ist, entnehmen wir der obigen Berechnung der Debye-Potentiale, daß für das divergenzlose Vektorfeld  $\vec{V}_2$  der inverse Operator zu  $\vec{L}^2$  in seiner Anwendung auf  $\vec{r} \cdot \vec{V}_2$  und  $\vec{r} \cdot \operatorname{rot} \vec{V}_2$  existiert. Daher können wir wegen (3.3.49) und (3.3.55)

$$\chi = -\mathbf{L}^{-2}(\vec{r} \cdot \vec{V}_2), \quad \psi = -\mathbf{i}\mathbf{L}^{-2}(\vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{V}_2)$$
(3.3.62)

schreiben. Dies in (3.3.60) eingesetzt liefert

$$\vec{V}_{2}' = \vec{L} L^{-2} (\vec{L} \cdot \vec{V}_{2}) + (\vec{p} \times \vec{L}) L^{-2} (\vec{r} \cdot \vec{V}_{2}).$$
(3.3.63)

Um zu zeigen, daß  $\vec{V}'_2 = \vec{V}_2$  ist, folgen wir den Andeutungen in [GN78]. Dazu benötigen wir einige Operatoridentitäten, die ein wenig mühsam zu beweisen sind. Wir geben sie zunächst an und zeigen, daß sie zum Ziel führen. Die Beweise verschieben wir ans Ende dieses Abschnitts. Wir benötigen

$$\vec{L}^{2}(\vec{p} \times \vec{L}) = -(\vec{L} \times \vec{p})\vec{L}^{2},$$
 (3.3.64)

$$-(\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}})(\vec{r} \cdot \vec{V}) = \vec{\mathbf{L}}^2 \vec{V} - \vec{\mathbf{L}} \cdot (\vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{V}) \quad \text{falls} \quad \vec{\nabla} \cdot \vec{V} = 0.$$
(3.3.65)

Multiplizieren wir (3.3.64) von links und von rechts mit  $L^{-2}$ , folgt

$$(\vec{\mathbf{p}} \times \vec{\mathbf{L}})\mathbf{L}^{-2} = -\mathbf{L}^{-2}(\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}}).$$
(3.3.66)

Wenden wir dies auf die rechte Seite von (3.3.63) an und beachten, daß  $\vec{L}$  mit  $\vec{L}^2$  und damit auch mit  $L^{-2}$  vertauscht, folgt die Behauptung mit Hilfe von (3.3.65):

$$\vec{V}_{2}' = \mathbf{L}^{-2}\vec{\mathbf{L}}(\vec{\mathbf{L}}\cdot\vec{V}_{2}) + \mathbf{L}^{-2}\left[\vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{V}_{2} - \vec{\mathbf{L}}(\vec{\mathbf{L}}\cdot\vec{V}_{2})\right] = \vec{V}_{2}.$$
(3.3.67)

Beweisen wir also (3.3.64) und (3.3.65). Da wir (3.3.64) auf das Skalarfeld  $\vec{r} \cdot \vec{V}$  anwenden wollen, können wir die in Abschnitt 1.3.5 für ihre Wirkung auf Skalarfelder hergeleiteten Kommutatorrelationen für den Drehimpulsoperator anwenden, wobei wieder  $\hbar = 1$  zu setzen ist.

Zunächst ist unter Verwendung von (1.3.76)

$$\vec{\mathbf{p}} \times \vec{\mathbf{L}} = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \mathbf{p}_j \mathbf{L}_k = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} [i \epsilon_{jkl} \mathbf{p}_l + \mathbf{L}_k \mathbf{p}_i] = 2i \vec{\mathbf{p}} - \vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}}.$$
(3.3.68)

Multiplizieren wir dies von links mit  $\vec{L}^2,$  erhalten wir

$$\vec{\mathbf{L}}^2 \vec{\mathbf{p}} \times \vec{\mathbf{L}} = -\vec{\mathbf{L}}^2 \vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}} + 2i\vec{\mathbf{L}}^2 \vec{\mathbf{p}}.$$
(3.3.69)

Im ersten Term auf der rechten Seite müssen wir  $\vec{L}^2$  ganz nach rechts bringen, um auf die Form auf der rechten Seite in (3.3.64) zu kommen:

$$\vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}} = \vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{\mathbf{p}} = \vec{e}_{j}\epsilon_{jkl}\mathbf{L}_{k}\mathbf{L}_{i}\mathbf{L}_{i}\mathbf{p}_{l}$$

$$= \vec{e}_{j}\epsilon_{jkl}(\mathbf{L}_{k}\mathbf{L}_{i}\mathbf{i}\epsilon_{ilm}\mathbf{p}_{m} + \mathbf{L}_{k}\mathbf{L}_{i}\mathbf{p}_{l}\mathbf{L}_{i})$$

$$= \vec{e}_{j}\epsilon_{jkl}[\mathbf{L}_{k}\mathbf{L}_{i}\mathbf{i}\epsilon_{ilm}\mathbf{p}_{m} + \mathbf{L}_{k}(\mathbf{i}\epsilon_{ilm}\mathbf{p}_{m} + \mathbf{p}_{l}\mathbf{L}_{i})\mathbf{L}_{i}]$$

$$= \vec{e}_{j}\epsilon_{jkl}[\mathbf{i}\epsilon_{ilm}\mathbf{L}_{k}(\mathbf{L}_{i}\mathbf{p}_{m} + \mathbf{p}_{m}\mathbf{L}_{i}) + \mathbf{L}_{k}\mathbf{p}_{l}\vec{\mathbf{L}}^{2}]$$

$$= -\mathbf{i}\vec{e}_{j}\epsilon_{jkl}\mathbf{L}_{k}\underbrace{(\vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}} + \vec{\mathbf{p}}\times\vec{\mathbf{L}})_{l}}_{(2\vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}} - 2\mathbf{i}\vec{\mathbf{p}})_{l}} + \vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}}\vec{\mathbf{L}}^{2}$$

$$= -2\mathbf{i}\vec{\mathbf{L}}\times(\vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}}) - 2\vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}} + \vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}}\vec{\mathbf{L}}^{2}$$
(3.3.70)

Auf ähnliche Weise erhalten wir

$$\vec{\mathbf{L}} \times (\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}}) = i\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}} - \vec{\mathbf{L}}^2 \vec{\mathbf{p}}$$
(3.3.71)

und damit aus (3.3.70)

$$\vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}}=\vec{\mathbf{L}}\times\vec{\mathbf{p}}\vec{\mathbf{L}}^{2}+2i\vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{\mathbf{p}}.$$
(3.3.72)

Dies in (3.3.69) eingesetzt liefert schließlich (3.3.64).

Auch (3.3.65) läßt sich mit Hilfe der Kommutatorrelationen beweisen. Dazu berechnen wir zunächst

$$\vec{\mathbf{p}}(\vec{r} \cdot \vec{V}) = -i\vec{e}_i \partial_i (x_j V_j)$$

$$= -i\vec{e}_i (\delta_{ij} V_j + x_j \partial_i V_j)$$

$$= -i\vec{V} - ix_i \vec{\nabla} V_i$$

$$= -i\vec{V} + \vec{\mathbf{L}} \times \vec{V}.$$
(3.3.73)

Den letzten Schritt erhält man dabei wie folgt

$$\mathbf{\hat{L}} \times \vec{V} = \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \mathbf{L}_j V_k 
= -\mathbf{i} \vec{e}_i \epsilon_{ijk} \epsilon_{jlm} x_l \partial_m V_k 
= +\mathbf{i} \vec{e}_i (\delta_{il} \delta_{km} - \delta_{im} \delta_{kl}) x_l \partial_m V_k 
= \mathbf{i} \vec{e}_i (x_i \partial_k V_k - x_k \partial_i V_k) = \mathbf{i} \vec{r} (\vec{\nabla} \cdot \vec{V}) - \mathbf{i} x_i \vec{\nabla} V_i,$$
(3.3.74)

und der erste Term fällt wegen der vorausgesetzen Quellenfreiheit,  $\vec{\nabla} \cdot \vec{V}$  weg. Mit (3.3.73) folgt weiter für (3.3.65)

$$-\vec{\mathbf{L}} \times \vec{\mathbf{p}}(\vec{r} \cdot \vec{V}) = i\vec{\mathbf{L}} \times \vec{V} - \vec{\mathbf{L}} \times (\vec{\mathbf{L}} \times \vec{V}).$$
(3.3.75)

Nun benötigen wir

$$\mathbf{\dot{\mathbf{L}}} \times (\mathbf{\dot{\mathbf{L}}} \times \dot{V}) = \vec{e}_{i}\epsilon_{ijk}\epsilon_{klm}\mathbf{L}_{l}V_{m} 
= \vec{e}_{i}(\delta_{il}\delta_{jm} - \delta_{im}\delta_{jl})\mathbf{L}_{j}\mathbf{L}_{l}V_{m}) 
= \vec{e}_{i}\mathbf{L}_{m}\mathbf{L}_{i}V_{m} - \vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{V} 
= \vec{e}_{i}\left(\mathbf{L}_{i}\mathbf{L}_{j} - \left[\mathbf{L}_{i},\mathbf{L}_{j}\right]\right)V_{j} - \vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{V} 
= \vec{\mathbf{L}}(\vec{\mathbf{L}}\cdot\vec{V}) - i\vec{e}_{i}\epsilon_{ijk}\mathbf{L}_{k}V_{j} - \vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{V} 
= \vec{\mathbf{L}}(\vec{\mathbf{L}}\cdot\vec{V}) + i\vec{\mathbf{L}}\times\vec{V} - \vec{\mathbf{L}}^{2}\vec{V}.$$
(3.3.76)

Setzen wir dies in (3.3.75) ein, erhalten wir in der Tat (3.3.65).

# 3.3.3 Zur Eindeutigkeit der Debye-Potentiale

Wir haben im vorigen Abschnitt gezeigt, daß zu einem beliebigen quellenfreien Vektorfeld  $\vec{V}$  stets zwei skalare Debye-Potentiale  $\chi$  und  $\psi$  existieren, so daß

$$\vec{V} = \vec{r} \times \vec{\nabla} \psi + \vec{\nabla} \times (\vec{r} \times \vec{\nabla} \chi)$$
(3.3.77)

gilt. Für vorgegebenes  $\vec{V}$  sind die Debye-Potentiale aufgrund von (3.3.49) und (3.3.55) durch die Gleichungen

$$\vec{L}^2 \chi = -\vec{r} \cdot \vec{V}, \qquad (3.3.78)$$

$$\vec{\mathbf{L}}^2 \psi = -\vec{r} \cdot \operatorname{rot} \vec{V} = -i\vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{V}$$
(3.3.79)

bestimmt. Wie wir oben gesehen haben, besitzen diese Gleichungen stets Lösungen, für die die Multipolentwicklungen mit l = 1 beginnen, d.h.

$$\chi(\vec{r}) = \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \chi_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi), \quad \psi(\vec{r}) = \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \psi_{lm}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi).$$
(3.3.80)

Diese Lösungen sind freilich nicht eindeutig, denn wir können sowohl zu  $\chi$  als auch  $\psi$  ein radialsymmetrisches Skalarfeld  $\tilde{\chi}(|\vec{r}|)$  und  $\tilde{\psi}(|\vec{r}|)$  hinzufügen. Das sieht man am einfachsten ein, wenn man bedenkt, daß der Operator i $\vec{L} = \vec{r} \times \vec{\nabla}$  in Kugelkoordinaten ausgedrückt nur Terme mit Ableitungen nach  $\vartheta$  und  $\varphi$  enthält, so daß  $\vec{L}\tilde{\psi}(r) = \vec{L}\tilde{\chi}(r) = 0$  ist.

Aus der Vollständigkeit der Entwicklung von Skalarfeldern nach Kugelflächenfunktionen folgt weiter, daß dies auch die einzige Freiheit in der Wahl der Debye-Potentiale ist.

Wir geben schließlich noch die Entwicklung des Vektorfeldes (3.3.77) nach vektoriellen Kugelflächenfunktionen an. Dazu beachten wir, daß  $\vec{r} \times \vec{\nabla} = i\vec{L}$  in Kugelkoordinaten ausgedrückt nur Ableitungen nach den Winkeln, nicht aber nach r, enthält. Daraus folgt aus der Definition (3.3.2) und Gl. (3.3.36)

$$\vec{V}(\vec{r}) = \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left\{ \psi_{lm}(r) \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi) - \frac{1}{r} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} [r \chi_{lm}(r)] \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi) - \frac{l(l+1)}{r} \chi_{lm}(r) \vec{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi) \right\}.$$
(3.3.81)

# 3.3.4 Anwendungsbeispiel: Magnetostatische Multipolentwicklung

In Analogie zur Multipolentwicklung in der Elektrostatik, wo wir für vorgegebene Ladungsdichten die Entwicklung des dazugehörigen Skalarpotentials nach Kugelflächenfunktionen bestimmt haben, können wir
## 3.3. Vektorielle Kugelflächenfunktionen

auch ein statisches Magnetfeld aus vorgegebenen zeitunabhängigen Stromdichtevektoren berechnen. Die entsprechende Spezialisierung der Maxwellgleichungen für das Magnetfeld auf den Fall stationärer Stromverteilungen lautet

$$\operatorname{rot}\vec{B} = \mu \vec{j}, \qquad (3.3.82)$$

$$\operatorname{div}\vec{B} = 0. \tag{3.3.83}$$

Wir wollen die Entwicklung von  $\vec{B}$  nach Kugelflächenfunktionen der Art (3.3.25) für den Fall, daß  $\vec{j}$  nur innerhalb der Kugel  $K_R$  mit Radius R um den Ursprung von 0 verschieden ist, berechnen. Wir suchen diese Entwicklung des Magnetfeldes für  $r = |\vec{r}| > R$ , also außerhalb des Bereiches mit Strömen und werden die Lösung dieses Problems auf zwei Arten finden. Zuerst suchen wir direkt die Koeffizienten  $B_{lm}^{(r)}, B_{lm}^{(1)}$  und  $B_{lm}^{(2)}$ durch Lösen der Gleichungen (3.3.82-3.3.83), die durch die Multipolentwicklung auf ein einfaches System von gewöhnlichen Differentialgleichungen für die drei Koeffizienten zurückgeführt werden. Als alternative (wenngleich in der Literatur kaum zu findende) Methode bestimmen wir zuerst die Entwicklung der Debye-Potentiale von  $\vec{B}$  nach Kugelflächenfunktionen. Eine dritte Methode, die in der Literatur am verbreitetsten ist, ist die Entwicklung des Vektorpotentials nach Vektorkugelfunktionen (vgl. Abschnitt 1.8.3).

## Direkte Methode: Berechnung von $\vec{B}$

Wir entwickeln sowohl  $\vec{B}$  als auch  $\vec{j}$  nach Vektorkugelfunktionen gemäß (3.3.25):

$$\vec{B}(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left[ B_{lm}^{(r)}(r) \vec{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi) + B_{lm}^{(1)}(r) \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi) + B_{lm}^{(2)}(r) \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi) \right],$$
(3.3.84)

$$\vec{j}(\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \left[ j_{lm}^{(r)}(r) \vec{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi) + j_{lm}^{(1)}(r) \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi) + j_{lm}^{(2)}(r) \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi) \right].$$
(3.3.85)

Es ist klar, daß wegen (3.3.82) aus Konsistenzgründen der Strom quellenfrei sein muß, d.h. es muß gelten

div 
$$\vec{j} = \frac{1}{\mu}$$
 div rot  $\vec{B} = 0.$  (3.3.86)

Wegen (3.3.34) bedeutet dies die folgende Bedingung für die Multipol-Koeffizienten von  $\vec{j}$ :

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \Big[ r^2 j_{lm}^{(r)}(r) \Big] = l(l+1)r j_{lm}^{(1)}(r).$$
(3.3.87)

Ebenso ergibt (3.3.83) die Gleichung

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \Big[ r^2 B_{lm}^{(r)}(r) \Big] = l(l+1) r B_{lm}^{(1)}(r)$$
(3.3.88)

für die Multipol-Koeffizienten von  $\vec{B}$ .

Vermöge Gl. (3.3.38) ergeben sich aus (3.3.82) die weiteren Gleichungen

$$\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\Big[rB_{lm}^{(1)}(r)\Big] - \frac{1}{r}B_{lm}^{(r)}(r) = \mu j_{lm}^{(2)}(r), \qquad (3.3.89)$$

$$-\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r}\Big[rB_{lm}^{(2)}(r)\Big] = \mu j_{lm}^{(1)}(r), \qquad (3.3.90)$$

$$-\frac{l(l+1)}{r}B_{lm}^{(2)}(r) = \mu j_{lm}^{(r)}(r).$$
(3.3.91)

Mit den Gln. (3.3.88-3.3.91) haben wir vier Gleichungen für die drei Multipolkoeffizienten von  $\vec{B}$ . Auf den ersten Blick sind sie also überbestimmt. Setzt man allerdings (3.3.91) in (3.3.90) ein, sieht man, daß (3.3.90) aufgrund von (3.3.87) bereits erfüllt ist.

Um also die  $B_{lm}^{(r,1,2)}$  zu bestimmen, müssen wir demnach das aus (3.3.88), (3.3.89) und (3.3.91) gebildete Gleichungssystem lösen. Berechnen wir also zunächst  $B_{lm}^{(r)}$ . Dazu eliminieren wir mit Hilfe von (3.3.88)  $B_{lm}^{(1)}$  in (3.3.89). Dies ergibt

$$\frac{1}{r}\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}r^2}\Big[r^2 B_{lm}^{(r)}(r)\Big] - \frac{l(l+1)}{r} B_{lm}^{(r)}(r) = \mu j_{lm}^{(2)}(r).$$
(3.3.92)

Um diese Gleichung zu lösen, suchen wir zunächst ihre Greensche Funktion, die durch

$$\frac{1}{r}\frac{\partial^2}{\partial r^2} \Big[ r^2 g_{lm}^{(r)}(r,r') \Big] - \frac{l(l+1)}{r} g_{lm}^{(r)}(r,r') = \delta(r-r')$$
(3.3.93)

für r, r' > 0 definiert ist, denn dann wird (3.3.92) durch

$$B_{lm}^{(r)}(r) = \int_0^\infty \mathrm{d}r' \, g_{lm}^{(r)}(r,r') \mu j_{lm}^{(2)}(r') \tag{3.3.94}$$

gelöst.

Für  $r \neq r'$  verschwindet die rechte Seite von (3.3.93), und die allgemeine Lösung der Differentialgleichung ergibt sich zu

$$g_{lm}^{(r)}(r,r') = C_1(r')r^{l-1} + C_2(r')r^{-l-2} \quad \text{für} \quad r \neq r'.$$
(3.3.95)

Damit nun  $g_{lm}^{(r)}$  für  $r \to 0$  nicht singulär wird und für  $r \to \infty$  verschwindet, muß

$$g_{lm}^{(r)}(r,r') = \Theta(r'-r)A(r')r^{l-1} + \Theta(r-r')B(r')r^{-l-2}$$
(3.3.96)

sein. Zur Bestimmung der Koeffizienten A(r') und B(r') verwenden wir die Stetigkeit von  $g_{lm}^{(r)}(r,r')$  bei r = r'. Daraus folgt

$$A(r')r'^{l-1} + B(r')r'^{-l-2} = 0.$$
(3.3.97)

Um eine zweite Bedingung zu finden, multipolizieren wir (3.3.93) mit r und integrieren über ein infinitesimales Intervall  $r \in (r' - 0^+, r' + 0^+)$ . Dies ergibt

$$\frac{\partial}{\partial r} \left[ r^2 g_{lm}^{(r)}(r) \right] \Big|_{r=r'-0^+}^{r=r'+0^+} = r' l(l+1).$$
(3.3.98)

Darin (3.3.96) und (3.3.97) eingesetzt liefert

$$A(r') = -\frac{l(l+1)}{2l+1} \frac{1}{r'^{l=1}}, \quad B(r') = -\frac{l(l+1)}{2l+1} r'^{l+2}, \quad (3.3.99)$$

so daß wir schließlich

$$g_{lm}^{(r)}(r,r') = -\frac{l(l+1)}{2l+1} \left[ \left(\frac{r}{r'}\right)^{l-1} \Theta(r'-r) + \left(\frac{r'}{r}\right)^{l+2} \Theta(r-r') \right]$$
(3.3.100)

erhalten und damit vermöge (3.3.94) die Lösung für  $B_{lm}^{(r)}$ . Wir interessieren uns nur für r > R, also das Magnetfeld außerhalb der Stromverteilung. Damit ist

$$B_{lm}^{(r)}(r) = -\frac{\mu l(l+1)}{2l+1} \frac{1}{r^{l+2}} \int_0^R \mathrm{d}r' \, r'^{l+2} j_{lm}^{(2)}(r'). \tag{3.3.101}$$

## 3.3. Vektorielle Kugelflächenfunktionen

Das Integral auf der rechten Seite dieser Gleichung vollen wir noch mittels des vorgegebenen Stromdichtevektors  $\vec{j}$  ausdrücken. Aus den Orthogonalitätsrelationen (3.3.6-3.3.9) folgt

$$j_{lm}^{(2)}(r') = \frac{1}{l(l+1)} \int_{S_2} d\Omega' \,\vec{\Phi}_{lm}^*(\vartheta', \varphi') \cdot \vec{j}(\vec{r}\,'), \qquad (3.3.102)$$

wobei

$$\vec{r}' = r' \begin{pmatrix} \cos\varphi\sin\vartheta'\\ \sin\varphi'\sin\vartheta'\\ \cos\vartheta' \end{pmatrix}$$
(3.3.103)

zu setzen ist. Setzen wir dies in (3.3.101) ein, erhalten wir

$$\int_{0}^{R} \mathrm{d}r' r'^{l+2} j_{lm}^{(2)}(r') = \frac{1}{l(l+1)} \int_{K_{R}} \mathrm{d}^{3}r' r'^{l} \vec{\Phi}_{lm}^{*}(\vartheta', \varphi') \cdot \vec{j}(\vec{r}').$$
(3.3.104)

Verwenden wir hierin die Definition (3.3.2) der Vektorkugelflächenfunktionen  $\vec{\Phi}_{lm}$ , finden wir

$$\int_{0}^{R} \mathrm{d}r'r'^{l+2}j_{lm}^{(2)}(r') = \frac{1}{l(l+1)} \int_{K_{R}} \mathrm{d}^{3}r'r'^{l}\vec{j}(\vec{r}\,') \cdot (\vec{r}\,' \times \vec{\nabla}\,') Y_{lm}^{*}(\vartheta',\varphi')$$

$$= -\frac{1}{l(l+1)} \int_{K_{R}} \mathrm{d}^{3}r' [\vec{r}\,' \times \vec{j}(\vec{r}\,')] \cdot \vec{\nabla}\,' [r'^{l}Y_{lm}^{*}(\vartheta',\varphi')], \qquad (3.3.105)$$

wobei wir den Faktor  $r'^l$  unter den Nablaoperator ziehen konnten, weil der Radialbeitrag des entsprechenden Gradienten wegen des Faktors  $\vec{r}' \times \vec{j}$  im Skalarprodukt nichts beiträgt. Mit Hilfe von (1.3.55) und (1.3.56) finden wir

$$[\vec{r}' \times \vec{j}(\vec{r}')] \cdot \vec{\nabla}' [r'^l \mathbf{Y}^*_{lm}(\vartheta', \varphi')] = \operatorname{div}' \{ [\vec{r}' \times \vec{j}(\vec{r}')r'^l \mathbf{Y}^*_{lm}(\vartheta', \varphi')] \} + r'^l \mathbf{Y}^*_{lm}(\vartheta, \varphi)\vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}(\vec{r}').$$
(3.3.106)

Setzen wir dies auf der rechten Seite von (3.3.105) ein, verschwindet der Term mit der Divergenz nach dem Gaußschen Satz, weil voraussetzungsgemäß  $\vec{j}(\vec{r}')$  auf  $\partial K_R = S_R$  verschwindet. Damit haben wir schließlich

$$\int_{0}^{R} \mathrm{d}r' \, r'^{l+2} j_{lm}^{(2)}(r') = -\frac{1}{l(l+1)} \int_{K_{R}} \mathrm{d}^{3}r' \, r'^{l} \mathrm{Y}_{lm}^{*}(\vartheta', \varphi') \vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}(\vec{r}'). \tag{3.3.107}$$

Definieren wir nun

$$M_{lm} = \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1} \frac{1}{l+1}} \int_{K_R} d^3 r' r'^l Y^*_{lm}(\vartheta', \varphi') \vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}(\vec{r}'), \qquad (3.3.108)$$

wobei wir die Faktoren so wählen, daß diese **magnetostatischen Multipolmomente** möglichst analog wie die **elektrostatischen Multipolmomente** (3.2.143) definiert sind. Wir bemerken gleich noch, daß  $M_{00} = 0$  zu setzen ist, denn es gilt wegen (1.3.55) und rot  $\vec{r} = 0$ 

$$\vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}(\vec{r}') = -\operatorname{div}' [\vec{r}' \times \vec{j}(\vec{r}')],$$
 (3.3.109)

so daß wegen  $\mathbf{Y}^*_{\mathrm{OO}}(\vartheta',\varphi')\,{=}\,1/\sqrt{4\pi}$ 

$$M_{00} \propto \int_{K_R} d^3 r' \, \vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}(\vec{r}') = -\int_{\partial K_R} d\vec{f} \cdot [\vec{r}' \times \vec{j}(\vec{r}')] = 0.$$
(3.3.110)

Setzen wir (3.3.108) in (3.3.101) ein, erhalten wir

$$B_{lm}^{(r)} = \begin{cases} \frac{\mu}{4\pi} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{(l+1)M_{lm}}{r^{l+2}} & \text{für } l \in \mathbb{N}, \quad m \in \{-l, -l+1, \dots, l-1, l\}, \\ 0 & \text{für } l = m = 0. \end{cases}$$
(3.3.111)

Für  $B_{lm}^{(1)}$  folgt daraus aus (3.3.88)

$$B_{lm}^{(1)} = -\frac{\mu}{4\pi} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1} \frac{M_{lm}}{r^{l+2}}}.$$
(3.3.112)

Die nun noch fehlenden Koeffizienten  $B_{lm}^{(2)}$  erhalten wir unmittelbar durch Integration von (3.3.90) nach r. Für r > R ergibt sich

$$B_{lm}^{(2)}(r) = -\frac{\mu}{r} \int_{0}^{R} \mathrm{d}r' \, r' j_{lm}^{(1)}(r') = -\frac{\mu}{r} \frac{1}{l(l+1)} \int_{K_{R}} \mathrm{d}^{3}r' \, \vec{j}(\vec{r}\,') \cdot \vec{\nabla}' \mathbf{Y}_{lm}^{*}(\vartheta', \varphi'). \tag{3.3.113}$$

Wegen div  $\vec{j} = 0$  gilt aber

$$\int_{K_R} \mathrm{d}^3 r' \, \vec{j}(\vec{r}\,') \cdot \vec{\nabla}\,' \mathbf{Y}^*_{lm}(\vartheta', \varphi') = \int_{K_R} \mathrm{d}^3 r' \, \mathrm{div}\,' [\Psi^*_{lm}(\vartheta', \varphi') \vec{j}(\vec{r}\,')] = \mathbf{0}, \qquad (3.3.114)$$

da das nach dem Gaußschen Satz verbleibende Oberflächenintegral wegen  $\vec{j}(\vec{r}')|_{\vec{r}' \in \partial K_R} = 0$  verschwindet. Es ist also

$$B_{lm}^{(2)}(r) = 0, (3.3.115)$$

und das Magnetfeld ergibt sich durch Einsetzen von (3.3.111) und (3.3.112) in die Multipolentwicklung (3.3.84):

$$\vec{B}(\vec{r}) = -\sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{\mu}{4\pi} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} M_{lm} \underbrace{\left[ -\vec{e}_r(l+1) \frac{\mathbf{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi)}{r^{l+2}} + \frac{1}{r^{l+1}} \vec{\nabla} \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi) \right]}_{\vec{\nabla} \left[ \frac{\mathbf{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi)}{r^{l+1}} \right]},$$
(3.3.116)

d.h. außerhalb der Stromverteilung ist das  $\vec{B}$ -Feld ein Potentialfeld mit dem Potential

$$\Phi^{(M)}(\vec{r}) = \frac{\mu}{4\pi} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{M_{lm}}{r^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta, \varphi), \quad \vec{B}(\vec{r}) = -\text{grad} \Phi_M(\vec{r}).$$
(3.3.117)

was analog zur Multipolentwicklung des elektrostatischen Potentials (3.2.144) ist. Dies rechtfertigt die Wahl der Normierung der magnetischen Multipolmomente in (3.3.108).

## Multipolentwicklung über die Debye-Potentiale

Im folgenden leiten wir die Multipolentwicklung für das magnetische Feld außerhalb der vorgegebenen Ladungsverteilung mit Hilfe der Debye-Potentiale ab. Wie wir sehen werden, ist diese Methode erheblich eleganter als die im vorigen Abschnitt durchgeführte direkte Berechnung des  $\vec{B}$ -Feldes. Aus dem **Debyeschen Zerlegungssatz** folgt wegen (3.3.83) gemäß (3.3.47), daß es zwei skalare Funktionen  $\chi$  und  $\psi$  (die **Debye-Potentiale** des magnetischen Feldes) gibt, so daß

$$\vec{B} = \vec{r} \times \vec{\nabla} \psi + \vec{\nabla} \times (\vec{r} \times \vec{\nabla\chi})$$
(3.3.118)

## 3.4. Sphärische Besselfunktionen

ist. Um (3.3.83) brauchen wir uns nun nicht mehr zu kümmern, da mit diesem Ansatz  $\vec{B}$  allemal quellenfrei ist (vgl. (3.3.48)). Die Gleichungen für die Debye-Potentiale  $\chi$  und  $\psi$  folgen aus (3.3.78) und (3.3.79) unter Verwendung von (3.3.82):

$$-\vec{\mathbf{L}}^{2}\chi = \vec{r}\cdot\vec{B}, \quad -\vec{\mathbf{L}}^{2}\psi = \vec{r}\cdot\operatorname{rot}\vec{B} = \mu\vec{r}\cdot\vec{j}.$$
(3.3.119)

Aus der zweiten Gleichung folgt für r > R, wo  $\vec{j}$  voraussetzungsgemäß verschwindet,

$$-\vec{L}^{2}\psi = 0 \tag{3.3.120}$$

mit der Lösung  $\psi = 0$ . Auf die erste Gleichung (3.3.119) wenden wir den Laplaceoperator an, der wegen (1.3.80) mit  $\vec{L}^2$  vertauscht, d.h. es folgt unter Zuhilfenahme von (1.3.49), (1.3.56) und schließlich (1.3.51)

$$-\vec{L}^{2}\Delta\chi = \Delta(\vec{r}\cdot\vec{B}) = \vec{r}\cdot\Delta\vec{B} = -\vec{r}\cdot\operatorname{rot\,rot}\vec{B} = -\mu\vec{r}\cdot\operatorname{rot}\vec{j}.$$
(3.3.121)

Wir wissen weiter, daß wir wegen div rot  $\vec{j} = 0$ 

$$\Delta \chi = \mu \mathbf{L}^{-2} \vec{r} \cdot \operatorname{rot} \vec{j} \tag{3.3.122}$$

schreiben dürfen. Die Lösung in Form einer Multipolentwicklung für ein Skalarfeld kennen wir bereits vom elektrostatischen Fall her. Gemäß (3.2.142) folgt unter Verwendung der Definition der magnetischen Multipolmomente (3.3.108) und der oben bewiesenen Tatsache, daß die Multipolentwicklung von  $\vec{r} \cdot \vec{V}$  für ein quellenfreies Vektorfeld  $\vec{V}$  keinen Beitrag mit l = 0 enthält,

$$\chi(\vec{r}) = -\frac{\mu}{4\pi} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{M_{lm}}{l} \frac{Y_{lm}(\vartheta,\varphi)}{r^{l+1}}.$$
(3.3.123)

Zur Berechnung des Magnetfeldes aus (3.3.118) verwenden wir, daß  $\vec{r} \times \vec{\nabla} = i\vec{L}$  gemäß (1.6.97) nur Ableitungen nach  $\vartheta$  und  $\varphi$  enthält, so daß sich unter Verwendung von (3.3.2)

$$\vec{r} \times \vec{\nabla} \chi(\vec{r}) =: \vec{A}(\vec{r}) = -\frac{\mu}{4\pi} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{M_{lm}}{l} \frac{\vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi)}{r^{l+1}}$$
(3.3.124)

ergibt. Dies ist übrigens die vektorielle Multipolentwicklung des **Vektorpotentials des Magnetfeldes**<sup>6</sup>, denn es gilt wegen (3.3.118)

$$\vec{B} = \operatorname{rot}\vec{A},\tag{3.3.125}$$

was wiederum wegen (3.3.38) wieder auf (3.3.116) führt, wie es sein muß. Wir sehen, daß die Verwendung der Debye-Potentiale in der Tat eine erhebliche Vereinfachung gegenüber der im vorigen Abschnitt demonstrierten direkten Methode darstellt.

# 3.4 Sphärische Besselfunktionen

In diesem Abschnitt betrachten wir die sphärischen Besselfunktionen, indem wir von der Wellengleichung

$$\left(\frac{1}{c^2}\frac{\partial^2}{\partial t^2} - \Delta\right)\Phi(t,\vec{r}) = 0$$
(3.4.1)

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Es handelt sich wegen (3.3.34) um das Vektorpotential in der Coulombeichung, in der definitionsgemäß div $\vec{A} = 0$  gilt.

für ein skalares Feld  $\Phi$  ausgehen. Wie wir in Kapitel 2 gesehen haben, können wir beliebige Zeitabhängigkeiten des Feldes mit Hilfe eines Fourierintegrals (oder im Falle periodischer Vorgänge einer Fourierreihe) der Form

$$\Phi(t,\vec{r}) = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\omega}{\sqrt{2\pi}} \exp(-i\omega t)\phi(k,\vec{r}) \quad \text{mit} \quad k = \frac{\omega}{c}$$
(3.4.2)

darstellen. Setzen wir diesen Ansatz in (3.4.1) ein, sehen wir, daß  $\phi$  die Helmholtzgleichung

$$(\Delta + k^2)\phi(k, \vec{r}) = 0$$
 (3.4.3)

erfüllen muß.

## 3.4.1 Kugelwellen

Zur Lösung von Randwertproblemen für die Kugel bieten sich wegen der Symmetrie des Problems Kugelkoordinaten zur Lösung an. Wie wir in Abschnitt 3.2.3 gesehen haben, empfiehlt sich für die Behandlung von partiellen Differentialgleichungen in Kugelkoordinaten die Entwicklung nach Kugelflächenfunktionen

$$\phi(k,\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} R_l(r) \sum_{m=-l}^{l} c_{lm} Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.4.4)

Drücken wir den Laplaceoperator in Kugelkoordinaten aus, erhalten wir wegen (3.2.96) für die **Radialwel**lenfunktionen  $R_l$  die Differentialgleichung

$$\frac{1}{r}\frac{d^2}{dr^2}[rR_l(r)] + \left[k^2 - \frac{l(l+1)}{r^2}\right]R_l(r) = 0.$$
(3.4.5)

Setzen wir darin  $\rho = kr$  und betrachten  $R_l$  als Funktion von  $\rho$ , geht diese Gleichung in

$$\frac{1}{\rho} \frac{d^2}{d\rho^2} [\rho R_l(\rho)] + \left[1 - \frac{l(l+1)}{\rho^2}\right] R_l(\rho) = 0$$
(3.4.6)

über. Wir suchen Lösungen in der Form einer verallgemeinerten Potenzreihe,

$$R_l(\rho) = \rho^{\lambda} \sum_{j=0}^{\infty} a_j \rho^j, \qquad (3.4.7)$$

wobei wir ohne Beschränkung der Allgemeinheit annehmen, daß der führende Koeffizient  $a_0 \neq 0$  ist. Setzen wir die Reihe in die Differentialgleichung (3.4.6) ein, finden wir nach einigen einfachen Umformungen die Bedingung

$$a_{0}[(\lambda+1)\lambda - l(l+1)]\rho^{\lambda-2} + a_{1}[(\lambda+2)(\lambda+1) - l(l+1)]\rho^{\lambda-1} + \sum_{j=0}^{\infty} \{a_{j+2}[(j+\lambda+3)(j+\lambda+2) - l(l+1)] + a_{j}\}\rho^{j+\lambda} = 0.$$
(3.4.8)

Durch Koeffizientenvergleich folgt wegen  $a_0 \neq 0$ , daß

$$\lambda(\lambda+1) - l(l+1) = 0 \Rightarrow \lambda = l \quad \text{oder} \quad \lambda = -(l+1)$$
(3.4.9)

und dann notwendig  $a_1 = 0$  sein muß. Die übrigen Koeffizienten folgen dann eindeutig aus dem Verschwinden der geschweiften Klammer in der Summe in (3.4.8), was zur Rekursionsformel

$$a_{j+2} = -\frac{a_j}{(j+\lambda+3)(j+\lambda+2) - l(l+1)}$$
(3.4.10)

#### 3.4. Sphärische Besselfunktionen

führt. Betrachten wir zunächst die Lösungen mit  $\lambda = l$ . Da  $l \in \mathbb{N}_0$  ist, ergibt sich in diesem Falle eine um den Ursprung  $\rho = 0$  analytische Funktion, die man als **sphärische Besselfunktionen** bezeichnet. Sie sind durch die Differentialgleichung (3.4.6) nur bis auf die multiplikative Konstante  $a_0$  bestimmt. Gewöhnlich wählt man  $a_0 = 1/(2l+1)!!$ , wobei

$$(2l+1)!! := 1 \cdot 3 \cdot 5 \cdots (2l+1) = \frac{(2l+1)!}{2^l l!} \quad \text{für} \quad l \in \mathbb{N}_0$$
(3.4.11)

ist. Durch Iteration folgt dann aus (3.4.11)

$$j_{l}(\rho) = \rho^{l} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j}}{2^{j} j! [2(j+l)+1]!!} \rho^{2j} = (2\rho)^{l} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j} (j+l)!}{j! [2(j+l)+1]!} \rho^{2j}.$$
(3.4.12)

Der Konvergenzradius der Potenzreihe ist offenbar  $\infty$  und daher j<sub>l</sub> überall durch diese Potenzreihe definiert. Für l = 0 erhalten wir insbesondere

$$\mathbf{j}_{0}(\rho) = \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j}}{(2j+1)!} \rho^{2j} = \frac{\sin \rho}{\rho}.$$
(3.4.13)

Aus (3.4.12) erhält man durch gliedweise Ableitung der Potenzreihe nach einigen einfachen Umformungen die Rekursionsformel

$$\mathbf{j}_{l+1}(\rho) = -\rho^l \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho} \left[ \frac{1}{\rho^l} \mathbf{j}_l(\rho) \right].$$
(3.4.14)

Durch Iteration finden wir daraus

$$\mathbf{j}_{l}(\rho) = (-\rho)^{l} \left(\frac{1}{\rho} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}\right)^{l} \mathbf{j}_{0}(\rho).$$
(3.4.15)

Man kann durch Einsetzen in die Differentialgleichung (3.4.6) zeigen, daß die Rekursionsformel (3.4.14) und folglich auch (3.4.15) für jede Lösung  $R_l$  dieser Differentialgleichung gilt.

Für l = 0 erhalten wir als zweite von j<sub>0</sub> unabhängige Lösung der Differentialgleichung (3.4.6) die Funktion

$$n_0(\rho) = -\frac{\cos(\rho)}{\rho} = -\frac{1}{\rho} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^j}{(2j)!} \rho^{2j}.$$
(3.4.16)

Dies entspricht der zweiten in  $\rho = 0$  singulären Lösung unseres Reihenansatzes (3.4.7) für l = 0. In der Tat weist n<sub>0</sub> bei  $\rho = 0$  einen Pol 1. Ordnung entsprechend der führenden Potenz ( $\lambda = -1$ ).

Für die übrigen *l* erhalten wir die singulären Lösungen mit einem Pol *l* + 1-ter Ordnung in  $\rho = 0$  aus (3.4.15):

$$\mathbf{n}_{l}(\rho) = (-\rho)^{l} \left(\frac{1}{\rho} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}\right)^{l} \mathbf{n}_{0}(\rho).$$
(3.4.17)

Diese Funktionen heißen sphärische Neumannfunktionen. Die Reihenentwicklung erhalten wir durch Anwendung dieser Formel auf die Reihe in (3.4.16):

$$\mathbf{n}_{l}(\rho) = -\frac{1}{\rho^{l+1}} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j+l}}{(2j)!} \rho^{2j} \prod_{k=1}^{l} [2(j-k)+1].$$
(3.4.18)

Das Produkt in den Reihengliedern können wir noch mit Hilfe von Fakultäten darstellen, wobei wir die Fälle j < l und  $j \ge l$  unterscheiden müssen:

$$\prod_{k=1}^{l} [2(j-k)+1] = \begin{cases} \frac{(-1)^{j+l}(2j)![2(l-j)]!}{2^{l}j!(l-j)!} & \text{für } j < l, \\ \frac{(2j)!(j-l)!}{2^{l}j![2(j-l)]!} & \text{für } j \ge l. \end{cases}$$
(3.4.19)

Damit wird

$$n_{l}(\rho) = -\frac{1}{2^{l}\rho^{l+1}} \left\{ \sum_{j=0}^{l-1} \frac{[2(l-j)]!}{j!(l-j)!} \rho^{2j} + \sum_{j=l}^{\infty} \frac{(-1)^{l+j}(j-l)!}{j![2(j-l)]!} \rho^{2j} \right\}.$$
(3.4.20)

Da  $j_l$  und  $n_l$  für jedes l zwei linear unabhängige Lösungen der linearen Differentialgleichung 2. Ordnung (3.4.6) sind, ist die allgemeine Lösung durch die Linearkombination

$$R_l(\rho) = A_l \mathfrak{j}_l(\rho) + B_l \mathfrak{n}_l(\rho) \tag{3.4.21}$$

gegeben. In den Anwendungen sind auch die sphärischen Hankelfunktionen 1. und 2. Art

$$h_l^{(1)}(\rho) = j_l(\rho) + in_l(\rho), \quad h_l^{(2)}(\rho) = j_l(\rho) - in_l(\rho)$$
(3.4.22)

wichtig. Sie sind offensichtlich ebenfalls linear unabhängige Funktionen, und man kann daher alle Lösungen der DGL (3.4.6) auch als Linearkombination dieser beiden Hankelfunktionen schreiben.

