

ЛЕКЦИИ ПО КВАНТОВОЙ ТЕОРИИ ПОЛЯ

Часть I.

М. В. Садовский
Институт Электрофизики УрО РАН,
Екатеринбург, 620016, Россия,
E-mail: sadovski@iep.uran.ru

©М.В.Садовский, 2000

Предисловие

Излагаемый ниже материал представляет собой существенно расширенный конспект лекций, читаемых автором на физическом факультете Уральского Государственного Университета, начиная с 1991 года. Основная задача курса — познакомить студентов — теоретиков с основами современной квантовой теории поля и физики элементарных частиц. Поскольку специализация студентов в УрГУ связана, главным образом, с физикой конденсированного состояния, перед автором стояла непростая задача изложения материала в достаточно компактном и элементарном виде. В то же время, задачей курса является изложение набора сведений, которые необходимо знать, в настоящее время, каждому грамотному теоретику, даже не работающему в данной области. В известном смысле, данный курс завершает общий цикл преподавания теоретической физики.

Квантовая теория поля является, на сегодняшний день, наиболее фундаментальной теорией материи. В последние десятилетия в этой области достигнут впечатляющий прогресс, который связан с построением того, что называется “стандартной моделью” частиц и их взаимодействий. В то же время, соответствующий материал еще не очень широко известен за пределами сообщества людей, непосредственно работающих в физике частиц. С другой стороны, идеи и методы квантовой теории поля нашли очень широкое применение в теории конденсированного состояния, и без знания соответствующих принципов, трудно эффективно работать в этой области, казалось бы достаточно далекой от круга интересов теории элементарных частиц.

Имеется достаточно большое количество стандартных учебников квантовой теории поля разного уровня [1] – [12]. Особенностью большинства из них (кроме, пожалуй, довольно старых книг [5, 6]) является последовательное дедуктивное изложение предмета в рамках идеологии, наиболее близкой авторам. Отличие данного курса состоит в том, что здесь принят скорее индуктивный метод, когда одни и те же, зачастую, вопросы излагаются различными способами. Это ведет к неизбежным повторам, некоторому разнобою в обозначениях и т.п. Однако автору представляется, что такой подход более полезен с точки зрения знакомства с разнообразием идей и методов, используемых при решении реальных задач. Для понимания большей части курса требуется знание основ квантовой механики и статистической физики. Некоторые нужные подходы, не излагающиеся в традиционных курсах квантовой механики и статистической физики, будут обсуждены по ходу дела.

При написании данных лекций автор в наибольшей степени опирался на книги [1, 8], но довольно много материала взято и из других источников, которые будут цитироваться по ходу изложения. В ряде случаев, мы стараемся проводить аналогии с известными задачами теории конденсированного состояния или приводить примеры решения конкретных задач из этой области, более близкой слушателям. При этом следует иметь в виду, что и современная теория элементарных частиц заимствовала многие идеи и методы теории конденсированного состояния, и одной из задач данного курса является демонстрация этого единства теоретической физики.

Некоторой необычностью курса, связанной с отмеченными выше его особенностями, является довольно большое число литературных ссылок. При этом имелось в виду, что наличие ссылок позволяет читателю, при желании, перейти к более углубленному рассмотрению тех или иных вопросов, тем более что чтение данных лекций не может, конечно, заменить изучения более фундаментальных учебников.

Следует, конечно, иметь в виду, что эти лекции являются изложением материала не специалистом и для не специалистов!

Центральной идеей курса является изложение основ калибровочных теорий взаимодействия элементарных частиц и основ “стандартной модели”. В методическом плане достаточно подробно излагается диаграммная техника Фейнмана, значение которой выходит далеко за пределы теории элементарных частиц [13], а также формализм функционального (континуального) интегрирования, который также широко используется в настоящее время в других областях теоретической физики [14, 15]. Мы сознательно ограничиваемся этим уже достаточно традиционным материалом, составляющим основу современного понимания взаимодействий элементарных частиц. В этом смысле, излагаемый материал не нов, все эти результаты были получены примерно к середине 70-х годов. Мы сознательно оставляем за рамками изложения более современные, но и более спекулятивные вопросы, такие, скажем, как суперсимметрия. Тем более не излагаются вещи, выходящие за рамки собственно квантовой теории поля, такие как струны и суперструны. Собственно физике частиц также уделяется довольно мало места, приводятся лишь отдельные примеры расчета тех или иных простейших эффектов, с целью иллюстрации применения общих принципов теории. Хорошее изложение конкретных вопросов современной физики частиц можно найти в [16] – [17].

Разбиение курса на две части носит чисто технический характер. В первой части рассматривается лагранжев формализм, симметрии, каноническое квантование и основы квантовой электродинамики. Вторая часть посвящена функциональным методам, квантованию калибровочных полей, моделям объединенного описания взаимодействий элементарных частиц, а также более детальному рассмотрению теории перенормировок и непертурбативных методов.

M.B. Садовский, Екатеринбург, 2000 г.

У нас нет лучшего средства для описания элементарных частиц, чем квантовая теория поля. Квантовое поле – это ансамбль бесконечного числа взаимодействующих гармонических осцилляторов. Возбуждения этих осцилляторов отождествляются с частицами... Все это очень в духе XIX столетия, когда люди пытались строить механические модели всех явлений. Я не вижу в этом ничего плохого, поскольку любая нетривиальная идея в определенном смысле верна. Мусор прошлого часто оказывается сокровищем настоящего (и наоборот). Поэтому мы будем смело прибегать к различным аналогиям при обсуждении наших основных проблем.

A.M.Поляков. “Калибровочные поля и струны”, 1987 [24]

Содержание

1 ОСНОВНЫЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЯ О СТРУКТУРЕ ЭЛЕМЕНТАРНЫХ ЧАСТИЦ И ИХ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯХ	7
Фундаментальные частицы	7
Фермионы	8
Векторные бозоны	9
Фундаментальные взаимодействия	10
Стандартная модель и перспективы	11
2 ЛАГРАНЖЕВ ФОРМАЛИЗМ. СИММЕТРИИ И КАЛИБРОВОЧНЫЕ ПОЛЯ	15
Лагранжева механика частицы	15
Действительное скалярное поле. Уравнения Лагранжа	17
Теорема Нетер	21
Комплексное скалярное и электромагнитное поле	24
Поля Янга–Миллса	29
Геометрия калибровочных полей	34
Реалистический пример — хромодинамика	41
3 КАНОНИЧЕСКОЕ КВАНТОВАНИЕ СВОБОДНЫХ ПОЛЕЙ. СИММЕТРИИ В КВАНТОВОЙ ТЕОРИИ ПОЛЯ	45
Фотон	45
Квантование электромагнитного поля	45
Замечания о градиентной инвариантности и статистике Бозе	50
Вакуумные флуктуации и эффект Казимира	53
Бозоны	54
Скалярные частицы	54
Истинно нейтральные частицы	58
Преобразования C, P, T	60
Векторные бозоны	64
Фермионы	66
Трехмерные спиноры	66
Спиноры группы Лоренца	69
Уравнение Дирака	75
Алгебра матриц Дирака	80
Плоские волны	82
Связь спина и статистики	83
Преобразования C, P, T для фермионов	85

Билинейные формы.	86
Нейтрино.	87
4 ФЕЙНМАНОВСКАЯ ТЕОРИЯ ПОЗИТРОНА И ЭЛЕМЕНТАРНЫЕ ОСНОВЫ КВАНТОВОЙ ЭЛЕКТРОДИНАМИКИ	93
Нерелятивистская теория. Функции Грина.	93
Релятивистская теория.	97
Импульсное представление.	100
Электрон и внешнее электромагнитное поле.	102
Задача двух частиц.	108
5 МАТРИЦА РАССЕЯНИЯ	113
Амплитуда рассеяния.	113
Кинематические инварианты.	116
Условие унитарности.	119
6 ИНВАРИАНТНАЯ ТЕОРИЯ ВОЗМУЩЕНИЙ	121
Представление Шредингера и Гейзенберга.	121
Представление взаимодействия.	123
Разложение S -матрицы.	125
Диаграммы Фейнмана для рассеяния электронов в квантовой электродинамике.	131
Диаграммы Фейнмана для рассеяния фотона.	136
Электронный пропагатор.	139
Фотонный пропагатор.	142
Теорема Вика и общие правила диаграммной техники.	144
7 ТОЧНЫЕ ПРОПАГАТОРЫ И ВЕРШИННЫЕ ЧАСТИ	151
Операторы полей в гейзенберговском представлении, связь с представлением взаимодействия.	151
Точный фотонный пропагатор.	153
Точный электронный пропагатор.	159
Вершинные части.	162
Уравнения Дайсона.	166
Тождество Уорда.	167
8 НЕКОТОРЫЕ ПРИМЕНЕНИЯ КВАНТОВОЙ ЭЛЕКТРОДИНАМИКИ	171
Рассеяние электрона на статическом заряде: поправки высших порядков.	171
Лэмбовский сдвиг и аномальный магнитный момент.	175
Перенормировка – как это “работает”	180
“Бегущая” константа связи	183
Аннигиляция e^+e^- в адроны – доказательство существования кварков.	185
Физические условия перенормировки.	186
Классификация и устранение расходимостей.	190
Асимптотическое поведение фотонного пропагатора при больших импульсах.	194
Связь между “затравочным” и истинным зарядом.	197
Группа перенормировки в КЭД.	200
Асимптотический характер рядов теории возмущений.	202

Глава 1

ОСНОВНЫЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЯ О СТРУКТУРЕ ЭЛЕМЕНТАР- НЫХ ЧАСТИЦ И ИХ ВЗАИМО- ДЕЙСТВИЯХ

Фундаментальные частицы.

Прежде чем переходить к систематическому изложению материала, целесообразно провести краткий обзор мира элементарных частиц, принципы описания которого и составляют нашу главную задачу. При этом будет введена основная терминология физики элементарных частиц, кратко описана их классификация и отмечены некоторые центральные идеи, которые используются при описании их взаимодействий. Здесь же уместно затронуть ряд вопросов, которые в дальнейшем вообще не будут обсуждаться. Более подробно с этими вопросами можно ознакомиться (на вполне элементарном уровне) в очень хорошо написанных книгах [16] и обзоре [21]. Крайне полезно прочитать эти работы *до* чтения основной части излагаемых лекций! Аналогичной по духу и стилю изложения является и книга [17]. На менее элементарном уровне с основными результатами современной экспериментальной физики частиц, также, как и с главными идеями, используемыми при их классификации и описании их взаимодействий, можно познакомиться в [18, 19, 20].

В течение многих лет (особенно в 50-60 – х годах, а в популярной литературе и гораздо позже) было принято говорить о “кризисе” в физике элементарных частиц, который связывался как с огромным (сотни!) числом экспериментально открытых

субъядерных частиц, так и с трудностями теоретического описания их взаимодействий. Одним из наиболее значительных достижений современной физики явилось чрезвычайное упрощение этой запутанной картины, которое и выражается в стандартной модели. В настоящее время экспериментально установлено, что мир истинно элементарных частиц¹ устроен достаточно просто, а основы строения материи надежно описываются теоретически в рамках также твердо установленных принципов современной квантовой теории поля.

Наиболее фундаментальным, согласно релятивистской квантовой теории, является деление элементарных частиц на *фермионы* и *бозоны*. Экспериментально открыты всего 12 элементарных фермионов (со спином $s = 1/2$) и 4 бозона (со спином $s = 1$). Это, разумеется, не считая соответствующих античастиц. В этом смысле мир устроен достаточно просто!

Фермионы.

Все известные фундаментальные фермионы ($s = 1/2$) перечислены в Таблице I. Из их свойств в этой же таблице указан лишь электрический заряд. Эти 12 фермионов делятся на 3 “поколения”², в каждом из которых имеется по два лептона и два кварка³. У каждого заряженного фермиона есть своя античастица с другим знаком электрического заряда. Есть ли античастицы у нейтрино сейчас неизвестно, возможно, что они являются так называемыми истинно нейтральными частицами.

Таблица I. Фундаментальные фермионы.

Поколения	1	2	3	Q
Кварки (“верхние” и “нижние”)	u	c	t	+2/3
	d	s	b	-1/3
Лептоны (нейтрино и заряженные)	ν_e	ν_μ	ν_τ	0
	e	μ	τ	-1

Все остальные субъядерные частицы являются составными и строятся из夸克ов. Как это делается достаточно хорошо и подробно описано в [18, 19]⁴ и мы не будем уделять этому внимания в дальнейшем. Заметим только, что из троек夸ков строятся *барионы*, т.е. фермионы типа протона, нейтрона и разнообразных гиперонов, тогда как из пар кварк – антакварк строятся *мезоны*, т.е. бозоны типа

¹ Естественно, что под истинно элементарными понимаются частицы, которые на современном уровне знания и экспериментальной техники не состоят из более элементарных составляющих.

² В теории частиц существует устоявшаяся терминология, в дальнейшем, при употреблении соответствующих терминов мы не будем использовать кавычки. При этом, все же, нужно подчеркнуть, что все эти понятия конечно же не имеют никакого отношения к обыденному смыслу этих слов, которыми они, за неимением лучшего, обозначаются.

³ Лептоны, такие как электрон и электронное нейтрино, известны уже давно. В популярной и общефизической литературе, как правило, кварки именуются гипотетическими частицами. Это неверно, они давно изучаются экспериментально, а некие сомнения в их реальности являются наследием их теоретического “происхождения” и связаны с невозможностью их наблюдения в свободной состоянии. (конфайнмент). Нужно подчеркнуть, что кварки абсолютно реальны, они четко наблюдаются внутри адронов в многочисленных экспериментах при высоких энергиях.

⁴ В историческом плане возникновение кварковой модели хорошо проследить, читая старые обзоры [22, 23].

π -мезонов, K -мезонов и т.п. Барионы и мезоны объединяются в класс частиц, именуемых *адронами* — эти частицы участвуют во всех типах взаимодействий, известных в природе: сильном, электромагнитном и слабом. Лептоны участвуют только в электромагнитных и слабых взаимодействиях. Аналогичные частицы из разных поколений отличаются только по массе, все остальные квантовые числа у них просто совпадают. Например, мюон μ во всех отношениях аналогичен электрону, но примерно в 200 раз тяжелее, природа этой разницы не известна. В Таблице II приведены экспериментальные значения масс всех фундаментальных фермионов (в энергетических единицах), а также времена жизни (или соответствующие ширины резонансов) в случае нестабильных частиц. Там же указан год открытия соответствующей частицы⁵. Значения масс кварккой (также как и их времена жизни) не следует понимать слишком буквально, поскольку кварки не наблюдаются в свободном виде. Эти значения характеризуют кварки, находящиеся глубоко внутри адронов.

Таблица II. Массы и времена жизни фундаментальных фермионов.

$\nu_e < 10\text{eV}$ (1956)	$\nu_\mu < 170\text{KeV}$ (1962)	$\nu_\tau < 24\text{MeV}$ (1975)
$e = 0.5\text{MeV}$ (1897)	$\mu = 105.7\text{MeV}, 210^{-6}\text{s}$ (1937)	$\tau = 1777\text{MeV}, 310^{-13}\text{s}$ (1975)
$u = 5\text{MeV}$ (1964)	$c = 1300\text{MeV}, 10^{-12}\text{s}$ (1974)	$t = 176\text{GeV}, \Gamma = 2\text{GeV}$ (1994)
$d = 10\text{MeV}$ (1964)	$s = 150\text{MeV}$ (1964)	$b = 4.3\text{GeV}, 10^{-12}\text{s}$ (1977)

Занятно, что для построения всего окружающего нас мира, состоящего реально из атомов, т.е. ядер и электронов, а соответственно из таких стабильных (или относительно стабильных) частиц, как электрон, протон, нейтрон и нейтрино, достаточно частиц только из первого поколения! Зачем “нужны” еще два поколения — неизвестно, достаточная уверенность существует только в том отношении, что других поколений в природе нет.

Векторные бозоны.

Помимо фундаментальных фермионов, являющихся основными “кирпичиками” материи, известны из опыта еще 4 векторных ($s = 1$) бозона, являющиеся переносчиками основных взаимодействий: всем известный фотон γ , глюон g , нейтральный слабый бозон Z^0 и заряженные слабые бозоны W^\pm (являющиеся античастицами друг по отношению к другу). Основные свойства этих частиц приведены в Таблице III.

Таблица III. Фундаментальные бозоны, их массы и ширины.

Бозон	γ (1900)	g (1973)	Z (1983)	W (1983)
Масса	0	0	91.2GeV	80.4GeV
Ширина	0	0	2.5GeV	2.1GeV

Лучше всего изучены, естественно, фотоны. Это радиоволны, свет, рентгеновские и γ -лучи. Масса фотона равна нулю, так что энергетический спектр свободного

⁵Год открытия, конечно, определен иногда достаточно условно. В некоторых случаях указан год теоретического предсказания.

фотона (закон дисперсии) имеет вид⁶: $E = \hbar c |\mathbf{k}|$. Фотоны с $E \neq \hbar c |\mathbf{k}|$ называются виртуальными, например кулоновское поле в атоме водорода создают виртуальные фотоны с $\hbar^2 c^2 \mathbf{k}^2 \gg E^2$. Источником фотонов является электрический заряд. Соответствующая безразмерная константа взаимодействия – известная постоянная тонкой структуры $\alpha = e^2 / \hbar c \approx 1/137$. Все электромагнитные взаимодействия обусловлены обменом фотонами. Теория, описывающая электромагнитные взаимодействия называется *квантовой электродинамикой* (КЭД).

Массивные векторные бозоны Z и W^\pm являются переносчиками короткодействующего слабого взаимодействия. Вместе с фотоном они входят в единую группу *электрослабого взаимодействия*. Соответствующие безразмерные константы взаимодействия $\alpha_W = g_W^2 / \hbar c \sim \alpha_Z = g_Z^2 / \hbar c \sim \alpha$, т.е. порядка электромагнитной константы.

Глюоны являются переносчиками сильного взаимодействия. Источниками глюонов являются специфические “цветовые” заряды. Каждый из 6 сортов кварков (или, как говорят “ароматов”) u, d, c, s, t, b существует в трех цветовых разновидностях: красной r , зелено g , синей b . Антикварки обладают соответствующими антицветами: $\bar{r}, \bar{g}, \bar{b}$. Цвета кварков не зависят от их ароматов. Адроны состоят из симметричных или противоположных по цвету комбинаций кварков – они “белые”, их цвет равен нулю. С учетом античастиц, кварков 12, а с учетом цвета – 36. Но для каждого аромата речь идет просто о разных по цвету состояниях одной частицы. Цветовая симметрия является точной.

Цветовые состояния глюонов сложнее. Глюон имеет не один цветовой индекс, а два. Всего имеется 8 цветных глюонов: $3 \times \bar{3} = 8 + 1$, одна комбинация $r\bar{r} + g\bar{g} + b\bar{b}$ является белой и не несет цветового заряда. В отличие от электродинамики, где фотоны электрически нейтральны, глюоны, как носители цветовых зарядов, взаимодействуют и с кварками и между собой, т.е. излучают и поглощают новые глюоны (“сияющий свет”). Эта особенность является одной из причин конфайнмента – при попытке развести кварки и глюоны их энергия возрастает, что и приводит к невылетанию кварков. Теория взаимодействия кварков называется *квантовой хромодинамикой* (КХД).

Фундаментальные взаимодействия.

В физике элементарных ястиц рассматривается три вида взаимодействий: сильные, электромагнитные и слабые. Теория сильных взаимодействий основана на квантовой хромодинамике и описывает взаимодействия кварков внутри адронов. Электромагнитные и слабые взаимодействия объединяются в единую схему электрослабой теории. Эти взаимодействия характеризуются безразмерными константами взаимодействия: $\alpha = e^2 / \hbar c$, $\alpha_s = g^2 / \hbar c$, $\alpha_W = g_W^2 / \hbar c$, $\alpha_Z = g_Z^2 / \hbar c$. Фактически еще в 50-х годах было осознано, что $\alpha = e^2 / \hbar c \approx 1/137$ является константой лишь

⁶Пока мы выписываем в явном виде \hbar и c , но в дальнейшем мы быстро перейдем на естественную для квантовой теории поля систему единиц $\hbar = c = 1$. Свойства и правила работы в такой системе прекрасно описаны в книжке [16]. Когда это нужно, \hbar и c легко восстановить.

при нулевом (точнее очень малом) квадрате передаваемого в рассматриваемом процессе взаимодействия (реакции) импульса q^2 . Фактически, из-за явления *поляризации вакуума* величина α растет с ростом q^2 и при больших, но конечных q^2 , может даже обратиться в бесконечность (полюс Ландау – Померанчука). Тогда это рассматривалось как внутренняя противоречивость КЭД. После создания КХД выяснилось, что $\alpha_s(q^2)$, в противоположность $\alpha(q^2)$, стремится к нулю при $q^2 \rightarrow \infty$, что составляет суть явления так называемой *асимптотической свободы*. Асимптотическая свобода приводит к тому, что процессы взаимодействия глюонов и кварков на малых расстояниях (большие $q^2!$), хорошо описываются теорией возмущений, как и электромагнитные взаимодействия. Обратной стороной асимптотической свободы является конфайнмент, т.е. рост взаимодействия кварков и глюонов на больших расстояниях. Трудности теоретического описания конфайнмента (удержания кварков) связаны именно с неприменимостью теории возмущений на больших (порядка размеров адронов) расстояниях. Константы слабого взаимодействия α_W , α_Z также меняются с передаваемым импульсом – при росте q^2 от нуля до $q^2 \sim 100\text{GeV}^2$, они возрастают (экспериментально!) на 1%. Таким образом, современная теория имеет дело с так называемыми “бегущими” константами связи. В этом смысле, старый вопрос о расчете величины электрического заряда, как фундаментальной константы Природы, фактически, утратил смысл – заряд не константа, а функция характерного расстояния, на котором рассматривается взаимодействие частиц. Если теоретически проэкстраполировать движение всех констант связи в сторону больших q^2 , то оказывается, что имеется тенденция к пересечению соответствующих зависимостей в одной точке при $q^2 \sim 10^{15} - 10^{16}\text{GeV}^2$, где $\alpha \sim \alpha_s \sim \alpha_W \sim \frac{8}{3} \frac{1}{137} \approx \frac{1}{40}$. Это приводит к надеждам на то, что при таких больших q^2 существует единая теория электрослабого и сильного взаимодействия.

Стандартная модель и перспективы.

В основе *стандартной модели* элементарных частиц лежит принцип относительности (эквивалентность инерциальных систем отсчета). Соответственно, все процессы считаются разыгрывающимися в четырехмерном пространстве – времени Минковского: $(x, y, z, t) = (\mathbf{r}, t)$. Расстояние между двумя точками (событиями) A и B в этом пространстве определяется четырехмерным интервалом: $s_{AB}^2 = c^2(t_A - t_B)^2 - (x_A - x_B)^2 - (y_A - y_B)^2 - (z_A - z_B)^2$. Интервал $s_{AB}^2 \geq 0$ для причинно связанных событий (времениподобный интервал), если же точки разделены пространственно подобным интервалом $s_{AB}^2 < 0$, то они не могут быть причинно связаны.

В основе теории лежит концепция *локального* квантового поля — коммутаторы полей в точках, разделенных пространственно подобным интервалом всегда равны нулю: $[\psi(x_A), \psi(x_B)] = 0$ при $s_{AB}^2 < 0$, что означает независимость соответствующих полей. Частицы (античастицы) рассматриваются как кванты (возбуждения) соответствующих полей. Из самых общих принципов релятивистской инвариантности и устойчивости основного состояния системы полей следует фундаментальная теорема о связи спина и статистики – частицы с полуцелым спином представляют собой фермионы, а частицы с целым спином – бозоны. В принципе, бозоны всегда

можно мыслить “составленными” из фермионов, в этом смысле фермионные поля “более фундаментальны”.

Основополагающую роль в теории играют *принципы симметрии*. Помимо уже упомянутой релятивистской инвариантности, в современной теории рассматривается целый ряд точных и приближенных симметрий (групп симметрии), которые следуют из обширного экспериментального материала по классификации частиц и их взаимодействиям. Симметрии тесно связаны с соответствующими *законами сохранения* (теорема Нетер), такими как законы сохранения энергии – импульса, момента, различных зарядов. Принцип *локальной калибровочной симметрии* является ключевым при построении теории взаимодействия элементарных частиц. Наконец, явление спонтанного нарушения симметрии (фазовый переход в вакууме) ведет к механизму генерации масс для исходно безмассовых частиц (механизм Хиггса)⁷. Большая часть лекций посвящена подробной расшифровке этих, и ряда последующих, заявлений.

В основе стандартной модели лежит *экспериментально установленная локальная калибровочная симметрия*, описываемая группой $SU(3)_c \otimes SU(2)_W \otimes U(1)_Y$. Здесь $SU(3)_c$ – симметрия сильного цветового взаимодействия夸ков и глюонов, а $SU(2)_W \otimes U(1)_Y$ описывает электрослабые взаимодействия. В *ненарушенной* симметрии все фермионы и векторные калибровочные бозоны безмассовы. В результате спонтанного нарушения симметрии $SU(2)_W \otimes U(1)_Y$, бозоны – переносчики слабого взаимодействия становятся массивными, а фотон остается безмассовым. Получают массы и лептоны (кроме нейтрино?)⁸. Электрически нейтральное хиггсово поле обладает ненулевым вакуумным средним (вакуумный бозе – конденсат). Кванты этого поля (“хиггсы”) – скалярные частицы со спином $s = 0$, пока что не обнаружены экспериментально. Задача их обнаружения стоит на повестке дня экспериментов на новом поколении строящихся ускорителей. Практически нет сомнений, что “хиггсы” будут открыты, но дело осложняется весьма неопределенными оценками их масс. Большинство оценок дает лишь грубые неравенства типа: $m_Z < m_h < 2m_Z$ ⁹. Существует интересный вариант, когда “хиггсы” могут оказаться составленными из фермионов стандартной модели, но он остается довольно плохо разработанным. В целом – проблема обнаружения хиггсовских частиц остается проблемой номер один современной экспериментальной физики элементарных частиц. Ее решение завершит экспериментальное подтверждение стандартной модели.

Выше уже отмечалось, что стандартной модели (даже с учетом только первого поколения фундаментальных фермионов) уже достаточно для полного понимания того, как “устроен” окружающий нас мир, состоящий из атомов и ядер. Выходы за рамки стандартной модели носят до сих пор достаточно спекулятивный характер. Существует целый ряд моделей *великого объединения*, в которых в рамках единой группы симметрии описываются мультиплеты夸ков и лептонов. Эта симметрия, предположительно, является точной в области передаваемых импульсов (расстояний) порядка $q^2 \sim 10^{15} - 10^{16} \text{ GeV}^2$, где, как отмечено выше, примерно сравниваются константы всех взаимодействий. Экспериментальная проверка моделей великого объединения весьма затруднительна, поскольку прямые эксперименты

⁷ Механизм Хиггса в квантовой теории поля является прямым аналогом эффекта Мейсснера в теории сверхпроводимости Гинзбурга – Ландау.

⁸ Вопрос о массе нейтрино остается открытым, возможно, что она не нулевая, но очень маленькая (существенно меньше массы электрона).

⁹ В августе 2000 года появились предварительные данные из CERN о наблюдении хиггсовской частицы с массой порядка 115 GeV.

в указанной области энергий вряд – ли когда – либо будут доступны человечеству. Единственным проверяемым, в принципе, предсказанием этих моделей является распад протона, но, несмотря на интенсивные эксперименты, ведущиеся уже около 20 лет, он так и не был обнаружен, что заведомо позволяет отбросить простейшие схемы великого объединения. Проверка же более хитрых моделей, где время жизни протона оказывается на порядок или два больше, чем в простейшем случае, также становится очень проблематичной.

Другое актуальное направление — поиски *суперсимметрии* (SUSY), объединяющей в единые мультиплеты фермионы и бозоны. Есть следующие основания для веры в существование SUSY:

- сокращение некоторых расходимостей в хиггсовском секторе стандартной модели,
- объединение всех взаимодействий, включая гравитацию (?),
- математическая привлекательность и красота.

В простейшем варианте SUSY — теории у каждой из известных нам частиц имеется соответствующий “супер搭档”, отличающийся (в случае точной SUSY) лишь спином: фотону с $s = 1$ соответствует фотино с $s = 1/2$, электрону с $s = 1/2$ соответствует электрино с $s = 0$, кваркам с $s = 1/2$ — скварки с $s = 0$ и т.д. Суперсимметрия заведомо сильно нарушена (по массе), в настоящее время экспериментальные указания на существование супер搭档ов обычных частиц практически отсутствуют. В наших лекциях мы не будем заниматься изложением идеологии суперсимметрии.

Наконец, должна быть еще одна частица, в существовании которой практически никто не сомневается. Это — гравитон, т.е. квант переносчик гравитационного взаимодействия ($s = 2$). Но гравитация заведомо находится за пределами экспериментальной физики частиц. Дело в том, что гравитационное взаимодействие является, с точки зрения физики элементарных частиц, очень слабым. Его роль может стать заметной при изучении микропроцессов лишь при фантастических, так называемых *планковских* энергиях порядка $E \sim m_P c^2 = \left(\frac{\hbar c}{G_N}\right)^{1/2} c^2 = 1.22 \cdot 10^{19} \text{ GeV}$. Здесь G_N — ньютоновская константа гравитационного взаимодействия, а m_P — так называемая планковская масса ($\sim 10^{-5}$ грамм!), которая определяет и характерную планковскую длину: $\Lambda_P \sim \frac{\hbar}{m_P c} \sim \frac{\sqrt{\hbar G_N}}{c^{3/2}} \sim 10^{-33} \text{ см}$. Естественно, что эксперименты при таких энергиях и расстояниях также вряд – ли когда – либо будут доступны человечеству. Однако же, квантовые гравитационные процессы, несомненно играли ключевую роль в момент Большого Взрыва и, таким образом, определили будущую эволюцию Вселенной. Поэтому, квантовая гравитация представляет принципиальный интерес для релятивистской космологии. Многие теоретики считают, что без понимания квантовой гравитации невозможно решить целый ряд принципиальных вопросов теории элементарных частиц. К сожалению, квантовая теория гравитации до сих пор не построена, и к тому имеется целый ряд серьезных причин. Попытки квантования релятивистской теории гравитации Эйнштейна (общей теории относительности) неизбежно наталкиваются на практически непреодолимые трудности, связанные со сложным нелинейным характером этой теории. Кроме того, во всех вариантах такого квантования получается существенно *неперенормируемая* теория, к которой, практически, неприменимы методы современной квантовой теории поля. Разумеется, активные исследования в этой области ведутся уже много лет. Есть много красивых подходов и обобщений обычной теории гравитации, таких,

например, как супергравитация. Есть красивые идеи “индуцированной” гравитации, когда теория Эйнштейна рассматривается как низкоэнергетический (феноменологический) предел, возникающий при рассмотрении квантовой теории поля в искривленном пространстве – времени.

Наконец, есть еще более фантастические возможности. Существует идея, что квантовая теория поля и стандартная модель являются эффективными феноменологическими теориями, построеными на новой основе фундаментальной теории *струн*. В этом подходе, в основе всего лежат не точечные частицы, а струны с характерными размерами порядка $\Lambda_P \sim 10^{-33} \text{ см}$. Эти струны движутся (колеблются) в многомерных пространствах и обладают бозон – фермионной симметрией (суперструны). На языке таких представлений разрабатывается “теория всего”.

Но наши задачи в данном курсе являются гораздо более скромными. Существует, конечно, забавная терминология [21], согласно которой, работы, посвященные частицам, которые уже открыты или будут открыты в обозримом будущем, называются “феноменологическими”, тогда как работы, посвященные частицам, которые *никогда* не будут открыты экспериментально, следует называть “теоретическими”. В этом смысле мы вообще не будем заниматься фундаментальной теорией, однако и на материале, достающемся нам из реального эксперимента, хватает пока интересных вещей.

Глава 2

ЛАГРАНЖЕВ ФОРМАЛИЗМ. СИММЕТРИИ И КАЛИБРОВОЧ- НЫЕ ПОЛЯ

Лагранжева механика частицы.

Вспомним сначала основные принципы классической механики. Рассмотрим частицу (материальную точку) с массой m , движущуюся в некотором потенциале $V(x)$. Для простоты рассматриваем одномерное движение. В момент времени t частица находится в точке $x(t)$ своей траектории, которая связывает начальную $x(t_1)$ и конечную $x(t_2)$ точки, как это показано на Рис.2-1(а). Эта траектория, как известно, определяется из решения уравнения движения Ньютона:

$$m \frac{d^2x}{dt^2} = F(x) = -\frac{dV(x)}{dx} \quad (2.1)$$

с соответствующими начальными условиями. Это уравнение можно “вывести” из принципа наименьшего действия. Для этого вводится функция Лагранжа, представляющая собой разность кинетической и потенциальной энергий:

$$L = T - V = \frac{m}{2} \left(\frac{dx}{dt} \right)^2 - V(x) \quad (2.2)$$

и интеграл действия:

$$S = \int_{t_1}^{t_2} dt L(x, \dot{x}) \quad (2.3)$$

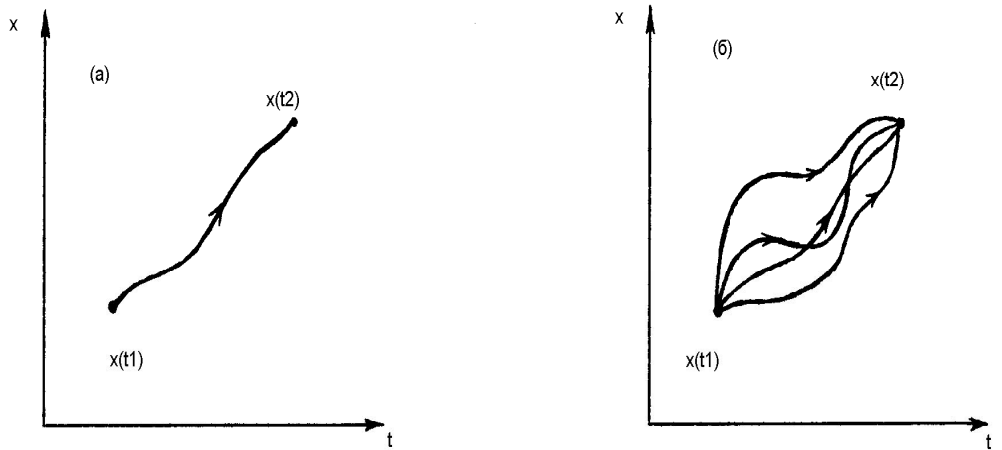


Рис. 2-1 (а) – Траектория частицы, удовлетворяющая принципу наименьшего действия. (б) – Набор возможных траекторий частицы.

где, как обычно, обозначена скорость $\dot{x} = dx/dt$. Истинная траектория частицы определяется минимумом (в общем случае – экстремумом) действия на множестве всех мыслимых траекторий, связывающих точки $x(t_1)$ и $x(t_2)$, как это показано на Рис.2-1(б). Из этого утверждения сразу следуют классические уравнения движения. В самом деле, рассмотрим малую вариацию $a(t)$ траектории вблизи той самой истинной траектории $x(t)$:

$$x(t) \rightarrow x'(t) = x(t) + a(t) \quad (2.4)$$

В начальной и конечной точках вариация, естественно, полагается равной нулю (закрепленные концы):

$$a(t_1) = a(t_2) = 0 \quad (2.5)$$

При подстановке (2.4) в действие (2.3) получаем его вариацию в виде:

$$\begin{aligned} S \rightarrow S' &= \int_{t_1}^{t_2} dt \left[\frac{m}{2} (\dot{x} + \dot{a})^2 - V(x + a) \right] = \\ &= \int_{t_1}^{t_2} dt \left[\frac{1}{2} m \dot{x}^2 + m \dot{x} \dot{a} - V(x) - a V'(x) \right] + O(a^2) = \\ &= S + \int_{t_1}^{t_2} dt [m \dot{x} \dot{a} - a V'(x)] \equiv S + \delta S \end{aligned} \quad (2.6)$$

где $V' = dV/dx$, так что

$$\delta S = \int_{t_1}^{t_2} dt [m \dot{x} \dot{a} - a V'(x)] \quad (2.7)$$

Требование экстремальности действия сводится к условию $\delta S = 0$. Интегрируя первое слагаемое в (2.7) по частям, получим:

$$\int_{t_1}^{t_2} dt \dot{x} \dot{a} = \dot{x} a|_{t_1}^{t_2} - \int_{t_1}^{t_2} dt a \ddot{x} = - \int_{t_1}^{t_2} dt a \ddot{x} \quad (2.8)$$

поскольку вариации траектории на концах закреплены (2.5). Тогда имеем:

$$\delta S = - \int_{t_1}^{t_2} dt [m a \ddot{x} + a V'(x)] = 0 \quad (2.9)$$

что ввиду произвольности вариации a сводится к закону движения Ньютона (2.1):

$$m \ddot{x} = -V'(x) \quad (2.10)$$

определяющему единственную траекторию движения классической частицы.

Действительное скалярное поле. Уравнения Лагранжа.

Переход от классической механики частицы к классической теории поля сводится к переходу от рассмотрения траектории частицы к анализу пространственно – временных конфигураций поля, определенного в каждой точке пространства – времени. Аналогом координаты частицы как функции времени $x(t)$ становится полевая функция $\varphi(x^\mu) = \varphi(x, y, z, t)$.

Отступление о релятивистских обозначениях:

В дальнейшем используются следующие стандартные обозначения. Две мировых точки (события) (x, y, z, t) и $x + dx, y + dy, z + dz, t + dt$ разделены интервалом:

$$ds^2 = c^2 dt^2 - (dx^2 + dy^2 + dz^2)$$

Интервал $ds^2 > 0$ называется *временноподобным*, соответствующие точки (события) могут быть причинно связанны. Интервал $ds^2 < 0$ называется *пространственноподобным*, соответствующие точки (события) не могут быть причинно связанны.

Набор величин

$$x^\mu = (x^0, x^1, x^2, x^3) \equiv (ct, x, y, z)$$

задает компоненты *контрвариантного* вектора, а

$$x_\mu = (x_0, x_1, x_2, x_3) \equiv (ct, -x, -y, -z)$$

представляет компоненты *ковариантного* вектора. Тогда интервал записывается в виде:

$$ds^2 = \sum_{\mu=0}^3 dx^\mu dx_\mu \equiv dx^\mu dx_\mu = c^2 dt^2 - dx^2 - dy^2 - dz^2$$

Имеет место очевидная связь:

$$x_\mu = g_{\mu\nu} x^\nu = g_{\mu 0} x^0 + g_{\mu 1} x^1 + g_{\mu 2} x^2 + g_{\mu 3} x^3$$

где ввели метрический тензор в пространстве – времени Минковского:

$$g_{\mu\nu} = g^{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}; \quad g_{\mu\nu}g^{\nu\delta} = \delta_\mu^\delta$$

Для дифференциальных операторов будем использовать сокращенную запись:

$$\partial_\mu \equiv \frac{\partial}{\partial x^\mu} = (\partial_0, \partial_1, \partial_2, \partial_3) = \left(\frac{1}{c} \frac{\partial}{\partial t}, \frac{\partial}{\partial x}, \frac{\partial}{\partial y}, \frac{\partial}{\partial z} \right) = \left(\frac{1}{c} \frac{\partial}{\partial t}, \nabla \right)$$

$$\partial^\mu = g^{\mu\nu}\partial_\nu = \left(\frac{1}{c} \frac{\partial}{\partial t}, -\nabla \right)$$

$$\square \equiv \partial_\mu \partial^\mu = \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} - \left(\frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2} \right) = \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} - \Delta$$

Для вектора энергии – импульса частицы с массой покоя m имеем:

$$p^\mu = \left(\frac{E}{c}, \mathbf{p} \right) \quad p_\mu = \left(\frac{E}{c}, -\mathbf{p} \right)$$

$$p^2 = p_\mu p^\mu = \frac{E^2}{c^2} - \mathbf{p}^2 = m^2 c^2$$

Для типичной комбинации, стоящей в интегралах Фурье:

$$px = p_\mu x^\mu = Et - \mathbf{p}\mathbf{r}$$

В дальнейшем, почти всегда, используется естественная система единиц, в которой $\hbar = c = 1$. Преимущества такой системы, кроме очевидного сокращения формул, и ее связь с традиционными системами единиц хорошо описаны в книге [16].

Рассмотрим простейший пример свободного *скалярного* поля $\varphi(x^\mu) = \varphi(x, y, z, t)$, которое сопоставляется частицам со спином 0. Это поле удовлетворяет уравнению Клейна – Гордона:

$$(\square + m^2)\varphi = 0 \tag{2.11}$$

Исторически это уравнение было получено как релятивистское обобщение уравнения Шредингера. Действительно, считая $\varphi(x_\mu)$ волновой функцией частицы и учитывая, что в релятивистском случае ее закон дисперсии (спектр) определяется равенством:

$$E^2 = \mathbf{p}^2 + m^2 \tag{2.12}$$

можно провести стандартную шредингеровскую замену динамических переменных на операторы по правилу:

$$\mathbf{p} \rightarrow \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \quad E \rightarrow i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \tag{2.13}$$

что немедленно дает (2.11). Естественно, что эта процедура не есть *выход*, более последовательная схема рассмотрения сводится к получению релятивистских полевых уравнений из *вариационного принципа*.

Введем *функционал действия* как:

$$S = \int d^4x \mathcal{L}(\varphi, \partial_\mu \varphi) \tag{2.14}$$

где \mathcal{L} – *лагранжиан* (плотность функции Лагранжа) рассматриваемой системы полей. Функция Лагранжа есть $L = \int dx^3 \mathcal{L}$. Обычно полагают, что \mathcal{L} зависит от поля

φ и его первых производных. Уравнение Клейна – Гордона легко выводится с помощью лагранжиана:

$$\mathcal{L} = \frac{1}{2}(\partial^\mu \varphi)(\partial_\mu \varphi) - \frac{m^2}{2}\varphi^2 = \frac{1}{2}[(\partial_0 \varphi)^2 - (\nabla \varphi)^2 - m^2 \varphi^2] \quad (2.15)$$

В этом можно убедиться, если рассмотреть общий лагранжев формализм в теории поля. Однако прежде полезно сделать еще

Отступление о размерностях:

В рассматриваемой системе единиц $\hbar = c = 1$ размерности энергии, массы и обратной длины просто совпадают: [энергия]=[масса]=[l^{-1}]. Для понимания последнего равенства достаточно вспомнить, что комптоновская длина волны частицы с массой m определяется как \hbar/mc . Действие $S = \int d^4x \mathcal{L}$ имеет размерность \hbar и, таким образом, безразмерно! Тогда размерность лагранжиана $[\mathcal{L}] = [l^{-4}]$. Соответственно, из (2.15) получаем размерность скалярного поля $[\varphi] = [l^{-1}]$. Подобный анализ размерностей пригодится нам не однажды.

Пусть поле φ заполняет некоторую область (объем) \mathcal{R} в пространстве – времени Минковского. В качестве начальной и конечной гиперповерхностей можно взять временные срезы $t = t_1$ и $t = t_2$. Рассмотрим произвольные малые вариации координат и полей:

$$x^\mu \rightarrow x'^\mu = x^\mu + \delta x^\mu \quad (2.16)$$

$$\varphi(x) \rightarrow \varphi'(x) \equiv \varphi(x) + \delta\varphi(x) \quad (2.17)$$

При этом полагаем, что вариации δx^μ и $\delta\varphi(x)$ обращаются в нуль на границе рассматриваемой области $\tilde{\mathcal{R}}$:

$$\delta\varphi(x) = 0 \quad \delta x^\mu = 0 \quad x \in \tilde{\mathcal{R}} \quad (2.18)$$

Рассмотрим достаточно общий случай, когда лагранжиан \mathcal{L} явно зависит от координат x^μ , что может быть в ситуации, когда имеется взаимодействие с внешними источниками. Полная вариация поля может быть записана в виде:

$$\varphi'(x') = \varphi(x) + \Delta\varphi(x) \quad (2.19)$$

где

$$\Delta\varphi = \varphi'(x') - \varphi(x') + \varphi(x') - \varphi(x) = \delta\varphi(x) + \delta x^\mu (\partial_\mu \varphi) \quad (2.20)$$

Тогда вариация действия есть:

$$\delta S = \int d^4x' \mathcal{L}(\varphi', \partial_\mu \varphi', x'_\mu) - \int d^4x \mathcal{L}(\varphi, \partial_\mu \varphi, x_\mu) \quad (2.21)$$

Здесь $d^4x' = J(x/x')d^4x$, где $J(x/x')$ – якобиан перехода от x к x' . Из (2.16) видно, что

$$\frac{\partial x'^\mu}{\partial x^\lambda} = \delta_\lambda^\mu + \partial_\lambda \delta x^\mu \quad (2.22)$$

и для якобиана можно написать простое выражение с точностью до членов первого порядка по δx^μ :

$$J(x/x') = \text{Det} \left(\frac{\partial x'^\mu}{\partial x^\lambda} \right) = 1 + \partial_\mu(\delta x^\mu) \quad (2.23)$$

Тогда

$$\delta S = \int d^4x [\delta \mathcal{L} + \mathcal{L} \partial_\mu \delta x^\mu] \quad (2.24)$$

где:

$$\delta \mathcal{L} = \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} \delta \varphi + \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \delta (\partial_\mu \varphi) + \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x^\mu} \delta x^\mu \quad (2.25)$$

Из (2.16) ясно, что $\delta(\partial_\mu \varphi) = \partial_\mu \delta \varphi$, так что из (2.24) и (2.25) немедленно следует:

$$\delta S = \int_{\mathcal{R}} d^4x \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} \delta \varphi + \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \partial_\mu (\delta \varphi) + \partial_\mu (\mathcal{L} \delta x^\mu) \right\} \quad (2.26)$$

Третье слагаемое в фигурных скобках представляет собой полную дивергенцию, так что соответствующий вклад в интеграл может быть преобразован (по теореме Гаусса) в поверхностный интеграл по границе области \mathcal{R} . Второе слагаемое в (2.26) также можно переписать таким образом, чтобы выделить полную дивергенцию:

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \partial_\mu (\delta \varphi) = \partial_\mu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \delta \varphi \right\} - \partial_\mu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \right\} \delta \varphi \quad (2.27)$$

В результате переписываем вариацию действия (2.26) в виде:

$$\begin{aligned} \delta S = & \int_{\mathcal{R}} d^4x \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} - \partial_\mu \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \right] \right\} \delta \varphi + \\ & + \int_{\partial \mathcal{R}} d\sigma_\mu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \partial_\mu \varphi} \delta \varphi + \mathcal{L} \delta x^\mu \right\} \end{aligned} \quad (2.28)$$

В силу условия (2.18) вариации φ и x^μ на границе области интегрирования \mathcal{R} равны нулю, так что поверхностный интеграл в (2.28) обращается в нуль. Тогда условие стационарности действия $\delta S = 0$ при произвольных вариациях поля и координат дает:

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} - \frac{\partial}{\partial x^\mu} \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \right] = 0 \quad (2.29)$$

Это есть общий вид уравнений Лагранжа (уравнений движения) для поля φ ¹.