Die allgemeine Entwicklung der Lösungen der Helmholtzgleichung (3.4.3) lautet demnach gemäß Ansatz (3.4.4)

$$\phi(k,\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} [A_l j_l(kr) + B_l n_l(kr)] \sum_{m=-l}^{l} c_{lm} Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.4.23)

bzw.

$$\phi(k,\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} \left[ a_l \, \mathbf{h}_l^{(1)}(k\,r) + b_l \, \mathbf{h}_l^{(2)}(k\,r) \right] \sum_{m=-l}^l c_{l\,m} \mathbf{Y}_{l\,m}(\vartheta,\varphi). \tag{3.4.24}$$

Mit Hilfe der Rekursionsformel (3.4.14) zeigt man schnell mittels vollständiger Induktion die geschlossene Formel

$$h_{l}^{(1)}(\rho) = (-i)^{l+1} \frac{\exp(i\rho)}{\rho} \sum_{j=0}^{l} \frac{i^{j}}{j!(2\rho)^{j}} \frac{(l+j)!}{(l-j)!},$$

$$h_{l}^{(2)}(\rho) = i^{l+1} \frac{\exp(-i\rho)}{\rho} \sum_{j=0}^{l} \frac{(-i)^{j}}{j!(2\rho)^{j}} \frac{(l+j)!}{(l-j)!}.$$
(3.4.25)

Für große  $\rho$  besitzen die Hankelfunktionen die Form ein- bzw. auslaufender Kugelwellen

$$\mathbf{h}_{l}^{(1)}(\rho) \underset{\rho \to \infty}{\cong} (-\mathbf{i})^{l+1} \frac{\exp(\mathbf{i}\rho)}{\rho}, \quad \mathbf{h}_{l}^{(2)}(\rho) \underset{\rho \to \infty}{\cong} \mathbf{i}^{l+1} \frac{\exp(-\mathbf{i}\rho)}{\rho}.$$
(3.4.26)

## 3.4.2 Die Greenschen Funktionen der Helmholtzgleichung

Um Lösungen für die Helmholtzgleichung mit äußeren Quellen zu finden, benötigen wir eine Greensche Funktion, die die Gleichung

$$(\Delta + k^2)G(\vec{r}, \vec{r}') = -\delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}')$$
(3.4.27)

erfüllt. Wir suchen eine Lösung, indem wir G durch ihre Fouriertransformierte ausdrücken:

$$G(\vec{r},\vec{r}') = \int_{\mathbb{R}^3} \frac{\mathrm{d}^3 x}{(2\pi)^{3/2}} \tilde{g}(\vec{x}) \exp[\mathrm{i}\vec{x} \cdot (\vec{r} - \vec{r}')].$$
(3.4.28)

Zusammen mit der Fourierdarstellung der Diracschen  $\delta$ -Distribution

$$\delta^{(3)}(\vec{r} - \vec{r}') = \int_{\mathbb{R}^3} \frac{\mathrm{d}^3 x}{(2\pi)^3} \exp[\mathrm{i}\vec{x} \cdot (\vec{r} - \vec{r}')]$$
(3.4.29)

#### 3.4. Sphärische Besselfunktionen

liefert Einsetzen von (3.4.28)

$$(\vec{x}^2 - k^2)\tilde{g}(\vec{x}) = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}} \Rightarrow \tilde{g}(\vec{x}) = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}} \frac{1}{\vec{x}^2 - k^2}.$$
 (3.4.30)

Bei der Rücktransformation gemäß (3.4.28) ergibt sich hier charakteristischerweise das Problem, wie der Pol bei  $|\vec{x}| = k$  zu behandeln ist. Um dieses Problem zu beheben, betrachten wir die Funktionen

$$\tilde{g}^{(\pm)}(\vec{x}) = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}} \frac{1}{\vec{x}^2 - (k^2 \pm i0^+)}.$$
(3.4.31)

Setzen wir dies in (3.4.28) ein, können wir das Integral in Kugelkoordinaten umschreiben, wobei wir  $\vec{R} = \vec{r} - \vec{r}'$  in Richtung der Polarachse legen. Dann ist  $\vec{x} \cdot \vec{R} = R \times \cos \vartheta$ , und nach Integration über die Winkel, und eine einfache Umformung des entstehenden Integrals nach  $x = |\vec{x}|$  liefert

$$G^{(\pm)}(\vec{r},\vec{r}') = \frac{1}{4\pi^2 iR} \int_{-\infty}^{\infty} dx \frac{x}{x^2 - (k^2 \pm i0^+)} \exp(ixR).$$
(3.4.32)

Dieses Integral können wir mit Hilfe des **Residuensatzes** lösen (vgl. Abschnitt 4.4). Dazu denken wir uns den Integrationsweg durch einen ins Unendliche verlagerten Halbkreis in der oberen Halbebene geschlossen. Wegen der Exponentialfunktion trägt dieser Halbkreis nichts zum Integral bei. Für  $G^{(+)}$  liegt nur der Pol bei x = +k und für  $G^{(-)}$  nur der Pol bei x = -k im Inneren des Integrationsweges. Berechnen der entsprechenden Residuen mit Hilfe von (4.4.4) liefert schließlich

$$G^{(\pm)}(\vec{r},\vec{r}') = \frac{\exp(\pm ik|\vec{r}-\vec{r}'|)}{4\pi|\vec{r}-\vec{r}'|}.$$
(3.4.33)

Beachtet man die durch (3.4.2) gegebene Zeitabhängigkeit, sieht man, daß  $G^{(+)}$  einer **auslaufenden** und  $G^{(-)}$  einer **einlaufenden Kugelwelle** entspricht. Es hängt von der jeweiligen physikalischen Situation ab, welche Greensche Funktion der Lösung des betrachteten Problems entspricht.

Im folgenden untersuchen wir die Funktion  $G^{(+)}$  und suchen ihre Entwicklung nach Kugelflächenfunktionen. Für  $\vec{r} \neq \vec{r}'$  erfüllt sie die homogene Helmholtzgleichung (3.4.1), und wegen der Symmetrie unter Vertauschung der Argumente  $\vec{r}$  und  $\vec{r}'$  sowohl bzgl.  $\vec{r}$  als auch bzgl.  $\vec{r}'$ . Für festes  $\vec{r} \neq 0$  ist die Funktion in  $\vec{r}' = 0$  stetig (und umgekehrt). Für endliches  $\vec{r}'$  und  $r \to \infty$  bzw. endliches  $\vec{r}$  und  $r' \to \infty$  wird

$$G^{(+)}(\vec{r},\vec{r}') \underset{r \to \infty}{\cong} \frac{\exp(ikr)}{4\pi r} + \mathcal{O}\left(\frac{1}{r^2}\right), \qquad (3.4.34)$$

$$G^{(+)}(\vec{r},\vec{r}') \underset{r' \to \infty}{\cong} \frac{\exp(ikr')}{4\pi r'} + \mathcal{O}\left(\frac{1}{r'^2}\right)$$
(3.4.35)

Diese Randbedingungen der Lösung werden offenbar eindeutig durch den Ansatz

$$G^{(+)}(\vec{r},\vec{r}') = \sum_{l=0}^{\infty} c_l j_l(kr_{<}) \mathbf{h}_l^{(1)}(kr_{>}) \sum_{m=-l}^{l} \mathbf{Y}_{lm}^*(\vartheta',\varphi') \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.4.36)

mit  $r_{<} = \min(r, r')$  und  $r_{>} = \max(r, r')$  erfüllt, denn die sphärische Besselfunktion  $j_l$  ist für jedes l die im Ursprung analytische Lösung der Radialgleichung (3.4.5), während die sphärische Hankelfunktion 1. Art sich gemäß (3.4.26) durch ihr asymptotisches Verhalten als *auslaufende* Kugelwelle auszeichnet. Die Summe über *m* ergibt sich durch die gleiche Betrachtung wie bei der Entwicklung der Greenschen Funktion für den Laplaceoperator, die von (3.2.123) ausgeht.

Die noch zu bestimmenden Koeffizienten  $c_l$  erhalten wir am einfachsten durch Betrachtung des Grenzwertes  $k \rightarrow 0$ , für den  $G^{(+)}$  in die Greensche Funktion (3.2.138) der Laplace-Gleichung übergehen muß. Dazu verwenden wir die Entwicklungen der sphärischen Bessel- und Hankelfunktion für kleine Argumente, die wir (3.4.12), (3.4.20) und (3.4.22) entnehmen:

$$c_{l}j_{l}(kr_{<})h_{l}^{(1)}(kr_{>}) \underset{k \to 0}{\cong} c_{l}(2kr_{<})^{l} \frac{l!}{(2l+1)!} \frac{-\mathrm{i}}{2^{l}(kr_{>})^{l+1}} \frac{(2l)!}{l!} = \frac{c_{l}}{\mathrm{i}k} \frac{r_{<}^{l}}{r_{>}^{l+1}} \frac{1}{2l+1}.$$
(3.4.37)

Der Vergleich mit (3.2.138) liefert dann  $c_l = ik$ . Folglich ist

$$G^{(+)}(\vec{r},\vec{r}') = \frac{\exp(ik|\vec{r}-\vec{r}'|)}{4\pi|\vec{r}-\vec{r}'|} = ik \sum_{l=0}^{\infty} j_l(kr_{<})h_l^{(1)}(kr_{>}) \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}^*(\vartheta',\varphi')Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.4.38)

## 3.4.3 Die Entwicklung ebener Wellen nach Kugelwellen

Oft benötigt man auch die Entwicklung ebener Wellen nach Kugelwellen. Offensichtlich löst nämlich auch

$$f(\vec{k},\vec{r}) = \exp(i\vec{k}\cdot\vec{r}) \tag{3.4.39}$$

mit  $|\vec{k}| = k$  die Helmholtzgleichung (3.4.3). Dies entspricht Wellen, die sich in die Richtung  $\vec{n} = \vec{k}/k$  ausbreiten. Die gesuchte Entwicklung nach Kugelwellen finden wir, indem wir in (3.4.38) die asymptotische Entwicklung für  $r' \to \infty$  betrachten, wobei wir  $\vec{r}' = r'\vec{n}$  setzen. Dann ist  $\vec{n} = (\cos \varphi' \sin \vartheta', \sin \varphi' \sin \vartheta', \cos \vartheta')$ . Zunächst gilt

$$|\vec{r} - \vec{r}'| = r' \left| \frac{r}{r'} \vec{e}_r - \vec{n}' \right| = r' - \vec{r} \cdot \vec{n}' + \mathcal{O}\left(\frac{1}{r'}\right).$$
(3.4.40)

Dies in (3.4.38) eingesetzt liefert mit  $\vec{k} = k\vec{n}'$  für die linke Seite

$$G^{(+)}(\vec{r},\vec{r}') = \frac{\exp(ikr')}{4\pi r'} \exp(-i\vec{k}\cdot\vec{r}) + \mathcal{O}\left(\frac{1}{r'^2}\right).$$
(3.4.41)

Auf der rechten Seite der Gleichung verwenden wir die asymptotische Form (3.4.26). Nach einfachen Umformungen ergibt ein Vergleich beider Seiten der entstehenden asymptotischen Entwicklung und Bildung des konjugiert Komplexen

$$\exp(i\vec{k}\cdot\vec{r}) = 4\pi \sum_{l=0}^{\infty} i^{l}j_{l}(kr) \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}(\vartheta',\varphi')Y_{lm}^{*}(\vartheta,\varphi)$$

$$= 4\pi \sum_{l=0}^{\infty} i^{l}j_{l}(kr) \sum_{m=-l}^{l} Y_{lm}^{*}(\vartheta',\varphi')Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.4.42)

Dabei haben wir verwendet, daß wegen des Additionstheorems für die Kugelflächenfunktionen (3.2.139) die Summe über m reell ist. Wegen des Additionstheorems kann (3.4.42) auch in der Form

$$\exp(i\vec{k}\cdot\vec{r}) = \sum_{l=0}^{\infty} i^l (2l+1)j_l(kr)P_l(\cos\gamma)$$
(3.4.43)

geschrieben werden, wobei

$$\cos\gamma = \vec{r} \cdot \vec{k} / (rk) = \begin{pmatrix} \sin\vartheta\cos\varphi\\ \sin\vartheta\sin\varphi\\ \cos\vartheta \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \sin\vartheta'\cos\varphi'\\ \sin\vartheta'\sin\varphi'\\ \cos\vartheta' \end{pmatrix} = \sin\vartheta\sin\vartheta'\cos(\varphi - \varphi') + \cos\vartheta\cos\vartheta' \quad (3.4.44)$$

#### 3.4. Sphärische Besselfunktionen

ist.

Setzen wir  $\cos \gamma = u$  und  $\rho = kr$ , ergibt sich aus der Orthogonalität der Legendrepolynome und der Normierungskonvention (3.2.17) das Integral

$$\int_{-1}^{1} du \, \exp(i\rho u) P_l(u) = 2i^l j_l(\rho).$$
(3.4.45)

## 3.4.4 Die Multipolentwicklung für dynamische elektromagnetische Felder

Als Anwendungsbeispiel für die sphärischen Bessel- und Hankelfunktionen wollen wir die Multipolentwicklung für elektromagnetische Wellen bei vorgegebener zeitabhängiger Ladungs- und Stromverteilung herleiten. Wir nehmen dabei an, daß zu allen Zeiten die Ladungs- und Stromdichte  $\rho(t, \vec{r})$  und  $\vec{j}(t, \vec{r})$  für  $r = |\vec{r}| \ge R$ verschwinden, und wir suchen die Felder außerhalb dieser Ladungs- und Stromverteilung. Da wir beliebige Zeitentwicklungen mit Hilfe von Fourierintegralen oder -reihen aus Feldern mit der Zeitabhängigkeit

$$\vec{E}(t,\vec{r}) = \vec{E}'(k,\vec{r})\exp(-i\omega t), \quad \vec{B}(t,\vec{r}) = \vec{B}'(k,\vec{r})\exp(-i\omega t),$$

$$\rho(t,\vec{r}) = \rho'(k,\vec{r})\exp(-i\omega t), \quad \vec{j}(t,\vec{r}) = \vec{j}'(k,\vec{r})\exp(-i\omega t)$$
(3.4.46)

darstellen können, betrachten wir Felder dieser Form. Wir definieren dabei  $\omega = ck$ . Setzen wir dies in die **Maxwell-Gleichungen** (1.8.73-1.8.76) ein, erhalten wir die Gleichungen

div 
$$\vec{E}'(k,\vec{r}) = \frac{1}{\epsilon} \rho'(k,\vec{r}),$$
 (3.4.47)

$$\operatorname{rot}\vec{B}'(k,\vec{r}) = \mu[\vec{j}'(k,\vec{r}) - \mathrm{i}\omega\epsilon\vec{E}'(k,\vec{r})], \qquad (3.4.48)$$

$$\operatorname{div}\vec{B}'(k,\vec{r}) = 0, \tag{3.4.49}$$

$$\operatorname{rot}\vec{E}'(k,\vec{r}) = \mathrm{i}\omega\vec{B}'(k,\vec{r}). \tag{3.4.50}$$

Aus der Kontinuitätsgleichung (1.8.79) ergibt sich die Integrabilitätsbedingung

$$\operatorname{div} \vec{j}'(k, \vec{r}) = \mathrm{i}\omega \rho'(k, \vec{r}),$$
 (3.4.51)

die erfüllt sein muß, damit das Gleichungssystem (3.4.47-3.4.50) überhaupt eine Lösung besitzen kann. Der schon oben behandelte statische Fall, der  $\omega = 0$  (und damit auch k = 0) entspricht, ist ein Spezialfall, den wir hier nicht weiter erörtern müssen. In diesem Fall muß gelten

$$\operatorname{div} \vec{j}'(0, \vec{r}) = 0, \qquad (3.4.52)$$

d.h. der stationäre Strom muß quellenfrei sein, während  $\rho'(0, \vec{r})$  keinen weiteren Restriktionen unterliegt. Die dazugehörigen **elektro- und magnetostatischen Felder** haben wir bereits in (3.2.4) bzw. (3.3.4) behandelt. Sie sind ggf. zu den folgenden dynamischen Feldern hinzuzuaddieren.

Wir beginnen mit der Berechnung des **Magnetfeldes**  $\vec{B}'$ , welches wegen (3.4.49) durch zwei Debye-Potentiale gemäß (3.3.77) dargestellt werden kann:

$$\vec{B}' = \vec{r} \times \vec{\nabla} \psi + \vec{\nabla} \times (\vec{r} \times \vec{\nabla} \chi).$$
(3.4.53)

Um die Debye-Potentiale aus den vorgegebenen Ladungs- und Stromverteilungen berechnen zu können, benötigen wir gemäß (3.3.78) und (3.3.79) Gleichungen für  $\vec{r} \cdot \vec{B}'$  und  $\vec{r} \cdot \operatorname{rot} \vec{B}'$ :

$$\vec{\mathbf{L}}^2 \chi = -\vec{r} \cdot \vec{B}' \tag{3.4.54}$$

$$\vec{\mathbf{L}}^{2}\psi = -\vec{r}\cdot\operatorname{rot}\vec{B}' = -\mathrm{i}\vec{\mathbf{L}}\cdot\vec{B}'. \qquad (3.4.55)$$

Dazu bilden wir die Rotation der Gl. (3.4.48). Unter Verwendung von (3.4.50) und dem Zusammenhang  $\epsilon \mu = 1/c^2$  erhalten wir

rot rot 
$$\vec{B}' = -\Delta \vec{B}' = \mu \operatorname{rot} \vec{j}' + \frac{\omega^2}{c^2} \vec{B}'.$$
 (3.4.56)

Dabei haben wir (1.3.51) verwendet. Wegen  $\omega/c = k$  erfüllt  $\vec{B}'$  also die inhomogene Helmholtzgleichung

$$(\Delta + k^2)\vec{B}' = -\mu \operatorname{rot} \vec{j}'.$$
 (3.4.57)

Nun vertauscht der Drehimpulsoperator  $\vec{L} = -i\vec{r} \times \vec{\nabla}$  mit dem Laplaceoperator  $\Delta = -\vec{p} \cdot \vec{p}$ :

$$\begin{bmatrix} \vec{\mathbf{L}}, \vec{\mathbf{p}} \cdot \vec{\mathbf{p}} \end{bmatrix} = \vec{e}_j \begin{bmatrix} \mathbf{L}_j, \mathbf{p}_k \mathbf{p}_k \end{bmatrix} = \vec{e}_j \left\{ \mathbf{p}_k \begin{bmatrix} \mathbf{L}_j, \mathbf{p}_k \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} \mathbf{L}_j, \mathbf{p}_k \end{bmatrix} \mathbf{p}_k \right\} = \vec{e}_j \mathbf{i} \epsilon_{jkl} (\mathbf{p}_k \mathbf{p}_l + \mathbf{p}_l \mathbf{p}_k) = 0.$$
(3.4.58)

Dabei haben wir die Formeln (1.3.72) und die Vertauschungsregeln (1.3.76) verwendet. Multiplizieren wir also (3.4.57) von links mit  $\vec{L}$ , erhalten wir

$$(\Delta + k^2)\vec{\mathbf{L}} \cdot \vec{B}' = -\mu \vec{\mathbf{L}} \cdot \operatorname{rot} \vec{j}'.$$
(3.4.59)

Weiter gilt wegen div  $\vec{B}' = 0$ 

$$\Delta(\vec{r}\cdot\vec{B}') = \partial_i\partial_i(r_jB'_j) = \partial_i(B_i + r_j\partial_iB_j) = \partial_i(r_j\partial_iB_j) = \partial_i[r_j\epsilon_{ijk}(\operatorname{rot}\vec{B}')_k + (\vec{r}\cdot\vec{\nabla})B'_i]$$
  
=  $-\vec{r}\cdot\operatorname{rot}\operatorname{rot}\vec{B}' = \vec{r}\cdot\Delta\vec{B}.$  (3.4.60)

Multiplizieren wir (3.4.57) skalar mit  $\vec{r}$ , erhalten wir

$$(\Delta + k^2)\vec{r}\cdot\vec{B}' = -\mu\vec{r}\cdot\vec{\nabla}\times\vec{j}'.$$
(3.4.61)

Wenden wir also auf (3.4.54) und (3.4.55) den Helmholtz-Operator  $\Delta + k^2$  an, ergibt sich aus (3.4.61) und (3.4.59)

$$(\Delta + k^2)\vec{\mathbf{L}}^2 \chi = \mu \vec{r} \cdot \vec{j'}, \qquad (3.4.62)$$

$$(\Delta + k^2)\vec{\mathbf{L}}^2 \psi = i\mu \vec{\mathbf{L}} \cdot \operatorname{rot} \vec{j'}.$$
(3.4.63)

Diese Gleichungen lassen sich dadurch lösen, daß wir die Entwicklung der Greenschen Funktion (3.4.38) anwenden, denn dies entspricht offenbar auch der korrekten Randbedingung für die hier beschriebene physikalische Situation der **Ausstrahlung** von elektromagnetischen Wellen von zeitlich veränderlichen Ladungsund Stromverteilungen. Dann erhalten wir zunächst

$$\vec{\mathbf{L}}^{2} \chi = -\mu ik \sum_{l=0}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \mathbf{h}_{lm}^{(1)}(kr) \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi) \int_{K_{R}} \mathbf{d}^{3}r' \mathbf{j}_{l}(kr') \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta', \varphi') \vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}'(\vec{r}').$$
(3.4.64)

Wir definieren nun die magnetischen Multipolmomente  $M_{lm}$  durch

$$\int_{K_R} d^3r' j_l(kr') Y_{lm}(\vartheta',\varphi') \vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}'(\vec{r}') = \frac{2^l(l+1)!k^l}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} M_{lm}, \qquad (3.4.65)$$

wobei die Wahl der Normierung weiter unten noch begründet wird. Zur Lösung von (3.4.61) ist es wichtig, daß  $M_{00} = 0$  ist. Dies ist der Fall, weil gemäß (1.3.55) und (1.3.56)

$$\operatorname{div}'[j_0(k\,r')\vec{r}\,'\times\vec{j}\,'(\vec{r}\,')] = j_0(k\,r')\vec{r}\,'\cdot\operatorname{rot}\,'\vec{j}\,'(\vec{r}\,') \tag{3.4.66}$$

und folglich wegen des Gaußschen Integralsatzes

$$M_{00} \propto \int_{K_R} d^3 r' j_0 \vec{r}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}' (\vec{r}') = \int_{\partial K_R} d\vec{f}' \cdot [\vec{r}' \times \vec{j}' (\vec{r}')] = 0$$
(3.4.67)

ist, weil voraussetzungsgemäß  $\vec{j}'(\vec{r}')|_{\vec{r}' \in \partial K_R} = 0$  ist.

Demnach können wir auf (3.4.64) den Operator  $L^{-2}$  anwenden. Dies bewirkt, daß jedes Reihenglied unter der Summe mit 1/[l(l+1)] zu multiplizieren ist, und wir erhalten

$$\chi(\vec{r}) = -i\mu k \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} M_{lm} h_{l}^{(1)}(kr) Y_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.4.68)

Ebenso folgt aus (3.4.63)

$$\psi(\vec{r}) = -\mu c k^2 \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^l (l-1)! k^l}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} Q_{lm} \mathbf{h}_l^{(1)}(kr) \mathbf{Y}_{lm}(\vartheta, \varphi), \qquad (3.4.69)$$

wobei die elektrischen Multipolmomente  $Q_{lm}$  durch

$$\int_{K_R} d^3 r' j_l(kr') Y_{lm}^*(\vartheta',\varphi') \vec{\mathbf{L}}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}(\vec{r}') = -ck^{l+1} \frac{2^l(l+1)!}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} Q_{lm}$$
(3.4.70)

definiert sind.

Entsprechend den beiden Debye-Potentialen teilt man gemäß (3.4.53) das elektromagnetische Feld in einen elektrischen und magnetischen (bzw. transversal magnetischen (TM) und transversal elektrischen (TE)) Anteil<sup>7</sup> auf:

$$\vec{B}^{\prime(E)}(k,\vec{r}) = \vec{B}^{\prime(TM)}(k,\vec{r}) = \vec{r} \times \vec{\nabla} \psi(k,\vec{r}), \vec{B}^{\prime(M)}(k,\vec{r}) = \vec{B}^{\prime(TE)}(k,\vec{r}) = \vec{\nabla} \times (\vec{r} \times \vec{\nabla} \chi).$$
(3.4.71)

Die dazugehörigen elektrischen Felder erhalten wir aus (3.4.48) unter Berücksichtigung, daß  $\vec{j}'(k, \vec{r}) = 0$  für r > R ist:

$$\vec{E}'(k,\vec{r}) = \frac{ic^2}{\omega} \operatorname{rot} \vec{B}'(k,\vec{r}) = \frac{ic}{k} \operatorname{rot} \vec{B}'(k,\vec{r}).$$
(3.4.72)

Dabei haben wir wieder die Beziehung  $\mu \epsilon = 1/c^2$  verwendet. Es gilt also

$$\vec{E}^{\prime(\mathrm{E})}(k,\vec{r}) = \vec{E}^{\prime(\mathrm{TM})}(k,\vec{r}) = \frac{\mathrm{i}c}{k}\vec{\nabla}\times[\vec{r}\times\vec{\nabla}\psi(k,\vec{r})],$$

$$\vec{E}^{\prime(\mathrm{M})}(k,\vec{r}) = \vec{E}^{\prime(\mathrm{TE})}(k,\vec{r}) = \mathrm{i}ck\vec{r}\times\vec{\nabla}\chi.$$
(3.4.73)

Dabei haben wir für den letzten Ausdruck ausgenutzt, daß gemäß (3.4.62) für r > R

$$(\Delta + k^2)\chi(\vec{r}) = 0$$
 (3.4.74)

gilt und folglich

$$\operatorname{rot}\vec{B}^{\prime(\mathrm{M})}(k,\vec{r}) = \vec{\nabla} \times [\vec{\nabla} \times (\vec{r} \times \vec{\nabla}\chi)] = \vec{\nabla} [\vec{\nabla} \cdot (\vec{r} \times \vec{\nabla}\chi)] - \Delta(\vec{r} \times \vec{\nabla}\chi) = k^2(\vec{r} \times \vec{\nabla}\chi)$$
(3.4.75)

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Die Transversalität bezieht sich hier auf den Ortsvektor  $\vec{r}$ .

ist. Dabei haben wir die Vertauschbarkeit von  $\Delta$  mit  $\vec{r} \times \vec{\nabla} = i\vec{L}$  und  $\vec{\nabla} \cdot (\vec{r} \times \vec{\nabla} \chi) = -\vec{p} \cdot \vec{L} \chi = 0$  ausgenutzt. Die Multipolentwicklungen der Felder lauten gemäß (3.3.81) also

$$\vec{B}^{\prime(\mathrm{E})}(k,\vec{r}) = -\mu c k^2 \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^l (l-1)! k^l}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} Q_{lm} \mathbf{h}_l^{(1)}(kr) \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta,\varphi), \qquad (3.4.76)$$

$$\vec{E}'^{(\mathrm{E})}(k,\vec{r}) = \frac{\mathrm{i}k}{\epsilon} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} Q_{lm}$$

$$\left\{ \frac{1}{r} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} [r \mathbf{h}_{l}^{(1)}(kr)] \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi) + \frac{l(l+1)}{r} \mathbf{h}_{l}^{(1)}(kr) \vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi) \right\},$$
(3.4.77)

$$\vec{B}^{\prime(M)}(k,\vec{r}) = ik\mu \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} M_{lm} \qquad (3.4.78)$$

$$\left\{ \frac{1}{r} \frac{d}{dr} [rh_{l}^{(1)}(kr)] \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi) + \frac{l(l+1)}{r} h_{l}^{(1)}(kr) \vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi) \right\},$$

$$\vec{E}^{\prime(M)}(k,\vec{r}) = \frac{k^{2}}{c\epsilon} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} M_{lm} h_{l}^{(1)}(kr) \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta,\varphi). \qquad (3.4.79)$$

Betrachten wir nun den Grenzfall  $kr \ll 1$ , wobei wir davon ausgehen, daß auch für die Ausdehnung der Quelle  $kR \ll 1$  gilt. Letzteres ist z.B. für die Abstrahlung von elektromagnetischen Wellen (z.B. sichtbarem Licht) von Atomen der Fall, da die typischen Atomradien klein gegenüber der Wellenlänge des abgestrahlten Lichtes sind. Die Wellenlänge der betrachteten Feldmoden ist nämlich durch  $\lambda = 2\pi/k$  gegeben, so daß die **Nahfeldbedingung**  $kr \ll 1$  bedeutet, daß die Entfernung r des Beobachtungspunktes von der Strahlungsquelle klein gegenüber der Wellenlänge  $\lambda$  ist.

Dann brauchen wir für die Hankelfunktionen in (3.4.76-3.4.79) nur die höchste Potenz in 1/(kr) in (3.4.25) zu berücksichtigen und können  $\exp(ikr) \cong 1$  setzen:

$$\frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!}\mathbf{h}_{l}^{(1)}(kr) \underset{kr \to 0}{\cong} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} \frac{(-\mathbf{i})}{(kr)^{l+1}} \frac{(2l)!}{l!2^{l}} = \frac{(-\mathbf{i})}{(2l+1)lk} \frac{1}{r^{l+1}}.$$
(3.4.80)

Daraus folgt durch Differenzieren

$$\frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} \frac{1}{r} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \Big[ r \mathbf{h}_{l}^{(1)}(kr) \Big]_{kr \to 0} \frac{\mathrm{i}}{(2l+1)k} \frac{1}{r^{l+2}}.$$
(3.4.81)

Setzen wir dies in (3.4.76-3.4.79) ein, erhalten wir

$$\vec{E}'(k,\vec{r}) \underset{kr\to 0}{\cong} \vec{E}'^{(E)}(k,\vec{r}) \underset{kr\to 0}{\cong} -\frac{1}{4\pi\epsilon} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{Q_{lm}}{r^{l+2}} [(l+1)\vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi) - \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi)].$$
(3.4.82)

Die magnetische Mode  $\vec{E}^{\prime(M)}$  ist um einen Faktor kr kleiner als  $\vec{E}^{\prime(E)}$  und damit von derselben Größenordnung wie die in (3.4.83) vernachlässigten Terme. Setzen wir in (3.4.83) die Definitionen der vektoriellen Kugelflächenfunktionen (3.3.1) und (3.3.3) ein, erhalten wir nach einigen Umformungen

$$\vec{E}'(k,\vec{r}) \underset{kr \to 0}{\cong} -\frac{1}{4\pi\epsilon} \vec{\nabla} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{Q_{lm}}{r^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = -\vec{\nabla} \Phi_{\text{stat}}^{(\text{E})}(k,\vec{r}).$$
(3.4.83)

Der Vergleich mit der Multipolentwicklung des elektrostatischen Potentials (3.2.144) zeigt, daß in der durch  $kr \ll 1$  charakterisierten Nahzone zu jedem Zeitpunkt näherungsweise ein elektrostatisches Feld herrscht,

#### 3.4. Sphärische Besselfunktionen

welches der Ladungsverteilung zu dieser Zeit entspricht, d.h. Retardierungseffekte sind in dieser Näherung zu vernachlässigen. Dies rechtfertigt die Wahl der Normierung in der Definition der Multipolmomente (3.4.70). In der Entwicklung (3.4.83) fehlt auch der Beitrag zu l = 0. Falls die Ladungsverteilung insgesamt nicht elektrisch neutral ist, ist dieses radialsymmetrische statische Coulombfeld in der Multipolentwicklung gesondert zu berücksichtigen.

Auf dieselbe Weise erhält man für das magnetische Feld in der Nahzone

$$\vec{B}'(k,\vec{r}) \underset{kr\to 0}{\cong} \vec{B}'^{(M)}(k,\vec{r}) \underset{kr\to 0}{\cong} -\frac{\mu}{4\pi} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{M_{lm}}{r^{l+2}} [(l+1)\vec{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi) - \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta,\varphi)]$$

$$= -\frac{\mu}{4\pi} \vec{\nabla} \sum_{m=-l}^{l} \sqrt{\frac{4\pi}{2l+1}} \frac{M_{lm}}{r^{l+1}} Y_{lm}(\vartheta,\varphi) = -\vec{\nabla} \Phi_{\text{stat}}^{(M)}(k,\vec{r}),$$
(3.4.84)

was gemäß (3.3.117) genau der Multipolentwicklung eines magnetostatischen Feldes entspricht. Setzt man in (3.4.65) bzw. (3.4.70) die führende Ordnung der Entwicklung für die Besselfunktionen  $j_l(kr')$ (3.4.12) nach Potenzen von (kr') ein, d.h.

$$j_l(kr') \underset{kr \to 0}{\cong} (2kr')^l \frac{l!}{(2l+1)!}, \qquad (3.4.85)$$

erhält man die entsprechenden statischen Ausdrücke für die magneto- bzw. elektrostatischen Multipolmomente gemäß (3.3.108) bzw. (3.2.143). Diese Näherung gilt unter der bereits oben angegebenen Bedingung  $kR \ll 1$ , d.h. wenn die Ausdehnung der Quellen klein gegen die Wellenlänge der emittierten elektromagnetischen Wellen ist.

Bei der Berechnung der elektrischen Multipolmomente (3.4.70) ist dabei die folgende Umformung des entsprechenden Integrals nützlich: Zunächst gilt

$$\vec{\mathbf{L}} \cdot \operatorname{rot} \vec{j'} = -i\vec{r} \cdot \operatorname{rot} \operatorname{rot} \vec{j'} = -i\vec{r} \cdot [\operatorname{grad} \operatorname{div} \vec{j'} - \Delta \vec{j'}] = ckr \frac{\partial \rho'}{\partial r} + i\vec{r} \cdot \Delta \vec{j'}.$$
(3.4.86)

Außerdem ist

$$\Delta(\vec{r}\cdot\vec{j}') = \vec{r}\cdot\Delta\vec{j}' + 2\operatorname{div}\vec{j}' \Rightarrow \vec{L}\cdot\operatorname{rot}\vec{j}' = \frac{ck}{r}\frac{\partial}{\partial r}(r^2\rho') + \mathrm{i}\Delta(\vec{r}\cdot\vec{j}').$$
(3.4.87)

Setzen wir dies in (3.4.70) ein und führen im ersten Summanden eine partielle Integration bzgl. r aus (wobei das Volumenintegral in Kugelkoordinaten ausgeführt zu denken ist) und wenden im zweiten Summanden den Greenschen Satz an, so folgt wegen

$$\Delta[j_l(kr)Y_{lm}^*(\vartheta,\varphi)] = -k^2 j_l(kr)Y_{lm}(\vartheta,\varphi)$$
(3.4.88)

für das Integral in (3.4.70)

$$\int_{K_R} d^3r' j_l(kr) \mathbf{Y}^*(\vartheta', \varphi') \vec{\mathbf{L}}' \cdot \operatorname{rot}' \vec{j}'(\vec{r}\,') = -\int_{K_R} d^3r' \mathbf{Y}^*_{lm}(\vartheta', \varphi') \Big\{ ck\rho'(\vec{r}\,') \frac{\partial}{\partial r'} [r'j_l(kr')] + ik^2 j_l(kr') \vec{r}\,' \cdot \vec{j}\,'(\vec{r}\,') \Big\}.$$
(3.4.89)

Bei der Entwicklung für  $kr' \ll 1$  stellt sich heraus, daß der erste Term gerade (3.2.143) entspricht und der zweite um eine Ordnung kR kleiner ist und folglich vernachlässigt werden kann.

Betrachten wir noch die Struktur der Wellenfelder für die Fern- oder Wellenzone also für  $kr \ge 1$ . Dann können wir in (3.4.76-3.4.78) die asymptotische Form (3.4.26

$$\mathbf{h}_{l}^{(1)}(kr) \underset{kr \to \infty}{\cong} (-\mathbf{i})^{l+1} \frac{\exp(\mathbf{i}kr)}{kr} \Rightarrow \frac{1}{r} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \Big[ r \mathbf{h}_{l}^{(1)}(kr) \Big]_{kr \to \infty} (-\mathbf{i})^{l} \frac{\exp(\mathbf{i}kr)}{r}$$
(3.4.90)

einsetzen. Beachten wir weiter noch, daß wegen der Definition der vektoriellen Kugelflächenfunktionen (3.3.1) und (3.3.2)

$$\vec{e}_r \times \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi) = -\vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi), \quad \vec{e}_r \times \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi) = \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi)$$
(3.4.91)

gilt, ergibt sich

$$\vec{E}'^{(E)} \underset{kr \to \infty}{\cong} -\frac{k}{\epsilon} \frac{\exp(ikr)}{r} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} (-i)^{l+1} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} Q_{lm} \vec{\Psi}_{lm}(\vartheta, \varphi),$$
(3.4.92)

$$\vec{E}'^{(\mathrm{M})} \underset{kr \to \infty}{\cong} -\frac{k}{c\epsilon} \frac{\exp(\mathrm{i}kr)}{r} \sum_{l=1}^{\infty} \sum_{m=-l}^{l} \frac{2^{l}(l-1)!k^{l}}{(2l+1)!} (-\mathrm{i})^{l+1} \sqrt{\frac{2l+1}{4\pi}} M_{lm} \vec{\Phi}_{lm}(\vartheta, \varphi),$$
(3.4.93)

$$\vec{B}^{\prime(\mathrm{E})} \underset{kr \to \infty}{\cong} \frac{\vec{e}_r}{c} \times \vec{E}^{\prime(\mathrm{E})}, \quad \vec{B}^{\prime(\mathrm{M})} \underset{kr \to \infty}{\cong} \frac{\vec{e}_r}{c} \times \vec{E}^{\prime(\mathrm{M})}.$$
(3.4.94)

Da weiter  $\vec{e}_r \cdot \vec{\Psi}_{lm} = \vec{e}_r \cdot \vec{\Phi}_{lm} = 0$  ist, bilden  $\vec{e}_r$ ,  $\vec{E}$  und  $\vec{B}$  in der Fernzone ein orthogonales rechtshändiges Dreibein, besitzen also in jedem nicht zu großen Raumwinkelelement die Charakteristica einer **ebenen elektromagnetischen Welle**. Im größeren räumlichen Maßstab gesehen, handelt es sich freilich um Kugelwellen, deren Amplituden mit 1/r abfallen.

# 3.5 Zylinderfunktionen

Die Zylinderfunktionen spielen eine analoge Rolle für zylindersymmetrische Probleme wie die sphärischen Bessel-, Neumann- und Hankel-Funktionen für kugelsymmetrische. Sie sind aber insofern etwas komplizierter zu handhaben als sie nicht mit Hilfe von elementaren Funktionen ausgedrückt werden können. Im folgenden besprechen wir ihre wichtigsten Eigenschaften und Beispiele für typische Anwendungen in der Physik.

## 3.5.1 Zylinderwellen

Die Lösung der Helmholtzgleichung (3.4.3) in **Zylinderkoordinaten** führt für den Radialanteil auf die **Zylinderfunktionen**. Um zu dem entsprechenden Satz von orthogonalen Funktionen zu gelangen, schreiben wir die Helmholtzgleichung in Zylinderkoordinaten

$$(\Delta + k^2)\phi(\vec{r}) = \frac{1}{r}\frac{\partial}{\partial r}\left[r\frac{\partial\phi(\vec{r})}{\partial r}\right] + \frac{1}{r^2}\frac{\partial^2\phi(\vec{r})}{\partial\varphi^2} + \frac{\partial^2\phi(\vec{r})}{\partial z^2} + k^2\phi(\vec{r}) = 0$$
(3.5.1)

und suchen Lösungen in der Form des Separationsansatzes

$$\phi(\vec{r}) = R(r)\Phi(\varphi)Z(z). \tag{3.5.2}$$

Dies in (3.5.1) eingesetzt liefert nach einigen einfachen Umformungen

$$\frac{1}{Z(z)}\frac{d^2}{dz^2}Z(z) = -k^2 - \frac{1}{rR(r)}\frac{d}{dr}\left[r\frac{d}{dr}R(r)\right] - \frac{1}{r^2\Phi(\varphi)}\frac{d^2}{d\varphi^2}\Phi(\varphi) = -k_z^2.$$
(3.5.3)

Da der Ausdruck einerseits nur von z, andererseits aber nur von r und  $\varphi$  abhängt, muß  $k_z$  eine Konstante sein, und die allgemeine Lösung der DGL für Z lautet

$$Z(z) = A \exp(ik_z z) + B \exp(-ik_z z).$$
(3.5.4)

Ein vollständiger Satz von Funktionen hinsichtlich der z-Abhängigkeit ist also durch

$$Z(k_z, z) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \exp(\mathrm{i}k_z z) \tag{3.5.5}$$

#### 3.5. Zylinderfunktionen

mit  $k_z \in \mathbb{R}$  gegeben und führt in der Entwicklung der Lösungen der Helmholtzgleichung nach orthogonalen Funtionensystem des Typs (3.5.2) bzgl. z zur Darstellung als Fourierintegral.

Betrachten wir erneut (3.5.3) im Hinblick auf die Funktionen R und  $\Phi$ . Eine einfache Umformung führt auf

$$-k_{\perp}^2 r^2 - \frac{r}{R(r)} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} \left[ r \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}r} R(r) \right] = \frac{1}{\Phi(\varphi)} \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}\varphi^2} \Phi(\varphi) = -m^2.$$
(3.5.6)

Dabei haben wir  $k_{\perp}^2 = k^2 - k_z^2$  gesetzt. Da demnach  $m^2$  einerseits nur von r andererseits aber nur von  $\varphi$  abhängt, muß es sich wiederum um eine Konstante handeln. Lesen wir (3.5.6) zunächst als DGL für  $\Phi$ , erhalten wir als Lösungen

$$\Phi_m(\varphi) = \exp(im\varphi), \tag{3.5.7}$$

und da die Funktion  $\phi$  im Ansatz (3.5.2) eine eindeutige Funktion von  $\vec{r}$  sein soll, muß  $m \in \mathbb{Z}$  sein, denn  $\Phi$  muß  $2\pi$ -periodisch bzgl. des Winkels  $\varphi$  sein. Hinsichtlich der Entwicklung der Lösungen der Helmholtzgleichungen nach Funktionen der Form (3.5.2) handelt es sich also bzgl.  $\varphi$  um eine Fourierreihe.

Wir bemerken noch, daß wir durch Restriktion dieser Betrachtungen auf die *xy*-Ebene zugleich Lösungen der **ebenen Helmholtzgleichung** in ebenen Polarkoordinaten erhalten.

#### 3.5.2 Bessel- und Neumann-Funktionen

Die Differentialgleichung für die Radialfunktion *R* lautet nach Einführung der dimensionslosen Variablen  $\rho = k_{\perp} r$  gemäß (3.5.6)

$$\frac{1}{\rho}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}\left[\rho\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}R(\rho)\right] + \left(1 - \frac{m^2}{\rho^2}\right)R(\rho) = 0 \Rightarrow \rho^2 R''(\rho) + \rho R'(\rho) + (\rho^2 - m^2)R(\rho) = 0.$$
(3.5.8)

Dies ist die **Besselsche Differentialgleichung**. Wir sehen zunächst von der Beschränkung  $m \in \mathbb{Z}$  ab und betrachten diese Gleichung für  $m \in \mathbb{R}$ . Dabei genügt offenbar die Untersuchung für  $m \ge 0$ , denn (3.5.8) hängt nur von  $m^2$  ab.

Wir suchen Lösungen dieser Gleichung in Gestalt eines verallgemeinerten Potenzreihenansatzes

$$R(\rho) = \sum_{j=0}^{\infty} a_j \rho^{j+\lambda} \quad \text{mit} \quad a_0 \neq 0.$$
(3.5.9)

Dies in (3.5.8) eingesetzt und nach Potenzen von  $\rho$  geordnet liefert

$$a_{0}(\lambda^{2} - m^{2})\rho^{\lambda - 2} + a_{1}[(\lambda + 1)^{2} - m^{2}]\rho^{\lambda - 1} + \sum_{j=0}^{\infty} \{[(\lambda + j + 2)^{2} - m^{2}]a_{j+2} + a_{j}\}\rho^{\lambda + j} = 0.$$
(3.5.10)

Der Koeffizientenvergleich ergibt wegen  $a_0 \neq 0$ 

$$\lambda = \pm m, \quad a_1 = 0, \quad a_{j+2} = \frac{a_j}{(\lambda + j + 2)^2 - m^2}.$$
 (3.5.11)

Offensichtlich verschwinden also alle  $a_j$  mit ungeradem j. Wir betrachten nun zunächst die für  $\rho \to 0$  endlichen Funktionen mit  $\lambda = m \ge 0$ . Dann lautet die Rekursionsformel für die Koeffizienten  $a_{2j}$   $(j \in \mathbb{N}_0)$ :

$$a_{2j+2} = -\frac{a_{2j}}{4(m+j+1)},\tag{3.5.12}$$

und durch Iteration gelangen wir zu

$$a_{2j} = \frac{(-1)^{j}}{2^{2j}j!(m+1)\cdots(m+j)}a_0 = \frac{(-1)^{j}\Gamma(m+1)}{2^{2j}j!\Gamma(m+j+1)}a_0,$$
(3.5.13)

wobei wir uns der Formel (4.6.53) für die Γ-Funktion bedient haben. Mit der Wahl

$$a_0 = \frac{1}{2^m \Gamma(m+1)}$$
(3.5.14)

liefert Einsetzen dieses Resultats in (3.5.9) die Definition für die Bessel-Funktion

$$J_m(\rho) := \left(\frac{\rho}{2}\right)^m \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^j}{j! \Gamma(m+j+1)} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j}.$$
(3.5.15)

Für  $m \notin \mathbb{N}_0$  ist offenbar auch  $J_{-m}$  eine von  $J_m$  linear unabhängige Lösung der Besselschen DGL (3.5.8), und folglich haben wir die allgemeine Lösung der Besselschen Differentialgleichung als Superpositionen von  $J_m$  und  $J_{-m}$  gefunden.