Запишем лагранжиан скалярного поля в виде простейшей квадратичной формы по полю и его первым производным:

$$\mathcal{L} = \frac{1}{2} g^{\mu\nu} (\partial_\mu \varphi)(\partial_\nu \varphi) - \frac{1}{2} m^2 \varphi^2 \quad (2.30)$$

Тогда имеем

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} = -m^2 \varphi \quad \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} = g^{\mu\nu} (\partial_\nu \varphi) = \partial^\mu \varphi \quad (2.31)$$

и уравнение Лагранжа сводится к уравнению Клейна – Гордона:

$$\partial_\mu \partial^\mu \varphi + m^2 \varphi \equiv \square \varphi + m^2 \varphi = 0 \quad (2.32)$$

Это уравнение линейно и отвечает свободному (невзаимодействующему) полю. Если бы мы приписали к лагранжиану (2.30) инварианты поля φ более высоких порядков (степеней), то у нас возникли бы нелинейные уравнения движения для самодействующего скалярного поля.

¹Проведенный вывод справедлив для любого поля, не обязательно для скалярного. В случае векторных, тензорных или спинорных полей этому уравнению удовлетворяют все компоненты поля, которые нумеруются соответствующими индексами.

Теорема Нетер.

Вернемся к выражению (2.28) и перепишем поверхностный интеграл в ином виде:

$$\begin{aligned} \delta S = & \int_{\mathcal{R}} d^4x \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} - \partial_\mu \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \right] \right\} \delta \varphi + \\ & + \int_{\tilde{\mathcal{R}}} d\sigma_\mu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} [\delta \varphi + (\partial_\nu \varphi) \delta x^\nu] - \right. \\ & \left. - \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} (\partial_\nu \varphi) - \delta_\nu^\mu \mathcal{L} \right] \delta x^\nu \right\} \end{aligned} \quad (2.33)$$

где просто добавлено и вычтено одно и тоже. Выражение в первых квадратных скобках в поверхностном интеграле представляет собой полную вариацию поля, определенную в (2.20). Вторая квадратная скобка, как мы убедимся ниже, определяет *тензор энергии – импульса*:

$$\theta_\nu^\mu = \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \partial_\nu \varphi - \delta_\nu^\mu \mathcal{L} \quad (2.34)$$

Теперь δS переписывается в виде:

$$\begin{aligned} \delta S = & \int_{\mathcal{R}} d^4x \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \varphi} - \frac{\partial}{\partial x^\mu} \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \right] \right\} \delta \varphi + \\ & + \int_{\tilde{\mathcal{R}}} d\sigma_\mu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \Delta \varphi - \theta_\nu^\mu \delta x^\nu \right\} \end{aligned} \quad (2.35)$$

Заметим, что первый интеграл здесь равен нулю (при произвольных вариациях $\delta \varphi$) в силу выполнения уравнений движения (2.29). Рассмотрим теперь второй член в (2.35). Пусть действие S инвариантно относительно некоторой *непрерывной* группы преобразований x^μ и φ (группы Ли). Тогда можно записать инфинитезимальные преобразования:

$$\Delta x^\mu = X_\nu^\mu \delta \omega^\nu \quad \Delta \varphi = \Phi_\mu \delta \omega^\mu \quad (2.36)$$

где $\delta \omega^\mu$ – бесконечно малые *параметры* группового преобразования (“углы поворота”), X_ν^μ – некоторая матрица, Φ_μ – некоторые числа. Заметим, что в общем случае, индексы при этих величинах могут быть двойными, тройными и т.п., в частности можно рассмотреть случай, когда имеется некоторый *мультиплет* полей φ_i , так что

$$\Delta \varphi_i = \Phi_{ij} \delta \omega_j \quad (2.37)$$

где теперь Φ представляет собой матрицу в некотором абстрактном (“изотопическом”) пространстве.

Требуя теперь инвариантности действия $\delta S = 0$ по отношению к преобразованию (2.36), из (2.35), с учетом (2.29), получаем:

$$\int_{\tilde{\mathcal{R}}} d\sigma_\mu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \varphi)} \Phi_\nu - \theta_\kappa^\mu X_\nu^\kappa \right\} \delta \omega^\nu = 0 \quad (2.38)$$

что, ввиду произвольности $\delta \omega^\nu$, приводит к:

$$\int_{\tilde{\mathcal{R}}} d\sigma_\mu J_\nu^\mu = 0 \quad (2.39)$$

где:

$$J_\nu^\mu = \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu \varphi)} \Phi_\nu - \theta_\nu^\mu X_\nu^\kappa \quad (2.40)$$

По теореме Гаусса из (2.39) получаем уравнение непрерывности:

$$\partial_\mu J_\nu^\mu = 0 \quad (2.41)$$

так что величина J_ν^μ представляет собой *сохраняющийся ток*. Точнее, сохраняющейся величиной является обобщенный *заряд*:

$$Q_\nu = \int_\sigma d\sigma_\mu J_\nu^\mu \quad (2.42)$$

где интеграл берется по произвольной пространственно – подобной гиперповерхности σ . Если взять σ в виде гиперплоскости $t = const$, то получим просто интеграл по трехмерному объему V :

$$Q_\nu = \int_V d^3x J_\nu^0 \quad (2.43)$$

Обычным образом [25], интегрируя (2.41) по объему V , имеем:

$$\int_V d^3x \partial_0 J_\nu^0 + \int_V \partial_i J_\nu^i = 0 \quad (2.44)$$

Второй интеграл здесь преобразуется по трехмерной теореме Гаусса в поверхностный, который определяет поток заряда через эту поверхность [25]. Для замкнутой системы (Вселенной) этот поток равен нулю и получаем:

$$\frac{d}{dt} \int_V d^3x J_\nu^0 = \frac{dQ_\nu}{dt} = 0 \quad (2.45)$$

Это и есть основное утверждение теоремы Нетер — *инвариантность действия относительно некоторой непрерывной операции (группы) симметрии приводит к соответствующему закону сохранения*.

Рассмотрим простой пример. Пусть преобразования симметрии (2.36) сводятся к простым *трансляциям* в пространстве – времени:

$$\Delta x^\mu = \varepsilon^\mu \quad \Delta \varphi = 0 \quad (2.46)$$

так что

$$X_\nu^\mu = \delta_\nu^\mu \quad \Phi_\mu = 0 \quad (2.47)$$

Тогда из (2.40) немедленно получаем:

$$J_\nu^\mu = -\theta_\nu^\mu \quad (2.48)$$

и соответствующий закон сохранения имеет вид:

$$\frac{d}{dt} \int d^3x \theta_\nu^0 = 0 \quad (2.49)$$

что представляет собой закон сохранения энергии – импульса и, кстати, подтверждает введенное выше определение тензора энергии – импульса. При этом, величина

$$P_\nu = \int d^3x \theta_\nu^0 \quad (2.50)$$

представляет собой 4-импульс нашего поля. Это понятно и из простой аналогии с механикой. Из определения (2.34), в частности, следует:

$$\int d^3x \theta_0^0 = \int d^3x \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \dot{\varphi}} \dot{\varphi} - \mathcal{L} \right\} \quad (2.51)$$

что аналогично известному выражению, связывающему функцию Лагранжа с гамильтонианом в классической механике [26]:

$$H = \sum_i p_i q_i - L \quad p_i = \frac{\partial L}{\partial \dot{q}_i} \quad (2.52)$$

так что (2.51) дает энергию поля. Аналогичным образом, величина $\int d^3x \theta_i^0$ определяет импульс поля.

Таким образом, сохранение энергии – импульса имеет место для любой системы, лагранжиан (действие) которой не зависит явно от x^μ .

Для лагранжиана Клейна – Гордона (2.30) из (2.34) сразу получаем тензор энергии импульса в следующем виде:

$$\theta^{\mu\nu} = (\partial^\mu \varphi)(\partial^\nu \varphi) - g^{\mu\nu} \mathcal{L} \quad (2.53)$$

Это выражение явным образом симметрично по индексам $\theta^{\mu\nu} = \theta^{\nu\mu}$. Но так не всегда получается, если пользоваться определением (2.34) для произвольного лагранжиана. В тоже время к (2.34) всегда можно добавить член типа $\partial_\lambda f^{\mu\lambda\nu}$, где $f^{\mu\lambda\nu} = -f^{\lambda\mu\nu}$, так что $\partial_\mu \partial_\nu f^{\lambda\mu\nu} \equiv 0$ и закон сохранения (2.49) не нарушается. Такой неопределенностью можно воспользоваться и ввести

$$T^{\mu\nu} = \theta^{\mu\nu} + \partial_\lambda f^{\lambda\mu\nu} \quad (2.54)$$

выбрав $f^{\lambda\mu\nu}$ так, чтобы выполнялось условие симметрии $T^{\mu\nu} = T^{\nu\mu}$. Подобранный таким образом тензор энергии – импульса называется каноническим. Естественно, что

$$\partial_\mu T^{\mu\nu} = \partial_\mu \theta^{\mu\nu} = 0 \quad (2.55)$$

Полный 4-импульс при этом также не меняется, поскольку имеет место:

$$\int d^3x \partial_\lambda f^{\lambda 0\nu} = \int d^3x \partial_i f^{i 0\nu} = \int d\sigma_i f^{i 0\nu} = 0 \quad (2.56)$$

Первое равенство в (2.56) следует из $f^{00\nu} = 0$, а второе из теоремы Гаусса. Нуль в правой части возникает при отнесении поверхности σ на бесконечность, где поля считаются отсутствующими.

Таким образом, энергия и импульс поля оказываются определенными однозначно, несмотря на некоторую неоднозначность в определении тензора энергии – импульса.

Имеется ряд соображений физического характера, по которым тензор энергии – импульса следует всегда выбирать симметричным [8, 25]. Особенно изящный аргумент основан на привлечении общей теории относительности. Уравнения Эйнштейна для гравитационного поля (метрики пространства $g_{\mu\nu}$) имеют вид [25]:

$$R_{\mu\nu} - \frac{1}{2} g_{\mu\nu} R = -\frac{8\pi G}{c^2} T^{\mu\nu} \quad (2.57)$$

где $R_{\mu\nu}$ – свернутый тензор кривизны Римана (тензор Риччи), R – скалярная кривизна пространства, G – ньютоновская константа тяготения. Левая часть (2.57) строится из метрического тензора $g_{\mu\nu}$ и его производных, являясь чисто геометрическим объектом. При этом она всегда симметрична по μ, ν [25]. Поэтому и тензор энергии – импульса материи, стоящий в правой части и являющийся источником гравитационного поля, должен быть симметричным.

Комплексное скалярное и электромагнитное поле.

Рассмотрим теперь скалярное комплексное поле, которое удобно записать в виде:

$$\varphi = \frac{1}{\sqrt{2}}(\varphi_1 + i\varphi_2) \quad (2.58)$$

$$\varphi^* = \frac{1}{\sqrt{2}}(\varphi_1 - i\varphi_2) \quad (2.59)$$

Фактически здесь рассматривается уже два независимых скалярных поля φ_1, φ_2 , которые можно рассматривать, например, как проекции некоторого двумерного вектора на оси 1 и 2 в некотором *изотопическом*² пространстве, ассоциируемом с нашим полем. С учетом требования действительности действия, лагранжиан такого поля, аналогичный (2.30) можно записать как:

$$\mathcal{L} = (\partial_\mu \varphi)(\partial^\mu \varphi^*) - m^2 \varphi^* \varphi \quad (2.60)$$

Рассматривая теперь поля φ и φ^* как независимые переменные, из уравнений Лагранжа (2.29) получаем два уравнения Клейна – Гордона:

$$(\square + m^2)\varphi = 0 \quad (2.61)$$

$$(\square + m^2)\varphi^* = 0 \quad (2.62)$$

Лагранжиан (2.60) очевидным образом инвариантен относительно так называемых глобальных³ калибровочных преобразований вида:

$$\varphi \rightarrow e^{-i\Lambda} \varphi \quad \varphi^* \rightarrow e^{i\Lambda} \varphi^* \quad (2.63)$$

где Λ – произвольная действительная константа. В (2.63) мы имеем дело с типичным преобразованием группы Ли (в данном случае – группы $U(1)$ двумерных вращений), соответственно, для малых Λ всегда можно написать:

$$\delta\varphi = -i\Lambda\varphi \quad \delta\varphi^* = i\Lambda\varphi^* \quad (2.64)$$

– инфинитезимальные калибровочные преобразования. Ввиду независимости Λ от пространственно – временной координаты, инфинитезимальные преобразования производных поля имеют такой же вид:

$$\delta(\partial_\mu \varphi) = -i\Lambda\partial_\mu \varphi \quad \delta(\partial_\mu \varphi^*) = i\Lambda\partial_\mu \varphi^* \quad (2.65)$$

В обозначениях (2.36) имеем:

$$\Phi = -i\varphi \quad \Phi^* = i\varphi \quad X = 0 \quad (2.66)$$

²Термин *изотопическое* используется нами в большинстве случаев вне всякой связи, но по аналогии с изотопической симметрией в ядерной физике и теории адронов [27]. Речь здесь идет о некотором пространстве внутренних квантовых чисел поля (частицы), сохранению которых соответствует надлежащая симметрия в этом пространстве.

³Термин *глобальные* означает здесь то, что произвольная фаза Λ здесь одинакова для полей, взятых в различных точках пространства – времени.

так что сохраняющийся нетеровский ток (2.40) имеет в данном случае вид:

$$J^\mu = \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu \varphi)}(-i\varphi) + \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu \varphi^*)}(i\varphi^*) \quad (2.67)$$

С учетом (2.60) получаем:

$$J^\mu = i(\varphi^* \partial^\mu \varphi - \varphi \partial^\mu \varphi^*) \quad (2.68)$$

– явный вид тока, удовлетворяющего уравнению:

$$\partial_\mu J^\mu = 0 \quad (2.69)$$

В выполнимости этого условия можно убедиться и непосредственно, используя уравнения движения (2.61), (2.62). Соответственно, в рассматриваемой теории возникает сохраняющийся заряд:

$$Q = \int dV J^0 = i \int dV \left(\varphi^* \frac{\partial \varphi}{\partial t} - \varphi \frac{\partial \varphi^*}{\partial t} \right) \quad (2.70)$$

Если поле действительно, то $\varphi = \varphi^*$ и, очевидно, имеем $Q = 0$, так что понятие сохраняющегося заряда $dQ/dt = 0$ можно ввести только для комплексного поля. При этом определяющее значение имеет $U(1)$ симметрия лагранжиана (2.60), (2.63). Заметим, что все рассмотрение пока что остается чисто классическим, соответственно Q может принимать любые (нечисленные) значения.

Перепишем (2.60) с помощью (2.58), (2.59) в виде аддитивной суммы лагранжианов полей φ_1, φ_2 :

$$\mathcal{L} = \frac{1}{2} [(\partial_\mu \varphi_1)(\partial^\mu \varphi_1) + (\partial_\mu \varphi_2)(\partial^\mu \varphi_2)] - \frac{1}{2} m^2 (\varphi_1^2 + \varphi_2^2) \quad (2.71)$$

Тогда, вводя запись поля φ в виде вектора $\vec{\varphi}$ в двумерном изотопическом пространстве:

$$\vec{\varphi} = \varphi_1 \vec{i} + \varphi_2 \vec{j} \quad (2.72)$$

где \vec{i}, \vec{j} – единичные орты в этом пространстве, можно записать (2.71) как:

$$\mathcal{L} = \frac{1}{2} (\partial_\mu \vec{\varphi})(\partial^\mu \vec{\varphi}) - \frac{1}{2} m^2 \vec{\varphi} \cdot \vec{\varphi} \quad (2.73)$$

откуда ясно виден геометрический смысл рассматриваемой симметрии теории (лагранжиана). Калибровочные преобразования (2.63) можно записать и так:

$$\begin{aligned} \varphi'_1 + i\varphi'_2 &= e^{-i\Lambda} (\varphi_1 + i\varphi_2) \\ \varphi'_1 - i\varphi'_2 &= e^{i\Lambda} (\varphi_1 - i\varphi_2) \end{aligned}$$

или

$$\begin{aligned} \varphi'_1 &= \varphi_1 \cos \Lambda + \varphi_2 \sin \Lambda \\ \varphi'_2 &= -\varphi_1 \sin \Lambda + \varphi_2 \cos \Lambda \end{aligned} \quad (2.74)$$

что описывает поворот вектора $\vec{\varphi}$ на угол Λ в плоскости 1, 2. Лагранжиан, очевидно, инвариантен относительно таких поворотов, т.е. относительно группы двумерных

вращений $O(2)$ или изоморфной ей группы $U(1)$ – преобразования (2.63) очевидно унитарны: $e^{i\Lambda}(e^{i\Lambda})^* = 1$. Групповое пространство определяется множеством всех возможных углов (фаз) Λ , определенных с точностью до $2\pi n$ (n – целое, поворот на Λ тождествен повороту на $\Lambda + 2\pi n$), и топологически эквивалентно окружности единичного радиуса.

И вот теперь можно попытаться сделать решающий шаг! Можно задаться достаточно формальным вопросом – нельзя ли сделать нашу теорию инвариантной относительно локальных калибровочных преобразований типа (2.63), но с фазой (углом), являющейся произвольной функцией пространственно – временной точки, в которой определено наше поле:

$$\varphi(x) \rightarrow e^{-i\Lambda(x)}\varphi(x) \quad \varphi^*(x) \rightarrow e^{i\Lambda(x)}\varphi^*(x) \quad (2.75)$$

Особых поводов для такого желания, в общем-то, нет. Ну разве что можно сказать, что глобальное преобразование (2.63) неважно смотрится с точки зрения общей идеологии релятивистской теории – мы “вращаем” наше поле на один и тот же угол (в изотопическом пространстве) во всех точках пространства – времени, в том числе и в тех, которые разделены пространственно – подобным интервалом, т.е. не могут быть причинно связанны. Но ведь и изотопическое пространство никак пока не связано с пространством – временем. Но мы увидим, что требование инвариантности теории относительно (2.75) почти немедленно приводит к совершенно замечательным результатам.

На первый взгляд инвариантность теории относительно (2.75) невозможна. Рассмотрим опять случай бесконечно малых преобразований с $\Lambda(x) \ll 1$. Тогда (2.75) сводится к:

$$\varphi \rightarrow \varphi - i\Lambda\varphi \quad \delta\varphi = -i\Lambda\varphi \quad (2.76)$$

что идентично с (2.64). Однако для производных поля все сложнее в силу явной зависимости $\Lambda(x)$ от координаты:

$$\partial_\mu\varphi \rightarrow \partial_\mu\varphi - i(\partial_\mu\Lambda)\varphi - i\Lambda(\partial_\mu\varphi) \quad (2.77)$$

$$\delta(\partial_\mu\varphi) = -i\Lambda(\partial_\mu\varphi) - i(\partial_\mu\Lambda)\varphi \quad (2.78)$$

что, естественно, не совпадает с (2.65). Для комплексно сопряженного поля все аналогично:

$$\varphi^* \rightarrow \varphi^* + i\Lambda\varphi^* \quad \delta\varphi^* = i\Lambda\varphi^* \quad (2.79)$$

$$\partial_\mu\varphi^* \rightarrow \partial_\mu\varphi^* + i(\partial_\mu\Lambda)\varphi^* + i\Lambda(\partial_\mu\varphi^*) \quad (2.80)$$

$$\delta(\partial_\mu\varphi^*) = i\Lambda(\partial_\mu\varphi^*) + i(\partial_\mu\Lambda)\varphi^* \quad (2.81)$$

Эту ситуацию обычно характеризуют словами о том, что производные поля φ преобразуются теперь (в отличие от самого поля) нековариантно, т.е. не пропорционально самим себе. Все портит слагаемое с производной Λ ! Никакой инвариантности лагранжиана (2.60) относительно таких преобразований просто нет. Посмотрим, однако, нельзя ли ее обеспечить?

Изменение лагранжиана при произвольных вариациях полей и их производных имеет вид:

$$\delta\mathcal{L} = \frac{\partial\mathcal{L}}{\partial\varphi}\delta\varphi + \frac{\partial\mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu\varphi)}\delta(\partial_\mu\varphi) + (\varphi \rightarrow \varphi^*) \quad (2.82)$$

Переписывая первое слагаемое с помощью уравнений Лагранжа (2.29) и подставляя (2.76) и (2.78), получим:

$$\begin{aligned}\delta\mathcal{L} &= \partial_\mu \left[\frac{\partial\mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu\varphi)} \right] (-\Lambda\varphi) + \frac{\partial\mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu\varphi)} (-i\Lambda\partial_\mu\varphi - i\varphi\partial_\mu\Lambda) + (\varphi \rightarrow \varphi^*) = \\ &= -i\Lambda\partial_\mu \left[\frac{\partial\mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu\varphi)} \varphi \right] - i\frac{\partial\mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu\varphi)} (\partial_\mu\Lambda)\varphi + (\varphi \rightarrow \varphi^*)\end{aligned}\quad (2.83)$$

Первый член здесь пропорционален дивергенции от сохраняющегося тока (2.67) и равен, таким образом, нулю. Второе же слагаемое, с использованием явного вида лагранжиана, приобретает вид:

$$\delta\mathcal{L} = i\partial_\mu\Lambda(\varphi^*\partial^\mu\varphi - \varphi\partial^\mu\varphi^*) = J^\mu\partial_\mu\Lambda \quad (2.84)$$

где J^μ все тот же сохраняющийся ток (2.68).

Итак, действие неинвариантно по отношению к локальным калибровочным преобразованиям. Оказывается, однако, что инвариантность действия можно обеспечить путем введения нового *векторного поля* A_μ , непосредственно *взаимодействующего* с током J^μ , добавив к нашему лагранжиану следующий член взаимодействия:

$$\mathcal{L}_1 = -eJ^\mu A_\mu = -ie(\varphi^*\partial^\mu\varphi - \varphi\partial^\mu\varphi^*)A_\mu \quad (2.85)$$

где e – безразмерная константа связи. Потребуем теперь, чтобы одновременно с локальными калибровочными преобразованиями поля φ (2.75) поле A_μ подвергалось бы *градиентному* преобразованию вида:

$$A_\mu \rightarrow A_\mu + \frac{1}{e}\partial_\mu\Lambda \quad (2.86)$$

Тогда получим:

$$\delta\mathcal{L}_1 = e(\delta J^\mu)A_\mu - eJ^\mu(\delta A_\mu) = -e(\delta J^\mu)A_\mu - J^\mu\partial_\mu\Lambda \quad (2.87)$$

Видим, что второе слагаемое в (2.87) как раз точно сокращает (2.84). Но нужно теперь еще избавиться от первого слагаемого в (2.87). С помощью (2.76), (2.79) можно получить:

$$\delta J^\mu = i\delta(\varphi^*\partial^\mu\varphi - \varphi\partial^\mu\varphi^*) = 2\varphi^*\varphi\partial^\mu\Lambda \quad (2.88)$$

так что

$$\delta\mathcal{L} + \delta\mathcal{L}_1 = -2eA_\mu(\partial^\mu\Lambda)\varphi^*\varphi \quad (2.89)$$

Но добавим к \mathcal{L} еще один член:

$$\mathcal{L}_2 = e^2 A_\mu A^\mu \varphi^* \varphi \quad (2.90)$$

Тогда под действием (2.86) имеем:

$$\delta\mathcal{L}_2 = 2e^2 A_\mu \delta A^\mu \varphi^* \varphi = 2e^2 A_\mu (\partial^\mu\Lambda) \varphi^* \varphi \quad (2.91)$$

Теперь легко видеть, что

$$\delta\mathcal{L} + \delta\mathcal{L}_1 + \delta\mathcal{L}_2 = 0 \quad (2.92)$$

так что инвариантность действия относительно локальных калибровочных преобразований обеспечена!

Учтем теперь, что введенное нами векторное поле A_μ должно обладать и соответствующим “свободным” вкладом в лагранжиан. Этот вклад должен быть инвариантен относительно градиентных преобразований (2.86). Понятно, как тут надо поступить. Введем 4-мерный ротор поля A_μ :

$$F_{\mu\nu} = \partial_\mu A_\nu - \partial_\nu A_\mu \quad (2.93)$$

который, очевидно, инвариантен относительно (2.86). Тогда можно принять:

$$\mathcal{L}_3 = -\frac{1}{16\pi} F^{\mu\nu} F_{\mu\nu} \quad (2.94)$$

Собирая теперь все члены нового лагранжиана, получим:

$$\begin{aligned} \mathcal{L}_{tot} &= \mathcal{L} + \mathcal{L}_1 + \mathcal{L}_2 + \mathcal{L}_3 = \\ &= (\partial_\mu \varphi)(\partial^\mu \varphi^*) - m^2 \varphi^* \varphi - ie(\varphi^* \partial^\mu \varphi - \varphi \partial^\mu \varphi^*) A_\mu + e^2 A_\mu A^\mu \varphi^* \varphi - \frac{1}{16\pi} F_{\mu\nu} F^{\mu\nu} \end{aligned} \quad (2.95)$$

что переписывается в стандартном виде как:

$$\mathcal{L}_{tot} = -\frac{1}{16\pi} F_{\mu\nu} F^{\mu\nu} + (\partial_\mu + ie A_\mu) \varphi (\partial^\mu - ie A^\mu) \varphi^* - m^2 \varphi^* \varphi \quad (2.96)$$

Таким образом мы получили лагранжиан *электродинамики комплексного скалярного поля* φ ! Он легко получается из исходного лагранжиана Клейна – Гордона (2.60) стандартной заменой [25] обычной производной $\partial_\mu \varphi$ на *ковариантную* производную ⁴:

$$D_\mu \varphi = (\partial_\mu + ie A_\mu) \varphi \quad (2.97)$$

и добавлением члена свободного электромагнитного поля (2.94).

Лагранжиан электромагнитного поля (2.94) может быть записан как $\mathcal{L} = a F_{\mu\nu} F^{\mu\nu}$ [25], где постоянная a может быть выбрана разной, в зависимости от выбора системы единиц. В гауссовой системе единиц, принятой, в частности, в курсе Ландау и Лифшица, полагается $a = -\frac{1}{16\pi}$. Наряду с гауссовой, часто используется также система единиц Хевисайда, в которой $a = -\frac{1}{4}$, которая используется, например, в [8]. В этой системе в уравнения поля не входит множитель 4π , но зато он возникает в законе Кулона. В гауссовой системе наоборот 4π входит в уравнения Максвелла, но отсутствует в законе Кулона. В литературе по квантовой электродинамике чаще используется система Хевисайда. Мы в дальнейшем будем, в основном, пользоваться гауссовой системой, специально оговаривая переход к системе Хевисайда в отдельных случаях.

В отличие от $\partial_\mu \varphi$ величина (2.97) преобразуется при калибровочных преобразованиях ковариантным образом, т.е. как само поле φ :

$$\delta(D_\mu \varphi) = \delta(\partial_\mu \varphi) + ie(\delta A_\mu) \varphi + ie A_\mu \delta \varphi = -i\Lambda(\partial_\mu \varphi + ie A_\mu \varphi) = -i\Lambda(D_\mu \varphi) \quad (2.98)$$

Полю φ соответствует, таким образом, электрический заряд e , сопряженное поле φ^* соответствует заряду $(-e)$:

$$D_\mu \varphi^* = (\partial_\mu - ie A_\mu) \varphi^* \quad (2.99)$$

Понятно, что введенная выше величина $F_{\mu\nu}$ представляет собой тензор напряженостей электромагнитного поля [25].

⁴При этом константа e имеет смысл электрического заряда.

Уравнения Максвелла следуют из (2.96) как уравнения Лагранжа для поля A_μ :

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial A_\mu} - \partial_\nu \left[\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\nu A_\mu)} \right] = 0 \quad (2.100)$$

что дает:

$$\begin{aligned} \partial_\nu F^{\mu\nu} &= -ie(\varphi^* \partial^\mu \varphi - \varphi \partial^\mu \varphi^*) + 2e^2 A^\mu |\varphi|^2 = \\ &= -ie(\varphi^* D^\mu \varphi - \varphi D^\mu \varphi^*) \equiv -4\pi e \mathcal{J}^\mu \end{aligned} \quad (2.101)$$

где

$$\mathcal{J}^\mu = i(\varphi^* D^\mu \varphi - \varphi D^\mu \varphi^*) \quad (2.102)$$

– ковариантная форма тока. Из антисимметрии $F^{\mu\nu}$ сразу следует:

$$\partial_\mu \mathcal{J}^\mu = 0 \quad (2.103)$$

так что в присутствие электромагнитного поля сохраняется ток \mathcal{J}^μ , а не J^μ .

Отметим, что безмассовость электромагнитного поля оказывается необходимой – если бы у электромагнитного поля была бы конечная масса M , то к лагранжиану (2.94) нужно было бы приписать член типа:

$$\mathcal{L}_M = M^2 A_\mu A^\mu \quad (2.104)$$

Очевидно, что такой вклад неинвариантен относительно локальных калибровочных преобразований.

Рассмотренный способ введения электромагнитного взаимодействия был впервые использован Вейлем при попытках построения единой теории поля в начале 20-х годов. Электродинамика соответствует абелевой калибровочной группе $U(1)$, а электромагнитное поле является простейшим примером *калибровочного поля*.

Поля Янга–Миллса.

Итак, рассмотрев инвариантность относительно локальных калибровочных преобразований группы $U(1)$, мы получили из лагранжиана свободного поля Клейна – Гордона скалярную электродинамику, т.е. теорию с весьма нетривиальным взаимодействием. Можно сказать, что симметрия “навязала” нам форму взаимодействия и привела к необходимости ввести калибровочное поле A_μ , как переносчик этого взаимодействия. Рассмотренная калибровочная группа $U(1)$ была абелевой. Обобщение приведенного анализа на случай неабелевых калибровочных групп было проведено в начале 50-х годов Янгом и Миллсом. В результате была открыта дорога к построению широкого класса весьма нетривиальных теорий (взаимодействий), которые, как оказалось, могут быть положены в основу современного понимания динамики элементарных частиц⁵.

Простейшим вариантом неабелевой калибровочной группы, рассмотренным еще в первой работе Янга и Миллса, является группа изотопического спина – $SU(2)$, изоморфная группе трехмерных вращений $O(3)$. Выше рассматривалось комплексное скалярное поле, которое представлялось двумерным вектором $\vec{\varphi} = (\varphi_1, \varphi_2)$.

⁵Хорошую подборку ранних оригинальных статей по теории неабелевых калибровочных полей можно найти в сборнике [28]

Пусть теперь наше скалярное поле является трехмерным вектором в некотором “изотопическом” пространстве: $\vec{\varphi} = (\varphi_1, \varphi_2, \varphi_3)$. Инвариантный относительно трехмерных вращений в этом пространстве лагранжиан клейн – гордоновского поля опять может быть записан как:

$$\mathcal{L} = \frac{1}{2}(\partial_\mu \vec{\varphi})(\partial^\mu \vec{\varphi}) - \frac{1}{2}m^2 \vec{\varphi} \cdot \vec{\varphi} \quad (2.105)$$

где поле $\vec{\varphi}$ входит только через скалярные произведения. Инвариантность относительно вращений здесь глобальная – поле $\vec{\varphi}$ можно повернуть на произвольный угол в изотопическом пространстве, одинаковый для полей во всех пространственно – временных точках. Например, можно рассмотреть вращения в плоскости 1 – 2 на угол Λ_3 вокруг оси 3:

$$\begin{aligned} \varphi'_1 &= \cos \Lambda_3 \varphi_1 + \sin \Lambda_3 \varphi_2 \\ \varphi'_2 &= -\sin \Lambda_3 \varphi_1 + \cos \Lambda_3 \varphi_2 \\ \varphi'_3 &= \varphi_3 \end{aligned} \quad (2.106)$$

Для инфинитезимального поворота $\Lambda_3 \ll 1$ и можно написать:

$$\begin{aligned} \varphi'_1 &= \varphi_1 + \Lambda_3 \varphi_2 \\ \varphi'_2 &= -\Lambda_3 \varphi_1 + \varphi_2 \\ \varphi'_3 &= \varphi_3 \end{aligned} \quad (2.107)$$

В случае инфинитезимального поворота вокруг произвольно ориентированной оси:

$$\begin{aligned} \vec{\varphi} &\rightarrow \vec{\varphi}' = \vec{\varphi} - \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} \\ \delta \vec{\varphi} &= -\vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} \end{aligned} \quad (2.108)$$

где вектор $\vec{\Lambda}$ по величине равен углу поворота, а направлен вдоль оси, вокруг которой производится вращение.

Рассмотрим теперь локальное преобразование, полагая $\vec{\Lambda} = \vec{\Lambda}(x_\mu)$. Тогда производная поля $\vec{\varphi}$ преобразуется нековариантно:

$$\begin{aligned} \partial_\mu \vec{\varphi} &\rightarrow \partial_\mu \vec{\varphi}' = \partial_\mu \vec{\varphi} - \partial_\mu \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} - \vec{\Lambda} \times \partial_\mu \vec{\varphi} \\ \delta(\partial_\mu \vec{\varphi}) &= -\vec{\Lambda} \times \partial_\mu \vec{\varphi} - \partial_\mu \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} \end{aligned} \quad (2.109)$$

Попытаемся снова построить ковариантную производную, записав ее в виде:

$$D_\mu \vec{\varphi} = \partial_\mu \vec{\varphi} + g \vec{W}_\mu \times \vec{\varphi} \quad (2.110)$$

где ввели калибровочное поле (поле Янга – Миллса) \vec{W}_μ , являющееся вектором не только в пространстве Минковского, но и во внутреннем (изотопическом) пространстве, а также константу связи g .

Требование ковариантности имеет вид:

$$\delta(D_\mu \vec{\varphi}) = -\vec{\Lambda} \times (D_\mu \vec{\varphi}) \quad (2.111)$$

Как должно преобразовываться поле \vec{W}_μ , чтобы это условие выполнялось? Ответ:

$$\begin{aligned} \vec{W}_\mu &\rightarrow \vec{W}_\mu - \vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu + \frac{1}{g} \partial_\mu \vec{\Lambda} \\ \delta \vec{W}_\mu &= -\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu + \frac{1}{g} \partial_\mu \vec{\Lambda} \end{aligned} \quad (2.112)$$

В самом деле, используя (2.108), (2.109) и (2.110), получаем:

$$\begin{aligned}\delta(D_\mu \vec{\varphi}) &= \delta(\partial_\mu \vec{\varphi}) + g(\delta W_\mu) \times \vec{\varphi} + g\vec{W}_\mu \times (\delta \vec{\varphi}) = \\ &= -\vec{\Lambda} \times \partial_\mu \vec{\varphi} - \partial_\mu \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} - g(\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu) \times \vec{\varphi} + \partial_\mu \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} - g\vec{W}_\mu \times (\vec{\Lambda} \times \vec{\varphi}) = \\ &\quad -\vec{\Lambda} \times \partial_\mu \vec{\varphi} - g[(\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu) \times \vec{\varphi} + \vec{W}_\mu \times (\vec{\Lambda} \times \vec{\varphi})]\end{aligned}\quad (2.113)$$

Воспользуемся теперь векторным тождеством⁶:

$$(\vec{A} \times \vec{B}) \times \vec{C} + (\vec{B} \times \vec{C}) \times \vec{A} + (\vec{C} \times \vec{A}) \times \vec{B} = 0 \quad (2.114)$$

из которого путем циклических перестановок можно получить:

$$(\vec{A} \times \vec{B}) \times \vec{C} + \vec{B} \times (\vec{A} \times \vec{C}) = \vec{A} \times (\vec{B} \times \vec{C}) \quad (2.115)$$

Применяя это тождество к выражению в квадратных скобках в (2.113), получаем:

$$\delta(D_\mu \vec{\varphi}) = -\vec{\Lambda} \times (\partial_\mu \vec{\varphi} + g\vec{W}_\mu \times \vec{\varphi}) = -\vec{\Lambda} \times D_\mu \vec{\varphi} \quad (2.116)$$

что и требовалось!

Посмотрим теперь как выглядит аналог тензора $F_{\mu\nu}$ электродинамики. Обозначим его $\vec{W}_{\mu\nu}$. В отличие от $F_{\mu\nu}$, являющегося скаляром по отношению к преобразованиям калибровочной группы $O(2)(U(1))$, величина $\vec{W}_{\mu\nu}$ представляет собой вектор по отношению к $O(3)(SU(2))$. Соответственно, правило преобразования должно быть тем же, что и у поля $\vec{\varphi}$:

$$\delta(\vec{W}_{\mu\nu}) = -\vec{\Lambda} \times \vec{W}_{\mu\nu} \quad (2.117)$$

Величина $\partial_\mu \vec{W}_\nu - \partial_\nu \vec{W}_\mu$ так не преобразуется:

$$\begin{aligned}\delta(\partial_\mu \vec{W}_\nu - \partial_\nu \vec{W}_\mu) &= \partial_\mu(-\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\nu + \frac{1}{g}\partial_\nu \vec{\Lambda}) - \partial_\nu(-\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu + \frac{1}{g}\partial_\mu \vec{\Lambda}) = \\ &= -\vec{\Lambda} \times (\partial_\mu \vec{W}_\nu - \partial_\nu \vec{W}_\mu) - (\partial_\mu \vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu - \partial_\nu \vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu)\end{aligned}\quad (2.118)$$

Второе слагаемое здесь “лишнее”. Заметим теперь, что

$$\delta(g\vec{W}_\mu \times \vec{W}_\nu) = g(-\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu + \frac{1}{g}\partial_\mu \vec{\Lambda}) \times \vec{W}_\nu + g\vec{W}_\mu \times (-\vec{\Lambda} \times \vec{W}_\nu + \frac{1}{g}\partial_\nu \vec{\Lambda}) \quad (2.119)$$

Первое и третье слагаемое здесь можно объединить с помощью (2.115), что дает:

$$\delta(g\vec{W}_\mu \times \vec{W}_\nu) = -g\vec{\Lambda} \times (\vec{W}_\mu \times \vec{W}_\nu) + (\partial_\mu \vec{\Lambda} \times \vec{W}_\nu - \partial_\nu \vec{\Lambda} \times \vec{W}_\mu) \quad (2.120)$$

Видим, что второе слагаемое здесь совпадает с “лишним” членом в (2.118). Поэтому определим тензор полей Янга – Миллса как:

$$\vec{W}_{\mu\nu} = \partial_\mu \vec{W}_\nu - \partial_\nu \vec{W}_\mu + g\vec{W}_\mu \times \vec{W}_\nu \quad (2.121)$$

что преобразуется нужным образом, т.е. согласно (2.117).

⁶Это тождество можно легко доказать, используя известное правило: $(\vec{A} \times \vec{B}) \times \vec{C} = \vec{B}(\vec{A} \cdot \vec{C}) - \vec{A}(\vec{B} \cdot \vec{C})$

Теперь можно выписать лагранжиан теории Янга – Миллса:

$$\mathcal{L} = (D_\mu \vec{\varphi})(D^\mu \vec{\varphi}) - m^2 \vec{\varphi} \cdot \vec{\varphi} - \frac{1}{16\pi} \vec{W}_{\mu\nu} \cdot \vec{W}^{\mu\nu} \quad (2.122)$$

Уравнения движения выводятся обычным образом из уравнений Лагранжа:

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(W_\mu^i)} = \partial_\nu \left\{ \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(\partial_\nu W_\mu^i)} \right\} \quad (2.123)$$

где i – векторный индекс в изотопическом пространстве. Тогда имеем:

$$\partial^\nu \vec{W}_{\mu\nu} + g \vec{W}^\nu \times \vec{W}_{\mu\nu} = g[(\partial_\mu \vec{\varphi}) \times \vec{\varphi} + g(\vec{W}_\mu \times \vec{\varphi}) \times \vec{\varphi}] \quad (2.124)$$

или, с учетом (2.110):

$$D^\nu \vec{W}_{\mu\nu} = g(D_\mu \vec{\varphi}) \times \vec{\varphi} \equiv 4\pi g \vec{J}_\mu \quad (2.125)$$

По внешнему виду эти уравнения похожи на уравнения Максвелла, но в отличие от них они *нелинейны* по полю \vec{W}_μ . В отсутствии “материи”, т.е. при $\vec{\varphi} = 0$ из (2.124), (2.125) имеем:

$$D^\nu \vec{W}_{\mu\nu} = 0 \quad \text{или} \quad \partial^\nu \vec{W}_{\mu\nu} = -g \vec{W}^\nu \times \vec{W}_{\mu\nu} \quad (2.126)$$

так что янг – миллсовское (неабелево калибровочное) поле является источником самого себя⁷ (“светящийся свет”)! Это радикально отличается от случая абелева калибровочного (электромагнитного) поля, для которого при $\varphi = 0$ ток – источник поля зануляется, а уравнения Максвелла имеют известный (линейный) вид [25]:

$$\partial^\nu F_{\mu\nu} = 0 \quad \text{или} \quad \operatorname{div} \mathbf{E} = 0 \quad \frac{\partial \mathbf{E}}{\partial t} - \operatorname{rot} \mathbf{B} = 0 \quad (2.127)$$

В обычной электродинамике имеется еще и однородное уравнение Максвелла вида [25]:

$$\partial_\lambda F_{\mu\nu} + \partial_\mu F_{\nu\lambda} + \partial_\nu F_{\lambda\mu} = 0 \quad (2.128)$$

из которого в трехмерных обозначениях возникает вторая пара уравнений электромагнитного поля:

$$\operatorname{div} \mathbf{B} = 0 \quad \frac{\partial \mathbf{B}}{\partial t} + \operatorname{rot} \mathbf{E} = 0 \quad (2.129)$$

В частности, первое из этих уравнений означает отсутствие магнитных зарядов (монополей). Аналогичные уравнения существуют и в теории Янга – Миллса (их вывод будет приведен несколько позже):

$$D_\lambda \vec{W}_{\mu\nu} + D_\mu \vec{W}_{\nu\lambda} + D_\nu \vec{W}_{\lambda\mu} = 0 \quad (2.130)$$

Тензор напряженностей поля Янга – Миллса $\vec{W}_{\mu\nu}$ может быть записан через соответствующие напряженности неабелевых “электрического” и “магнитного” полей также, как и в электродинамике [25]:

$$\vec{W}_{\mu\nu} = \begin{pmatrix} 0 & \vec{E}_x & \vec{E}_y & \vec{E}_z \\ -\vec{E}_x & 0 & -B_z & -B_y \\ -\vec{E}_y & B_z & 0 & -B_x \\ -\vec{E}_z & -B_y & B_x & 0 \end{pmatrix} \quad (2.131)$$

⁷Ситуация здесь аналогична возникающей в общей теории относительности, где гравитационное поле также является источником самого себя в силу нелинейности эйнштейновских уравнений гравитационного поля [25].

Тогда из (2.130), в частности, следует:

$$\operatorname{div} \vec{\mathbf{B}} \neq 0 \quad (2.132)$$

что, конце концов, приводит к существованию в теории Янга – Миллса так называемых монополей т’Хоофта – Полякова [8]. Но эти интересные решения полевых уравнений мы рассматривать не будем.

Поле Янга – Миллса, подобно электромагнитному полю, должно быть безмассовым. Если это не так, то к лагранжиану (2.122) добавился бы член вида:

$$\mathcal{L}_M = M^2 \vec{W}_\mu \cdot \vec{W}^\mu \quad (2.133)$$

что привело бы к замене (2.125) на:

$$D^\nu \vec{W}_{\mu\nu} = 4\pi g \vec{J}_\mu + M^2 \vec{W}_\mu \quad (2.134)$$

что явно не инвариантно по отношению к локальным калибровочным преобразованиям.

Безмассовость полей Янга – Миллса, в условиях точной калибровочной инвариантности, в течение довольно долгого времени являлась серьезным препятствием для физических применений основной идеи калибровочных теорий. Идея состояла в том [28], что из той или иной (экспериментально обнаруженной) внутренней симметрии элементарных частиц (например сохранения барионного заряда или изотопического спина), потребовав локальной инвариантности относительно соответствующих групповых преобразований, можно получить совершенно нетривиальные лагранжианы взаимодействия с соответствующими (абелевыми или неабелевыми) калибровочными полями. Калибровочный принцип введения взаимодействий предлагалось положить в основу теории взаимодействующих полей. Однако трудности тут возникают сразу же. Безмассовость поля означает наличие дальнодействующих сил, связанных с этим полем. Типичный пример тут – электродинамика (закон Кулона). Однако электромагнитное поле является, скорее всего, единственным дальнодействующим полем в Природе (исключая, конечно, гравитацию)! В этом можно убедиться с помощью простых оценок, которые были сделаны Ли и Янгом [28].

Рассмотрим простейший пример абелева калибровочного поля, которое можно было бы связать с законом сохранения барионного заряда. Оно приводило бы к дополнительной дальнодействующей B – силе действующей на барионы. Сравним обычный потенциал ньютонаского тяготения с потенциальной энергией, обусловленной взаимодействием такого гипотетического поля, например, с нуклонами из которых состоит Земля. Пусть имеется пробная частица p с массой m_p , находящаяся над поверхностью Земли на расстоянии r от ее центра. Тогда:

$$V_{gr} = -\frac{G m_p M_E}{r} \quad (2.135)$$

где G – ньютоновская гравитационная постоянная, а M_E – масса Земли. Пусть барионный заряд этой частицы равен N_p . Пусть масса нуклона m_N . Допустим, что плотность нуклонов в Земле постоянна (а антинуклонов там вообще нет) и равна:

$$\rho = \frac{M_E}{m_N \frac{4}{3} \pi R_E^3} \quad (2.136)$$

где R_E – радиус Земли. Тогда потенциал V_B , обусловленный B – силами нуклонов из которых состоит Земля может быть посчитан как:

$$V_B = \frac{g_B^2 M_E N_p}{\frac{4}{3} \pi R_E^3 m_N} \int \frac{d^3 r'}{|r - r'|} = \frac{g_B^2 M_E N_p}{m_N r} \quad (2.137)$$

где интегрирование ведется по объему Земли, а g_B константа взаимодействия с полем B – сил. По внешнему виду (2.137) совпадает с потенциалом тяготения. Поэтому, полный потенциал, действующий на пробную частицу равен:

$$V = -G \frac{m_p M_E}{r} + g_B^2 \frac{M_E N_p}{m_N r} = -G \frac{m_p M_E}{r} \left[1 - \frac{g_B^2}{G} \frac{N_p}{m_N m_p} \right] \quad (2.138)$$

Таким образом, прежде всего, при наличии поля B – сил $V \neq \bar{V}$, где \bar{V} – потенциал, действующий на античастицу \bar{p} , для которой барийонный заряд имеет другой знак: $N_{\bar{p}} = -N_p$. В принципе, этот эффект был бы наблюдался при:

$$\frac{g_B^2}{m_N^2} \sim G \quad (2.139)$$

На деле известно, что с достаточным хорошим качеством такой эффект не наблюдается – частицы и античастицы падают в поле Земли одинаково. Отсюда сразу следует оценка $g_B^2 < 10^{-38}$, поскольку $G m_N^2 \sim 10^{-38}$. Но даже и столь малую g_B можно исключить. Дело в том, что уравнение движения пробной частицы в поле тяготения имеет, как известно, вид:

$$m_p g = -G \frac{m_p M_E}{r^2} \quad (2.140)$$

и масса m_p здесь сокращается, так что ускорение свободного падения g от нее не зависит (равенство инертной и тяжелой масс). Если пренебречь массой электронов:

$$m_p = m_N N_p - \epsilon \quad (2.141)$$

где ϵ – энергия связи в ядрах того вещества, из которого сделана наша пробная частица. Отсюда

$$N_p = \frac{m_p}{m_N} + \frac{\epsilon}{m_N} \quad (2.142)$$

При наличии B – сил уравнение Ньютона приобретает вид:

$$m_p g = -\frac{m_p M_E}{r^2} C + \frac{g_B^2}{r^2} \frac{M_E \epsilon}{m_N^2} \quad (2.143)$$

где $C = G - \frac{g_B^2}{m_N^2}$ можно отождествить с измеряемой константой тяготения G_{exp} . Иначе говоря, (2.143) можно переписать как:

$$m_p g = -\frac{m_p M_E}{r^2} G_{exp} \left[1 + \frac{g_B^2}{G_{exp} m_N^2} \frac{\epsilon}{m_p} \right] \quad (2.144)$$

Второе слагаемое здесь нарушает факт совпадения инертной и тяжелой масс, который был установлен с точностью порядка 10^{-8} в классических экспериментах Эйтвеша для различных веществ. Типичная оценка, следующая из современного варианта этих экспериментов:

$$\frac{g_B^2}{G m_N^2} \frac{\epsilon}{m_p} \sim 10^{-3} \frac{g_B^2}{G m_N^2} < 10^{-12} \quad (2.145)$$

где учли, что изменения ϵ/m_p для различных веществ порядка 10^{-3} . Соответственно:

$$\frac{g_B^2}{G m_N^2} < 10^{-9} \quad (2.146)$$

Таким образом из экспериментально установленного равенства инертной и тяжелой масс возникает ограничение: $g_B^2 < 10^{-47}$! Соответственно, B – силы несравненно слабее даже гравитации. Поэтому, в любом практическом смысле, казалось бы можно исключить существование безмассовых калибровочных полей, кроме электромагнитного. Экспериментально известные векторные мезоны массивны и нарушают, таким образом, локальную калибровочную инвариантность. Поэтому сама идея введения новых калибровочных полей, казалось бы, повисает в воздухе. В дальнейшем мы увидим как современная теория решает эту проблему.

Геометрия калибровочных полей.

Перейдем к некоторым обобщениям. Выше мы видели, что поворот вектора в изотопическом пространстве на малый угол $\vec{\Lambda} (|\vec{\Lambda}| \ll 1)$ может быть записан в виде (2.108):

$$\vec{\varphi} \rightarrow \vec{\varphi}' = \vec{\varphi} - \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi} \quad (2.147)$$

что является инфинитезимальным вариантом общего закона преобразования вида:

$$\vec{\varphi} \rightarrow \vec{\varphi}' = \exp(i\vec{I} \cdot \vec{\Lambda})\vec{\varphi} \quad (2.148)$$

где \vec{I} – матричные генераторы вида:

$$I_1 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} \quad I_2 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & i \\ 0 & 0 & 0 \\ -i & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad I_3 = \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad (2.149)$$

Соответствующие матричные элементы могут быть записаны в виде:

$$(I_i)_{mn} = -i\varepsilon_{imn} \quad (2.150)$$

где ε_{imn} – антисимметричный символ Леви-Чивита. Соответственно, в покомпонентной записи (2.147) можно записать как:

$$\varphi'_m = (1 + iI_i\Lambda_i)_{mn}\varphi_n = (\delta_{mn} + \varepsilon_{imn}\Lambda_i)\varphi_n = \varphi_m - \varepsilon_{min}\Lambda_i\varphi_n = (\vec{\varphi} - \vec{\Lambda} \times \vec{\varphi})_m \quad (2.151)$$

Локальные преобразования имеют вид:

$$\vec{\varphi} \rightarrow \vec{\varphi}' = \exp(i\vec{I} \cdot \vec{\Lambda}(x))\vec{\varphi} = S(x)\vec{\varphi} \quad (2.152)$$

где через $S(x)$ обозначили оператор локального вращения. Матрицы I являются генераторами векторного представления группы вращений $O(3)$ (или $SU(2)$) и удовлетворяют известным коммутационным соотношениям момента импульса:

$$[I_i, I_j] = i\varepsilon_{ijk}I_k = C_{ijk}I_k \quad (2.153)$$

Здесь через C_{ijk} обозначены структурные константы группы $SU(2)$, в данном случае $C_{ijk} = i\varepsilon_{ijk}$. Естественно, что для других групп Ли структурные константы свои, но коммутационные соотношения для генераторов всегда имеют вид (2.153). Для произвольной группы Ли ее генераторы удовлетворяют тождеству Якоби:

$$[[I_i, I_j], I_k] + [[I_j, I_k], I_i] + [[I_k, I_i], I_j] = 0 \quad (2.154)$$

что для структурных констант сводится к:

$$C_{lim}C_{mjk} + C_{ljm}C_{mki} + C_{lkm}C_{mij} = 0 \quad (2.155)$$

До сих пор мы рассматривали изовекторное поле. Более фундаментальный подход требует рассмотрения изоспиноров той же группы $SU(2)$ ⁸. Вращение фундаментального двухкомпонентного спинора $\psi = \begin{pmatrix} \psi_1 \\ \psi_2 \end{pmatrix}$ может быть записано как:

$$\psi' = \exp\left[\frac{i}{2}\vec{\tau} \cdot \vec{\Lambda}(x)\right]\psi(x) = S(x)\psi(x) \quad (2.156)$$

где $S(x)$ – матрица 2×2 , а $\vec{\tau}$ – матрицы Паули в изопространстве, $\tau_i/2$ удовлетворяют коммутационным соотношениям (2.153), и мы сразу пишем локальное преобразование. Для общего n -мерного случая:

$$\psi(x) \rightarrow \psi'(x) = \exp[iM^a\Lambda^a(x)]\psi(x) = S(x)\psi(x) \quad (2.157)$$

⁸Ниже мы еще вернемся к последовательному рассмотрению спиноров, а пока достаточно вспомнить курс квантовой механики.

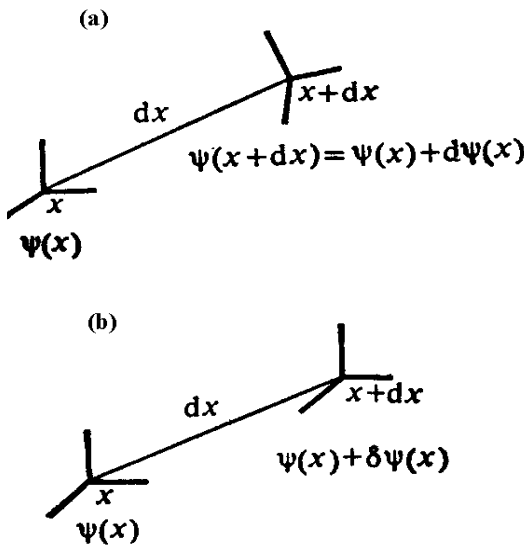


Рис. 2-2 (а) – Величина $d\psi$ несет информацию как об изменении ψ , так и о преобразовании координатных осей в изопространстве при переходе от точки x к $x + dx$. (б) – Величина $\delta\psi$, определяемая параллельным переносом.

где a пробегает значения 1, 2, 3 (группа $SU(2)!$), ψ здесь уже n -компонентный спинор, а M^a – матрицы $n \times n$, удовлетворяющие коммутационным соотношениям типа (2.153).

Если мы рассматриваем локальные преобразования полей, то производная $\partial_\mu \psi$, как мы видели, преобразуется нековариантно:

$$\partial_\mu \psi' = S(\partial_\mu \psi) + (\partial_\mu S)\psi \quad (2.158)$$

Можно сказать, что причина этого имеет чисто “геометрический” характер. Дело в том, что поля $\psi(x)$ и $\psi(x + dx) = \psi(x) + d\psi$, относящиеся к бесконечно близким точкам обычного пространства, измеряются по отношению к различным (поворнутым локальным калибровочным преобразованиям) осям в изопространстве, как это показано на Рис.2-2(а). Таким образом, величина $d\psi$ несет информацию не только об изменении поля с расстоянием при перемещении из x в $x + dx$, но и соответствующем изменении за счет поворота осей в изотопическом пространстве. Чтобы построить ковариантную производную, нужно сравнить $\psi(x + dx)$ не с $\psi(x)$, а со значением, которое приняло бы поле $\psi(x)$ при перемещении из x в $x + dx$ при неподвижных осях в изопространстве и которое мы обозначим как $\psi + \delta\psi$, и которое мы будем называть полученным в результате “параллельного” переноса, как это показано на Рис.2-2(б). Предположим, что величина $\delta\psi$ пропорциональна самому полю ψ , а также величине смещения dx_μ , и запишем ее в виде:

$$\delta\psi = igM^a A_\mu^a dx^\mu \psi \quad (2.159)$$

где g – некоторая константа, а A_μ^a – калибровочное поле, которое как бы определяет в какой степени оси в изопространстве меняются при переходе от одной

точки к другой. “Истинная” или ковариантная производная ψ определяется теперь разностью

$$D\psi = (\psi + d\psi) - (\psi + \delta\psi) = d\psi - \delta\psi = d\psi - igM^a A_\mu^a dx^\mu \psi \quad (2.160)$$

и равна

$$\frac{D\psi}{dx^\mu} = D_\mu \psi = \partial_\mu \psi - igM^a A_\mu^a \psi \quad (2.161)$$

Ситуация здесь аналогична возникающей в теории гравитации [25], где ковариантная производная вектора V^μ определяется как:

$$D_\nu V^\mu = \partial_\nu V^\mu + \Gamma_{\lambda\nu}^\mu V^\lambda \quad (2.162)$$

где коэффициенты Кристоффеля $\Gamma_{\lambda\nu}^\mu$ связывают компоненты вектора в данной точке с его компонентами в соседней точке, из которой вектор перемещен путем параллельного переноса в римановом пространстве.

Выражение (2.161) дает общее определение ковариантной производной теории Янга – Миллса для любого поля ψ , преобразующегося по некоторому неприводимому представлению произвольной калибровочной группы с генераторами M^a [28]. Рассмотрим простейшие примеры:

- Группа $U(1)$.

$$\varphi \rightarrow e^{-i\Lambda} \varphi \quad \varphi^* \rightarrow e^{i\Lambda} \varphi^* \quad M = -1 \quad (2.163)$$

$$D_\mu = \partial_\mu + igA_\mu \quad g = e \quad (2.164)$$

– электродинамика.

- Группа $SU(2)$.

Векторное представление:

$$(M^a)_{mn} = -i\varepsilon_{amn} \quad (2.165)$$

$$\begin{aligned} D_\mu \varphi_m &= \partial_\mu \varphi_m - ig(M^a)_{mn} A_\mu^a \varphi_n = \partial_\mu \varphi_m - g\varepsilon_{amn} A_\mu^a \varphi_n = \\ &= (\partial_\mu \vec{\varphi} + g\vec{A}_\mu \times \vec{\varphi})_m \end{aligned} \quad (2.166)$$

где \vec{A} это то самое калибровочное поле, которое выше обозначалось как \vec{W} .

Спинорное представление:

$$M^a = \frac{1}{2}\tau^a \quad (i = 1, 2, 3) \quad (2.167)$$

$$D_\mu \psi = \partial_\mu \psi - i\frac{g}{2}\vec{\tau} \cdot \vec{A}_\mu \psi \quad (2.168)$$

– теория Янга – Миллса.

Итак, при произвольном вращении в изопространстве поле преобразуется как:

$$\psi \rightarrow S(x_\mu)\psi, \quad (2.169)$$

а ковариантная производная преобразуется как поле:

$$D_\mu \psi \rightarrow D'_\mu \psi' = S(x_\mu)D_\mu \psi \quad (2.170)$$

Удобно ввести матричные обозначения:

$$\hat{A}_\mu = M^a A_\mu^a \quad (2.171)$$

так что (2.161) принимает вид:

$$D_\mu \psi = (\partial_\mu - ig \hat{A}_\mu) \psi \quad (2.172)$$

Переход к новой системе координат в изопространстве, с учетом (2.170), дает:

$$(\partial_\mu - ig \hat{A}'_\mu) \psi' = S(\partial_\mu - ig \hat{A}_\mu) \psi. \quad (2.173)$$

Полагая здесь $\psi' = S\psi$, получаем:

$$\hat{A}'_\mu = S \hat{A}_\mu S^{-1} - \frac{i}{g} (\partial_\mu S) S^{-1} \quad (2.174)$$

что дает общий закон калибровочного преобразования полей Янга – Миллса (обобщенное градиентное преобразование). Снова рассмотрим примеры:

- Группа $U(1)$.

$$S = e^{-i\Lambda} \quad \partial_\mu S = -i(\partial_\mu \Lambda) e^{-i\Lambda} \quad (2.175)$$

$$A'_\mu = A_\mu + \frac{1}{e} \partial_\mu \Lambda \quad (g \rightarrow e, M = -1) \quad D_\mu = \partial_\mu + ig A_\mu \quad g = e \quad (2.176)$$

- Группа $SU(2)$.

Спинорное представление:

$$S = \exp\left(\frac{i}{2} \vec{\tau} \cdot \vec{\Lambda}\right) \quad \partial_\mu S = \frac{i}{2} \vec{\tau} \cdot \partial_\mu \vec{\Lambda} S \quad (2.177)$$

$$\vec{A}'_\mu = \vec{A}_\mu - \vec{\Lambda} \times \vec{A}_\mu + \frac{1}{g} \partial_\mu \vec{\Lambda} \quad (2.178)$$

что следует из (2.174) при $|\vec{\Lambda}| \ll 1$, с учетом коммутационных соотношений $[\tau_a, \tau_b] = i\varepsilon_{abc}\tau_c$ и совпадает с (2.112).

Рассмотрим теперь последовательно выполняемые “параллельные переносы” поля вокруг замкнутого контура $ABCD$, показанного на Рис.2-3. Начнем с точки A , где поле считаем равным $\psi_{A,0}$, тогда его изменение при переходе в точку B определяется ковариантной производной (см. (2.170),(2.161)), что дает:

$$\psi_B = \psi_{A,0} + D_\mu \psi_{A,0} \Delta x^\mu + \frac{1}{2} D_\mu D_\nu \psi_{A,0} \Delta x^\mu \Delta x^\nu + \dots = (1 + \Delta x^\mu D_\mu + \dots) \psi_{A,0} \quad (2.179)$$

Далее, совершая перенос в точку C , с точностью до членов первого порядка получаем:

$$\psi_C = \psi_B + \delta x^\nu D_\nu \psi_B = (1 + \delta x^\nu D_\nu) \psi_B = (1 + \delta x^\nu D_\nu)(1 + \Delta x^\mu D_\mu) \psi_{A,0} \quad (2.180)$$

Последующий перенос в точку D и в исходную точку A дает:

$$\psi_D = (1 - \Delta x^\rho D_\rho) \psi_C \quad (2.181)$$

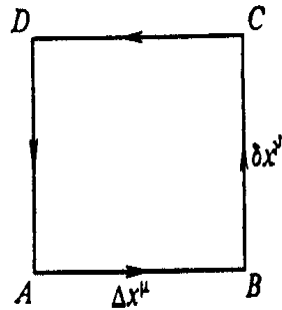


Рис. 2-3

$$\begin{aligned} \psi_{A,1} &= (1 - \delta x^\sigma D_\sigma) \psi_D = (1 - \delta x^\sigma D_\sigma)(1 - \Delta x^\rho D_\rho)(1 + \delta x^\nu D_\nu)(1 + \Delta x^\mu D_\mu) \psi_{A,0} = \\ &= \{1 + \delta x^\mu \Delta x^\nu [D_\mu, D_\nu]\} \psi_{A,0} \end{aligned} \quad (2.182)$$

где возник коммутатор операторов ковариантного дифференцирования:

$$[D_\mu, D_\nu] = [\partial_\mu - ig\hat{A}_\mu, \partial_\nu - ig\hat{A}_\nu] = -ig \left\{ \partial_\mu \hat{A}_\nu - \partial_\nu \hat{A}_\mu - ig[\hat{A}_\mu, \hat{A}_\nu] \right\} \quad (2.183)$$

Определим теперь тензор:

$$G_{\mu\nu} = \partial_\mu \hat{A}_\nu - \partial_\nu \hat{A}_\mu - ig[\hat{A}_\mu, \hat{A}_\nu] \quad (2.184)$$

так что

$$[D_\mu, D_\nu] = -igG_{\mu\nu} \quad (2.185)$$

Соотношение (2.184), фактически, дает общее определение тензора напряженностей полей Янга – Миллса для произвольной калибровочной группы. Соответственно (2.182) представляется в виде:

$$\psi_{A,1} = (1 - ig\Delta S^{\mu\nu} G_{\mu\nu}) \psi_{A,0} \quad \Delta S^{\mu\nu} = \delta x^\mu \Delta x^\nu \quad (2.186)$$

и мы получаем:

$$\psi_{A,1} - \psi_{A,0} = -ig\Delta S^{\mu\nu} G_{\mu\nu} \psi_A \quad (2.187)$$

Таким образом, если тензор калибровочного поля отличен от нуля, то обход по замкнутому контуру дает конечный физический эффект пропорциональный потоку калибровочного поля $G_{\mu\nu}$ через площадь контура $\Delta S^{\mu\nu}$: поле ψ поворачивается в изопространстве. Нетрудно убедиться, что поле $G_{\mu\nu}$ инвариантно относительно калибровочных преобразований:

$$G_{\mu\nu} = SG_{\mu\nu}S^{-1} \quad (2.188)$$

и его нельзя свести к нулю путем таких преобразований. Если же поле $G_{\mu\nu}$ равно нулю в одной калибровке, то оно равно нулю и во всех остальных калибровках.

Рассмотрим опять простые примеры:

- Группа $U(1)$.

$$G_{\mu\nu} \equiv F_{\mu\nu} = \partial_\mu A_\nu - \partial_\nu A_\mu \quad (2.189)$$

– обычный тензор напряженностей полей в электродинамике.

- Группа $SU(2)$.

$$[M^a, M^b] = i\varepsilon_{abc}M^c \quad (2.190)$$

$$G_{\mu\nu}^a = \partial_\mu A_\nu^a - \partial_\nu A_\mu^a + g\varepsilon_{abc}A_\mu^b A_\nu^c \quad (2.191)$$

что в векторных обозначениях в изопространстве записывается как

$$\vec{G}_{\mu\nu} = \partial_\mu \vec{A}_\nu - \partial_\nu \vec{A}_\mu + g\vec{A}_\mu \times \vec{A}_\nu \quad (2.192)$$

что совпадает с данным выше определением (2.121).

Здесь можно снова отметить аналогию с теорией гравитации. Тензор полей Янга – Миллса, в некоторых отношениях, аналогичен тензору кривизны Римана – Кристоффеля [25]:

$$R_{\lambda\mu\nu}^\kappa = \partial_\nu \Gamma_{\lambda\mu}^\kappa - \partial_\mu \Gamma_{\lambda\nu}^\kappa + \Gamma_{\lambda\nu}^\rho \Gamma_{\rho\mu}^\kappa - \Gamma_{\lambda\mu}^\rho \Gamma_{\rho\nu}^\kappa \quad (2.193)$$

При параллельном переносе произвольного вектора V^μ по замкнутому контуру в римановом пространстве разность начальных и конечных компонент вектора равна:

$$\Delta V^\mu = \frac{1}{2} R_{\rho\sigma\lambda}^\mu V^\rho \Delta S^{\sigma\lambda} \quad (2.194)$$

где $\Delta S^{\sigma\lambda}$, как и выше, обозначает площадь области, ограниченной контуром. Величина ΔV^μ отлична от нуля только в том случае, когда пространство обладает внутренней кривизной. В общей теории относительности это соответствует наличию нетривиального гравитационного поля.

Анализируя обход по контуру, окружающему параллелепипед, показанному на Рис.2-4, Фейнман дал простой вывод следующего тождества для поля $G_{\mu\nu}$:

$$D_\rho G_{\mu\nu} + D_\mu G_{\nu\rho} + D_\nu G_{\rho\mu} = 0 \quad (2.195)$$

которое, фактически, и определяет вторую пару “уравнений Максвелла” для напряженностей поля Янга – Миллса (2.130). В случае калибровочной группы $U(1)$ это тождество просто сводится к:

$$\partial_\rho F_{\mu\nu} + \partial_\mu F_{\nu\rho} + \partial_\nu F_{\rho\mu} = 0 \quad (2.196)$$

Выход, коротко говоря, сводится к следующему рассуждению. На Рис.2-4 изображен путь обхода $ABCDAPS RQPA$. Имеется еще два пути такого же типа, вдоль границ двух других пар противоположных граней параллелепипеда, так что вдоль границ всех шести граней проходит контур $(ABCDAPS RQPA) + (ADSPABQR CBA) + (APQBADC RSDA)$. Этот путь проходит через каждое ребро параллелепипеда одинаковое число раз в прямом и обратном направлении. Соответственно, поле ψ при таком обходе не меняется, откуда и следует тождество (2.195).

В теории гравитации существует аналогичное тождество Бианки для тензора Римана – Кристоффеля:

$$D_\rho R_{\lambda\mu\nu}^\kappa + D_\mu R_{\lambda\nu\rho}^\kappa + D_\nu R_{\lambda\rho\mu}^\kappa = 0 \quad (2.197)$$

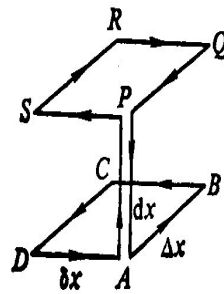


Рис. 2-4

Аналогия теории калибровочных полей с теорией гравитации может быть изображена следующей таблицей:

Таблица II. Аналогия теории калибровочных полей и теории гравитации.

Калибровочные теории	Общая теория относительности
Калибровочные преобразования	Преобразования координат
Калибровочная группа	Группа всех преобразований координат
Потенциал калибровочного поля A_μ	Коэффициенты связности $\Gamma_{\mu\nu}^\kappa$
Напряженность поля $G_{\mu\nu}$	Тензор кривизны $R_{\lambda\mu\nu}^\kappa$

Эта аналогия имеет даже более глубокий смысл. Еще на раннем этапе развития теории калибровочных полей Утияма показал (см. перевод этой интересной работы в сб. [28]), что уравнения общей теории относительности Эйнштейна могут быть получены по рецепту теории калибровочных полей Янга – Миллса, если в качестве калибровочной группы взять группу Лоренца (преобразований координат в специальной теории относительности) и потребовать инвариантности теории относительно соответствующих локальных преобразований (когда параметры группы Лоренца считаются произвольными функциями точки в пространстве – времени Минковского).

Реалистический пример — хромодинамика.

В качестве примера реалистической неабелевой калибровочной теории кратко рассмотрим структуру квантовой хромодинамики. В основе хромодинамики лежит уже отмечено во вводной главе обстоятельство (на сегодняшний день это можно рассматривать просто как экспериментальный факт!): каждый кварк данного “аромата” u, d, s, c, t, b обладает еще и дополнительным квантовым числом — “цветом”, принимающим три значения (1, 2, 3 или R, G, B)⁹. Таким образом, поле каждого

⁹Необходимость введения такого квантового числа была ясна с самого момента появления квантовой модели адронов для снятия некоторых противоречий с принципом Паули.

кварка представляется фундаментальным спинором группы $SU(3)$ ¹⁰:

$$q = \begin{pmatrix} q_1 \\ q_2 \\ q_3 \end{pmatrix} \quad (2.198)$$

Цветовая симметрия теории является *точной* и лагранжиан должен быть инвариантен относительно группы преобразований вида:

$$q \rightarrow Uq \quad (2.199)$$

где 3×3 преобразования U являются унитарными и унимодулярными:

$$U^+U = 1 \quad \text{Det } U = 1 \quad (2.200)$$

$$U = e^{iT} \quad T = T^+ \quad SpT = 0 \quad (2.201)$$

Эти матрицы (преобразования) зависят от восьми параметров (“углов поворота”) ε_a , соответственно имеется и восемь генераторов $\lambda_i/2$ ($i = 1, \dots, 8$):

$$\lambda_1 = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad \lambda_2 = \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad \lambda_3 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad (2.202)$$

$$\lambda_4 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad \lambda_5 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & -i \\ 0 & 0 & 0 \\ i & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad \lambda_6 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} \quad (2.203)$$

$$\lambda_7 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} \quad \lambda_8 = \frac{1}{\sqrt{3}} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -2 \end{pmatrix} \quad (2.204)$$

представляют собой некоторое “обобщение” матриц Паули на три измерения. Эти генераторы удовлетворяют следующим коммутационным соотношениям:

$$\left[\frac{\lambda_a}{2}, \frac{\lambda_b}{2} \right] = if_{abc} \frac{\lambda_c}{2} \quad (2.205)$$

где структурные константы f_{abc} равны:

$$\begin{aligned} f_{123} &= 1 & f_{147} &= -f_{156} = f_{246} = f_{257} = f_{345} = -f_{367} = \frac{1}{2} \\ && f_{458} &= f_{678} = \frac{\sqrt{3}}{2} \end{aligned} \quad (2.206)$$

Смысл хромодинамики состоит в том, чтобы считать цветовую симметрию локальной калибровочной симметрией! В результате, по изложенным выше рецептам в теории возникает восемь калибровочных полей (глюонов) – переносчиков взаимодействия между кварками. Их удобно записать в виде следующей матрицы (как в (2.171)):

$$\hat{A}_\mu = A_\mu^a \frac{\lambda^a}{2} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} A_\mu^3 + \frac{1}{\sqrt{3}} A_\mu^8 & A_\mu^1 - i A_\mu^2 & A_\mu^4 - i A_\mu^5 \\ A_\mu^1 + i A_\mu^2 & -A_\mu^3 + \frac{1}{\sqrt{3}} A_\mu^8 & A_\mu^6 - i A_\mu^7 \\ A_\mu^4 - i A_\mu^5 & A_\mu^6 + i A_\mu^7 & -\frac{2}{\sqrt{3}} A_\mu^8 \end{pmatrix} \quad (2.207)$$

¹⁰Достаточно ясное и компактное изложение теории неприводимых представлений этой группы, хотя и в связи с несколько другой задачей физики элементарных частиц (приближенной симметрией адронов и их кварковой структурой), можно найти в книге [27].

Явный вид тензора напряженностей глюонного поля можно получить из (2.184) или из (2.191), подставив в последнее выражение вместо ε_{abc} структурные константы f_{abc} группы $SU(3)$. В соответствии с общей идеологией теории калибровочных полей глюоны являются безмассовыми, а отсутствие в эксперименте соответствующих дальнодействующих сил объясняется явлением *конфайнмента*, которое будет рассмотрено ближе к концу нашего курса.

Глава 3

КАНОНИЧЕСКОЕ КВАНТОВАНИЕ СВОБОДНЫХ ПОЛЕЙ. СИММЕТРИИ В КВАНТОВОЙ ТЕОРИИ ПОЛЯ

Фотон.

Квантование электромагнитного поля.

Теперь наша задача состоит в переходе от классической к квантовой теории поля. Процедура канонического квантования классического поля проводится, как мы увидим, в полной аналогии с аналогичной процедурой для механической системы. Сначала мы рассмотрим квантовую теорию свободных (невзаимодействующих) полей, и начнем мы не самого простого примера свободного электромагнитного поля, что определяется его важной ролью. Выше мы уже видели, что электромагнитное поле является примером (абелева) калибровочного поля. Поэтому здесь возникают дополнительные сложности, связанные с учетом калибровочной инвариантности. Но для электромагнитного поля эти проблемы достаточно просто решаются и в рамках процедуры канонического квантования, тогда как для неабелевых полей Янга – Миллса нужно использовать существенно более сложную схему квантования, основанную на функциональном интегрировании, и которая будет обсуждаться нами гораздо позднее. В дальнейшем, в этой Главе, мы следуем, в основном, схеме изложения принятой в [1].

С точки зрения механики, поле представляет собой систему с бесконечным чи-

слом степеней свободы. Удобно исходить из такого классического описания поля, которое имеет дело с бесконечным, но дискретным набором переменных. Будем рассматривать электромагнитное поле в так называемой кулоновской калибровке, когда его вектор – потенциал $\mathbf{A}(\mathbf{r}, t)$ удовлетворяет условию поперечности:

$$\operatorname{div} \mathbf{A} = 0 \quad (3.1)$$

При этом скалярный потенциал $\varphi = 0$, а поля \mathbf{E} и \mathbf{H} определяются как¹:

$$\mathbf{E} = -\dot{\mathbf{A}} \quad \mathbf{H} = \operatorname{rot} \mathbf{A} \quad (3.2)$$

Уравнения Максвелла сводятся, в данном случае, к волновому уравнению для вектор – потенциала \mathbf{A} :

$$\nabla^2 \mathbf{A} - \frac{\partial^2 \mathbf{A}}{\partial t^2} = 0 \quad (3.3)$$

Как известно шесть компонент электромагнитного поля записываются в виде антисимметричного тензора:

$$F^{\mu\nu} = \partial^\mu A^\nu - \partial^\nu A^\mu \quad (3.4)$$

откуда сразу следуют однородные уравнения Максвелла в виде:

$$\partial^\lambda F^{\mu\nu} + \partial^\mu F^{\nu\lambda} + \partial^\nu F^{\lambda\mu} = 0 \quad (3.5)$$

В вакууме (в отсутствие источников) неоднородные уравнения Максвелла имеют вид:

$$\partial_\mu F^{\mu\nu} = 0 \quad (3.6)$$

или

$$\square A^\nu - \partial^\nu (\partial_\mu A^\mu) = 0 \quad (3.7)$$

Мы знаем, что эти уравнения следуют из вариационного принципа с лагранжианом

$$\mathcal{L} = -\frac{1}{16\pi} F_{\mu\nu} F^{\mu\nu} \quad (3.8)$$

где A^μ рассматривается как динамическое поле. Однако, для заданного значения напряженностей электромагнитного поля $F_{\mu\nu}$ вектор A^μ не является единственным, а определен с точностью до градиентного преобразования:

$$A_\mu \rightarrow A'_\mu + \partial_\mu \Lambda(x) \quad (3.9)$$

Налагая на $\Lambda(x)$ условие $\square \Lambda = -\partial_\mu A^\mu$, для преобразованного по (3.9) поля легко получить $\partial_\mu A'_\mu = 0$, после чего штрих над A^μ уже можно опустить, записав условие Лоренца:

$$\partial_\mu A^\mu = 0 \quad (3.10)$$

Тогда (3.7) переходит в:

$$\square A^\nu = 0 \quad (3.11)$$

– волновое уравнение для потенциала. Условие Лоренца (3.10) дает одно уравнение для четырех компонент потенциала, сокращая число независимых переменных поля до трех. Однако, это условие еще не определяет потенциал A_μ однозначно. Очевидно, что если A_μ удовлетворяет условию Лоренца, то и $A'_\mu = A_\mu + \partial_\mu \Lambda$ ему тоже удовлетворяет в силу $\square \Lambda(x) = 0$. Выберем теперь $\Lambda(x)$ так, чтобы выполнялось равенство $\frac{\partial \Lambda}{\partial t} = -\varphi$, тогда получим, очевидно, $\varphi' = 0$, что в силу (3.10) дает $\nabla \cdot \mathbf{A} = \operatorname{div} \mathbf{A} = 0$. Таким образом, мы приходим к кулоновской калибровке, в которой остается только две независимые компоненты электромагнитного поля (условие поперечности), соответствующие реальному миру.

Переход к дискретному набору полевых переменных производится путем рассмотрения поля в конечном объеме пространства V (в дальнейшем, для краткости,

¹ Напомним, что мы используем систему единиц, в которой скорость света $c = 1$

всюду полагаем $V = 1$) [25]. Тогда вектор – потенциал представляется в виде ряда Фурье по плоским волнам:

$$\mathbf{A} = \sum_{\mathbf{k}} (\mathbf{a}_{\mathbf{k}} e^{i\mathbf{k}\mathbf{r}} + \mathbf{a}_{\mathbf{k}}^* e^{-i\mathbf{k}\mathbf{r}}) \quad (3.12)$$

где коэффициенты разложения $\mathbf{a}_{\mathbf{k}}$ зависят от времени по закону:

$$\mathbf{a}_{\mathbf{k}} \sim e^{-i\omega_{\mathbf{k}} t} \quad \omega_{\mathbf{k}} = |\mathbf{k}| \quad (3.13)$$

В силу условия поперечности (3.1) имеем:

$$\mathbf{a}_{\mathbf{k}} \cdot \mathbf{k} = 0 \quad (3.14)$$

В (3.12) суммирование идет по бесконечному дискретному набору k_x, k_y, k_z . Можно, как обычно, перейти интегрированию по k_x, k_y, k_z , введя $\frac{d^3\mathbf{k}}{(2\pi)^3}$ как число возможных значений \mathbf{k} , приходящихся на элемент объема \mathbf{k} -пространства $d^3\mathbf{k} = dk_x dk_y dk_z$. В итоге, поле полностью определяется величинами $\mathbf{a}_{\mathbf{k}}$, которые рассматриваются как набор классических полевых переменных.

Введем канонические полевые переменные как:

$$\mathbf{Q}_{\mathbf{k}} = \frac{1}{\sqrt{4\pi}} (\mathbf{a}_{\mathbf{k}} + \mathbf{a}_{\mathbf{k}}^*) \quad (3.15)$$

$$\mathbf{P}_{\mathbf{k}} = -\frac{i\omega_{\mathbf{k}}}{\sqrt{4\pi}} (\mathbf{a}_{\mathbf{k}} - \mathbf{a}_{\mathbf{k}}^*) = \dot{\mathbf{Q}}_{\mathbf{k}} \quad (3.16)$$

Легко видеть, что эти переменные вещественны. Тогда разложение (3.12) можно переписать в виде:

$$\mathbf{A} = \sqrt{4\pi} \sum_{\mathbf{k}} (\mathbf{Q}_{\mathbf{k}} \cos \mathbf{k}\mathbf{r} - \frac{1}{\omega_{\mathbf{k}}} \mathbf{P}_{\mathbf{k}} \sin \mathbf{k}\mathbf{r}) \quad (3.17)$$

Для нахождения гамильтониана поля H , вычислим его полную энергию:

$$E = \frac{1}{8\pi} \int d^3\mathbf{r} (\mathbf{E}^2 + \mathbf{H}^2) \quad (3.18)$$

и выразим ее через переменные $\mathbf{Q}_{\mathbf{k}}$ и $\mathbf{P}_{\mathbf{k}}$. Для этого найдем \mathbf{E} и \mathbf{H} с помощью (3.2) и (3.17) и, подставив соответствующие выражения в (3.18) и выполнив интегрирование по координатам, получим:

$$H = \frac{1}{2} \sum_{\mathbf{k}} (\mathbf{P}_{\mathbf{k}}^2 + \omega_{\mathbf{k}}^2 \mathbf{Q}_{\mathbf{k}}^2) \quad (3.19)$$

По условию поперечности, величины $\mathbf{P}_{\mathbf{k}}$ и $\mathbf{Q}_{\mathbf{k}}$ ортогональны вектору \mathbf{k} , так что, фактически, они имеют всего по две независимые компоненты. Направления этих векторов определяются направлениями поляризации соответствующей волны. Обозначим две компоненты $\mathbf{P}_{\mathbf{k}}$ и $\mathbf{Q}_{\mathbf{k}}$ в плоскости ортогональной \mathbf{k} как $P_{\mathbf{k}\alpha}$ и $Q_{\mathbf{k}\alpha}$, где $\alpha = 1, 2$. Тогда (3.19) можно переписать как:

$$H = \frac{1}{2} \sum_{\mathbf{k}\alpha} (P_{\mathbf{k}\alpha}^2 + \omega_{\mathbf{k}}^2 Q_{\mathbf{k}\alpha}^2) \quad (3.20)$$

Таким образом, гамильтониан H распадается на сумму независимых слагаемых, каждое из которых имеет вид гамильтониана гармонического осциллятора (“разложение поля” на осцилляторы).

Теперь мы можем перейти к *квантованию*. Как квантовать осцилляторы хорошо известно из квантовой механики [29]. Процедура квантования состоит в замене обобщенных координат $Q_{\mathbf{k}\alpha}$ и обобщенных импульсов $P_{\mathbf{k}\alpha}$ операторами, удовлетворяющими стандартным коммутационным соотношениям²:

$$Q_{\mathbf{k}\alpha} P_{\mathbf{k}\alpha} - P_{\mathbf{k}\alpha} Q_{\mathbf{k}\alpha} \equiv [Q_{\mathbf{k}\alpha}, P_{\mathbf{k}\alpha}] = i \quad (3.21)$$

Для разных значений $\mathbf{k}\alpha$ соответствующие операторы коммутируют. Соответственно, поля \mathbf{A} , \mathbf{E} , \mathbf{H} также становятся операторами.

Собственные значения гамильтониана (3.20), очевидно, имеют вид:

$$E = \sum_{\mathbf{k}\alpha} \left(N_{\mathbf{k}\alpha} + \frac{1}{2} \right) \omega_{\mathbf{k}} \quad (3.22)$$

где $N_{\mathbf{k}\alpha}$ – целые числа, которые представляют собой число *фотонов* в состоянии $\mathbf{k}\alpha$. Матричные элементы оператора $Q_{\mathbf{k}\alpha}$ также хорошо известны из квантовой механики [29]:

$$\langle N_{\mathbf{k}\alpha} | Q_{\mathbf{k}\alpha} | N_{\mathbf{k}\alpha} - 1 \rangle = \langle N_{\mathbf{k}\alpha} - 1 | Q_{\mathbf{k}\alpha} | N_{\mathbf{k}\alpha} \rangle = \sqrt{\frac{N_{\mathbf{k}\alpha}}{2\omega_{\mathbf{k}}}} \quad (3.23)$$

Матричные элементы $P_{\mathbf{k}\alpha} = \dot{Q}_{\mathbf{k}\alpha}$ отличаются от (3.23) множителем $\pm i\omega_{\mathbf{k}}$.

Введем новые операторы:

$$c_{\mathbf{k}\alpha} = \frac{1}{\sqrt{2\omega_{\mathbf{k}}}} (\omega_{\mathbf{k}} Q_{\mathbf{k}\alpha} + iP_{\mathbf{k}\alpha}) \quad c_{\mathbf{k}\alpha}^+ = \frac{1}{\sqrt{2\omega_{\mathbf{k}}}} (\omega_{\mathbf{k}} Q_{\mathbf{k}\alpha} - iP_{\mathbf{k}\alpha}) \quad (3.24)$$

Тогда из (3.23) и (3.24) получаем:

$$\langle N_{\mathbf{k}\alpha} - 1 | c_{\mathbf{k}\alpha} | N_{\mathbf{k}\alpha} \rangle = \langle N_{\mathbf{k}\alpha} | c_{\mathbf{k}\alpha}^+ | N_{\mathbf{k}\alpha} - 1 \rangle = \sqrt{N_{\mathbf{k}\alpha}} \quad (3.25)$$

Из (3.24) и (3.21) немедленно получаем коммутационные соотношения для операторов $c_{\mathbf{k}\alpha}$ и $c_{\mathbf{k}\alpha}^+$:

$$c_{\mathbf{k}\alpha} c_{\mathbf{k}\alpha}^+ - c_{\mathbf{k}\alpha}^+ c_{\mathbf{k}\alpha} \equiv [c_{\mathbf{k}\alpha}, c_{\mathbf{k}\alpha}^+] = 1 \quad (3.26)$$

Для несовпадающих \mathbf{k} и α эти операторы просто коммутируют. Операторы $c_{\mathbf{k}\alpha}$ и $c_{\mathbf{k}\alpha}^+$ называются операторами уничтожения и рождения фотонов в состоянии волновым вектором (импульсом) \mathbf{k} и поляризацией α . Происхождение этого названия очевидно из (3.25). По историческим причинам, формализм, основанный на использовании таких операторов, называется представлением *вторичного квантования*.

Оператор вектор – потенциала, с использованием (3.12), (3.16), (3.15) и (3.24), может теперь быть записан в виде:

$$\mathbf{A} = \sum_{\mathbf{k}\alpha} (c_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha} + c_{\mathbf{k}\alpha}^+ \mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha}^*) \quad (3.27)$$

²Напомним, что у нас всегда $\hbar = 1$

где

$$\mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha} = \sqrt{4\pi} \frac{\mathbf{e}^{(\alpha)}}{\sqrt{2\omega_{\mathbf{k}}}} e^{i\mathbf{k}\mathbf{r}} \quad (3.28)$$

где $\mathbf{e}^{(\alpha)}$ – единичный вектор поляризации для данного полевого осциллятора, очевидно, что $\mathbf{e}^{(\alpha)} \cdot \mathbf{k} = 0$, так что он ортогонален импульсу фотона \mathbf{k} . Любому значению \mathbf{k} соответствует два независимых направления поляризации $\alpha = 1, 2$.

Аналогичным образом можно выписать разложения для операторов напряженности полей \mathbf{E} и \mathbf{H} :

$$\mathbf{E} = \sum_{\mathbf{k}\alpha} (c_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{E}_{\mathbf{k}\alpha} + c_{\mathbf{k}\alpha}^+ \mathbf{E}_{\mathbf{k}\alpha}^*) \quad (3.29)$$

$$\mathbf{H} = \sum_{\mathbf{k}\alpha} (c_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{H}_{\mathbf{k}\alpha} + c_{\mathbf{k}\alpha}^+ \mathbf{H}_{\mathbf{k}\alpha}^*) \quad (3.30)$$

где

$$\mathbf{E}_{\mathbf{k}\alpha} = i\omega_{\mathbf{k}} \mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha} \quad \mathbf{H}_{\mathbf{k}\alpha} = [\mathbf{n} \times \mathbf{E}_{\mathbf{k}\alpha}] \quad (3.31)$$

где $\mathbf{n} = \frac{\mathbf{k}}{\omega_{\mathbf{k}}}$ представляет собой единичный вектор в направлении распространения фотона. Введенные в (3.28) вектора $\mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha}$ удовлетворяют следующему условию ортонормированности:

$$\int d^3\mathbf{r} \mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{A}_{\mathbf{k}'\alpha'}^* = \frac{2\pi}{\omega_{\mathbf{k}}} \delta_{\alpha\alpha'} \delta_{\mathbf{k}\mathbf{k}'} \quad (3.32)$$

где учтено, в частности, что два независимых вектора поляризации ортогональны: $\mathbf{e}^{(\alpha)} \cdot \mathbf{e}^{(\alpha')*} = 0$. Фактически, величины $\mathbf{A}_{\mathbf{k}\alpha}$ (плоские волны) можно трактовать как волновые функции фотона с импульсом \mathbf{k} и поляризацией $\mathbf{e}^{(\alpha)}$ ³.

Из (3.32) и (3.31) нетрудно получить, что:

$$\frac{1}{4\pi} \int d^3\mathbf{r} (\mathbf{E}_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{E}_{\mathbf{k}'\alpha'}^* + \mathbf{H}_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{H}_{\mathbf{k}'\alpha'}^*) = \omega_{\mathbf{k}} \delta_{\mathbf{k}\mathbf{k}'} \delta_{\alpha\alpha'} \quad (3.33)$$

Подставляя (3.29), (3.30) в (3.18) и используя (3.33), находим:

$$\begin{aligned} H = \sum_{\mathbf{k}\alpha} \frac{1}{2} (c_{\mathbf{k}\alpha} c_{\mathbf{k}\alpha}^+ + c_{\mathbf{k}\alpha}^+ c_{\mathbf{k}\alpha}) \frac{1}{4\pi} \int d^3\mathbf{r} (\mathbf{E}_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{E}_{\mathbf{k}'\alpha'}^* + \mathbf{H}_{\mathbf{k}\alpha} \mathbf{H}_{\mathbf{k}'\alpha'}^*) &= \\ &= \sum_{\mathbf{k}\alpha} \frac{1}{2} (c_{\mathbf{k}\alpha} c_{\mathbf{k}\alpha}^+ + c_{\mathbf{k}\alpha}^+ c_{\mathbf{k}\alpha}) \omega_{\mathbf{k}} \end{aligned} \quad (3.34)$$

или, используя коммутационные соотношения (3.26),

$$H = \sum_{\mathbf{k}\alpha} \left(c_{\mathbf{k}\alpha}^+ c_{\mathbf{k}\alpha} + \frac{1}{2} \right) \omega_{\mathbf{k}} \quad (3.35)$$

– оператор Гамильтона системы фотонов в представлении вторичного квантования. Из сравнения с (3.22) ясно, что

$$\hat{N}_{\mathbf{k}\alpha} = c_{\mathbf{k}\alpha}^+ c_{\mathbf{k}\alpha} \quad (3.36)$$

³Подчеркнем, что эти волновые функции нельзя рассматривать как амплитуды вероятности пространственной локализации фотона, поскольку понятие координаты для частицы, движущейся со скоростью света в вакууме, просто отсутствует

представляет собой оператор числа фотонов в состоянии \mathbf{k}_α , матричные элементы которого в представлении чисел заполнения диагональны и принимают целочисленные значения. Заметим, что (3.33) представляет собой запись нормировки волновой функции “на один фотон в объеме $V = 1$ ”.

В классической теории электромагнитного поля, его импульс определяется как [25]:

$$\mathbf{P} = \frac{1}{4\pi} \int d^3r [\mathbf{E} \times \mathbf{H}] \quad (3.37)$$

Заменяя \mathbf{E} и \mathbf{H} операторами (3.29), (3.30) получим:

$$\mathbf{P} = \sum_{\mathbf{k}_\alpha} \left(c_{\mathbf{k}_\alpha}^+ c_{\mathbf{k}_\alpha} + \frac{1}{2} \right) \mathbf{k} \quad (3.38)$$

что соответствует тому, что каждый фотон переносит импульс \mathbf{k} .