Für  $m \in \mathbb{N}_0$  allerdings müssen wir bei der Berechnung von  $J_{-m}$  beachten, daß  $\Gamma(z)$  einfache Pole in  $z \in \mathbb{Z}_{\leq 0}$  hat. Demnach verschwinden in der Reihe (3.5.15) beim Ersetzen von  $m \in \mathbb{N}$  durch -m die Reihenglieder für  $j \leq m-1$ . Numerieren wir den Laufindex der Summe um, erhalten wir

$$\mathbf{J}_{-m}(\rho) = (-1)^m \mathbf{J}_m(\rho) \quad \text{falls} \quad m \in \mathbb{N}.$$
(3.5.16)

Um auch für den uns interessierenden Fall  $m \in \mathbb{N}_0$  eine zweite zu J<sub>m</sub> linear unabhängige Lösung der Besselschen DGL zu finden, definieren wir für  $v \notin \mathbb{Z}$  die Neumannschen Funktionen<sup>8</sup>

$$N_{\nu}(\rho) = \frac{J_{\nu}(\rho)\cos(\nu\pi) - J_{-\nu}(\rho)}{\sin(\nu\pi)}.$$
(3.5.17)

Offensichtlich stellen sie für diese  $\nu$  eine zu  $J_{\nu}$  linear unabhängige Lösung der Besselschen DGL dar. Für  $m \in \mathbb{N}_0$  definieren wir daher

$$N_{m}(\rho) = \lim_{\nu \to m} \frac{J_{\nu}(\rho) \cos(\nu \pi) - J_{-\nu}(\rho)}{\sin(\nu \pi)}.$$
(3.5.18)

Wegen (3.5.16) können wir zur Berechnung des Grenzwertes den de L'Hospitalschen Lehrsatz anwenden, d.h. es gilt

$$N_m(\rho) = \frac{1}{\pi} \lim_{\nu \to m} \frac{\partial}{\partial \nu} [J_\nu(\rho) - (-1)^m J_{-\nu}(\rho)].$$
(3.5.19)

Wir berechnen zunächst die partiellen Ableitungen der Besselfunktionen nach  $\nu$  auf der rechten Seite. Dazu gehen wir von der Reihe (3.5.15) aus. Unter Verwendung der Digammafunktion (4.6.51) folgt nach einigen Umformungen

$$\frac{\partial}{\partial \nu} J_{\nu}(\rho) = J_{\nu}(\rho) \ln\left(\frac{\rho}{2}\right) - \left(\frac{\rho}{2}\right)^{\nu} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j} \Psi(\nu+j+1)}{j! \Gamma(\nu+j+1)} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j}.$$
(3.5.20)

Für  $\nu \rightarrow m$  erhalten wir

$$\lim_{\nu \to m} \frac{\partial}{\partial \nu} \mathbf{J}_{\nu}(\rho) = \mathbf{J}_{m}(\rho) \ln\left(\frac{\rho}{2}\right) - \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j} \Psi(m+j+1)}{j!(j+m)!} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j}.$$
(3.5.21)

Genauso folgt

$$\frac{\partial}{\partial \nu} J_{-\nu}(\rho) = -J_{-\nu}(\rho) \ln\left(\frac{\rho}{2}\right) + \left(\frac{\rho}{2}\right)^{-\nu} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^j \Psi(-\nu+j+1)}{j! \Gamma(-\nu+j+1)} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j} \Psi(-\nu+j+1).$$
(3.5.22)

 $<sup>^{8}</sup>$ In der angelsächsischen Literatur werden diese Funktionen gewöhnlich mit Y<sub>v</sub> bezeichnet. Um die Gefahr der Verwechslung mit den Kugelflächenfunktionen auszuschließen, verwenden wir hier die übliche deutsche Konvention.

#### 3.5. Zylinderfunktionen

Für  $\nu \rightarrow m$  können wir zunächst (3.5.15) verwenden, um den ersten Term zu vereinfachen. In der Summe empfiehlt es sich den Teil  $j = \{0, 1, ..., m - 1\}$  abzuseparieren und (4.6.55) zu verwenden. Im verbleibenden Teil der Summe erreicht man schließlich durch Umnumerieren die Form

$$-(-1)^{m} \lim_{\nu \to m} \frac{\partial}{\partial \nu} J_{-\nu}(\rho) = J_{m}(\rho) \ln\left(\frac{\rho}{2}\right) - \left(\frac{\rho}{2}\right)^{-m} \sum_{j=0}^{m-1} \frac{(m-j-1)!}{j!} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j} - \left(\frac{\rho}{2}\right)^{m} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j} \Psi(j+1)}{j!(j+m)!} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j}.$$
(3.5.23)

Für m = 0 ist die endliche Summe in der ersten Zeile wegzulassen.

Setzen wir nun (3.5.21) und (3.5.23) in (3.5.19) ein, erhalten wir schließlich die gesuchte Reihendarstellung der Neumannfunktion

$$N_{m}(\rho) = \frac{2}{\pi} J_{m}(\rho) \ln\left(\frac{\rho}{2}\right) - \frac{1}{\pi} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{-m} \sum_{j=0}^{m-1} \frac{(m-j-1)!}{j!} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j} - \frac{1}{\pi} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{m} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{(-1)^{j}}{j!(j+m)!} [\Psi(j+m+1) + \Psi(j+1)] \left(\frac{\rho}{2}\right)^{2j}.$$
(3.5.24)

Die Neumannfunktion  $N_m$  besitzt für  $m \in \mathbb{N}$  bei  $\rho = 0$  einen Pol *m*-ter Ordnung und für m = 0 eine logarithmische Singularität ~  $\ln(\rho)$ . Sie ist also die gesuchte von der Besselfunktion  $J_m$  linear unabhängige Lösung der Besselschen DGL (3.5.8).

Aus den Reihendarstellungen (3.5.15) und (3.5.24) folgt für das asymptotische Verhalten der Zylinderfunktionen für kleine Argumente f

$$\mathbf{J}_{m}(\rho) \underset{\rho \to 0}{\cong} \frac{1}{m!} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{m}, \tag{3.5.25}$$

$$N_{m}(\rho) \underset{\rho \to 0}{\cong} \begin{cases} \frac{2}{\pi} \ln\left(\frac{\rho}{2}\right) & \text{für } m = 0, \\ -\frac{(m-1)!}{\pi} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{-m} & \text{für } m \neq 0. \end{cases}$$
(3.5.26)

Wir definieren schließlich noch die Hankelfunktionen 1. und 2. Art als

$$\begin{aligned} \mathbf{H}_{m}^{(1)}(\boldsymbol{\rho}) &= \mathbf{J}_{m}(\boldsymbol{\rho}) + \mathbf{i}\mathbf{N}_{m}(\boldsymbol{\rho}), \\ \mathbf{H}_{m}^{(2)}(\boldsymbol{\rho}) &= \mathbf{J}_{m}(\boldsymbol{\rho}) - \mathbf{i}\mathbf{N}_{m}(\boldsymbol{\rho}). \end{aligned} \tag{3.5.27}$$

Auch sie sind linear unabhängige Lösungen der Besselschen DGL (3.5.8).

## 3.5.3 Integraldarstellungen der Zylinderfunktionen

Mit Hilfe der Hankel-Darstellung der inversen  $\Gamma$ -Funktion (4.6.30) können wir eine nützliche Darstellung der Zylinderfunktionen als Konturintegral herleiten. Für die Bessel-Funktion J<sub>v</sub> ergibt sich für i.a. nicht ganzzahliges  $\nu$ 

$$J_{\nu}(\rho) = -\frac{1}{2\pi i} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{\nu} \int_{C} dy \sum_{j=0}^{\infty} \frac{1}{j!} \exp(-y)(-y)^{-(\nu+j+1)} \left(-\frac{\rho^{2}}{4}\right)^{j}.$$
 (3.5.28)

Die unendliche Reihe ist offensichtlich die Reihe für eine Exponentialfunktion, so dass wir die Schläfli-Formel

$$J_{\nu}(\rho) = -\frac{1}{2\pi i} \left(\frac{\rho}{2}\right)^{\nu} \int_{C} dy \exp\left(-y + \frac{\rho^{2}}{4y}\right) (-y)^{-(\nu+1)}$$
(3.5.29)

erhalten.

Dabei ist C der in der rechten Abbildung 4.7 angegebene Integrationsweg mit der Definition des Riemannblattes für  $(-y)^{-(\nu+1)}$  (4.6.28). Besonders bequem wird die Darstellung für die Wahl  $R = \rho/2$ . Für den Beitrag des Kreises erhalten wir daraus

$$J_{\nu}^{(K)}(\rho) = \frac{1}{2\pi} \exp(i\nu\pi) \int_{0}^{2\pi} dt \exp(-\rho\sin t - i\nu t) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} dt' \exp(i\rho\sin t' - i\nu t').$$
(3.5.30)

Dabei haben wir im letzten Schritt die Integrationsvariable  $t' = \pi - t$  substituiert. Schreiben wir die Exponentialfunktion  $\exp(i\alpha) = \cos \alpha + i \sin \alpha$ , fällt beim Integrieren der Anteil mit sin weg, da der Integrand antisymmetrisch ist, und wir finden schließlich

$$J_{\nu}^{(K)}(\rho) = \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\pi} dt \cos(\rho \sin t - \nu t).$$
 (3.5.31)

Für die Beiträge des Integrationsweges entlang des Schnitts der Funktion  $(-\nu)^{-(\nu+1)}$  finden wir

$$J_{\nu}^{(C_1+C_2)}(\rho) = \frac{1}{\pi} \sin[(\nu+1\pi) \left(\frac{\rho}{2}\right)^2 \int_{\rho/2}^{\infty} dt \exp\left(-t + \frac{\rho^2}{4t}\right) t^{-(\nu+1)}.$$
 (3.5.32)

Substitution von  $t = \rho/2 \exp t'$  führt auf

$$J_{\nu}^{(C_1+C_2)}(\rho) = -\frac{1}{\pi}\sin(\nu\pi)\int_0^\infty dt' \exp\left(-\rho\sinh t' - \nu t'\right).$$
(3.5.33)

Fassen wir (3.5.31) und (3.5.32) zusammen, ergibt sich schließlich die Schläfli-Formel für die Bessel-Funktion

$$J_{\nu}(\rho) = \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\pi} dt \cos(\rho \sin t - \nu t) - \frac{\sin(\nu \pi)}{\pi} \int_{0}^{\infty} dt \exp(-\rho \sinh t - \nu t).$$
(3.5.34)

Für  $v \in \mathbb{Z}$  fällt der zweite Term weg.

Als nächstes verwenden wir (3.5.17), um auch eine Integraldarstellung der Neumann-Funktionen zu gewinnen, zunächst wieder für allgemeines  $\nu$ . Setzen wir also (3.5.34) in (3.5.17) ein und betrachten zuerst den ersten Term, der vom Beitrag des Kreises der Integrationskontur herrührt:

$$N_{\nu}^{(K)}(\rho) = \frac{1}{\pi \sin(\nu\pi)} \int_{0}^{t} dt \left[ \cos(\rho \sin t - \nu t) \cos(\nu\pi) - \cos(\rho \sin t + \nu t) \right].$$
(3.5.35)

Dies lässt sich erheblich vereinfachen, wenn wir im zweiten term  $t' = \pi - t$  substituieren und das Additionstheorem für den cos anwenden:

$$N_{\nu}^{(K)}(\rho) = \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\pi} dt \sin(\rho \sin t - \nu t).$$
 (3.5.36)

An dem zweiten Beitrag, also dem Anteil von den Linien  $C_1$  und  $C_2$  entlang der reellen Achse, lassen sich keine Vereinfachungen vornehmen, so dass wir insgesamt

$$N_{\nu}(\rho) = \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\pi} dt \sin(\rho \sin t - \nu t) - \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\infty} dt \exp(-\rho \sinh t) [\exp(\nu t) + \exp(-\nu t) \cos(\nu \pi)]$$
(3.5.37)

erhalten. Hier ist auch das Bilden des Grenzwertes  $\nu \to m \in \mathbb{Z}$  unproblematisch.

Schließlich gilt für die Hankelfunktionen (3.5.27), auch für beliebiges v,

$$H_{\nu}^{(1)}(\rho) = \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\pi} dt \exp[i(\rho \sin t - \nu t)] - \frac{i}{\pi} \int_{0}^{\infty} dt \exp(-\rho \sinh t) \{\exp(\nu t) + \exp[-\nu(t + i\pi)]\}, \quad (3.5.38)$$

$$H_{\nu}^{(2)}(\rho) = \frac{1}{\pi} \int_{0}^{\pi} dt \exp\left[-i(\rho \sin t - \nu t)\right] + \frac{i}{\pi} \int_{0}^{\infty} dt \exp\left(-\rho \sinh t\right) \left\{\exp(\nu t) + \exp\left[-\nu(t - i\pi)\right]\right\}.$$
 (3.5.39)

#### 3.5. Zylinderfunktionen

## 3.5.4 Asymptotisches Verhalten der Zylinderfunktionen

Für die physikalischen Anwendungen sind oft die asymptotischen Entwicklungen der Zylinderfunktionen für  $\rho \to \infty$  wichtig. Es genügt offenbar, sie zuerst für die Hankelfunktion  $H_{\nu}^{(1)}$  herzuleiten, denn wir können dann diejenige für  $H_{\nu}^{(2)}$  durch komplexe Konjugation mit  $\nu, \rho \in \mathbb{R}$  finden.

Offenbar brauchen wir die asymptotische Entwicklung nur für das erste Integral in (3.5.38) bestimmen, da dieser Beitrag von der Form ~  $\exp(i\rho)/\sqrt{\rho}$  sein wird, während das zweite Integral für  $\rho \to \infty$  exponentiell  $\rightarrow 0$  geht. Wir wenden also das in Abschnitt 4.8 beschriebene Verfahren der Sattelpunktsnäherung mit

$$f(t) = \exp(-i\nu t), \quad \phi(t) = i\sin t \tag{3.5.40}$$

an. Der auf unserem Integrationsweg  $t \in (0, \pi)$  gelegene Extrempunkt von  $\phi$  ist offenbar  $t_0 = \pi/2$ , d.h. in (4.8.10) ist  $\beta = -\pi/2$  und aufgrund der Integrationsrichtung ist für den in Richtung des stärksten Gefälles deformierten Weg in (4.8.9)  $\alpha = -\pi/4$  zu wählen. Setzt man dies in (4.8.17) ein und führt die Entwicklung nach Potenzen von  $y = 1/\sqrt{\rho}$  aus, erhält man in führender Ordnung

$$H_{\nu}^{(1)}(\rho) \underset{\rho \to \infty}{\cong} \sqrt{\frac{2}{\pi \rho}} \exp\left[i\left(\rho - \frac{2\nu + 1}{4}\pi\right)\right].$$
(3.5.41)

Daraus ergibt sich

$$H_{\nu}^{(2)}(\rho) \underset{\rho \to \infty}{\cong} \sqrt{\frac{2}{\pi \rho}} \exp\left[-i\left(\rho - \frac{2\nu + 1}{4}\pi\right)\right]$$
(3.5.42)

und damit

$$J_{\nu}(\rho) = \frac{1}{2} \Big[ H_{\nu}^{(1)}(\rho) + H_{\nu}^{(2)}(\rho) \Big]_{\rho \to \infty} \sqrt{\frac{2}{\pi \rho}} \cos\left(\rho - \frac{2\nu + 1}{4}\pi\right), \tag{3.5.43}$$

$$J_{\nu}(\rho) = \frac{1}{2i} \Big[ H_{\nu}^{(1)}(\rho) - H_{\nu}^{(2)}(\rho) \Big]_{\rho \to \infty} \sqrt{\frac{2}{\pi \rho}} \sin\left(\rho - \frac{2\nu + 1}{4}\pi\right).$$
(3.5.44)

## 3.5.5 Entwicklung ebener Wellen nach Zylinderwellen

Wir betrachten eine sich in der xy-Ebene ausbreitende ebene Welle. Für Vektoren in dieser Ebene schreiben wir im folgenden  $\vec{x}_{\perp}$  usw. Dabei bezieht sich " $\perp$ " auf die zur Symmetrieachse (in unserer Konvention die z-Achse) der Zylinderkoordinaten senkrechte Ebene. Da eine solche ebene Welle eine überall analytische Lösung der Helmholtz-Gleichung ist, muß sie gemäß unseren Lösungen des Separationsansatzes (3.5.2) mit  $Z(z) \cong 1$ nach Besselfunktionen  $J_m(k_{\perp}r_{\perp})$  entwickelbar sein, denn diese sind die überall analytischen Lösungen der Besselschen DGL (3.5.8) für die Radialfunktion. Demnach ist also

$$\exp(i\vec{k}_{\perp}\cdot\vec{r}_{\perp}) = \exp(i\rho\cos\varphi) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} C_m J_m(\rho)\exp(im\varphi), \qquad (3.5.45)$$

wobei wir zur Abkürzung wieder  $\rho = k_{\perp}r_{\perp}$  geschrieben haben. Um die konstanten Koeffizienten  $C_m$  zu bestimmen, nutzen wir aus, daß (3.5.45) bzgl. des Winkels  $\varphi$  eine Fouriertransformation ist, so daß wir die Orthogonalitätsrelation

$$\int_{-\pi}^{\pi} d\varphi \, \exp[i(m-n)\varphi] = 2\pi \delta_{mn} \tag{3.5.46}$$

verwenden können. Dadurch gelangen wir zu der Integraldarstellung

$$C_m \mathbf{J}_m(\rho) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}\varphi \, \exp(\mathrm{i}\rho \cos\varphi - \mathrm{i}m\varphi) \tag{3.5.47}$$

der Besselfunktionen. In diesem Integral können wir die Integrationsgrenzen beliebig verschieben und über ein beliebiges Intervall der Länge  $2\pi$  integrieren, da der Integrand offensichtlich  $2\pi$ -periodisch ist, d.h. es gilt

$$C_m J_m(\varphi) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi/2}^{3\pi/2} d\varphi \exp(i\varphi \cos\varphi - im\varphi)$$
  
=  $\frac{1}{2\pi} \int_{0}^{2\pi} d\varphi \exp[i\varphi \cos(\varphi - \pi/2) - im(\varphi - \pi/2)]$  (3.5.48)  
=  $\frac{i^m}{2\pi} \int_{0}^{\pi} \exp(i\varphi \sin\varphi - m\varphi).$ 

Dabei haben wir im Schritt von der 1. zur 2. Zeile  $\varphi' = \varphi + \pi/2$  substituiert und wieder  $\varphi$  für die Integrationsvariable geschrieben. Der Vergleich mit (3.5.30), wo wir auch wieder das Integrationsintervall der Länge  $2\pi$  für  $\nu = m \in \mathbb{Z}$  wieder zu  $(0, 2\pi)$  ändern können, zeigt, dass  $C_m = i^m$  ist.

$$\exp(i\rho\cos\varphi) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} i^m J_m(\rho) \exp(im\varphi)$$
(3.5.49)

und wegen (3.5.48)

$$i^{m}J_{m}(\rho) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} d\varphi \, \exp(i\rho \cos\varphi - im\varphi).$$
(3.5.50)

Daraus lassen sich leicht weitere Beziehungen für die Besselfunktionen gewinnen. Leiten wir (3.5.50) nach  $\rho$  ab, folgt

$$i^{m} \frac{d}{d\rho} J_{m}(\rho) = \frac{i}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} d\varphi \cos\varphi \exp(i\rho\cos\varphi - im\varphi)$$
  
=  $\frac{i}{4\pi} \int_{-\pi}^{\pi} d\varphi \exp(i\rho\cos\varphi) \{\exp[-i(m-1)\varphi] + \exp[-i(m+1)\varphi]\}$  (3.5.51)  
=  $\frac{i^{m}}{2} [J_{m-1}(\rho) - J_{m+1}(\rho)],$ 

wobei wir im letzten Schritt wieder (3.5.50) angewendet haben. Wir erhalten also für die Ableitung der Besselfunktionen

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho} \mathbf{J}_{m}(\rho) = \frac{1}{2} [\mathbf{J}_{m-1}(\rho) - \mathbf{J}_{m+1}(\rho)].$$
(3.5.52)

Diese Gleichung hätten wir freilich auch durch gliedweise Differentiation der Reihe (3.5.15) gewinnen können.

Leiten wir andererseits (3.5.49) nach  $\varphi$  ab, erhalten wir

$$-i\rho\sin\varphi\exp(i\rho\cos\varphi) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} i^{m+1}m J_m(\rho)\exp(im\varphi).$$
(3.5.53)

Setzen wir auf der linken Seite wieder die Reihe (3.5.49) ein und schreiben den Sinus mit Exponentialfunktionen, folgt daraus

$$-\frac{\rho}{2}\sum_{m=-\infty}^{\infty}\mathrm{i}^{m}\mathrm{J}_{m}(\rho)\left\{\exp[\mathrm{i}(m+1)\varphi]-\exp[\mathrm{i}(m-1)\varphi]\right\}=\sum_{m=-\infty}^{\infty}\mathrm{i}^{m+1}m\mathrm{J}_{m}(\rho)\exp(\mathrm{i}m\varphi). \tag{3.5.54}$$

Umnumerieren des Summationsindexes auf der linken Seite der Gleichung und anschließender Koeffizientenvergleich mit der Fourierreihe auf der rechten Seite ergibt

$$m \mathbf{J}_{m}(\rho) = \frac{\rho}{2} [\mathbf{J}_{m+1}(\rho) + \mathbf{J}_{m-1}(\rho)].$$
(3.5.55)

#### 3.5. Zylinderfunktionen

Dies können wir als Rekursionsformel für die Besselfunktionen schreiben:

$$J_{m+1}(\rho) = \frac{2m}{\rho} J_m(\rho) - J_{m-1}(\rho).$$
(3.5.56)

Auch diese Rekursionsformel läßt sich aus der Reihendarstellung (3.5.15) herleiten, und man kann unter Verwendung von (3.5.24) zeigen, daß sie auch für die Neumann-Funktionen  $N_m$  und folglich für beliebige Zylinderfunktionen

$$Z_m(\rho) = A J_m(\rho) + B N_m(\rho)$$
(3.5.57)

gilt.

Setzen wir (3.5.56) in (3.5.52) ein, erhalten wir als alternativen Ausdruck für die Ableitung der Besselfunktionen

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}\mathbf{J}_{m}(\rho) = \mathbf{J}_{m-1}(\rho) - \frac{m}{\rho}\mathbf{J}_{m}(\rho).$$
(3.5.58)

Eliminieren wir mit Hilfe von (3.5.56) stattdessen  $J_{m-1}$  aus (3.5.52) finden wir

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho} \mathbf{J}_m(\rho) = \frac{m}{\rho} \mathbf{J}_m(\rho) - \mathbf{J}_{m+1}(\rho).$$
(3.5.59)

Mit Hilfe der von (3.5.24) kann man zeigen, daß diese Gleichungen auch für die Ableitung der Neumannfunktionen gelten. Dies trifft dann freilich auch auf die Form (3.5.52) zu. Folglich gelten für irgendwelche Zylinderfunktionen der Form (3.5.57) die Ableitungsregeln

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}Z_m(\rho) = Z_{m-1}(\rho) - \frac{m}{\rho}Z_m(\rho), \qquad (3.5.60)$$

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\rho}Z_m(\rho) = \frac{m}{\rho}Z_m(\rho) - Z_{m+1}.$$
(3.5.61)

Weiter gilt auch die Rekursionsformel (3.5.56) für allgemeine Zylinderfunktionen der Form (3.5.57):

$$Z_{m+1}(\rho) = \frac{2m}{\rho} Z_m(\rho) - Z_{m-1}(\rho).$$
(3.5.62)

## 3.5.6 Fourier-Besseltransformationen

In diesem Abschnitt wollen wir zeigen, daß ähnlich wie für die Exponentialfunktion Fourierdarstellungen beliebiger Funktionen auch entsprechende Integraltransformationen mit Besselfunktionen existieren. Wir gehen dazu von der Fourier-Darstellung der  $\delta$ -Distribution in der Ebene gemäß (2.5.7) aus:

$$\delta^{(2)}(\vec{r}_{\perp} - \vec{r}_{\perp}') = \frac{1}{r_{\perp}} \delta(r_{\perp} - \vec{r}_{\perp}') \delta(\varphi - \varphi') = \frac{1}{(2\pi)^2} \int_{\mathbb{R}^2} d^2 k_{\perp} \exp\left[i\vec{k}_{\perp} \cdot (\vec{r}_{\perp} - \vec{r}_{\perp}')\right].$$
(3.5.63)

Die Darstellung der  $\delta$ -Distribution in Zylinderkoordinaten folgt aus der Anwendung auf eine beliebige Testfunktion  $f : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{C}$ :

$$f(\vec{r}_{\perp}) = \int_{\mathbb{R}^2} d^2 r'_{\perp} \,\delta^{(2)}(\vec{r}_{\perp} - \vec{r}'_{\perp}) f(\vec{r}'_{\perp}) = \int_0^{\infty} dr'_{\perp} \int_0^{2\pi} d\varphi' \, r_{\perp} \frac{1}{r_{\perp}} \delta(r_{\perp} - r'_{\perp}) \delta(\varphi - \varphi') f[\vec{r}'_{\perp}(r'_{\perp}, \varphi')].$$
(3.5.64)

Dabei bezeichnen wir mit  $(r_{\perp}, \varphi)$  und  $(r'_{\perp}, \varphi')$  die Polarkoordinaten von  $\vec{r}_{\perp}$  bzw.  $\vec{r}'_{\perp}$ . Wir integrieren nun (3.5.63) nach  $\varphi'$ . Dazu müssen wir das Integral (3.5.63) in Polarkoordinaten berechnen. Wir können dabei offenbar diese Gleichung vorher mit  $\exp[in(\varphi - \varphi')]$  multiplizieren, denn es ist offenbar  $\delta(\varphi - \varphi')\exp[in(\varphi - \varphi')] = \delta(\varphi - \varphi')$ . Zur Integration führen wir mit  $(k_{\perp}, \psi)$  die Polarkoordinaten des Vektors  $\vec{k}_{\perp}$  ein. Dann gilt

$$\frac{1}{r_{\perp}}\delta(r_{\perp}-r_{\perp}') = \frac{1}{(2\pi)^2} \int_0^{\infty} dk_{\perp}k_{\perp} \int_{-\pi}^{\pi} d\psi \exp[ik_{\perp}r_{\perp}\cos(\varphi-\psi) + in\varphi] \times \int_{-\pi}^{\pi} d\varphi' \exp[-ik_{\perp}r_{\perp}'\cos(\varphi'-\psi) - in\varphi'].$$
(3.5.65)

Das  $\varphi'$ -Integral läßt sich mit Hilfe von (3.5.50) und der Beziehung  $J_m(-\rho) = (-1)^m J_m(\rho)$ , die unmittelbar aus der Reihenentwicklung (3.5.15) folgt, ausführen. Demnach ist

$$\frac{1}{r_{\perp}}\delta(r_{\perp}-r_{\perp}') = \int_{0}^{\infty} dk_{\perp} k_{\perp} \mathbf{J}_{n}(k_{\perp}r_{\perp}') \int_{-\pi}^{\pi} d\psi \exp[\mathrm{i}k_{\perp}r_{\perp}\cos(\psi-\varphi) - \mathrm{i}n(\psi-\varphi)] 
= \int_{0}^{\infty} dk_{\perp}k_{\perp} \mathbf{J}_{n}(k_{\perp}r_{\perp}) \mathbf{J}_{n}(k_{\perp}r_{\perp}').$$
(3.5.66)

Multiplizieren dieser Gleichung mit  $r'_{\perp}f(r'_{\perp})$  und Integration bzgl.  $r'_{\perp}$  liefert

$$f(r_{\perp}) = \int_0^\infty \mathrm{d}k_{\perp} \, k_{\perp} \int_0^\infty \mathrm{d}r'_{\perp} r'_{\perp} \mathbf{J}_n(k_{\perp} r'_{\perp}) f(r'_{\perp}). \tag{3.5.67}$$

Definieren wir also die Fourier-Bessel-Transformierte der Funktion f durch

$$\tilde{f}_n(k_\perp) = \int_0^\infty \mathrm{d}r'_\perp r'_\perp \mathbf{J}_n(k_\perp r'_\perp) f(r'_\perp), \qquad (3.5.68)$$

so gilt für die Umkehrtransformation

$$f(r_{\perp}) = \int_{0}^{\infty} \mathrm{d}k_{\perp} \, k_{\perp} \mathrm{J}_{n}(k_{\perp} r_{\perp}) \tilde{f}_{n}(k_{\perp}).$$
(3.5.69)

## 3.5.7 Die Greensche Funktion der ebenen Helmholtz-Gleichung

Wir wollen jetzt die "auslaufende" Green-Funktion für die ebene Helmholtz-Gleichung herleiten. Dazu verwenden wir die entsprechende räumliche Green-Funktion (3.4.33)

$$G^{(+)}(\vec{r}) = \frac{\exp(ikr)}{4\pi r},$$
(3.5.70)

um die Green-Funktion in der Ebene, die

$$(-\Delta_{\perp} - k^2)G_2^{(+)}(r_{\perp}) = (-\Delta - k^2)G_2^{(+)}(r_{\perp}) = \delta^{(2)}(\vec{r}_{\perp})$$
(3.5.71)

erfüllen soll, zu bestimmen. Im folgenden schreiben wir dabei  $\vec{r}_{\perp} = (r_1, r_2, 0)^{\text{T}}$ . Offenbar ist

$$G_2^{(+)}(r_{\perp}) = \int_{\mathbb{R}^3} \mathrm{d}^3 r' G^{(+)}(\vec{r} - \vec{r}') \delta^{(2)}(\vec{r}'_{\perp}). \tag{3.5.72}$$

Nun ist  $|\vec{r} - \vec{r}'| = \sqrt{(\vec{r}_{\perp} - \vec{r}'_{\perp})^2 + (r_3 - r'_3)^2}$ . Setzen wir dies in (3.5.72) ein und führen die Integration über  $\vec{r}'_{\perp}$  aus, erhalten wir

$$G_2^{(+)}(r_{\perp}) = \int_{\mathbb{R}} \mathrm{d}r_3' \frac{\exp(\mathrm{i}k\sqrt{r_{\perp}^2 + r_3'^2})}{4\pi\sqrt{r_{\perp}^2 + r_3'^2}}.$$
(3.5.73)

Substitution von  $r'_3 = r_{\perp} \sinh z$  ergibt

$$G_2^{(+)}(r_{\perp}) = \frac{1}{4\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(ik r_{\perp} \cosh z).$$
(3.5.74)

Andererseits ist klar, dass  $G_2^{(+)}$  für  $r_{\perp} > 0$  die Besselsche Differentialgleichung für m = 0 löst, d.h. sie muss eine entsprechende Zylinderfunktion sein, d.h. es ist

$$G_2^{(+)}(r_{\perp}) = C_1 H_0^{(1)}(\rho) + C_2 H_0^{(2)}(\rho) \quad \text{mit} \quad \rho = k r_{\perp}.$$
(3.5.75)

Aufgrund der asymptotischen Form (3.5.41) und (3.5.42) der Hankel-Funktionen erwarten wir, dass  $C_2 = 0$  sein muss. Um dies zu beweisen und  $C_1$  zu bestimmen, brauchen wir nur auf (3.5.74) die Sattelpunktsmethode aus Abschnitt 4.8 anzuwenden. Mit den dortigen Bezeichnungen ist

$$F(z) = \frac{1}{4\pi}, \quad \phi(z) = i\cosh z, \quad x = \rho.$$
 (3.5.76)

Der für den Integrationsweg entlang der reellen Achse maßgebliche Extrempunkt von  $\phi$  ist offenbar  $z_0 = 0$ . Daraus folgt A = 1 und  $\beta = \pi/2$ . Unter Berücksichtigung der Integrationsrichtung ergibt sich dann  $\alpha = +\pi/4$  und die entsprechende Entwicklung von (4.8.17) liefert in führender Ordnung

$$G_2^{(+)}(r_{\perp}) \underset{r_{\perp} \to \infty}{\cong} \frac{1}{4\pi\sqrt{kr_{\perp}}} \sqrt{2\pi} \exp\left(ikr_{\perp} + \frac{i\pi}{4}\right) = \frac{i}{4}\sqrt{\frac{2}{\pi}} \exp\left(ikr_{\perp} - \frac{i\pi}{4}\right).$$
(3.5.77)

Der Vergleich mit (3.5.41) ergibt also tatsächlich

$$G_2^{(+)}(r_\perp) = \frac{i}{4} H_0^{(1)}(k r_\perp).$$
(3.5.78)

Wir können nun auch, analog zum dreidimensionalen Fall gemäß (3.4.38), die allgemeine Green-Funktion

$$G_{2}^{(+)}(\vec{r}_{\perp},\vec{r}_{\perp}') = G_{2}^{(+)}(|\vec{r}_{\perp}-\vec{r}_{\perp}'|) = \frac{i}{4}H_{0}^{(1)}(k|\vec{r}_{\perp}-\vec{r}_{\perp}'|)$$
(3.5.79)

nach Zylinderfunktionen entwickeln. Wir schreiben es gleich als Entwicklung der Hankel-Funktion. Zur Vereinfachung der Schreibeweise setzen wir  $\vec{\rho} = k \vec{r}_{\perp}$  und  $\vec{\rho}' = k \vec{r}'_{\perp}$ . Die besagte Entwicklung muß dann die Form

$$H_{0}^{(1)}(|\vec{\rho} - \vec{\rho}'|) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} c_{m} J_{m}(\rho_{<}) H_{m}^{(1)}(\rho_{>}) \exp[im(\varphi - \varphi')]$$
  
mit  $\rho_{<} = \min(\rho, \rho'), \quad \rho_{>} = \max(\rho, \rho')$  (3.5.80)

besitzen, denn die links stehende Hankel-Funktion entspricht rein auslaufenden Wellen, was auch auf der rechten Seite der Fall sein muß: Betrachtet man nämlich den Fall  $\rho > \rho' > 0$ , bleibt für  $\rho' \to 0$  die linke Seite endlich, d.h. in der Reihenentwicklung muß die von  $\rho'$  abhängige Zylinderfunktionen ebenfalle für  $\rho' \to 0$  endlich bleiben, und das ist eben genau für die Besselfunktionen J<sub>m</sub> der Fall. Für endliches  $\rho'$  und  $\rho \to \infty$  muß sich die asymptotisch auslaufende Welle ergeben, und das erfüllen eindeutig die Hankel-Funktionen 1. Art  $H_m^{(1)}$ .

Die  $c_m$  bestimmt man nun auch wieder durch die Betrachtung der asymptotischen Entwicklung für  $\rho \to \infty$ . Zunächst ist

$$\begin{split} |\vec{\rho} - \vec{\rho}'| &= \sqrt{\rho^2 - 2\rho\rho'\cos(\varphi - \varphi') + \rho'^2} \\ &= \rho \sqrt{1 - 2\frac{\rho'}{\rho}\cos(\varphi - \varphi') + \left(\frac{\rho'}{\rho}\right)^2} \\ &\stackrel{\simeq}{\underset{\rho \to \infty}{\simeq}} \rho - \rho'\cos(\varphi - \varphi') + \mathcal{O}\left(\frac{1}{\rho}\right). \end{split}$$
(3.5.81)

Mit der asymptotischen Entwicklung für die Hankel-Funktion auf der linken Seite (3.5.41) von (3.5.80) ergibt sich daraus

$$H_{0}^{(1)}(|\vec{\rho}-\vec{\rho}'|) \underset{\rho\to\infty}{\cong} \sqrt{\frac{2}{\pi\rho}} \exp\left(i\rho - \frac{i\pi}{4}\right) \exp\left[-i\rho'\cos(\varphi - \varphi')\right].$$
(3.5.82)

Für die letztere Exponentialfunktionen verwenden wir die Entwicklung (3.5.49) für ebene Wellen. Mit  $J_m(-\rho) = (-1)^m J_m(\rho)$  liefert dies

$$\mathbf{H}_{0}^{(1)}(|\vec{\rho}-\vec{\rho}'|) \underset{\rho\to\infty}{\cong} \sqrt{\frac{2}{\pi\rho}} \exp\left(\mathrm{i}\rho - \frac{\mathrm{i}\pi}{4}\right) \sum_{m=-\infty}^{\infty} (-\mathrm{i})^{m} \mathbf{J}_{m}(\rho') \exp[\mathrm{i}(\varphi-\varphi')]. \tag{3.5.83}$$

Verwenden wir nun (3.5.41) für die Hankelfunktionen auf der rechten Seite von (3.5.80), folgt andererseits

$$\mathbf{H}_{0}^{(1)}(|\vec{\rho}-\vec{\rho}'|) \underset{\rho\to\infty}{\cong} = \sqrt{\frac{2}{\pi\rho}} \exp\left(\mathbf{i}\rho - \frac{\mathbf{i}\pi}{4}\right) \sum_{m=-\infty}^{m=\infty} c_{m}(-\mathbf{i})^{m} \mathbf{J}_{m}(\rho') \exp[\mathbf{i}(\varphi-\varphi')], \tag{3.5.84}$$

und der Vergleich mit (3.5.83) ergibt schließlich  $c_m = 1$ . Es gilt also

$$H_{0}^{(1)}(|\vec{\rho}-\vec{\rho}'|) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} J_{m}(\rho_{<})H_{0}^{(1)}(\rho_{>})\exp[i(\varphi-\varphi')].$$
(3.5.85)

Wir können aus (3.5.74) und (3.5.78) noch eine manchmal nützliche Integraldarstellung für die Hankel-Funktionen mit ganzzahligem Index herleitung. Zunächst ergibt sich aus diesen beiden Formeln

$$H_0^{(1)}(\rho) = \frac{-i}{\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(i\rho \cosh z).$$
(3.5.86)

Wir behaupten nun, dass für  $m \in \mathbb{N}$ 

$$H_m^{(1)}(\rho) = \frac{(-i)^{m+1}}{\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(i\rho \cosh z) \cosh(mz)$$
(3.5.87)

gilt. Dies beweisen wir durch vollständige Induktion. Der Induktionsanfang ist durch (3.5.86) bereits bewiesen. Nehmen wir nun an, dass die Behauptung für ein  $m \in \mathbb{N}$  gilt, können wir mit Hilfe von (3.5.62) den Induktionsschritt ausführen:

$$\begin{split} H_{m+1}^{(1)}(\rho) &= \frac{m}{\rho} - \frac{d}{d\rho} H_m^{(1)}(\rho) \\ &= \frac{(-i)^{m+1}}{\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(i\rho \cosh z) \left[ \frac{m}{\rho} \cosh(mz) - i\cosh z \cosh(mz) \right] \\ &= \frac{(-i)^{m+1}}{\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(i\rho \cosh z) \left[ \frac{1}{\rho} \frac{d}{dz} \sinh(mz) - i\cosh z \cosh(mz) \right] \\ &= \frac{(-i)^{m+1}}{\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(i\rho \cosh z) [-i\sinh z \sinh(mz) - i\cosh z \cosh(mz)] \\ &= \frac{(-i)^{m+2}}{\pi} \int_{\mathbb{R}} dz \exp(i\rho \cosh z) \cosh[(m+1)z], \end{split}$$
(3.5.88)

und das ist die Behauptung für m + 1, womit (3.5.87) mittels vollständiger Induktion bewiesen ist. Dabei haben wir beim Schritt von der 3. zur 4. Zeile im ersten Term eine partielle Integration ausgeführt und im letzten Schritt das Additionstheorem für die cosh-Funktion verwendet.