Наличие в (3.35) и (3.38) вкладов, независящих от чисел заполнения (связанных со слагаемым $1/2$ в скобках), означает присутствие *бесконечного* вклада вакуумных флюктуаций (“нулевых” колебаний) электромагнитного поля. Это первый пример типичной “квантово - полевой” расходимости, с которым мы сталкиваемся. В большинстве случаев, в этой ситуации просто переходят к новому началу отчета энергии (импульса) и записывают:

$$H = \sum_{\mathbf{k}_\alpha} c_{\mathbf{k}_\alpha}^+ c_{\mathbf{k}_\alpha} \omega_{\mathbf{k}} \quad \mathbf{P} = \sum_{\mathbf{k}_\alpha} c_{\mathbf{k}_\alpha}^+ c_{\mathbf{k}_\alpha} \mathbf{k} \quad (3.39)$$

При этом начало отсчета “перенормируется” бесконечными (“вакуумными”) константами, независящими от состояния возбуждения поля. Вместе с тем, следует сразу подчеркнуть, что наличие бесконечной энергии (импульса) вакуума (нулевых колебаний) является совершенно реальным проявлением квантовой природы поля и приводит к *конечным* экспериментальным следствиям, одним из лучших примеров которых является рассматриваемый ниже эффект Казимира.

Замечания о градиентной инвариантности и статистике Бозе.

Выбор потенциалов в электродинамике, как хорошо известно, неоднозначен. Выше мы использовали кулоновскую калибровку (3.1). В общем случае, компоненты вектор - потенциала A_μ могут быть подвергнуты градиентному преобразованию вида:

$$A_\mu \rightarrow A_\mu + \partial_\mu \Lambda \quad (3.40)$$

Для плоских волн, если ограничиться преобразованиями, не меняющими такого вида потенциала (т.е. его пропорциональности $\exp(-ik_\mu x_\mu)$), эта неоднозначность сводится к возможности прибавить к амплитуде волны произвольный 4-вектор, пропорциональный k^μ .

В случае произвольной калибровки, 4-потенциал поля представляется в виде, обобщающем (3.27):

$$A^\mu = \sum_{k_\alpha} (c_{k_\alpha} A_{k_\alpha}^\mu + c_{k_\alpha}^+ A_{k_\alpha}^{\mu*}) \quad (3.41)$$

где волновые функции фотона представляются в виде:

$$A_k^\mu = \sqrt{4\pi} \frac{e^\mu}{\sqrt{2\omega}} e^{-ik_\nu x^\nu} \quad (3.42)$$

где e^μ – пространственноподобный 4-вектор поляризации, удовлетворяющий условию $e_\mu e^{\mu*} = -1$. Пространственноподобный характер 4-вектора поляризации очевиден из условия четырехмерной поперечности, поскольку волновой вектор (импульс) реального фотона всегда лежит на световом конусе. В такой записи, упомянутое выше калибровочное (градиентное) преобразование сводится к:

$$e_\mu \rightarrow e_\mu + \Lambda k_\mu \quad (3.43)$$

где $\Lambda = \Lambda(k^\mu)$ – произвольная скалярная функция k^μ . Поперечность поляризации означает, что всегда возможна калибровка, в которой выбирается:

$$e^\mu = (0, \mathbf{e}) \quad \mathbf{e} \cdot \mathbf{k} = 0 \quad (3.44)$$

обеспечивающая трехмерную поперечность. Условие четырехмерной поперечности, эквивалентное условию Лоренца (3.10), записывается в инвариантном виде:

$$e_\mu k^\mu = 0 \quad (3.45)$$

Это условие, также как и условие $e_\mu e^{\mu*} = -1$, не нарушается преобразованием (3.43) в силу того, что для реального фотона всегда имеем $k^2 = 0$ (равенство нулю массы фотона, световой конус!). Измеримые физические величины, естественно, не должны меняться при калибровочных преобразованиях.

Фотоны подчиняются статистике Бозе. Это очевидно из того факта, что число фотонов $N_{\mathbf{k}\alpha}$ в состоянии $\mathbf{k}\alpha$ может принимать любое целочисленное значение, а также из вида коммутационных соотношений (3.26). Бозевское поле может иметь классический предел. Известно, что свойства квантовой системы приближаются к классическим, когда велики квантовые числа, определяющие состояния системы. Для электромагнитного поля это означает, что велики числа фотонов $N_{\mathbf{k}\alpha}$. В этом случае, мы можем пренебречь единицей в правой части коммутационных соотношений (3.26) (очевидно, что это соответствует и пределу $\hbar \rightarrow 0$) и записать:

$$c_{\mathbf{k}\alpha}^\dagger c_{\mathbf{k}\alpha} \approx c_{\mathbf{k}\alpha} c_{\mathbf{k}\alpha}^\dagger \quad (3.46)$$

так что операторы $c_{\mathbf{k}\alpha}, c_{\mathbf{k}\alpha}^\dagger$ можно рассматривать как классические амплитуды поля. Однако тут требуется некоторое уточнение, поскольку при всех $N_{\mathbf{k}\alpha} \gg 1$ мы получим бесконечность при суммировании по $\mathbf{k}\alpha$ в энергии поля (3.22).

Фактически, физический смысл имеет рассмотрение значений поля, усредненных по некоторым конечным промежуткам времени Δt . В фурье-разложении усредненного поля \mathbf{E} основной вклад дает область частот, удовлетворяющих условию $\omega \Delta t < 1$. Таким образом, при выводе условия квазиклассичности, нужно рассматривать лишь полевые осцилляторы с $\omega < 1/\Delta t$. Число осцилляторов с частотами от нуля до $\omega \sim 1/\Delta t$, по порядку величины, равно ($V = 1$):

$$\left(\frac{\omega}{c}\right)^3 \sim \frac{1}{(c\Delta t)^3} \quad (3.47)$$

Энергия поля в единице объема порядка \mathbf{E}^2 . Поделив эту энергию на число осцилляторов и на среднюю энергию фотона $\sim \hbar\omega$, получим оценку числа фотонов:

$$N \sim \frac{\mathbf{E}^2 c^3}{\hbar\omega^4} \quad (3.48)$$

Тогда из условия $N \gg 1$ и (3.47) получаем:

$$|\mathbf{E}| \gg \frac{\sqrt{\hbar c}}{(c\Delta t)^2} \quad (3.49)$$

что определяет критерий квазиклассического рассмотрения поля⁴. Видим, что поле должно быть достаточно сильным, тем сильнее, чем меньше интервал времени Δt . Для переменного поля $\Delta t \sim \omega^{-1}$, так что достаточно слабое переменное поле не может быть квазиклассическим. Лишь статические поля, для которых $\Delta t \rightarrow \infty$ всегда можно считать классическими.

Об измеримости полей в квантовой электродинамике.

Существование предельной скорости распространения взаимодействий (скорости света) приводит к целому ряду дополнительных ограничений возможностей измерения различных физических величин в релятивистской квантовой теории, по сравнению с нерелятивистским случаем. Этот вопрос был проанализирован на ранних этапах развития квантовой теории поля Ландау и Пайерлом. Качественное обсуждение этих ограничений можно найти во Введении в книге [1]. В ходе своего анализа, Ландау и Пайерлс подняли фундаментальный вопрос о возможности измерения самого электромагнитного поля. В частности, они утверждали, что поскольку измерение любой компоненты электрического (для определенности) поля требует определения импульса заряженного пробного тела, то обратное действие поля, излученного при выполнении такой операции, всегда приводит к ограничению точности измерения поля. Соответственно точное определение напряженности поля нельзя ввести в противоречие с рассмотренными выше основами квантовой электродинамики. Это, также как ряд других обстоятельств, которые мы еще рассмотрим ниже, были причиной длительного скептического отношения Ландау к квантовой теории поля.

Более детально вопрос об измеримости полей был проанализирован в работах Бора и Розенфельда (см. интересный обзор этой проблемы в статье Розенфельда в сб. [30]). Оказалось, в частности, что вопрос решается (в духе копенгагенской интерпретации квантовой механики) при использовании протяженных пробных тел. В самом деле, рассмотрим измерение компоненты электрического поля E_x , усредненной по объему V и интервалу времени T . Возьмем пробное тело, заполняющее объем V с равномерной плотностью заряда ρ , и измерим его импульсы p'_x и p''_x в начале и конце временного интервала T . Сделав пробное тело достаточно тяжелым, можно произвольно уменьшить его смещение в течение этого интервала времени, а для среднего значения \bar{E}_x получить:

$$\bar{E}_x \rho V T = p''_x - p'_x \quad (3.50)$$

Однако, определение импульса пробного тела неизбежно влечет за собой некоторую ошибку Δx в определении его координаты в соответствии с обычным соотношением неопределенности: $\Delta p_x \sim \hbar/\Delta x$. Тогда возникает и неточность $\Delta \bar{E}_x$ в значении поля \bar{E}_x , равная как нетрудно видеть:

$$\Delta \bar{E}_x \sim \frac{\hbar}{\rho V T \Delta x} \quad (3.51)$$

Но это ошибку можно сделать произвольно малой, увеличивая плотность заряда пробного тела.

Аналогичным образом удается проанализировать возможность точных измерений зарядов и токов [30]. По мнению Бора и Розенфельда, таким образом демонстрируется непротиворечивость основных понятий квантовой электродинамики. Заметим, впрочем, что сама копенгагенская интерпретация квантовой теории, использующая в качестве существенного элемента чисто классические представления, в настоящее время перестала быть общепринятой (или, по крайней мере, вполне удовлетворительной с точки зрения многих исследователей). Автору неизвестны работы, в которых вопрос об измеримости полей рассматривался бы с более современных позиций.

⁴Для наглядности в этих оценках c и \hbar выписаны в явном виде.

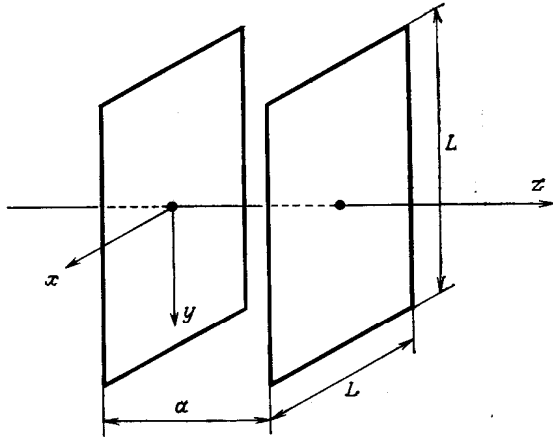


Рис. 3-1

Вакуумные флюктуации и эффект Казимира.

Реальность вакуумных ("нулевых") флюктуаций электромагнитного поля прекрасно иллюстрируется рассмотрением так называемого эффекта Казимира [10]. Рассмотрим две большие идеально проводящие металлические пластины, помещенные в *вакууме*, на расстоянии a друг от друга, как это показано на Рис.3-1. Пусть пластины представляют собой квадраты со стороной L , причем $L \gg a$. Рассмотрим моды колебаний электромагнитного поля в объеме $L^2 a$. Границные условия состоят в том, что вектор электрического поля \mathbf{E} перпендикулярен, а вектор магнитного поля \mathbf{H} параллелен пластине на внутренней поверхности. Вклад в энергию вносят только поперечные моды. Если компонента k_z , перпендикулярная поверхности пластин, отлична от нуля, то она может принимать только дискретные значения $k_z = n\pi/a$ ($n = 1, 2, \dots$), чтобы узлы (нули) поля распологались на пластинах. При этом нужно еще учесть два состояния поляризации. Если же $k_z = 0$, то остается только одна мода (электрическая составляющая у этой моды просто равна нулю в силу отсутствия тангенциального электрического поля на поверхности идеального проводника). Тогда энергия нулевых колебаний электромагнитного поля в рассматриваемом объеме между пластинами равна:

$$E = \sum_{\mathbf{k}_\alpha} \frac{1}{2} \hbar \omega_{\mathbf{k}_\alpha} = \sum_{\mathbf{k}_\alpha} \frac{1}{2} \hbar c |\mathbf{k}_\alpha| = \frac{\hbar c}{2} L^2 \int \frac{d^2 \mathbf{k}_{\parallel}}{2\pi^2} \left[|\mathbf{k}_{\parallel}| + 2 \sum_{n=1}^{\infty} \sqrt{\mathbf{k}_{\parallel}^2 + \frac{n^2 \pi^2}{a^2}} \right] \quad (3.52)$$

Это выражение, как легко видеть, бесконечно. Вычтем, однако, из него аналогичное выражение для энергии вакуумных флюктуаций в том же объеме, но в отсутствие металлических пластин:

$$E_0 = \frac{\hbar c}{2} L^2 \int \frac{d^2 \mathbf{k}_{\parallel}}{2\pi^2} a \int_{-\infty}^{\infty} \frac{dk_z}{2\pi} 2 \sqrt{\mathbf{k}_{\parallel}^2 + k_z^2} = \frac{\hbar c}{2} L^2 \int \frac{d^2 \mathbf{k}_{\parallel}}{2\pi^2} 2 \int_0^{\infty} dn \sqrt{\mathbf{k}_{\parallel}^2 + n^2 \pi^2 / a^2} \quad (3.53)$$

Тогда изменение энергии вакуума, вызванное введением в него металлических пластин, в расчете на единицу их поверхности равно:

$$\mathcal{E} = \frac{E - E_0}{L^2} = \frac{\hbar c}{2\pi} \int_0^{\infty} dn \int_0^{\infty} dk k \left(\frac{k}{2} + \sum_{n=1}^{\infty} \sqrt{k^2 + n^2 \pi^2 / a^2} - \int_0^{\infty} \sqrt{k^2 + n^2 \pi^2 / a^2} \right) \quad (3.54)$$

Это выражение, по прежнему, бесконечно из-за ультрафиолетовых (при больших k) расходимостей. Учтем, однако, что для длин волн меньших, чем размеры атома, приближение идеального проводника (рассматриваемого как сплошная среда) неприменимо. Поэтому введем в подинтегральное выражение в (3.54) некоторую гладкую функцию обрезания $f(k)$, которая равна единице при $k < k_m$ и обращается в нуль при $k \gg k_m$, где k_m порядка обратных атомных размеров. Тогда можно написать:

$$\mathcal{E} = \hbar c \frac{\pi^2}{4a^3} \int_0^{\infty} du \left[\frac{\sqrt{u}}{2} f\left(\frac{\pi}{a}\sqrt{u}\right) + \sum_{n=1}^{\infty} \sqrt{u + n^2} f\left(\frac{\pi}{a}\sqrt{u + n^2}\right) \right]$$

$$-\int_0^\infty dn \sqrt{u+n^2} f\left(\frac{\pi}{a}\sqrt{u+n^2}\right) \quad (3.55)$$

где ввели безразмерную переменную интегрирования $u = a^2 k^2 / \pi^2$. Последнее выражение можно переписать как:

$$\mathcal{E} = \hbar c \frac{\pi}{4a^3} \left[\frac{1}{2} F(0) + F(1) + F(2) + \dots - \int_0^\infty dn F(n) \right] \quad (3.56)$$

где определили функцию:

$$F(n) = \int_0^\infty du \sqrt{u+n^2} f\left(\frac{\pi}{a}\sqrt{u+n^2}\right) \quad (3.57)$$

При $n \rightarrow \infty$ имеем $F(n) \rightarrow 0$ в силу свойств функции обрезания. Для вычисления разности между суммой и интегралом, стоящей в квадратных скобках в (3.56), можно воспользоваться формулой суммирования Эйлера - Маклорена, записав ее в виде:

$$\frac{1}{2} F(0) + F(1) + F(2) + \dots - \int_0^\infty dn F(n) = -\frac{1}{2!} B_2 F'(0) - \frac{1}{4!} B_4 F'''(0) + \dots \quad (3.58)$$

где фигурируют числа Бернулли B_ν , определяемые с помощью ряда:

$$\frac{y}{e^y - 1} = \sum_{\nu=0}^{\infty} B_\nu \frac{y^\nu}{\nu!} \quad (3.59)$$

Имеем $B_2 = 1/6$, $B_4 = -1/30$, Мы имеем:

$$F(n) = \int_{n^2}^\infty du \sqrt{u} f\left(\frac{\pi\sqrt{u}}{a}\right), \quad F'(n) = -2n^2 f\left(\frac{\pi n}{a}\right) \quad (3.60)$$

Предполагая, что $f(0) = 1$ и все ее производные обращаются в нуль при нулевом значении аргумента, имеем $F'(0) = 0$, $F'''(0) = -4$, а производные F более высокого порядка равны нулю. Таким образом, в окончательный результат параметр обрезания вообще не входит, и мы получаем:

$$\mathcal{E} = \frac{\hbar c \pi^2}{a^3} \frac{B_4}{4!} = -\frac{\pi^2}{720} \frac{\hbar c}{a^3} \quad (3.61)$$

Тогда сила, действующая на единицу площади пластины, равна:

$$\mathcal{F} = -\frac{\pi^2}{240} \frac{\hbar c}{a^4} \quad (3.62)$$

Отрицательный знак соответствует притяжению. Замечательно, что существование такой, чрезвычайно слабой, силы притяжения, целиком обусловленной вакуумными флуктуациями электромагнитного поля, было экспериментально обнаружено, а формула (3.62) была непосредственно проверена. Еще более удивительно, что существование силы Казимира, в настоящее время, приходится учитывать⁵ при конструировании и обеспечении работы современных микромашин! Это доказывает, что "нулевые" колебания электромагнитного поля вполне реальны.

Бозоны.

Скалярные частицы.

Рассмотрим частицы со спином 0. Состояние свободной бессpinовой частицы полностью определяется заданием ее импульса \mathbf{p} . При этом ее энергия $\varepsilon_{\mathbf{p}}$ определяется из:

$$\varepsilon_{\mathbf{p}}^2 = \mathbf{p}^2 + m^2 \quad \text{или} \quad p^2 = m^2 \quad (3.63)$$

⁵A.Lambrecht. Physics World 15, No.9, 29 (2002)

или, как говорят, частица лежит на “массовой поверхности”. Сохранение энергии - импульса является следствием однородности пространства - времени. В квантовой механике требование симметрии по отношению к произвольному смещению системы координат означает, что волновая функция частицы с 4-импульсом p просто умножается на фазовый множитель, равный по модулю единице. Этому требованию удовлетворяет лишь плоская волна:

$$\text{const} \quad e^{-ipx} \quad px = \varepsilon \mathbf{p}t - \mathbf{p}\mathbf{r} \quad (3.64)$$

Волновое уравнение для наших частиц должно иметь (3.64) в качестве частного решения для любых p , удовлетворяющих условию (3.63). Это уравнение должно быть линейным, что выражает принцип суперпозиции: любая линейная комбинация решений также описывает возможное состояние свободной частицы. Наконец, по возможности, это уравнение должно быть достаточно низкого порядка по производным.

Спин частицы – это ее момент импульса в системе покоя, а состояние частицы в системе покоя описывается нерелятивистской квантовой механикой. Тогда, если спин частицы равен s , то в системе покоя ее волновая функция должна иметь $2s+1$ компоненту (представляться трехмерным спинором ранга $2s$) [29]. Частица со спином $s=0$ в системе покоя описывается трехмерным скаляром. Но этот трехмерный скаляр может иметь двоякое четырехмерное “происхождение” [1]: это может быть четырехмерный скаляр φ , но это может быть и временная компонента ψ_0 времениподобного 4-вектора ψ_μ , такого, что в системе покоя только ψ_0 и отлична от нуля. Тензоры более высокого ранга можно не рассматривать, поскольку они приводят к уравнениям более высоких порядков.

Для свободной частицы, единственным дифференциальным оператором, который может войти в волновое уравнение, является оператор 4-импульса p :

$$p^\mu = i\partial^\mu = \left(i\frac{\partial}{\partial t}, -i\nabla \right) \quad (3.65)$$

Волновое уравнение должно представлять собой дифференциальную связь φ и ψ_μ с помощью оператора p^μ , удовлетворяющую условию релятивистской инвариантности. Очевидно, что простейший вариант такой связи имеет вид:

$$p_\mu \varphi = m\psi_\mu \quad p^\mu \psi_\mu = m\varphi \quad (3.66)$$

где m – скаляр, характеризующий частицу⁶. Подставляя ψ_μ из первого уравнения в (3.66) во второе, получаем:

$$(p^2 - m^2)\varphi = 0 \quad (3.67)$$

что совпадает с рассмотренным выше уравнением Клейна - Гордона (2.11), (2.32) для скалярного поля φ . Подставляя $\varphi \sim e^{-ipx}$ в (3.67), имеем $p^2 = m^2$, так что (3.63) удовлетворяется, а скаляр m имеет смысл массы (покоя) частицы. Поскольку (3.63) справедливо для релятивистской частицы с любым спином, уравнению Клейна - Гордона, фактически, должны удовлетворять компоненты волновой функции свободной частицы с любым спином.

Свойства скалярного поля, удовлетворяющего уравнению Клейна - Гордона, уже довольно подробно анализировались выше. Будем, для общности, рассматривать

⁶Вводить два скаляра m_1, m_2 бессмысленно, поскольку их всегда можно сделать одинаковыми соответствующим переопределением величин φ, ψ_μ

сразу случай комплексного поля. Его тензор энергии импульса, аналогично (2.53) дается выражением:

$$\theta^{\mu\nu} = (\partial^\mu \varphi^*)(\partial^\nu \varphi) - g^{\mu\nu} \mathcal{L} \quad (3.68)$$

где лагранжиан \mathcal{L} определен в (2.60). В частности:

$$T_{00} = \frac{\partial \varphi^*}{\partial t} \frac{\partial \varphi}{\partial t} + \nabla \varphi^* \cdot \nabla \varphi + m^2 \varphi^* \varphi \quad (3.69)$$

$$T_{i0} = \frac{\partial \varphi^*}{\partial t} \frac{\partial \varphi}{\partial x^i} + \frac{\partial \varphi^*}{\partial x^i} \frac{\partial \varphi}{\partial t} \quad (3.70)$$

Тогда 4-импульс поля определяется интегралом:

$$P_\mu = \int d^3 \mathbf{r} T_{\mu 0} \quad (3.71)$$

Из (3.69) мы видим, что $T_{00} > 0$, так что энергия является положительно определенной, что, кстати, и определяет выбор знаков в лагранжиане.

Выражение (3.69) можно использовать для нормировки поля. Плоская волна, нормированная “на одну частицу в объеме $V = 1$ ” запишется как:

$$\psi_p = \frac{1}{\sqrt{\varepsilon_p}} e^{-ipx} \quad (3.72)$$

В самом деле, вычисляя (3.69) для (3.72), получим $T_{00} = \varepsilon_p$, так что полная энергия в объеме $V = 1$ оказывается равной энергии одной частицы.

Перейдем к квантованию. Рассмотрим разложение произвольной волновой функции (поля) по собственным функциям полного набора возможных состояний свободной частицы, например по плоским волнам ψ_p из (3.72):

$$\varphi = \sum_p a_p \psi_p \quad \varphi^* = \sum_p a_p^* \psi_p^* \quad (3.73)$$

Процедура квантования сводится к замене коэффициентов a_p, a_p^* соответствующими операторами уничтожения \hat{a}_p, \hat{a}_p^+ .

Принципиальным моментом релятивистской теории является, однако, существование *двух* решений уравнения (3.63), из которого для энергии частицы получаем:

$$\varepsilon_p = \pm \sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2} \quad (3.74)$$

Физический смысл имеют только $\varepsilon_p > 0$, поскольку наличие (в принципе сколь угодно больших) отрицательных энергий частицы означает неустойчивость системы (отсутствие основного состояния). Просто отбросить решения с $\varepsilon_p < 0$ нельзя, поскольку общее решение волнового уравнения представляет собой суперпозицию всех независимых частных решений и разложение поля следует вести по полному набору собственных функций. Запишем:

$$\varphi = \sum_{\mathbf{p}} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_p}} a_{\mathbf{p}}^{(+)} e^{i(\mathbf{p}\mathbf{r} - \varepsilon_p t)} + \sum_{\mathbf{p}} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_p}} a_{\mathbf{p}}^{(-)} e^{i(\mathbf{p}\mathbf{r} + \varepsilon_p t)} \quad (3.75)$$

где в первой сумме стоят плоские волны с положительными, а во второй – с отрицательными частотами. Здесь и далее везде подразумеваем $\varepsilon_p = \sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2}$, т.е. положительно определенную энергию физической частицы.

Рецепт правильного перехода к представлению вторичного квантования может теперь быть сформулирован следующим образом:

- $a_{\mathbf{p}}^{(+)} \rightarrow \hat{a}_{\mathbf{p}}$ – оператор уничтожения частицы с импульсом \mathbf{p} .
- $a_{\mathbf{p}}^{(-)} \rightarrow \hat{b}_{-\mathbf{p}}^+$ – оператор рождения *античастицы* с импульсом $-\mathbf{p}$.

Последняя замена возникает из того, что временная зависимость во второй сумме в (3.75) $e^{i\varepsilon \mathbf{P}^t} = (e^{-i\varepsilon \mathbf{P}^t})^*$ соответствует появлению одной “лишней” частицы с энергией $\varepsilon_{\mathbf{p}}$ в конечном состоянии (при вычислении любого матричного элемента перехода, включающего в себя поле φ). Теперь, заменяя во второй сумме $\mathbf{p} \rightarrow -\mathbf{p}$, запишем:

$$\begin{aligned}\hat{\varphi} &= \sum_{\mathbf{p}} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} (\hat{a}_{\mathbf{p}} e^{-ipx} + \hat{b}_{\mathbf{p}}^+ e^{ipx}) \\ \hat{\varphi}^+ &= \sum_{\mathbf{p}} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} (\hat{a}_{\mathbf{p}}^+ e^{ipx} + \hat{b}_{\mathbf{p}} e^{-ipx})\end{aligned}\quad (3.76)$$

Теперь операторы $\hat{a}_{\mathbf{p}}$ и $\hat{b}_{\mathbf{p}}$ в разложении (3.76) оказываются умноженными на “правильные” множители $e^{-i\varepsilon \mathbf{P}^t}$, а операторы $\hat{a}_{\mathbf{p}}^+$ и $\hat{b}_{\mathbf{p}}^+$ – на комплексно сопряженные $e^{i\varepsilon \mathbf{P}^t}$. Оба вида частиц (частицы и античастицы), операторы которых входят в один $\hat{\varphi}$ -оператор, очевидно, имеют одинаковые массы.

Подставляя операторное разложение (3.76) в (3.69) и интеграл $\int d^3 \mathbf{r} T_{00}$, определяющий энергию поля, находим гамильтониан в виде:

$$H = \sum_{\mathbf{p}} \varepsilon_{\mathbf{p}} (\hat{a}_{\mathbf{p}}^+ \hat{a}_{\mathbf{p}} + \hat{b}_{\mathbf{p}}^+ \hat{b}_{\mathbf{p}}) \quad (3.77)$$

Физически разумный результат для собственных значений этого оператора (положительная определенность энергии), получается только если операторы рождения и уничтожения удовлетворяют *бозевским* коммутационным соотношениям:

$$[\hat{a}_{\mathbf{p}}, \hat{a}_{\mathbf{p}}^+] = [\hat{b}_{\mathbf{p}}, \hat{b}_{\mathbf{p}}^+] = 1 \quad [\hat{a}_{\mathbf{p}}, \hat{b}_{\mathbf{p}}] = [\hat{a}_{\mathbf{p}}^+, \hat{b}_{\mathbf{p}}^+] = \dots = 0 \quad \text{и т.д.} \quad (3.78)$$

В самом деле, пользуясь этими коммутационными соотношениями, можно представить гамильтониан (3.77) в виде:

$$H = \sum_{\mathbf{p}} \varepsilon_{\mathbf{p}} (a_{\mathbf{p}}^+ a_{\mathbf{p}} + b_{\mathbf{p}}^+ b_{\mathbf{p}} + 1) \quad (3.79)$$

Выше мы уже видели, что в представлении чисел заполнения собственные значения бозевских операторов $a_{\mathbf{p}}^+ a_{\mathbf{p}}$ и $b_{\mathbf{p}}^+ b_{\mathbf{p}}$ равны положительным целым числам, которые мы будем обозначать, соответственно, как $N_{\mathbf{p}}$ и $\bar{N}_{\mathbf{p}}$ (число частиц и античастиц в состоянии с данным импульсом). Тогда энергию и импульс нашего поля, отбросив (бесконечную) энергию вакуума, можно записать как:

$$E = \sum_{\mathbf{p}} \varepsilon_{\mathbf{p}} (N_{\mathbf{p}} + \bar{N}_{\mathbf{p}}) \quad (3.80)$$

$$\mathbf{P} = \sum_{\mathbf{p}} \mathbf{p} (N_{\mathbf{p}} + \bar{N}_{\mathbf{p}}) \quad (3.81)$$

Формальный вывод последнего выражения можно выполнить с помощью (3.70), (3.71). Если бы мы приняли для операторов рождения и уничтожения антисимметрические соотношения фермиевского типа, то вместо (3.79) получили бы $H = \sum_{\mathbf{P}} \varepsilon_{\mathbf{P}} (a_{\mathbf{P}}^+ a_{\mathbf{P}} - b_{\mathbf{P}}^+ b_{\mathbf{P}} + 1)$, т.е. не положительно определенное выражение (отсутствие основного состояния). Таким образом, частицы со спином ноль (скалярные частицы), являются бозонами.

Выше мы видели, что для комплексного скалярного поля выполняется и закон сохранения заряда (2.70). Заменяя в выражении для плотности тока (2.68) классические поля φ, φ^* на операторы $\hat{\varphi}, \hat{\varphi}^+$ из (3.76) и проводя элементарные выкладки, получим из (2.70):

$$Q = \sum_{\mathbf{P}} (a_{\mathbf{P}}^+ a_{\mathbf{P}} - b_{\mathbf{P}}^+ b_{\mathbf{P}}) = \sum_{\mathbf{P}} (a_{\mathbf{P}}^+ a_{\mathbf{P}} - b_{\mathbf{P}}^+ b_{\mathbf{P}} - 1) \quad (3.82)$$

где при переходе к последнему равенству опять воспользовались коммутационными соотношениями (3.78). Собственные значения этого оператора, за вычетом вакуумного вклада, представляются в виде:

$$Q = \sum_{\mathbf{P}} (N_{\mathbf{P}} - \bar{N}_{\mathbf{P}}) \quad (3.83)$$

откуда видно, что заряды частиц и античастиц противоположны. Заметим, что теперь (после квантования) заряд может меняться только дискретным образом.

Истинно нейтральные частицы.

Выше операторы $\hat{a}_{\mathbf{P}}$ и $\hat{b}_{\mathbf{P}}$ рассматривались как относящиеся к различным частицам. Это не всегда так: в частном случае операторы, входящие в разложение $\hat{\varphi}$ могут относиться и к одним и тем же частицам (аналогично тому, как это было для фотонов). Тогда:

$$\hat{\varphi} = \sum_{\mathbf{P}} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{P}}}} (\hat{c}_{\mathbf{P}} e^{-ipx} + \hat{c}_{\mathbf{P}}^+ e^{ipx}) \quad (3.84)$$

так что частица просто совпадает со своей античастицей, и мы имеем дело с так называемыми истинно нейтральными частицами. Оператор поля теперь эрмитов: $\hat{\varphi} = \hat{\varphi}^+$, что является аналогом вещественного поля в классике. Это поле, естественно, имеет вдвое меньше степеней свободы, чем комплексное поле, его лагранжиан имеет вид (2.30). Соответственно, можно вычислить тензор энергии - импульса и, в частности, для плотности энергии получить:

$$T_{00} = \frac{1}{2} \left\{ \left(\frac{\partial \varphi}{\partial t} \right)^2 + (\nabla \varphi)^2 + m^2 \varphi^2 \right\} \quad (3.85)$$

Тогда, подставляя в $\int d^3r T_{00}$ разложение (3.84), получим гамильтониан в виде:

$$H = \frac{1}{2} \sum_{\mathbf{P}} \varepsilon_{\mathbf{P}} (\hat{c}_{\mathbf{P}}^+ \hat{c}_{\mathbf{P}} + \hat{c}_{\mathbf{P}} \hat{c}_{\mathbf{P}}^+) \quad (3.86)$$

Снова видна необходимость квантования по Бозе, так что коммутационные соотношения для операторов рождения и уничтожения имеют вид:

$$[\hat{c}_{\mathbf{P}}, \hat{c}_{\mathbf{P}}^+] = 1 \quad [\hat{c}_{\mathbf{P}}, \hat{c}_{\mathbf{P}}] = [\hat{c}_{\mathbf{P}}^+, \hat{c}_{\mathbf{P}}^+] = 0 \quad (3.87)$$

Тогда гамильтониан

$$H = \sum_{\mathbf{p}} \varepsilon_{\mathbf{p}} \left(c_{\mathbf{p}}^+ c_{\mathbf{p}} + \frac{1}{2} \right) \quad (3.88)$$

так что, после отбрасывания энергии вакуума, его собственные значения приобретают вид:

$$E = \sum_{\mathbf{p}} \varepsilon_{\mathbf{p}} N_{\mathbf{p}} \quad (3.89)$$

Понятно, что для эрмитова поля (также, как в классике для вещественного) плотность тока и заряд равны тождественно нулю.

Заметим, что из рассмотренных до сих пор физических частиц, примером истинно нейтральной частицы был фотон, а вещественность соответствующего поля отвечала физической измеримости напряженностей электрического и магнитного поля.

Отступление о группе Лоренца.

Согласно специальной теории относительности все инерциальные системы отсчета эквивалентны. Если две системы координат движутся друг относительно друга в направлении x_1 со скоростью v , то связь между ними выражается преобразованием Лоренца [25]:

$$\begin{aligned} x'^0 &= \gamma(x^0 - \beta x^1) = x^0 ch u - x^1 sh u \\ x'^1 &= \gamma(x^1 - \beta x^0) = x^1 ch u - x^0 sh u \\ x'^2 &= x^2 & x'^3 &= x^3 \end{aligned} \quad (3.90)$$

где

$$\gamma = \frac{1}{\sqrt{1 - \beta^2}} \quad \beta = \frac{v}{c} \quad th u = \beta \quad (3.91)$$

В общем случае, постулируется инвариантность физических законов относительно линейных преобразований координат вида (неоднородных преобразований Лоренца):

$$x^\mu \rightarrow x'^\mu = \Lambda_\nu^\mu x^\nu + a^\mu \quad (3.92)$$

сохраняющих квадрат интервала:

$$(x - y)^2 = (x_\mu - y_\mu)(x^\mu - y^\mu) = g_{\mu\nu}(x^\mu - y^\mu)(y^\nu - y^\nu) \quad (3.93)$$

В (3.92) смещение совершается после однородного преобразования. Неоднородные преобразования Лоренца называют также преобразованиями Пуанкаре.

Среди рассматриваемых преобразований содержатся не только смещения и вращения в псевдоевклидовом пространстве, но и отражения пространства и времени, обозначаемые P , T и PT :

$$\begin{aligned} Px^k &= -x^k & Px^0 &= x^0 \\ Tx^k &= x^k & Tx^0 &= -x^0 \\ PTx^\mu &= -x^\mu \end{aligned} \quad (3.94)$$

Интервал (3.93) не изменяется при преобразованиях (3.92) если:

$$\Lambda_\mu^\nu \Lambda_\sigma^\mu = \delta_\sigma^\nu \quad \Lambda_\mu^\nu = g_{\mu\rho} \Lambda_\rho^\rho g^{\rho\nu} \quad (3.95)$$

В матричном виде последнее условие записывается как:

$$\tilde{\Lambda} g \Lambda = g \quad (3.96)$$

где тильда обозначает операцию транспонирования. Отсюда ясно, что

$$Det \Lambda = \pm 1 \quad (3.97)$$

Из (3.95) также следует:

$$(\Lambda^{00})^2 - \sum_k (\Lambda^{0k})^2 = 1 \quad (3.98)$$

так что $(\Lambda^{00}) \geq 1$. Соответственно возникает две возможности:

$$\Lambda^{00} \geq 1 \quad \Lambda^{00} \leq -1 \quad (3.99)$$

Таким образом, общие преобразования (3.92) подразделяются на четыре класса:

1. $\mathcal{P}_+^\dagger: \text{Det}\Lambda = 1, \Lambda^{00} \geq 1.$

Отражения времени и пространства отсутствуют. Учитываются только вращения и смещения в псевдоевклидовом пространстве, образующие собственную ортохронную группу Пуанкарэ.

2. $\mathcal{P}_+^\dagger: \text{Det}\Lambda = 1, \Lambda^{00} \leq -1.$

Здесь включена операция T . Ввиду унимодулярности преобразований, они содержат также и операцию P . Любое преобразование из \mathcal{P}_+^\dagger может быть представлено в виде произведения \mathcal{P}_+^\dagger и PT . В частности, 4-инверсия $PT \in \mathcal{P}_+^\dagger$, а P и T по отдельности не входят в \mathcal{P}_+^\dagger в силу $\text{Det}\Lambda = 1$. Преобразования \mathcal{P}_+^\dagger и \mathcal{P}_+^\dagger вместе образуют собственную группу Пуанкарэ \mathcal{P}_+ .

3. $\mathcal{P}_-^\dagger: \text{Det}\Lambda = -1, \Lambda^{00} \geq 1.$

Соответствующие преобразования имеют вид PP_+^\dagger . Вместе с \mathcal{P}_+^\dagger они образуют ортохронную группу Пуанкарэ.

4. $\mathcal{P}_-^\dagger: \text{Det}\Lambda = -1, \Lambda^{00} \leq -1.$

Направление времени меняется. Любое преобразование этого класса представляется в виде TP_+^\dagger .

Общая группа Пуанкарэ может, таким образом, быть представлена как сумма:

$$\mathcal{P} = \mathcal{P}_+^\dagger + PT\mathcal{P}_+^\dagger + PP_+^\dagger + TP_+^\dagger \quad (3.100)$$

Из всех этих компонент группы Пуанкарэ только \mathcal{P}_+^\dagger содержит единичное преобразование. Поэтому преобразования, принадлежащие различным классам, не могут быть связаны каким-либо непрерывным преобразованием, относящимся к \mathcal{P}_+^\dagger . Преобразования из одного и того же класса могут быть получены друг из друга с помощью преобразований из \mathcal{P}_+^\dagger .

Преобразования C, P, T .

Инверсия пространства.

В квантовой теории поля имеют большое значение дискретные симметрии, такие как инверсия пространства, отражение времени и зарядовое сопряжение (замена частиц античастицами). В частности, операция инверсии пространства определяется следующим образом:

$$P\mathbf{r} = -\mathbf{r} \quad (3.101)$$

При этом преобразовании, рассматривавшееся выше скалярное поле может преобразовываться следующим образом:

$$P\varphi(t, \mathbf{r}) = \pm\varphi(t, -\mathbf{r}) \quad (3.102)$$

где знаки соответствуют случаю обычного скаляра и псевдоскаляра. В нерелятивистской квантовой механике поведение волновой функции системы при пространственной инверсии связано просто с ее координатной зависимостью, что приводит к понятию орбитальной четности [29]:

$$\psi(t, -\mathbf{r}) = \pm\psi(t, \mathbf{r}) \quad (3.103)$$

В квантовой теории поля речь идет о поведении поля в данной точке пространства, а соотношение (3.102) определяет *внутреннюю* четность соответствующих частиц. Полная четность системы частиц равна произведению их внутренних четностей и орбитальной четности их относительного движения. “Внутренние” свойства симметрии различных частиц проявляются лишь в процессах их взаимных превращений.

В формализме вторичного квантования внутренняя четность выражается поведением при инверсии соответствующих $\hat{\varphi}$ -операторов. Скалярному и псевдоскалярному полю отвечает:

$$P\hat{\varphi}(t, \mathbf{r}) = \pm\hat{\varphi}(t, -\mathbf{r}) \quad (3.104)$$

Воздействие P -операции на $\hat{\varphi}$ -оператор можно сформулировать в виде соответствующих правил преобразования операторов рождения и уничтожения частиц, таких, чтобы в результате возникало изменение (3.104). Используя (3.76), нетрудно получить, что эти правила имеют вид:

$$\begin{aligned} P : \quad a_{\mathbf{p}} &\rightarrow \pm a_{-\mathbf{p}} & b_{\mathbf{p}} &\rightarrow \pm b_{-\mathbf{p}} \\ a_{\mathbf{p}}^+ &\rightarrow \pm a_{-\mathbf{p}}^+ & b_{\mathbf{p}}^+ &\rightarrow \pm b_{-\mathbf{p}}^+ \end{aligned} \quad (3.105)$$

В самом деле, записав:

$$\varphi(t, \mathbf{r}) = \sum_{\mathbf{p}} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} (a_{\mathbf{p}} e^{-i\varepsilon_{\mathbf{p}} t + i\mathbf{p}\mathbf{r}} + b_{\mathbf{p}}^+ e^{i\varepsilon_{\mathbf{p}} t - i\mathbf{p}\mathbf{r}}) \quad (3.106)$$

после операции (3.105) и переобозначения переменной суммирования $\mathbf{p} \rightarrow -\mathbf{p}$ получим $\pm\varphi(t, -\mathbf{r})$, что и требовалось⁷. Заметим, что преобразование (3.105) вполне очевидно – инверсия просто меняет знак полярного вектора \mathbf{p} .

Зарядовое сопряжение.

Замена частица – античастица производится в полевом операторе (3.76) с помощью очевидной операции:

$$C : \quad a_{\mathbf{p}} \rightarrow b_{\mathbf{p}} \quad b_{\mathbf{p}} \rightarrow a_{\mathbf{p}} \quad (3.107)$$

При этом $\varphi \rightarrow \varphi^C$, где

$$\varphi^C(t, \mathbf{r}) = \varphi^+(t, \mathbf{r}) \quad (3.108)$$

Смысл этого преобразования не изменяется, если ввести произвольный фазовый множитель:

$$a_{\mathbf{p}} \rightarrow e^{i\alpha} a_{\mathbf{p}} \quad b_{\mathbf{p}} \rightarrow e^{-i\alpha} b_{\mathbf{p}} \quad (3.109)$$

так что

$$\varphi \rightarrow e^{i\alpha} \varphi^+ \quad \varphi^+ \rightarrow e^{-i\alpha} \varphi \quad (3.110)$$

Двукратное применение преобразования зарядового сопряжения дает тождество $\varphi \rightarrow \varphi$. Симметрия по отношению к замене частиц на античастицы не приводит, в общем случае, к возникновению какой-либо новой характеристики частиц, а оператор C не имеет собственных состояний и собственных значений. Исключением является система, состоящая из равного числа частиц и античастиц. Оператор C переводит такую систему саму в себя, в этом случае для него существуют собственные значения $C = \pm 1$ (поскольку $C^2 = 1$). Тоже самое верно для истинно нейтральных частиц, когда $\varphi^C = \pm\varphi$ и возникает понятие зарядово четных или нечетных частиц.

⁷Заметим, что в дальнейшем мы практически не будем указывать значок оператора над обозначениями операторов рождения и уничтожения, а также и других полевых операторов, надеясь, что это не приведет к недоразумениям.

Четырехмерная инверсия и обращение времени.

Четырехмерная инверсия определяется операцией:

$$x \rightarrow -x \quad \text{где} \quad x = (\mathbf{r}, t) \quad (3.111)$$

Эту операцию всегда можно представить себе, как некоторое четырехмерное вращение или, иначе говоря, как преобразование Лоренца, поскольку детерминант матрицы преобразования в обоих случаях равен 1. Ситуация здесь отличается от трехмерной (пространственной) инверсии, детерминант которой равен -1. Поэтому любое выражение, инвариантное относительно преобразований Лоренца, является инвариантным и относительно четырехмерной инверсии. По отношению к оператору скалярного поля (скаляру, по отношению к четырехмерным вращениям!) это означает:

$$\varphi(t, \mathbf{r}) \rightarrow \varphi(-t, -\mathbf{r}) \quad (3.112)$$

В терминах операторов рождения и уничтожения преобразование (3.112) достигается перестановкой коэффициентов при e^{-ipx} и e^{ipx} в выражении (3.76), что дает:

$$CPT : \quad a_{\mathbf{p}} \rightarrow b_{-\mathbf{p}}^+ \quad b_{\mathbf{p}} \rightarrow a_{-\mathbf{p}}^+ \quad (3.113)$$

Таким образом, это преобразование включает замену частицы античастицей, а в релятивистской теории *автоматически* возникает инвариантность по отношению к преобразованию, при котором одновременно с P и T производится также и зарядовое сопряжение C . Это утверждение составляет содержание так называемой *CPT*-теоремы, являющейся одним из наиболее общих результатов квантовой теории поля: ничего в Природе не изменится, если одновременно с четырехмерной инверсией (отражением пространства - времени) произвести замену всех частиц на античастицы! Преобразование (3.113) можно записать также в виде:

$$\varphi^{CPT}(t, \mathbf{r}) = \varphi(-t, -\mathbf{r}) \quad (3.114)$$

Отсюда легко найти формулировку *T*-инверсии (обращения времени). Эту операцию нужно определить так, чтобы вместе с *CP* она давала *CPT*-преобразование (3.113). Учитывая (3.105) и (3.107), легко находим:

$$T : \quad a_{\mathbf{p}} \rightarrow \pm a_{-\mathbf{p}}^+ \quad b_{\mathbf{p}} \rightarrow \pm b_{-\mathbf{p}}^+ \quad (3.115)$$

где знаки соответствуют знакам в (3.105). Таким образом, обращение времени не только переводит движение с импульсом \mathbf{p} в движение с импульсом $-\mathbf{p}$, но также переставляет начальные и конечные состояния во всех матричных элементах, что приводит к замене операторов уничтожения частиц с импульсом \mathbf{p} на операторы рождения частиц с импульсом $-\mathbf{p}$ (и наоборот). Из (3.115) и (3.106), с переобозначением $\mathbf{p} \rightarrow -\mathbf{p}$, получаем:

$$\varphi^T(t, \mathbf{r}) = \pm \varphi^+(-t, \mathbf{r}) \quad (3.116)$$

Фактически, здесь имеется полная аналогия с операцией обращения времени в квантовой механике [29]: если некоторое состояние описывается волновой функцией $\psi(t, \mathbf{r})$, то обращенное по времени описывается с помощью $\psi^*(-t, \mathbf{r})$.

Преобразования *T* и *CPT* переставляют начальные и конечные состояния и для них не существует понятия собственных состояний и собственных значений.

Они не приводят, таким образом, к существованию новых характеристик частиц. В силу релятивистской инвариантности, оператор CPT преобразования должен коммутировать с любым гамильтонианом (лагранжианом) релятивистской теории поля. Что же касается C и P (т.е. и T) по отдельности, то это вообще говоря не так. В частности слабые взаимодействия элементарных частиц не инвариантны по отношению к пространственному отражению P , и даже по отношению к комбинированной операции CP . Последнее (очень слабое!) нарушение симметрии слабых взаимодействий, согласно CPT -теореме, означает наличие в Природе очень слабой неэквивалентности направлений времени, что имеет весьма существенные космологические последствия. Например, согласно идеи Сахарова, это обстоятельство может объяснить колоссальное преобладание материи над антиматерией в современном состоянии Вселенной.

Дискретные преобразования тока.

Рассмотрим оператор сохраняющегося тока скалярного поля, который, с помощью (2.68), можно записать в виде:

$$j^\mu = i(\varphi^+ \partial^\mu \varphi - \varphi \partial^\mu \varphi^+) \quad (3.117)$$

Преобразование (3.104), вместе с очевидной заменой $(\partial_0, \partial_i) \rightarrow (\partial_0, -\partial_i)$, дает:

$$P : (j^0, \mathbf{j})_{t,\mathbf{r}} \rightarrow (j^0, -\mathbf{j})_{t,-\mathbf{r}} \quad (3.118)$$

как и должно быть для истинного 4-вектора.

Аналогичным образом, преобразование зарядового сопряжения (3.108) дает:

$$C : (j^0, \mathbf{j})_{t,\mathbf{r}} \rightarrow (-j^0, -\mathbf{j})_{t,\mathbf{r}} \quad (3.119)$$

если операторы φ и φ^+ коммутируют. Правда, они не коммутируют, но это обстоятельство несущественно – некоммутативность возникает только от некоммутативности операторов рождения и уничтожения с одинаковыми \mathbf{p} , а в силу соотношений коммутации для этих операторов, их перестановка приводит к появлению членов, не зависящих от чисел заполнения, т.е. от состояния поля. Отбрасывая эти члены, все равно получим (3.119). Из (3.119) видно, что замена частиц античастицами, естественно, приводит к изменению знака всех компонент тока.

Операция обращения времени связана с перестановкой начальных и конечных состояний, так что при применении к произведению операторов она меняет порядок сомножителей, например

$$(\varphi^+ \partial_\mu \varphi)^T = (\partial_\mu \varphi)^T (\varphi^+)^T \quad (3.120)$$

В соответствии с только что сделанным после (3.119) замечанием, это обстоятельство несущественно, а возвращение к исходному порядку множителей не отражается на результате. Учитывая, что при T -отражении $(\partial_0, \partial_i) \rightarrow (-\partial_0, \partial_i)$, с помощью (3.116) получаем:

$$T : (j^0, \mathbf{j})_{t,\mathbf{r}} \rightarrow (j^0, -\mathbf{j})_{-t,\mathbf{r}} \quad (3.121)$$

так что трехмерный \mathbf{j} ток меняет знак, в соответствии с классическим смыслом этой величины, тогда как плотность заряда j^0 не меняется.

Наконец, при четырехмерной инверсии (3.112) легко получить:

$$CPT : (j^0, \mathbf{j})_{t,\mathbf{r}} \rightarrow (-j^0, -\mathbf{j})_{-t,-\mathbf{r}} \quad (3.122)$$

в соответствии со смыслом этой операции, как CPT преобразования.

Оператор электромагнитного взаимодействия пропорционален $j_\mu A^\mu$ и инвариантен относительно CPT , как и всякое другое релятивистское взаимодействие. Соответственно, используя (3.118), (3.119) и (3.121) нетрудно получить правила преобразования потенциала электромагнитного поля $A_\mu = (A_0, \mathbf{A})$:

$$\begin{aligned} C : (A_0, \mathbf{A})_{t,\mathbf{r}} &\rightarrow (-A_0, -\mathbf{A})_{t,\mathbf{r}} \\ P : (A_0, \mathbf{A})_{t,\mathbf{r}} &\rightarrow (A_0, -\mathbf{A})_{t,-\mathbf{r}} \\ T : (A_0, \mathbf{A})_{t,\mathbf{r}} &\rightarrow (A_0, -\mathbf{A})_{-t,\mathbf{r}} \\ CPT : (A_0, \mathbf{A})_{t,\mathbf{r}} &\rightarrow (-A_0, -\mathbf{A})_{-t,-\mathbf{r}} \end{aligned} \quad (3.123)$$

Аналогичные правила преобразования имеют место и для калибровочных полей Янга - Миллса.

Векторные бозоны.

Частица со спином 1 описывается в системе покоя трехкомпонентной волновой функцией – трехмерным вектором (векторный бозон). По своему четырехмерному “происхождению” это могут быть три пространственные компоненты 4-вектора ψ^μ (пространственноподобного!) или же антисимметричного тензора второго ранга $\psi^{\mu\nu}$, у которых в системе покоя обращаются в нуль соответственно временная ψ^0 и пространственные ψ^{ik} компоненты.

Волновое уравнение опять можно записать в виде дифференциальной связи ψ^μ и $\psi^{\mu\nu}$ в следующем виде:

$$i\psi_{\mu\nu} = p_\mu\psi_\nu - p_\nu\psi_\mu \quad (3.124)$$

$$p^\nu\psi_{\mu\nu} = im^2\psi_\mu \quad (3.125)$$

где $p_\mu = i\partial_\mu$ – оператор импульса. Эти уравнения называются уравнениями Прока. Применяя к обеим сторонам (3.125) операцию p^μ , получим ввиду антисимметрии $\psi_{\mu\nu}$:

$$p^\mu\psi_\mu = 0 \quad (3.126)$$

Тогда, исключая $\psi_{\mu\nu}$ из (3.124), (3.125) (подставляя первое уравнение во второе), с учетом (3.126), получим:

$$(p^2 - m^2)\psi_\mu = 0 \quad (3.127)$$

так что m , естественно, представляет собой массу частицы. Таким образом, свободная частица со спином 1 описывается одним 4-вектором ψ_μ , компоненты которого удовлетворяют уравнению “Клейна – Гордона” (3.127) и дополнительному условию типа условия Лоренца (четырехмерной поперечности) (3.126), исключающему из ψ^μ “часть, принадлежащую спину 0”.

В системе покоя, где ψ_μ не зависит от пространственных координат ($p^i = 0$), и мы имеем просто $p^0\psi_0 = 0$. В тоже время, с учетом того, что в системе покоя $p^0 = m$, так что $p^0\psi_0 = m\psi_0$. Тогда ясно, что в системе покоя $\psi_0 = 0$, как и должно быть для частицы со спином 1. Вместе с ψ_0 в этой системе обращаются в нуль также и ψ_{ik} .

Частица со спином 1 может обладать различной внутренней четностью, в зависимости от того является ли ψ^μ истинным вектором или псевдовектором:

$$P\psi^\mu = (\psi^0, -\psi^i) \quad \text{или} \quad P\psi^\mu = (\psi^0, \psi^i) \quad (3.128)$$

Плоская волна, нормированная на 1 частицу в объеме $V = 1$, представляется в виде:

$$\psi_\mu = \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} u_\mu e^{-ipx} \quad u_\mu u^{\mu*} = -1 \quad (3.129)$$

где u_μ – единичный 4-вектор поляризации, нормировка которого определяется требованием пространственноподобности ψ_μ , удовлетворяющий также условию четырехмерной поперечности:

$$u_\mu p^\mu = 0 \quad (3.130)$$

Заметим, что в отличие от фотонов, векторные бозоны со спином 1 имеют три независимых поляризации.

Лагранжиан векторного поля может быть записан в виде:

$$\mathcal{L} = -(\partial_\mu\psi_\nu^*)(\partial^\mu\psi^\nu) + m^2\psi_\mu^*\psi^\mu \quad (3.131)$$

Структура этого лагранжиана аналогична случаю скалярного поля, но обратим внимание на другой знак! Дело здесь в том, что ψ_μ – пространственноподобный вектор, так что $\psi_\mu^* \psi_\mu < 0$, тогда как для скалярного поля $\varphi^* \varphi > 0$, так что знак выбран так, чтобы обеспечит положительную определенность энергии поля в классическом пределе. В самом деле, практическое использование лагранжиана (3.131) сводится не столько к построению уравнений движения, сколько к нахождению тензора энергии - импульса и тока. Нетрудно найти, что:

$$T_{\mu\nu} = -\partial_\mu \psi^\lambda * \partial_\nu \psi_\lambda - \partial_\nu \psi^\lambda * \partial_\mu \psi_\lambda - \mathcal{L} g_{\mu\nu} \quad (3.132)$$

$$j_\mu = -i[\psi_\lambda^* \partial_\mu \psi^\lambda - (\partial_\mu \psi_\lambda^*) \psi^\lambda] \quad (3.133)$$

Эти выражения вполне аналогичны полученным выше для скалярного поля и не требуют особых пояснений.

Квантование также можно провести аналогично скалярному случаю. Снова, для обеспечения очевидного из физических соображений условия $T_{00} > 0$ и произвольности знака плотности заряда j^0 , квантовать нужно по Бозе!

Подчеркнем, что ввиду $m \neq 0$ градиентная инвариантность теории отсутствует. Именно поэтому массивное векторное поле имеет три независимые компоненты. Отсутствие градиентной инвариантности рассматриваемой теории особенно четко видно из второго уравнения Прока (3.125): величина $\psi_{\mu\nu}$ градиентно инвариантна, так что левая часть уравнения градиентно инвариантна, тогда как его правая часть, очевидно, меняется при градиентных преобразованиях.

Частицы с произвольным целым спином.

Волновая функция частицы с целым спином s представляет собой неприводимый 4-тензор ранга s , т.е. тензор симметричный по всем своим индексам и обращающийся в нуль при упрощении (свертке) по любой паре индексов:

$$\psi_{\dots\mu\dots\nu\dots} = \psi_{\dots\nu\dots\mu\dots} \quad \psi_{\dots\mu\dots\mu\dots}^{\mu\dots} = 0 \quad (3.134)$$

Этот тензор должен удовлетворять дополнительному условию четырехмерной поперечности:

$$p^\mu \psi_{\dots\mu\dots} = 0 \quad (3.135)$$

а любая его компонента должна удовлетворять уравнению:

$$(p^2 - m^2) \psi_{\dots\mu\dots} = 0 \quad (3.136)$$

В системе покоя (3.135) приводит к обращению в нуль всех компонент 4-тензора, среди индексов которых встречается 0. Таким образом, в системе покоя поле сводится к неприводимому трехмерному тензору ранга s , число независимых компонент которого равно $2s + 1$, как и следует быть.

Лагранжиан, тензор энергии - импульса и плотность тока для поля с целым спином s отличаются от выписанных выше для случая $s = 1$ только заменой ψ_μ на $\psi_{\dots\mu\dots\nu\dots}$. Нормированная плоская волна имеет вид:

$$\psi^{\mu\nu\dots} = \frac{1}{\sqrt{\varepsilon p}} u^{\mu\nu\dots} e^{-ipx} \quad u_{\mu\nu\dots}^* u^{\mu\nu\dots} = -1 \quad (3.137)$$

причем

$$u^{\dots\mu\dots} p_\mu = 0 \quad (3.138)$$

Имеется всего $2s + 1$ независимых поляризаций.

Квантование производится очевидным обобщением случаев $s = 0$ и $s = 1$.

Изложенная схема достаточна для описания *свободных* частиц со произвольными целыми спинами. При введении взаимодействия ситуация усложняется. Для всех целых $s > 1$ оказывается невозможным сформулировать вариационный принцип с помощью только одной (тензорной) функции поля, ранг которой соответствует данному спину. Оказывается необходимым ввести вспомогательные тензорные (или спинорные) величины более низкого ранга. При этом лагранжиан

выбирается так, чтобы эти вспомогательные величины обращались в нуль в силу следующих из вариационного принципа уравнений поля свободных частиц.

Заметим, в заключение, что вопрос о частица со спином $s > 1$ имеет довольно “академический” характер, поскольку (если забыть о гравитоне!) в рамках стандартной модели таких элементарных частиц просто нет.

Фермионы.

Трехмерные спиноры.

Напомним, как описываются частицы с полуцелым спином (фермионы) в рамках нерелятивистской квантовой механики [29]. Частица со спином $s = 1/2$ описывается двухкомпонентной волновой функцией – *спинором*, которую удобно записать в виде столбца:

$$\psi = \begin{pmatrix} \psi^1 \\ \psi^2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \psi\left(\frac{1}{2}\right) \\ \psi\left(-\frac{1}{2}\right) \end{pmatrix} \quad (3.139)$$

где компоненты ψ^1 и ψ^2 соответствуют проекциям спина $s^z = \pm 1/2$. При произвольном вращении системы координат компоненты спинора преобразуются друг через друга линейным образом:

$$\psi'^1 = a\psi^1 + b\psi^2 \quad \psi'^2 = c\psi^1 + d\psi^2 \quad (3.140)$$

иначе говоря:

$$\psi' = U\psi \quad U = \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} \quad (3.141)$$

Коэффициенты преобразования (элементы матрицы U), вообще говоря, комплексны и являются функциями углов поворота системы координат.

Рассмотрим билинейную форму вида:

$$\psi^1\varphi^2 - \psi^2\varphi^1 \quad (3.142)$$

где ψ и φ – два спинора. Простое вычисление дает:

$$\psi'^1\varphi'^2 - \psi'^2\varphi'^1 = (ad - bc)(\psi^1\varphi^2 - \psi^2\varphi^1) \quad (3.143)$$

так что (3.142) при поворотах системы координат (3.140) преобразуется сама через себя. Рассмотрим билинейную форму (3.142) как некоторую волновую функцию составной системы. Но если имеется всего одна волновая функция, преобразующаяся при поворотах сама через себя, то она соответствует спину нуль, т.е. является скаляром и вообще не меняется при поворотах. Поэтому на коэффициенты преобразования следует наложить условие:

$$ad - bc = 1 \quad \text{Det } U = 1 \quad (3.144)$$

Тогда (3.142) просто представляет собой волновую функцию частицы со спином $s = 0$, составленной из двух частиц со спином $s = 1/2$. Но в квантовой механике можно ввести еще один скаляр, составленный из компонент спинора (3.139):

$$\psi^1\psi^{1*} + \psi^2\psi^{2*}, \quad (3.145)$$

и представляющий собой плотность вероятности нахождения частицы в данной точке пространства. Преобразование, оставляющее инвариантной сумму квадратов модулей преобразуемых величин, является унитарным, так что

$$U^+ = \begin{pmatrix} a^* & c^* \\ b^* & d^* \end{pmatrix} = U^{-1}. \quad (3.146)$$

С учетом (3.144) обратная матрица преобразования имеет вид:

$$U^{-1} = \begin{pmatrix} d & -b \\ -c & a \end{pmatrix} \quad (3.147)$$

так что из условия унитарности получаем:

$$a = d^* \quad b = -c^* \quad (3.148)$$

В силу условий (3.144) и (3.148), из четырех комплексных величин a, b, c, d (т.е. восьми вещественных), на самом деле, только три (вещественных) являются независимыми, что соответствует трем углам поворота трехмерной системы координат.

Сравнивая скаляры (3.142) и (3.145) видим, что ψ^{1*} и ψ^{2*} должны преобразовываться как ψ^2 и $-\psi^1$.

Наряду с рассмотренными выше *контрвариантными* компонентами спинора ψ^1, ψ^2 вводят еще и *ковариантные* компоненты:

$$\psi_1 = \psi^2 \quad \psi_2 = -\psi^1 \quad (3.149)$$

Инвариант (3.142) записывается тогда в виде скалярного произведения:

$$\psi^\lambda \varphi_\lambda = \psi^1 \varphi_1 + \psi^2 \varphi_2 = \psi^1 \varphi^2 - \psi^2 \varphi^1 \quad (3.150)$$

Учтем теперь, что

$$\psi^\lambda \varphi_\lambda = \psi^1 \varphi_1 + \psi^2 \varphi_2 = -\psi_2 \varphi^2 - \psi_1 \varphi^1 \quad (3.151)$$

так что всегда выполняется следующее условие антисимметрии:

$$\psi^\lambda \varphi_\lambda = -\psi_\lambda \varphi^\lambda \quad (3.152)$$

Отсюда очевидно, что:

$$\psi^\lambda \psi_\lambda = 0 \quad (3.153)$$

Можно определить и спиноры высших рангов. Например, можно ввести спиноры второго ранга как:

$$\psi^{\lambda\mu} \sim \psi^\lambda \varphi^\mu \quad \psi_{\lambda\mu} \sim \psi_\lambda \varphi_\mu \quad \psi_\lambda^\mu \sim \psi_\lambda \varphi^\mu \quad (3.154)$$

Спиноры более высокого ранга определяются аналогично.

Переход от контрвариантных спиноров к ковариантным можно провести с помощью “метрического тензора” вида:

$$g_{\lambda\mu} = g^{\lambda\mu} = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ -1 & 0 \end{pmatrix} \quad (3.155)$$

поскольку, как легко видеть, можно написать:

$$\psi_\lambda = g_{\lambda\mu} \psi^\mu \quad \psi^\lambda = g^{\mu\lambda} \psi_\mu \quad (3.156)$$

Рассмотрим умножение и упрощение (свертку) спиноров. Умножение двух спиноров второго и третьего ранга $\psi_{\lambda\mu}\psi^{\nu\rho\sigma}$ дает спинор пятого ранга. Упрощение (свертка) $\psi_{\lambda\mu}^{\nu\rho\sigma}$ по двум индексам μ и ν дает спинор третьего ранга $\psi_{\lambda\mu}^{\mu\rho\sigma}$. В частности, упрощение ψ_{λ}^{μ} дает скаляр ψ_{λ}^{λ} . При этом, однако, надо учесть (3.152), (3.153), так что $\psi_{\lambda}^{\lambda} = -\psi_{\lambda}^{\lambda}$. Отсюда следует, что упрощение по двум индексам любого симметричного (по перестановке индексов) спинора дает нуль! В частности для симметричного спинора второго ранга $\psi_{\lambda\mu} = \psi_{\mu\lambda}$ имеем $\psi_{\lambda}^{\lambda} = 0$. Симметричный по всем индексам спинор любого ранга можно всегда составить соответствующей симметризацией (т.е. взять сумму спиноров со всеми перестановками индексов). В силу сказанного, из компонент симметричного спинора невозможно составить (путем упрощения) спиноры более низкого ранга. С математической точки зрения такие спиноры реализуют неприводимые представления группы вращений $SU(2)$.

По определению оператора момента импульса (спина) \mathbf{s} оператор $1 + i\delta\varphi(\mathbf{n} \cdot \mathbf{s})$ описывает поворот на угол $\delta\varphi$ на бесконечно малый угол $\delta\varphi$ вокруг оси, ориентированной вдоль единичного вектора \mathbf{n} [29]. Для спина $s = 1/2$ имеем $\mathbf{s} = \frac{1}{2}\boldsymbol{\sigma}$, где $\boldsymbol{\sigma}$ – набор трех матриц Паули:

$$\sigma_x = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad \sigma_y = \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad \sigma_z = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \quad (3.157)$$

Оператор поворота на конечный угол, соответственно, есть:

$$U_{\mathbf{n}} = \exp\left(\frac{i}{2}(\mathbf{n} \cdot \boldsymbol{\sigma})\varphi\right) \quad (3.158)$$

что иначе можно записать как:

$$U_{\mathbf{n}} = \cos\frac{\varphi}{2} + i(\mathbf{n} \cdot \boldsymbol{\sigma})\sin\frac{\varphi}{2} \quad (3.159)$$

Тогда для поворота вокруг оси z имеем:

$$U_z(\varphi) = \cos\frac{\varphi}{2} + i\sigma_z \sin\frac{\varphi}{2} = \begin{pmatrix} e^{i\varphi/2} & 0 \\ 0 & e^{-i\varphi/2} \end{pmatrix} \quad (3.160)$$

так что

$$\psi'^1 = \psi^1 e^{i\varphi/2} \quad \psi'^2 = \psi^2 e^{-i\varphi/2} \quad (3.161)$$

Отсюда видно необычное свойство спинора первого ранга – *при повороте на угол 2π его компоненты меняют знак* (неклассическая двузначность). Таким же свойством обладают все спиноры нечетных рангов.

Для поворотов вокруг осей x и y аналогичным образом находим:

$$U_x(\varphi) = \cos\frac{\varphi}{2} + i\sigma_x \sin\frac{\varphi}{2} = \begin{pmatrix} \cos\frac{\varphi}{2} & i \sin\frac{\varphi}{2} \\ i \sin\frac{\varphi}{2} & \cos\frac{\varphi}{2} \end{pmatrix} \quad (3.162)$$

$$U_y(\varphi) = \cos\frac{\varphi}{2} + i\sigma_y \sin\frac{\varphi}{2} = \begin{pmatrix} \cos\frac{\varphi}{2} & \sin\frac{\varphi}{2} \\ -\sin\frac{\varphi}{2} & \cos\frac{\varphi}{2} \end{pmatrix} \quad (3.163)$$

Спиновые свойства волновых функций тождественны для частицы со спином s и для системы из $n = 2s$ частиц со спинами $s = 1/2$, направленными так, что полный спин системы равен $2s$. Число независимых компонент симметричного спинора ранга $2s$ равно $2s + 1$, поскольку различны лишь его компоненты, среди индексов

которых имеется $2s$ единиц и 0 двоек, $2s - 1$ единиц и одна двойка, \dots , 0 единиц и $2s$ двоек. Как уже указывалось, симметричные спиноры преобразуются по неприводимым представлениям группы вращений.

В частности, спиноры четного ранга преобразуются как тензоры половинного ранга. Компоненты этих тензоров могут быть непосредственно выражены через компоненты соответствующих спиноров. В качестве важного примера приведем в явном виде связь компонент спинора второго ранга с компонентами соответствующего вектора [29]:

$$\psi_{12} = \frac{i}{\sqrt{2}}a_z \quad \psi_{11} = -\frac{i}{\sqrt{2}}(a_x + ia_y) \quad \psi_{22} = \frac{i}{\sqrt{2}}(a_x - ia_y) \quad (3.164)$$

$$\psi^{12} = -\frac{i}{\sqrt{2}}a_z \quad \psi^{11} = \frac{i}{\sqrt{2}}(a_x - ia_y) \quad \psi^{22} = -\frac{i}{\sqrt{2}}(a_x + ia_y) \quad (3.165)$$

и обратно:

$$a_z = i\sqrt{2}\psi^{12} = \frac{i}{\sqrt{2}}(\psi^{12} + \psi^{21}) \quad a_x = \frac{i}{\sqrt{2}}(\psi^{22} - \psi^{11}) \quad a_y = -\frac{1}{\sqrt{2}}(\psi^{11} + \psi^{22}) \quad (3.166)$$

Используя матрицы Паули, эти соотношения можно переписать в наглядном и компактном виде:

$$\psi_\lambda^\mu = -\frac{i}{\sqrt{2}}\mathbf{a} \cdot \boldsymbol{\sigma}_\lambda^\mu \quad (3.167)$$

$$\mathbf{a} = \frac{i}{\sqrt{2}}\sigma_\mu^\lambda \psi_\lambda^\mu \quad (3.168)$$

Скалярное произведение векторов непосредственно выражается через скалярное произведение соответствующих спиноров как:

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b} = \psi_{\lambda\mu} \varphi^{\lambda\mu} \quad (3.169)$$

Спиноры группы Лоренца.

Итак, в нерелятивистской теории частица со спином s описывается $(2s+1)$ -компонентной величиной – симметричным спинором ранга $2s$, т.е. математической величиной, реализующей соответствующее неприводимое представление группы вращений $SU(2)$. Группа вращений является подгруппой группы Лоренца (группы вращений в четырехмерном пространстве - времени). Ограничимся рассмотрением собственной группы Лоренца (без пространственных отражений). Теория четырехмерных спиноров строится аналогично теории трехмерных спиноров.

Спинор ξ^α представляет собой двухкомпонентную величину $\alpha = 1, 2$, соответственно проекциям спина $s = \pm 1/2$. Под воздействием произвольного преобразования Лоренца, компоненты спинора преобразуются друг через друга (бинарные преобразования):

$$\xi'^1 = \alpha\xi^1 + \beta\xi^2 \quad \xi'^2 = \gamma\xi^1 + \delta\xi^2 \quad (3.170)$$

где комплексные коэффициенты $\alpha, \beta, \gamma, \delta$ определяются углами поворота четырехмерной системы координат и подчинены условию:

$$\alpha\delta - \beta\gamma = 1 \quad (3.171)$$

так что детерминант преобразования (3.170) равен 1, что накладывает ограничение в виде двух уравнений на четыре комплексных коэффициента. Поэтому остается 8-2=6 вещественных параметров преобразования, соответственно числу углов поворота системы координат в четырехмерном пространстве - времени (повороты в шести координатных плоскостях).

В силу (3.171) при преобразованиях (3.170) остается инвариантной билинейная форма:

$$\xi^1 \Xi^2 - \xi^2 \Xi^1 \quad (3.172)$$

построенная из двух спиноров ξ^α и Ξ^α , и соответствующая скалярной частице со спином 0, составленной из двух частиц спина 1/2.

Наряду с контравариантными спинорами ξ^α вводят еще и ковариантные спиноры ξ_α :

$$\xi_\alpha = g_{\alpha\beta} \xi^\beta \quad (3.173)$$

где

$$g_{\alpha\beta} = g^{\lambda\mu} = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ -1 & 0 \end{pmatrix} \quad (3.174)$$

так что

$$\xi_1 = \xi^2 \quad \xi_2 = -\xi^1 \quad (3.175)$$

$$\xi^1 \Xi^2 - \xi^2 \Xi^1 = \xi^\alpha \Xi_\alpha = -\xi_\alpha \Xi^\alpha \quad (3.176)$$

Пока все формулы абсолютно те же, что и в нерелятивистской теории. Различие возникает при рассмотрении комплексно сопряженных спиноров. В нерелятивистской теории сумма $\psi^1 \psi^{1*} + \psi^2 \psi^{2*}$, определяющая плотность вероятности локализации частиц в пространстве, является скаляром. Поэтому, компоненты $\psi^{\alpha*}$ должны преобразовываться как ковариантные компоненты спинора. Соответственно, преобразование (3.141), как мы видели, является унитарным. В релятивистской теории плотность частиц не является скаляром, а представляет собой временную компоненту 4-вектора, а на коэффициенты преобразования (3.170) не накладывается никаких ограничений, кроме (3.171). Поэтому, в релятивистской теории комплексно сопряженные преобразования спиноров оказываются существенно различными. Соответственно, здесь возникает два типа спиноров. Индексы спиноров, преобразующихся по комплексно сопряженным формулам (3.170) отмечаются точками (пунктирные индексы).

По определению имеем $\eta^{\dot{\alpha}} \sim \xi^{\alpha*}$ (значок \sim означает здесь “преобразуется как”), и правило преобразования спиноров с пунктирными индексами имеет вид:

$$\eta'^{\dot{1}} = \alpha^* \eta^{\dot{1}} + \beta^* \eta^{\dot{2}} \quad \eta'^{\dot{2}} = \gamma^* \eta^{\dot{1}} + \delta^* \eta^{\dot{2}} \quad (3.177)$$

Операции опускания и поднимания индексов имеют прежний вид:

$$\eta_{\dot{1}} = \eta^{\dot{2}} \quad \eta_{\dot{2}} = -\eta^{\dot{1}} \quad (3.178)$$

По отношению к трехмерным вращениям 4-спиноры ведут себя как трехмерные спиноры, поскольку, как отмечалось выше, группа вращений является подгруппой группы Лоренца. Но для трехмерных спиноров $\psi_\alpha^* \sim \psi^\alpha$. Поэтому, $\eta_{\dot{\alpha}}$ ведет себя при вращениях как контравариантный 3-спинор ψ^α .

Спиноры высших рангов определяются как совокупности величин, преобразующихся как произведения компонент нескольких спиноров первого ранга. Например, можно ввести три типа спиноров второго ранга:

$$\xi^{\alpha\beta} \sim \xi^\alpha \Xi^\beta \quad \zeta^{\alpha\dot{\beta}} \sim \xi^\alpha \eta^{\dot{\beta}} \quad \eta^{\dot{\alpha}\dot{\beta}} \sim \eta^{\dot{\alpha}} H^{\dot{\beta}} \quad (3.179)$$

Соответственно, ранг спинора в релятивистской теории указывается в виде пары чисел (k, l) , т.е. числа непунктирных и пунктирных индексов.

Свертывание (упрощение) спиноров может производиться лишь по парам индексов одинакового рода (двум пунктирным или двум непунктирным), поскольку суммирование по паре индексов различного рода не является инвариантной операцией. Поэтому, из спинора

$$\zeta^{\alpha_1\alpha_2\dots\alpha_k\dot{\beta}_1\dot{\beta}_2\dots\dot{\beta}_l} \quad (3.180)$$

симметричного по всем k пунктирным и l непунктирным индексам нельзя образовать спинор более низкого ранга (упрощение по паре индексов, относительно которых спинор симметричен дает, с учетом (3.176), нуль). Таким образом, симметричные спиноры реализуют неприводимые представления группы Лоренца, а каждое такое представление определяется парой чисел (k, l) . Поскольку каждый из спинорных индексов пробегает два значения, то имеется $k + 1$ существенно⁸ различных наборов чисел $\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_k$ в (3.180) (содержащих 0, 1, 2, ..., k единиц и k, k - 1, ..., 0 двоек) и $l + 1$ наборов чисел $\beta_1, \beta_2, \dots, \beta_l$. Следовательно, симметричный спинор ранга (k, l) имеет $(k+1)(l+1)$ независимых компонент, что и определяет размерность соответствующего неприводимого представления.

Связь спиноров с 4-векторами.

Спинор $\zeta^{\alpha\dot{\beta}}$ имеет 2·2=4 компоненты, столько же, сколько и у 4-вектора a^μ . Поскольку тот и другой реализуют одно и то же неприводимое представление собственной группы Лоренца, между их компонентами существует линейная связь:

$$\begin{aligned} a^1 &= \frac{1}{2}(\zeta^{1\dot{2}} + \zeta^{2\dot{1}}) & a^2 &= \frac{i}{2}(\zeta^{1\dot{2}} - \zeta^{2\dot{1}}) \\ a^3 &= \frac{1}{2}(\zeta^{1\dot{1}} - \zeta^{2\dot{2}}) & a^0 &= \frac{1}{2}(\zeta^{1\dot{1}} + \zeta^{2\dot{2}}) \end{aligned} \quad (3.181)$$

Для пространственных компонент эта связь такая же, как и в трехмерной группе вращений, с учетом замены $\psi^{\alpha\beta} \rightarrow \zeta^{\alpha\dot{\beta}}$. Выражение для a^0 очевидно из проведенных выше рассуждений о плотности вероятности пространственной локализации частицы, как временной компоненты 4-вектора. Обратные формулы имеют вид:

$$\begin{aligned} \zeta^{1\dot{1}} &= \zeta_{2\dot{2}} = a^3 + a^0 & \zeta^{2\dot{2}} &= \zeta_{1\dot{1}} = a^0 - a^3 \\ \zeta^{1\dot{2}} &= -\zeta_{2\dot{1}} = a^1 - ia^2 & \zeta^{2\dot{1}} &= -\zeta_{1\dot{2}} = a^1 + ia^2 \end{aligned} \quad (3.182)$$

Коэффициенты в этих формулах подобраны так, чтобы скалярное произведение записывалось в виде:

$$a^2 = \frac{1}{2}\zeta_{\alpha\dot{\beta}}\zeta^{\alpha\dot{\beta}} \quad (3.183)$$

⁸ $\zeta^{\alpha\dot{\beta}}$ и $\zeta^{\beta\alpha}$ – это одно и то же, поскольку преобразования (3.170) и (3.177) независимы.

Соответствие между $\zeta^{\alpha\dot{\beta}}$ и 4-вектором a^μ есть частный случай общего правила: любой симметричный спинор ранга (k, k) эквивалентен симметричному неприводимому (т.е. обращающемуся в нуль при свертывании по любой паре индексов) 4-тензору ранга k .

Связь спинора ранга $(1, 1)$ с 4-вектором (3.181), (3.182) можно записать в компактном виде с помощью матриц Паули:

$$\mathbf{a} = \frac{1}{2} Sp(\hat{\zeta}\sigma) \quad a^0 = \frac{1}{2} Sp\hat{\zeta} \quad (3.184)$$

$$\hat{\zeta} = \mathbf{a} \cdot \boldsymbol{\sigma} + a^0 \hat{1} \quad (3.185)$$

где $\hat{\zeta}$ – матрица $\zeta^{\alpha\dot{\beta}}$, $\hat{1}$ – единичная матрица.

Запишем преобразование спинора ξ^α в виде:

$$\xi'^\alpha = (B\xi)^\alpha \quad \text{где} \quad B = \begin{pmatrix} \alpha & \beta \\ \gamma & \delta \end{pmatrix} \quad (3.186)$$

Тогда⁹

$$\eta'^{\dot{\beta}} = (B^*\eta)^{\dot{\beta}} = (\eta B^+)^{\dot{\beta}} \quad (3.187)$$

Преобразование спинора ранга $(1, 1)$ записывается тогда как:

$$\zeta' = B\zeta B^+ \quad (3.188)$$

При бесконечно малом преобразовании $B = 1 + \lambda$, где λ – бесконечно малая матрица. Тогда из (3.188) имеем:

$$\zeta' = \zeta + (\lambda\zeta + \zeta\lambda^+) \quad (3.189)$$

Рассмотрим теперь преобразование Лоренца к системе координат, движущейся с бесконечно малой скоростью $\delta\mathbf{v}$ (без изменения направления пространственных осей). При этом 4-вектор $a^\mu = (a^0, \mathbf{a})$ преобразуется как:

$$\mathbf{a}' = \mathbf{a} - a^0 \delta\mathbf{v} \quad a'^0 = a^0 - \mathbf{a} \cdot \delta\mathbf{v} \quad (3.190)$$

Используем теперь (3.184). С одной стороны:

$$a'^0 = a^0 - \mathbf{a}\delta\mathbf{v} = a^0 - \frac{1}{2} Sp(\zeta\sigma\delta\mathbf{v}) \quad (3.191)$$

а с другой

$$a'^0 = \frac{1}{2} Sp\zeta' = a^0 + \frac{1}{2} Sp(\lambda\zeta + \zeta\lambda^+) = a^0 + \frac{1}{2} Sp\zeta(\lambda + \lambda^+) \quad (3.192)$$

Сравнивая (3.191), (3.192) получаем:

$$\lambda + \lambda^+ = -\sigma\delta\mathbf{v} \quad (3.193)$$

Аналогичным образом, рассматривая преобразование \mathbf{a} , получим:

$$\sigma\lambda + \lambda^+\sigma = -\delta\mathbf{v} \quad (3.194)$$

⁹Для ковариантных компонент имеем $\xi'_\alpha = (\tilde{B}^{-1}\xi)_\alpha = (\xi B^{-1})_\alpha$, $\eta'_\alpha = (\eta B^{*-1})_\alpha$, так что скалярное произведение спиноров остается инвариантным.

Равенства (3.193), (3.194) имеют решение:

$$\lambda = \lambda^+ = -\frac{1}{2}\sigma\delta\mathbf{v} \quad (3.195)$$

так что бесконечно малое преобразование Лоренца для спинора ξ^α осуществляется матрицей:

$$B = 1 - \frac{1}{2}(\sigma \cdot \mathbf{n})\delta v \quad (3.196)$$

где $\mathbf{n} = \delta\mathbf{v}/\delta v$. Отсюда можно перейти к конечным преобразованиям. Преобразование Лоренца (переход к системе координат, движущейся со скоростью \mathbf{v}) геометрически означает поворот четырехмерной системы координат в плоскости (t, \mathbf{n}) на угол φ , связанный со скоростью v равенством $v = th\varphi$ [25]. Бесконечно малому преобразованию соответствует угол $\delta\varphi = \delta v$, а поворот на конечный угол осуществляется $\varphi/\delta\varphi$ - кратным применением поворота на $\delta\varphi$. Возводя (3.196) в степень $\varphi/\delta\varphi$ и переходя к пределу $\delta\varphi \rightarrow 0$, получаем:

$$B = \exp\left(-\frac{\varphi}{2}\mathbf{n} \cdot \sigma\right) \quad (3.197)$$

Учитывая, что четные степени $\mathbf{n} \cdot \sigma$ равны 1, а нечетные – $\mathbf{n} \cdot \sigma$, имеем:

$$B = ch\frac{\varphi}{2} - \mathbf{n} \cdot \sigma sh\frac{\varphi}{2} \quad th\varphi = v \quad (3.198)$$

Отметим эрмитовость матрицы преобразования $B = B^+$. Выражение (3.198) и определяет лоренцевское преобразование четырехмерного спинора первого ранга.

Рассмотрим теперь бесконечно малый поворот вектора в трехмерном пространстве, когда:

$$\mathbf{a}' = \mathbf{a} - [\delta\theta \times \mathbf{a}] \quad (3.199)$$

В этом случае, аналогичным образом, получим:

$$B = 1 + \frac{i}{2}\sigma \cdot \delta\theta \quad (3.200)$$

а для поворота на конечный угол:

$$B = \exp\left(i\frac{\theta}{2}\mathbf{n} \cdot \sigma\right) = \cos\frac{\theta}{2} + i\mathbf{n} \cdot \sigma \sin\frac{\theta}{2} \quad (3.201)$$

где \mathbf{n} задает направление оси вращения. Эта матрица унитарна $B^+ = B^{-1}$, как и должно быть для пространственного поворота.

Инверсия спиноров (P - отражение).

В нерелятивистской квантовой механике операция инверсии пространства не меняет знак аксиального вектора, каковым является спин. Поэтому не меняет знак и его проекция s^z . Таким образом, при инверсии каждая компонента трехмерного спинора ψ^α преобразуется только через саму себя:

$$\psi^\alpha \rightarrow P\psi^\alpha \quad (3.202)$$

Проводя инверсию дважды, мы возвращаемся к исходной системе координат. В случае спиноров, возврат к начальному положению можно понимать либо как поворот

на угол 0 , либо как поворот на угол $2\pi i$. Но мы видели, что для спиноров это не одно и тоже, поскольку, согласно (3.161), компоненты ψ^α меняют знак при повороте на 2π . Поэтому возникают две альтернативы:

$$P^2 = 1 \quad \text{т.е.} \quad P = \pm 1 \quad (3.203)$$

$$P^2 = -1 \quad \text{т.е.} \quad P = \pm i \quad (3.204)$$

Перейдем к четырехмерным спинорам. Инверсия коммутативна с пространственными вращениями, поскольку она лишь меняет знак x, y, z в x, y, z, t , но некоммутативна с преобразованиями, поворачивающими ось t . В самом деле, если L есть преобразование Лоренца к системе, движущейся со скоростью \mathbf{v} , то $PL = L'P$, где L' – преобразование к системе, движущейся со скоростью $-\mathbf{v}$. Таким образом, при инверсии, компоненты четырехмерного спинора ξ^α не могут преобразовываться через самих себя. Таким образом, инверсия преобразует ξ^α через другие величины, каковыми могут быть лишь $\eta^{\dot{\alpha}}$. Поскольку инверсия не изменяет знак s_z , то компоненты ξ^1 и ξ^2 могут перейти только в η_1 и η_2 , соответствующие тем же $s_z = +1/2$ и $s_z = -1/2$. Понимая под инверсией операцию, дающую 1 при двукратном применении, определим ее формулами:

$$\begin{aligned} \xi^\alpha &\rightarrow \eta_{\dot{\alpha}} & \eta_{\dot{\alpha}} &\rightarrow \xi^\alpha \\ \xi_\alpha &\rightarrow -\eta^{\dot{\alpha}} & \eta^{\dot{\alpha}} &\rightarrow -\xi^\alpha \end{aligned} \quad (3.205)$$

для случая $P^2 = 1$. Для варианта $P^2 = -1$ можно написать:

$$\begin{aligned} \xi^\alpha &\rightarrow i\eta_{\dot{\alpha}} & \eta_{\dot{\alpha}} &\rightarrow i\xi^\alpha \\ \xi_\alpha &\rightarrow -i\eta^{\dot{\alpha}} & \eta^{\dot{\alpha}} &\rightarrow -i\xi^\alpha \end{aligned} \quad (3.206)$$

Другой знак во второй строке этих формул связан с тем обстоятельством, что опускание и поднимание одного и того же индекса происходит, согласно (3.175), (3.178), с разными знаками. Ниже, для определенности, везде будем пользоваться определением (3.206).

По отношению к подгруппе вращений, как мы видели выше, величины ξ^α и $\eta_{\dot{\alpha}}$ преобразуются одинаково. Образуем их комбинации:

$$\xi^\alpha \pm \eta_{\dot{\alpha}} \quad (3.207)$$

Нетрудно видеть, что эти комбинации преобразуются при инверсии сами через себя, как (3.202) с $P = \pm i$. Однако, эти комбинации не ведут себя как спиноры по отношению ко всем преобразованиям группы Лоренца.

Таким образом, включение инверсии в группу симметрии требует одновременного рассмотрения пары спиноров $(\xi^\alpha, \eta_{\dot{\alpha}})$ – *биспинора*. Четыре компоненты биспинора реализуют одно из неприводимых представлений расширенной группы Лоренца. Скалярное произведение двух биспиноров может быть образовано двумя разными способами. Величина

$$\xi^\alpha \Xi_\alpha + \eta_{\dot{\alpha}} H^{\dot{\alpha}} \quad (3.208)$$

при инверсии не меняется и определяет, таким образом, истинный скаляр. Величина

$$\xi^\alpha \Xi_\alpha - \eta_{\dot{\alpha}} H^{\dot{\alpha}} \quad (3.209)$$

также инвариантна относительно поворотов четырехмерной системы координат, но меняет знак при инверсии, определяя, таким образом, *псевдоскаляр*.

Двумя способами из компонент двух биспиноров можно определить и соответствующий спинор второго ранга $\zeta^{\alpha\dot{\beta}}$. Определив его как:

$$\zeta^{\alpha\dot{\beta}} \sim \xi^\alpha H^{\dot{\beta}} + \Xi^\alpha \eta^{\dot{\beta}} \quad (3.210)$$

получим величину, преобразующуюся при инверсии согласно $\zeta^{\alpha\dot{\beta}} \rightarrow \zeta_{\dot{\alpha}\dot{\beta}}$, так что 4-вектор, эквивалентный этому спинору преобразуется согласно $(a^0, \mathbf{a}) \rightarrow (a^0, -\mathbf{a})$ и представляет собой истинный 4-вектор (при этом \mathbf{a} – полярный вектор). Но можно определить $\zeta^{\alpha\dot{\beta}}$ и иначе:

$$\zeta^{\alpha\dot{\beta}} \sim \xi^\alpha H^{\dot{\beta}} - \Xi^\alpha \eta^{\dot{\beta}} \quad (3.211)$$

Тогда при инверсии $\zeta^{\alpha\dot{\beta}} \rightarrow -\zeta_{\dot{\alpha}\dot{\beta}}$ и этому спинору соответствует 4-вектор, преобразующийся при инверсии как $(a^0, \mathbf{a}) \rightarrow (-a^0, \mathbf{a})$, т.е. 4-псевдовектор (\mathbf{a} – аксиальный вектор).

Уравнение Дирака.

Частица со спином $1/2$ в системе покоя описывается двухкомпонентной волновой функцией – трехмерным спинором. По своему четырехмерному “происхождению” это может быть как непунктирный, так и пунктирный 4-спинор: ξ^α или $\eta_{\dot{\alpha}}$. Единственный оператор, входящий в волновое уравнение есть $p_\mu = i\partial_\mu$, который в спинорном представлении выражается через $p_{\alpha\dot{\beta}}$:

$$\begin{aligned} p^{1\dot{1}} &= p_{2\dot{2}} = p_z + p_0 & p^{2\dot{2}} &= p_{1\dot{1}} = p_0 - p_z \\ p^{1\dot{2}} &= -p_{2\dot{1}} = p_x - ip_y & p^{2\dot{1}} &= -p_{1\dot{2}} = p_x + ip_y \end{aligned} \quad (3.212)$$

Из требования релятивистской инвариантности сразу же можно написать следующую систему дифференциальных уравнений первого порядка:

$$\begin{aligned} p^{\alpha\dot{\beta}} \eta_{\dot{\beta}} &= m\xi^\alpha \\ p_{\dot{\beta}\alpha} \xi^\alpha &= m\eta_{\dot{\beta}} \end{aligned} \quad (3.213)$$

которая и представляет собой систему уравнений Дирака в спинорном представлении.

Подставляя $\eta_{\dot{\beta}}$ из второго уравнения (3.213) в первое, получим:

$$p^{\alpha\dot{\beta}} \eta_{\dot{\beta}} = \frac{1}{m} p^{\alpha\dot{\beta}} p_{\gamma\dot{\beta}} \xi^\gamma = m\xi^\alpha \quad (3.214)$$

Учитывая $p^{\alpha\dot{\beta}} p_{\gamma\dot{\beta}} = p^2 \delta_\gamma^\alpha$, получаем из (3.214):

$$(p^2 - m^2)\xi^\alpha = 0 \quad (3.215)$$

– уравнение Клейна – Гордона для каждой компоненты спинора. При этом ясно, что параметр m играет роль массы частицы. Заметим, что именно необходимость введения массы требует одновременного рассмотрения *двух* спиноров ξ^α и $\eta_{\dot{\beta}}$, т.е.

введения биспинора, иначе не удается составить релятивистски инвариантные уравнения, содержащие размерный параметр m . В результате, волновое уравнение оказывается автоматически инвариантным относительно пространственной инверсии, если определить ее как (ср. (3.206)):

$$P : \quad \xi^\alpha \rightarrow i\eta_{\dot{\alpha}} \quad \eta_{\dot{\alpha}} \rightarrow i\xi^\alpha \quad (3.216)$$

При этом в (3.213) одновременно $p^{\dot{\alpha}\beta} \rightarrow p_{\alpha\dot{\beta}}$.

С помощью (3.185) уравнения (3.213) можно записать как:

$$\begin{aligned} (p_0 + \mathbf{p}\sigma)\eta &= m\xi \\ (p_0 - \mathbf{p}\sigma)\xi &= m\eta \end{aligned} \quad (3.217)$$

где ввели столбцы:

$$\xi = \begin{pmatrix} \xi^1 \\ \xi^2 \end{pmatrix} \quad \eta = \begin{pmatrix} \eta_1 \\ \eta_2 \end{pmatrix} \quad (3.218)$$

Для комплексно сопряженных уравнений удобно ввести строки:

$$\xi^* = (\xi^{1*}, \xi^{2*}) \quad \eta^* = (\eta_1^*, \eta_2^*) \quad (3.219)$$

и записать (с учетом $p_\mu^* = -p_\mu$):

$$\begin{aligned} \eta^*(p_0 + \mathbf{p}\sigma) &= -m\xi \\ \xi^*(p_0 - \mathbf{p}\sigma) &= -m\eta \end{aligned} \quad (3.220)$$

Операция инверсии для комплексно сопряженных спиноров записывается как:

$$P : \quad \xi^{\alpha*} \rightarrow -i\eta_{\dot{\alpha}}^* \quad \eta_{\dot{\alpha}}^* \rightarrow -i\xi^{\alpha*} \quad (3.221)$$

В литературе, гораздо чаще нежели (3.213) или (3.217), используется так называемая симметричная форма уравнения Дирака. Чтобы перейти к ней, введем четырехкомпонентный биспинор Дирака, составленный из столбцов (3.218):

$$\psi = \begin{pmatrix} \xi \\ \eta \end{pmatrix} \quad (3.222)$$

Тогда систему (3.217) можно записать как:

$$p_\mu \gamma_{ik}^\mu \psi_k = m\psi_i \quad (3.223)$$

или, опуская биспинорные индексы:

$$(\gamma^\mu p_\mu - m)\psi = 0 \quad \text{т.е.} \quad (i\gamma^\mu \partial_\mu - m)\psi = 0 \quad (3.224)$$

где $\gamma^\mu p_\mu = p_0 \gamma^0 - \mathbf{p} \cdot \gamma = i\gamma^0 \frac{\partial}{\partial t} + i\gamma \cdot \nabla$, и мы ввели матрицы 4×4 (матрицы Дирака) вида:

$$\gamma^0 = \begin{pmatrix} 0 & \hat{1} \\ \hat{1} & 0 \end{pmatrix} \quad \gamma = \begin{pmatrix} 0 & -\hat{\sigma} \\ \hat{\sigma} & 0 \end{pmatrix} \quad (3.225)$$

Действительно, (3.217) можно записать в виде:

$$\begin{pmatrix} 0 & p_0 + \mathbf{p}\sigma \\ p_0 - \mathbf{p}\sigma & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \xi \\ \eta \end{pmatrix} = m \begin{pmatrix} \xi \\ \eta \end{pmatrix} \quad (3.226)$$

что совпадает с (3.224) при выборе γ -матриц в виде (3.225).