#### 3.5. Zylinderfunktionen

## 3.5.8 Das Koaxialkabel als Wellenleiter

Als Anwendung der zylindrischen Besselfunktionen behandeln wir die Ausbreitung elektromagnetischer Wellen in einem Koaxialkabel. Es besteht aus einem als unendlich lang angenommenen zylindrischen Kabel, dessen Rückleitung ebenfalls zylindrisch um diesen Leiter angeordnet ist. Der Radius des Innenleiters sei a, der des Außenleiters b. Die Leiter seien ideal leitfähig. Das Material dazwischen nehmen wir als homogenes isotropes Medium an, so daß  $\epsilon$  und  $\mu$  räumlich und zeitlich konstant sind. Wir suchen die allgemeine Lösung für das elektromagnetische Feld im Zwischenraum zwischen den Leitern, wo sich keine Ladungen und Ströme befinden. Dabei können wir uns auf harmonische Zeitabhängigkeit beschränken, da wir beliebige Wellenpakete aus diesen Lösungen über das Fourierintegral bzgl. der Frequenz zusammensetzen können. Die Maxwellgleichungen für Felder mit harmonischer Zeitabhängigkeit haben wir bereits in (3.4.47-3.4.50) hergeleitet. Sie lauten für den hier diskutierten Fall eines ladungs- und stromfreien Bereiches

$$\operatorname{div} \vec{E}'(k, \vec{r}) = 0, \qquad (3.5.89)$$

$$\operatorname{rot}\vec{B}'(k,\vec{r}) = -\frac{ik}{c}\vec{E}'(k,\vec{r})$$
(3.5.90)

$$\operatorname{div} \vec{B}'(k,\vec{r}) = 0, \qquad (3.5.91)$$

$$\operatorname{rot} \vec{E}'(k,\vec{r}) = \mathrm{i}\omega\vec{B}'(k,\vec{r}). \tag{3.5.92}$$

Dabei haben wir die Lichtgeschwindigkeit im Medium  $c = 1/\sqrt{\mu\epsilon}$  und die Wellenzahl  $k = \omega/c$  eingeführt. Entsprechend der zylindrischen Symmetrie des Systems führen wir Zylinderkoordinaten ein. Wie wir sehen werden, empfiehlt sich hier im Gegensatz zum Vorgehen in Abschnitt 3.4.4 bei der Behandlung des analogen Problems in Kugelkoordinaten die direkte Formulierung des Problems für das elektromagnetische Feld. Bilden wir die Rotation von (3.5.90), finden wir unter Verwendung von (3.5.91) und (3.5.92) die Helmholtz-Gleichung

$$(\Delta + k^2)\vec{B}'(k,\vec{r}) = 0. \tag{3.5.93}$$

Entsprechend führt ein analoges Vorgehen durch Rotationsbildung von Gl. (3.5.92) zu

$$(\Delta + k^2)\vec{E'}(k, \vec{r}) = 0.$$
 (3.5.94)

Es ist wieder wichtig zu beachten, daß bei der Anwendung des Laplaceoperators  $\Delta$  auf einen Vektor dieser, in krummlinigen Koordinaten geschrieben, nur für kartesische Komponenten dieselbe Form wie ein Skalarfeld besitzt. Dies ist bei Zylinderkoordinaten für die z-Komponente von Vektorfeldern der Fall. Wir können daraus schließen, daß  $E_z$  und  $B_z$  Entwicklungen nach Zylinderfunktionen der Form

$$E'_{z}(k,\vec{r}) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} \left[A_{m}^{(\pm)}\mathbf{J}_{m}(k_{\perp}r_{\perp}) + B_{m}^{(\pm)}\mathbf{N}_{m}(k_{\perp}r_{\perp})\right] \exp(\pm \mathrm{i}k_{z}z + \mathrm{i}m\varphi), \tag{3.5.95}$$

$$B'_{z}(k,\vec{r}) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} \left[ C_{m}^{(\pm)} \mathbf{J}_{m}(k_{\perp}r_{\perp}) + D_{m}^{(\pm)} \mathbf{N}_{m}(k_{\perp}r_{\perp}) \right] \exp(\pm ik_{z}z + im\varphi)$$
(3.5.96)

erlauben. Dabei ist  $k_{\perp}$  ein im folgenden zu bestimmender Parameter, und es gilt

$$k_{\perp}^2 + k_z^2 = k^2. \tag{3.5.97}$$

Um die für unser Problem angemessenen Lösungen zu finden, benötigen wir zunächst **Randbedingungen**. Da wir unendliche Leitfähigkeit für Innen- und Außenleiter annehmen, müssen die Tangentialkomponenten des elektrischen Feldes  $E_{\varphi}$  und  $E_{z}$  an die Leiteroberflächen verschwinden, d.h.

$$E'_{z}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=a} = E'_{z}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=b} = E'_{\varphi}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=a} = E'_{\varphi}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=b} = 0.$$
(3.5.98)

Um auch Randbedingungen für  $\vec{B}'$  zu erhalten, betrachten wir (3.5.92). Wegen (1.6.94) gilt für die Radialkomponente

$$i\omega B'_r(k,\vec{r}) = \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial \varphi} E'_z(k,\vec{r}) - \frac{\partial}{\partial z} E'_{\varphi}(k,\vec{r}).$$
(3.5.99)

Für  $\omega \neq 0$  folgen daraus wegen (3.5.98) die Randbedingungen

$$B'_{r}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=a} = B'_{r}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=b} = 0.$$
 (3.5.100)

Aus (3.5.90) finden wir weiter für die  $\varphi$ -Komponente

$$\vec{e}_{\varphi} \cdot \vec{\nabla} \times \vec{B}'(k,\vec{r}) = \frac{\partial}{\partial z} B_r(k,\vec{r}) - \frac{\partial}{\partial r} B_z(k,\vec{r}) = -i \frac{k}{c} E'_{\varphi}(k,\vec{r}).$$
(3.5.101)

Wegen (3.5.98) muß also diese Komponente der Rotation von  $\vec{B}'$  auf den Leiteroberflächen verschwinden, und wegen (3.5.100) bedeutet dies die weitere Randbedingung

$$\frac{\partial}{\partial r}B'_{z}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=a} = \frac{\partial}{\partial r}B'_{z}(k,\vec{r})\Big|_{r_{\perp}=b} = 0$$
(3.5.102)

für  $\vec{B}'$ . Um nun die Randbedingung (3.5.98) für die z-Komponenten von  $\vec{E}'$  durch den Ansatz (3.5.95) zu erfüllen, müssen wir das Gleichungssystem

$$A_{m}^{(\pm)}\mathbf{J}_{m}(k_{\perp}a) + B_{m}^{(\pm)}\mathbf{N}_{m}(k_{\perp}a) = 0,$$

$$A_{m}^{(\pm)}\mathbf{J}_{m}(k_{\perp}b) + B_{m}^{(\pm)}\mathbf{N}_{m}(k_{\perp}b) = 0$$
(3.5.103)

lösen. Es ist also entweder  $A_m^{(\pm)} = B_m^{(\pm)} = 0$ , oder es muß

$$\det \begin{pmatrix} J_m(k_{\perp}a) & N_m(k_{\perp}a) \\ J_m(k_{\perp}b) & N_m(k_{\perp}b) \end{pmatrix} = J_m(k_{\perp}a)N_m(k_{\perp}b) - J_m(k_{\perp}b)N_m(k_{\perp}a) = 0$$
(3.5.104)

sein. Dies ist eine Bestimmungsgleichung für  $k_{\perp}$ . Aufgrund des asymptotischen Verhaltens der Bessel- und Neumannfunktionen (3.5.43) bzw. (3.5.44) bei großen Argumenten ist klar, daß für jedes  $m \in \mathbb{N}_0$  diese transzentdente Gleichung, die wir nur numerisch lösen können, unendlich viele Lösungen besitzt, die wir mit  $k_{\perp nm}^{(\text{TM})}$  bezeichnen wollen, wobei  $n \in \mathbb{N}$  laufen soll. Aus dem Verhalten der Bessel- und Neumannfunktionen für kleine Argumente (3.5.25) bzw. (3.5.26) folgert man noch, daß  $k_{\perp} = 0$  für kein m eine Lösung von (3.5.104) sein kann. Dabei steht die Bezeichnung TM für die Wellenzahlen für **transversal magnetisch**. Diese Bezeichnung wird gleich noch klar werden. Ist (3.5.104) erfüllt, lautet die Lösung für (3.5.103)

$$B_m^{(\pm)} = -A_m^{(\pm)} \frac{J_m(k_{\perp nm}^{(\text{TM})}a)}{N_m(k_{\perp nm}^{(\text{TM})}a)}.$$
(3.5.105)

Definieren wir also die Funktionen

$$\phi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) = N_{nm} \left[ J_m(k_{\perp nm} r_{\perp}) - \frac{J_m(k_{\perp nm}^{(\text{TM})} a)}{N_m(k_{\perp nm}^{(\text{TM})} a)} N_m(k_{\perp nm} r_{\perp}) \right] \exp(im\varphi),$$
(3.5.106)

lautet die allgemeine Lösung der Helmholtzgleichung für  $E'_z$  gemäß (3.5.95)

$$E_{z}^{\prime(\text{TM})}(k,\vec{r}) = \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} A_{nm}^{(\lambda)} \phi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\text{TM})} z).$$
(3.5.107)

#### 3.5. Zylinderfunktionen

Nun erfüllen die  $\phi_{nm}$  die ebene Helmholtzgleichung

$$(\Delta_{\perp} + (k_{\perp nm}^{(\text{TM})})^2)\phi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) = 0.$$
(3.5.108)

Dies können wir als Eigenwertgleichung für den ebenen Laplaceoperator  $\Delta_{\perp}$  lesen. Da dies bzgl. des Skalarprodukts

$$\langle f | g \rangle_{\perp} \coloneqq \int_{D} \mathrm{d}^{2} r_{\perp} f^{*}(\vec{r}_{\perp}) g(\vec{r}_{\perp})$$
(3.5.109)

ein selbstadjungierter Operator ist, bilden die  $\phi_{nm}$  ein orthogonalens Funktionensystem. Dabei bezeichnen wir mit D die kreisringförmige Querschnittsfläche des Wellenleiters. Durch geeignete Wahl der Konstanten  $N_{nm}$  in der Definition (3.5.106) können wir erreichen, daß diese Funktionen normiert sind, d.h. daß

$$\langle \phi_{nm} | \phi_{n'm'} \rangle_{\perp} = \delta_{nn'} \delta_{mm'} \tag{3.5.110}$$

gilt. Wählen wir die  $N_{nm} \in \mathbb{R}$ , so sind die  $\phi_{nm} \in \mathbb{R}$ . Nun ist weiter

$$(\vec{\nabla}_{\perp}\phi_{nm})\cdot(\vec{\nabla}_{\perp}\phi_{nm}) = \vec{\nabla}_{\perp}(\phi_{nm}\vec{\nabla}_{\perp}\phi_{nm}) - \phi_{nm}\Delta_{\perp}\phi_{nm} = \vec{\nabla}_{\perp}(\phi_{nm}\vec{\nabla}_{\perp}\phi_{nm}) + [k_{\perp nm}^{(\mathrm{TM})}]^2\phi_{nm}^2.$$
(3.5.111)

Mit dem Stokesschen Satz in der Ebene erhalten wir daraus

$$0 \le \int_{D} d^{2} r_{\perp} (\vec{\nabla}_{\perp} \phi_{nm}) \cdot (\vec{\nabla}_{\perp} \phi_{nm}) = [k_{\perp nm}^{(\text{TM})}]^{2} \int_{D} d^{2} r_{\perp} \phi_{nm}^{2} = [k_{\perp nm}^{(\text{TM})}]^{2}.$$
(3.5.112)

Damit ist aber  $k_{\perp nm}^{(\mathrm{TM})} \in \mathbb{R}$ , und wir können

$$k_{\perp nm}^{(\text{TM})} > 0$$
 (3.5.113)

wählen, denn für negative  $k_{\perp nm}^{(\text{TM})}$  entsteht keine neue linear unabhängige Lösung der Eigenwertgleichung (3.5.108). Folglich sind die  $\phi_{nm}$  mit den positiven reellen Lösungen  $k_{\perp nm}^{(\text{TM})}$  der Gleichung (3.5.104) ein vollständiges Orthonormalsystem von Lösungen. Wir wählen weiter gemäß (3.5.97)

$$k_{znm}^{(\text{TM})} = \begin{cases} i\sqrt{\left(k_{\perp nm}^{(\text{TM})}\right)^{2} - k^{2}} & \text{falls} \quad k_{\perp nm}^{(\text{TM})} > k, \\ \sqrt{k^{2} - \left(k_{\perp nm}^{(\text{TM})}\right)^{2}} & \text{falls} \quad k_{\perp nm}^{(\text{TM})} \le k. \end{cases}$$
(3.5.114)

Das jeweils andere mögliche Vorzeichen haben wir in (3.5.107) bereits explizit berücksichtigt.

Auf genau analoge Weise erhalten wir die allgemeine Lösung für  $B'_z$  als Entwicklung nach dem vollständigen Orthonormalsystem

$$\psi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) = N'_{nm} \left[ J_m(k_{\perp nm}^{(\text{TE})} r_{\perp}) - \frac{J'_m(k_{\perp nm}^{(\text{TE})} a)}{N'_m(k_{\perp nm}^{(\text{TE})} a)} N_m(k_{\perp nm}^{(\text{TE})} r_{\perp}) \right]$$
(3.5.115)

wobei die  $k_{\perp nm}^{(\text{TE})} \ge 0$  entsprechend der Randbedingung (3.5.102) die Lösungen der transzendenten Gleichung

$$J'_{m}(k_{\perp}a)N'_{m}(k_{\perp}b) - J'_{m}(k_{\perp}b)N'_{m}(k_{\perp}a) = 0$$
(3.5.116)

sind. Es ist weiter klar, daß in diesem Fall

$$k_{\perp 00}^{(\text{TE})} = 0, \quad \psi_{00}(\vec{r}_{\perp}) = \sqrt{\frac{1}{\pi (b^2 - a^2)}} = \text{const.}$$
 (3.5.117)

stets eine die Randbedingungen erfüllende Lösung ist. Wie bei den TM-Lösungen zeigt man, daß

$$k_{\perp nm}^{(\mathrm{TE})} \ge 0 \tag{3.5.118}$$

ist, und wieder wählen wir

$$k_{znm}^{(\text{TE})} = \begin{cases} +i\sqrt{(k_{\perp nm}^{(\text{TE})})^2 - k^2} & \text{falls} \quad k_{\perp nm}^{(\text{TE})} > k, \\ \sqrt{k^2 - (k_{\perp nm}^{(\text{TE})})^2} & \text{falls} \quad k_{\perp nm}^{(\text{TE})} \le k. \end{cases}$$
(3.5.119)

Die allgemeine Lösung für  $B'_z$  lautet dann

$$B'_{z}(k,\vec{r}) = \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} B^{(\lambda)}_{nm} \psi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k^{(\text{TE})}_{znm} z).$$
(3.5.120)

Nun müssen wir zu jeder Lösung für  $E'_z$  und  $B'_z$  die Transversalkomponenten von  $\vec{E}'$  und  $\vec{B}'$  finden. Wegen (3.4.50) genügt es,  $\vec{E}'_{\perp}(k, \vec{r})$  zu ermitteln. Dazu bedienen wir uns des **Helmholtzschen Zerlegungssatzes in zwei Raumdimensionen**. In zwei Dimensionen läßt sich dieser Satz auch bzgl. des quellenfreien Feldanteils auf die Potentialtheorie zurückführen, denn für jedes Vektorfeld  $\vec{V}^{(\perp)}(\vec{r}_{\perp})$  ist auch

$$\dagger \vec{V}^{(\perp)} = \vec{e}_j \epsilon_{jk} V_k^{(\perp)} \tag{3.5.121}$$

wieder ein Vektorfeld, wobei wir uns kartesischer Koordinaten bedient und die Summationskonvention über  $j, k \in \{1, 2\}$  angewandt haben. Das Levi-Civitasymbol ist analog zum entsprechenden Symbol im Dreidimensionalen durch  $\epsilon_{12} = -\epsilon_{21} = 1$  und  $\epsilon_{11} = \epsilon_{22} = 0$  definiert. Durch Ausschreiben der Komponenten ist leicht zu zeigen, daß

$$\dagger \dagger \vec{V}^{(\perp)} = -\vec{V}^{(\text{perp})}$$
 (3.5.122)

ist. Damit folgt aus  $\vec{\nabla}_{\perp}\vec{V}^{\perp}=0$ 

$$\partial_x (\dagger \vec{V})_y - \partial_y (\dagger \vec{V})_x = -\vec{\nabla}_\perp \cdot \vec{V}^{(\perp)} = 0.$$
(3.5.123)

Dies entspricht aber der Rotationsfreiheit des Vektorfeldes  $\dagger \vec{V}^{\perp}$ , d.h. es existiert ein Skalarfeld  $\Psi$ , so daß

$$\dagger \vec{V}^{\perp} = \vec{\nabla}_{\perp} \Psi \Rightarrow \vec{V}^{\perp} = - \dagger \vec{\nabla}_{\perp} \Psi.$$
(3.5.124)

Wir können dies auch dreidimensional formulieren, indem wir

$$\vec{V}_{\perp}(\vec{r}) = \begin{pmatrix} V_1 \\ V_2 \\ 0 \end{pmatrix} \tag{3.5.125}$$

definieren. Dann folgt aus div  $\vec{V}_{\perp}(\vec{r}) = \vec{\nabla}_{\perp} \cdot \vec{V}_{\perp}(\vec{r}) = 0$  und (3.5.125)

$$\vec{V}_{\perp}(\vec{r}) = \vec{\nabla} \times \vec{e}_z \Psi(\vec{r}) = -\vec{e}_z \times \vec{\nabla}_{\perp} \Psi(\vec{r}).$$
(3.5.126)

Dabei können offenbar  $V_1$  und  $V_2$  auch von z abhängen, denn weder in div  $\vec{V}_{\perp}$  noch in (3.5.126) treten Ableitungen nach z auf, so daß sich in diesem Falle z hinsichtlich der Differentialoperatoren wie ein unabhängiger Parameter verhält.

Aus (3.5.89) folgt

$$\operatorname{div}\vec{E}'(k,\vec{r}) = \vec{\nabla}_{\perp} \cdot \vec{E}_{\perp}'(k,\vec{r}) + \partial_{z}E_{z}'(k,\vec{r}) = 0 \Rightarrow \vec{\nabla}_{\perp} \cdot \vec{E}_{\perp}'(k,\vec{r}) = -\partial_{z}E_{z}'(k,\vec{r}).$$
(3.5.127)

## 3.5. Zylinderfunktionen

Gemäß dem Helmholtzschen Zerlegungssatz, suchen wir zunächst ein skalares Potential  $\Phi(\vec{r})$  mit

$$-\vec{\nabla}_{\perp}\cdot\vec{\nabla}_{\perp}\Phi(\vec{r}) = \vec{\nabla}_{\perp}\cdot\vec{E}_{\perp}' = -\partial_{z}E_{z}' = -\sum_{n=1}^{\infty}\sum_{m=-\infty}^{\infty}\sum_{\lambda\in\{-1,+1\}}^{\infty}ik_{znm}^{(\mathrm{TM})}\lambda A_{nm}^{(\lambda)}\phi_{nm}(\vec{r}_{\perp})\exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TM})}z). \quad (3.5.128)$$

Dies wird aber offenbar durch

$$\vec{E}_{\perp}'(k,\vec{r}) = \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} i\lambda \frac{k_{znm}^{(\text{TM})}}{\left(k_{\perp nm}^{(\text{TM})}\right)^2} A_{nm}^{(\lambda)} \vec{\nabla}_{\perp} \phi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\text{TM})} z) + \vec{E}_{\perp 2}'(k,\vec{r})$$
(3.5.129)

erfüllt, wobei

$$\vec{\nabla}_{\perp} \cdot \vec{E}'_{\perp 2}(k, \vec{r}) = 0$$
 (3.5.130)

sein muß. Um  $\vec{E}'_{\perp 2}$  zu bestimmen, verwenden wir die z-Komponente von (3.5.92):

$$\vec{e}_{z} \cdot \operatorname{rot} \vec{E}_{\perp}' = \vec{e}_{z} \cdot \left(\vec{\nabla}_{\perp} \times \vec{E}_{\perp}'\right) = \vec{e}_{z} \cdot \left(\vec{\nabla}_{\perp} \times \vec{E}_{\perp 2}'\right) = i\omega B_{z}' = i\omega \sum_{n=0}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} B_{nm}^{(\lambda)} \psi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TE})} z).$$
(3.5.131)

Gemäß (3.5.126) muß es ein Skalarpotential  $\Psi(\vec{r})$  gegeben, so daß

$$\vec{E}_{\perp 2}^{\,\prime} = -\vec{e}_z \times \vec{\nabla}_\perp \Psi(\vec{r}). \tag{3.5.132}$$

Daraus folgt weiter

$$\vec{e}_{z} \cdot \left(\vec{\nabla}_{\perp} \times \vec{E}_{12}^{\prime}\right) = -\Delta_{\perp} \Psi.$$
(3.5.133)

Daraus ergibt sich, daß (3.5.131) nur erfüllt sein kann, wenn  $B_{00}^{\pm 1} = 0$  ist. Demnach gilt

$$\Psi(\vec{r}) = i\omega \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} \frac{1}{(k_{\perp nm}^{(\text{TE})})^2} B_{nm}^{(\lambda)} \psi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\text{TE})} z), \qquad (3.5.134)$$

d.h. gemäß (3.5.132)

$$\vec{E}_{\perp 2}' = -i\omega \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} \frac{B_{nm}^{(\lambda)}}{(k_{\perp nm}^{(\text{TE})})^2} [\vec{e}_z \times \vec{\nabla}_{\perp} \psi_{nm}(\vec{r}_{\perp})] \exp(i\lambda k_{znm}^{(\text{TE})} z) + \vec{E}_{\perp}'^{(\text{TEM})}.$$
(3.5.135)

Dabei erfüllt  $\vec{E}_{\perp}^{\,\prime\,(\mathrm{TEM})}$ 

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{E}_{\perp}^{\,\prime\,(\text{TEM})} = \vec{\nabla} \times \vec{E}_{\perp}^{\,\prime\,(\text{TEM})} = 0. \tag{3.5.136}$$

Es existiert also ein Skalarfeld  $\Phi^{(\text{TEM})}$  mit

$$\vec{E}_{\perp}^{\prime \,(\text{TEM})} = -\vec{\nabla}_{\perp} \Phi^{(\text{TEM})}(\vec{r}), \quad \Delta_{\perp} \Phi^{(\text{TEM})}(\vec{r}) = 0.$$
 (3.5.137)

Man rechnet leicht nach, daß eine allgemeine Lösung der Laplacegleichung in zwei Dimensionen die Fourierentwicklung

$$\Phi^{(\text{TEM})}(\vec{r}) = \sum_{\lambda \in \{-1,1\}} \left\{ -A_0^{(\lambda)} \exp(i\lambda kz) \ln\left(\frac{r_\perp}{r_0}\right) + \sum_{m \in \mathbb{Z} \setminus \{0\}} \left( A_m^{(\lambda)} r_\perp^m + \frac{B_m^{(\lambda)}}{b^m} \right) \exp(i\lambda kz + im\varphi) \right\}$$
(3.5.138)

besitzt. Die Randbedingungen (3.5.98) für  $E_{\varphi}$  liefern zwingend  $A_m = B_m = 0$  für  $m \neq 0$ , so daß schließlich

$$\vec{E}_{\perp}^{(\text{TEM})}(\vec{r}) = \frac{A_0^{(+)} \exp(ikz) + A_0^{(-)} \exp(-ikz)}{r_{\perp}} \vec{e}_r$$
(3.5.139)

folgt. Insgesamt haben wir also für das elektrische Feld die allgemeine Lösung

$$\vec{E}'(k,\vec{r}) = \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}}^{\infty} i\lambda \frac{k_{znm}^{(\mathrm{TM})}}{(k_{\perp nm}^{(\mathrm{TM})})^2} A_{nm}^{(\lambda)} \vec{\nabla}_{\perp} \phi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TM})}z) - i\omega \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}}^{\infty} \frac{B_{nm}^{(\lambda)}}{(k_{\perp nm}^{(\mathrm{TE})})^2} [\vec{e}_z \times \vec{\nabla}_{\perp} \psi_{nm}(\vec{r}_{\perp})] \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TE})}z) + \frac{A_0^{(+)} \exp(ikz) + A_0^{(-)} \exp(-ikz)}{r_{\perp}} \vec{e}_r + \vec{e}_z \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}}^{\infty} A_{nm}^{(\lambda)} \phi_{nm}(\vec{r}_{\perp}) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TM})}z).$$
(3.5.140)

Dabei entspricht die erste und letzte Zeile den transversal magnetischen Feldern, denn der Reihenentwicklung nach den TE-Moden entspricht keine z-Komponente des magnetischen Feldes, wie wir gleich in der nächsten Gleichung zeigen werden. Das Magnetfeld ist also transversal zur Zylinderachse, was die Bezeichnung transversal magnetisch (TM) rechtfertigt. Die zweite Zeile ist der transversal elektrische (TE)-Anteil des elektrischen Feldes. In der Tat tritt keine  $E'_z$ -Komponente mit Koeffizienten  $B_{nm}^{(\lambda)}$  auf. Die vorletzte Zeile ist die TEM-Mode, für sowohl  $E^{(\text{TEM})}_z = 0$  als auch  $B^{(\text{TEM})}_z = 0$  ist, d.h. für diese Mode ist sowohl das elektrische als auch das magnetische Feld transversal.

Das Magnetfeld ergibt sich daraus durch Bildung der Rotation gemäß (3.5.92):

$$\vec{B}'(k,\vec{r}) = i\omega \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} \frac{A_{nm}^{(\lambda)}}{(k_{\perp nm}^{(\mathrm{TM})})^2} [\vec{e}_z \times \vec{\nabla}_\perp \phi_{nm}(\vec{r}_\perp)] \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TM})}z) + i \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} \lambda B_{nm}^{(\lambda)} \frac{k_{znm}^{(\mathrm{TE})}}{(k_{\perp nm}^{(\mathrm{TE})})^2} \vec{\nabla}_\perp \psi_{nm}(\vec{r}_\perp) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TE})}z) + \frac{\lambda}{c} \frac{A_0^{(+)} \exp(ikz) + A_0^{(-)} \exp(-ikz)}{r_\perp} \vec{e}_{\varphi} + \vec{e}_z \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{m=-\infty}^{\infty} \sum_{\lambda \in \{-1,+1\}} B_{nm}^{(\lambda)} \psi_{nm}(\vec{r}_\perp) \exp(i\lambda k_{znm}^{(\mathrm{TM})}z).$$
(3.5.141)

Die Übereinstimmung der letzten Zeile mit (3.5.120) zeigt die Konsistenz unserer Entwicklung nach Eigenmoden.

Wir bemerken noch, daß analoge Rechnungen für einen einzelnen Kreiszylinder als Hohlraum das Verschwinden des TEM-Modes ergeben, weil die einzig mögliche Lösung wie eben ebenfalls von der Form (3.5.139) sein müßte, diese aber in  $r_{\perp} = 0$  singulär ist, also nicht auftreten darf. Die TE- und TM-Moden weisen stets eine Dispersion entlang der z-Richtung auf, und für  $k < k_{\perp nm}^{(\text{TE,TM})}$  sind die Wellen sogar gedämpft, da dann der entsprechende  $k_z$ -Wert rein imaginär ist. Das Signal wird also für breitbandige Signale stets verzerrt.

Daß in der Tat nur entlang der z-Richtung **exponentiell gedämpfte** und nicht exponentiell wachsende Lösungen physikalisch sind, ergibt sich dabei aus dem **Kausalitätsprinzip**. Um das zu verstehen, nehmen wir

#### 3.6. Modifizierte Bessel-Funktionen

als Anfangsbedingung an, daß zur Zeit t = 0 für z > 0 die Felder  $\vec{E}$  und  $\vec{B}$  verschwinden. Da weiter für  $\omega \to \infty$  für jede TE<sub>nm</sub>- oder TM<sub>nm</sub>-Mode  $k_{znm} \to |\omega|/c$ , können wir für jede Mode das Fourierintegral bzgl.  $\omega$  berechnen, indem wir für  $t \ge 0$  das Integral in der oberen Halbebene schließen. Damit bei t = 0 die Felder für z > 0 verschwinden, müssen wir für  $k_z$  die Wurzeln

$$k_{znm} = k \sqrt{1 - \frac{k_{\perp nm}^2}{(k + i0^+)^2}}$$
 mit  $k = \frac{\omega}{c}$  (3.5.142)

wählen, wobei wir unter der Wurzel den Hauptwert verstehen, und wir dürfen nur die Terme mit  $\lambda = +1$  beibehalten. Die entstehenden Wellenmoden sind dann für die sog. evaneszenten Moden, für die  $k_{znm}$  rein imaginär wird, für z > 0 stets exponentiell gedämpft. Für die Moden, die propagieren, d.h. für diejenigen, für die  $k_z$  reell ist, laufen die entsprechenden Wellen für z > 0 stets ausschließlich in positive z-Richtung, und es gibt keine zurücklaufenden Moden. Entsprechend kann man für andere Anfangsbedingungen argumentieren. Es ergibt sich stets, daß für die evaneszenten Moden nur die gedämpften Anteile physikalische Lösungen sind.

## 3.6 Modifizierte Bessel-Funktionen

Die modifizierten Bessel-Funktionen, auch als hyperbolische Bessel-Funktionen bekannt, werden in der relativistischen Quantenfeldtheorie und statistischen Mechanik benötigt.

### 3.6.1 Definition und Eigenschaften der modifizierten Bessel-Funktionen

Wir können die modifizerten Bessel-Funktionen über die gewöhnlichen Bessel- und Neumann- bzw. die Hankelfunktionen aus Abschnitt 3.5.2 einführen. Die **modifizierten Bessel-Funktionen 1. und 2. Art** sind dann beziehentlich durch

$$I_{\alpha}(x) = \exp\left(-i\frac{\pi\alpha}{2}\right) J_{\alpha}(ix), \qquad (3.6.1)$$

$$K_{\alpha}(x) = \frac{\pi}{2} \frac{I_{-\alpha}(x) - I_{\alpha}(x)}{\sin(\alpha\pi)}$$
(3.6.2)

definiert. Für ganzzahlige  $\alpha$  ist in der letzteren Formel der jeweilige Grenzwert zu verstehen. Aus der Reihenentwicklung für J<sub> $\alpha$ </sub> (3.5.15) ergibt sich sofort diejenige für die modifizierte Bessel-Funktion,

$$I_{\alpha}(x) = \sum_{j=0}^{\infty} \frac{1}{j! \Gamma(j+\alpha+1)} \left(\frac{x}{2}\right)^{2j+\alpha}.$$
(3.6.3)

Daraus ist ersichtlich, daß diese Funktion für reelle Argumente reell ist.

Kombinieren wir andererseits die Definition der Neumannfunktionen (3.5.17) und der Hankelfunktionen (3.5.27), erhalten wir aus (3.6.2) die Beziehungen

$$K_{\alpha}(x) = \frac{\pi}{2} \exp\left(i\pi \frac{\alpha+1}{2}\right) H_{\alpha}^{(1)}(ix) = \frac{\pi}{2} \exp\left(-i\pi \frac{\alpha+1}{2}\right) H_{\alpha}^{(2)}(-ix).$$
(3.6.4)

Man kann nun vermöge (3.6.1) bzw. (3.6.4) die für die gewöhnlichen Zylinderfunktionen hergeleiteten Beziehungen auf die modifizierten Bessel-Funktionen übertragen. Für physikalische Anwendungen besonders nützlich sind die folgenden Integrale.

Für  $\alpha = m \in \mathbb{Z}$  folgt aus (3.5.50) vermöge (3.6.1) nach einigen kurzen Umformungen

$$I_m(x) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{\pi} d\varphi \, \cos(m\varphi) \exp(x\cos\varphi).$$
(3.6.5)

Dabei haben wir verwendet, daß wegen (3.6.3)  $I_m(-x) = (-1)^m I(x)$  ist. Eine weitere wichtige Integrationsformel ergibt sich nach einfachen Umformungen für x > 0 unmittelbar aus (3.5.87) und (3.6.4):

$$K_m(x) = \int_0^\infty dz \, \cosh(mz) \exp(-\rho \cosh z). \tag{3.6.6}$$

## 3.6.2 Die kanonische Zustandssumme eines relativistischen idealen Gases

In der klassischen statistischen Physik lautet die Einteilchenzustandssumme für ein relativistisches Gas aus spinlosen Teilchen mit Masse m

$$Z(\beta) = \frac{V}{(2\pi)^3} \int_{\mathbb{R}^3} d^3 p \exp(-\beta \sqrt{m^2 + \vec{p}^2}).$$
(3.6.7)

Dabei haben wir das modifizierte Plancksche Wirkungsquantum  $\hbar = 1$ , die Vakuumlichtgeschwindigkeit c = 1 und die Boltzmannkonstante  $k_B = 1$  gesetzt (natürliche Einheiten). Es gilt weiter  $\beta = 1/T$ , wobei T die absolute Temperatur des Gases bezeichnet.

Führen wir Kugelkoordinaten ein, können wir sofort über die Winkel integrieren, was einen Faktor  $4\pi$  ergibt, und es folgt

$$Z(\beta) = \frac{V}{2\pi^2} \int_0^\infty dp \ p^2 \exp\left(-\beta \sqrt{m^2 + p^2}\right).$$
(3.6.8)

Dieses Integral können wir durch Substitution von  $p = m \sinh y$  in die Form

$$Z(\beta) = \frac{Vm^3}{2\pi^2} \int_0^\infty dp \sinh^2 y \cosh y \exp(-\beta m \cosh y)$$
  
=  $\frac{Vm^3}{8\pi^2} \int_0^\infty dy \exp(-\beta m \cosh y) [\cosh(3y) - \cosh y]$  (3.6.9)  
=  $\frac{Vm^3}{8\pi^2} [K_3(\beta m) - K_1(\beta m)] = \frac{Vm^2}{2\pi^2\beta} K_2(\beta m).$ 

Dabei haben wir in den beiden letzten Schritten (3.6.6) bzw. die aus (3.5.62) folgende Rekursionsformel

$$K_{m+1}(\rho) = \frac{2m}{\rho} K_m(\rho) + K_{m-1}(\rho)$$
(3.6.10)

angewandt.

Für die mittlere Energie der Teilchen folgt

$$U(\beta) = -\frac{1}{Z} \frac{dZ(\beta)}{d\beta} = \frac{\beta m^2}{8} \frac{K_4(\beta m) - K_0(\beta m)}{K_2(\beta m)}.$$
(3.6.11)

Dabei haben wir die den Gleichungen (3.5.61) entsprechenden Ableitungsregeln für die modifizierten Bessel-Funktionen und die Rekursionsformel angewandt.

Den nichtrelativistischen Limes erhält man für  $\beta m = m/T \gg 1$  aus der auf die modifizierten Bessel-Funktionen umgeschriebene asymptotische Formel (3.5.41). Dann folgt für die Zustandssumme

$$Z(\beta) \underset{\beta m \to \infty}{\cong} \left(\frac{m}{2\pi\beta}\right)^{3/2} V \exp(-\beta m)$$
(3.6.12)

## 3.7. Hermite-Polynome

und für die mittlere Energie eines Teilchens

$$U(\beta) = m + \frac{3}{2\beta}.$$
 (3.6.13)

Das stimmt, abgesehen von der der relativistischen Konvention entsprechenden Wahl des Energienullpunkts  $E(\vec{p}=0) = m$  mit der Formel klassischen Formel für die mittlere kinetische Energie eines Teilchens in einem idealen Gas der Temperatur  $T = 1/\beta$ ,

$$\overline{E_{\rm kin}} = U(\beta) - m = \frac{3}{2\beta} = \frac{3}{2}T,$$
(3.6.14)

überein.

Den ultrarelativistischen Grenzfall  $\beta m \ll 1$  ergibt sich aus den Entwicklungen (3.5.26) unter Verwendung von (3.5.27) zu

$$Z(\beta) \underset{\beta m \to 0}{\cong} \frac{V}{\pi^2 \beta^3}, \quad U(\beta) \underset{\beta m \to 0}{\cong} \frac{3}{\beta} = 3T.$$
(3.6.15)

# 3.7 Hermite-Polynome

Die Hermite-Polynome sind ein System orthogonaler Polynome im Hilbertraum L<sup>2</sup>[ $\mathbb{R}, \exp(-x^2)$ ]. Das ist derjenige Hilbertraum von Funktionen  $f : \mathbb{R} \to \mathbb{C}$ , für die das Skalarprodukt durch

$$\langle f | g \rangle_H = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}x \, \exp(-x^2) f^*(x) g(x) \tag{3.7.1}$$

definiert ist.

## 3.7.1 Berechnung der Hermite-Polynome

Es ist klar, daß wir die Hermitepolynome wieder mit Hilfe des Schmidtschen Orthonormalisierungsverfahrens aus Abschnitt 3.1 konstruieren könnten. Dieses Verfahren ist jedoch etwas mühsam zur Berechnung dieser Polynome. Es ist daher besser, gleich von der **Rodrigues-Formel für die Hermitepolynome** 

$$H_n(x) = (-1)^n \exp(x^2) \frac{d^n}{dx^n} \exp(-x^2), \quad n \in \mathbb{N}_0$$
 (3.7.2)

auszugehen<sup>9</sup>. Durch fortgesetzte Anwendung von Ketten- und Produktregel wird sofort klar, daß dies tatsächlich reelle Polynome *n*-ten Grades sind.

Daß sie auch ein Orthonormalsystem bzgl.  $L^2[\mathbb{R}, exp(-x^2)]$  bilden, zeigt man mit Hilfe der **erzeugenden** Funktion. Diese ist durch

$$F(x,z) = \sum_{n=0}^{\infty} H_n(x) \frac{z^n}{n!}$$
(3.7.3)

definiert. Es ist klar, daß wir aufgrund des Taylorschen Satze von der Entwicklung einer analytischen Funktion in eine Potenzreihe die Hermitepolynome durch

$$H_n = \frac{\partial^n}{\partial z^n} F(x, z) \Big|_{z=0}$$
(3.7.4)

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Wir verwenden hier die in der Physik übliche Definition. In der mathematischen Statistik sind auch andere Definitionen gebräuchlich.

berechnen können. Es ist auch leicht, unter Verwendung des Taylorschen Satzes die erzeugende Funktion explizit auszurechnen. Dafür setzen wir in der Definition (3.7.3) z = x - y und verwenden (3.7.2):

$$F(x,z) = \exp(x^2) \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(y-x)^n}{n!} \frac{d^n}{dx^n} \exp(-x^2)$$
  
=  $\exp(x^2) \exp(-y^2) = \exp[x^2 - (x-z)^2] = \exp(2xz - z^2).$  (3.7.5)

Um nun die Orthogonalität der Hermitepolynome nachzuweisen, definieren wir die Funktion

$$f(z_1, z_2) = \int_{-\infty}^{\infty} dx \, \exp(-x^2) F(x, z_1) F(x, z_2), \qquad (3.7.6)$$

denn dann ist einerseits aufgrund der Definition von (3.7.3)

$$f(z_1, z_2) = \sum_{n_1, n_2=0}^{\infty} \frac{z_1^{n_1} z_2^{n_2}}{n_1! n_2!} \int_{-\infty}^{\infty} dx \, \exp(-x^2) H_{n_1}(x) H_{n_2}(x), \qquad (3.7.7)$$

so daß wir durch Taylorentwicklung von f um  $z_1 = z_2 = 0$  die gewünschten Integrale erhalten, und andererseits finden wir mit (3.7.6)

$$f(z_1, z_2) = \int_{-\infty}^{\infty} dx \, \exp[-x^2 + 2x(z_1 + z_2) - z_1^2 - z_2^2].$$
(3.7.8)

Dieses Gaußsche Integral läßt sich mit Hilfe der in Abschnitt 2.4.1 hergeleiteten Formeln zu

$$f(z_1, z_2) = \sqrt{\pi} \exp(2z_1 z_2) \tag{3.7.9}$$

auswerten. Gemäß (3.7.7) erhalten wir also die gewünschten Integrale durch

$$\int_{-\infty}^{\infty} dx \, \exp(-x^2) H_{n_1}(x) H_{n_2}(x) = \frac{\partial^{n_1}}{\partial z_1^{n_1}} \frac{\partial^{n_2}}{\partial z_2^{n_2}} f(z_1, z_2) \bigg|_{z_1 = z_2 = 0}.$$
(3.7.10)

Nun ist aber

$$\frac{\partial^{n_2}}{\partial z_2^{n_2}} f(z_1, z_2) = \sqrt{\pi} (2z_1)^{n_2} \exp(2z_1 z_2).$$
(3.7.11)

Um diesen Ausdruck wiederum  $n_1$ -mal nach  $z_1$  abzuleiten wenden wir die Leibnizsche Produktdifferentiationsformel an

$$\frac{\partial^{n_1}}{\partial z_1^{n_1}} \frac{\partial^{n_2}}{\partial z_2^{n_2}} f(z_1, z_2) = \sqrt{\pi} 2^{n_2} \sum_{k=0}^{n_1} \left( \frac{\mathrm{d}^k}{\mathrm{d} z_1^k} z_1^{n_2} \right) \left[ \frac{\partial^{n_1 - k}}{\partial z_1^{n_1 - k}} \exp(2z_1 z_2) \right].$$
(3.7.12)

Jede Ableitung der Exponentialfunktion bringt nun einen Faktor  $z_2$  in den entstehenden Ausdruck ein, so daß dieser für  $z_1 = z_2 = 0$  verschwindet. Das bedeutet, daß in der Summe überhaupt nur der Term mit  $k = n_1$ relevant ist. Ist nun  $n_1 < n_2$ , bleibt in diesem Term  $z_1^{n_1-n_2}$  stehen, und für  $n_1 > n_2$ , verschwindet die  $n_1$ -te Ableitung von  $z_1^{n_2}$ . Also verschwindet (3.7.12) tatsächlich für  $n_1 \neq n_2$ . Die Hermitepolynome sind also ein auf L<sup>2</sup>[ $\mathbb{R}$ , exp( $-x^2$ )] **orthogonales Funktionensystem**. Auch ihre Normierung ergibt sich leicht aus unserer obigen Überlegung. Mit (3.7.10) und (3.7.12) folgt nämlich für  $n_1 = n_2 = n$ 

$$\int_{-\infty}^{\infty} dx \, \exp(-x^2) H_n^2(x) = \sqrt{\pi} \, 2^n n! \quad . \tag{3.7.13}$$
# 3.7. Hermite-Polynome

Wir verwenden nun die erzeugende Funktion, um einige nützliche Formeln für die Hermitepolynome herzuleiten. Um zu einer **Rekursionsformel** für die Hermitepolynome zu gelangen, differenzieren wir die erzeugende Funktion nach z. Aus (3.7.3) und (3.7.5) folgt durch Ableiten nach z

$$\frac{\partial}{\partial z}F(x,z) = 2(x-z)\exp(2xz-z^2) = \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{n!}nH_n(x)z^{n-1} = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!}H_{n+1}(x)z^n.$$
 (3.7.14)

Multiplizieren wir andererseits die Reihenentwicklung (3.7.5) mit 2(x - z), ergibt sich

$$\frac{\partial}{\partial z}F(x,z) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} 2(x-z) H_n(x) z^n$$
  
=  $\sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} [2x H_n(x) z^n - 2z^{n+1}]$   
=  $\sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} 2x H_n(x) z^n - \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{(n-1)!} 2H_{n-1}(x) z^n.$  (3.7.15)

Ein Koeffizientenvergleich der Reihen (3.7.14) und (3.7.15) liefert dann

$$H_1(x) = 2x H_0(x), \quad H_{n+1}(x) = 2x H_n(x) - 2n H_{n-1}(x).$$
 (3.7.16)

Zusammen mit  $H_0(x) = 1$  lassen sich daraus die Hermitepolynome sowohl analytisch als auch numerisch bequem berechnen.

Dieselbe Technik erlaubt die effiziente Berechnung der Ableitung der Hermitepolynome. Leiten wir die erzeugende Funktion (3.7.3) nach x ab, erhalten wir unter Berücksichtigung von (3.7.5):

$$\frac{\partial}{\partial x}F(x,z) = \sum_{n=0}^{\infty} H'_n(x)\frac{z^n}{n!} = 2z \exp(2xz - z^2) = \sum_{n=0}^{\infty} 2H_n(x)\frac{z^{n+1}}{n!} = \sum_{n=1}^{\infty} 2H_{n-1}(x)\frac{z^n}{(n-1)!}.$$
 (3.7.17)

Der Koeffizientenvergleich der Potenzreihen liefert dann

$$H'_{n}(x) = 2nH_{n-1}(x).$$
(3.7.18)

Die zweite Ableitung ist demnach

$$H_n''(x) = 4n(n-1)H_{n-2}(x).$$
(3.7.19)

Wenden wir hierauf die Rekursionsformel (3.7.16) für  $n \rightarrow n-1$  an, finden wir

$$H_n''(x) = 2n[2xH_{n-1}(x) - H_n(x)] = 2xH_n'(x) - 2nH_n(x).$$
(3.7.20)

Dabei haben wir im letzten Schritt nochmals (3.7.18) angewandt. Diese Differentialgleichung kann man auch in der Form

$$\mathbf{h}\mathbf{H}_{n}(x) := \left(-\frac{d^{2}}{dx^{2}} + 2x\frac{d}{dx}\right)\mathbf{H}_{n}(x) = 2n\mathbf{H}_{n}(x), \qquad (3.7.21)$$

d.h. als Eigenwertgleichung schreiben.

Wir können leicht nachweisen, daß **h** auf dem Hilbertraum  $L^2[\mathbb{R}, exp(-x^2)]$  wesentlich selbstadjungiert ist. Dazu schreiben wir den Operator zunächst in der Form

$$\mathbf{h}f(x) = -\exp(x^2)[\exp(-x^2)f'(x)]', \qquad (3.7.22)$$

was man sofort durch Produktdifferentiation nachweist.

## 3. Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

Seien nun  $f, g \in L^2[\mathbb{R}, exp(-x^2)]$  wenigstens zweimal stetig differenzierbare Funktionen, die für  $x \to \pm \infty$  schneller verschwinden als jede Potenz. Dann folgt durch zweimalige partielle Integration

$$\langle f | \mathbf{h}g \rangle_{H} = -\int_{-\infty}^{\infty} dx f^{*}(x) [\exp(-x^{2})g'(x)]' = \int_{-\infty}^{\infty} dx f^{*'}(x) \exp(-x^{2})g'(x)$$
  
=  $-\int_{-\infty}^{\infty} dx [\exp(-x^{2})f^{*'}(x)]'g(x) = -\int_{-\infty}^{\infty} dx \exp(-x^{2})[\mathbf{h}f^{*}(x)]g(x)$  (3.7.23)  
=  $\langle \mathbf{h}f | g \rangle_{H},$ 

d.h. wie behauptet die Selbstadjungiertheit der Hermitepolynome auf dem dichten Teilraum der schnell fallenden beliebig oft differenzierbaren Funktionen.