В общем случае γ -матрицы должны лишь удовлетворять условиям, обеспечивающим равенство $p^2 = m^2$. Для вывода этих условий умножим (3.224) слева на $\gamma^\nu p_\nu$. Тогда:

$$(\gamma^\nu p_\nu)(\gamma^\mu p_\mu)\psi = m(\gamma^\mu p_\mu)\psi = m^2\psi \quad (3.227)$$

Поскольку $p_\mu p_\nu$ представляет собой симметричный тензор (компоненты импульса коммутативны), то (3.227) можно переписать в виде:

$$\frac{1}{2}p_\mu p_\nu (\gamma^\mu \gamma^\nu + \gamma^\nu \gamma^\mu)\psi = m^2\psi \quad (3.228)$$

так что необходимое условие выполнено, если:

$$\gamma^\mu \gamma^\nu + \gamma^\nu \gamma^\mu = 2g^{\mu\nu} \quad (3.229)$$

Таким образом, пары разных матриц γ^μ антисимметричны, а их квадраты равны:

$$(\gamma^1)^2 = (\gamma^2)^2 = (\gamma^3)^2 = -1 \quad (\gamma^0)^2 = 1 \quad (3.230)$$

При произвольном унитарном преобразовании компонент биспинора ψ : $\psi' = U\psi$, где U - унитарная матрица 4×4 , γ -матрицы преобразуются как:

$$\gamma' = U\gamma U^{-1} = U\gamma U^+ \quad (3.231)$$

так что $(\gamma_\mu p^\mu - m)\psi = 0$ переходит в $(\gamma'^\mu p_\mu - m)\psi' = 0$. При таком преобразовании сохраняются очевидные из (3.225) свойства:

$$\gamma^+ = -\gamma \quad \gamma^{0+} = \gamma^0 \quad (3.232)$$

Уравнение, комплексно сопряженное (3.224), можно записать в виде:

$$(-p_0 \tilde{\gamma}_0 - \mathbf{p} \tilde{\gamma} - m)\psi^* = 0 \quad (3.233)$$

Переставляя ψ^* с помощью $\tilde{\gamma}^\mu \psi^* = \psi^* \gamma^\mu$ и умножая все уравнение справа на γ^0 (с учетом $\gamma \gamma^0 = -\gamma^0 \gamma$), получим сопряженное уравнение Дирака:

$$\bar{\psi}(\gamma^\mu p_\mu + m) = 0 \quad (3.234)$$

где ввели:

$$\bar{\psi} = \psi^* \gamma^0 \quad \psi^* = \bar{\psi} \gamma^0 \quad (3.235)$$

– операцию дираковского сопряжения биспинора ψ .

Нетрудно видеть, что уравнение Дирака (3.224):

$$(i\gamma^\mu \partial_\mu - m)\psi = 0 \quad (3.236)$$

может быть получено из уравнения Эйлера – Лагранжа:

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \bar{\psi}} - \partial_\mu \left(\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial (\partial_\mu \bar{\psi})} \right) = 0 \quad (3.237)$$

если ввести лагранжиан дираковского поля в виде:

$$\mathcal{L} = \frac{i}{2}[\bar{\psi} \gamma^\mu (\partial_\mu \psi) - (\partial_\mu \bar{\psi}) \gamma^\mu \psi] - m\bar{\psi}\psi \equiv i\bar{\psi} \gamma^\mu \tilde{\partial}_\mu \psi - m\bar{\psi}\psi \quad (3.238)$$

где через $\tilde{\partial}_\mu$ обозначена операция дифференцирования “вправо” и “влево”, определенная выписанным тождеством. При этом, в уравнениях Эйлера - Лагранжа $\bar{\psi}$ и ψ рассматриваются как независимые поля (сопряженное уравнение Дирака (3.234)) получается из уравнения (3.237) после замены $\bar{\psi} \rightarrow \psi$. Тогда немедленно находим канонический импульс $\pi(x)$ дираковского поля:

$$\pi(x) = \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial \dot{\psi}(x)} = i\psi^+(x) \quad (3.239)$$

В результате, плотность гамильтониана дираковского поля записывается как:

$$\mathcal{H} = \pi\dot{\psi} - \mathcal{L} = \psi^+ \gamma^0 (-i\gamma^i \partial_i + m)\psi = \psi^+ \gamma^0 (i\gamma^0 \partial_0 \psi) = \psi^+ i \frac{\partial \psi}{\partial t} \quad (3.240)$$

где во втором равенстве использовано уравнение Дирака (3.224).

Отступление о размерностях.

Используя явный вид лагранжиана дираковского поля (3.238) и известные размерности $[\mathcal{L}] = l^{-4}$, $[m] = l^{-1}$, $[\partial] = l^{-1}$, элементарно находим размерность дираковского поля:

$$[\psi] = [\bar{\psi}] = l^{-3/2} \quad (3.241)$$

что пригодится в дальнейшем.

Преобразование инверсии (3.216) для ψ можно записать в виде:

$$P : \quad \psi \rightarrow i\gamma^0 \psi \quad \bar{\psi} \rightarrow -i\bar{\psi} \gamma^0 \quad (3.242)$$

Инвариантность уравнения Дирака относительно (3.242) очевидна: заменяя $\mathbf{p} \rightarrow -\mathbf{p}$ и $\psi \rightarrow i\gamma^0 \psi$ получаем $(p_0 \gamma^0 + \mathbf{p} \gamma - m)\gamma^0 \psi = 0$, а умножая это уравнение слева на γ^0 , и учитывая антисимметричность γ^0 и γ , возвращаемся к исходному уравнению.

Умножим $(\gamma^\mu p_\mu - m)\psi = 0$ слева на $\bar{\psi}$, а $\bar{\psi}(\gamma^\mu p_\mu + m) = 0$ справа на ψ , сложим их и получим:

$$\bar{\psi} \gamma^\mu (p_\mu \psi) + (p_\mu \bar{\psi}) \gamma^\mu \psi = p_\mu (\bar{\psi} \gamma_\mu \psi) = 0 \quad (3.243)$$

– уравнение непрерывности для 4-тока дираковских частиц:

$$\partial_\mu j^\mu = 0 \quad j^\mu = \bar{\psi} \gamma^\mu \psi = (\psi^* \psi, \psi^* \gamma^0 \gamma \psi) \quad (3.244)$$

описывающее закон сохранения заряда, плотность которого $j^0 = \psi^* \psi > 0$.

Уравнение Дирака можно записать в виде уравнения Шредингера:

$$i \frac{\partial \psi}{\partial t} = H\psi \quad (3.245)$$

где гамильтониан H имеет вид:

$$H = \alpha \mathbf{p} + \beta m \quad (3.246)$$

где дираковские матрицы α и β :

$$\alpha = \gamma^0 \gamma \quad \beta = \gamma^0 \quad (3.247)$$

так что (3.246) совпадает с введенным выше (3.240). Матрицы (3.247) удовлетворяют коммутационным соотношениям:

$$\alpha_i \alpha_k + \alpha_k \alpha_i = 2\delta_{ik} \quad \beta \alpha + \alpha \beta = 0 \quad \beta^2 = 1 \quad (3.248)$$

а их явный вид:

$$\alpha = \begin{pmatrix} \sigma & 0 \\ 0 & -\sigma \end{pmatrix} \quad \beta = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad (3.249)$$

Рассмотрим нерелятивистский предел. Переходя в (3.217) к пределу $\mathbf{p} \rightarrow 0$, $\varepsilon \rightarrow m$, получим $\xi = \eta$, так что оба спинора из биспинора совпадают, но все четыре компоненты биспинора остаются ненулевыми. В тоже время, ясно, что лишь две из них независимы. Удобно перейти к так называемому стандартному представлению, в котором в нерелятивистском пределе две компоненты биспинора обращаются в нуль. Для этого вводим:

$$\psi = \begin{pmatrix} \varphi \\ \chi \end{pmatrix} \quad \varphi = \frac{1}{\sqrt{2}}(\xi + \eta) \quad \chi = \frac{1}{\sqrt{2}}(\xi - \eta) \quad (3.250)$$

Для покоящейся частицы, очевидно, имеем $\chi = 0$. Складывая и вычитая уравнения (3.217), получаем:

$$\begin{aligned} p_0\varphi - \mathbf{p}\sigma\chi &= m\varphi \\ -p_0\chi + \mathbf{p}\sigma\varphi &= m\chi \end{aligned} \quad (3.251)$$

откуда можно найти явный вид γ -матриц для стандартного представления [1]. Отметим, что в (3.250) отдельно складываются первые и вторые компоненты спиноров ξ и η . Соответственно, в стандартном представлении, как и в рассмотренном выше спинорном, ψ_1, ψ_3 соответствуют проекции $s^z = +1/2$, а ψ_2, ψ_4 – проекции $s^z = -1/2$. Матрица

$$\frac{1}{2}\Sigma = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} \sigma & 0 \\ 0 & \sigma \end{pmatrix} \quad (3.252)$$

дает трехмерный оператор спина в стандартном представлении.

Сpirальность.

В релятивистской теории орбитальный момент \mathbf{l} и спин \mathbf{s} движущейся частицы не сохраняются каждый в отдельности. Сохраняется лишь полный момент $\mathbf{j} = \mathbf{l} + \mathbf{s}$. Поэтому не сохраняется и проекция спина на какое-либо направление (ось z), так что эта величина не может служить для перечисления поляризационных (спиновых) компонент движущейся частицы. Сохраняется, однако, спиральность, т.е. проекция спина на направление движения (импульса). В самом деле, поскольку $\mathbf{l} = [\mathbf{r} \times \mathbf{p}]$, то произведение $\mathbf{s} \cdot \mathbf{n}$, где $\mathbf{n} = \frac{\mathbf{p}}{|\mathbf{p}|}$, совпадает с очевидно сохраняющимся произведением $\mathbf{j} \cdot \mathbf{n}$. Собственные значения спиральности $\lambda = -s, \dots, +s$. Соответственно, волновые функции свободной частицы с импульсом \mathbf{p} характеризуются еще и спиральностью: ψ_λ . В системе покоя состояния частицы характеризуется, как обычно, спином (его проекцией на ось z).

Для частицы с нулевой массой покоя не существует системы покоя, в любой системе координат она движется со скоростью света. По отношению к такой частице всегда существует выделенное направление в пространстве – направление вектора импульса \mathbf{p} . В этом случае не существует симметрии по отношению ко всей группе трехмерных вращений, а существует лишь аксиальная симметрия по отношению к поворотам вокруг этой выделенной оси. Соответственно, сохраняется только спиральность. Если потребовать симметрию по отношению к отражениям в плоскостях, проходящих через ось \mathbf{p} , то состояния, отличающиеся знаком λ , будут вырождены, так что при $\lambda \neq 0$ имеем двукратное вырождение. Таким образом, при переходе к пределу $m \rightarrow 0$ система уравнений для частицы со спином s распадается на независимые уравнения, отвечающие частицам со спиральностями $\pm s, \pm(s-1), \dots$. Например, для фотона $\lambda = \pm 1$, что на языке поляризации соответствует право и лево поляризованным фотонам.

Алгебра матриц Дирака.

В практических вычислениях большое значение имеет алгебра γ -матриц. Приведем сводку основных формул и определений, которые будут все время использоваться в дальнейшем. Все алгебраические свойства этих матриц выводятся из двух основных соотношений:

$$\gamma^\mu \gamma^\nu + \gamma^\nu \gamma^\mu = 2g^{\mu\nu} \quad (3.253)$$

$$g_{\mu\nu} \gamma^\mu \gamma^\nu = \gamma_\mu \gamma^\mu = 4 \quad \text{или} \quad \gamma_0^2 - \gamma_1^2 - \gamma_2^2 - \gamma_3^2 = 4 \quad (3.254)$$

т.е. из основного антисимметрического соотношения и скалярного произведения.

Если γ_μ и γ^μ разделены несколькими матрицами γ , то γ_μ и γ^μ могут быть приведены в соседние положения с помощью (3.253), после чего суммирование по μ можно провести с помощью (3.254). Таким образом можно получить следующие соотношения:

$$\begin{aligned} \gamma_\mu \gamma^\nu \gamma^\mu &= -2\gamma^\nu \\ \gamma_\mu \gamma^\lambda \gamma^\nu \gamma^\mu &= 4g^{\lambda\nu} \\ \gamma_\mu \gamma^\lambda \gamma^\nu \gamma^\rho \gamma^\mu &= -2\gamma^\rho \gamma^\nu \gamma^\lambda \\ \gamma_\mu \gamma^\lambda \gamma^\nu \gamma^\rho \gamma^\sigma \gamma^\mu &= 2(\gamma^\sigma \gamma^\lambda \gamma^\nu \gamma^\rho + \gamma^\rho \gamma^\nu \gamma^\lambda \gamma^\sigma) \end{aligned} \quad (3.255)$$

Часто γ^μ встречаются в комбинациях с 4-векторами. Введем стандартное обозначение:

$$\hat{a} \equiv \gamma^\mu a_\mu \quad (3.256)$$

Тогда из (3.253) получаем:

$$\hat{a}\hat{b} + \hat{b}\hat{a} = 2(a_\mu b^\mu) \quad \hat{a}\hat{a} = a^2 \quad (3.257)$$

а из (3.254):

$$\begin{aligned} \gamma_\mu \hat{a} \gamma^\mu &= -2\hat{a} \\ \gamma_\mu \hat{a} \hat{b} \gamma^\mu &= 4(a_\mu b^\mu) \\ \gamma_\mu \hat{a} \hat{b} \hat{c} \gamma^\mu &= -2\hat{c}\hat{b}\hat{a} \\ \gamma_\mu \hat{a} \hat{b} \hat{c} \hat{d} \gamma^\mu &= 2(\hat{d}\hat{a}\hat{b}\hat{c} + \hat{c}\hat{b}\hat{a}\hat{d}) \end{aligned} \quad (3.258)$$

Широко используется операция шпурирования γ -матриц. В частности:

$$Sp\gamma^\mu = 0 \quad (3.259)$$

Вводя

$$T^{\mu\nu} = \frac{1}{4} Sp(\gamma^\mu \gamma^\nu) \quad (3.260)$$

и вычисляя шпур от (3.253), найдем:

$$T^{\mu\nu} = g^{\mu\nu} \quad (3.261)$$

и, соответственно

$$\frac{1}{4} Sp(\hat{a}\hat{b}) = a^\mu b_\mu \quad (3.262)$$

Особую роль играет матрица γ^5 , определяемая как:

$$\gamma^5 = -i\gamma^0\gamma^1\gamma^2\gamma^3 \quad (3.263)$$

Легко убедиться, что

$$\gamma^5\gamma^\mu + \gamma^\mu\gamma^5 = 0 \quad (\gamma^5)^2 = 1 \quad (3.264)$$

так что γ^5 антикоммутирует с остальными γ -матрицами. По отношению к матрицам α и β имеем:

$$\alpha\gamma^5 - \gamma^5\alpha = 0 \quad \beta\gamma^5 + \gamma^5\beta = 0 \quad (3.265)$$

Матрица γ^5 эрмитова:

$$\gamma^{5+} = i\gamma^{3+}\gamma^{2+}\gamma^{1+}\gamma^{0+} = -i\gamma^3\gamma^2\gamma^1\gamma^0 = \gamma^5 \quad (3.266)$$

поскольку переход от порядка индексов 3210 к 0123 достигается четной перестановкой γ -матриц.

В спинорном представлении явный вид γ^5 есть:

$$\gamma^5 = \begin{pmatrix} -\hat{1} & 0 \\ 0 & \hat{1} \end{pmatrix} \quad (3.267)$$

а в стандартном представлении:

$$\gamma^5 = \begin{pmatrix} 0 & -\hat{1} \\ -\hat{1} & 0 \end{pmatrix} \quad (3.268)$$

откуда видно, что

$$Sp\gamma^5 = 0 \quad (3.269)$$

что, естественно, не зависит от выбора представления.

Совокупность 16 матриц:

$$\{\gamma^A\} = \{\hat{1}, \gamma^5, \gamma^\mu, i\gamma^\mu\gamma^5, i\sigma^{\mu\nu}\} \quad (3.270)$$

где

$$\sigma^{\mu\nu} = \frac{1}{2}(\gamma^\mu\gamma^\nu - \gamma^\nu\gamma^\mu) \quad (3.271)$$

образует “полный набор”, по которому может быть “разложена” любая матрица 4×4 . В самом деле, все эти матрицы обладают свойствами:

$$\begin{aligned} Sp\gamma^A &= 0 \quad (A \neq 1) \\ \gamma^A\gamma_A &= 1 \quad \frac{1}{4}Sp\gamma^A\gamma_B = \delta_B^A \end{aligned} \quad (3.272)$$

Соответственно, все γ^A -матрицы линейно независимы, а любая матрица 4×4 представляется в виде:

$$\Gamma = \sum_A c_A \gamma^A \quad c_A = \frac{1}{4}Sp\gamma_A\Gamma \quad (3.273)$$

Плоские волны.

Состояние свободной частицы с определенным импульсом и энергией описывается плоской волной, которую запишем в виде:

$$\psi_p = \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} u_p e^{-ipx} \quad (3.274)$$

где u_p определенным образом нормированный биспинор. Для волновой функции с “отрицательной частотой” (изменяя также знак \mathbf{p}) запишем:

$$\psi_p = \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} u_{-p} e^{ipx} \quad (3.275)$$

В обоих случаях пишем $\varepsilon_{\mathbf{p}} = +\sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2}$. Компоненты биспиноров u_p и u_{-p} удовлетворяют следующим уравнениям, получающимся при подстановке (3.274) и (3.275) в уравнение Дирака:

$$(\hat{p} - m)u_p = 0 \quad (\hat{p} + m)u_{-p} = 0 \quad (3.276)$$

Для сопряженных спиноров $\bar{u}_p = u_p^* \gamma^0$ имеем:

$$\bar{u}_p(\hat{p} - m) = 0 \quad \bar{u}_{-p}(\hat{p} + m) = 0 \quad (3.277)$$

Примем следующее инвариантное условие нормировки:

$$\bar{u}_p u_p = 2m \quad \bar{u}_{-p} u_{-p} = -2m \quad (3.278)$$

Умножая (3.276) слева на $\bar{u}_{\pm p}$ получим $(\bar{u}_{\pm p} \gamma^\mu u_{\pm p}) p_\mu = 2m^2 = 2p^2$, т.е.

$$\bar{u}_p \gamma^\mu u_p = \bar{u}_{-p} \gamma^\mu u_{-p} = 2p^\mu \quad (3.279)$$

так что 4-вектор плотности тока для плоских волн (3.274), (3.275) равен:

$$j^\mu = \bar{\psi}_{\pm p} \gamma^\mu \psi_{\pm p} = \frac{1}{2\varepsilon_{\mathbf{p}}} \bar{u}_{\pm p} \gamma^\mu u_{\pm p} = \frac{p^\mu}{\varepsilon_{\mathbf{p}}} \quad (3.280)$$

т.е. $j^\mu = (1, \mathbf{v})$, где $\mathbf{v} = \frac{\mathbf{p}}{\varepsilon_{\mathbf{p}}}$ – скорость частицы. Видим, что выбранная нормировка соответствует “одной частице в объеме $V = 1$ ”.

В стандартном представлении, из (3.251) получаем систему однородных линейных уравнений:

$$\begin{aligned} (\varepsilon_{\mathbf{p}} - m)\varphi - \mathbf{p}\sigma\chi &= 0 \\ (\varepsilon_{\mathbf{p}} + m)\chi - \mathbf{p}\sigma\varphi &= 0 \end{aligned} \quad (3.281)$$

Отсюда:

$$\varphi = \frac{\mathbf{p}\sigma}{\varepsilon_{\mathbf{p}} - m}\chi \quad \chi = \frac{\mathbf{p}\sigma}{\varepsilon_{\mathbf{p}} + m}\varphi \quad (3.282)$$

Общий множитель перед φ и χ (произвольный, пока речь идет просто о решении однородных уравнений) следует выбрать из условия нормировки (3.278). Соответственно, в стандартном представлении, спиноры u_p и u_{-p} имеют вид:

$$u_p = \begin{pmatrix} \sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}} + m}w \\ \sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}} - m}(\mathbf{n}\sigma)w \end{pmatrix} \quad u_{-p} = \begin{pmatrix} \sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}} - m}(\mathbf{n}\sigma)w' \\ \sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}} + m}w' \end{pmatrix} \quad (3.283)$$

где $\mathbf{n} = \frac{\mathbf{p}}{|\mathbf{p}|}$, а w - произвольный двухкомпонентный спинор, удовлетворяющий условию:

$$w^* w = 1 \quad (3.284)$$

Вторая формула в (3.283) получается из первой изменением знака перед m и переобозначением $w \rightarrow (\mathbf{n}\sigma)w'$. Аналогичным образом, можно получить [1]:

$$\begin{aligned} \bar{u}_p &= (\sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}} + m} w^*, -\sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}}} w^*(\mathbf{n}\sigma)) \\ \bar{u}_{-p} &= (\sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}}} w'^*(\mathbf{n}\sigma), -\sqrt{\varepsilon_{\mathbf{p}}} w'^*(\mathbf{n}\sigma w'^*)) \end{aligned} \quad (3.285)$$

Перемножением непосредственно убеждаемся, что

$$\bar{u}_{\pm p} u_{\pm p} = \pm 2m \quad (3.286)$$

В системе покоя, т.е. при $\varepsilon_{\mathbf{p}} = m$, имеем:

$$u_p = \sqrt{2m} \begin{pmatrix} w \\ 0 \end{pmatrix} \quad (3.287)$$

$$u_{-p} = \sqrt{2m} \begin{pmatrix} 0 \\ w' \end{pmatrix} \quad (3.288)$$

так что w - это тот самый трехмерный спинор, к которому в нерелятивистском пределе сводится каждая из волн:

$$w^{\sigma=1/2} = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad w^{\sigma=-1/2} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \quad (3.289)$$

При заданном импульсе существует два различных независимых состояния, в соответствии с двумя возможными значениями проекции спина. В соответствии со сделанными ранее общими утверждениями, в общем случае, речь идет о спиральности частицы λ - проекции спина на направление \mathbf{p} . Спиральным состояниям соответствуют плоские волны, у которых спинор $w = w^{(\lambda)}(\mathbf{n})$ является собственной функцией оператора $\mathbf{n}\sigma$:

$$\frac{1}{2}(\mathbf{n}\sigma)w^{(\lambda)} = \lambda w^{(\lambda)} \quad (3.290)$$

Связь спина и статистики.

Вторичное квантование дираковского поля (частиц со спином 1/2) производится следующим образом. Введем разложение произвольного дираковского поля по плоским волнам в виде:

$$\begin{aligned} \psi &= \sum_{\mathbf{p}\sigma} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} (a_{\mathbf{p}\sigma} u_{p\sigma} e^{-ipx} + b_{\mathbf{p}\sigma}^+ u_{-p-\sigma} e^{ipx}) \\ \bar{\psi} \equiv \psi^+ \gamma^0 &= \sum_{\mathbf{p}\sigma} \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{p}}}} (a_{\mathbf{p}\sigma}^+ \bar{u}_{p\sigma} e^{ipx} + b_{\mathbf{p}\sigma} \bar{u}_{-p-\sigma} e^{-ipx}) \end{aligned} \quad (3.291)$$

Гамильтониан Дирака нам известен, поэтому тензор энергии - импульса можно и не искать. Используя (3.240), (3.245) находим среднюю энергию дираковской частицы в состоянии с волновой функцией ψ :

$$E = \int d^3 \mathbf{r} \psi^* H \psi = i \int d^3 \mathbf{r} \psi^* \frac{\partial \psi}{\partial t} = i \int d^3 \mathbf{r} \bar{\psi} \gamma^0 \frac{\partial \psi}{\partial t} \quad (3.292)$$

Подставляя сюда (3.291), учитывая ортогональность функций с разными \mathbf{p}, σ , а также $\bar{u}_{\pm p\sigma}\gamma^0 u_{\pm p,\sigma} = 2\varepsilon_{\mathbf{p}}$ (ср. (3.280)), получаем:

$$H = \sum_{\mathbf{p}\sigma} \varepsilon_{\mathbf{p}} (a_{\mathbf{p}\sigma}^+ a_{\mathbf{p}\sigma} - b_{\mathbf{p}\sigma}^+ b_{\mathbf{p}\sigma}) \quad (3.293)$$

Это выражение, очевидно, есть прямое следствие трансформационных свойств диполевского поля и требования релятивистской инвариантности. Но теперь мы видим, что наше поле нужно квантовать по Ферми, т.е. вводя *антикоммутаторы*:

$$\{a_{\mathbf{p}\sigma}, a_{\mathbf{p}\sigma}^+\} = 1 \quad \{b_{\mathbf{p}\sigma}, b_{\mathbf{p}\sigma}^+\} = 1 \quad (3.294)$$

При несовпадающих индексах, а также для пар “некрещеных” и “крещеных” операторов правые части антикоммутаторов равны нулю. В результате (3.293) переписывается в виде:

$$H = \sum_{\mathbf{p}\sigma} \varepsilon_{\mathbf{p}} (a_{\mathbf{p}\sigma}^+ a_{\mathbf{p}\sigma} + b_{\mathbf{p}\sigma}^+ b_{\mathbf{p}\sigma} - 1) \quad (3.295)$$

так что собственные значения энергии, за вычетом бесконечной энергии вакуума, равны:

$$E = \sum_{\mathbf{p}\sigma} \varepsilon_{\mathbf{p}} (N_{\mathbf{p}\sigma} + \bar{N}_{\mathbf{p}\sigma}) \quad (3.296)$$

и являются положительно определенными. При квантовании по Бозе получили бы $E = \sum_{\mathbf{p}} \varepsilon_{\mathbf{p}} (N_{\mathbf{p}\sigma} - \bar{N}_{\mathbf{p}\sigma})$, т.е. не положительно определенное выражение¹⁰.

Для оператора импульса, из $\int d^3\mathbf{r} \psi^* \mathbf{p} \psi$, аналогичным образом получим:

$$\mathbf{P} = \sum_{\mathbf{p}\sigma} \mathbf{p} (N_{\mathbf{p}\sigma} + \bar{N}_{\mathbf{p}\sigma}) \quad (3.297)$$

Оператор плотности 4-тока $j^\mu = \bar{\psi} \gamma^\mu \psi$, в представлении вторичного квантования дает оператор заряда в виде:

$$Q = \int d^3\mathbf{r} \bar{\psi} \gamma^0 \psi = \sum_{\mathbf{p}\sigma} (a_{\mathbf{p}\sigma}^+ a_{\mathbf{p}\sigma} + b_{\mathbf{p}\sigma}^+ b_{\mathbf{p}\sigma}) = \sum_{\mathbf{p}\sigma} (a_{\mathbf{p}\sigma}^+ a_{\mathbf{p}\sigma} - b_{\mathbf{p}\sigma}^+ b_{\mathbf{p}\sigma} + 1) \quad (3.298)$$

что дает собственные значения заряда в виде:

$$Q = \sum_{\mathbf{p}\sigma} (N_{\mathbf{p}\sigma} - \bar{N}_{\mathbf{p}\sigma}) \quad (3.299)$$

что означает противоположность зарядов частиц и античастиц.

Фермионные правила антикоммутации операторов рождения и уничтожения, как хорошо известно [29], приводят к принципу Паули – собственные значения оператора числа частиц в данном квантовом состоянии $N_{\mathbf{p}\sigma}$ могут равняться только 0 или 1, причем мы убедились, что для частиц со спином 1/2 это является прямым следствием требований релятивистской инвариантности и положительной определенности энергии. В результате, мы можем легко прийти к общей теореме о связи спина и статистики: *все частицы с полуцелым спином – фермионы, а частицы с*

¹⁰Все обозначения здесь стандартные, общие свойства и смысл фермиевых операторов рождения и уничтожения предполагаются известными [29]

целым спином – бозоны. Это очевидно, если учесть, что любую частицу со спином s можно представить себе “составленной” из $2s$ частиц со спином $1/2$. При полуцелом s число $2s$ нечетно, а при целом s – четно. “Сложная” частица, содержащая четное число фермионов является бозоном, а содержащая нечетное число фермионов – фермионом. Чтобы понять это достаточно рассмотреть перестановки таких “составных” частиц. При этом подразумевается, что все частицы с одинаковым спином подчиняются одинаковой статистике. Если бы существовали фермионы со спином 0, то из такого фермиона и фермиона со спином $1/2$ можно было бы составить частицу спина $1/2$, которая была бы бозоном, в противоречии с общим результатом для $s = 1/2$, полученным выше. Эта замечательная теорема, относящаяся к наиболее общим утверждениям квантовой теории поля, впервые была доказана Паули¹¹.

Преобразования C, P, T для фермионов.

Множители $\psi_{p\sigma}$, входящие в (3.291) с операторами $a_{p\sigma}$, представляют собой волновые функции свободных частиц (например электронов) с импульсом \mathbf{p} и поляризацией σ : $\psi^{(e)} = \psi_{p\sigma}$. Множители $\bar{\psi}_{-p-\sigma}$ при операторах $b_{p\sigma}$ следует рассматривать как волновые функции соответствующих античастиц (например позитронов) с теми же \mathbf{p} и σ . Однако $\psi_{p\sigma}$ и $\bar{\psi}_{-p-\sigma}$ различны по своим трансформационным свойствам, а их компоненты удовлетворяют различным системам уравнений. Для устранения этого недостатка надо провести еще некоторое унитарное преобразование $\bar{\psi}_{-p-\sigma}$, такое, чтобы новая волновая функция удовлетворяла тому же уравнению, что и $\psi_{p\sigma}$. Такую функцию и будем называть волновой функцией античастицы (позитрона) с импульсом \mathbf{p} и поляризацией σ . Запишем:

$$\psi_{p\sigma}^{(p)} = U_C \bar{\psi}_{-p-\sigma} \quad (3.300)$$

Эта операция называется зарядовым сопряжением C . Эта операция не ограничивается плоскими волнами, в общем случае пишем:

$$C\psi(t, \mathbf{r}) = U_C \bar{\psi}(t, \mathbf{r}) \quad (3.301)$$

Опуская детали вывода, которые можно найти в [1], приведем только окончательный результат:

$$U_C = \gamma^2 \gamma^0 \quad (3.302)$$

Из $\bar{\psi} = \psi^* \gamma^0 = \bar{\gamma}^0 \psi^* = \gamma^0 \psi^*$ имеем:

$$C\psi = \gamma^2 \gamma^0 \bar{\psi} = \gamma^2 \psi^* \quad (3.303)$$

Для решений в виде плоских волн нетрудно убедиться, что

$$C\psi_{-p-\sigma} = \psi_{p\sigma} \quad (3.304)$$

так что электроны и позитроны описываются одинаковыми волновыми функциями: $\psi^{(e)} = \psi^{(p)} = \psi_{p\sigma}$, как и должно быть, поскольку эти функции несут информацию только об импульсе и поляризации частиц.

Аналогично можно рассмотреть и операцию обращения времени. Изменение знака времени должно сопровождаться комплексным сопряжением волновой функции [29]. Для того, чтобы получить в результате “обращенную по времени” волновую функцию фермиона $T\psi$ в том же представлении, что и исходная ψ , надо, опять таки, провести над ψ^* (или $\bar{\psi}$) некоторое унитарное преобразование:

$$T\psi(\mathbf{r}, t) = U_T \bar{\psi}(\mathbf{r}, -t) \quad (3.305)$$

Можно показать [1], что

$$U_T = i\gamma^3 \gamma^1 \gamma^0 \quad (3.306)$$

так что

$$T\psi(t, \mathbf{r}) = i\gamma^3 \gamma^1 \gamma^0 \bar{\psi}(-t, \mathbf{r}) = i\gamma^3 \gamma^1 \psi^*(-t, \mathbf{r}) \quad (3.307)$$

¹¹Подчеркнем, что в квантовой теории поля эта теорема именно доказывается, на основе самых общих требований релятивистской инвариантности (трансформационных свойств полей) и положительной определенности энергии, т.е. устойчивости основного состояния, а не постулируется, как это делается в нерелятивистской квантовой механике.

Операция пространственной инверсии (би)спиноров P была определена выше в (3.242):

$$P\psi = i\gamma^0\psi \quad P\bar{\psi} = -i\bar{\psi}\gamma^0 \quad (3.308)$$

Приведем последовательно результат воздействия на дираковское поле ψ всех трех операций T, P, C :

$$\begin{aligned} T\psi(t, \mathbf{r}) &= -i\gamma^1\gamma^3\psi^*(-t, \mathbf{r}) \\ PT\psi(t, \mathbf{r}) &= i\gamma^0(T\psi) = \gamma^0\gamma^1\gamma^3\psi^*(-t, -\mathbf{r}) \\ CPT\psi(t, \mathbf{r}) &= \gamma^2(\gamma^0\gamma^1\gamma^3\psi^*)^* = \gamma^2\gamma^0\gamma^1\gamma^3\psi(-t, -\mathbf{r}) \end{aligned} \quad (3.309)$$

или

$$CPT\psi(t, \mathbf{r}) = i\gamma^5\psi(-t, -\mathbf{r}) \quad (3.310)$$

Применяя эти операции к (3.291), можно найти следующие правила преобразования операторов рождения и уничтожения [1]:

$$\begin{aligned} a_{\mathbf{p}\sigma}^C &= b_{\mathbf{p}\sigma} \quad b_{\mathbf{p}\sigma}^C = a_{\mathbf{p}\sigma} \\ a_{-\mathbf{p}\sigma}^P &= ia_{\mathbf{p}\sigma} \quad b_{-\mathbf{p}\sigma} = ib_{\mathbf{p}\sigma} \\ a_{-\mathbf{p}-\sigma}^T &= 2\sigma ia_{\mathbf{p}\sigma}^+ \quad b_{-\mathbf{p}-\sigma}^T = 2\sigma ib_{\mathbf{p}\sigma}^+ \end{aligned} \quad (3.311)$$

Билинейные формы.

Поскольку биспиноры ψ и ψ^* имеют по 4 компоненты, то из них можно составить $4 \times 4 = 16$ независимых билинейных комбинаций. В симметричном виде эти комбинации записываются следующим образом:

$$\begin{aligned} S &= \bar{\psi}\psi \quad V^\mu = \bar{\psi}\gamma^\mu\psi \\ P &= i\bar{\psi}\gamma^5\psi \quad A^\mu = \bar{\psi}\gamma^\mu\gamma^5\psi \\ &\quad T^{\mu\nu} = i\bar{\psi}\sigma^{\mu\nu}\psi \end{aligned} \quad (3.312)$$

где

$$\sigma^{\mu\nu} = \frac{1}{2}(\gamma^\mu\gamma^\nu - \gamma^\nu\gamma^\mu) \quad (3.313)$$

Эти билинейные формы образуют один скаляр S , один псевдоскаляр P , 4-вектор V^μ , 4-псевдовектор A^μ и антисимметричный тензор $T^{\mu\nu}$.

Скалярность S и псевдоскалярность P очевидны из их спинорного представления (см. (3.208) и (3.209)):

$$S = \xi^*\eta + \eta^*\xi \quad P = i(\xi^*\eta - \eta^*\xi) \quad (3.314)$$

Векторный характер V^μ очевиден, тогда, из уравнения Дирака $p_\mu\gamma^\mu\psi = m\psi$, из которого сразу следует $(\bar{\psi}p_\mu\gamma^\mu\psi) = m\bar{\psi}\psi$, где справа и слева стоят скаляры.

Обобще, правило составления билинейных форм (3.312) очевидно: они составлены так, как будто γ^μ представляет собой 4-вектор, γ^5 – псевдоскаляр, а стоящие с обеих сторон $\bar{\psi}$ и ψ образовывают вместе скаляр. Отсутствие билинейных форм, которые имели бы характер симметричного 4-тензора ясно из того факта, что симметричная комбинация $\gamma^\mu\gamma^\nu + \gamma^\nu\gamma^\mu = 2g^{\mu\nu}$, так что соответствующая билинейная форма сводится к $g^{\mu\nu}\bar{\psi}\psi$. Практически, билинейные формы (3.312) используются при построении различных лагранжианов взаимодействия спинорных полей между собой и с другими полями. Правила преобразования билинейных форм при дискретных преобразованиях C, P, T можно найти в [1].

Нейтрино.

Выше мы видели, что необходимость описания частицы со спином $1/2$ двумя спинорами ξ и η связана с массой частицы. Эта причина отпадает, если масса равна нулю¹². Волновое уравнение, описывающее такую частицу может быть составлено с помощью всего одного спинора, например η :

$$p^{\alpha\dot{\beta}}\eta_{\dot{\beta}} = 0 \quad (3.315)$$

или, что тоже самое:

$$(p_0 + \mathbf{p}\sigma)\eta = 0 \quad (3.316)$$

Это уравнение называется уравнением Вейля.

Выше отмечалось, что волновое уравнение с массой m , автоматически оказывается инвариантным по отношению к пространственной инверсии (преобразование $\xi \leftrightarrow \eta$ (3.216)). При описании частицы одним спинором эта симметрия пропадает.

Энергия и импульс частицы с $m = 0$ связаны соотношением $\varepsilon = |\mathbf{p}|$. Поэтому для плоской волны $\eta_p \sim e^{-ipx}$ уравнение (3.316) дает:

$$(\mathbf{n} \cdot \sigma)\eta_p = -\eta_p \quad (3.317)$$

где $\mathbf{n} = \frac{\mathbf{p}}{|\mathbf{p}|}$. Такое же уравнение имеет место и для волны с “отрицательной частотой” $\eta_{-p} \sim e^{ipx}$:

$$(\mathbf{n} \cdot \sigma)\eta_{-p} = -\eta_{-p} \quad (3.318)$$

Вторично - квантованные операторы поля η представляются в виде:

$$\begin{aligned} \eta &= \sum_{\mathbf{p}} (\eta_p a_{\mathbf{p}} + \eta_{-p} b_{\mathbf{p}}^+) \\ \eta^+ &= \sum_{\mathbf{p}} (\eta_p^* a_{\mathbf{p}}^+ + \eta_{-p}^* b_{\mathbf{p}}) \end{aligned} \quad (3.319)$$

Отсюда, как обычно, следует, что η_{-p}^* является волновой функцией античастицы. Нейтрино представляет собой электрически нейтральную частицу, но в рассматриваемом формализме оно не является истинно нейтральной частицей!

Из определения операторов $p^{\alpha\dot{\beta}}$ (3.212) видно, что $p^{\alpha\dot{\beta}*} = -p^{\dot{\alpha}\beta}$. Поэтому комплексно сопряженный спинор η^* удовлетворяет уравнению $p^{\dot{\alpha}\beta}\eta_{\dot{\beta}}^* = 0$, или, что тоже самое:

$$p_{\dot{\alpha}\beta}\eta^{\dot{\beta}*} = 0 \quad (3.320)$$

Обозначим $\eta^{\dot{\beta}*} = \xi^{\beta}$, поскольку комплексное сопряжение превращает пунктирный спинор в непунктирный. Таким образом, волновые функции античастицы удовлетворяют уравнению:

$$p_{\dot{\alpha}\beta}\xi^{\beta} = 0 \quad (3.321)$$

или

$$(p_0 - \mathbf{p}\sigma)\xi = 0 \quad (3.322)$$

Для плоской волны отсюда имеем:

$$(\mathbf{n} \cdot \sigma)\xi_p = \xi_p \quad (3.323)$$

¹²Среди всех известных фермионов, с имеющейся экспериментальной точностью, равна нулю масса нейтрино: установленное ограничение на его массу $m_\nu < 30\text{eV}$.

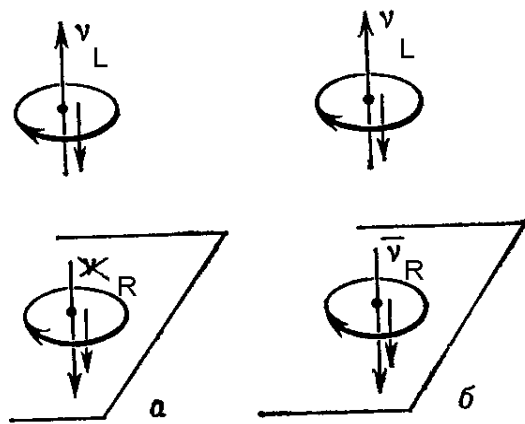


Рис. 3-2 При отражении в зеркале (пространственной инверсии) левое нейтрино переходит в несуществующее правое нейтрино (а). Реальное состояние получается при одновременном с отражением переходе от частицы к античастице (зарядовому сопряжению), при этом левое нейтрино переходит в правое антинейтрино (б).

Заметим, что $\frac{1}{2}(\mathbf{n} \cdot \boldsymbol{\sigma})$ представляет собой оператор проекции спина на направление движения (спиральности). Поэтому уравнения (3.317), (3.323) означают, что состояние частицы с определенным импульсом автоматически оказывается спиральным – проекция спина у них направлена вдоль направления движения. При этом спин частицы противоположен импульсу (спиральность равна $-1/2$, “левый винт”), а спин античастицы направлен вдоль импульса (спиральность равна $+1/2$, “правый винт”). Соответственно для нейтрино и антинейтрино отсутствует симметрия по отношению к отражениям в плоскости, проходящей через ось, направленную вдоль импульса, как это показано на Рис.3-2. Это соответствует экспериментально наблюдаемому нарушению пространственной четности в слабых взаимодействиях. При этом сохраняется, однако, симметрия относительно операции CP – так называемая комбинированная четность¹³. Рассмотренная схема называется теорией двухкомпонентного нейтрино. Она была предложена впервые Ландау. С помощью одного спинора η (или ξ) можно образовать всего четыре билинейные комбинации, составляющие вместе 4-вектор:

$$j^\mu = (\eta^* \eta, \eta^* \sigma \eta) \quad (3.324)$$

В силу $(p_0 + \mathbf{p}\sigma)\eta = 0$ и $\eta^*(p_0 - \mathbf{p}\sigma) = 0$ имеет место уравнение непрерывности $\partial_\mu j^\mu = 0$, так что j^μ представляет собой 4-вектор плотности тока нейтрино.

Плоские волны нейтрино удобно записать как и выше в виде:

$$\eta_p = \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon}} u_p e^{-ipx} \quad \eta_{-p} = \frac{1}{\sqrt{2\varepsilon}} u_{-p} e^{ipx} \quad (3.325)$$

¹³Фактически в слабых взаимодействиях имеет место также и очень слабое нарушение CP четности, что наблюдается, в основном, в процессах распадов K -мезонов. Это означает, как отмечалось выше, также очень слабое нарушение T -инвариантности. Природа нарушения CP -инвариантности остается невыясненной, изложенная выше схема описания нейтрино пренебрегает этим слабым эффектом.

а спинорные амплитуды нормировать инвариантным условием:

$$u_{\pm p}^*(1, \sigma) u_{\pm p} = 2(\varepsilon, \mathbf{p}) \quad (3.326)$$

Тогда плотность частиц и плотность тока равны $j^0 = 1$, $\mathbf{j} = \frac{\mathbf{p}}{\varepsilon} = \mathbf{n}$.

При рассмотрении процессов взаимодействия нейтрино с другими частицами удобно пользоваться единообразными обозначениями и ввести для нейтрино “биспинорную” волновую функцию, две из компонент которой равны нулю: $\psi = \begin{pmatrix} 0 \\ \eta \end{pmatrix}$. Однако такая форма ψ , вообще говоря, меняется при переходе к другому (не спинорному) представлению. Этую трудность можно обойти, если заметить, что в спинорном представлении имеем:

$$\begin{aligned} \frac{1}{2}(1 + \gamma^5) &= \frac{1}{2} \left\{ \begin{pmatrix} \hat{1} & 0 \\ 0 & \hat{1} \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} -1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \right\} = \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 0 & \hat{1} \end{pmatrix} \\ \frac{1}{2}(1 - \gamma^5) &= \begin{pmatrix} \hat{1} & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \end{aligned} \quad (3.327)$$

так что можно написать тождества:

$$\begin{aligned} \frac{1}{2}(1 + \gamma^5) \begin{pmatrix} \xi \\ \eta \end{pmatrix} &= \begin{pmatrix} 0 \\ \eta \end{pmatrix} \\ (\eta^*, \xi^*) \frac{1}{2}(1 - \gamma^5) &= (\eta^*, 0) \end{aligned} \quad (3.328)$$

где ξ – произвольный “балластный” спинор. Тогда условие истинной двухкомпонентности нейтрино будет соблюдено и при описании его четырехкомпонентным биспинором ψ в любом представлении, если под ψ понимать решение уравнение Дирака с $m = 0$:

$$\hat{p}\psi = 0 \quad (3.329)$$

с дополнительным условием (γ^5 -инвариантность):

$$\frac{1}{2}(1 + \gamma^5)\psi = \psi \quad \text{или} \quad \gamma^5\psi = \psi \quad (3.330)$$

Это условие можно учесть автоматически, если во всех выражениях произвести замену нейтринных биспиноров по правилу:

$$\psi \rightarrow \frac{1}{2}(1 + \gamma^5)\psi \quad \bar{\psi} \rightarrow \bar{\psi} \frac{1}{2}(1 - \gamma^5) \quad (3.331)$$

Например, 4-вектор плотности тока записывается в виде:

$$j^\mu = \frac{1}{4}\bar{\psi}(1 - \gamma^5)\gamma^\mu(1 + \gamma^5)\psi = \frac{1}{2}\bar{\psi}\gamma^\mu(1 + \gamma^5)\psi \quad (3.332)$$

Из проведенного выше обсуждения спиральности безмассовых фермионов ясно, что для них в общем случае удобно ввести “правые” и “левые” поля как:

$$\psi^R = \frac{1}{2}(1 + \gamma^5)\psi \quad \psi^L = \frac{1}{2}(1 - \gamma^5)\psi \quad \psi = \psi^R + \psi^L \quad (3.333)$$

Такие обозначения часто используются не только при описании нейтрино, но и для любых других фермионов со спином $1/2$, при рассмотрении задач, в которых можно пренебречь их массой.

В последние годы, в связи с косвенными экспериментальными указаниями на конечность массы нейтрино, возник интерес к модели истинно нейтральных, так называемых *майорановских* нейтрино, переходящими сами в себя при операции зарядового сопряжения и имеющими конечную массу, описание которой несколько отличается от обычной дираковской массы. Массовый член дираковского типа, как ясно из предыдущего изложения, в лагранжиане связывает (перемешивает) L и R компоненты одного и того же поля:

$$\mathcal{L}_D = D(\bar{\psi}_L \psi_R + \bar{\psi}_R \psi_L) = D\bar{\psi}\psi \quad (3.334)$$

где D обозначает дираковскую массу. Массовый член майорановского типа перемешивает L и R компоненты *зарядово сопряженных полей*, так что соответствующие вклады в лагранжиан можно записать как [1]:

$$\begin{aligned} \mathcal{L}_{MA} &= A(\bar{\psi}_L^C \psi_L + \bar{\psi}_L \psi_L^C) = A\bar{\chi}\chi \\ \mathcal{L}_{MB} &= B(\bar{\psi}_R^C \psi_R + \bar{\psi}_R \psi_R^C) = B\bar{\omega}\omega \end{aligned} \quad (3.335)$$

где индекс C обозначает зарядовое сопряжение и введены эрмитовы (истинно нейтральные или майорановские) поля:

$$\begin{aligned} \chi &= \psi_L + \psi_L^C & \chi^C &= \chi \\ \omega &= \psi_R + \psi_R^C & \omega^C &= \omega \end{aligned} \quad (3.336)$$

Обратные равенства имеют вид:

$$\begin{aligned} \psi_L &= \frac{1}{2}(1 - \gamma_5)\chi & \psi_L^C &= \frac{1}{2}(1 + \gamma^5)\chi \\ \psi_R &= \frac{1}{2}(1 + \gamma^5)\omega & \psi_R^C &= \frac{1}{2}(1 - \gamma^5)\omega \end{aligned} \quad (3.337)$$

Когда в лагранжиане одновременно присутствуют и дираковские и майорановские массовые члены, имеем:

$$\begin{aligned} \mathcal{L}_{DM} &= D\bar{\psi}_L \psi_R + A\bar{\psi}_L^C \psi_L + B\bar{\psi}_R^C \psi_R + h.c. = \\ &= \frac{1}{2}D(\bar{\chi}\omega + \bar{\omega}\chi) + A\bar{\chi}\chi + B\bar{\omega}\omega = (\bar{\chi}, \bar{\omega}) \begin{pmatrix} A & \frac{1}{2}D \\ \frac{1}{2}D & B \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \chi \\ \omega \end{pmatrix} \end{aligned} \quad (3.338)$$

Возникшая здесь массовая матрица легко диагонализуется и ее собственные значения дают:

$$m_{1,2} = \frac{1}{2}(A + B) \pm \frac{1}{2}\sqrt{(A - B)^2 + D^2} \quad (3.339)$$

Таким образом, самый общий массовый член (3.338) с четырехкомпонентным фермионным полем фактически описывает две майорановские частицы с разными массами. Соответствующие поля представляются следующими (диагонализующими (3.338)) линейными комбинациями исходных полей:

$$\phi_1 = \cos\theta\chi - \sin\theta\omega \quad \phi_2 = \sin\theta\chi + \cos\theta\omega \quad (3.340)$$

где

$$\operatorname{tg}2\theta = \frac{D}{B - A} \quad (3.341)$$

Нетрудно убедиться, что при $A = B = 0$ (т.е. при равных нулю майорановских массах) отсюда получается формализм обычного четырехкомпонентного дираковского поля, так что дираковский фермион соответствует "вырожденному" пределу $A = B = 0$ двух майорановских частиц. Поскольку майорановские массовые члены в лагранжиане (3.335), очевидно, приводят к несохранению аддитивного квантового числа, которое несет поле ψ , например электрического заряда, все известные элементарные фермионы, за исключением нейтрино, будучи заряженными, должны иметь $A = B = 0$, т.е. быть дираковскими частицами. А вот для нейтрино этого ограничения нет и его можно описывать и в рамках более общего майорановского формализма. Если масса нейтрино точно равна нулю, то майорановские нейтрино неотличимы от двухкомпонентных (вейлевских) нейтрино, рассмотренных выше. Если же масса нейтрино отлична от нуля, то теория майорановских нейтрино приводит к ряду специфических предсказаний.

Частицы со спином 3/2.

Частицы со спином 3/2 в своей системе покоя описываются трехмерным симметричным спинором третьего ранга, имеющим $2s + 1 = 4$ независимых компоненты. Соответственно, в произвольной системе отсчета описание таких частиц можно строить, используя спиноры $\xi^{\alpha\beta\gamma}$, $\eta_{\alpha\beta\gamma}$, $\zeta^{\alpha\beta\gamma}$, $\chi_{\alpha\beta\gamma}$, каждый из которых симметричен по всем одинаковым (т.е. пунктирным или непунктирным) индексам. Заметим, что последняя пара спиноров не добавляет ничего нового в уравнения, полученные с помощью первой пары. Существует несколько эквивалентных формулировок волновых уравнений в рассматриваемой задаче, мы ограничимся кратким обзором лишь одной из них [1].

Паре спинорных индексов $\alpha\beta$, как мы видели выше, можно сопоставить один 4-векторный индекс μ . Поэтому сопоставляем $\xi^{\alpha\beta\gamma} \rightarrow \psi_\mu^\gamma$ и $\eta^{\beta\alpha\gamma} \rightarrow \psi_\mu^\gamma$, т.е. вводим “смешанные” спинорно-тензорные величины. Совокупности этих двух спиноров сопоставляется “векторный” биспинор ψ_μ (где уже не пишем биспинорные индексы). Волновое уравнение записывается в виде “уравнения Дирака” для каждой из векторных компонент ψ_μ :

$$(\hat{p} - m)\psi_\mu = 0 \quad (3.342)$$

с дополнительным условием

$$\gamma^\mu \psi_\mu = 0 \quad (3.343)$$

Умножая (3.342) на γ^μ , с учетом (3.343), получим $\gamma^\mu \gamma^\nu p_\nu \psi_\mu = 0$ или, в силу правил коммутации для γ^μ : $2g^{\mu\nu} p_\nu \psi_\mu - \gamma^\nu \gamma^\mu \psi_\mu = 0$, где в силу (3.343) второй член дает нуль. Тогда имеем:

$$p^\mu \psi_\mu = 0 \quad (3.344)$$

что обеспечивает переход четырехмерных спиноров в “нужные” трехмерные в системе покоя.

Проблем учета дополнительных условий к волновым уравнениям создает существенные трудности при проведении процедуры квантования. Заметим, однако, что как и в случае частиц с высшими целыми спинами, так и при обсуждении фермионов со спином $s \geq 3/2$, следует помнить, что элементарных частиц такого типа в рамках “стандартной модели” просто нет.

Глава 4

ФЕЙНМАНОВСКАЯ ТЕОРИЯ ПОЗИТРОНА И ЭЛЕМЕНТАР- НЫЕ ОСНОВЫ КВАНТОВОЙ ЭЛЕКТРОДИНАМИКИ

Нерелятивистская теория. Функции Грина.

В этой главе дается элементарное введение в квантовую электродинамику, понимаемую, как теория электромагнитного взаимодействия элементарных лептонов – т.е., фактически, электронов и позитронов. При этом мы следуем, в основном, оригинальным работам Фейнмана, хорошее изложение которых можно найти в [5, 31]. Но начнем мы с нерелятивистской квантовой механики, чтобы ввести ряд понятий и подходов, которые, обычно, выпадают из традиционных курсов типа [29].

Рассмотрим нестационарное уравнение Шредингера:

$$i\hbar \frac{\partial \psi}{\partial t} = H\psi \quad (4.1)$$

Обычный подход к решению такого дифференциального уравнения состоит в том, что зная волновую функцию в некий начальный момент времени $\psi(t_1)$, мы пытаемся рассчитать ее изменение за малый интервал времени Δt , соответственно найти $\psi(t_1 + \Delta t)$, а затем продолжить этот процесс. Фейнман предложил запись решения (4.1) в интегральном виде, так что при переходе к моменту времени $t_2 > t_1$ волновая функция в точке (t_2, \mathbf{x}_2) выражается через волновую функцию в точке (t_1, \mathbf{x}_1)

следующим образом:

$$\psi(\mathbf{x}_2, t_2) = \int d^3\mathbf{x}_1 K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) \psi(\mathbf{x}_1 t_1) \quad t_2 \geq t_1 \quad (4.2)$$

Здесь интегральное ядро $K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1)$ представляет собой *пропагатор* (функцию Грина), соответствующую линейному дифференциальному уравнению (4.1). Физический смысл пропагатора ясен из самой записи (4.2) – это квантовомеханическая амплитуда вероятности перехода частицы из точки \mathbf{x}_1 в момент времени t_1 в точку \mathbf{x}_2 в момент t_2 .

Пусть, для простоты, гамильтониан H не зависит от времени. В соответствии с принципом суперпозиции квантовой механики можно разложить $\psi(\mathbf{x}_1 t_1)$ в ряд по полному набору ортонормированных собственных функций $u_n(\mathbf{x})$ оператора H с собственными значениями E_n :

$$\begin{aligned} H u_n &= E_n u_n \\ \int d^3\mathbf{x} u_n^*(\mathbf{x}) u_m(\mathbf{x}) &\equiv (u_n, u_m) = \delta_{nm} \\ \sum_n u_n(\mathbf{x}) u_n^*(\mathbf{x}') &= \delta(\mathbf{x} - \mathbf{x}') \end{aligned} \quad (4.3)$$

Тогда:

$$\psi(\mathbf{x}_1 t_1) = \sum_n c_n u_n(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n t_1 / \hbar} \quad (4.4)$$

Коэффициенты c_n можно получить теперь, умножая (4.4) на $u_n^*(\mathbf{x}_1)$ и интегрируя по трехмерному пространству:

$$c_n = \int d^3\mathbf{x}_1 u_n^*(\mathbf{x}_1) \psi(\mathbf{x}_1 t_1) e^{iE_n t_1 / \hbar} \quad (4.5)$$

Волновую функцию в момент времени t_2 можно записать в виде:

$$\psi(\mathbf{x}_2 t_2) = \sum_n c_n u_n(\mathbf{x}_2) e^{-iE_n t_2 / \hbar} \quad (4.6)$$

Подставляя (4.5) в (4.6), меняя порядок суммирования и интегрирования и сравнивая с (4.2), получаем:

$$K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = \sum_n u_n(\mathbf{x}_2) u_n^*(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n(t_2 - t_1) / \hbar} \quad (4.7)$$

или, вводя обозначение

$$\chi_n(\mathbf{x}, t) = u_n(\mathbf{x}) e^{-iE_n t / \hbar} \quad (4.8)$$

имеем более короткую запись:

$$K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = \sum_n \chi_n(\mathbf{x}_2 t_2) \chi_n^*(\mathbf{x}_1 t_1) \quad (4.9)$$

При совпадающих временах $t_1 = t_2 = t$ из (4.7) получим:

$$K(\mathbf{x}_2 t; \mathbf{x}_1 t) = \sum_n u_n(\mathbf{x}_2) u_n^*(\mathbf{x}_1) = \delta(\mathbf{x}_2 - \mathbf{x}_1) \quad (4.10)$$

Это, с очевидностью, превращает (4.2) в тождество при $t_1 = t_2$. Нас, конечно, интересуют времена $t_2 > t_1$, поэтому удобно положить $K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = 0$ при $t_2 < t_1$, что обеспечит выполнение *принципа причинности*, и определить:

$$K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = \theta(t_2 - t_1) \sum_n \chi_n(\mathbf{x}_2 t_2) \chi^*(\mathbf{x}_1 t_1) \quad (4.11)$$

где введена ступенчатая функция:

$$\theta(t) = \begin{cases} 1 & \text{при } t \geq 0 \\ 0 & \text{при } t < 0 \end{cases} \quad (4.12)$$

Для производной θ -функции имеем:

$$\frac{d\theta(t)}{dt} = \delta(t) \quad (4.13)$$

Теперь уже можно вывести дифференциальное уравнение для функции Грина (пропагатора) $K(\mathbf{r}_2 t_2; \mathbf{r}_1 t_1)$. Поскольку χ_n представляют собой решения уравнения Шредингера (4.1), (4.3), то используя (4.10), (4.11) и (4.13) имеем:

$$\begin{aligned} \left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t_2} - H(\mathbf{x}_2) \right] K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) &= i\hbar \sum_n \chi_n(\mathbf{x}_2 t_2) \chi^*(\mathbf{x}_1 t_1) \frac{\partial}{\partial t_2} \theta(t_2 - t_1) = \\ &= i\hbar \sum_n u_n(\mathbf{x}_2) u_n^*(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n(t_2-t_1)/\hbar} \delta(t_2 - t_1) = \\ &= i\hbar \delta(t_2 - t_1) \sum_n u_n(\mathbf{x}_2) u_n^*(\mathbf{x}_1) = i\hbar \delta(t_2 - t_1) \delta(\mathbf{x}_2 - \mathbf{x}_1) \end{aligned} \quad (4.14)$$

Итак, в общем случае (даже когда H зависит от времени) функция Грина (пропагатор) $K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1)$ определяется как решение неоднородного (с δ -источником в правой части) дифференциального уравнения вида¹:

$$\left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t_2} - H(\mathbf{x}_2 t_2) \right] K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = i\hbar \delta(t_2 - t_1) \delta(\mathbf{x}_2 - \mathbf{x}_1) \quad (4.15)$$

причем в качестве граничного условия требуем

$$K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = 0 \quad \text{при} \quad t_2 < t_1. \quad (4.16)$$

При $t_2 \neq t_1$ уравнение (4.15) сводится к:

$$\left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t_2} - H(\mathbf{x}_2 t_2) \right] K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = 0 \quad (4.17)$$

Если проинтегрировать (4.15) по бесконечно малому интервалу времени от $t_2 = t_1 - \varepsilon$ до $t_2 = t_1 + \varepsilon$, то получим:

$$K(\mathbf{x}_2 t_1 + \varepsilon; \mathbf{x}_1 t_1) - K(\mathbf{x}_2 t_1 - \varepsilon; \mathbf{x}_1 t_1) = \delta(\mathbf{x}_2 - \mathbf{x}_1) \quad (4.18)$$

¹Отсюда, кстати, видно, что наше определение функции Грина уравнения Шредингера совпадает с ее определением в математической физике [32]

Вклад второго члена в левой части (4.15) пропадает при $\varepsilon \rightarrow 0$ для конечных H . Учтем, теперь, что $K(\mathbf{x}_2 t_1 - \varepsilon, \mathbf{x}_1 t_1) = 0$ ввиду (4.16) и $t_1 - \varepsilon < t_1$. Тогда:

$$\lim_{\varepsilon \rightarrow 0} K(\mathbf{x}_2 t_1 + \varepsilon; \mathbf{x}_1 t_1) = K(\mathbf{x}_2 t_1; \mathbf{x}_1 t_1) = \delta(\mathbf{x}_2 - \mathbf{x}_1) \quad (4.19)$$

что совпадает с (4.10).

Таким образом, использование (4.2) эквивалентно обычному квантовомеханическому описанию. Пусть имеем дело с задачей, в которой $H = H_0 + V$, причем для $H = H_0$ задача решается точно. Тогда по потенциалу V можно попытаться построить теорию возмущений. Обозначим $K_0(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1)$ функцию Грина “свободной” частицы, движущейся в отсутствие возмущения V . Нетрудно убедиться, что дифференциальное уравнение (4.15) и граничное условие (4.16) можно объединить в одно *интегральное уравнение*:

$$K(2, 1) = K_0(2, 1) - \frac{i}{\hbar} \int d^4 x_3 K_0(2, 3) V(3) K(3, 1) \quad (4.20)$$

где цифрами обозначены пространственно - временные точки, например $(2) = (\mathbf{x}_1, t_2)$ и т. п., и введена четырехмерная переменная интегрирования $x_3 = (\mathbf{x}_3, t_3)$, причем по времени t_3 подразумевается формальное интегрирование в бесконечных пределах (наличие θ -функции в определении пропагатора автоматически обеспечивает правильные конечные пределы). Чтобы убедиться в справедливости (4.20) подействуем на обе его части оператором $\left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t_2} - H_0(2) \right]$ и, используя уравнение (4.15) для K_0 (т.е. при $V = 0$), получим дифференциальное уравнение вида:

$$\left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t_2} - H_0(2) \right] K(2, 1) = i\hbar \delta(2, 1) + V(2) K(2, 1) \quad (4.21)$$

что после переноса второго члена справа в левую часть просто совпадает с (4.15). Поскольку $K_0(2, 1) = 0$ при $t_2 < t_1$, то и $K(2, 1) = 0$ при $t_2 < t_1$.

Преимущество интегрального уравнения (4.20) состоит в том, что его удобно решать итерациями, так что возникает ряд теории возмущений для пропагатора вида:

$$\begin{aligned} K(2, 1) &= K_0(2, 1) - \frac{i}{\hbar} \int d^4 x_3 K_0(2, 3) V(3) K_0(3, 1) + \\ &+ \left(\frac{-i}{\hbar} \right)^2 \int d^4 x_3 d^4 x_4 K_0(2, 3) V(3) K_0(3, 4) V(4) K_0(4, 1) + \dots \end{aligned} \quad (4.22)$$

Члены этого ряда имеют очевидную и наглядную интерпретацию – первый член описывает распространение свободной частицы из точки 1 в точку 2, второй описывает распространение свободной частицы из точки 1 в точку 3, где она испытывает рассеяние на потенциале V , после чего снова происходит распространение свободной частицы из 3 в 2. Очевидно, что точка 3 произвольна, так что по ее координатам надо проинтегрировать. Процесс продолжается бесконечно, т.е. ряд описывает также процессы двукратного, трехкратного и, в пределе, бесконечно-кратного рассеяния на потенциале V . Такая теория возмущений может быть эффективно использована при решении конкретных задач, и мы еще вернемся к ее использованию.

Релятивистская теория.

Перейдем к построению аналогичного формализма в релятивистской теории. Уравнение Дирака для *свободной* частицы имеет вид:

$$(i\hat{\nabla} - m)\psi = 0 \quad (4.23)$$

где, в отличие от предыдущего раздела, мы вернулись к системе единиц $\hbar = c = 1$. Четырехкомпонентная волновая функция (биспинор) Дирака $\psi(\mathbf{x}_2 t_2)$ может быть получена из “начальной” $\psi(\mathbf{x}_1 t_1)$ с помощью пропагатора (функции Грина) $K_0(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1)$, представляющего собой некоторую матрицу 4×4 . Эта матрица должна удовлетворять уравнению Дирака с правой частью, аналогичному (4.15):

$$(i\hat{\nabla}_2 - m)K_0(2, 1) = i\delta(2, 1) \quad (4.24)$$

где используем, как и выше, очевидные обозначения пространственно - временных переменных цифрами. По аналогии с (4.4), (4.6) функцию ψ можно разложить в ряд по набору собственных функций u_n , соответствующих набору как положительных, так и отрицательных энергий. Вместо u_n^* удобно использовать сопряженные спиноры $\bar{u}_n = u^+ \gamma^0 = u^+ \beta$ (где фигурирует дираковская матрица $\gamma^0 = \beta$, $\beta^2 = 1$). Повторяя рассмотрение, использованное при выводе (4.7), найдем искомый пропагатор в виде:

$$\begin{aligned} K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) &= \sum_{E_n > 0} u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n(t_2 - t_1)} + \sum_{E_n < 0} u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n(t_2 - t_1)} \\ &\quad \text{при } t_2 > t_1, \\ K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) &= 0 \quad \text{при } t_2 < t_1 \end{aligned} \quad (4.25)$$

Разложение ψ должно идти именно по *полному* набору собственных функций, включающему состояния с отрицательной энергией. Казалось бы, это плохо с физической точки зрения – например внешнее возмущение (потенциал) может вызвать переходы частицы (для определенности электрона) из состояний с положительной энергией в состояния с отрицательной энергией, что означает неустойчивость системы (отсутствие основного состояния). Дирак, как известно, решал эту проблему так: давайте считать, что все состояния с отрицательной энергией в основном состоянии (вакууме) уже заняты электронами, тогда принцип Паули не дает электрону, движущемуся над таким вакуумом, перейти, в результате рассеяния, в уже занятые состояния с отрицательной энергией. Это требует, чтобы для $t_2 > t_1$ пропагатор $K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1)$ был суммой решений, соответствующих только положительным энергиям частицы. Для того, чтобы реализовать это математически, т.е. сделать

$$K(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = \sum_{E_n > 0} u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n(t_2 - t_1)} \quad \text{при } t_2 > t_1 \quad (4.26)$$

нужно из (4.25) вычесть сумму членов вида:

$$u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-iE_n(t_2 - t_1)} \quad (4.27)$$

по состояниям с отрицательной энергией для *всех* моментов времени. Это сделать можно, поскольку такая сумма представляет собой решение однородного (без правой части) уравнения (4.24). В результате, эта сумма сократится со второй половиной решения (4.25), и мы получим следующую функцию Грина для свободной

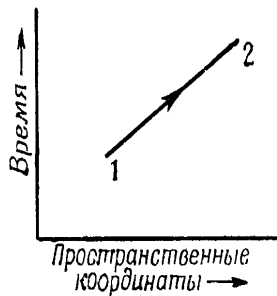


Рис. 4-1

частицы:

$$K_+(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = \sum_{E_n > 0} u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-i E_n (t_2 - t_1)} \quad \text{при } t_2 > t_1 \quad (4.28)$$

Но теперь для $t_2 < t_1$ эта функция уже не равна нулю, и мы имеем:

$$K_+(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = - \sum_{E_n < 0} u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-i E_n (t_2 - t_1)} \quad \text{при } t_2 < t_1 \quad (4.29)$$

Обратите внимание на возникший здесь общий знак минус! Последнее выражение удобно записать как:

$$K_+(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) = - \sum_{E_n < 0} u_n(\mathbf{x}_2) \bar{u}_n(\mathbf{x}_1) e^{-i |E_n| |t_2 - t_1|} \quad \text{при } t_2 < t_1 \quad (4.30)$$

так что в показателе экспоненты стоят уже только положительные величины, а отрицательные энергии как-бы исчезли.

При наличии внешнего потенциала можно опять написать интегральное уравнение типа (4.20) и его разложение в ряд (4.22), только K_0 нужно везде заменить на K_+ , а потенциал V рассматривать как матрицу 4×4 . Смысл членов полученного ряда лучше всего понять, нарисовав пространственно - временные *диаграммы Фейнмана*. Первый член ряда (4.22) $K_+(2, 1)$ описывает распространение свободной частицы из точки 1 в точку 2 (Рис.4-1). Второй член (Рис.4-2) имеет вид:

$$(-i) \int d^4 x_3 K_+(2, 3) V(3) K_+(3, 1) \quad (4.31)$$

и описывает однократное рассеяние. На рисунке замкнутой кривой обозначена область, в которой отличен от нуля потенциал V . Третий член (Рис.4-3):

$$(-i)^2 \int d^4 x_3 d^4 x_4 K_+(2, 3) V(3) K_+(3, 4) V(4) K_+(4, 1) \quad (4.32)$$

описывает двукратное рассеяние. Диаграммы Рис.4-3(а) и Рис.4-3(б) иллюстрируют два варианта такого рассеяния, которые иллюстрируются диаграммами Рис.4-3:

- *Случай (a):* Если из точки 1 к точке 2 электрон движется так, что время растет вдоль мировой линии, то в выражении для K_+ имеются лишь суммы типа (4.28), т.е. учитываются только состояния частицы с положительной энергией. Это есть обычное двукратное рассеяние электрона с положительной энергией, как в нерелятивистской теории.

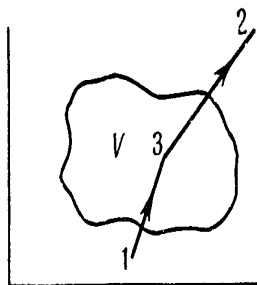


Рис. 4-2

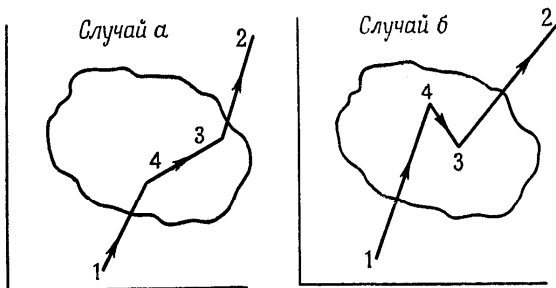


Рис. 4-3

- *Случай (б)*: При движении по мировой линии, при переходе из 4 в 3 частица возвращается *назад* по времени, тогда в выражении для K_+ остаются только суммы по состояниям с отрицательной энергией типа (4.30). В интерпретации Фейнмана это соответствует распространению *позитрона* (т.е. античастицы) из точки 3 в точку 4. Если считать, что время всегда возрастает, то эту последовательность событий можно интерпретировать так: в точке 3 рождается электрон - позитронная пара, электрон распространяется в направлении к точке 2, тогда как позитрон аннигилирует в 4 с приходящим туда исходным электроном.

Таким образом, по Фейнману, *позитрон суть электрон, распространяющийся обратно по времени*.

Эта интерпретация может быть проиллюстрирована и из классических соображений: в уравнениях движения классической частицы в электромагнитном поле [25]:

$$m \frac{d^2 x_\mu}{ds^2} = e \frac{dx^\nu}{ds} F_{\mu\nu} \quad (4.33)$$

изменение направления собственного времени s эквивалентно изменению знака заряда e .

Заметим, что в процессе, показанном на Рис.4-3, мы, конечно, должны проинтегрировать по всем временам t_3 и t_4 , так что оба случая описываются одним членом ряда (4.32), который изображается одной диаграммой Рис.4-3(а), а диаграмма Рис.4-3(б), фактически, идентична. Процесс Рис.4-3(б) протекает именно так, как и следует из теории Дирака: электрон с отрицательной энергией переходит в состояние 2 с положительной энергией (конечное состояние), т.е. рождается электрон - позитронная пара, а дырка заполняется электроном, прилетевшим из 1, т.е. происходит аннигиляция. В результате электрон рассеивается, переходя из

состояния 1 в состояние 2, причем электрон с положительной энергией заменяется одним из электронов с отрицательного “фона”. Происходит, таким образом, обмен тождественными частицами, а соответствующий матричный элемент имеет отрицательный знак, как и должно быть по для фермионов. Но мы нигде не использовали явно принцип Паули! Оказывается, что возникновение отрицательного знака в (4.29), произошедшее из самого метода построения пропагатора K_+ , обеспечивает нам правильную статистику! Обобщение этих рассуждений для процессов произвольного порядка теории возмущений дает еще одно доказательство теоремы о связи спина и статистики [31].

Импульсное представление.

Расчеты реальных задач значительно удобнее проводить в импульсном представлении. Пропагатор K_+ находится как решение уравнения:

$$(i\hat{\nabla} - m)K_+(2, 1) = i\delta(2, 1) \quad (4.34)$$

Введем фурье - образ K_+ , который обозначим $S_+(p)$, тогда:

$$K_+(2, 1) = \int d^4 p e^{-ip(x_2 - x_1)} S_+(p) \quad (4.35)$$

где $d^d p = dp_0 d^3 \mathbf{p}$. Оператор $(i\hat{\nabla} - m)$ можно внести под интеграл в виде $(\hat{p} - m)$, а для δ -функции написать фурье - представление:

$$\delta(x_2 - x_1) = \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} e^{-ip(x_2 - x_1)} \quad (4.36)$$

Тогда легко получаем уравнение для $S_+(p)$:

$$S_+(p) = \frac{i}{(2\pi)^4} \frac{1}{\hat{p} - m} \quad (4.37)$$

Это выражение удобно переписать так:

$$S_+(p) = \frac{i}{(2\pi)^4} \frac{\hat{p} + m}{\hat{p} + m} \frac{1}{\hat{p} - m} = \frac{i}{(2\pi)^4} \frac{\hat{p} + m}{p^2 - m^2} \quad (4.38)$$

где учли, что $\hat{p}^2 = p_\mu p^\mu = p_0^2 - \mathbf{p}^2 = p^2$, так что знаменатель в (4.38) уже не содержит матриц. Соответственно:

$$K_+(2, 1) = \frac{i}{(2\pi)^4} \int d^4 p e^{-ip(x_2 - x_1)} \frac{\hat{p} + m}{p^2 - m^2} \quad (4.39)$$

Введем, по определению, интеграл:

$$I_+(2, 1) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int d^4 p \frac{e^{-ip(x_2 - x_1)}}{p^2 - m^2} \quad (4.40)$$

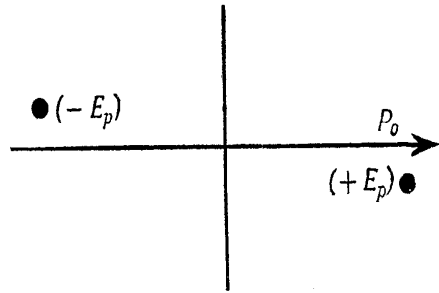


Рис. 4-4

Тогда (4.39) может быть записано как:

$$K_+(2, 1) = i(i\nabla_2 + m)I_+(2, 1) \quad (4.41)$$

Подставляя (4.41) в (4.34), находим, что интеграл I_+ удовлетворяет уравнению:

$$(\square + m^2)I_+(2, 1) = -\delta(2, 1) \quad (4.42)$$

т.е. является, фактически, функцией Грина уравнения Клейна - Гордона. Записав отдельно пространственные и временные координаты, перепишем I_+ как:

$$I_+(x_2 - x_1) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int_{-\infty}^{\infty} dp_0 \int d^3 p \frac{e^{-ip_0(t_2-t_1)} e^{i\mathbf{p}(\mathbf{r}_2-\mathbf{r}_1)}}{p_0^2 - \mathbf{p}^2 - m^2} \quad (4.43)$$

Но здесь возникает проблема – подинтегральное выражение имеет полюса при $p_0^2 - \mathbf{p}^2 - m^2 = 0$, т.е. при $p_0 = \pm\sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2} \equiv \pm E_{\mathbf{p}}$. Поэтому интеграл нужно доопределить правилом “обхода” этих этих полюсов. Правило Фейнмана состоит в замене:

$$m \rightarrow m - i\delta \quad \delta > 0 \quad \delta \rightarrow +0 \quad (4.44)$$

Тогда можем записать наш интеграл как:

$$I_+(x_2 - x_1) = \int \frac{d^3 p}{(2\pi)^3} e^{i\mathbf{p}(\mathbf{r}_2-\mathbf{r}_1)} \int_{\infty}^{\infty} \frac{dp_0}{2\pi} \frac{e^{-ip_0(t_2-t_1)}}{(p_0 - E_{\mathbf{p}} + i\varepsilon)(p_0 + E_{\mathbf{p}} - i\varepsilon)} \quad (4.45)$$

поскольку при замене (4.44), величина $E_{\mathbf{p}}$ приобретает бесконечно малую мнимую добавку, которую мы обозначили $i\varepsilon$. Рассмотрим теперь подинтегральное выражение в комплексной плоскости переменной p_0 . Видим, что полюс $p_0 = -E_{\mathbf{p}}$ теперь лежит немного выше действительной оси p_0 (пути интегрирования в (4.45)), а полюс $p_0 = +E_{\mathbf{p}}$ лежит чуть ниже ее, как это показано на Рис.4-4. Проинтегрируем (4.45), считая, что $t_2 - t_1 > 0$. Тогда интеграл можно легко вычислить по теореме Коши, замыкая контур интегрирования в нижней полуплоскости p_0 . При этом интеграл по удаленной полуокружности обращается в нуль из-за быстрого затухания экспоненциального множителя в подинтегральном выражении, так что, фактически остается только нужный нам интеграл вдоль вещественной оси. Но интеграл по замкнутому контуру просто определяется вычетом в полюсе $+E_{\mathbf{p}}$, который оказался внутри контура (и обходится по часовой стрелке), так что получаем ответ:

$$-\frac{2\pi i}{2E_{\mathbf{p}}} e^{-iE_{\mathbf{p}}(t_2-t_1)} \quad (4.46)$$

Если же $t_2 - t_1 < 0$, то для обнуления вклада удаленной полуокружности, нужно контур интегрирования замкнуть сверху. Тогда внутрь контура попадет только полюс при $-E_{\mathbf{P}}$, который будет обходиться против часовой стрелки, и искомый интеграл равен:

$$-\frac{2\pi i}{2E_{\mathbf{P}}} e^{+iE_{\mathbf{P}}(t_2-t_1)} \quad (4.47)$$

Заметим, что величина $E_{\mathbf{P}}$, по определению, считается положительной, так что показатель экспоненты как в (4.46), так и в (4.47), положителен (с точностью до i). Таким образом, интеграл I_+ , а значит и функция K_+ , ведут себя аналогично (4.28) и (4.29) — при $t_2 - t_1 > 0$ играют роль только положительные энергии, а при $t_2 - t_1 < 0$ — только отрицательные! Фактически, условие (4.44) обеспечивает эквивалентность прежнему определению пропагатора K_+ .

Можно было бы, при доопределении пропагатора, поступить иначе и вместо (4.44) добавить бесконечно малую мнимую добавку к p_0 :

$$p_0 \rightarrow p_0 + i\delta \quad \delta \rightarrow +0 \quad (4.48)$$

При этом в (4.43) возникают два полюса, лежащие в нижней полуплоскости p_0 . Тогда, при $t_2 - t_1 > 0$, когда контур интегрирования замыкается в нижней полуплоскости, играют роль как положительные, так и отрицательные энергии. В тоже время, при $t_2 - t_1$, замыкая контур сверху, видим, что внутри него вообще нет полюсов, так что соответствующий интеграл просто равен нулю. Такое доопределение пропагатора K дает, фактически, результат (4.25) (“запаздывающую” функцию Грина), т.е. дираковскую теорию одних только электронов. Фейнмановское правило имеет то преимущество, что мнимость вводится в релятивистский инвариант m , все выражения остаются ковариантными, тогда как в теории “одних электронов” мнимость в величине p_0 делает ее отличной от остальных компонент импульса.

Мы еще не раз вернемся к обсуждению этих, достаточно тонких, вопросов определения аналитических свойств функций Грина, а сейчас отметим общее свойство — полюса пропагаторов (функций Грина) в импульсном представлении, фактически, определяют энергетический спектр соответствующих частиц. В рассмотренном случае $E_{\mathbf{P}} = \sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2}$ представляет собой релятивистский спектр свободного электрона (позитрона). Это свойство функций Грина получило глубокое развитие в современной теории конденсированного состояния, на нем, в частности, основана вся концепция квазичастиц — элементарных возбуждений многочастичных систем [13].

Электрон и внешнее электромагнитное поле.

Рассмотрим взаимодействие электрона с внешним электромагнитным полем. Это взаимодействие описывается выражением $e j^\mu A_\mu = e \bar{\psi} \gamma^\mu \psi A_\mu$, так что “потенциал” взаимодействия удобно обозначить как: $e \gamma^\mu A_\mu \equiv e \hat{A}$ (e — заряд электрона). Уравнение Дирака, учитывающее взаимодействие с электромагнитным полем, имеет, очевидно, вид:

$$(i \hat{\nabla} - e \hat{A} - m)\psi = 0 \quad (4.49)$$

где произведен переход к соответствующей ковариантной производной электродинамики. Соответственно, пропагатор частицы во внешнем поле K_+^A определяется уравнением:

$$(i\hat{\nabla} - e\hat{A} - m)K_+^A(2, 1) = i\delta(2, 1) \quad (4.50)$$

Уравнение Дирака (4.49) можно также переписать в виде уравнения Шредингера с соответствующим гамильтонианом:

$$i\frac{\partial\psi}{\partial t} = H\psi = \alpha \cdot (\mathbf{p} - e\mathbf{A})\psi + e\varphi\psi + m\beta\psi \quad (4.51)$$

где учтено, что $A_\mu = (\varphi, \mathbf{A})$. Пропагатор, тогда определяется как решение уравнения:

$$\left[i\frac{\partial}{\partial t_2} - e\varphi_2 - \alpha \cdot (-i\nabla - e\mathbf{A}_2) - m\beta \right] K_+^A(2, 1) = i\beta\delta(2, 1) \quad (4.52)$$

где появление матрицы $\beta = \gamma^0$ справа связано с использованием сопряженных (по Дираку) спиноров в определении (4.25), и обеспечивает, таким образом, релятивистскую инвариантность. Умножая (4.52) на матрицу β , приводим его к виду

$$(i\hat{\nabla}_2 - e\hat{A}_2 - m)K_+^A(2, 1) = i\delta(2, 1) \quad (4.53)$$

совпадающему с (4.50). Решение уравнения (4.50) удовлетворяет интегральному уравнению, аналогичному (4.20):

$$K_+^A(2, 1) = K_+(2, 1) - ie \int d^4x_3 K_+(2, 3)\hat{A}(3)K_+^A(3, 1) \quad (4.54)$$

разложение которого в ряд теории возмущений (итерации) дает аналог (4.22):

$$\begin{aligned} K_+^A(2, 1) &= K_+(2, 1) - ie \int d^4x_3 K_+(2, 3)\hat{A}(3)K_+(3, 1) + \\ &+ (-ie)^2 \int d^4x_3 d^4x_4 K_+(2, 3)\hat{A}(3)K_+(3, 4)\hat{A}(4)K_+(4, 1) + \dots \end{aligned} \quad (4.55)$$

В релятивистском случае, связь между волновыми функциями $\psi(2)$ в точке x_2 и $\psi(1)$ в точке x_1 , по аналогии с (4.2), казалось бы, можно записать как:

$$\psi(2) = \int d^3\mathbf{x}_1 K_+^A(2, 1)\beta\psi(1) \quad (4.56)$$

где $d^3\mathbf{x}_1$ – элемент объема трехмерного пространства при фиксированном времени t_1 , что иллюстрируется Рис.4-5(а), где показана соответствующая гиперплоскость $t_1 = const$, волны, испускаемые точками на которой, формируют волновую функцию в точке \mathbf{x}_2 в более поздний момент времени t_2 . Но это не совсем так! Дело в том, что мы определили функцию Грина (пропагатор) в релятивистской теории так, что она описывает распространение частиц с положительной энергией вперед по времени, а распространение частиц с отрицательной энергией *назад* по времени. Поэтому, фактически, аналог выражения (4.2) надо писать так:

$$\begin{aligned} \psi(\mathbf{x}_2 t_2) &= \int d^3\mathbf{x}_1 K_+^A(\mathbf{x}_2 t_2, \mathbf{x}_1, t_1)\beta\psi(\mathbf{x}_1 t_1) - \\ &- \int d^3\mathbf{x}_1 K_+^A(\mathbf{x}_2 t_2, \mathbf{x}_1 t'_1)\beta\psi(\mathbf{x}_1 t'_1) \end{aligned} \quad (4.57)$$

где $t_1 < t_2 < t'_1$! Здесь, в соответствии с Рис.4-5(б), первое слагаемое представляет вклад состояний с положительной энергией и зависит от предшествующих моментов времени, а второе слагаемое дает вклад состояний с отрицательной энергией

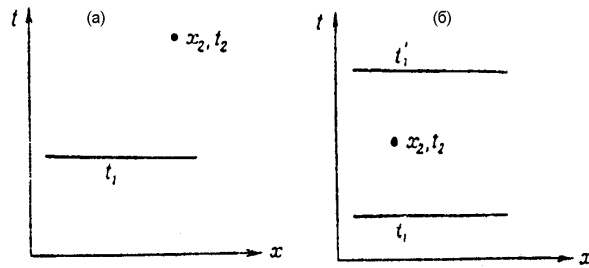


Рис. 4.5

и зависит от последующих моментов времени. Амплитуда вероятности того, что частица приходит в точку \mathbf{x}_2, t_2 не определена, если известна только амплитуда вероятности обнаружения электрона (или позитрона) в более ранний момент времени. Если позитрон и не присутствовал в более ранний момент времени, внешнее поле может породить электронно - позитронную пару в процессе эволюции системы, что приводит к появлению амплитуды вероятности обнаружения позитрона в будущем. В теории Фейнмана вклады в пропагатор, соответствующие частицам с положительной энергией, рассматриваются как амплитуды вероятности того, что электрон имеет обычный отрицательный заряд, тогда как вклады, соответствующие частицам с отрицательной энергией, рассматриваются как амплитуды вероятности обнаружения позитрона с энергией $-E > 0$. Таким образом, чтобы определить волновую функцию дираковского поля в некоторый момент времени, необходимо знать ее электронную компоненту в предыдущий момент времени, а ее позитронную компоненту в *следующий* момент времени!

Выражение (4.57) можно обобщить, замечая, что для определения функции $\psi(\mathbf{x}_2, t_2)$ необходимо знать волновую функцию $\psi(\mathbf{x}_1, t_1)$ на некоторой четырехмерной гиперповерхности, окружающей точку \mathbf{x}_2, t_2 , как это показано на Рис. 4-6:

$$\psi(\mathbf{x}_2, t_2) = \int d\sigma(x_1) K_+^A(2, 1) \hat{N}(1) \psi(1) \quad (4.58)$$

где $\hat{N} = N_\mu \gamma^\mu$, где N_μ – вектор нормали к гиперповерхности, окружающей точку \mathbf{x}_2, t_2 . Интегрирование в (4.58) идет по этой гиперповерхности. Тогда можно сказать, что запись в виде (4.56) именно это и подразумевает. Поэтому в дальнейшем, для краткости, мы и будем пользоваться этой простейшей формой записи. Нужно только помнить, что пространственное интегрирование в (4.56) подразумевает интегрирование по правильно выбранной гиперповерхности в четырехмерном пространстве - времени.

Формальный вывод (4.58) можно провести следующим образом. Воспользуемся четырехмерной теоремой Гаусса:

$$\int_{\Omega} d^4x \frac{\partial F_\mu(x')}{\partial x'_\mu} = \int_S d\sigma(x') F_\mu(x') n^\mu(x') \quad (4.59)$$

где $F_\mu(x')$ – некоторая 4-векторная функция, определенная в пространственно - временном объеме Ω , ограниченном поверхностью S , $n_\mu(x')$ – внешняя нормаль к элементу поверхности $d\sigma(x)$ в точке x' . Пусть $\psi(x)$ – решение уравнения Дирака $i\gamma^\mu \frac{\partial \psi(x)}{\partial x_\mu} - m\psi(x) = 0$. Выберем $F(x') = K_+(x - x')\gamma^\mu \psi(x')$, где $x, x' \in \Omega$. Тогда имеем:

$$\frac{\partial F_\mu(x')}{\partial x'_\mu} = i \frac{\partial}{\partial x'_\mu} [K_+(x - x')\gamma_\mu \psi(x')] =$$

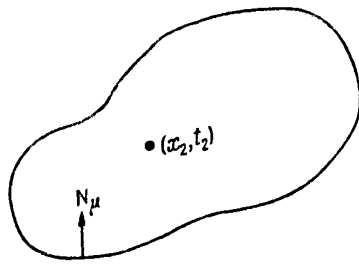


Рис. 4-6

$$= \left[i \frac{\partial K_+(x - x')}{\partial x'_\mu} \gamma^\mu + m K_+(x - x') \right] \psi(x') + K_+(x - x') \left[i \gamma^\mu \frac{\partial \psi(x')}{\partial x'_\mu} - m \psi(x') \right] \quad (4.60)$$

Второе слагаемое здесь равно нулю в соответствии с уравнением Дирака. Подставим полученное выражение в левую часть (4.59) и учтем еще, что

$$i \frac{\partial K_+(x - x')}{\partial x'_\mu} \gamma_\mu + m K_+(x - x') = -i \delta(x - x') \quad (4.61)$$

Тогда имеем:

$$\psi(x) = - \int_S d\sigma(x') K_+(x - x') \gamma_\mu \psi(x') n^\mu(x') \quad (4.62)$$

где n_μ - внешняя нормаль. Ну а если ввести внутреннюю нормаль N_μ , то получим:

$$\psi(x) = \int_S d\sigma(x') K_+(x - x') \gamma_\mu \psi(x') N^\mu(x') \quad (4.63)$$

что и требовалось доказать. Выражение (4.57) следует отсюда, если выбрать поверхность S в виде двух пространственно-подобных гиперплоскостей t_1 и t_2 , а "боковыми" вкладами пренебречь, с учетом того, что соответствующие части поверхности S растягиваются на бесконечность. Заметим еще, что при этом $N^0 \gamma_0 = \beta$.