Da die Hermitepolynome wegen (3.7.21) Eigenfunktionen des selbstadjungierten Operators h sind, ist dies ein weiterer Beweis für die **Orthogonalität** der Hermitepolynome, denn Eigenfunktionen eines selbstadjungierten Operators zu verschiedenen Eigenwerten sind stets orthogonal. Das zeigt man sehr einfach unter Verwendung des Skalarprodukts:

$$\left\langle \mathbf{H}_{j} \left| \mathbf{h} \mathbf{H}_{k} \right\rangle_{H} = k \left\langle \mathbf{H}_{j} \left| \mathbf{H}_{k} \right\rangle = \left\langle \mathbf{h} \mathbf{H}_{j} \left| \mathbf{H}_{k} \right\rangle = j \left\langle \mathbf{H}_{j} \left| \mathbf{H}_{k} \right\rangle,$$
(3.7.24)

d.h.

$$(j-k)\left\langle \mathbf{H}_{j} \middle| \mathbf{H}_{k} \right\rangle = \mathbf{0}. \tag{3.7.25}$$

Daraus folgt für  $j \neq k$  sofort  $\langle \mathbf{H}_j | \mathbf{H}_k \rangle = 0$ .

Man kann zeigen, daß die Hermitepolynome ein auf  $L^2[\mathbb{R}, exp(-x^2)]$  vollständiges Orthogonalsystem bilden, d.h. definieren wir die Orthonormalbasis

$$\tilde{H}_{n}(x) = \sqrt{\frac{1}{\sqrt{\pi} 2^{n} n!}} H_{n}(x),$$
(3.7.26)

wobei wir den Normierungsfaktor der Gl. (3.7.13) entnommen haben, so gilt für eine beliebige Funktion  $f \in L^2[\mathbb{R}, \exp(-x^2)]$  die verallgemeinerte Fourierentwicklung

$$f = \sum_{n=0}^{\infty} \tilde{H}_n(x) \left\langle \tilde{H} \middle| f \right\rangle_H.$$
(3.7.27)

Das impliziert weiter, daß die Funktionen

$$u_n(x) = \tilde{H}_n(x) \exp\left(-\frac{x^2}{2}\right)$$
(3.7.28)

ein VONS im Standardhilbertraum  $L^2(\mathbb{R})$  bilden, denn für  $f \in L^2(\mathbb{R})$  kann man die Funktion  $\tilde{f}(x) = \exp(x^2/2)f(x)$  betrachten. Diese liegt offenbar in  $L^2[\mathbb{R}, \exp(-x^2)]$  und kann daher durch die Reihe (3.7.27) dargestellt werden. Für die Koeffizienten gilt

$$\tilde{f}_n = \left\langle \tilde{H}_n \left| \tilde{f} \right\rangle_H = \int_{-\infty}^{\infty} dx \exp\left(-\frac{x^2}{2}\right) \tilde{H}_n(x) f(x) = \int_{-\infty}^{\infty} dx \ u_n(x) f(x) = \left\langle u_n \left| f \right\rangle \right\rangle.$$
(3.7.29)

Für die Umkehrung erhalten wir

$$f(x) = \exp\left(-\frac{x}{2}\right)\tilde{f}(x) = \sum_{n=0}^{\infty} \exp\left(-\frac{x}{2}\right)\tilde{H}_n(x)\left\langle\tilde{H}_n\left|\tilde{f}\right\rangle_H = \sum_{n=0}^{\infty} u_n(x)\left\langle u_n\left|f\right\rangle\right\rangle.$$
(3.7.30)

Das bedeutet, daß in der Tat f als verallgemeinerte Fourierreihe bzgl. des Orthonormalsystems (3.7.28) auf  $L^2(\mathbb{R})$  darstellbar ist.

#### 3.7. Hermite-Polynome

# 3.7.2 Anwendung: Die Energieeigenfunktionen des harmonischen Oszillators

In der Quantenmechanik spielen die Eigenfunktionen des Hamiltonoperators eine besondere Rolle, denn sie repräsentieren die stationären Zustände des Systems. Der harmonische Oszillator ist eines der wenigen vollständig analytisch lösbaren Probleme.

Der Hamiltonoperator lautet

$$\mathbf{H} = -\frac{\hbar^2}{2m}\frac{d^2}{dx^2} + \frac{m\omega^2}{2}x^2.$$
 (3.7.31)

Dabei ist  $\hbar := h/(2\pi)$  das modifizierte Plancksche Wirkungsquantum, *m* die Masse des Teilchens und  $\omega$  die Eigenfrequenz des entsprechenden klassischen Oszillators. Die Eigenwertgleichung ist also

$$\mathbf{H}\psi(x) = -\frac{\hbar^2}{2m} u_E''(x) + \frac{m\omega^2}{2} x^2 u_E(x) = E u_E(x).$$
(3.7.32)

Wir suchen dabei alle Werte für *E*, für die diese Gleichung Lösungen  $u_E \in L^2(\mathbb{R})$  besitzt.

Als erstes vereinfachen wir das Problem ein wenig, indem wir die unabhängige Variable x und die Energie E umskalieren:

$$x = \sqrt{\frac{\hbar}{m\omega}}\xi, \quad E = \frac{\hbar\omega}{2}\epsilon.$$
 (3.7.33)

Fassen wir dann  $u_E$  als Funktion von  $\xi$  anstatt von x auf, schreibt sich die Eigenwertgleichung (3.7.32) in der Form

$$-u_E''(\xi) + \xi^2 u_E(\xi) = \epsilon u_E(\xi).$$
(3.7.34)

Wir betrachten als erstes das asymptotische Verhalten einer Lösung der Differentialgleichung für  $\xi \to \pm \infty$ . Dann kann man  $\epsilon u_E$  auf der rechten Seite gegen  $\xi^2 u_E(\xi)$  vernachlässigen, und wir erhalten die Differentialgleichung

$$u''(\xi) = \xi^2 u(\xi). \tag{3.7.35}$$

Setzen wir nun  $u(\xi) = \exp(-\xi^2/2)$ , so ist

$$u''(\xi) = (\xi^2 + 1)u(\xi) \underset{\xi \to \infty}{\cong} \xi^2 u(\xi), \qquad (3.7.36)$$

d.h. asymptotisch verhält sich u wie  $\exp(-\xi^2/2)$ . Entsprechend machen wir den Ansatz

$$u_E(\xi) = \exp\left(-\frac{\xi^2}{2}\right) v_E(\xi). \tag{3.7.37}$$

Setzen wir dies in (3.7.34) ein, erhalten wir nach einigen einfachen Umformungen

$$\mathbf{h}\boldsymbol{v}_{E}(\boldsymbol{\xi}) = (\epsilon - 1)\boldsymbol{v}_{E}(\boldsymbol{\xi}), \qquad (3.7.38)$$

wobei **h** der durch (3.7.21) definierte Differentialoperator ist. Die Lösungen dieser Eigenwertgleichung auf  $L^2[\mathbb{R}, \exp(-\xi^2)]$  sind gerade die Hermiteschen Polynome  $H_n(\xi)$  mit den Eigenwerten 2*n*. Nach unseren Bemerkungen im Anschluß an (3.7.27) wird unser Problem also durch das VONS (3.7.28)

$$u_n(\xi) = \exp\left(-\frac{\xi^2}{2}\right) \tilde{H}_n(\xi)$$
(3.7.39)

gelöst. Die dazugehörigen Eigenwerte sind

$$\epsilon_n - 1 = 2n \Rightarrow \epsilon_n = 2n + 1, \tag{3.7.40}$$

also die Energieeigenwerte gemäß (3.7.33); in physikalischen Einheiten erhalten wir

$$E_n = \frac{\hbar\omega}{2}(2n+1).$$
 (3.7.41)

Die Eigenfunktionen sind beim Umschreiben vom  $\xi$  auf x entsprechend neu zu normieren:

$$\tilde{u}_n(x) = \left(\frac{m\omega}{\hbar}\right)^{1/4} \exp\left(-\frac{m\omega}{2\hbar}x^2\right) \tilde{H}_n\left(\sqrt{\frac{m\omega}{\hbar}}x\right).$$
(3.7.42)

# 3.8 Laguerre-Polynome

Die Laguerre-Polynome sind ein System orthogonaler Polynome im Hilbertraum L<sup>2</sup>( $\mathbb{R}_{\geq 0}, \exp(-x)$ ), auf dem das Skalarprodukt für zwei Funktionen  $f, g : \mathbb{R}_{>0} \to \mathbb{C}$  durch

$$\langle f | g \rangle_{\mathrm{L}} = \int_0^\infty \mathrm{d}x \, \exp(-x) f^*(x) g(x)$$
 (3.8.1)

definiert ist. Wie wir unten sehen werden, sind die Laguerre-Polynome eng mit der Lösung des Energieeigenwertproblems für das **Wasserstoffatom** in der Quantenmechanik verknüpft.

# 3.8.1 Definition und Eigenschaften der Laguerre-Polynome

Wir führen die die Laguerre-Polynome als Lösungen der Laguerreschen Differentialgleichung

$$-xy'' - (1-x)y' = ky$$
(3.8.2)

ein. Dies können wir als Eigenwertproblem des Differentialoperators

$$\mathbf{L}f(x) = -x\frac{d^2}{dx^2}f(x) - (1-x)\frac{d}{dx}f(x) = -\exp x\frac{d}{dx}\left[x\exp(-x)\frac{d}{dx}f(x)\right].$$
 (3.8.3)

lesen. Wir weisen nach, daß er bzgl. des Skalarprodukts (3.8.1) selbstadjungiert ist. Durch zweimalige partielle Integration folgt nämlich für  $f, g \in C_0^{\infty}(\mathbb{R}_{\geq 0})$ 

$$\langle f | \mathbf{L}g \rangle_{L} = \int_{0}^{\infty} dx \, \exp(-x) f^{*}(x) \left\{ -\exp x \frac{d}{dx} \left[ x \exp(-x) \frac{d}{dx} g(x) \right] \right\}$$

$$= \int_{0}^{\infty} dx \left[ \frac{d}{dx} f^{*}(x) \right] x \exp(-x) \frac{d}{dx} g(x)$$

$$= \int_{0}^{\infty} dx \, \exp(-x) \left\{ -\exp x \frac{d}{dx} \left[ x \exp(-x) \frac{d}{dx} f(x) \right] \right\}^{*} g(x) = \langle \mathbf{L}f | g \rangle_{L}.$$

$$(3.8.4)$$

Da der Raum  $C_0^{\infty}(\mathbb{R}_{\geq 0})$  der beliebig oft differenzierbaren Funktionen, die schneller fallen als jede Potenz, dicht in  $L^2(\mathbb{R}_{>0}, \exp(-x))$  liegt, ist der Operator (3.8.3) tatsächlich selbstadjungiert.

Folglich sind die Eigenwerte dieses Operators reell und die dazugehörigen Eigenfunktionen zu verschiedenen Eigenwerten zueinander orthogonal. Seien nämlich  $u_k$  diese Eigenfunktionen, so gilt wegen der Selbstadjungiertheit von L

$$\langle u_k | \mathbf{L}u_k \rangle = \langle u_k | ku_k \rangle = k ||u_k||^2 = \langle \mathbf{L}u_k | u_k \rangle = \langle ku_k | u_k \rangle = k^* ||u_k||^2,$$
(3.8.5)

so daß wegen  $||u_k|| \neq 0$  auf  $k = k^*$  (d.h.  $k \in \mathbb{R}$ ) geschlossen werden darf. Weiter gilt

$$\langle u_k | \mathbf{L}u_l \rangle = \langle u_k | l u_l \rangle = l \langle u_k | u_l \rangle = \langle \mathbf{L}u_k | u_l \rangle = \langle k u_k | u_l \rangle = k \langle u_k | u_l \rangle$$
(3.8.6)

#### 3.8. Laguerre-Polynome

bzw.

$$(k-l)\langle u_k \,|\, u_l \rangle = 0. \tag{3.8.7}$$

Falls  $k \neq l$  ist, muß also  $\langle u_k | u_l \rangle = 0$  sein, d.h.  $u_k$  und  $u_l$  sind für  $k \neq l$  zueinander orthogonal.

Wir zeigen nun, daß die Eigenwerte von L durch die ganzen nichtnegativen Zahlen gegeben sind und die Eigenfunktionen Polynome sind. Setzen wir einen verallgemeinerten Potenzreihenansatz

$$y(x) = x^{\lambda} \sum_{k=0}^{\infty} a_k x^k \tag{3.8.8}$$

in die Eigenwertgleichung (3.8.2) ein, folgt nach Sortieren der Potenzen von x durch Koeffizientenvergleich die Rekursionsformel

$$a_{n+1} = \frac{n-k}{(n+1)^2} a_n. \tag{3.8.9}$$

Bricht diese Reihe nicht ab, ergibt sich für  $n \gg k$ :

$$a_{n+1} \underset{n \gg k}{\cong} \frac{1}{n+1} a_n, \tag{3.8.10}$$

so daß für große  $x \to \infty$  das asymptotische Verhalten durch

$$y(x) \mathop{\cong}_{x \to \infty} \exp x \tag{3.8.11}$$

gegeben ist. Damit wäre aber  $y \notin L^2(\mathbb{R}_{\geq 0}, \exp(-x))$ , scheidet also als Eigenfunktion aus. Wir müssen also durch geeignete Wahl von k dafür sorgen, daß die Reihe abbricht, d.h. für

$$k \in \mathbb{N}_0. \tag{3.8.12}$$

Die dazugehörige Eigenfunktion  $u_k$  des Differentialoperators L ist dann ein Polynom vom Grade k. Wir können es mit (3.8.9) explizit ausrechnen, wobei wir noch die Normierung durch Wahl von  $a_0$  festlegen müssen. In der Physik ist die Wahl  $a_0 = k!$  üblich. Damit sind die Laguerre-Polynome durch

$$\mathcal{L}_{k}(x) = \sum_{n=0}^{\infty} (-1)^{n} \binom{k}{n} \frac{k!}{n!} x^{n}$$
(3.8.13)

gegeben.

Mit Hilfe der Leibnizschen Produktformel (3.2.81) findet man weiter

$$\frac{d^{k}}{dx^{k}} \Big[ x^{k} \exp(-x) \Big] = \exp(-x) \sum_{n=0}^{\infty} (-1)^{n} \binom{k}{n} \frac{k!}{n!} x^{n}, \qquad (3.8.14)$$

so daß die Rodrigues-Formel für die Laguerrepolynome

$$L_k(x) = (\exp x) \frac{d^k}{dx^k} \left[ x^k \exp(-x) \right]$$
(3.8.15)

lautet.

Mit ihrer Hilfe folgt für die Normierung der Laguerrepolynome

$$\langle \mathbf{L}_{k} | \mathbf{L}_{k} \rangle_{\mathbf{L}} = \int_{0}^{\infty} \mathrm{d}x \, \exp x \left\{ \frac{\mathrm{d}^{k}}{\mathrm{d}x^{k}} \left[ x^{k} \exp(-x) \right] \right\}^{2}.$$
(3.8.16)

# 3. Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

Wir können dieses Integral k-mal partiell integrieren. Denken wir uns jeweils die dabei auftretenden Ableitungen nach der Leibnizschen Produktregel ausgeführt, sehen wir, daß stets insgesamt immer ein Ausdruck der Form  $P(x) \exp(-x)$  übrigbleibt, wobei P(x) ein Polynom mit P(0) = 0 ist. Die vom Integral freien Terme verschwinden also jedesmal, so daß insgesamt

$$\langle \mathbf{L}_{k} | \mathbf{L}_{k} \rangle = \int_{0}^{\infty} dx \ x^{k} \exp(-x)(-1)^{k} \frac{d}{dx} \left\{ \exp x \frac{d^{k}}{dx^{k}} [x^{k} \exp(-x)] \right\}$$

$$= \int_{0}^{\infty} dx \ x^{k} \exp(-x)(-1)^{k} \frac{d^{k}}{dx^{k}} \mathbf{L}_{k}(x)$$
(3.8.17)

entsteht. Die Ableitung des Laguerrepolynoms ergibt sich leicht aus der expliziten Darstellung (3.8.13), wobei wir nur den Term für n = k berücksichtigen müssen:

$$\frac{\mathrm{d}^k}{\mathrm{d}x^k} \mathcal{L}_k(x) = (-1)^k k!$$
(3.8.18)

Dies liefert insgesamt

$$\langle L_k | L_k \rangle = k! \int_0^\infty dx \ x^k \exp(-x) = (k!)^2.$$
 (3.8.19)

Dabei haben wir das Integral mit Hilfe der partiellen Integration ausgewertet. Es gilt nämlich

$$I_k := \int_0^\infty x^k \exp(-x) = \int_0^\infty k x^{k-1} \exp(-x) = k I_{k-1}.$$
 (3.8.20)

Zusammen mit

$$I_0 = \int_0^\infty \exp(-x) = -\exp(-x) \Big|_0^\infty = 1$$
 (3.8.21)

liefert dies vermittels vollständiger Induktion in der Tat

$$I_k = k!$$
 (3.8.22)

Damit bilden wegen (3.8.19) die Funktionen

$$\widetilde{\mathcal{L}}(x) = \frac{1}{k!} \mathcal{L}_k(x) \tag{3.8.23}$$

ein VONS auf  $L^2(\mathbb{R}_{\geq 0}, \exp(-x))$ . Oft werden auch diese Polynome als die Laguerre-Polynome definiert<sup>10</sup>. Eine Rekursionsformel für die Laguerrepolynome erhalten wir mit Hilfe der Rodriguesformel (3.8.15), indem wir eine Ableitung mittels Produktregel ausführen:

$$L_{k+1}(x) = \exp x \frac{d^{k+1}}{dx^{k+1}} \Big[ x^{k+1} \exp(-x) \Big]$$
  
=  $\exp x \frac{d^k}{dx^k} [(k+1)x^k \exp(-x) - x^{k+1} \exp(-x)]$   
=  $(k+1)L_k(x) - \exp x \frac{d^k}{dx^k} [x^{k+1} \exp(-x)].$  (3.8.24)

Im letzten Term auf der rechten Seite verwenden wir die Leibnizsche Produktformel

$$\frac{d^k}{dx^k} [x^{k+1} \exp(-x)] = \frac{d^k}{dx^k} [x \cdot x^k \exp(-x)] = x \frac{d^k}{dx^k} [x^k \exp(-x)] + k \frac{d^{k-1}}{dx^{k-1}} [x^k \exp(-x)].$$
(3.8.25)

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup>Z.B. bezeichnet unter Mathematica die Funktion Laguerre [k,x] das Polynom (3.8.23).

#### 3.8. Laguerre-Polynome

Dies in (3.8.24) eingesetzt ergibt

$$L_{k+1} = (k+1-x)L_k(x) - k \exp x \frac{d^{k-1}}{dx^{k-1}} [x^k \exp(-x)].$$
(3.8.26)

Für den zweiten Term auf der rechten Seite verwenden wir (3.8.24) für  $L_k$ :

$$L_{k}(x) = kL_{k-1}(x) - \exp x \frac{d^{k-1}}{dx^{k-1}} [x^{k} \exp(-x)] \Rightarrow$$
  
-  $\exp x \frac{d^{k-1}}{dx^{k-1}} [x^{k} \exp(-x)] = L_{k}(x) - kL_{k-1}(x).$  (3.8.27)

Dies wiederum in (3.8.26) substituiert liefert schlielich die gesuchte Rekursionsformel

$$L_{k+1}(x) = (2k+1-x)L_k(x) - k^2L_{k-1}(x), \qquad (3.8.28)$$

die sich mit den "Startpolynomen"

$$L_0(x) = 1, \quad L_1(x) = 1 - x$$
 (3.8.29)

zur numerischen Berechnung der Laguerrepolynome eignet.

# 3.8.2 Die assoziierten Laguerre-Polynome

In der Physik, insbesondere beim Energieeigenwertproblem für das nichtrelativistisch behandelte Wasserstoffatom, tritt noch eine andere Klasse von Laguerre-Polynomen auf, die **assoziierten Laguerre-Polynome**. Um letztere einzuführen betrachten wir die Laguerresche Differentialgleichung (3.8.2) in der Form

$$\xi L_k''(\xi) + (1 - \xi)L_k'(\xi) + kL_k(\xi) = 0$$
(3.8.30)

und leiten diese *j*-mal ( $j \le k$ ) nach  $\xi$  ab. Mit Hilfe der Leibnizschen Produktformel entsteht dann die verallgemeinerte Laguerresche Differentialgleichung

$$\xi \mathbf{L}_{k}^{(j+2)}(\xi) + j \mathbf{L}_{k}^{(j+1)}(\xi) + (1-\xi)\mathbf{L}_{k}^{(j+1)}(\xi) - j \mathbf{L}_{k}^{(j)} + k \mathbf{L}_{k}^{(j)} = \mathbf{0}.$$
(3.8.31)

Dabei bedeutet

$$\mathbf{L}_{k}^{(j)}(\xi) = \frac{d^{j}}{d\xi^{j}} \mathbf{L}_{k}(\xi) \quad \text{für} \quad j \in \{0, 1, \dots, k\}$$
(3.8.32)

die *j*-te Ableitung des Laguerre-Polynoms  $L_k$ . Es ist offensichtlich ein Polynom (k - j)-ten Grades. Sortieren wir (3.8.30) noch ein wenig um und schreiben die Gleichung als Eigenwertgleichung, erhalten wir

$$\left[\xi \frac{d^2}{d\xi^2} + (j+1-\xi)\frac{d}{d\xi}\right] L_k^{(j)}(\xi) = (j-k)L_k^{(j)}(\xi)$$
(3.8.33)

Setzen wir hier nun k = i + j, folgt

$$\left[\xi \frac{d^2}{d\xi^2} + (j+1-\xi)\frac{d}{d\xi}\right] L_{i+j}^{(j)} = -iL_{i+j}^{(j)}(\xi).$$
(3.8.34)

Für vorgegebenes j ist  $L_{i+j}^{(j)}$  ein Polynom *i*-ten Grades.

Für das folgende ist eine andere Form dieser Funktionen bequemer zu handhaben. Dazu definieren wir die assoziierten Laguerre-Polynome mittels ihrer Rodrigues-Formel

$$L_{i}^{j}(\xi) = \xi^{-j}(\exp\xi) \frac{d^{k}}{d\xi^{k}} \Big[ \exp(-\xi)\xi^{i+j} \Big].$$
(3.8.35)

3. Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

Wir beweisen nun die Gleichung

$$\mathbf{L}_{i+j}^{(j)}(\xi) = (-1)^{j} \frac{(i+j)!}{i!} \mathbf{L}_{i}^{j}(\xi).$$
(3.8.36)

Dazu wenden wir die Leibnizsche Produktformel auf (3.8.35) an:

$$L_{i}^{j}(\xi) = \xi^{-j} \exp \xi \sum_{n=0}^{i} (-1)^{n} \exp(-\xi) {i \choose n} (i+j)(i+j-1) \cdots (n+j+1) x^{n+j}$$

$$= \sum_{n=0}^{i} (-1)^{n} {i \choose n} \frac{(i+j)!}{(n+j)!} \xi^{n}.$$
(3.8.37)

Andererseits haben wir wegen (3.8.13)

$$\begin{split} \mathbf{L}_{i+j}^{(j)}(\xi) &= \frac{\mathbf{d}^{j}}{\mathbf{d}\xi^{j}} \sum_{n=j}^{i+j} (-1)^{n} \binom{i+j}{n} \frac{(i+j)!}{n!} \xi^{n} \\ &= \sum_{n=j}^{i+j} (-1)^{n} \binom{i+j}{n} \frac{(i+j)!}{(n-j)!} x^{n-j} \\ &= \sum_{n=0}^{i} (-1)^{n+j} \binom{i+j}{n+j} \frac{(i+j)!}{n!} x^{n} \\ &= (-1)^{j} \frac{(i+j)!}{i!} \sum_{n=0}^{i} (-1)^{n} \binom{i}{n} \frac{(i+j)!}{(n+j)!} x^{n}. \end{split}$$
(3.8.38)

Der Vergleich dieser Gleichung mit (3.8.37) beweist also (3.8.36). Dabei haben wir wiederholt die Beziehungen

$$\binom{a}{b} = \frac{a!}{b!(a-b)!} = \binom{a}{a-b} \quad \text{für} \quad a \in \mathbb{N}_0, \quad b \in \{0, 1, 2, \dots, a\}$$
(3.8.39)

angewandt.

Nun zeigen wir mit Hilfe von (3.8.35), daß die assoziierten Legendrepolynome  $L_i^j$  zu festem j ein **Orthogo**nalsystem auf dem Hilbertraum  $L^2(\mathbb{R}, \xi^j \exp(-\xi))$  bilden. Das Skalarprodukt auf diesem Raum ist definiert durch

$$\langle f | g \rangle_{\mathbf{L},j} := \int_0^\infty \mathrm{d}\xi \ \xi^j \exp(-\xi) f^*(\xi) g(\xi). \tag{3.8.40}$$

Zum Nachweis der Orthogonalität zeigen wir, daß der Differentialoperator auf der linken Seite von (3.8.34) auf diesem Hilbertraum selbstadjungiert ist. Dazu schreiben wir ihn in der Form

$$\mathcal{L}_{j}f(\xi) := \left[\xi \frac{\mathrm{d}^{2}}{\mathrm{d}\xi^{2}} + (j+1-\xi)\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi}\right]f(\xi) = \xi^{-j}\exp\xi\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi}\left[\xi^{j+1}\exp(-\xi)\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi}f(\xi)\right].$$
(3.8.41)

Die Selbstadjungiertheit ergibt sich mittels zweimaliger partieller Integration vermöge

$$\left\langle f \left| \mathscr{L}_{j} g \right\rangle_{\mathrm{L},j} = \int_{0}^{\infty} \mathrm{d}\xi \, f^{*}(\xi) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi} \left[ \xi^{j+1} \exp(-\xi) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi} g(\xi) \right] \right.$$

$$= \int_{0}^{\infty} \mathrm{d}\xi \, \left\{ \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi} \left[ \xi^{j} \exp(-\xi) \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\xi} f(\xi) \right] \right\}^{*} g(\xi)$$

$$= \int_{0}^{\infty} \mathrm{d}\xi \, \xi^{j} \exp(-\xi) [\mathscr{L}_{j} f(\xi)]^{*} g(\xi) = \left\langle \mathscr{L}_{j} f \left| g \right\rangle.$$

$$(3.8.42)$$

## 3.8. Laguerre-Polynome

Damit gilt

$$\left\langle \mathbf{L}_{i}^{j} \left| \mathbf{L}_{i'}^{j} \right\rangle_{\mathbf{L},j} = N_{ij} \delta_{ii'}, \qquad (3.8.43)$$

denn  $\mathscr{L}_i^j$  ist Eigenfunktion des selbstadjungierten Differentialoperators  $\mathscr{L}_j$ .

Zur Berechnung des Normierungsintegrals  $N_{ij}$  verwenden wir die Rodriguesformel (3.8.35) und integrieren *i*-mal partiell

$$N_{ij} = \left\langle L_{i}^{j} \left| L_{i}^{j} \right\rangle_{L,j} = \int_{0}^{\infty} (-1)^{i} d\xi \ L_{i}^{j}(\xi) \frac{d^{i}}{d\xi^{i}} \left[ \xi^{i+j} \exp(-\xi) \right] \\ = \int_{0}^{\infty} d\xi \ L_{i}^{j}(\xi) \frac{d^{i}}{d\xi^{i}} \left[ \xi^{i+j} \exp(-\xi) \right] = \int_{0}^{\infty} d\xi \ (-1)^{i} \exp(-\xi) \xi^{i+j} \frac{d^{i}}{d\xi^{i}} L_{i}^{j}(\xi).$$
(3.8.44)

Mit (3.8.37) erhalten wir unter Verwendung von (3.8.20-3.8.22)

$$N_{ij} = \int_0^\infty d\xi \exp(-\xi) \xi^{i+j} i! = i! (i+j)!$$
(3.8.45)

Ein Orthonormalsystem von Polynomen auf  $L^2(\mathbb{R}_{>0}, \xi^j \exp(-\xi))$  ist demnach durch

$$\tilde{L}_{i}^{j}(\xi) = \sqrt{\frac{1}{i!(i+j)!}} L_{i}^{j}(\xi)$$
(3.8.46)

gegeben.

Eine für die numerische Rechnung geeignete Rekursionsformel läßt sich auf exakt die gleiche Weise herleiten wie die entsprechende Formel für die Laguerre-Polynome (3.8.28). Das Resultat lautet

$$L_{i+1}^{j}(\xi) = (2i+j+1-x)L_{i}^{j}(x) - i(i+j)L_{i-1}^{j}(x),$$
  

$$L_{0}^{j}(\xi) = 1, \quad L_{1}^{j}(\xi) = j+1-\xi.$$
(3.8.47)

Dabei haben wir die "Startpolynome"  $L_0^j$  und  $L_1^j$  durch Anwendung der Rodriguesformel (3.8.35) berechnet. Es ist klar, daß  $L_i^0(\xi) = L_i(\xi)$  ist und alle Formeln für j = 0 in die entsprechenden Formeln für die Laguerre-Polynome übergehen.

# 3.8.3 Die gebundenen Zustände des Coulombpotentials

Wir betrachten die quantenmechanische Bewegung eines Teilchens der Masse m im attraktiven Coulombpotential. Der Hamiltonoperator lautet<sup>11</sup>

$$\mathbf{H}\psi(\vec{r}) = \left(-\frac{\hbar^2}{2m}\Delta - \frac{\alpha\,\hbar c}{r}\right)\psi(\vec{r}). \tag{3.8.48}$$

Wir suchen die Energieeigenwerte und die dazugehörigen Energieeigenfunktionen dieses Hamiltonoperators, also

$$\mathbf{H}\boldsymbol{u}_{E}(\vec{r}) = E\,\boldsymbol{u}_{E}(\vec{r}).\tag{3.8.49}$$

Es ist klar, daß der Hamiltonoperator auf  $L^2(\mathbb{R})$  wesentlich selbstadjungiert ist, denn durch zweimalige partielle Integration folgt

$$\langle \psi_1 | \mathbf{H} \psi_2 \rangle = \langle \mathbf{H} \psi_1 | \psi_2 \rangle, \qquad (3.8.50)$$

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>Der Zusammenhang der Sommerfeldschen Feinstrukturkonstanten  $\alpha$  mit der Ladung des Elektrons lautet in SI-Einheiten  $\alpha := e^2/(4\pi\epsilon_0\hbar c)$ .

#### 3. Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

so daß die Eigenwerte  $E \in \mathbb{R}$  und die Eigenfunktionen zu verschiedenen Eigenwerten orthogonal zueinander sind.

Aufgrund der Rotationssymmetrie des Potentials können wir die Eigenfunktionen in Kugelkoordinaten  $(r, \vartheta, \varphi)$  gleich als Separationsansatz

$$u_E(\vec{r}) = \frac{1}{r} R_{El}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi)$$
(3.8.51)

schreiben, wobei Y<sub>*lm*</sub> die in Abschnitt 3.2.3 behandelten Kugelflächenfunktionen bezeichnen. Die **Drehimpulsquantenzahl** *l* und die **Magnetquantenzahl** *m* durchlaufen dabei die Werte  $l \in \mathbb{N}_0$  und  $m \in \{-l, -l + 1, ..., l - 1, l\}$ .

Der Laplaceoperator in Kugelkoordinaten lautet (angewandt auf  $u_E$ )

$$\Delta u_E = \frac{1}{r} \frac{\partial^2 (r u_E)}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2 \sin \vartheta} \frac{\partial}{\partial \vartheta} \left( \sin \vartheta \frac{\partial u_E}{\partial \vartheta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \vartheta} \frac{\partial^2 u_E}{\partial \varphi^2}.$$
 (3.8.52)

Darin (3.8.51) eingesetzt und (3.2.96) angewandt, liefert für die Radialfunktion die Differentialgleichung

$$\frac{1}{r} \left\{ -\frac{\hbar^2}{2m} \left[ R_{El}^{\prime\prime}(r) - \frac{l(l+1)}{r^2} R_{El}(r) \right] - \frac{\alpha \hbar c}{r} R_{El}(r) \right\} Y_{lm}(\vartheta, \varphi) = \frac{E}{r} R_{El}(r) Y_{lm}(\vartheta, \varphi).$$
(3.8.53)

Kürzt man den gemeinsamen Faktor  $Y_{lm}(\vartheta, \varphi)/r$ , erhält man die Eigenwertgleichung für die Radialwellenfunktion

$$-\frac{\hbar^2}{2m} \left[ R_{El}^{\prime\prime}(r) - \frac{l(l+1)}{r^2} R_{El}(r) \right] - \frac{\alpha}{r} R_{El}(r) = E R_{El}(r).$$
(3.8.54)

Wir haben damit das Zentralkraftproblem auf die eindimensionale Bewegung eines Schrödinger-Teilchens im Bereich  $r \ge 0$  im effektiven Potential

$$V_{\rm eff} = \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} - \frac{\alpha}{r}$$
(3.8.55)

zurückgeführt. Außer dem ursprünglichen Radialpotential, hier vertreten durch das attraktive Coulombpotential, ist noch das Potential der Zentrifugalkräfte  $\propto 1/r^2$  hinzugetreten, das wir im folgenden kurz als Zentrifugalpotential bezeichnen.

Die Radiallösung muß dabei offenbar zum Hilbertraum  $L^2(\mathbb{R}_{\geq 0})$  gehören, und damit der Differentialoperator auf der linken Seite dieser Gleichung selbstadjungiert ist, muß zusätzlich die Randbedingung

$$R_{El}(r=0) = 0 \tag{3.8.56}$$

erfüllt sein.

Wir wollen uns im folgenden auf die **gebundenen Zustände** beschränken, d.h. wir suchen Energieeigenfunktionen zu negativen Energieeigenwerten E < 0. Um (3.8.54) zu vereinfachen, führen wir die charakteristische Wellenzahl k und eine dimensionslose Ortsvariable  $\xi$  ein:

$$k = \frac{\sqrt{-2mE}}{\hbar}, \quad \xi = 2kr. \tag{3.8.57}$$

Setzen wir dann  $R_{El}(r) = \chi_l(\xi)$ , ergibt sich nach einigen einfachen Umformungen die Radialgleichung

$$\left(\frac{d^2}{d\xi^2} - \frac{1}{4} + \frac{n}{\xi} - \frac{l(l+1)}{\xi^2}\right) \chi_l(\xi) = 0 \quad \text{mit} \quad n = \alpha c \sqrt{-\frac{m}{2E}}.$$
(3.8.58)

Um diese Gleichung zu lösen, betrachten wir zunächst das **asymptotische Verhalten** für  $\xi \rightarrow 0^+$ . Dann kann man alle Terme außer dem Zentrifugalterm in (3.8.58) vernachlässigen:

$$\left(\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}\xi^2} - \frac{l(l+1)}{\xi^2}\right)\chi_l(\xi) \underset{\xi \to 0^+}{\cong} 0.$$
(3.8.59)

## 3.8. Laguerre-Polynome

Diese Gleichung hat offenbar zwei linear unabhängige Lösungen der Gestalt  $\chi_l(\xi) = A\chi^{\lambda}$  mit  $\lambda = -l$  oder  $\lambda = l + 1$ . Die erstere scheidet wegen der Randbedingung (3.8.56) für die Radialwellenfunktion aus, d.h. wir haben

$$\chi_l(\xi) \underset{\xi \to 0^+}{\cong} A \xi^{l+1}. \tag{3.8.60}$$

Für  $\xi \to \infty$  können wir in (3.8.58) sowohl das Coulomb- als auch das Zentrifugalpotential vernachlässigen, d.h. es gilt

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}\xi^2}\chi_l(\xi) \mathop{\cong}_{\xi \to \infty} \frac{1}{4}\chi_l(\xi). \tag{3.8.61}$$

Die beiden linear unabhängigen Lösungen dieser Gleichung lauten  $\chi_l(\xi) = A \exp(\pm \xi/2)$ , von denen nur die mit dem negativen Vorzeichen im Exponenten akzeptabel ist, da die Radialwellenfunktion für gebundene Zustände normierbar sein soll, d.h.

$$\chi_l(\xi) \underset{\xi \to \infty}{\cong} A \exp\left(-\frac{\xi}{2}\right). \tag{3.8.62}$$

Aus dem asymptotischen Verhalten (3.8.60) und (3.8.62) an den Randbereichen des Definitionsbereiches bzw. den singulären Punkten der Differentialgleichung (3.8.58) für  $\xi$  ergibt sich der folgende Ansatz für die Radialwellenfunktion:

$$\chi_l(\xi) = A\xi^{l+1} \exp\left(-\frac{\xi}{2}\right) L(\xi), \qquad (3.8.63)$$

wobei *L* eine analytische Funktion mit  $L(0) \neq 0$  sein muß. Setzt man diesen Ansatz in (3.8.58) ein, erhält man nach einigen Umformungen

$$\xi \frac{d^2}{d\xi^2} L(\xi) + (2l+2-\xi) \frac{d}{d\xi} L(\xi) = (l+1-n)L(\xi) = 0.$$
(3.8.64)

Dies ist eine modifizierte Laguerrsche Differentialgleichung der Form (3.8.34) mit  $j = 2l + 1 \in \mathbb{N}$  und i = n - l - 1. Die in Abschnitt 3.8.2 behandelten assoziierten Laguerre-Polynome (3.8.35) sind Lösungen, falls  $n - l - 1 \in \mathbb{N}_0$  liegt.

Wegen (3.8.58) bedeutet das, daß die Energieeigenwerte durch

$$E_n = -\frac{\alpha^2 m c^2}{2} \frac{1}{n^2} \quad \text{mit} \quad n \in \mathbb{N}$$
(3.8.65)

und die dazugehörigen Eigenfunktionen durch

$$L(\xi) = \mathcal{L}_{n-l-1}^{2l+1}(\xi)$$
(3.8.66)

gegeben sind. Analog wie wir es bei den Laguerre-Polyonomen in (3.8.8)-(3.8.11) gezeigt haben, ergibt auch eine Untersuchung des asymptotischen Verhaltens von (3.8.64) für Werte  $n-l-1 \neq \mathbb{N}_0$ , daß  $L(\xi) \cong_{\xi \to \infty} \exp \xi$  ist. Diese Lösungen scheiden aus, weil dann (3.8.63) keine auf  $\mathbb{R}^+$  quadratintegrable Funktion ist. Damit sind also (3.8.65) der vollständige Satz negativer Energieeigenwerte.

Sammeln wir unsere Ansätze (3.8.51), (3.8.63) und das Ergebnis (3.8.66) für die Radialfunktion zusammen, erhalten wir schließlich die dazugehörigen Eigenfunktionen zu vorgegebener **Drehimpulsquantenzahl**  $l \in \mathbb{N}_0$ , **Magnetquantenzahl**  $m \in \{-l, -l + 1, ..., l - 1, l\}$  und **Hauptquantenzahl**  $n \in \{l + 1, l + 2, ...\}$ 

$$u_{nlm}(r,\vartheta,\varphi) = \frac{N_{nlm}}{r} (2kr)^{l+1} \mathcal{L}_{n-l-1}^{2l+1}(2kr) \exp(-kr) \mathcal{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.8.67)

Dabei ist k in (3.8.57) angegeben.

#### 3. Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

Nun hängt der Energieeigenwert  $E_n$  nur von der **Hauptquantenzahl** n und nicht von der Drehimpulsquantenzahl l ab. Dies deutet auf eine dynamische Symmetrie des Coulombproblems hin, die über die reine Rotationssymmetrie eines Zentralkraftproblems hinausgeht, worauf wir hier aber nicht genauer eingehen wollen (s. z.B. [Pau26]).

Zu jedem Energieeigenwert  $E_n$ , also vorgegebenem  $n \in \mathbb{N}$ , kann also  $l \in \{0, 1, \dots, n-1\}$  sein, und zu jedem dieser l gibt es die 2l + 1 Kugelfunktionen zu  $m \in \{\pm l, \pm (l-1), \dots, 0\}$ . Wir haben also zu jedem Energieeigenwert  $E_n$  insgesamt

$$\sum_{l=0}^{n-1} (2l+1) = n^2 \tag{3.8.68}$$

zueinander orthogonale Eigenlösungen der zeitunabhängigen Schrödingergleichung (3.8.49). Man sagt, der Eigenwert  $E_n$  sei  $n^2$ -fach entartet.

Da der Hamiltonoperator (3.8.48) selbstadjungiert auf  $L^2(\mathbb{R}^3)$  ist, sind die Wellenfunktionen zu verschiedenen Quantenzahlen n, l und m zueinander orthogonal, d.h. es gilt nach Normierung

$$\langle u_{nlm} | u_{n'l'm'} \rangle = \int_0^\infty \mathrm{d}r \int_{S_2} \mathrm{d}\Omega \ r^2 u_{nlm}^*(\vec{r}) u_{n'l'm'}(\vec{r}) = \delta_{nn'} \delta_{ll'} \delta_{mm'}. \tag{3.8.69}$$

Dabei bezeichnen  $S_2$  die Einheitssphäre im  $\mathbb{R}^3$  und d $\Omega = d\vartheta d\varphi \sin \vartheta$  deren Flächenelement in Kugelkoordinaten.

Da die Kugelflächenfunktionen auf  $L^2(S_2)$  ein Orthonormalsystem bilden (vgl. (3.2.90-3.2.91)), ergibt sich das Normierungsintegral von (3.8.69) zu

$$\langle u_{nlm} | u_{nlm} \rangle = |N_{nlm}|^2 \int_0^\infty \mathrm{d}r \, (2kr)^{2(l+1)} \exp(-2kr) \left[ \mathrm{L}_{n-l-1}^{2l+1}(2kr) \right]^2 \stackrel{!}{=} 1.$$
 (3.8.70)

Substituieren wir wieder  $\xi = 2kr$ , entsteht

$$\langle u_{nlm} | u_{nlm} \rangle = |N_{nlm}|^2 \frac{1}{2k} \int_0^\infty d\xi \ \xi^{2(l+1)} \exp(-\xi) \Big[ L_{n-l-1}^{2l+1}(\xi) \Big]^2.$$
 (3.8.71)

Zur Auswertung des Integrals schreiben wir

$$|N_{nlm}|^2 \frac{1}{2k} \int_0^\infty d\xi \,\xi^{2(l+1)} \exp(-\xi) \Big[ L_{n-l-1}^{2l+1}(\xi) \Big]^2 = |N_{nlm}|^2 \frac{1}{2k} \Big\langle L_{n-l-1}^{2l+1} \Big| \xi L_{n-l-1}^{2l+1} \Big\rangle_{L,2l+1}$$
(3.8.72)

mit dem Skalarprodukt (3.8.40), bzgl. dessen die  $L_i^{2l+1}$  orthogonal sind. Die Rekursionsformel (3.8.47) liefert

$$\xi L_{n-l-1}^{2l+1}(\xi) = 2n L_{n-l-1}^{2l+1}(\xi) - (n-l-1)(n+l) L_{n-l-2}^{2l+1}(\xi) - L_{n-l}^{2l+1}(\xi),$$
(3.8.73)

und unter Ausnutzung der Orthogonalität der assoziierten Laguerrepolynome finden wir schließlich mit (3.8.45)

$$\begin{split} |N_{nlm}|^2 \frac{1}{2k} 2n \left\langle \mathcal{L}_{n-l-1}^{2l+1} \left| \mathcal{L}_{n-l-1}^{2l+1} \right\rangle_{\mathcal{L},2l+1} &= |N_{nlm}|^2 \frac{n(n-l-1)!(n+l)!}{k} \stackrel{!}{=} 1 \Rightarrow \\ N_{nlm} &= \sqrt{\frac{k}{n(n-l-1)!(n+l)!}}. \end{split} \tag{3.8.74}$$

Dies in (3.8.67) eingesetzt ergibt nach einigen Umformungen schließlich für die normierten Energieeigenfunktionen

$$u_{nlm}(r,\vartheta,\varphi) = \sqrt{\frac{4k^3}{n(n+l)!(n-l-1)!}} (2kr)^l \mathcal{L}_{n-l-1}^{2l+1}(2kr) \mathcal{Y}_{lm}(\vartheta,\varphi).$$
(3.8.75)

Das Schrödinger-Coulomb-Eigenwertproblem besitzt noch Lösungen für  $E \in \mathbb{R}_{\geq 0}$ . Dies entspricht der Streuung eines Teilchens an einem Coulombpotential. Wir gehen auf diese Lösungen hier nicht näher ein.

# Hinweise zum Weiterlesen

Die in diesem Kapitel dargestellten Grundlagen über die wichtigsten vollständigen Orthonormalsysteme gehören zum klassischen mathematischen Inventar des Physikers, so daß eine Fülle guter Literatur zum Thema existiert. Eine sehr gute praxisorientierte Einführung gibt [Som77]. Die mathematischen Hintergründe, insbesondere Grundlagen zur Lebesgue-Integration, die moderne Hilbertraumtheorie und Beweise für die Vollständigkeit der betrachteten Orthonormalsysteme findet sich in dem kompakten aber dennoch gut verständlichen Buch [FK08]. Ein Klassiker zu den speziellen Funktionen der mathematischen Physik ist [WW08]. Die hier nur beispielhaft aufgeführten Anwendungen zur Elektrodynamik lassen sich ausführlich in fast jedem Lehrbuch zur Maxwelltheorie nachlesen, z.B. [Jac83, SDM+98]. Die Hermite- und Laguerrepolynome werden in allen gängigen Quantenmechaniklehrbüchern behandelt, z.B. [LL77, ST93, GY03]. 3. Verallgemeinerte Fourierentwicklungen

# Kapitel 4

# Einführung in die Funktionentheorie

In diesem Kapitel besprechen wir die wesentlichen Grundlagen der Theorie **analytischer Funktionen**  $f : G \to \mathbb{C}$ , wobei  $G \subseteq \mathbb{C}$  ein **offenes Gebiet** in der komplexen Zahlenebene bezeichnet. Wir werden dabei oft die Äquivalenz der komplexen Zahlen mit der Euklidischen Ebene  $\mathbb{R}^2$  verwenden, um die Methoden der Vektoranalysis auf die Untersuchung der analytischen Funktionen anzuwenden. Dazu brauchen wir nur vermöge

$$z = x + iy \quad \text{mit} \quad x, y \in \mathbb{R} \tag{4.0.1}$$

und

$$f(z) = u(x, y) + iv(x, y) \quad \text{mit} \quad u(x, y), v(x, y) \in \mathbb{R}$$

$$(4.0.2)$$

Argument und Wert der Funktion in Real- und Imaginärteil aufzuspalten. Dann haben wir eine Beschreibung der Funktion f als Vektorfeld  $(u, v) : G \subseteq \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$  (wobei wir  $\mathbb{R}^2$  und  $\mathbb{C}$  im Sinne der Euklidischen Ebene stillschweigend identifizieren).

Diese Betrachtungsweise wird in der theoretischen Physik oft in umgekehrter Weise zur Analyse ebener Vektorfelder mit Hilfe komplexer Funktionen verwendet.

Wir stellen hier die wesentlichen Sätze der Funktionentheorie vor, ohne sie zu beweisen. Die Beweise finden sich in jedem einführenden Lehrbuch zur Analysis oder zur Funktionentheorie, z.B. [Smi61] (Bd. III/2).

# 4.1 Ableitungen komplexer Funktionen

Der Begriff der Ableitung einer komplexen Funktion  $f : G \to \mathbb{C}$  ist genau analog zu dem der Ableitung einer reellen Funktion definiert. Demnach ist f an der Stelle  $z_0 \in G$  differenzierbar, wenn

$$f'(z_0) = \lim_{\Delta z \to 0} \frac{f(z_0 + \Delta z) - f(z_0)}{\Delta z}$$
(4.1.1)

existiert;  $f'(z_0)$  heißt dann die Ableitung der Funktion f an der Stelle  $z_0$ .

Die Differenzierbarkiet ist im Fall komplexer Funktionen allerdings eine weitaus stärkere Forderung an die Funktion als für reelle Funktionen. Betrachten wir nämlich im Sinne der Bezeichnungen (4.0.1) und (4.0.2) f als Vektorfeld  $(u, v) \in \mathbb{R}^2$ , folgt aus der Unabhängigkeit des Wertes (4.1.2) von der **Richtung** des Limes  $\Delta z \rightarrow 0$  eine wesentliche Einschränkung an dieses Vektorfeld. Um diese zu finden, betrachten wir zwei Spezialfälle der Limesbildung. Setzen wir  $\Delta z = \Delta x \in \mathbb{R}$ , erhalten wir

$$f'(z_0) = \lim_{\Delta x \to 0} \frac{u(x_0 + \Delta x, y_0) - u(x_0, y_0) + i[v(x_0 + \Delta x, y_0) - v(x_0, y_0)]}{\Delta x}.$$
(4.1.2)

#### 4. Einführung in die Funktionentheorie

Die Existenz des Grenzwertes  $f'(z_0)$  impliziert also die partielle Differenzierbarkeit von Real- und Imaginärteil der Funktion nach x, und es gilt

$$f'(z_0) = \partial_x u(x_0, y_0) + i \partial_x v(x_0, y_0).$$
(4.1.3)

Wählen wir nun  $\Delta z = i\Delta y$ , folgt andererseits

$$f'(z_0) = \lim_{\Delta y \to 0} \frac{u(x_0, y_0 + \Delta y) - u(x_0, y_0) + i[v(x_0, y_0 + \Delta y) - v(x_0, y_0)]}{i\Delta y},$$
(4.1.4)

und das impliziert die Existenz der partiellen Ableitung von (u, v) nach y sowie

$$f'(z_0) = -i\partial_y u(x_0, y_0) + \partial_y v(x_0, y_0).$$
(4.1.5)

Vergleichen wir nun Real- und Imaginärteile von Gl. (4.1.3) mit denen von Gl. (4.1.5), erhalten wir die Cauchy-Riemannschen Differentialgleichungen

$$\partial_x u(x_0, y_0) = \partial_y v(x_0, y_0), \quad \partial_x v(x_0, y_0) = -\partial_y u(x_0, y_0). \tag{4.1.6}$$

Ist nun  $f : G \to \mathbb{C}$  auf dem ganzen Gebiet G differenzierbar, gelten diese Gleichungen in jedem Punkt  $(x, y) \in G$ . Die Funktion f heißt dann **analytisch auf dem Gebiet** G.

Die Cauchy-Riemannschen Differentialgleichungen (4.1.6) sind eine *notwendige*, jedoch keineswegs hinreichende Bedingung für die komplexe Differenzierbarkeit der Funktion f. Setzen wir aber die Stetigkeit der partiellen Ableitungen von u und v in  $(x_0, y_0)$  und die Gültigkeit der Cauchy-Riemannschen Differentialgleichungen (4.1.5) voraus, kann man zeigen, daß dann die Funtion f komplex differenzierbar in  $z_0$  ist.

Es ist klar, daß sich die Summen-, Produkt-, Quotienten- und Kettenregel genau wie im Reellen beweisen lassen, d.h. sind f, g in z differenzierbar, so gilt

$$\frac{d}{dz}[f(z) + g(z)] = f'(z) + g'(z) 
\frac{d}{dz}[f(z)g(z)] = f'(z)g(z) + f(z)g'(z) 
\frac{d}{dz}\left[\frac{f(z)}{g(z)}\right] = \frac{f'(z)g(z) - f(z)g'(z)}{g^{2}(z)},$$
(4.1.7)
$$\frac{d}{dz}f[g(z)] = g'(z)f'[g(z)],$$

wobei wir im Falle der letzten Zeile voraussetzen müssen, daß g an der Stelle z und f an der Stelle g(z) komplex differenzierbar sind.

# 4.1.1 Ableitungen der elementaren Funktionen

Wir betrachten nun einige elementare Funktionen. Für  $n \in \mathbb{N}$  ist  $f : \mathbb{C} \to \mathbb{C}$ ,  $f(z) = z^n$  differenzierbar auf ganz  $\mathbb{C}$ , denn es gilt

$$\lim_{\Delta z \to 0} \frac{(z + \Delta z)^n - z}{\Delta z} = \lim_{\Delta z \to 0} \sum_{k=1}^n \binom{n}{k} (\Delta z)^{k-1} z^{n-k} = n z^{n-1},$$
(4.1.8)

d.h. es ist wie für reelle Potenzfunktionen

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}z}z^n = nz^{n-1};\tag{4.1.9}$$

# 4.1. Ableitungen komplexer Funktionen

damit können wir mit Hilfe der allgemeinen Ableitungsregeln (4.1.7) bereits alle Polynome ableiten. Für die übrigen elementaren Funktionen werden zunächst einfach die Potenzreihen, die aus dem Reellen bekannt sind verwendet, um sie auch als komplexe Funktionen zu definieren. Sei also f durch eine Potenzreihe

$$f(z) = \sum_{k=0}^{\infty} a_k (z-c)^k$$
(4.1.10)

definiert. Wenn sie für irgendein  $z \neq c$  konvergiert, besitzt sie einen endlichen Konvergenzradius, d.h. es existiert eine reelle Zahl *R*, so daß (4.1.10) für alle *z* mit |z-c| < R konvergiert. Dann ist *f* im Inneren dieses Konvergenzkreises differenzierbar, und man kann die Ableitung durch gliedweise Differentiation gewinnen, d.h. es gilt

$$f'(z) = \sum_{k=1}^{\infty} k a_k (z-c)^{k-1}.$$
(4.1.11)

Diese Reihe besitzt den gleichen Konvergenzradius wie die Ausgangsreihe. Betrachten wir als **Beispiele** einige elementare Funktionen:

1. Die Exponentialfunktion wird durch die Potenzreihe

$$\exp(z) \cong e^{z} := \sum_{k=0}^{\infty} \frac{z^{k}}{k!}$$
 (4.1.12)

definiert. Der Konvergenzradius ist

$$R = \lim_{k \to \infty} \frac{a_k}{a_{k+1}} = \lim_{k \to \infty} (k+1) = \infty,$$
(4.1.13)

d.h. durch die Potenzreihe (4.1.12) ist auf ganz  $\mathbb{C}$  als Funktion exp :  $\mathbb{C} \to \mathbb{C}$  definiert. Dem oben erwähnten Satz zufolge erhalten wir ihre Ableitung an irgendeiner Stelle  $z \in \mathbb{C}$  durch gliedweise Differentiation der Potenzreihe:

$$\exp'(z) = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{k z^{k-1}}{k!} = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{z^{k-1}}{(k-1)!} = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{z^k}{k!} = \exp(z).$$
(4.1.14)

Wie im Reellen ergibt also die Ableitung der Exponentialfunktion wieder die Exponentialfunktion.

2. Die trigonometrischen Funktionen lassen sich nun durch die Exponentialfunktion definieren:

$$\cos z = \frac{e^{iz} + e^{-iz}}{2}, \quad \sin z = \frac{e^{iz} - e^{-iz}}{2i}.$$
 (4.1.15)

Mit der Potenzreihe (4.1.12) für die Exponentialfunktion folgen die Potenzreihen

$$\cos x = \sum_{k=0}^{\infty} (-1)^k \frac{x^{2k}}{(2k)!} \tag{4.1.16}$$

$$\sin x = \sum_{k=0}^{\infty} (-1)^k \frac{x^{2k+1}}{(2k+1)!}.$$
(4.1.17)

Offensichtlich sind sin und cos auf ganz  $\mathbb{C}$  definiert. Ihre Ableitungen ergeben sich dann mit Hilfe der allgemeinen Ableitungsregeln (4.1.7) und (4.1.14) zu

$$\cos'(z) = -\sin z, \quad \sin'(z) = \cos(z).$$
 (4.1.18)

Ebenso folgt aus

$$\tan z := \frac{\sin z}{\cos z}, \quad z \notin \{\pm \pi/2, \pm 3\pi/2, \ldots\}$$
(4.1.19)

mit Hilfe der Quotientenregel

$$\tan'(z) = \frac{\sin^2 z + \cos^2 z}{\cos^2 z} = \frac{1}{\cos^2 z}.$$
(4.1.20)

3. Der Logarithmus kann für |z-1| < 1 durch die Potenzreihe

$$\ln z = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{(-1)^{k+1}}{k} (z-1)^k$$
(4.1.21)

dargestellt werden. Daß der Konvergenzradius tatsächlich 1 ist, läßt sich wieder mit dem Quotientenkriterium nachrechnen

$$R = \lim_{k \to \infty} \frac{1/k}{1/(k+1)} = \lim_{k \to \infty} \frac{k+1}{k} = 1.$$
 (4.1.22)

Die Ableitung ist aufgrund der bekannten Summenformel für die geometrische Reihe durch

$$\ln'(z) = \sum_{k=1}^{\infty} (-1)^{k+1} (z-1)^{k-1} = \sum_{k=0}^{\infty} (-1)^k (z-1)^k = \frac{1}{1-(1-z)} = \frac{1}{z}$$
(4.1.23)

gegeben. Daß die Funktion ln :  $K_1(1) \rightarrow \mathbb{C}$ , wobei die offene Kreisscheibe um  $z_0$  mit Radius R als  $K_R(z_0) = \{z | |z - z_0| < R\}$  bezeichnet wird, wie im Reellen tatsächlich die Umkehrfunktion der Exponentialfunktion ist, kann man durch die folgende Anwendung von Produkt- und Kettenregel zeigen:

$$\frac{d}{dz}\exp(\ln z) = \frac{1}{z}\exp(\ln z), \quad \frac{d^2}{dz^2}\exp(\ln z) = \frac{1}{z^2}\exp(\ln z) - \frac{1}{z^2}\exp(\ln z) = 0.$$
(4.1.24)

Damit muß aber

$$\exp(\ln z) = a + bz \quad \text{mit} \quad a, b = \text{const.}$$
(4.1.25)

sein. Setzen wir z = 1 erhalten wir wegen (4.1.21) und (4.1.12)

$$a + b = \exp(\ln 1) = \exp(0), \quad b = \frac{d}{dx} \exp(\ln z) \Big|_{z=1} = \frac{1}{1} \exp(\ln 1) = 1.$$
 (4.1.26)

Wegen der ersten Gleichung ist dann aber a = 0 und b = 1, d.h.

$$\exp(\ln z) = z. \tag{4.1.27}$$

Wir werden uns weiter unten noch mit der Logarithmusfunktion ausführlich beschäftigen, insbesondere wie wir ihren Definitionsbereich erheblich erweitern können.

Jedenfalls ergibt sich aus dem oben angegebenen Satz über Potenzreihen allgemein, daß durch diese definierte Funktionen **im Inneren ihres Konvergenzkreises** beliebig oft differenzierbar und dort also **analytisch** sind.

# 4.2 Integration komplexer Funktionen

Die Identifikation des komplexen Zahlenkörpers  $\mathbb{C}$  mit der Euklidischen Ebene  $\mathbb{R}^2$  legt es nahe, zur Verallgemeinerung des Integralbegriffes **Wegintegrale** zu definieren, die mit der Struktur der algebraischen Operationen des Körpers verträglich ist.

Definieren wir also einen Weg C mittels der Parametrisierung mit einem reellen Parameter

$$C: t \in (a, b) \subseteq \mathbb{R} \mapsto z(t), \tag{4.2.1}$$

so haben wir als **komplexes Integral** einer Funktion  $f : G \subseteq \mathbb{C} \to \mathbb{C}$ 

$$\int_{C} \mathrm{d}z f(z) = \int_{a}^{b} \mathrm{d}t \, \dot{z}(t) f[z(t)] \quad \text{mit } \dot{z}(t) = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} z(t), \tag{4.2.2}$$

wobei der Anfang des Weges C durch z(a) und das Ende durch z(b) gegeben ist. Aus der Kettenregel der Differentiation und der Substitutionsregel für die Integration folgt, daß das Wegintegral **unabhängig von der Parametrisierung** der Kurve C ist.

Im folgenden werden wir öfter dieselbe Kurve C in umgekehrter Richtung zu durchlaufen haben. Ist ihre Parametrisierung durch (4.2.1) gegeben, können wir die umgekehrt durchlaufene Kurve durch

$$-C: \tau \in (a,b) \mapsto z(a+b-\tau) \tag{4.2.3}$$

parametrisieren. Mit der Substitution  $t = a + b - \tau$ ,  $dt = -d\tau$  finden wir

$$\int_{-C} \mathrm{d}z \, f(z) = \int_{a}^{b} \mathrm{d}\tau f[z(a+b-\tau)] \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\tau} z(a+b-\tau) = -\int_{a}^{b} \mathrm{d}t \, \dot{z}(t) f[z(t)] = -\int_{C} \mathrm{d}z \, f(z), \quad (4.2.4)$$

d.h. es kehrt sich einfach das Vorzeichen des Integrals um.

# Beispiel

Betrachten wir als Beispiel eines (geschlossenen) Weges den Kreis  $C_R(0)$  mit Radius R um z = 0. Dann ist die Standardparametrisierung durch

$$C_R(0): \quad t \in [0, 2\pi) \mapsto z(t) = R(\cos t + i\sin t) = Re^{it}$$
(4.2.5)

gegeben.

Wir definieren allgemein als den **positiven Umlaufsinn** einer geschlossenen Kurve, wenn sie wie in diesem Beispiel im **Gegenuhrzeigersinn** durchlaufen wird.

# 4.2.1 Der Cauchysche Integralsatz

Betrachten wir nun den Fall, daß  $f : G \subseteq \mathbb{C} \to \mathbb{C}$  analytisch ist und fragen, unter welchen Umständen das Integral (4.2.2) vom Weg  $C \subset G$  unabhängig ist, d.h. nur von Anfangs- und Endpunkt  $z_a = z(a)$  und  $z_b = z(b)$  abhängt.

Dazu betrachten wir das Integral (4.2.2) vom Standpunkt der ebenen Vektoranalysis aus. Zerlegen wir also Argument und Funktion gemäß (4.0.1) und (4.0.2) in Real- und Imaginärteil, erhalten wir zwei Kurvenintegrale im  $\mathbb{R}^2$ :

$$\int_{C} dz f(z) = \int_{C} \{ [dx \ u(x,y) - dy \ v(x,y)] + i \int_{C} [dx \ v(x,y) + dy \ u(x,y)] \}.$$
(4.2.6)

# 4. Einführung in die Funktionentheorie

Aus der Vektoranalysis im  $\mathbb{R}^3$  wissen wir, daß für Wege in einem einfach zusammenhängenden Gebiet das Wegintegral

$$\int_C \mathrm{d}\vec{x} \cdot \vec{V}(\vec{x}) \tag{4.2.7}$$

über ein Vektorfeld  $\vec{V}$  wegunabhängig ist, wenn seine **Rotation** verschwindet (vgl. Abschnitt 1.6.6). Betrachten wir nun ein **ebenes Vektorfeld** im  $\mathbb{R}^3$ , also

$$\vec{V}(\vec{x}) = \begin{pmatrix} V_x(x,y) \\ V_y(x,y) \\ 0 \end{pmatrix}, \tag{4.2.8}$$

ergibt sich die Rotation zu

rot 
$$\vec{V} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ \partial_x V_y(x, y) - \partial_y V_x(x, y) \end{pmatrix}$$
. (4.2.9)

Für ebene Vektorfelder sind also Wegintegrale entlang Kurven innerhalb eines einfach zusammenhängenden Gebietes wegunabhängig, wenn

$$\forall \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} \in G : \partial_x V_y(x, y) - \partial_y V_x(x, y) = 0$$
(4.2.10)

gilt.

Um dies für den Real- und Imaginärteil des komplexen Kurvenintegrals (4.2.6) zu untersuchen, müssen wir

$$\vec{V}_1(x,y) = \begin{pmatrix} u(x,y) \\ -v(x,y) \end{pmatrix} \quad \text{bzw.} \quad \vec{V}_2(x,y) = \begin{pmatrix} v(x,y) \\ u(x,y) \end{pmatrix}$$
(4.2.11)

setzen. Die Bedingung (4.2.10) für Wegunabhängigkeit ergibt dann

$$-\partial_x v(x,y) - \partial_y u(y,x) = 0 \quad \text{bzw.} \quad \partial_x u(x,y) - \partial_y v(x,y) = 0.$$
(4.2.12)

Für eine analytische Funktion  $f : G \to \mathbb{C}$  gelten aber die **Cauchyschen Differentialgleichungen** (4.1.6), und diese stimmen genau mit den Forderungen (4.2.12) für Wegunabhängigkeit von Real- und Imaginärteil des komplexen Kurvenintegrals überein.

Für innerhalb eines einfach zusammenhängenden Gebietes  $G \subseteq \mathbb{C}$  analytische Funktionen hängt das Kurvenintegral (4.2.2) nicht von der Wahl der die Anfangs- und Endpunkte z(a) und z(b) verbindenden Kurve ab.

Dieses Resultat läßt sich auch in der äquivaltenten Form als Cauchyscher Integralsatz formulieren: Ist  $f : G \subseteq \mathbb{C} \to \mathbb{C}$  analytisch und G einfach zusammenhängend, so gilt für jede geschlossene Kurve C

$$\int_{C} dz f(z) = 0.$$
 (4.2.13)

Dazu muß man nur zwei Punkte  $z_a$  und  $z_b$  auf der geschlossenen Kurve definieren. Diese werden durch zwei Wege  $C_1$  und  $C_2$  verbunden und der geschlossene Weg ist  $C = C_1 \cup (-C_2)$ .

Wie wir oben gesehen haben, gilt unter den Voraussetzungen des Cauchyschen Satzes

$$0 = \int_{C_1} dz f(z) - \int_{C_2} dz f(z) = \int_{C_1} dz f(z) + \int_{-C_2} dz f(z) = \int_C dz f(z).$$
(4.2.14)

#### 4.2. Integration komplexer Funktionen

Gilt andererseits (4.2.13) für alle geschlossenen Wege C und gibt man zwei Wege  $C_1$  und  $C_2$  innerhalb von G vor, die beide die gleichen Anfangs- und Endpunkts  $z_a$  bzw.  $z_b$  besitzen, so ist  $C = C_1 \cup (-C_2)$  eine geschlossene Kurve, und es gilt wieder (4.2.14). Die Formulierung als Cauchyscher Satz für geschlossene Kurven ist also äquivalent zur allgemeinen Wegunabhängigkeit der Integrale analytischer Funktionen für einfach zusammenhängende Gebiete.

# Beispiele

Betrachten wir eine Potenzfunktion  $f(z) = z^n \text{ mit } n \in \mathbb{N}_0$ . Diese ist auf ganz  $\mathbb{C}$  definiert und analytisch. Nach dem Cauchyschen Integralsatz muß also das Integral entlang jedes geschlossenen Weges in  $\mathbb{C}$  verschwinden. Betrachten wir als Beispiel die Kreislinie (4.2.5). Das Integral ist

$$\int_{C_R(0)} dz f(z) = \int_0^{2\pi} dt \ iR \exp(it) R^{n+1} \exp(nit) = \frac{R^n}{n+1} \left\{ \exp[2(n+1)\pi i] - 1 \right\} = 0, \tag{4.2.15}$$

verschwindet also tatsächlich in Übereinstimmung mit dem Cauchyschen Integralsatz.

Umgekehrt muß aus dem Verschwinden der Integrale in einem nicht einfach zusammenhängenden Gebiet nicht die Analytizität der betreffenden Funktionen gelten. Betrachten wir dazu die Funktionen  $f(z) = z^{-n}$ mit  $n \in \mathbb{N}$ . Sie sind in  $\mathbb{C}^* := \mathbb{C} \setminus \{0\}$  definiert und dort auch analytisch. Diese "punktierte komplexe Zahlenebene" ist aber offenbar nicht einfach zusammenhängend, denn man kann z.B. eine Kreislinie, die z = 0 in ihrem Inneren enthält nicht stetig zu einem Punkt zusammenziehen, ohne z = 0 zu schneiden. Betrachten wir wieder die Kreislinie (4.2.5), folgt wie in der Rechnung (4.2.15)

$$\int_{C_{R}(0)} dz f(z) = \int_{0}^{2\pi} dt \ iR^{1-n} \exp[i(1-n)t]$$

$$= \begin{cases} \frac{1}{1-n} \{ \exp[2(1-n)\pi i] - 1 \} = 0 & \text{falls} \quad \mathbb{N} \ni n \neq 1 \\ 2\pi i & \text{falls} \quad n = 1. \end{cases}$$
(4.2.16)

Außer in dem gleich noch wichtigen Fall n = 1 verschwinden also alle Integrale über die Kreislinie, obwohl sie den singulären Punkt im Inneren enthalten. Nur für n = 1 erhalten wir  $2\pi i$  für einen Umlauf um die Singularität.

Dies gilt auch für beliebige geschlossene Kurven, die die Singularität im Inneren enthalten. Dazu betrachten wir die folgende Abbildung



Durchlaufen wir nacheinander die blauen Wege  $C_1$  und  $C_2$ , so werden die blauen Geradenstücke  $G_1$  und  $G_2$  jeweils zweimal in entgegengesetzter Richtung durchlaufen, so daß sich ihre Beiträge im Gesamtintegral wegheben. Die Wege  $C_1$  und  $C_2$  enthalten die Singularität bei z = 0 nicht in ihrem Inneren, so daß beide Integrale wegen der Analytizität von f in  $\mathbb{C}^*$  verschwinden. Damit ist aber

$$\int_{C_1 \cup C_2} dz f(z) = \int_C dz f(z) - \int_{C_R(0)} dz f(z) = 0.$$
(4.2.17)

# 4.2.2 Der Hauptsatz der Integralrechnung

Wir können nun den Hauptsatz der Integralrechnung auf komplexe **analytische Funktionen** ausweiten. Aus der Vektoranalysis wissen wir nämlich, daß aus dem Verschwinden der Rotation eines Vektorfeldes in einem **einfach zusammenhängenden Gebiet** folgt, daß dieses dort ein **Potential** besitzt. Wenden wir dies auf die ebenen Vektorfelder (4.2.11), deren Rotationsfreiheit durch die Gültigkeit der Cauchy-Riemannschen Differentialgleichungen gewährleistet ist, an, können wir auf die Existenz von Potentialen  $\Phi_1$  und  $\Phi_2$ 

$$\vec{V}_1 = -\text{grad}_2 \Phi_1, \quad \vec{V}_2 = -\text{grad}_2 \Phi_2.$$
 (4.2.18)

für diese Vektorfelder schließen. Dabei ist

$$\Phi_{j}(\vec{x}) = -\int_{C(\vec{x}_{0},\vec{x})} d\vec{x}' \cdot \vec{V}_{j}(\vec{x}') \quad \text{für} \quad j \in \{1,2\},$$
(4.2.19)

wobei  $C(\vec{x}_0, \vec{x})$  beliebige Wege, die  $\vec{x}_0$  und  $\vec{x}$  in dem einfach zusammenhängenden Gebiet verbinden (vgl. Abschnitt 1.7.1).

Definieren wir dann

$$F(z) = -[\Phi_1(\vec{x}) + i\Phi_2(\vec{x})], \qquad (4.2.20)$$

so gilt offenbar

$$F(z) = + \int_{C(z_0, z)} dz' f(z')$$
(4.2.21)

und

$$F'(z) = f(z). (4.2.22)$$

Dabei ist F bis auf eine Konstante eindeutig bestimmt. Insbesondere hängt F nicht von der konkreten Wahl der Wege  $C(z_0, z)$  ab, solange diese nur in dem einfach zusammenhängenden Gebiet G verlaufen. Die dadurch definierte Funktion F mit der Eigenschaft (4.2.22) bezeichnen wir wie im Reellen als **Stammfunktion** von f. Es ist dabei aber zu beachten, daß im Komplexen i.a. die Funktion f analytisch sein muß, um die Existenz einer Stammfunktion zu sichern. Im Reellen war dafür bereits die **Stetigkeit** ein hinreichendes Kriterium.

# 4.2.3 Die Logarithmusfunktion

Wir können nun den Definitionsbereich der oben über eine Potenzreihe definierten Logarithmusfunktion erheblich ausdehnen. Dazu betrachten wir die Funktion  $f : \mathbb{C}^* = \mathbb{C} \setminus \{0\} \to \mathbb{C}, \quad z \mapsto 1/z$ . Nun ist die punktierte z-Ebene **nicht einfach zusammenhängend**. Wir können aber einen einfach zusammenhängenden Bereich erzeugen, in dem wir eine beliebige Kurve S, die von z = 0 ins Unendliche verläuft, aus der Ebene herausnehmen, denn in diesem neuen um diese Linie verringerten Gebiet können wir keine geschlossene stetige Kurve definieren, die die Singularität z = 0 von f umschließt. Nehmen wir diese geschlossenen Kurven aus, können wir alle übrigen im verbleibenden Gebiet G wieder stetig zu einem Punkt zusammenziehen. Die entsprechende halbseits in Unendliche reichende Kurve nennen wir **Schnitt**.

Angenommen, der Punkt z = 1 liegt nicht auf dem Schnitt, dann können wir  $F : G \to \mathbb{C}$ 

$$F(z) = \int_{C(1,z)} dz' \frac{1}{z'}$$
(4.2.23)

definieren, wo C(1, z) eine beliebige Kurve ist, die den Punkt  $z' = 1 \in G$  mit dem Punkt  $z \in G$  verbindet und die Schnittkurve S nicht schneidet.

Aufgrund der obigen Betrachtungen ist auf dem Gebiet G die Funktion F eine Stammfunktion von f, d.h. es gilt

$$F'(z) = f(z).$$
 (4.2.24)

Wie unsere Rechnung (4.1.24-4.1.27) zeigt, gilt für diese Funtion auch wieder

$$\exp[F(z)] = z \quad \text{für} \quad z \in G, \tag{4.2.25}$$

und wir können F mit einer gewissen Berechtigung als "natürlichen Logarithmus" bezeichnen.

Allerdings ist die Definition nicht ganz eindeutig, denn je nachdem, wie wir den Schnitt wählen, unterscheiden sich nicht nur die Definitionsbereiche G sondern evtl. auch die Werte von F. Solche Mehrdeutigkeiten lassen sich durch die Wahl eines **Standardschnittes** beheben. Noch eleganter ist die Einführung der **Riemann**schen Flächen. Dies verschieben wir aber auf später. Hier begnügen wir uns mit der Wahl der **negativen** reellen Halbachse  $(-\infty, 0]$  als Schnitt. Der so definierte Logarithmus stimmt dann entlang der gesamten positiven reellen Achse mit der reellen Logarithmusfunktion ln überein. Daher bezeichnen wir für diese Wahl des Schnitts die Funktion (4.2.23) mit ln. Genauer spricht man vom Hauptwert oder Hauptzweig des Logarithmus.

Es ist auch klar, daß aus dem im Abschnitt 4.1.1 zitierten Satz über Potenzreihen aus der bekannten **geome**trischen Reihe

$$\frac{1}{z} = \frac{1}{1 - (1 - z)} = \sum_{k=0}^{\infty} (-1)^k (z - 1)^k \quad \text{für} \quad z \in K_1(1),$$
(4.2.26)

wo  $K_1(1)$  die (offene!) Kreisscheibe um z = 1 mit Radius 1 bezeichnet, folgt, daß in Übereinstimmung mit der in (4.1.21) gegebenen Definition

$$\ln z = \sum_{k=1}^{k} \frac{(-1)^{k+1}}{k} z^k \tag{4.2.27}$$

#### 4. Einführung in die Funktionentheorie

gilt.

Betrachten wir schließlich noch, was geschieht, wenn wir Punkte in der Nähe der negativ reellen Achse betrachten, also in der Nähe des Schnitts. Sei also  $z = -R \pm i0^+$ . Dann können wir als Integrationsweg die Strecke von z = 1 nach  $z_1 = R$  und dann den Halbkreis  $H_R(0)$  um 0 in der oberen bzw. unteren Halbebene wählen. Wir erhalten dann für das obere Vorzeichen

$$\ln(-R+i0^{+}) = \int_{1}^{R} dt \, \frac{1}{t} + \int_{0}^{\pi} dt \, i = \ln R + i\pi.$$
(4.2.28)

Für das untere Vorzeichen lautet die Parametrisierung für den Halbkreis in der unteren Halbebene offenbar

$$z(t) = \exp(-it)$$
 mit  $t \in [0, \pi],$  (4.2.29)

und folglich haben wir für das untere Vorzeichen

$$\ln(-R - i0^{+}) = \int_{1}^{R} dt \, \frac{1}{t} + \int_{0}^{\pi} dt \, (-i) = \ln R - i\pi.$$
(4.2.30)

Ziehen wir (4.2.30) von (4.2.28) ab, erhalten wir das Integral entlang dem (im mathematischen positiven Gegenuhrzeigersinn durchlaufenen) Kreis  $C_R(0)$ , und wir erhalten in Übereinstimmung mit (4.2.16)

$$\ln(-R + i0^{+}) - \ln(-R - i0^{+}) = \int_{C_{R}(0)} dz \, \frac{1}{z} = 2\pi i.$$
(4.2.31)

Der Hauptwert der Logarithmusfunktion ist also entlang des Schnittes unstetig und folglich sicher nicht in ganz  $\mathbb{C}^*$  analytisch sondern eben nur auf dem Gebiet G, also  $\mathbb{C}$  ohne die negative reelle Achse.

# 4.2.4 Die Cauchysche Integralformel

Es sei  $f : G \subseteq \mathbb{C}$  analytisch und  $G' \subset G$  ein **einfach zusammenhängendes Gebiet**, so daß auch dessen Rand  $\partial G' \subset G$  ist. Dann gilt die **Cauchysche Integralformel** 

$$\frac{1}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' \frac{f(z')}{z'-z} = f(z)$$
(4.2.32)

für  $z \in \mathring{G}' := G' \setminus \partial G'$ .

Weiter ist dann f im Inneren von G' beliebig oft differenzierbar, und (4.2.32) darf unter dem Integralzeichen abgeleitet werden, d.h. es gilt

$$\frac{d^n}{dz^n}f(z) = \frac{n!}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' \, \frac{f(z')}{(z'-z)^{n+1}}.$$
(4.2.33)

Wegen seiner großen Wichtigkeit beweisen wir diesen Satz. Nach Voraussetzung ist die Funktion  $z' \mapsto f(z')/(z'-z)$  für  $z' \in \mathring{G}' \setminus \{z\}$  analytisch. Wie bei der Cauchyschen Integralformel argumentiert wurde, können wir in (4.2.32)  $\partial G'$  durch eine ganz in  $\mathring{G}'$  gelegene Kreislinie  $C_{\epsilon}(z)$  um z ersetzen. Die Parametrisierung dieses Kreises lautet

$$K_{\epsilon}: \quad z'(t) = z + \epsilon \exp(it) \quad \text{mit} \quad t \in [0, 2\pi).$$
(4.2.34)

Für das Integral (4.2.32) erhalten wir also

$$\frac{1}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' \frac{f(z')}{z'-z} = \frac{1}{2\pi i} \int_{C_{\epsilon}(z)} \frac{f(z')}{z'-z} = \frac{1}{2\pi i} \int_{C_{\epsilon}(z)} \frac{f(z)+f(z')-f(z)}{z'-z}.$$
(4.2.35)

# 4.2. Integration komplexer Funktionen

Dann können wir wegen (4.2.16), angewandt auf den Fall n = 1, schreiben

$$\frac{1}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' \, \frac{f(z')}{z'-z} = f(z) + \int_{C_{\epsilon}(z)} dz' \, \frac{f(z') - f(z)}{z'-z}.$$
(4.2.36)

Da f in  $\mathring{G}'$  analytisch ist, liegt es nahe, anzunehmen, daß der Integrand in dem verbliebenen Integral im gesamten Inneren der Kreisscheibe  $K_{\epsilon}(z)$  analytisch ist. Dann könnten wir den Cauchyschen Integralsatz anwenden und hätten das gewünschte Resultat (4.2.32) bewiesen. Dieser Schluß ist aber nicht erlaubt. Wir können aber das Integral abschätzen, und zwar wie folgt

$$\begin{aligned} \left| \int_{C_{\epsilon}(z)} dz' \frac{f(z') - f(z)}{z' - z} \right| &= \int_{0}^{2\pi} dt \ i\epsilon \frac{f[z + \epsilon \exp(i\epsilon)] - f(z)}{\epsilon \exp(i\epsilon)} \\ &\leq \int_{0}^{2\pi} dt \left| i\epsilon \frac{f[z + \epsilon \exp(i\epsilon)] - f(z)}{\epsilon \exp(i\epsilon)} \right| \\ &= \int_{0}^{2\pi} dt |f(z + \epsilon \exp(it)] - f(z)| \\ &\leq \int_{0}^{2\pi} \max_{t \in [0, 2\pi]} |f[z + \epsilon \exp(it)] - f(z)| \\ &= 2\pi \max_{t \in [0, 2\pi]} |f[z + \epsilon \exp(it)] - f(z)| \end{aligned}$$
(4.2.37)

Da f analytisch in G' ist, ist f dort sicher auch stetig, so daß die rechte Seite dieser Abschätzung für  $\epsilon \to 0$  gegen 0 strebt. Da aber gemäß (4.2.36) andererseits das abgeschätzte Integral gar nicht von  $\epsilon$  abhängt, muß es folglich überhaupt verschwinden. Damit haben wir (4.2.32) bewiesen.

Zum Beweis von (4.2.33) betrachten wir den Fall n = 1. Wegen der gerade bewiesenen Cauchyschen Integralformel (4.2.32) gilt

$$f(z+h) - f(z) = \frac{1}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' f(z') \left(\frac{1}{z'-z-h} - \frac{1}{z'-z}\right)$$
  
=  $\frac{1}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' f(z') \frac{h}{(z'-z-h)(z'-z)}.$  (4.2.38)

Es ist also

$$f'(z) = \lim_{b \to 0} \frac{f(z+b) - f(z)}{b} = \lim_{b \to 0} \frac{1}{2\pi i} \int_{\partial G'} dz' \frac{f(z')}{(z'-z-b)(z'-z)}.$$
(4.2.39)

um (4.2.33) zu beweisen, müssen wir nur noch zeigen, daß wir die Limesbildung mit der Integration vertauschen dürfen. Betrachten wir also

$$\delta(b) = \int_{\partial G'} dz' f(z') \left( \frac{1}{(z'-z-b)(z'-z)} - \frac{1}{(z'-z)^2} \right) = \int_{\partial G'} dz' f(z') \frac{b}{(z'-z-b)(z'-z)^2}$$
(4.2.40)

und zeigen  $\delta(h) \rightarrow 0$  für  $h \rightarrow 0$ . Sei dazu

$$d = \frac{1}{2} \min_{z' \in \partial G'} |z' - z|$$
(4.2.41)

und M > 0 so gewählt, daß  $|f(z') \ge M$  für alle  $z' \in \partial G'$ . Da  $z \in \mathring{G}'$ , ist d > 0, und M existiert, da f auf  $\partial G'$  stetig ist. Es ist also

$$|\delta(h)| \le \frac{hMs}{4d^3},\tag{4.2.42}$$

#### 4. Einführung in die Funktionentheorie

wobei *s* die Länge der Kurve  $\partial G'$  ist. Damit ist aber in der Tat  $\delta(h) \rightarrow 0$  für  $h \rightarrow 0$ . Es ist also *f* differenzierbar, und die Ableitung ist durch (4.2.33) mit n = 1 gegeben. Daß diese Gleichung auch für n > 1 gilt, folgt nun durch vollständige Induktion, und die Cauchysche Integralformel ist bewiesen. Damit haben wir auch gezeigt, daß aus der einfachen Differenzierbarkeit einer komplexen Funktion auf einem einfach zusammenhängenden Gebiet *G* bereits die Existenz und Stetigkeit aller Ableitungen dieser Funktion auf jedem ganz in *G* enthaltenden kompakten Gebiet *G'* folgt.

# 4.3 Funktionen mit isolierten Singularitäten

In diesem Abschnitt befassen wir uns mit Funktionen  $f : G \to \mathbb{C}$ , die in  $\mathbb{C}$  bis auf abzählbar viele isolierte singuläre Punkte analytisch sind.

# 4.3.1 Einteilung der Singularitäten

Sei  $f : G \to \mathbb{C}$  definiert und analytisch. In  $a \in \mathbb{C}$  liege eine Singularität vor. Diese heißt **isolierte Singularität**, wenn es eine Umgebung U(a) gibt, so daß  $U(a) \setminus \{a\} \subseteq G$  ist und folglich f in  $U(a) \setminus \{a\}$  analytisch ist. Die Singularitäten selbst können von verschiedener Natur sein.

## Hebbare isolierte Singularitäten

Der Riemannsche Fortsetztungssatz besagt folgendes: Ist f auf  $U(a) \cap G$  beschränkt, so ist f analytisch auf ganz U(a) fortsetzbar.

Seien nämlich  $K_{\rho}(a) \subseteq U(a)$  und  $K_R(a) \subseteq U(a)$  zwei Kreisscheiben um a mit  $\rho < R$  und z im entstehenden Kreisring gelegen. Wie wir aus Abb. 4.1 sehen, gilt dann wegen (4.2.32)

$$f(z) = \frac{1}{2\pi i} \int_{\partial K_R} dz' \, \frac{f(z')}{z' - z} - \frac{1}{2\pi i} \int_{\partial K_\rho} dz' \, \frac{f(z')}{z' - z}.$$
(4.3.1)

Wir zeigen, daß für  $\rho \to 0$  das zweite Integral verschwindet. Da es voraussetzungsgemäß ein reelles M > 0 gibt, so daß  $|f(z)| \le M$  für  $z \in U(a)$  ist und wegen  $\rho < |z| < R$ , gilt

$$\left| \int_{\partial K_{\rho}} \mathrm{d}z' \, \frac{f(z')}{z' - z} \right| \le \frac{M}{R - \rho} 2\pi\rho \to 0 \tag{4.3.2}$$

für  $\rho \rightarrow 0$ . Es folgt also aus (4.3.1)

$$f(z) = \frac{1}{2\pi} \int_{\partial K_R} dz' \, \frac{f(z')}{z' - z},$$
(4.3.3)

und hierin kann z = a gesetzt werden. Die Funktion ist also auf ganz  $K_R(a)$  analytisch fortsetzbar, indem man f durch (4.3.3) definiert. Einen solchen singulären Punkt a nennt man eine hebbare Singularität. Ein Beispiel ist

$$f: \mathbb{C} \setminus \{0\} \to \mathbb{C}, \quad f(z) = \frac{\sin z}{z}.$$
 (4.3.4)

Hier können wir einfacher als mit der beim Beweis des Riemannschen Fortsetztungssatzes verwendeten Methode vorgehen, indem wir die Potenzreihe (4.1.17) für den Sinus verwenden. Es folgt sofort

$$f(z) = \sum_{k=0}^{\infty} (-1)^k \frac{z^{2k}}{(2k+1)!}.$$
(4.3.5)

#### 4.3. Funktionen mit isolierten Singularitäten



Abbildung 4.1: Integrationsweg in (4.3.1). Wir denken uns zuerst die rote Kreislinie  $\partial K_R$  durchlaufen, dann das Geradenstück G, gefolgt von der blauen Kreislinie  $-\partial K_\rho$  und schließlich über -G zurück zum Ausgangspunkt. Da sowohl +G als auch -G durchlaufen werden, hebt sich der Beitrag von diesen Wegstücken auf, und es bleibt (4.3.1) übrig.

Offensichtlich ist der Konvergenzradius der Potenzreihe  $\infty$ , und die analytische Fortsetzung von (4.3.4) ist

$$\tilde{f}(z) = \begin{cases} \frac{\sin z}{z} & \text{für } z \neq 0, \\ 1 & \text{für } z = 0 \end{cases} =: \operatorname{sinc}(z).$$
(4.3.6)

Diese Funktion ist damit auf ganz  $\mathbb{C}$  analytisch.

# Pole und wesentliche Singularitäten

Eine weitere Art von isolierten Singularitäten sind Pole. Dabei heißt a ein Pol von f, wenn

$$|f(z)| \to \infty$$
 für  $z \to a$ . (4.3.7)

Ist f in keiner Umgebung  $U(a) \subseteq G$  beschränkt und gilt auch nicht (4.3.7), so heißt a eine wesentliche Singularität. Man kann zeigen, daß f(z) in einer Umgebung eines wesentlich singulären Punktes jedem beliebigen komplexen Wert beliebig nahe kommt.

# 4.3.2 Laurent-Reihen

Als eine Laurent-Reihe um den Entwicklungspunkt a bezeichnet man eine Reihe der Form

$$f(z) = \sum_{k=-\infty}^{\infty} a_k (z-a)^k.$$
 (4.3.8)

Sie besteht aus einer Potenzreihe in (z-a)  $(k \ge 0)$  und einer in 1/(z-a) (k < 0). Das bedeutet, daß die Reihe in einem Kreisring  $r_1 < |z-a| < r_2$  mit Radien  $r_1$  und  $r_2$   $(r_1 < r_2)$  um *a* gleichmäßig konvergent ist. Es ist klar, daß  $r_2 \to \infty$  und  $r_1 \to 0$  werden kann. Falls  $r_1 > r_2$  wird, ist die Reihe nirgends konvergent. Nach der Quotientenregel ist

$$r_1 = \lim_{j \to \infty} \left| \frac{a_{-j}}{a_{-j-1}} \right|, \quad r_2 = \lim_{j \to \infty} \left| \frac{a_j}{a_{j+1}} \right|.$$
 (4.3.9)

# 4. Einführung in die Funktionentheorie

Wir können nun mit Hilfe der Cauchyschen Integralformel (4.2.32) für eine in einem Kreisring um *a* analytische Funktion *f* die Laurentreihe berechnen. Dazu benutzen wir wieder den in Abb. 4.1 Integrationsweg, wobei sowohl der kleine als auch der große Kreis im Inneren des Analytizitätsbereichs liegen. Da weiter  $\rho < |z| < R$ , können wir 1/(z'-z) in den Integranden in (4.3.1) mit Hilfe der Formel für die geometrische Reihe wie folgt entwickeln:

$$\frac{1}{z'-z} = \frac{1}{(z'-a)-(z-a)} = \frac{1}{z'-a} \frac{1}{1-(z-a)/(z'-a)} = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(z-a)^k}{(z'-a)^{k+1}},$$
(4.3.10)

$$\frac{1}{z'-z} = \frac{1}{(z'-a)-(z-a)} = -\frac{1}{z-a} \frac{1}{1-(z'-a)/(z-a)} = -\sum_{k=-\infty}^{-1} \frac{(z-a)^k}{(z'-a)^{k+1}}.$$
 (4.3.11)

Dabei haben wir im ersten Integral (4.3.10), im zweiten (4.3.11) zu verwenden. Somit gilt

$$f(z) = \sum_{k=0}^{\infty} (z-a)^k \frac{1}{2\pi i} \int_{\partial K_R} dz' \frac{f(z')}{(z'-a)^{k+1}} + \sum_{k=-\infty}^{-1} (z-a)^k \frac{1}{2\pi i} \int_{\partial K_\rho} dz' \frac{f(z')}{(z'-a)^{k+1}}.$$
 (4.3.12)

Wir können nun wegen des Cauchyschen Integralsatzes in beiden Integralen irgendeine Kurve C um a nehmen, solange das von ihr umschlossene Gebiet außer a keine weitere Singularität von f enthält, so daß wir für die Koeffizienten der Laurent-Entwicklung allgemein

$$a_{k} = \frac{1}{2\pi i} \int_{C} dz' \, \frac{f(z')}{(z'-a)^{k+1}} \quad \text{für} \quad k \in \mathbb{Z}$$
(4.3.13)

erhalten. Aus der Herleitung geht schließlich noch hervor, daß der maximale Kreisringbereich, in dem die Laurentreihe konvergent ist, durch die von a verschiedenen Singularitäten von f bestimmt ist, d.h. es ist dies der größte Kreisring mit a als Mittelpunkt, innerhalb dessen f analytisch ist.

Wir können nun die Singularitäten genauer untersuchen. Sei U(a) eine Umgebung von a, so daß  $f \in U(a) \setminus \{a\}$  analytisch ist und sei f in diesem Bereich beschränkt. Wir haben oben gesehen, daß dann die Singularität hebbar ist. Für die entsprechende analytische Fortsetzung  $\tilde{f}$  von f auf ganz U(a) folgt dann wegen (4.2.33) und aufgrund des Cauchyschen Integralsatzes (4.2.13)

$$a_{k} = \begin{cases} \frac{1}{n!} \left. \frac{\mathrm{d}^{n}}{\mathrm{d}z^{n}} \tilde{f}(z) \right|_{z=a} & \text{für } k \in \mathbb{N}_{0}, \\ 0 & \text{für } k < 0. \end{cases}$$
(4.3.14)

Die Laurententwicklung von f geht dann also in die Taylorentwicklung der Funktion  $\tilde{f}$  um z = a über. Eine weitere Möglichkeit ist, daß ein  $m \in \mathbb{N}$  existiert, so daß  $a_k = 0$  für k < -m aber  $a_{-m} \neq 0$ . Dann besitzt die Laurententwicklung von f die Form

$$f(z) = \frac{a_{-m}}{(z-a)^m} + \frac{a_{-m+1}}{(z-a)^{m-1}} + \dots + \frac{a_{-1}}{(z-a)} + \sum_{k=0}^{\infty} a_k (z-a)^k.$$
(4.3.15)

Daraus folgt aber, daß die Funktion

$$g(z) = (z-a)^m f(z)$$
 (4.3.16)

analytisch in einer Umgebung von *a* ist mit  $g(a) = a_{-m} \neq 0$ . Dann ist aber

$$f(z) = \frac{g(z)}{(z-a)^m}$$
(4.3.17)

und  $|f(z)| \to \infty$  für  $z \to a$ . Nach unserer obigen Definition besitzt also f dort einen Pol, und man präzisiert diese Aussage dadurch, daß man sagt, es liegt ein **Pol** *m*-ter Ordnung vor.

Ist *a* schließlich ein wesentlich singulärer Punkt, bricht die Laurenreihe nicht mit endlich vielen Termen mit negativer Potenz ab.



Abbildung 4.2: Zum Residuensatz. Der ursprüngliche rote Integrationsweg C umschließt mehrere isolierte Singularitäten der Funktion f (angedeutet durch die Punkte). Wir können nun stattdessen alle geschlossenen Wege im mathematisch positiven Sinne durchlaufen, wie durch die blauen Kreise angedeutet und die Resultate addieren. Dies ergibt wegen (4.4.1) jedesmal  $2\pi i$  mal das Residuum in dem jeweils umlaufenen singulären Punkt. Addieren wir nun all diese Integrale, so werden die dabei die gestrichelen blauen Wegstücke doppelt durchlaufen, und zwar jeweils in entgegengesetzter Richtung. Daher bleibt insgesamt nur das Integral über den ursprünglichen roten Weg übrig, und das beweist schließlich (4.4.3).

# 4.4 Der Residuensatz

Sei *a* ein isolierter singulärer Punkt der Funktion *f* und U(a) eine Umgebung von *a*, so daß *f* in  $U(a) \setminus \{a\}$  analytisch ist. Ist dann *C* die (geschlossene) Randkurve eines ganz in U(a) gelegenen Gebietes (d.h. enthält dieses Gebiet außer *a* keine weiteren Singularitäten von *f*), so kann man wegen der gleichmäßigen Konvergenz der Laurent-Reihe von *f* in  $U(a) \setminus \{a\}$  die Reihe gliedweise integrieren, und es folgt aus (4.2.16) in Übereinstimmung mit (4.3.13)

$$\int_{C} \mathrm{d}z \, f(z) = 2\pi \mathrm{i}a_{-1}. \tag{4.4.1}$$

Wir können also Integrale über geschlossene Wege, die nur eine Singularität in dem von ihnen umschlossenen Gebiet enthalten, dadurch ausrechnen, daß wir den Koeffizienten  $a_{-1}$  der Laurenentwicklung der integrierten Funktion bestimmen. Man bezeichnet  $a_{-1}$  als das **Residuum** von f an der Stelle a:

$$\operatorname{Res}_{z \to a} f(z) = a_{-1}. \tag{4.4.2}$$

Das Residuum für eine an der betrachteten Stelle regulären Funktion verschwindet. Wir können diese Betrachtung aber auch auf geschlossene Wege ausdehnen, die mehr als eine Singulartität einschließen. Sei dazu G ein Gebiet, so daß sein Rand  $\partial G$  nicht durch eine Singulartität von f verläuft. Da die Singulartitäten von fvoraussetzungsgemäß isoliert sind, können wir stets Hilfswege einführen, die G in Teilgebiete aufteilen, die jeweils nur eine Singularität enthalten (s. Abb. 4.2). Dann können wir entlang all dieser Wege integrieren, wobei die im Inneren von G liegenden Teilwege jeweils doppelt im entgegengesetzten Sinn durchlaufen werden, so daß sich ihre Beiträge wegheben. Wir erhalten also dann für das Wegintegral entlang der ursprünglichen Kurve

$$\int_{C} \mathrm{d}z f(z) = 2\pi \mathrm{i} \sum_{a \in G} \operatorname{Res}_{z \to a} f(z), \tag{4.4.3}$$

wobei in der Summe a alle in dem von C umschlossenen Gebiet G enthaltenen Singularitäten von f durchläuft.

#### 4. Einführung in die Funktionentheorie

Eine einfache Berechnung des Residuums gestatten Funktionen, die einen Pol haben. Liegt nämlich in *a* ein Pol *m*-ter Ordnung vor, so besitzt die Laurententwicklung von *f* die Form (4.3.15), und die Funktion  $g(z) = (z - a)^m f(z)$  ist in eine Umgebung von *a* analytisch fortsetzbar<sup>1</sup>. Weiter ist das Residuum  $a_{-1}$  von *f* der m - 1-te Koeffizient der Taylorentwicklung von *g* um *a*, und es gilt wegen (4.3.14)

$$\operatorname{Res}_{z \to a} f(z) = \frac{1}{(m-1)!} \lim_{z \to a} \frac{\mathrm{d}^{m-1}}{\mathrm{d}z^{m-1}} [(z-a)^m f(z)].$$
(4.4.4)

Bei wesentlichen Singularitäten kann man manchmal mit Potenzreihenentwicklungen nach der Variablen z' = 1/(z-a) weiterkommen. Betrachten wir als Beispiel  $f(z) = \exp(1/z)$ , so ist mit z' = 1/z

$$f(z) = \exp(1/z) = \exp(z') = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{1}{k!} z'^k = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{1}{k!} \frac{1}{z^k},$$
(4.4.5)

und man liest das Residuum einfach als Koeffizient des Gliedes  $\propto 1/z$  dieser Reihe ab:

$$\operatorname{Res}_{z \to 0} \exp(1/z) = 1. \tag{4.4.6}$$

# 4.4.1 Berechnung von Integralen

Wir betrachten nun einige Beispiele für die Anwendung des Residuensatzes zur Berechnung von Integralen.

(1) Wir wollen das reelle uneigentliche Integral

$$I = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}x \; \frac{1}{1 + x^4} \tag{4.4.7}$$

berechnen. Wir können uns den Integrationsweg z.B. in der oberen Halbebene durch einen unendlich großen Halbkreis geschlossen denken. Dieser trägt offenbar nichts zum Integral bei, da für  $z = R \exp(it)$ 

$$\left|\frac{\dot{z}(t)}{1+z^4(t)}\right| \le \frac{R}{1+|z(t)|^4} = \frac{R}{1+R^4} \to 0 \quad \text{für} \quad R \to \infty.$$
(4.4.8)

Folglich benötigen wir zur Berechnung des Integrals die Residuen der Funktion  $f(z) = 1/(1 + z^4)$ , die in der oberen Halbebene liegen. Dazu müssen wir als erstes die Singularitäten bestimmen, die durch die Nullstellen des Nenners gegeben sind. Offenbar sind diese Nullstellen durch

$$z^4 = -1 = \exp(-i\pi) \tag{4.4.9}$$

gegeben, und die vier voneinander verschiedenen Lösungen sind

$$z_{1} = \exp(-i\pi/4) = \frac{\sqrt{2}}{2}(1-i), \quad z_{2} = \exp(-3i\pi/4) = -\frac{\sqrt{2}}{2}(1+i),$$
  

$$z_{3} = \exp(-5i\pi/4) = -\frac{\sqrt{2}}{2}(1-i), \quad z_{4} = \exp(-7i\pi/4) = \frac{\sqrt{2}}{2}(1+i).$$
(4.4.10)

Wegen  $1 + z^4 = (z - z_1)(z - z_2)(z - z_3)(z - z_4)$  sind die gefundenen Singularitäten allesamt Pole erster Ordnung, und wir können zur Berechnung der Residuen (4.4.4) mit m = 1 anwenden. Wir benötigen nur die Residuen für die Pole in der oberen Halbebene, also für  $z = z_3$  und  $z = z_4$ . Es folgt

$$r_{1} = \operatorname{Res}_{z \to z_{3}} \frac{1}{1 + z^{4}} = \frac{1}{(z_{3} - z_{1})(z_{3} - z_{2})(z_{3} - z_{4})} = \frac{\sqrt{2}}{8}(1 - i),$$

$$r_{2} = \operatorname{Res}_{z \to z_{4}} \frac{1}{1 + z^{4}} = \frac{1}{(z_{4} - z_{1})(z_{4} - z_{2})(z_{4} - z_{3})} = -\frac{\sqrt{2}}{8}(1 + i),$$
(4.4.11)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Wir verstehen unter g im folgenden diese analytische Fortsetzung.





Abbildung 4.3: Zur Berechnung der Integrale (4.4.16).

und der Residuensatz liefert

$$I = 2\pi i(r_1 + r_2) = \frac{\sqrt{2}}{2}\pi.$$
(4.4.12)

Die direkte Berechnung dieses Integrals mit Hilfe der Stammfunktion wäre um einiges aufwendiger gewesen! Als Übung kann man zeigen, daß man auch beim Schließen des Integrationsweges in der unteren Halbebene zum gleichen Resultat gelangt.

(2) Wir wollen das reelle Integral

$$I = \int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}x \, \frac{\sin x}{x} \tag{4.4.13}$$

berechnen.

Nun ist die Funktion  $f(z) = \sin z/z$  in der ganzen komplexen Zahlenebene analytisch, und wir können den Integrationsweg ein klein wenig deformieren, indem wir die Stelle z = 0 durch einen kleinen Halbkreis in der unteren Halbebene umgehen (vgl. Abb. 4.3):

$$I = \int_C \mathrm{d}z \, \frac{\sin z}{z}.\tag{4.4.14}$$

Dann wird der Residuensatz anwendbar, wenn wir

$$\sin z = \frac{\exp(iz) - \exp(-iz)}{2i}$$
(4.4.15)

verwenden und die Integrale

$$I_{\pm} = \int_C \mathrm{d}z \, \frac{\exp(\pm \mathrm{i}z)}{2\mathrm{i}z} \tag{4.4.16}$$

berechnen. Es ist dann  $I = I_+ - I_-$ . Beginnen wir mit  $I_+$ . Dann können wir uns den Integrationsweg C durch einen im Unendlichen der oberen Halbebene verlaufenden Halbkreis geschlossen denken, denn dort ist der Integrand "exponentiell gedämpft", d.h. der hinzugefügte Halbkreis trägt nichts zum Integral bei. Die einzige Singularität ist bei z = 0, und diese wird von dem durch den unendlich großen Halbkreis ergänzten Weg umschlossen. Folglich ist wegen des Residuensatzes

$$I_{+} = 2\pi i \operatorname{Res}_{z \to 0} \frac{\exp(iz)}{2iz} = \pi,$$
 (4.4.17)

denn wegen

$$\exp(iz) = \sum_{k=0}^{\infty} \frac{(iz)^k}{k!}$$
 (4.4.18)

ist das fragliche Residuum 1/(2i).

Für  $I_{\rm m}$  müssen wir hingegen den Integrationsweg in der unteren Halbebene mit einem unendlich großen Halbkreis schließen, damit dieser nichts zum Integral beiträgt. Der so geschlossene Weg umschließt aber die Singularität bei z = 0 nicht und folglich ist  $I_{\rm m} = 0$ . Damit ist schließlich die Lösung des Integrals gefunden:

$$\int_{-\infty}^{\infty} \mathrm{d}x \, \frac{\sin x}{x} = \pi. \tag{4.4.19}$$

(3) Der Residuensatz kommt in der Physik oft im Zusammenhang mit Fouriertransformationen (vgl. Abschnitt 2.4, insbesondere Abschnitt 2.6.1.) zum Einsatz. Ein Beispiel ist das Fourierintegral

$$f(x) = \int_{-\infty}^{\infty} dk \frac{1}{k^2 + x^2} \exp(ikx)$$
(4.4.20)

mit x > 0 und  $x \in \mathbb{R}$ .

Hier können wir wieder wie im vorigen Beispiel den Integrationsweg durch unendliche Halbkreise schließen, und zwar für x > 0 in der oberen und für x < 0 in der unteren Halbebene (für x = 0 sind beide Möglichkeiten erlaubt), denn dann tragen die hinzugefügten Halbkreise nichts zum Integral bei, wenn man den Radius gegen Unendlich streben läßt.

Wir müssen uns also die Residuen von f beschaffen. Dazu stellen wir zunächst fest, wo Singularitäten des Integranden liegen. Dies ist offenbar für  $k^2 + x^2 = 0$ , also  $k_{1/2} = \pm ix$  der Fall. Für x > 0 brauchen wir das Residuum bei k = +ix, das wir vermöge (4.4.4) berechnen können, da offenbar an dieser Stelle ein Pol 1. Ordnung vorliegt:

$$\operatorname{Res}_{z \to ix} \frac{\exp(ikx)}{(k+ix)(k-ix)} = \frac{\exp(-xx)}{2ix}.$$
(4.4.21)

Damit wird

$$f(x) = 2\pi i \frac{\exp(-xx)}{2ix} = \frac{\pi}{x} \exp(-xx) \quad \text{für} \quad x > 0.$$
 (4.4.22)

Für x < 0 schließen wir den Integrationsweg in der unteren Halbebene, so daß wir das Residuum des Integranden bei k = -ix benötigen:

$$\operatorname{Res}_{z \to -\mathrm{i}x} \frac{\exp(\mathrm{i}kx)}{(k+\mathrm{i}x)(k-\mathrm{i}x)} = -\frac{\exp(xx)}{2\mathrm{i}x}.$$
(4.4.23)

Es ist aber zu beachten, daß das um den Halbkreis ergänzte Integral nun im mathematisch negativen Sinne durchlaufen wird. Wir erhalten also

$$f(x) = -2\pi i \left[ -\frac{\exp(xx)}{2ix} \right] = \frac{\pi}{x} \exp(xx) \quad \text{für} \quad x < 0.$$
(4.4.24)

Zusammen mit (4.4.23) können wir also schreiben

$$f(x) = \frac{\pi}{x} \exp(-x|x|).$$
 (4.4.25)

Es sei erwähnt, daß wir eine Stammfunktion für das Integral (4.4.20) nicht in elementaren Funktionen ausdrücken können, so daß eine direkte Berechnung des Integrals schwierig ist.



Abbildung 4.4: Integrationsweg zur Berechnung der Reihe (4.4.28).

# 4.4.2 Summation unendlicher Reihen

Viele unendliche Reihen können mit Hilfe des Residuensatzes ausgerechnet werden. Dazu bemerken wir, daß die Funktion

$$f(z) = \pi \cot(\pi z) \tag{4.4.26}$$

überall in der Komplexen Ebene analytisch ist außer für  $z \in \mathbb{Z}$ , wo diese Funktion Pole erster Ordnung mit Residuum 1 besitzt. Um dies zu beweisen, brauchen wir nur den zur imaginären Achse parallelen Streifen Re  $z \in (-1/2, 1/2)$  zu betrachten, da die Funktion offenbar periodisch mit der Periode 1 ist, denn es gilt f(z + 1) = f(z). Nun ist zf(z) regulär auf der offenen Kreisscheibe |z| < 1, und folglich ergibt sich das Residuum bei z = 0 gemäß (4.4.4)

$$\operatorname{Res}_{z \to 0} f(z) = \pi \lim_{z \to 0} \frac{z \cos(\pi z)}{\sin(\pi z)} = \pi \lim_{z \to 0} \frac{\cos(\pi z) - \pi z \sin(\pi z)}{\pi \cos(\pi z)} = 1.$$
(4.4.27)

Wegen der Periodizität von f besitzt diese Funktion also tatsächlich in  $z \in \mathbb{Z}$  einfache Pole mit Residuum 1. Ist dann g eine Funktion, die in einem Streifen entlang der reellen Achse für Rez > a, Im  $z \in (-\epsilon, \epsilon)$  ( $\epsilon > 0$ ) keine Singularitäten besitzt und in der Nähe der reellen Achse für  $z \to \infty$  schneller als in der Ordnung O(1/z) verschwindet, können wir den Residuensatz für den in Abb. (4.4) eingezeichneten Integrationsweg C verwenden, um

$$\sum_{k>a} g(k) = \frac{1}{2\pi i} \int_C dz f(z) g(z) = \frac{1}{2i} \int_C dz g(z) \cot(\pi z)$$
(4.4.28)

zu berechnen, wobei das Integral selbst wiederum mit Hilfe des Residuensatzes berechnet werden kann, wobei man oft den Integrationsweg deformiert. Daß sowohl die Reihe als auch das Integral existieren, folgt aus der Voraussetzung, daß g(z) für  $z \to \infty$  in der Nähe der positiv reellen Achse schneller als  $\mathcal{O}(1/z)$  verschwindet.

Als Beispiel betrachten wir die Reihe

$$\zeta(4) = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{k^4} = \frac{1}{2} \sum_{k \in \mathbb{Z} \setminus \{0\}} \frac{1}{k^4}$$
(4.4.29)

Hier können wir die oben angedeutete Berechnungsmethode für  $g(z) = 1/z^4$  etwas abwandeln und den Integrationsweg gemäß Abb. 4.5 wählen. Die beiden ins Unendliche erstreckt zu denkenden Halbkreise tragen wieder nichts zum Integral bei, da g(z) hinreichend schnell verschwindet und  $\cot(\pi z)$  beschränkt bleibt. Der Integrationsweg kann aber offensichtlich als Umlauf um den Ursprung in mathematisch negativer Richtung (also im Uhrzeigersinne) gedeutet werden, so daß wir lediglich das Residuum des Integranden bei z = 0 berechnen müssen. Da  $\cot(\pi z)$  bei z = 0 einen einfachen Pol besitzt, hat die Funktion  $\cot(\pi z)/z^4$  dort einen Pol 5. Ordnung und (4.4.4) liefert

$$\operatorname{Res}_{z \to 0} \frac{\cot(\pi z)}{z^4} = \frac{1}{4!} \lim_{z \to 0} \frac{\mathrm{d}^4}{\mathrm{d}z^4} [z \cot(\pi z)] = -\frac{\pi^3}{45}, \qquad (4.4.30)$$



Abbildung 4.5: Integrationsweg zur Berechnung der Reihe (4.4.29).

wobei die Ableitung und der Grenzwert zwar ein wenig mühsam zu berechnen sind aber keine prinzipiellen Schwierigkeiten verursachen. Unter Beachtung des korrekten Vorzeichens aufgrund des im negativen Sinne umlaufenen Weges, erhalten wir mit Hilfe von (4.4.28)

$$\zeta(4) = \frac{1}{4i} \int_C dz \, \frac{\cot(\pi z)}{z^4} = -\frac{\pi}{2} \operatorname{Res}_{z \to 0} \frac{\cot(\pi z)}{z^4} = \frac{\pi^4}{90}.$$
(4.4.31)

Auf ähnliche Weise erhält man auch

$$\sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{k^2} = -\frac{\pi}{2} \operatorname{Res}_{z \to 0} \frac{\cot(\pi z)}{z^2} = \frac{\pi^2}{6}.$$
(4.4.32)

# 4.5 Funktionen mit nichtisolierten Singularitäten

In diesem Abschnitt betrachten wir Funktionen mit **nichtisolierten Singularitäten**. Ein Beispiel dafür haben wir bereits in Abschnitt 4.2.3 bei der Behandlung des Logarithmus gesehen. Wir sind dabei auf eine Singularität entlang der gesamten negativen reellen Achse gestoßen, wo der Imaginärteil des Logarithmus um  $2\pi$  springt. Wir beschäftigen uns im folgenden systematisch mit solchen Funktionen, die nur eindeutig definiert werden können, wenn man einen oder mehrere solcher **Schnitte** in ihrem Definitionsbereich einführt.

# 4.5.1 Mehrdeutige Funktionen

Auf **mehrdeutige Funktionen** stößt man, wenn man die **Umkehrfunktionen** zu nichtinjektiven Funktionen betrachtet. Nehmen wir als erstes Beispiel die Funktion

$$f: \mathbb{C} \to \mathbb{C}, \quad f(z) = z^2.$$
 (4.5.1)

Geometrisch gesehen können wir solche Funktionen als Abbildung der komplexen z-Ebene (Definitionsbereich der Funktion) in die komplexe w-Ebene (Bildbereich der Funktion) auffassen.

Schreiben wir nun  $z = r \exp(i\varphi)$  mit  $r \ge 0$ , so ist offenbar

$$w = z^2 = r^2 \exp(2i\varphi).$$
 (4.5.2)

Denken wir uns nun z als Halbstrahl, der von der negativen imaginären Achse ( $\varphi = -\pi/2$ ) beginnend die ganze z-Ebene im Gegenuhrzeigersinne überstreicht. Offensichtlich decken wir dann durch den entsprechenden Strahl in der w-Ebene beginnend von  $r^2 \exp(-i\pi) = -r^2$ , also der negativ reellen Achse, bereits die ganze w-Ebene ab. Ist nämlich  $\varphi = -\pi/2 + \pi = \pi/2$  sind wir auf der w-Ebene schon wieder auf der negativ reellen w-Achse angelangt, haben aber erst die rechte z-Halbebene durchlaufen. Durchlaufen wir nun weiter auf der z-Ebene auch die linke z-Halbebene, d.h.  $\varphi \in (\pi/2, 3\pi/2)$ , decken wir die w-Ebene ein zweitesmal ab. Die Funktion ist also nicht eindeutig und daher nicht eindeutig umkehrbar: Zu jedem w-Wert gibt es zwei z-Werte, mit  $w = z^2$ , nämlich  $z_1 = r \exp(i\varphi_1)$  (mit  $\varphi_1 \in (-\pi/2, \pi/2]$ ) und  $z_2 = r \exp(i\varphi_2)$  mit  $\varphi_2 = \varphi_1 + \pi \in (\pi/2, 3\pi/2]$ , d.h.  $z_2 = -z_1$ . Folglich hat  $z_1$  stets einen positiven und  $z_2$  stets einen negativen Realteil.

Wiederholen wir nun diese Betrachtung aus Sicht der w-Ebene: Man kann die Umkehrfunktion eindeutig machen, indem man die w-Ebene entlang der negativ reellen Achse aufschneidet. Schreiben wir dann  $w = \rho \exp(i\vartheta)$  mit  $\vartheta \in (-\pi, 3\pi)$  decken wir die w-Ebene zweimal ab. Denken wir uns dann statt der einen w-Ebene zwei Kopien dieser Ebene, wie eine Art Buch mit zwei Seiten, die entlang des Schnitts miteinander verheftet sind. Laufen wir mit unserem Halbstrahl bei  $\vartheta = -\pi$  auf der negativen reellen Achse los und laufen bis  $\vartheta = 0$ , erhalten wir die Werte  $z_1$  in der unteren z-Halbebene. Wir befinden uns dann auf dem ersten Blatt der zweifach überdeckten w-Ebene. Dann laufen wir weiter bis  $\vartheta = 2\pi$ , wobei wir über den Schnitt auf das zweite Blatt gelangen. Dies liefert dann die  $z_2$ -Werte in der linken z-Halbebene. Dieses geometrische Konstrukt der doppelt überdeckten w-Ebene ist ein Beispiel für eine Riemannsche Fläche. Auf jedem Blatt der w-Ebene ist die Funktion singulär auf dem ganzen Schnitt entlang der negativ reellen Achse. Befinden wir uns z.B. auf dem ersten Blatt der Ebene am oberen Ufer des Schnitts mit  $\vartheta = \pi - 0^+$ , ist der Imaginärteil des dazugehörigen z-Wertes positiv, am unteren Ufer mit  $\vartheta = -\pi + i0^+$  ist der entsprechende z-Wert  $z_2$  mit negativem Imaginärteil. Der entsprechende Sprung des Imaginärteils ist dabei offenbar  $\pi$ . Die Funktion wird also entlang des Schnitts mehrdeutig, wenn man sich auf ein Blatt beschränkt. Man nennt daher w = 0 einen **Verzweigungspunkt** der Wurzel-Funktion  $w \mapsto \sqrt{w}$  und den oben eingeführten Schnitt einen Verzweigungsschnitt. Die Wahl des Verzweigungsschnittes ist dabei willkürlich. Man kann das erste Blatt offenbar dadurch charakterisieren, daß die positive w-Achse durch  $\vartheta = 0$  gegeben ist, so daß der entsprechende  $z_1$ -Wert positiv reell ist. Dies ist die übliche Definition für die reelle Wurzel, und deshalb wird gewöhnlich diese Wahl des Schnittes getroffen<sup>2</sup>. Man kann aber im Prinzip als Verzweigungsschnitt jede Kurve verwenden, die von dem Verzweigungspunkt ausgehend irgendwie ins Unendliche verläuft.

In ähnlicher Weise führt die Umkehrung der Funktionen  $z \mapsto z^n$  mit  $n \in \mathbb{N}$  zu *n*-fachen Überdeckungen der  $w = z^n$ -Ebene mit dem Verzweigungspunkt w = 0.

Eine Funktion wie

$$f(z) = \sqrt{z^2 - 1} \tag{4.5.3}$$

besitzt zwei Verzweigungspunkte  $z = \pm 1$ , und der Schnitt ist in dem Fall endlich und verbindet diese beiden Punkte. Unserer obigen Definition der Wurzelfunktion entspricht der Wahl des reellen Intervalls des (-1, 1)als Verzweigungsschnitt.

Betrachtet man die Logarithmusfunktion als Umkehrfunktion von  $z \mapsto \exp z$ , erhält man eine unendlichblättrige Riemannsche Fläche als Definitionsbereich mit dem Verzweigungspunkt bei w = 0. Der Schnitt wird üblicherweise auf die negative w-Achse gelegt, und der Hauptzweig des Logarithmus ist diejenige, für den  $\ln z \in \mathbb{R}$  für z > 0 liegt, so wie wir es in Abschnitt 4.2.3 definiert hatten. Auf den anderen Blättern der Riemannfläche unterscheiden sich dann die Werte des Logarithmus um additive Konstanten  $2\pi ki$  mit  $k \in \mathbb{Z}$ . In jedem Blatt hat der Logarithmus entlang des Schnittes einen Sprung um  $2\pi i$ . Im Hauptzweig wird der Imaginärteil entlang des oberen Ufers des Schnittes  $\pi$ , entlang des unteren Ufers  $-\pi$ .

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Z.B. ist dies in den Programmiersprachen Fortran, C, C<sup>++</sup> sowie im Computeralgebrasystem Mathematica implementiert.

# 4.5.2 Integration von Funktionen mit Verzweigungspunkten

Als einfaches Beispiel betrachten wir die Funktion  $f(z) = z^{\alpha}$  mit einem  $\alpha \in \mathbb{R} \setminus \mathbb{Z}$ . Diese Funktion ist mehrdeutig mit Verzweigungspunkt z = 0, und die entsprechende Riemannsche Fläche besitzt für  $\alpha \in \mathbb{Q}$  endlich viele und für  $\alpha \in \mathbb{R} \setminus \mathbb{Q}$  unendlich viele Blätter. Wir müssen also die z-Ebene entlang einer im Nullpunkt beginnenden ins Unendliche verlaufenden Kurve aufschneiden. Wählen wir dafür die negativ reelle Achse und definieren f(z) > 0 entlang der positiv reellen Achse z > 0. Dann ist für  $z = r \exp(i\varphi)$  mit  $\varphi \in (-\pi, \pi)$ 

$$f(z) = z^{\alpha} = r^{\alpha} \exp(i\alpha\varphi) \quad \text{für} \quad z \in \mathbb{C} \setminus \mathbb{R}_{\leq 0},$$
(4.5.4)

wobei  $r^{\alpha} = \exp(\alpha \ln r)$  im üblichen reellen Sinne zu verstehen ist.

Solange wir uns auf dem so definierten Blatt der Riemannschen Fläche bewegen, haben wir außerhalb des Schnittes bei  $z \le 0$  eine **analytische Funktion** vor uns, und wir können z.B. den Residuensatz anwenden. Falls  $\alpha < 0$  ist können wir den Residuensatz auf diese Funktion entlang des geschlossenen Weges in Abb. 4.6 anwenden:

$$f(z) = \frac{1}{2\pi i} \int_C dz' \frac{f(z')}{z' - z} \quad \text{für} \quad z \in \mathbb{C} \setminus \mathbb{R}_{\leq 0}.$$

$$(4.5.5)$$

Der große Kreis trägt dabei für  $R \to \infty$  nichts zum Integral bei, denn der Integrand verschwindet im Unendlichen schneller als 1/|z'|. Damit können wir auch

$$2\pi i f(z) = \int_{-\infty}^{0} dx \, \frac{f(x+i0^+) - f(x-i0^-)}{x-z}$$
(4.5.6)

schreiben. Gemäs (4.5.4) gilt für die **Diskontinuität** x > 0

$$\operatorname{disc}[f(x)] := f(x + \mathrm{i0^+}) - f(x - \mathrm{i0^-})\Theta(-x) = |x|^{\alpha} [\exp(\mathrm{i\alpha}\pi) - \exp(-\mathrm{i\alpha}\pi)] = 2\mathrm{i}|x|^{\alpha} \sin(\pi\alpha)\Theta(-x),$$
(4.5.7)

wobei  $|x|^{\alpha} = \exp(\alpha \ln |x|) \in \mathbb{R}$  ist. Es folgt also (4.5.6

$$z^{\alpha} = \frac{\sin(\pi\alpha)}{\pi} \int_{-\infty}^{0} \mathrm{d}x \frac{|x|^{\alpha}}{|x-x|}.$$
(4.5.8)

In der relativistischen Quantenfeldtheorie tritt bei der Berechnung von störungstheoretischen Korrekturtermen zu physikalischen Größen wie der Selbstenergie von Teilchen oder Wechselwirkungsvertices, die durch Feynmandiagramme mit geschlossenen Schleifen repräsentiert werden, divergente Integrale auf. Oft kann man aber die Diskontinuität von der Art (4.5.7) entlang eines Schnittes der betreffenden Funktion ausrechnen, wobei aber (4.5.6) nicht anwendbar ist, weil das uneigentliche Integral auf der rechten Seite der Gleichung divergiert. In diesem Zusammenhang bezeichnet man ein Integral der Bauart (4.5.6) zur Bestimmung der Funktion als **Dispersionsrelation**. Irgendwelche im Endlichen gelegenen Integrationswege für die Anwendung des Residuensatzes stehen aber zur analytischen Fortsetztung der Funktion auf die entsprechend aufgeschnittene z-Ebene nicht zur Verfügung, denn es ist nur die besagte Diskontinuität der Art (4.5.7) entlang des Schnittes bekannt und nicht Funktionswerte außerhalb des Schnittes.

Andererseits ergibt es oft einen physikalischen Sinn, die Funktion bis auf ein Polynom zu bestimmen. Dann kann man eine **subtrahierte Dispersionsrelation** verwenden. Betrachten wir dies anhand unseres obigen Beispiels der Funktion (4.5.4). Angenommen  $\alpha > 0$ . Dann gibt es ein  $n \in \mathbb{N}$  mit  $\alpha - n < 0$ . I.a. verwendet man dann das minimale n mit dieser Eigenschaft.

Durch vollständige Induktion läßt sich nun leicht zeigen, daß

$$\frac{1}{(z'-z_0)^n(z'-z)} = \frac{1}{(z-z_0)^n(z'-z)} - \sum_{k=0}^{n-1} \frac{1}{(z-z_0)^{n-k}(z'-z_0)^{k+1}}.$$
(4.5.9)




Abbildung 4.6: Integrationsweg in (4.5.5).

Wir erhalten dann für jeden Integrationsweg der in Abbildung 4.6 dargestellten Art mit endlichem R, aber mit R so groß, daß die Punkte z und  $z_0$  im Inneren des Weges enthalten sind,

$$\frac{1}{2\pi i} \int_C dx \frac{f(z')}{(z'-z_0)^n (z'-z)} = \frac{1}{2\pi i (z-z_0)^n} \int_C dz' f(z') \left[ \frac{1}{(z-z')} - \sum_{k=0}^{n-1} \frac{(z-z_0)^k}{(z'-z_0)^{k+1}} \right].$$
 (4.5.10)

Da nun die Funktion f in  $z_0$  analytisch ist, kann man die Cauchyschen Integralformeln (4.2.33) anwenden. Dies ergibt

$$\int_{C} \mathrm{d}x \frac{f(z')}{(z'-z_0)^n (z'-z)} = \frac{f(z)}{(z-z_0)^n} - \frac{1}{(z-z_0)^n} \sum_{k=0}^{n-1} \frac{(z-z_0)^k}{k!} \frac{\mathrm{d}^k}{\mathrm{d}z_0^k} f(z_0).$$
(4.5.11)

Auf der linken Seite dieser Gleichung können wir nun wieder  $R \rightarrow \infty$  gehen lassen und erhalten nach einigen einfachen Umformungen die Gleichung

$$f(z) = \sum_{k=0}^{n-1} \frac{(z-z_0)^k}{k!} \frac{\mathrm{d}^k}{\mathrm{d}z_0^k} f(z_0) + (z-z_0)^n \int_{-\infty}^0 \mathrm{d}x \; \frac{\mathrm{disc}[f(x)]}{(x-z_0)^n (x-z)}.$$
(4.5.12)

In dem angesprochenen Anwendungsfall in der Quantenfeldtheorie ist nur disc[f(x)] für x < 0 bekannt, nicht jedoch die (n-1) Konstanten

$$c_k = \frac{d^k}{dz_0^k} f(z_0) \quad \text{für} \quad k \in \{0, 1, \dots, n-1\}.$$
(4.5.13)

Sie werden aus physikalischen Bedingungen bestimmt bzw. an Streudaten gefittet. Sie besitzen die Bedeutung von Beiträgen zur Masse, zur Normierung der Wellenfunktionen und zu Kopplungskonstanten. Ihre Festlegung entspricht einer bestimmten Wahl einer **Renormierungsbedingung** bei  $z_0$ , die einer typischen Energieskala für das betrachtete Streuproblem (s. z.B. [LL91]) entspricht.

# 4.6 Die Γ-Funktion

Als Beispiel für eine sogenannte "spezielle Funktion" betrachten wir die  $\Gamma$ -Funktion, die eine Art analytische Fortsetzung der Fakultät  $\mathbb{N} \ni n \mapsto n!$  darstellt. Sie spielt in vielen Bereichen der Physik, insbesondere der

Statistischen Mechanik und der dimensionalen Regularisierung in der relativistischen Quantenfeldtheorie, eine entscheidende Rolle.

Wir beginnen mit der Eulerschen Darstellung der Γ-Funktion:

$$\Gamma(z) = \int_0^\infty \mathrm{d}t \, \exp(-t)t^{z-1}. \tag{4.6.1}$$

Dabei definieren wir

$$t^{z-1} = \exp[(z-1)\ln t], \qquad (4.6.2)$$

wobei der Logarithmus entlang der postiven reellen Achse reell zu verstehen ist (d.h. im Sinne des oben besprochenen Hauptwertes des Logarithmus). Wir zeigen zunächst, daß das Integral (4.6.1) in der rechte z-Halbebene, also für z > 0, gleichmäßig konvergiert. Folglich ist die  $\Gamma$ -Funktion dort eine analytische Funktion.

Dazu spalten wir das Integral in der Form

$$\Gamma(z) = \int_0^1 dt \, \exp(-t)t^{z-1} + \int_1^\infty dt \, \exp(-t)t^{z-1}$$
(4.6.3)

auf und betrachten zunächst das zweite Integral

$$\omega(z) = \int_{1}^{\infty} dt \, \exp(-t) t^{z-1} \, . \tag{4.6.4}$$

Für t > 1 ist der Integrand eine analytische Funktion für  $z \in \mathbb{C}$ . Sei *B* nun ein kompakter Bereich der *z*-Ebene. Dann existiert  $x_0 \in \mathbb{R}$ , so daß

$$x_0 = \max_{z \in \mathcal{B}} [\operatorname{Re} z]. \tag{4.6.5}$$

Da weiter für  $t \ge 1$  der Logarithmus nicht negativ ist, ergibt sich

$$|\exp(-t)t^{z-1}| = |\exp[-t + (z-1)\ln t]| \le \exp(-t)t^{x_0-1}$$
(4.6.6)

für alle  $z \in B$ . Da das Integral

$$\int_{1}^{\infty} dt \, \exp(-t) t^{x_0 - 1} \tag{4.6.7}$$

konvergiert, konvergiert also as Integral (4.6.4) gleichmäßig in *B* und folglich ist  $\omega$  dort analytisch. Da dies für jeden kompakten Bereich *B* der Fall ist, ist also  $\omega$  in der ganzen z-Ebene analytisch.

Betrachten wir nun das erste Integral in (4.6.3):

$$\phi(z) = \int_0^1 dt \, \exp(-t) t^{z-1}.$$
(4.6.8)

Der Betrag des Integranden ist  $exp(-t)t^{x-1}$ , und für x > 1 konvergiert das Integral. Damit ist (4.6.8) eine analytische Funktion für Re z > 1. Wir zeigen nun, daß dies sogar für jeden kompakten Bereich *B* der offenen rechten *z*-Halbebene (d.h. für Re z > 0) der Fall ist. Da *B* kompakt ist, existiert

$$x_1 = \min_{z \in B} \operatorname{Re} z, \tag{4.6.9}$$

und es ist  $x_1 > 0$ . Für  $0 < t \le 1$  gilt  $\ln t \le 0$  und folglich

$$\forall z \in B: |\exp(-t)t^{z-1}| \le \exp(-t)t^{x_1-1}.$$
(4.6.10)

#### 4.6. Die $\Gamma$ -Funktion

Da das Integral über diese reelle Funktion konvergiert, ist das Integral (4.6.8) gleichmäßig konvergent in Bund damit  $\phi$  eine analytische Funktion in B. Folglich ist diese Funktion und damit auch  $\Gamma$  in der ganzen offenen rechten z-Halbebene analytisch.

Als nächstes wollen wir die maximal mögliche **analytische Fortsetzung** von  $\Gamma$  auf die linke Halbebene finden. Dazu müssen wir nur das Integral (4.6.8) fortsetzen, da (4.6.4), wie oben gezeigt, in der ganzen z-Ebene analytisch ist. Die Potenzreihe für die Exponentialfunktion

$$\exp(-t) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-t)^n}{n!}$$
(4.6.11)

ist in jedem kompakten Intervall der reellen Achse gleichmäßig konvergent, und wir können die Reihe in (4.6.8) einsetzen und gliedweise von 0 bis 1 integrieren. Dies liefert

$$\phi(z) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-1)^n}{n!} \frac{1}{n+z}.$$
(4.6.12)

Diese Reihe konvergiert offenbar gleichmäßig in jedem kompakten Bereich der z-Ebene, der keinen der Punkte  $z \notin \{0, -1, -2, ...\} =: \mathbb{Z}_{\leq 0}$  enthält. Damit ist  $\phi$  überall analytisch außer in diesen Punkten. Wegen (4.6.3) ergibt sich daraus die Weierstraßsche Darstellung der  $\Gamma$ -Funktion

$$\Gamma(z) = \int_{1}^{\infty} \mathrm{d}t \exp(-t)t^{z-1} + \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-1)^n}{n!} \frac{1}{n+z}.$$
(4.6.13)

Im folgenden verstehen wir unter der  $\Gamma$ -Funktion diese Funktion, die für  $z \in \mathbb{C} \setminus \mathbb{Z}_{\leq 0}$  definiert ist. In  $\mathbb{Z}_{\leq 0}$  besitzt sie **einfache Pole**.

Für  $n \in \mathbb{N}$  können wir das Integral (4.6.1) analytisch berechnen:

$$\Gamma(n+1) = n! \quad \text{für} \quad n \in \mathbb{N}_0. \tag{4.6.14}$$

Dies zeigt man am einfachsten, indem man (4.6.1) für Re z > 0 partiell integriert. Dabei ergibt sich die wichtige Beziehung

$$\Gamma(z+1) = z\Gamma(z). \tag{4.6.15}$$

Da  $\Gamma$  für  $z \in \mathbb{C} \setminus \mathbb{Z}_{<0}$  analytisch ist, gilt die Formel sogar für alle diese z. Zusammen mit dem speziellen Wert

$$\Gamma(1) = \int_{0}^{\infty} dt \, \exp(-t) = 1$$
 (4.6.16)

ergibt sich durch Rekursion insbesondere auch (4.6.14).

Als nächstes beweisen wir

$$\Gamma(z)\Gamma(1-z) = \frac{\pi}{\sin(\pi z)}.$$
(4.6.17)

Dazu substituieren wir in (4.6.1)  $t = u^2$  und nehmen zunächst  $z \in (0, 1) \subset \mathbb{R}$  an. Dann ergibt sich

$$\Gamma(z) = 2 \int_0^\infty du \, \exp(-u^2) u^{2z-1}.$$
(4.6.18)

Ersetzen wir darin z durch 1-z und benennen die Integrationsvariable in v um, erhalten wir

$$\Gamma(1-z) = 2 \int_0^\infty dv \, \exp(-v^2) v^{1-2z}.$$
(4.6.19)



Abbildung 4.7: Links: Integrationsweg für (4.6.22). Rechts: Integrationsweg für (4.6.27).

Multiplikation von (4.6.18) mit (4.6.19) liefert

$$\Gamma(z)\Gamma(1-z) = 4 \int_0^\infty du \int_0^\infty dv \, \exp(-u^2 - v^2) \left(\frac{u}{v}\right)^{2z-1}.$$
(4.6.20)

Dieses Doppelintegral können als Flächenintegral über den ersten Quadranten der *uv*-Ebene interpretieren und in Polarkoordinaten umformen:

$$\Gamma(z)\Gamma(1-z) = 4 \int_0^\infty \mathrm{d}r \ r \exp(-r^2) \int_0^{\pi/2} \mathrm{d}\phi \ (\cot\phi)^{2z-1} = 2 \int_0^{\pi/2} \mathrm{d}\phi \ (\cot\phi)^{2z-1}.$$
(4.6.21)

Hierin substuieren wir  $\phi = \operatorname{arccot}(\sqrt{x})$ :

$$\Gamma(z)\Gamma(1-z) = \int_0^\infty dx \frac{x^{z-1}}{1+x}.$$
(4.6.22)

Die Funktion

$$f(y) = \frac{(-y)^{z-1}}{1+y}$$
(4.6.23)

besitzt i.a. eine wesentliche Singularität bei y = 0, und wir verlegen den entsprechenden Verzweigungsschnitt in der komplexen y-Ebene entlang der positiven reellen Achse. Wir betrachten dasjenige Blatt der entstehenden Riemannschen Fläche, auf welchem

$$\lim_{\mathrm{Im}y \to \pm 0} (-y)^{z-1} = |y|^{z-1} \exp[\mp i\pi(z-1)]$$
(4.6.24)

gilt. Integrieren wir nun entlang des in Abbildung (4.7) links gezeigten Weges, wobei wir den Radius des kleinen Halbkreises um den Ursprung  $\rightarrow 0$  und den des großen Kreises  $\rightarrow \infty$  streben lassen, tragen diese Wegstücke nichts zum Integral bei, und wir erhalten einerseits

$$\int_{C} dy \frac{(-y)^{z-1}}{1+y} = 2i\sin(\pi z) \int_{0}^{\infty} dx \frac{x^{z+1}}{1+x}.$$
(4.6.25)

Andererseits können wir den Residuensatz anwenden, und dies liefert

$$\int_{C} dy \frac{(-y)^{z-1}}{1+y} = 2\pi i \operatorname{Res}_{y \to -1} \frac{(-y)^{z-1}}{1+y} = 2\pi i.$$
(4.6.26)

Setzen wir also (4.6.25) und (4.6.26) gleich, folgt (4.6.17) für  $z \in (0, 1)$ . Da sowohl die  $\Gamma$ -Funktion als auch die rechte Seite der Gleichung (4.6.17) in  $z \in \mathbb{C} \setminus \mathbb{Z}_{<0}$  analytisch sind, gilt sie auch für all diese z.

### 4.6. Die $\Gamma$ -Funktion

Eine weitere nützliche Darstellung der Γ-Funktion ergibt sich als Integral über den in Abb. 4.7 rechts gezeigten Integrationsweg mit aus

$$\frac{1}{2\pi i} \int_{C} dy \exp(-y)(-y)^{-z} = \frac{R^{1-z}}{2\pi} \int_{0}^{2\pi} dt \exp[-R\exp(it) - itz] - \frac{\sin(\pi z)}{\pi} \int_{R}^{\infty} dt \exp(-t)t^{-z}.$$
 (4.6.27)

Dabei definieren wir den Verzweigungsschnitt entlang der positiven reellen Achse so, dass für  $y = |y| \exp(i\varphi)$ mit  $\varphi \in (0, \pi)$ 

$$(-y)^{-z} = \exp[-z\ln|y| - iz(\varphi - \pi)]$$
(4.6.28)

ist.

Nehmen wir nun Re $z \in (0, 1)$  an, können wir den Limes  $R \rightarrow 0$  bilden, wobei der Beitrag des Kreises verschwindet und

$$\frac{1}{2\pi i} \int_C dy \exp(-y)(-y)^{-z} = -\frac{\sin(\pi z)}{\pi} \int_0^\infty dt \exp(-t) t^{(1-z)-1} = -\frac{\sin(\pi z)}{\pi} \Gamma(1-z) \stackrel{(6A.14)}{=} -\frac{1}{\Gamma(z)} \quad (4.6.29)$$

resultiert. Damit ergibt sich die Hankelsche Integraldarstellung der Γ-Funktion

$$\frac{1}{\Gamma(z)} = -\frac{1}{2\pi i} \int_C dy \exp(-y)(-y)^{-z}.$$
(4.6.30)

Auch hier gilt die Formel wegen der Analytizität beider Seiten, wobei für allgemeine  $z \in \mathbb{C}$  freilich R > 0 gesetzt werden muß.

Aus (4.6.17) folgt noch, daß die  $\Gamma$ -Funktion keine Nullstellen besitzt. Da  $\sin(\pi z)$  eine ganze Funktion ist, besitzt die rechte Seite von (4.6.17) keine Nullstellen. Damit kann  $\Gamma(z) = 0$  nur gelten, wo  $\Gamma(1-z)$  singulär wird. Dies ist aber nur für  $z = n \in \mathbb{N}$  der Fall. Dort ist aber  $\Gamma(n) = (n-1)! \neq 0$ . Folglich besitzt  $\Gamma(z)$  keine Nullstellen.

Setzen wir in (4.6.17) z = 1/2, folgt insbesondere das Integral

$$\Gamma\left(\frac{1}{2}\right) = \int_0^\infty dt \,\sqrt{t} \exp(-t) = \sqrt{\pi}.$$
(4.6.31)

Als nächstes betrachten wir die Eulersche Beta-Funktion

$$B(p,q) = \int_0^1 dx x^{p-1} (1-x)^{q-1}.$$
(4.6.32)

Substituieren wir darin t = 1-x, ergibt sich die Symmetrie dieser Funktion unter Vertauschen der Arumente:

$$B(p,q) = B(q,p).$$
 (4.6.33)

Partielle Integration von (4.6.32) ergibt

$$B(p;q+1) = \frac{q}{p}B(p+1;q).$$
(4.6.34)

Betrachten wir (4.6.18), ergibt sich

$$\Gamma(p)\Gamma(q) = 2 \int_{0}^{\infty} du \int_{0}^{\infty} dv \exp(-u^{2} - v^{2})u^{2p-1}v^{2q-1} =$$
  
=  $4 \int_{0}^{\infty} dr r^{2(p+q-1)}\exp(-r^{2}) \int_{0}^{\pi/2} d\phi \cos^{2p-1}\phi \sin^{2q-1}\phi,$  (4.6.35)

wobei wir im letzten Schritt im Integral Polarkoordinaten substituiert haben. Substitution von  $t = r^2$  liefert

$$\Gamma(p)\Gamma(q) = 2\int_{0}^{\infty} dt \exp(-t)t^{p+q-1} \int_{0}^{\pi/2} d\phi \cos^{2p-1}\phi \sin^{2q-1}\phi =$$
  
=  $2\Gamma(p+q) \int_{0}^{\pi/2} d\phi \cos^{2p-1}\phi \sin^{2q-1}\phi.$  (4.6.36)

In dem verbliebenen Inegral substuieren wir  $x = \cos^2 \phi$ , was auf B(p;q)/2 führt. Damit folgt

$$B(p,q) = \frac{\Gamma(p)\Gamma(q)}{\Gamma(p+q)}.$$
(4.6.37)

Als nächstes beweisen wir die Gaußsche Produktdarstellung der Γ-Funktion:

$$\frac{1}{\Gamma(z)} = z \exp(\gamma z) \prod_{k=1}^{\infty} \left(1 + \frac{z}{k}\right) \exp\left(-\frac{z}{k}\right)$$
mit  $\gamma = \lim_{n \to \infty} \left(\sum_{k=1}^{n} \frac{1}{k} - \ln n\right) \approx 0.5772156649.$ 
(4.6.38)

Die Konstante  $\gamma$  heißt Euler-Mascheronische Zahl.

Um (4.6.38) zu beweisen, verwenden wir die folgende Darstellung der Exponentialfunktion

$$\exp(-t) = \lim_{n \to \infty} \left(1 - \frac{t}{n}\right)^n \tag{4.6.39}$$

und definieren die Funktionenfolge

$$P_n(z) = \int_0^n dt \, \left(1 - \frac{t}{n}\right)^n t^{z-1}.$$
(4.6.40)

Lassen wir hierin  $n \to \infty$  gehen, ergibt sich naiv betrachtet  $\Gamma(z)$ . Bevor wir dies streng beweisen, zeigen wir, daß wir dann auch (4.6.38) gezeigt haben: Substitution von  $t = n\tau$  in (4.6.40) ergibt nämlich

$$\begin{split} P_n(z) &= n^z \int_0^1 \mathrm{d}\tau (1-\tau)^n \tau^{z-1} = n^z \mathrm{B}(z;n+1) = \\ &= \frac{n^z \Gamma(z) \Gamma(n+1)}{\Gamma(z+n+1)} = \frac{n^z n!}{(z+n)(z+n-1)\cdots z}. \end{split} \tag{4.6.41}$$

Dabei haben wir die oben gezeigten Eigenschaften der B-Funktion und die Beziehung (4.6.15) der  $\Gamma$ -Funktion verwendet.

Wir können nun (4.6.41) mit einfachen Umformungen in die Form

$$\frac{1}{P_n(z)} = \frac{\exp[z(1+1/2+\dots+1/n-\ln n)]}{\exp[z(1+1/2+\dots+1/n)]} z \frac{z+1}{1} \dots \frac{z+n}{n}$$
  
=  $z \exp[z(1+1/2+\dots+1/n-\ln n)] \prod_{k=1}^n \left(1+\frac{z}{k}\right) \exp\left(-\frac{z}{k}\right)$  (4.6.42)

bringen. Können wir zeigen, daß  $\lim_{n\to\infty} P_n(z) = \Gamma(z)$  ist, haben wir also auch die Gaußsche Produktdarstellung (4.6.38) der  $\Gamma$ -Funktion bewiesen. Da  $\Gamma$  analytisch ist, genügt der Nachweis für reelle z > 0.

#### 4.6. Die $\Gamma$ -Funktion

Durch Differentiation nach t beweist man die folgende Beziehung

$$1 - \left(1 - \frac{t}{n}\right)^n \exp t = \int_0^t dv \frac{v}{n} \left(1 - \frac{v}{n}\right)^{n-1} \exp v.$$
 (4.6.43)

Der Integrand ist für 0 < t < n positiv. Andererseits gilt

$$\int_{0}^{t} \mathrm{d}v \, \frac{v}{n} \left(1 - \frac{v}{n}\right)^{n-1} \exp v < \int_{0}^{t} \mathrm{d}v \, \frac{v}{n} \exp t = \frac{t^{2}}{2n} \exp t, \tag{4.6.44}$$

woraus sich

$$0 \le \exp(-t) - \left(1 - \frac{t}{n}\right)^n < \frac{t^2}{2n}$$
(4.6.45)

ergibt. Für  $n \to \infty$  folgt daraus (4.6.39) Aus der Eulerschen Darstellung der  $\Gamma$ -Funktion (4.6.1) folgt

$$\Gamma(z) - P_n(z) = \int_0^n dt \, t^{z-1} \left[ \exp(-t) - \left(1 - \frac{t}{n}\right)^n \right] + \int_n^\infty dt \, \exp(-t) t^{z-1}.$$
(4.6.46)

Beim Konvergenznachweis für (4.6.1) haben wir gesehen, daß das zweite Integral für  $n \to \infty$  gleichmäßig gegen 0 konvergiert. Um dies auch für das erste Integral zu zeigen, verwenden wir (4.6.45):

$$0 \leq \int_{0}^{n} dt \left[ \exp(-t) - \left(1 - \frac{t}{n}\right)^{n} \right] t^{z-1}$$
  
$$\leq \int_{0}^{n_{0}} dt \left[ \exp(-t) - \left(1 - \frac{t}{n}\right)^{n} \right] t^{z-1} + \int_{n_{0}}^{n} dt \exp(-t) t^{z-1}$$
  
$$\leq \int_{0}^{n} dt \frac{t^{z+1}}{2n} + \int_{n_{0}}^{\infty} dt \exp(-t) t^{z-1}$$
(4.6.47)

für alle  $n \in \mathbb{N}$  und  $n > n_0$ . Sei  $\epsilon > 0$ . Da das zweite Integral für  $n_0 \to \infty$  gleichmäßig gegen 0 strebt, können wir  $n_0$  so groß wählen, daß

$$\int_{n_0}^{\infty} dt \, \exp(-t) t^{z-1} < \frac{\epsilon}{2}$$
(4.6.48)

ist. Dann gilt für  $n > n_0$ 

$$0 \le \int_{0}^{n} \mathrm{d}t \left[ \exp(-t) - \left(1 - \frac{t}{n}\right) \right] t^{z-1} < \int_{0}^{n_{0}} \mathrm{d}t \frac{t^{z+1}}{2n} + \frac{\epsilon}{2} = \frac{1}{z+2} \frac{n_{0}^{z+2}}{n} + \frac{\epsilon}{2}, \tag{4.6.49}$$

wobei wir erneut (4.6.45) verwendet haben. Folglich ist auch das erste Integral in (4.6.46) für  $n \to \infty$  in jedem kompakten reellen Intervall für z gleichmäßig gegen 0 konvergent. Damit ist aufgrund der Analytizität der  $\Gamma$ -Funktion für  $z \in \mathbb{C} \setminus \mathbb{Z}_{\leq 0}$  die Gaußsche Produktdarstellung der  $\Gamma$ -Funktion (4.6.38) bewiesen. Bilden wir den Logarithmus dieser Gleichung, folgt

$$-\ln[\Gamma(z)] = \gamma z + \ln z + \sum_{k=1}^{\infty} \left[ -\frac{z}{k} + \ln\left(1 + \frac{z}{k}\right) \right].$$
(4.6.50)

Leiten wir dieses Resultat nach z ab, erhalten wir die logarithmische Ableitung der  $\Gamma$ -Funktion, die **Digam**mafunktion

$$\Psi(z) := \frac{d}{dz} \ln[\Gamma(z)] = \frac{\Gamma'(z)}{\Gamma(z)} = -\gamma - \frac{1}{z} + z \sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{k(z+k)}.$$
(4.6.51)

Wir beweisen noch einige Nützliche Beziehungen, die im Zusammenhang mit der  $\Gamma$ - und Digammafunktion häufig benötigt werden. Aus (4.6.15) folgt für  $n \in \mathbb{N}$  durch Iteration

$$\Gamma(z) = \frac{\Gamma(z+1)}{z} = \frac{\Gamma(z+2)}{z(z+1)} = \dots = \frac{\Gamma(z+n+1)}{z(z+1)\cdots(z+n)}.$$
(4.6.52)

Multiplikation mit z liefert

$$\Gamma(z+1) = \frac{\Gamma(z+n+1)}{(z+1)\cdots(z+n)}.$$
(4.6.53)

Bilden wir davon den Logarithmus und differenzieren nach z, folgt aufgrund der Definition der Digammafunktion (4.6.51)

$$\Psi(z+1) = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}z} \ln[\Gamma(z+1)] = \Psi(z+n+1) - \sum_{k=1}^{n} \frac{1}{z+k}.$$
(4.6.54)

Verwenden wir (4.6.53) und (4.6.54), erhalten wir für  $n \in \mathbb{N}$  den Limes

$$\lim_{z \to -n} \frac{\Psi(z+1)}{\Gamma(z+1)} = \lim_{z \to -n} \frac{(z+1)\dots(z+n)}{\Gamma(z+n+1)} \left[ \Psi(z+n+1) - \sum_{k=1}^{n} \frac{1}{z+k} \right] = (-1)^n (n-1)!$$
(4.6.55)

Mit (4.6.51) erhalten wir noch

$$\Psi(z+1) = -\gamma - \frac{1}{z+1} + \sum_{k=1}^{\infty} \left(\frac{1}{k} - \frac{1}{k+z+1}\right) = -\gamma + \sum_{k=1}^{\infty} \left(\frac{1}{k} - \frac{1}{z+k}\right).$$
(4.6.56)

Setzen wir darin z = 0 bzw.  $z = n \in \mathbb{N}$  erhalten wir

$$\Psi(1) = -\gamma, \quad \Psi(n+1) = -\gamma + \sum_{k=1}^{n} \frac{1}{k}.$$
(4.6.57)

# 4.7 Die Riemannsche $\zeta$ -Funktion

Eine weitere in der theoretischen Physik nützliche Funktion ist die **Riemannsche**  $\zeta$ -**Funktion**. Sie ist für  $z \in \mathbb{C}$  mit Rez > 1 durch die unendliche Reihe

$$\zeta(z) = \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{n^z} \tag{4.7.1}$$

definiert. Um diese Funktion genauer zu untersuchen, gehen wir von der Definition (4.6.1) der  $\Gamma$ -Funktion aus und substituieren in diesem Integral  $t = n\tau$ :

$$\Gamma(z) = n^{z} \int_{0}^{\infty} d\tau \tau^{z-1} \exp(-n\tau).$$
(4.7.2)

Dividieren durch  $n^z$  und Summieren über n liefert

$$\Gamma(z)\zeta(z) = \int_0^\infty d\tau \,\tau^{z-1} \sum_{n=1}^\infty \exp(-n\,\tau) = \int_0^\infty d\tau \,\tau^{z-1} \frac{\tau^{z-1}}{\exp(\tau) - 1}.$$
(4.7.3)

Ähnlich wie bei der Diskussion der analytischen Fortsetzung der Γ-Funktion zerlegen wir das Integral in

$$\Gamma(z)\zeta(z) = \int_0^1 d\tau \tau^{z-1} \frac{\tau^{z-1}}{\exp(\tau) - 1} + \int_1^\infty d\tau \tau^{z-1} \frac{\tau^{z-1}}{\exp(\tau) - 1}.$$
(4.7.4)

#### 4.8. Asymptotische Entwicklungen und Sattelpunktsnäherung

Das zweite Integral definiert offenbar eine ganze, d.h. für alle  $z \in \mathbb{C}$  holomorphe Funktion F(z). Zur Auswertung des ersten Integrals bemerken wir, dass  $1/[\exp(z)-1]$  eine meromorphe Funktion mit einfachen Polen bei  $z \in 2\pi i\mathbb{Z}$  ist, d.h. für  $|z| < 2\pi$  ist die Laurent-Entwicklung

$$\frac{1}{\exp(z)-1} = \frac{1}{z} + \sum_{n=0}^{\infty} c_n z^n = \frac{1}{z} - \frac{1}{2} + \frac{z}{12} - \frac{z^3}{720} + \mathcal{O}(z^5).$$
(4.7.5)

Damit folgt für Re z > 1

$$\int_{0}^{1} \mathrm{d}\tau \, \tau^{z-1} \frac{\tau^{z-1}}{\exp(\tau) - 1} = \frac{1}{z-1} + \sum_{n=0}^{\infty} \frac{c_n}{z+n}.$$
(4.7.6)

Damit wird

$$\zeta(z) = \frac{1}{\Gamma(z)} \left[ \frac{1}{z-1} + \sum_{n=0}^{\infty} \frac{c_n}{z+n} + F(z) \right].$$
(4.7.7)

Wir haben im vorigen Abschnitt gesehen, daß die  $\Gamma$ -Funktion eine meromorphe Funktion mit einfachen Polen in  $z \in \{0, -1, -2, ...\}$  ohne Nullstellen ist. Damit ist aber  $1/\Gamma(z)$  eine ganze Funktion mit einfachen Nullstellen bei  $z \in \{0, -1, -2, ...\}$ . Da  $\Gamma(1) = 0! = 1$ , ist also durch (4.7.7)  $\zeta$  zu einer meromorphen Funktion in der ganzen z-Ebene analytisch fortgesetzt, und die einzige Singularität ist ein einfacher Pol bei z = 1 mit Residuum 1. Aus (4.7.7) und (4.6.13) folgen die speziellen Werte

$$\zeta(0) = -\frac{1}{2}, \quad \zeta(-1) = \frac{1}{12}, \quad \zeta(-2) = 0, \quad \zeta(-3) = \frac{1}{120}, \quad \dots$$
 (4.7.8)

# 4.8 Asymptotische Entwicklungen und Sattelpunktsnäherung

Es sei  $G \subseteq \mathbb{C}$  ein offenes unbeschränktes Gebiet und  $f : G \to \mathbb{C}$  eine Funktion. Dann heißt eine formale Reihe

$$\sum_{n=0}^{\infty} a_n z^{-n},$$
(4.8.1)

die nicht notwendig für irgendwelche Werte von z konvergent sein muß, eine asymptotische Entwicklung von f, wenn eine Funktion  $g: G \to \mathbb{C}$  mit  $g(z) \neq 0$  für  $G \ni |z| > R > 0$  existiert, so daß für die Teilsummen

$$S_N(z) = \sum_{n=0}^N a_n z^{-n}$$
(4.8.2)

für alle  $N \in \mathbb{N}_0$ 

$$\lim_{z \to \infty} z^{N} [f(z) - g(z)S_{N}(z)] = 0$$
(4.8.3)

ist. Wir schreiben dann

$$f(z) = g(z) \left[ \sum_{n=0}^{N} a_n z^{-n} + o(z^{-N}) \right].$$
(4.8.4)

Falls eine asymptotische Entwicklung von f existiert, so sind bei festgehaltener Funktion g die Koeffizienten  $a_n$  eindeutig bestimmt. Nehmen wir nämlich an, daß es eine zweite asymptotische Entwicklung mit Koeffizienten  $\tilde{a}_n$  für f gibt, so folgt definitionsgemäß, daß für jedes  $N \in \mathbb{N}_0$  gilt

$$\sum_{n=0}^{N} (a_n - \tilde{a}_n) z^{-n} = o(z^{-N}).$$
(4.8.5)

Dies bedeutet aber

$$\lim_{z \to \infty} \sum_{n=0}^{N} (a_n - \tilde{a}_n) z^{N-n} = 0,$$
(4.8.6)

und dies kann nur der Fall sein, wenn  $a_n = \tilde{a}_n$  für alle  $n \in \{0, 1, 2, ..., N\}$  ist.

Es seien nun  $f, \phi: G \to \mathbb{C}$  analytische Funktionen und  $a, b \in G$  beliebige Punkte, die auch im Unendlichen liegen können. Dann ist nach dem Cauchyschen Integralsatz (s. Abschn. 4.2.1) das Integral

$$F(x) = \int_{C_{ab}} \mathrm{d}z \, f(z) \exp[x\phi(z)] =: \int_{a}^{b} \mathrm{d}z \, f(z) \exp[x\phi(z)] \tag{4.8.7}$$

unabhängig vom Weg  $C_{ab} \subset G$ . Wir wollen eine asymptotische Entwicklung für F für  $x \to +\infty$  ( $x \in \mathbb{R}$ ) berechnen. Wir nehmen dazu weiter an, daß  $\phi$  in der Umgebung von  $C_{ab}$  genau einen stationären Punkt in  $z_0 \in G$  besitzt, d.h.  $\phi'(z_0) = 0$ . Es sei weiter  $\phi''(z_0) \neq 0$ .

Um die asymptotische Entwicklung für F zu finden, wählen wir nun einen geeigneten Integrationsweg. Da  $\phi$  analytisch ist, gilt in einer Umgebung von  $z_0$ 

$$\phi(z) = \phi(z_0) + \frac{\phi''(z_0)}{2}(z - z_0)^2 + O[(z - z_0)^3].$$
(4.8.8)

Dann wählen wir den Integrationsweg so, daß er durch  $z_0$  verläuft und in einer Umgebung von  $z_0$  durch die gerade Strecke

$$z(t) = z_0 + \exp(i\alpha)t, \quad t \in (-\epsilon, \epsilon)$$
(4.8.9)

(mit  $\epsilon > 0$  so klein gewählt, so daß die Strecke ganz in G liegt) gegeben ist. Schreiben wir weiter

$$\phi''(z_0) = A \exp(i\beta), \quad A = |\phi''(z_0)|,$$
(4.8.10)

dann ist

$$\phi[z(t)] = \phi(z_0) + \frac{A}{2} \exp[i(2\alpha + \beta)]t^2 + O(t^3).$$
(4.8.11)

Wählen wir dann

$$2\alpha + \beta = \pm \pi \iff \alpha = \frac{1}{2}(\pm \pi - \beta). \tag{4.8.12}$$

so ist

$$\phi[z(t)] = \phi(z_0) - \frac{A}{2}t^2 + O(t^3).$$
(4.8.13)

Das Vorzeichen in (4.8.12) ist dabei durch den Durchlaufsinn der Kurve bei  $z = z_0$  bestimmt. Für sehr große x kommt dann der Hauptbeitrag zum Integral (4.8.7) von dem Integrationsbereich entlang der geraden Strecke (4.8.7), d.h.

$$F(x) \underset{x \to \infty}{\cong} \exp\left\{\left[i\alpha + x\phi(z_0)\right]\right\} \int_{-\epsilon}^{\epsilon} dt \ f[z(t)] \exp\left\{x\psi[z(t)]\right\} \exp\left[-\frac{Ax}{2}t^2\right].$$
(4.8.14)

Im folgenden ist es wichtig, daß für die Funktion

$$\psi(z) := \phi(z) - \phi(z_0) - \frac{\phi''(z_0)}{2}(z - z_0)^2 = \sum_{k=3}^{\infty} \frac{\phi^{(k)}(z_0)}{k!}(z - z_0)^k$$
(4.8.15)

die Potenzreihenentwicklung um  $z_0$  mit der dritten Potenz beginnt. Substituieren wir in (4.8.14)  $\tau = t \sqrt{x}$  und schreiben  $y = 1/\sqrt{x}$ , folgt

$$F(x) \underset{x \to \infty}{\cong} \frac{\exp[i\alpha + x\phi(z_0)]}{\sqrt{x}} \int_{-\epsilon\sqrt{x}}^{\epsilon\sqrt{x}} d\tau f[z(y\tau)] \exp\{\psi[z(y\tau)]/y^2\} \exp\left(-\frac{A\tau^2}{2}\right).$$
(4.8.16)

# 4.8. Asymptotische Entwicklungen und Sattelpunktsnäherung

Für große x können wir die Grenzen dieses Integrals nach  $\pm \infty$  ausdehnen, wobei das entstehende Integral nicht notwendig konvergieren muß:

$$F(x) \underset{x \to \infty}{\cong} \frac{\exp[i\alpha + x\phi(z_0)]}{\sqrt{x}} \int_{\mathbb{R}} d\tau f[z(y\tau)] \exp\{\psi[z(y\tau)]/y^2\} \exp\left(-\frac{A\tau^2}{2}\right).$$
(4.8.17)

Für den Integranden gilt

$$f[z(y\tau)]\exp\{\psi[z(y\tau)]/y^2\} = \sum_{k=0}^{\infty} f_k \exp(ik\alpha)y^k \tau^k \exp\left\{\sum_{j=3}^{\infty} \phi_j \exp(ij\alpha)y^j \tau^{j-2}\right\}$$
  
$$= \sum_{k=0}^{\infty} f_k \exp(ik\alpha)y^k \tau^k \exp\left\{\sum_{j=1}^{\infty} \phi_{j+2} \exp[i(j+2)\alpha]y^j \tau^{j+2}\right\}$$
(4.8.18)

mit

$$f_k = \frac{1}{k!} f^{(k)}(z_0), \quad \phi_j = \frac{1}{j!} \phi^{(j)}(z_0).$$
 (4.8.19)

Denkt man sich nun die Exponentialfunktion auch noch in eine Potenzreihe entwickelt, erhält man eine Reihenentwicklung der Form

$$f[z(y\tau)]\exp\{\psi[z(y\tau)]/y^2\} = \sum_{n,m=0}^{\infty} c_{mn}\tau^m y^n.$$
(4.8.20)

Setzen wir diese Reihenentwicklung nun in (4.8.17) ein, benötigen wir die Integrale

$$I_m(a) = \int_{\mathbb{R}} d\tau \exp(-a\tau^2)\tau^m, \quad a > 0$$
(4.8.21)

für a = A/2. Offenbar ist für  $k \in \mathbb{N}_0$ 

$$I_{2k+1}(a) = 0, \quad I_{2k}(a) = (-1)^k d_a^k I_0(a) = (-1)^k d_a^k \sqrt{\pi/a}.$$
 (4.8.22)

Durch Iteration erhält man

$$I_{2k}(a) = \frac{\sqrt{\pi}}{2^m} (2m-1)!!a^{-(2m+1)/2} = \frac{\sqrt{\pi}}{a} \frac{(2m)!}{m!} \left(\frac{1}{4a}\right)^m$$
(4.8.23)

und damit für (4.8.17)

$$F(x) \underset{x \to \infty}{\cong} \frac{\exp[i\alpha + x\phi(z_0)]}{\sqrt{x}} \sum_{n=0}^{\infty} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{c_{n,2k}}{x^{k+n/2}} I_{2k}\left(\frac{A}{2}\right).$$
(4.8.24)

Betrachtet man nun (4.8.18), sieht man, dass in der Reihenentwicklung bzgl.  $y = 1/\sqrt{x}$  und  $\tau^m$  für m = 2k auch nur gerade Potenzen von y auftreten, d.h.  $C_{2j+1,2k} = 0$  für  $j \in \mathbb{N}_0$ . Folglich ist also

$$F(x) \underset{x \to \infty}{\cong} \frac{\exp[i\alpha + x\phi(z_0)]}{\sqrt{x}} \sum_{j,k=0}^{\infty} \frac{c_{2j,2k}}{x^{j+k}} I_{2k}\left(\frac{A}{2}\right).$$
(4.8.25)

Die Doppelsumme ergibt also eine Entwicklung nach Potenzen von 1/x, also die gewünschte asymptotische Entwicklung für F(x).

Wir wollen noch die geometrische Bedeutung des hier vorgestellten Verfahrens erläutern und den dafür gebräuchlichen Namen Sattelpunktsnäherung oder Methode des stärksten Gefälles<sup>3</sup> erklären.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>engl. saddle-point approximation bzw. method of steepest descent

Dazu spalten wir die im Exponenten von (4.8.7) auftretende analytische Funktion in Real- und Imaginärteil auf, die wir als Felder im  $\mathbb{R}^2$  auffassen, d.h. als Funktionen von x = Re z und y = Im z:

$$\phi(z) = u(x, y) + iv(x, y). \tag{4.8.26}$$

Betrachten wir nun die Umgebung des stationären Punktes  $z_0$ , für den  $\phi'(z_0) = 0$  gilt. Aus den Cauchy-Riemannschen Differentialgleichungen (4.1.6) folgt, daß sowohl u als auch v harmonische Funktionen sind, d.h. es gilt für sie die Laplacegleichung

$$\Delta u = \Delta v = 0. \tag{4.8.27}$$

Das bedeutet, daß u und v bei  $z_0 = x_0 + iy_0$  kein Extremum besitzen, sondern einen **Sattelpunkt**, denn ist z.B.  $\partial_x^2 u(x_0, y_0) < 0$ , besitzt  $u(x, y_0)$  als Funktion von x bei festgehaltenem  $y = y_0$  ein Maximum. Gemäß (4.8.27) ist dann aber  $\partial_y^2 u(x_0, y_0) > 0$ , und  $u(x_0, y)$  besitzt als Funktion von y bei festgehaltenem  $x = x_0$  ein Minimum. Entsprechend wird es auch Linien (x(t), y(t)) geben, entlang derer u bzw. v konstant sind, die Niveaulinien der Funktionsgraphen z = u(x, y) bzw. z = v(x, y).

Die Idee der vorgestellten Integrationsmethode ist es nun, als Integrationsweg in der Umgebung des stationären Punktes  $z_0$  den Weg zu verwenden, entlang dessen der Realteil ein Maximum aufweist, d.h. die Funktion u[x(t), y(t)] in dieser Umgebung möglichst steil abfällt. Nun ist aber

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}u[x(t),y(t)] = \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}t} \cdot \vec{\nabla}u[x(t),y(x)].$$
(4.8.28)

Der Betrag dieser Ableitung wird offenbar maximal, wenn die Tangente in jedem Punkt entlang des Weges in Richtung von  $\vec{\nabla}u$  weist. Wir nennen diese Kurven die **Fallinien des Realteils** und integrieren entlang dieser Fallinien.

Das Integrationsverfahren kann aber nur dann eine gute Näherung liefern, wenn sich gleichzeitig der Imaginärteil entlang dieses Weges nicht wesentlich ändert, denn für große *x* würde dann die entsprechende Exponentialfunktion dieses Imaginärteils in (4.8.7) sehr schnell entlang des Weges oszillieren, und dies würde dazu führen, daß sich die einzelnen Beiträge zum Integral entlang des Weges wegmitteln. Dies ist aber *nicht* der Fall, denn aufgrund der Cauchy-Riemannschen Differentialgleichungen (4.1.6) sind die Fallinien des Realteils gleichzeitig die **Niveaulinien des Imaginärteils**, denn es gilt

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}v[x(t),y(t)] = \frac{\mathrm{d}\vec{r}}{\mathrm{d}t}\cdot\vec{\nabla}v[x(t),y(t)] = \vec{\nabla}u[x(t),y(t)]\cdot\vec{\nabla}v[x(t),y(t)] = 0.$$

$$= -\partial_x u[x(t),y(t)]\partial_y u[x(t),y(t)] + \partial_y u[x(t),y(t)]\partial_x u[x(t),y(t)] = 0.$$

$$(4.8.29)$$

Dies bedeutet aber in der Tat, daß der Imaginärteil v entlang der Fallinien des Realteils u konstant ist. Deshalb wird die Sattelpunktsmethode manchmal auch **Methode der stationären Phase**<sup>4</sup> bezeichnet. Allerdings werden in der Physiklehrbuchliteratur manchmal auch andere Näherungen so bezeichnet, die allerdings nicht so streng sind wie die hier vorgestellte Sattelpunktsmethode und zuweilen zu Fehlschlüssen führen können.

# 4.8.1 Beispiel: Die Stirlingsche Formel

Als Anwendungsbeispiel betrachten wir die asymptotische Entwicklung der Γ-Funktion für große reelle positive Argumente. Gemäß (4.6.1) ist

$$\Gamma(x+1) = \int_{0}^{\infty} dt \, \exp(-t)t^{x}.$$
(4.8.30)

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>engl. stationary-phase method

Um die Sattelpunktsnäherung anwenden zu können, substituieren wir t = xz. Dann folgt

$$\Gamma(x+1) = x^{x+1} \int_0^\infty dz \exp[x(\ln z - z)].$$
(4.8.31)

Wir haben hier also ein Integral vom Typ (4.8.7) mit  $f(z) \equiv 1$  und

$$\phi(z) = \ln z - z \tag{4.8.32}$$

vorliegen, wobei unter dem Logarithmus der Hauptwert zu verstehen ist. Bei der Wahl des Integrationsweges müssen wir also den Schnitt dieser Funktion entlang der negativen reellen Achse vermeiden. Wir werden sehen, daß dies im gegebenen Fall kein Problem darstellt.

Als erstes müssen wir die stationären Punkte der Funktion (4.8.32) suchen:

$$\phi'(z_0) = \frac{1}{z_0} - 1 \stackrel{!}{=} 0 \Rightarrow z_0 = 1.$$
 (4.8.33)

Die zweite Ableitung lautet

$$\phi''(z) = -\frac{1}{z^2} \Rightarrow \phi''(z_0) = \phi''(1) = -1.$$
 (4.8.34)

Die zweite Ableitung ist also im stationären Punkt  $z_0 = 1$  negativ reell und folglich gemäß (4.8.10)  $\beta = \pi$  und damit aufgrund von (4.8.12)  $\alpha = 0$  oder  $\alpha = -\pi$ . Da wir in positiver Richtung der reellen Achse integrieren wollen, ist hier  $\alpha = 0$  zu wählen. Unser Integrationsweg lautet also

$$z(t) = 1 + t \tag{4.8.35}$$

Die Näherung (4.8.17) lautet in diesem Falle demnach

$$\Gamma(x+1) \underset{x \to \infty}{\cong} x^{x+1/2} \exp(-x) \int_{\mathbb{R}} d\tau \exp\left(-\frac{\tau}{2}\right) \exp\left[\psi(1+\tau y)/y^2\right], \quad y = 1/\sqrt{x}$$
(4.8.36)

mit

$$\psi(z) = \phi(z) - \phi'(1) - \frac{1}{2}\phi''(1)(z-1)^2 = \ln z + \frac{3}{2} - 2z + \frac{z^2}{2}.$$
(4.8.37)

Die Entwicklung des zweiten Exponentialfactors (4.8.36) um y = 0 bis zur Ordnung  $y^2$  ergibt dann nach Verwendung der Gauß-Integralformeln (4.8.22)

$$\Gamma(x+1) \underset{x \to \infty}{\cong} \sqrt{2\pi} x^{x+1/2} \exp(-x) \left[ 1 + \frac{1}{12x} + \mathcal{O}\left(\frac{1}{x^2}\right) \right].$$
(4.8.38)

# Hinweise zum Weiterlesen

Die Funktionentheorie ist ein klassisches Teilgebiet der Analysis, und entsprechend gibt es zahlreiche gute Lehrbücher zu diesem Thema, z.B. [Mys81, FK07, Smi61, Jän01].

# Literaturverzeichnis

- [BEG85] R. Barrera, G. Estevez, J. Giraldo, Vector spherical harmonics and their application to magnetostatics, Eur. J. Phys. 6, 287 (1985). [BK88] D. Bourne, P. Kendall, Vektoranalysis, 2. Aufl., B. G. Teubner, Stuttgart (1988). [Fis10] G. Fischer, Lineare Algebra, 17. Aufl., Vieweg+Teubner Verlag, Stuttgart (2010). http://dx.doi.org/10.1007/978-3-8348-9365-9 [FK07] H. Fischer, H. Kaul, Mathematik für Physiker, Bd. 1, 6. Aufl., Springer Verlag (2007). http://dx.doi.org/10.1007/978-3-8351-9207-2 [FK08] H. Fischer, H. Kaul, Mathematik für Physiker, Bd. 2, 3. Aufl., Springer Verlag (2008). http://dx.doi.org/10.1007/978-3-8351-9222-5 [GN78] C. Gray, B. Nickel, Debye potential representation of vector fields, American Journal of Physics 46, 735 (1978). http://dx.doi.org/10.1119/1.11111 [Gro05] S. Großmann, Mathematischer Einführungskurs für die Physik, Vieweg+Teubner Verlag (2005). http://dx.doi.org/10.1007/978-3-8348-8347-6 [GY03] K. Gottfried, T. Yan, Quantum Mechanics: Fundamentals, Springer (2003). J. D. Jackson, Klassische Elektrodynamik, 2. Aufl., Walter de Gruyter (1983). [Jac83] K. Jänich, Analysis für Physiker und Ingenieure, 4. Aufl., Springer, Berlin (2001). [Jän01] [JK01] K. Jänich, L. Kay, Vector analysis, Springer Verlag (2001). J. D. Jackson, L. B. Okun, Historical roots of gauge invariance, Rev. Mod. Phys. 73, 663 (2001). [JO01] http://link.aps.org/doi/10.1103/RevModPhys.73.663
- [Joo89] G. Joos, Lehrbuch der theoretischen Physik, 15. Aufl., Aulaverlag, Wiesbaden (1989).
- [Lig58] M. Lighthill, *Introduction to Fourier analysis and generalised functions*, Cambridge University Press (1958).
- [LL77] L. D. Landau, E. M. Lifshitz, *Quantum Mechanics*, Pergamon Press, Oxford (1977).
- [LL91] L. D. Landau, E. M. Lifshitz, *Lehrbuch der Theoretischen Physik*, *Bd. 4*, *Quantenelektrodynamik*, Verlag Harri Deutsch, Frankfurt/Main (1991).
- [Mys81] A. Myschkis, *Angewandte Mathematik für Physiker und Ingenieure*, Verlag Harri Deutsch, Thun und Frankfurt am Main (1981).

### Literaturverzeichnis

- [Pau26] W. Pauli, Über das Wasserstoffspektrum vom Standpunkt der neuen Quantenmechanik, Z. f. Physik A 36, 336 (1926).
- [Sch89] E. Schmutzer, Grundlagen der Theoretischen Physik, BI-Verlag (1989).
- [SDM+98] J. Schwinger, et al., Classical Electrodynamics, The Perseus Books Group (1998).
- [Smi61] W. I. Smirnow, *Lehrgang der höheren Mathematik*, 3. Aufl., VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin (1961).
- [Som77] A. Sommerfeld, Vorlesungen über Theoretische Physik VI, Partielle Differentialgleichungen der Physik, Verlag Harri Deutsch (1977).
- [Som92] A. Sommerfeld, Vorlesungen über Theoretische Physik II, Mechanik der deformierbaren Medien, Verlag Harri Deutsch, Frankfurt/M. (1992).
- [ST93] J. J. Sakurai, S. Tuan, Modern Quantum Mechanics, Addison Wesley (1993).
- [WW08] E. T. Whittaker, G. N. Watson, A Course of Modern Analysis, 2. Aufl., Merchant Books (2008).