Амплитуда вероятности перехода электрона из некоторого состояния с волновой функцией $\psi_0(\mathbf{x}_1 t_1)$ частиц с положительной энергией в момент t_1 в состояние с волновой функцией $\varphi_0(\mathbf{x}_2 t_2)$, также соответствующей состояниям с положительной энергией, в момент $t_2 > t_1$ дается выражением:

$$M = \int d^3 \mathbf{x}_1 d^3 \mathbf{x}_2 \varphi_0^*(\mathbf{x}_2 t_2) K_+(\mathbf{x}_2 t_2; \mathbf{x}_1 t_1) \beta \psi_0(\mathbf{x}_1 t_1) = \int d^3 \mathbf{x}_1 d^3 \mathbf{x}_2 \bar{\varphi}_0(2) \beta K_+(2, 1) \beta \psi_0(1) \quad (4.64)$$

Если между моментами времени t_1 и t_2 действует потенциал $e \hat{A}$, то функция K_+ заменяется на K_+^A . Поэтому амплитуда перехода в первом приближении, в соответствии с (4.55), равна:

$$M_1 = -ie \int d^3 \mathbf{x}_1 d^3 \mathbf{x}_2 d^4 x_3 \bar{\varphi}_0(2) \beta K_+(2, 3) \hat{A}(3) K_+(3, 1) \beta \psi_0(1) \quad (4.65)$$

С помощью (4.56) можно снять интегралы по \mathbf{x}_1 и \mathbf{x}_2 введя:

$$\psi_0(3) = \int d^3 \mathbf{x}_1 K_+(3, 1) \beta \psi_0(1) \quad (4.66)$$

$$\bar{\varphi}_0(3) = \int d^3 \mathbf{x}_2 \bar{\varphi}_0(2) \beta K_+(2, 3) \quad (4.67)$$

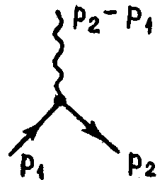


Рис. 4-7

так что (4.65) превращается в:

$$M_1 = -ie \int d^4x_3 \bar{\varphi}_0(3) \hat{A}(3) \psi_0(3) \quad (4.68)$$

Пусть начальная волновая функция соответствует электрону с 4-импульсом p_1 , а конечная – электрону с 4-импульсом p_2 :

$$\psi_0(x) = u(p_1)e^{-ip_1x} \quad \bar{\varphi}_0(x) = \bar{u}(p_2)e^{ip_2x} \quad (4.69)$$

где u – спиноры, соответствующие свободным частицам с положительной энергией. Вводя фурье-образ $A_\mu(x)$:

$$A_\mu(x) = \int d^4k e^{-ikx} a_\mu(k) \quad (4.70)$$

и подставляя (4.69) и (4.70) в (4.68), выполняем интегрирование по x_3 и получаем:

$$M_1 = -ie(2\pi)^4 \int d^4k \delta(p_2 - k - p_1) \bar{u}(p_2) \hat{a}(k) u(p_1) = -ie(2\pi)^4 \bar{u}(p_2) \hat{a}(p_2 - p_1) u(p_1) \quad (4.71)$$

что можно изобразить диаграммой, показанной на Рис.4-7. Аналогичным образом, матричный элемент перехода из состояния с p_1 в состояние с p_2 , во втором порядке теории возмущений, можно записать как:

$$M_2 = (-ie)^2 \int d^4x_3 \int d^4x_4 \bar{\varphi}_0(3) A(3) K_+(3, 4) \hat{A}(4) \psi_0(4) \quad (4.72)$$

Отсюда, после подстановки фурье-образов функций \hat{A} и K_+ из (4.70) и (4.39), а также (4.69), получаем:

$$M_2 = -ie^2 (2\pi)^4 \int d^4p \int d^4k_1 \int d^4k_2 \delta(p_2 - k_1 - p) \delta(p_1 + k_2 - p) \bar{u}(p_2) \hat{a}(k_1) \frac{1}{\hat{p} - m} \hat{a}(k_2) u(p_1) \quad (4.73)$$

или

$$M_2 = -ie^2 (2\pi)^4 \int d^4k \bar{u}(p_2) \hat{a}(p_2 - p_1 - k) \frac{1}{\hat{p}_1 + \hat{k} - m} \hat{a}(k) u(p_1) \quad (4.74)$$

что изображается графиком Рис.4-8. Ясно, что аналогичным образом выписываются и члены более высокого порядка. В результате возникают следующие *правила диаграммной техники* для рассеяния электронов на потенциале внешнего электромагнитного поля:

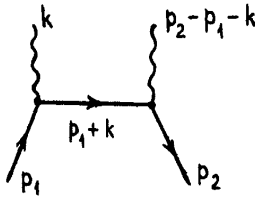


Рис. 4-8

1. Матричный элемент перехода имеет вид $M = \bar{u}_2 N u_1$.
2. Каждому виртуальному состоянию электрона (внутренней электронной линии) с импульсом p соответствует в N фактор $\frac{i}{\tilde{p} - m}$.
3. Каждому фотону (волнистой линии) с импульсом q соответствует в N фактор $-ie\hat{a}(q)$.
4. По всем импульсам q_i , не фиксированным законами сохранения, выполняющимся в вершинах взаимодействия, проводится интегрирование $\frac{d^4 q_i}{(2\pi)^4}$.

При вычислении интегралов контур интегрирования по временной компоненте импульса следует выбирать исходя из фейнмановского правила обхода полюсов: масса m в подинтегральном выражении заменяется на $m \rightarrow m - i\delta$ ($\delta \rightarrow +0$).

В качестве простого примера конкретных вычислений рассмотрим задачу рассеяния на кулоновском поле атомного ядра (резерфордовское рассеяние) с зарядом Ze . В этом случае, потенциал ядра равен:

$$A_0 = V(r) = \frac{Ze}{r} \quad (4.75)$$

Соответственно:

$$\hat{a}(q) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int d^4x e^{iqx} \gamma^\mu A_\mu = \frac{1}{(2\pi)^3} \delta(q_0) \gamma^0 \int d^3x e^{-iq\mathbf{r}} V(\mathbf{r}) = \frac{Ze}{2\pi^2 q^2} \delta(q_0) \gamma^0 \quad (4.76)$$

Тогда амплитуда перехода первого порядка (4.71) имеет вид:

$$M_1 = -2\pi\delta(E_1 - E_2) \left[\bar{u}(\mathbf{p}_2) \frac{4\pi Ze^2}{|\mathbf{p}_2 - \mathbf{p}_1|^2} \gamma^0 u(\mathbf{p}_1) \right] \quad (4.77)$$

где E_1 и E_2 – начальная и конечная энергия электрона. Из (4.77) видно, что $E_1 = E_2 = E$, т.е. рассеяние упругое (статический потенциал). Вероятность рассеяния определяется как:

$$|M_1|^2 = (2\pi)^2 \left| \bar{u}(\mathbf{p}_2) \frac{4\pi Ze^2}{|\mathbf{p}_2 - \mathbf{p}_1|^2} \gamma^0 u(\mathbf{p}_1) \right|^2 \delta(E_1 - E_2) \delta(0) \quad (4.78)$$

Здесь мы записали $[\delta(E_1 - E_2)]^2 = \delta(E_1 - E_2)\delta(0)$, что создает понятные проблемы. Величину $\delta(0)$ надо истолковать, пользуясь известным рецептом Ферми, как:

$$\delta(0) = \lim_{T \rightarrow \infty} \lim_{x \rightarrow 0} \frac{1}{2\pi} \int_{-T/2}^{T/2} dt e^{ixt} = \lim_{T \rightarrow \infty} \frac{T}{2\pi} \quad (4.79)$$

где T – время взаимодействия. Тогда можно ввести вероятность перехода в единицу времени $w_{1 \rightarrow 2}$:

$$w_{1 \rightarrow 2} = 2\pi \left| \bar{u}(\mathbf{p}_2) \frac{4\pi Ze^2}{|\mathbf{p}_2 - \mathbf{p}_1|^2} \gamma^0 u(\mathbf{p}_1) \right|^2 \delta(E_1 - E_2) \quad (4.80)$$

Дальнейшие вычисления (в предположении неполяризованности пучка исходных электронов) требуют проведения усреднения по двум начальным поляризациям спина электрона и суммирования

по конечным поляризациям. Для этого существует разработанный аппарат, использующий явный вид спиноров $u(p)$ и свойства матриц Дирака. Мы опустим соответствующие технические детали, которые можно найти, например, в [5] или в [1]. В конечном итоге, из (4.80) можно получить релятивистский вариант формулы Резерфорда (формулу Мотта) для дифференциального сечения рассеяния в элемент телесного угла $d\Omega$ [5]:

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{Z^2 e^4}{4p^2 v^2 \sin^4 \frac{\theta}{2}} \left(1 - v^2 \sin^2 \frac{\theta}{2} \right) \quad (4.81)$$

где учли $|p_1 - p_2| = 2|\mathbf{p}| \sin \theta/2$, где θ – угол рассеяния, и ввели скорость $v = |\mathbf{p}|/E$.

Задача двух частиц.

Если выбрать лоренцевскую калибровку, то уравнение Максвелла для потенциалов, как мы видели, принимает вид:

$$\square A_\mu = 4\pi j_\mu \quad (4.82)$$

Это уравнение легко решить с помощью функции Грина D_+ , которую определим уравнением:

$$\square_2 D_+(2, 1) = 4\pi \delta(2, 1) \quad (4.83)$$

Проводя очевидные преобразования Фурье имеем:

$$D_+(2, 1) = -\frac{4\pi}{(2\pi)^4} \int d^4 k e^{ik(x_2 - x_1)} \frac{1}{k^2 + i\delta} \quad \delta \rightarrow +0 \quad (4.84)$$

По существу, с точностью до константы и знака, это выражение совпадает с интегралом I_+ из (4.40), если в нем положить доопределенную, согласно (4.44) массу $m = 0$. Теперь мы можем записать решение (4.82) в практически очевидном виде:

$$A_\mu(2) = \int d^4 x_1 D(2, 1) j_\mu(1) \quad (4.85)$$

Здесь отсутствует возможный неоднородный вклад, что соответствует граничному условию отсутствия свободного электромагнитного излучения при $t = \pm\infty$ (т.е. отсутствуют решения $A_\mu^{(0)}$ уравнения $\square A_\mu = 0$, которые всегда можно добавить в правую часть (4.85)).

Рассмотрим теперь случай двух заряженных (взаимодействующих!) фермионов. Каждая из частиц является источником электромагнитного поля, которое оказывает влияние на движение другой частицы. В результате этого взаимодействия частицы рассеиваются друг на друге. Запишем выражение для тока, соответствующего переходу электрона “ a ” из состояния $u_a(p_1)e^{-ip_1 x}$ в состояние $u_a(p_2)e^{-ip_2 x}$:

$$j^\mu(x) = e \bar{u}_a(p_2) \gamma_a^\mu u_a(p_1) e^{i(p_2 - p_1)x} \quad (4.86)$$

В соответствии с (4.85) этот ток создает в пространственно – временной точке x поле с потенциалом:

$$\begin{aligned} A_\mu(x) &= e \int d^4 x' D_+(x - x') e^{i(p_2 - p_1)x'} \bar{u}_a(p_2) \gamma_a^\mu u_a(p_1) = \\ &= -4\pi e \int d^4 k \frac{1}{k^2 + i\delta} e^{-ikx} \delta(k + p_2 - p_1) \bar{u}_a(p_2) \gamma_a^\mu u_a(p_1) \end{aligned} \quad (4.87)$$

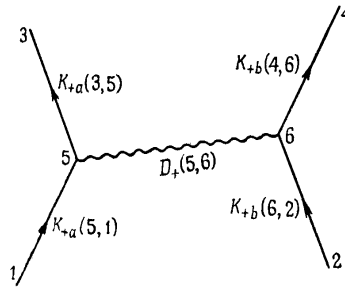


Рис. 4.9

Этот потенциал действует на движение второго электрона “*b*”. Согласно (4.68), матричный элемент первого порядка, соответствующий переходу электрона “*b*” из состояния с 4-импульсом q_1 в состояние с 4-импульсом q_2 , вызванному потенциалом (4.87), имеет вид:

$$\begin{aligned} M &= -ie \int d^4x \bar{u}_b(q_2) e^{iq_2 x} \gamma_b^\mu A_\mu(x) u_b(q_1) e^{-iq_1 x} = \\ &= 4\pi i e^2 (2\pi)^4 \frac{\bar{u}_b(q_2) \gamma_b^\mu u_b(q_1) \bar{u}_a(p_2) \gamma_a^\mu u_a(p_1)}{|p_1 - p_2|^2} \delta(p_1 + q_1 - p_2 - q_2) \end{aligned} \quad (4.88)$$

Рассмотрим теперь пропагатор системы их двух частиц (двухчастичную функцию Грина). В нерелятивистском приближении система из двух частиц описывается шредингеровской волновой функцией $\psi(\mathbf{x}_a, \mathbf{x}_b, t)$, и мы можем, также как и выше в случае одной частицы, определить пропагатор $K(\mathbf{x}_a, \mathbf{x}_b, t; \mathbf{x}'_a, \mathbf{x}'_b, t')$, представляющий собой амплитуду вероятности того, что частица “*a*” из точки \mathbf{x}'_a в момент времени t' переходит в точку \mathbf{x}_a в момент t , тогда как частица “*b*” из точки \mathbf{x}'_b в момент t' переходит в точку \mathbf{x}_b в момент t . Если частицы не взаимодействуют, то, очевидно, имеем:

$$K(\mathbf{x}_a, \mathbf{x}_b, t; \mathbf{x}'_a, \mathbf{x}'_b, t') = K_{0a}(\mathbf{x}_a t; \mathbf{x}'_a t') K_{0b}(\mathbf{x}_b t; \mathbf{x}'_b t') \quad (4.89)$$

где K_{0a} , K_{0b} – пропагаторы свободных частиц “*a*” и “*b*”. В случае отсутствия взаимодействия можно определить и более общую двухчастичную функцию Грина, у которой времена частиц в начальном и конечном состояниях не совпадают:

$$K_0(3, 4; 1, 2) = K_{0a}(3, 1) K_{0b}(4, 2) \quad (4.90)$$

Выражение (4.88) можно теперь рассмотреть как матричный элемент, возникший из поправки первого порядка $K^{(1)}$ к пропагатору двух свободных частиц, записанной в виде:

$$K_+(3, 4; 1, 2) = -ie^2 \int d^4x_5 \int d^4x_6 K_{+a}(3, 5) \gamma_a^\mu K_{+a}(5, 1) D_+(5, 6) K_{+b}(4, 6) \gamma_b^\mu K_{+b}(6, 2) \quad (4.91)$$

и представленной диаграммой Фейнмана на Рис.4.9. Множитель D_+ в этом выражении рассматривается как пропагатор *виртуального* фотона. Фактически, приведенный вывод не вполне удовлетворителен, поскольку мы пока вовсе не квантовали само электромагнитное поле, но, как мы увидим ниже, этот же результат воспроизводится и в последовательной теории.

В импульсном представлении все это можно переписать в более привычном виде. При выполнении условия Лоренца $\frac{\partial A_\mu}{\partial x^\mu} = 0$, дифференцирование (4.87) по x_μ дает:

$$\bar{u}_a(p_2)\gamma_a^\mu k_\mu u_a(p_1) = \bar{u}_a(p_2)(\gamma_a^0 k^0 - \gamma \cdot \mathbf{k})u_a(p_1) = 0 \quad (4.92)$$

Это соотношение действительно выполняется, поскольку из-за наличия в (4.87) δ -функции имеем $\hat{k} = \hat{p}_2 - \hat{p}_1$, а $u(p_2)$ и $u(p_1)$ являются спинорами свободных частиц, так что

$$\bar{u}_1(p_2)(\hat{p}_2 - \hat{p}_1)u(p_1) = \bar{u}(p_2)[(\hat{p}_2 - m) - (\hat{p}_1 - m)]u(p_1) = 0 \quad (4.93)$$

Поэтому всюду, где в (4.88) встречается матрица γ_a^0 , можно воспользоваться соотношением:

$$\gamma_a^0 \cdot k_0 - \gamma_a \cdot \mathbf{k} = 0 \quad (4.94)$$

и выразить γ_a^0 как:

$$\gamma_a^0 = \gamma_{al} \left(\frac{|\mathbf{k}|}{k_0} \right) \quad (4.95)$$

где γ_l – матрица γ “в направлении распространения” \mathbf{k} (подчеркнем, что для виртуального фотона $k_0 \neq |\mathbf{k}|$). Таким образом, обозначая “поперечные” компоненты γ как γ_t^i можно переписать $\frac{\gamma_a^\mu \gamma_b^\mu}{k^2}$ в (4.88) как:

$$\begin{aligned} \frac{\gamma_a^\mu \gamma_b^\mu}{k^2} &= \frac{\gamma_a^0 \gamma_b^0 - \gamma_a^l \gamma_b^l - \sum_{i=1}^2 \gamma_{at}^i \gamma_{bt}^i}{k_0^2 - \mathbf{k}^2} = \frac{\gamma_a^0 \gamma_b^0 \left(1 - \frac{k_0^2}{|\mathbf{k}|^2}\right) - \sum_{i=1}^2 \gamma_{at}^i \gamma_{bt}^i}{k_0^2 - \mathbf{k}^2} = \\ &= -\frac{\gamma_a^0 \gamma_b^0}{\mathbf{k}^2} - \frac{\sum_{i=1}^2 \gamma_{at}^i \gamma_{bt}^i}{k_0^2 - \mathbf{k}^2} \end{aligned} \quad (4.96)$$

Первое слагаемое в этом выражении описывает в (4.88) и (4.91) мгновенное кулоновское взаимодействие двух электронов, а второе учитывает поперечные кванты, обуславливающие запаздывающее магнитное взаимодействие частиц. Возникновение “мгновенного” взаимодействия связано с нековариантным характером разбиения на два слагаемых исходно ковариантного выражения в (4.96): фактически первый член является главным в пределе малых скоростей, а второй член дает поправки к мгновенному кулоновскому взаимодействию.

До сих пор мы не учитывали, что электроны тождественны и подчиняются принципу Паули. Учет этого обстоятельства приводит к требованию антисимметричности волновой функции системы частиц, что обеспечивается введением двухчастичного пропагатора $K(3, 4; 1, 2) - K(4, 3; 1, 2)$, описывающего переход двух частиц из точек 1 и 2 в точки 3 и 4, с учетом *обмена*. Таким образом вместо (4.88) получаем матричный элемент рассеяния двух тождественных частиц, в первом порядке по взаимодействию, в виде:

$$\begin{aligned} M = 4\pi e^2 (2\pi)^4 \left\{ \frac{\bar{u}_b(q_2)\gamma_b^\mu u_b(q_1)\bar{u}_a(p_2)\gamma_{a\mu} u_a(p_1)}{|p_1 - p_2|^2} - \right. \\ \left. - \frac{\bar{u}_b(p_2)\gamma_b^\mu u_b(q_1)\bar{u}_a(q_2)\gamma_{a\mu} u_a(p_1)}{|q_1 - p_2|^2} \right\} \delta(p_1 + q_1 - p_2 - q_2) \end{aligned} \quad (4.97)$$

что, определяет, в частности, сечение так называемого меллеровского рассеяния.

В высших порядках по взаимодействию появляется бесконечное число поправок к этому матричному элементу, соответствующих обмену все большим числом

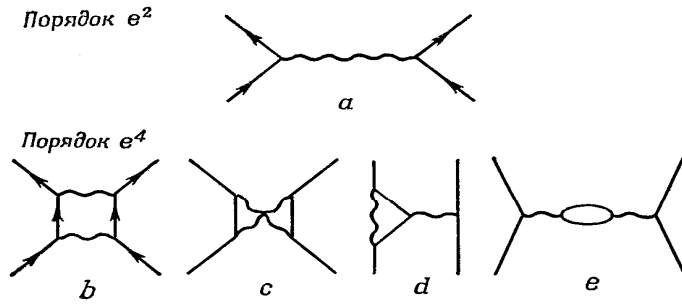


Рис. 4-10

виртуальных фотонов между частицами и собственному взаимодействию частиц. Все такие процессы изображаются диаграммами Фейнмана, которым сопоставляются соответствующие математические выражения. Примеры диаграмм порядка e^4 показаны на Рис.4-10. Правила диаграммной, дополняющие сформулированные выше для задачи рассеяния на внешнем поле, техники формулируются следующим образом:

1. Амплитуда вероятности излучения виртуального фотона равна $e\gamma^\mu$, что сопоставляется точке (вершине) на диаграмме.
2. Амплитуда вероятности перехода (пропагатор, волнистая линия) фотона из точки 1 в точку 2 равна $D_+(2, 1)$ или, в импульсном представлении $-\frac{4\pi}{k^2+i\delta}$.

Ограничимся в задаче двух частиц “лестничными” диаграммами (без пересечений линий взаимодействия), показанными на Рис.4-11. Введем функцию $\varphi(x_1, x_2)$ – амплитуду вероятности нахождения двух частиц в точках x_1 и x_2 после такого обмена n виртуальными фотонами. Тогда амплитуда вероятности после обмена $(n+1)$ -м фотоном имеет вид:

$$\varphi_{n+1}(1, 2) = -ie^2 \int d^4x_3 \int d^4x_4 K_{+a}(1, 3)\gamma_a^\mu K_{+b}(2, 4)\gamma_b\mu D_+(3, 4)\varphi_n(3, 4) \quad (4.98)$$

Следовательно, полная амплитуда вероятности в лестничном приближении может быть выражена в виде:

$$\psi(x_1, x_2) = \sum_{n=0}^{\infty} \varphi_n(x_1, x_2) \quad (4.99)$$

и, соответственно:

$$\psi(2, 1) = \varphi_0(2, 1) - ie^2 \int d^4x_3 \int d^4x_4 K_{+a}(1, 3)\gamma_a^\mu K_{+b}(2, 4)\gamma_b\mu D_+(3, 4)\psi(3, 4) \quad (4.100)$$

где $\varphi_0(2, 1)$ – волновая функция, удовлетворяющая уравнению Дирака для свободной частицы по обеим переменным. Если теперь к обеим частям уравнения (4.100) применить дифференциальные операторы Дирака для частиц “a” и “b”, то получим дифференциальное уравнение для $\psi(2, 1)$:

$$(i\hat{\nabla}_a - m)(i\hat{\nabla}_b - m)\psi(2, 1) = ie^2\gamma_a^\mu\gamma_b\mu D_+(2, 1)\psi(2, 1) \quad (4.101)$$

Это уравнение называется уравнением Бете – Солпитера (в лестничном приближении) и представляет собой релятивистское волновое уравнение для системы из

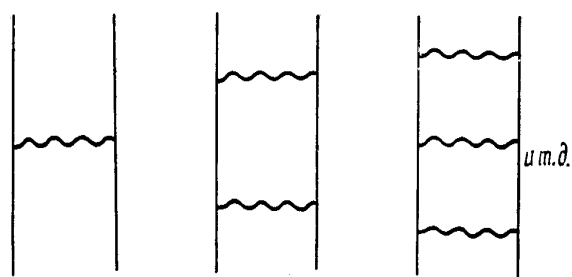


Рис. 4-11

двух частиц. Оно позволяет, в принципе, полностью рассмотреть и задачу образования связанных состояний в такой системе, например образование и энергетический спектр позитрония.

Глава 5

МАТРИЦА РАССЕЯНИЯ

Амплитуда рассеяния.

Подавляющее большинство экспериментов в физике элементарных частиц сводятся к изучению их рассеяния, реакций и распадов. Взаимодействия частиц происходят, как правило, на очень малых расстояниях и временах (например в мишенях или в области пересечения встречных пучков ускорителей), после чего регистрируются уже практически невзаимодействующие продукты реакции, попадающие в систему детекторов, находящихся далеко от области взаимодействия, приведшего к образованию этих продуктов. Поэтому, весьма общая постановка задачи сводится к задаче о столкновениях. Зная начальное состояние системы свободных частиц, нужно найти вероятность различных конечных состояний, сводящихся к другим совокупностям свободных частиц, возникающих в результате взаимодействия.

Пусть $|i\rangle$ – некоторое начальное состояние. Результаты взаимодействия можно представить как суперпозицию:

$$\sum_f |f\rangle \langle f| S |i\rangle \tag{5.1}$$

где суммирование идет по всем возможным конечным состояниям $|f\rangle$. Коэффициенты $S_{fi} = \langle f|S|i\rangle$ образуют так называемую *матрицу рассеяния* или *S-матрицу*¹. Величина $|S_{fi}|^2$ дает вероятность перехода $i \rightarrow f$. В отсутствие взаимодействия *S-матрица*, очевидно, единична. Удобно эту единицу выделить и записать:

$$S_{fi} = \delta_{fi} + (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) T_{fi} \tag{5.2}$$

¹ Понятие матрицы рассеяния впервые ввел Гейзенберг, предложив ее в качестве наиболее фундаментальной характеристики процессов взаимодействия элементарных частиц.

где δ -функция выражает закон сохранения 4-импульса. Для недиагональных элементов имеем просто:

$$S_{fi} = -i(2\pi)^4 \delta(P_i - P_f) T_{fi} \quad (5.3)$$

Величина T_{fi} называется *амплитудой рассеяния*.

При возведении (5.2) в квадрат появляется плохо определенный квадрат δ -функции, связанной с законом сохранения. Здесь нужно поступить следующим образом. Введем фурье-представление:

$$\delta(P_f - P_i) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int d^4x e^{i(P_f - P_i)x} \quad (5.4)$$

Тогда во втором таком же интеграле вычисления производятся при $P_f = P_i$, но интегрирование распространяется по некоторому большому, но конечному, объему V и интервалу времени T , что дает $VT/(2\pi)^4$, и мы записываем:

$$|S_{fi}|^2 = (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) |T_{fi}|^2 VT \quad (5.5)$$

Соответственно, можно ввести уже хорошо определенную вероятность перехода в единицу времени (в конечном объеме)²:

$$w_{fi} = (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) |T_{fi}|^2 V \quad (5.6)$$

Свободные частицы описываются соответствующими плоскими волнами с амплитудами u , представляющими собой биспиноры для дираковских фермионов, 4-вектора для фотонов и т. п. Тогда имеем:

$$T_{fi} = u_1^* u_2^* \dots Q \dots u_1 u_2 \dots \quad (5.7)$$

где Q – некоторая матрица по индексам компонент амплитуд волновых функций всех частиц.

Рассмотрим наиболее важные случаи, когда в начальном состоянии имеется всего одна или две частицы, т.е. распад одной и столкновение двух частиц. Начнем с задачи о распаде. Пусть частица распадается на некоторое число других частиц с импульсами \mathbf{p}'_a , попадающими в элемент объема фазового пространства $\prod_a d^3 p'_a$ (a нумерует частицы в конечном состоянии). Число состояний в этом элементе равно $\prod_a \frac{V d^3 p'_a}{(2\pi)^3}$, соответственно (5.6) надо умножить на эту величину, дабы получить вероятность перехода в конечные состояния, попадающие в этот элемент объема фазового пространства:

$$dw = (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) |T_{fi}|^2 V \prod_a \frac{V d^3 p'_a}{(2\pi)^3} \quad (5.8)$$

Мы везде используем нормировку на “одну частицу в объеме V ”, тогда волновые функции всех частиц содержат множитель $\frac{1}{\sqrt{2\varepsilon_{\mathbf{P}} V}}$, где $\varepsilon_{\mathbf{P}}$ – энергия частицы. Удобно эти множители отнести в амплитуду рассеяния, т.е. писать волновые функции как:

$$\psi = u e^{-ipx} \quad \bar{u}u = 2m \quad (\text{электроны}) \quad (5.9)$$

$$A_\mu = 4\pi e_\mu e^{-ikx} \quad e_\mu e^{*\mu} = -1 \quad e_\mu k^\mu = 0 \quad (\text{фотоны}) \quad (5.10)$$

²Этот рецепт принадлежит, как отмечалось выше, Ферми.

и т. п., а амплитуду рассеяния представить через новую амплитуду M_{fi} , определенную как:

$$T_{fi} = \frac{M_{fi}}{(2\varepsilon_1 V \dots 2\varepsilon'_1 V \dots)^{1/2}} \quad (5.11)$$

где в знаменателе содержится по одному множителю $(2\varepsilon_i V)$ на каждую начальную и конечную частицы. В частности, для вероятности распада имеем:

$$dw = (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) |M_{fi}|^2 \frac{1}{2\varepsilon} \prod_a \frac{d^3 \mathbf{p}'_a}{(2\pi)^3 2\varepsilon'_a} \quad (5.12)$$

где ε – энергия распадающейся частицы. Как и следовало ожидать, нормировочные объемы в (5.12) полностью сократились. Если среди конечных частиц есть N тождественных, то фазовый объем конечных состояний нужно еще поделить на $N!$, чтобы учесть их возможные перестановки.

Рассмотрим подробнее случай распада на две частицы с импульсами \mathbf{p}'_1 , \mathbf{p}'_2 и энергиями ε'_1 , ε'_2 . В системе покоя распадающейся частицы $\mathbf{p}'_1 = -\mathbf{p}'_2 \equiv \mathbf{p}'$, $\varepsilon'_1 + \varepsilon'_2 = m$. Тогда

$$dw = \frac{1}{(2\pi)^2} |M_{fi}|^2 \frac{1}{4\varepsilon'_1 \varepsilon'_2} \delta(\mathbf{p}'_1 + \mathbf{p}'_2) \delta(\varepsilon'_1 + \varepsilon'_2 - m) d^3 \mathbf{p}'_1 d^3 \mathbf{p}'_2 \quad (5.13)$$

Первую δ -функцию можно устраниТЬ, выполнив интегрирование по $d^3 \mathbf{p}'_2$. Далее перепишем $d^3 \mathbf{p}'_1$ в виде:

$$d^3 \mathbf{p}' = |\mathbf{p}'|^2 d|\mathbf{p}'| d\Omega = |\mathbf{p}'| d\Omega \frac{\varepsilon'_1 \varepsilon'_2 d(\varepsilon'_1 + \varepsilon'_2)}{\varepsilon'_1 + \varepsilon'_2} \quad (5.14)$$

что получается с учетом $\varepsilon'_1^2 - m_1^2 = \varepsilon'_2^2 - m_2^2 = |\mathbf{p}'|^2$. Тогда, проинтегрировав по $d(\varepsilon'_1 + \varepsilon'_2)$, устраниМ и вторую δ -функцию в (5.13). Соответственно, для вероятности распада в элемент телесного угла $d\Omega$ получим:

$$dw = \frac{1}{32\pi^2} |M_{fi}|^2 |\mathbf{p}'| d\Omega \quad (5.15)$$

Рассмотрим теперь задачу о столкновении двух частиц с импульсами \mathbf{p}_1 , \mathbf{p}_2 и энергиями ε_1 и ε_2 , с превращением их в совокупность из некоторого числа частиц с импульсами \mathbf{p}'_a и энергиями ε'_a . Тогда

$$dw = (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) |M_{fi}|^2 \frac{1}{4\varepsilon_1 \varepsilon_2 V} \prod_a \frac{d^3 \mathbf{p}'_a}{(2\pi)^3 2\varepsilon'_a} \quad (5.16)$$

Инвариантное (относительно преобразований Лоренца) сечение рассеяния получается из (5.16) делением на [25]:

$$j = \frac{I}{V \varepsilon_1 \varepsilon_2} \quad \text{где} \quad I = \sqrt{(p_1 p_2)^2 - m_1^2 m_2^2} \quad (5.17)$$

В системе центра инерции имеем $\mathbf{p}_1 = -\mathbf{p}_2 \equiv \mathbf{p}$, так что $I = |\mathbf{p}|(\varepsilon_1 + \varepsilon_2)$ и

$$j = \frac{|\mathbf{p}|}{V} \left(\frac{1}{\varepsilon_1} + \frac{1}{\varepsilon_2} \right) = \frac{v_1 + v_2}{V} \quad (5.18)$$

что дает плотность потока сталкивающихся частиц (v_1 , v_2 – их скорости). Тогда окончательно:

$$d\sigma = (2\pi)^4 \delta(P_f - P_i) |M_{fi}|^2 \frac{1}{4I} \prod_a \frac{d^3 \mathbf{p}'_a}{(2\pi)^3 2\varepsilon'_a} \quad (5.19)$$

Исключим δ -функции для случая, когда в конечном состоянии имеются всего две частицы. Проведем рассмотрение в системе центра инерции. Пусть $\varepsilon = \varepsilon_1 + \varepsilon_2 = \varepsilon'_1 + \varepsilon'_2$ – полная энергия

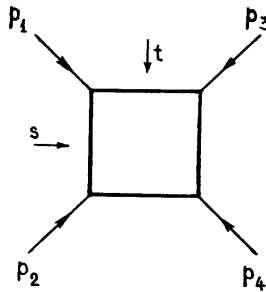


Рис. 5-1

столкновения частиц, а $\mathbf{p}_1 = -\mathbf{p}_2 \equiv \mathbf{p}$, $\mathbf{p}'_1 = -\mathbf{p}'_2 \equiv \mathbf{p}'$ – начальные и конечные импульсы. Тогда, действуя также, как и выше в задаче о распаде, получаем:

$$d\sigma = \frac{1}{64\pi^2} |M_{fi}|^2 \frac{|\mathbf{p}'|}{|\mathbf{p}|\varepsilon^2} d\Omega' \quad (5.20)$$

В частном случае упругого рассеяния имеем $|\mathbf{p}'| = |\mathbf{p}|$. Введем кинематический инвариант:

$$t \equiv (p_1 - p_2)^2 = m_1^2 + m_1'^2 - 2(p_1 p_1') = m_1^2 + m_1'^2 - 2\varepsilon_1 \varepsilon_1' + 2|\mathbf{p}_1||\mathbf{p}'_1| \cos\theta \quad (5.21)$$

где θ – угол рассеяния. В системе центра инерции $|\mathbf{p}_1| \equiv |\mathbf{p}|$ и $|\mathbf{p}'_1| \equiv |\mathbf{p}'|$ и определяются только полной энергией ε , так что при ее заданном значении имеем:

$$dt = 2|\mathbf{p}||\mathbf{p}'|d\cos\theta \quad (5.22)$$

Соответственно, в (5.20) можно написать:

$$d\Omega' = -d\varphi d\cos\theta = \frac{d\varphi d(-t)}{2|\mathbf{p}||\mathbf{p}'|} \quad (5.23)$$

где φ – азимутальный угол вектора \mathbf{p}'_1 относительно \mathbf{p}_1 . Далее, для краткости, пишем $d(-t)$ как dt и получаем:

$$d\sigma = \frac{1}{64\pi} |M_{fi}|^2 \frac{dt}{I^2} \frac{d\varphi}{2\pi} \quad (5.24)$$

Если сечение не зависит от азимута φ , то

$$d\sigma = \frac{1}{64\pi} |M_{fi}|^2 \frac{dt}{I^2} \quad (5.25)$$

Кинематические инварианты.

Рассмотрим подробнее кинематику рассеяния двух частиц в две частицы в конечном состоянии. Запишем закон сохранения 4-импульса в виде, не предрешающем, какие из частиц являются начальными, а какие конечными:

$$p_1 + p_2 + p_3 + p_4 = 0 \quad (5.26)$$

Амплитуду соответствующего процесса можно представить графиком (диаграммой), показанным на Рис.5-1, на которой направления стрелок соответствуют “входящим” импульсам. Два импульса отвечают начальным частицам, а два конечным (для которых импульсами являются соответствующие $-p_a$). Таким образом, при такой записи, у двух из p_a временная компонента $p_a^0 > 0$, а у двух $p_a^0 < 0$. При заданных типах частиц, участвующих в процессе рассеяния, квадраты их 4-импульсов

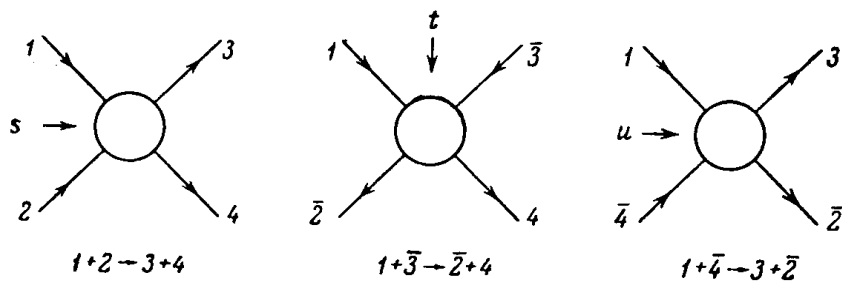


Рис. 5-2

p_a^2 определяются их массами: $p_a^2 = m_a^2$ (свободные частицы всегда “лежат на своей массовой поверхности”). В зависимости от значений, которые могут принимать временные компоненты p_a^0 и от значений зарядов частиц, амплитуда рассеяния Рис.5-1 может описывать три разные реакции:

- (1) $1 + 2 \rightarrow 3 + 4$ (*s*-канал)
 - (2) $1 + \bar{3} \rightarrow \bar{2} + 4$ (*t*-канал)
 - (3) $1 + \bar{4} \rightarrow \bar{2} + 3$ (*u*-канал)
- (5.27)

где черта обозначает соответствующие античастицы. Эти процессы рассеяния называют перекрестными (кросс) реакциями, графически они могут быть изображены диаграммами, показанными на Рис.5-2. Можно говорить и о трех перекрестных каналах одной и той же реакции, изображенной на Рис.5-1. Переход от одной реакции к другой происходит при изменении знака соответствующей временной компоненты импульса p_a^0 в (5.26):

$$\begin{aligned} p_1^0 > 0 & \quad p_2^0 > 0 & \quad p_3^0 < 0 & \quad p_4^0 < 0 & \quad (\text{s-канал}) \\ p_1^0 > 0 & \quad p_2^0 < 0 & \quad p_3^0 > 0 & \quad p_4^0 < 0 & \quad (\text{t-канал}) \\ p_1^0 > 0 & \quad p_2^0 < 0 & \quad p_3^0 < 0 & \quad p_4^0 > 0 & \quad (\text{u-канал}) \end{aligned} \quad (5.28)$$

а также знака заряда. Все начальные и конечные состояния в (5.29) имеют, конечно, положительную энергию. При переходе к перекрестной реакции импульс частицы в начальном состоянии p_a заменяется на импульс античастицы $-p_a$ в конечном состоянии. Соответственно меняются и заряды. В силу *CPT* - инвариантности теории вместе с этими реакциями можно одновременно рассмотреть и три *CPT* - сопряженные реакции, получающиеся из (5.28) заменой всех частиц на античастицы и перестановкой начального и конечного состояний. Если теория инвариантна относительно зарядового сопряжения *C*, то к этим 6 реакциям добавится еще 6 *C* - сопряженных реакций, в которых все частицы заменены на античастицы.

Из четырех 4-импульсов, входящих в реакцию, можно образовать две независимые величины. В самом деле, в силу (5.26) всего три 4-вектора p_a независимы, пусть это будут p_1, p_2, p_3 . Из них можно составить 6 инвариантов: $p_1^2, p_2^2, p_3^2, p_1 p_2, p_1 p_3, p_2 p_3$. Первые три сводятся к соответствующим квадратам масс: m_1^2, m_2^2, m_3^2 . Вторые три связаны одним соотношением, вытекающим из равенства: $(p_1 + p_2 + p_3)^2 = p_4^2 = m_4^2$. Для большей симметрии принято вводить три кинематических инварианта:

$$s = (p_1 + p_2)^2 = (p_3 + p_4)^2$$

$$\begin{aligned} t &= (p_1 + p_3)^2 = (p_2 + p_4)^2 \\ u &= (p_1 + p_4)^2 = (p_2 + p_3)^2 \end{aligned} \quad (5.29)$$

именуемые *переменными Мандельстама*. Легко проверить, что:

$$s + t + u = h \equiv m_1^2 + m_2^2 + m_3^2 + m_4^2 \quad (5.30)$$

В канале (1) инвариант s представляет собой квадрат полной энергии сталкивающихся частиц 1 и 2 в их системе центра инерции. В самом деле, при $\mathbf{p}_1 + \mathbf{p}_2 = 0$ сразу получаем $s = (\varepsilon_1 + \varepsilon_2)^2$. В канале (2) аналогичную роль играет инвариант t , а в канале (3) – инвариант u . Соответственно говорят о s , t и u каналах реакции.

Рассмотрим подробнее s -канал. Пусть:

$$\begin{aligned} p_1 &= (\varepsilon_1, \mathbf{p}_s) \quad p_2 = (\varepsilon_2, -\mathbf{p}_s) \\ p_3 &= (-\varepsilon_3, -\mathbf{p}'_s) \quad p_4 = (\varepsilon_4, \mathbf{p}'_s) \end{aligned} \quad (5.31)$$

Тогда нетрудно получить:

$$s = \varepsilon_s^2 \quad \text{где } \varepsilon_s = \varepsilon_1 + \varepsilon_2 = \varepsilon_3 + \varepsilon_4 \quad (5.32)$$

$$\begin{aligned} 4s\mathbf{p}_s^2 &= [s - (m_1 + m_2)^2][s - (m_1 - m_2)^2] \\ 4s\mathbf{p}'_s^2 &= [s - (m_3 + m_4)^2][s - (m_3 - m_4)^2] \end{aligned} \quad (5.33)$$

$$\begin{aligned} 2t &= h - s + 4\mathbf{p}_s\mathbf{p}'_s - \frac{1}{s}(m_1^2 - m_2^2)(m_3^2 - m_4^2) \\ 2u &= h - s - 4\mathbf{p}_s\mathbf{p}'_s + \frac{1}{s}(m_1^2 - m_2^2)(m_3^2 - m_4^2) \end{aligned} \quad (5.34)$$

В случае упругого рассеяния ($m_1 = m_3$, $m_2 = m_4$) имеем $|\mathbf{p}_s| = |\mathbf{p}'_s|$, так что $\varepsilon_1 = \varepsilon_3$ и $\varepsilon_2 = \varepsilon_4$. Тогда выражения (5.33) упрощаются:

$$\begin{aligned} t &= -(\mathbf{p}_s - \mathbf{p}'_s)^2 = -2\mathbf{p}_s^2(1 - \cos\theta_s) \\ u &= -2\mathbf{p}_s^2(1 + \cos\theta_s) + (\varepsilon_1 - \varepsilon_2)^2 \end{aligned} \quad (5.35)$$

где θ_s – угол между \mathbf{p}_s и \mathbf{p}'_s , т.е. угол рассеяния. Таким образом инвариант $-t$ представляет, в данном случае, квадрат переданного при столкновении 3-импульса.

Аналогичные формулы для других каналов получаются переобозначением. Переход к t -каналу осуществляется заменой $s \leftrightarrow t$, $2 \leftrightarrow 3$, переход к u -каналу заменой $s \leftrightarrow u$, $2 \leftrightarrow 4$.

Если частицы, участвующие в реакции не имеют спина, то амплитуда рассеяния зависит только от кинематических инвариантов s, t, u , так что, фактически, амплитуда рассеяния сводится к одной функции:

$$M_{fi} = f(s, t) \quad (5.36)$$

Если же частицы обладают спинами, то помимо s, t, u существуют инварианты, которые можно составить из волновых амплитуд частиц (т.е. биспиноров, векторов, 4-тензоров и т.п.). Тогда амплитуда рассеяния имеет вид:

$$M_{fi} = \sum_n f_n(s, t) F_n \quad (5.37)$$

где F_n – инварианты, линейно зависящие от волновых амплитуд всех участвующих частиц, а также от их 4-импульсов. Коэффициенты $f_n(s, t)$ называются *инвариантными амплитудами*.

Условие унитарности.

Матрица рассеяния должна быть унитарной: $SS^+ = 1$ или

$$(SS^+)_{fi} = \sum_n S_{fn} S_{in}^* = \delta_{fi} \quad (5.38)$$

где n нумерует все возможные промежуточные состояния. Условие унитарности (5.38) выражает сохранение нормировки и ортогональности состояний в процессах рассеяния. В частности, диагональные элементы (5.38) представляют сумму всех вероятностей переходов из данного начального состояния в любое конечное:

$$\sum_n |S_{ni}|^2 = 1 \quad (5.39)$$

Используя (5.2) получаем из (5.38):

$$T_{fi} - T_{if}^* = i(2\pi)^4 \sum_n \delta(P_f - P_n) T_{fn} T_{in}^* \quad (5.40)$$

Левая часть линейна, а правая часть квадратична по T . Если взаимодействие содержит малый параметр, то левая сторона “больше” правой и, в первом приближении, пренебрегая правой стороной, можно записать:

$$T_{fi} = T_{if}^* \quad (5.41)$$

так что T -матрица оказывается, в этом приближении, эрмитовой.

Рассмотрим задачу о столкновении двух частиц. Пусть имеются только упругие столкновения, тогда все промежуточные состояния в (5.40) тоже только двухчастичные. Суммирование по ним сводится к интегрированию по промежуточным импульсам $\mathbf{p}''_1, \mathbf{p}''_2$ и суммированию по спинам (спиральностям) обеих частиц, которые обозначим через λ'' :

$$\sum_n = V^2 \int \frac{d^3 \mathbf{p}''_1 d^3 \mathbf{p}''_2}{(2\pi)^6} \sum_{\lambda''} \quad (5.42)$$

Исключая δ -функции способом, аналогичным описанному выше, можно получить “двуихчастичное” условие унитарности в виде:

$$T_{fi} - T_{if}^* = i \frac{V^2}{(2\pi)^2} \sum_{\lambda''} \frac{|\mathbf{p}|}{\varepsilon} \int T_{fn} T_{in}^* \varepsilon''_1 \varepsilon''_2 d\Omega'' \quad (5.43)$$

где \mathbf{p} – импульс, а ε – полная энергия в системе центра инерции. Нормировочный объем исчезает после перехода к амплитудам M_{fi} :

$$M_{fi} - M_{if}^* = \frac{i}{(4\pi)^2} \sum_{\lambda''} \frac{|\mathbf{p}|}{\varepsilon} \int M_{fn} M_{in}^* d\Omega'' \quad (5.44)$$

Диагональный элемент T_{ii} называется амплитудой рассеяния на нулевой угол. Для этой амплитуды условие унитарности принимает вид:

$$2 \operatorname{Im} T_{ii} = (2\pi)^4 \sum_n |T_{in}|^2 \delta(P_i - P_n) \quad (5.45)$$

Правая сторона здесь пропорциональна полному сечению любых процессов рассеяния из данного начального состояния i , которое обозначим σ_{tot} . В самом деле, суммируя (5.6) по f и поделив на плотность потока частиц j , получим:

$$\sigma_{tot} = \frac{(2\pi)^4 V}{j} \sum_n |T_{in}|^2 \delta(P_i - P_n) \quad (5.46)$$

так что

$$\frac{2V}{j} Im T_{ii} = \sigma_{tot} \quad (5.47)$$

Нормировочный объем сокращается после перехода к $T_{ii} = M_{ii}/(2\varepsilon_1 V 2\varepsilon_2 V)$ (где $\varepsilon_1, \varepsilon_2$ – энергии частиц в системе центра инерции) и подстановки j из (5.18):

$$Im M_{ii} = 2|\mathbf{p}|\varepsilon \sigma_{tot} \quad (5.48)$$

что представляет собой так называемую *оптическую теорему*.

В силу *CPT*-теоремы имеем:

$$T_{fi} = T_{\bar{i}\bar{f}} \quad (5.49)$$

где \bar{i} и \bar{f} – состояния, получающиеся из i и f заменой всех частиц антчастицами. Для диагональных элементов:

$$T_{ii} = T_{\bar{i}\bar{i}} \quad (5.50)$$

Тогда из (5.45) и (5.48) следует, что полное сечение всех возможных процессов (с заданным начальным состоянием) одинаково для реакций между частицами и антчастицами. В частности, одинаковы полные времена жизни (вероятности распада) частицы и антчастицы.

В период некоторого разочарования в возможностях квантовой теории поля, связанного, как казалось, с непреодолимыми трудностями в ее развитии, предлагалось полностью перейти к анализу взаимодействий элементарных частиц на основе общих свойств S -матрицы, таких как унитарность и некоторые общие свойства аналитичности, связанные например с принципом причинности. Это породило целое направление теории, названное аналитической теорией S -матрицы [33]. Хотя на этом пути и удалось получить целый ряд важных теорем и утверждений, в целом этот подход оказался недостаточным для создания полной динамической теории элементарных частиц. В тоже время, как мы увидим ниже, квантовая теория поля содержит хорошо разработанный формализм вычисления S -матрицы в рамках достаточно традиционного подхода, основанного на теории возмущений.

Глава 6

ИНВАРИАНТНАЯ ТЕОРИЯ ВОЗМУЩЕНИЙ

Представление Шредингера и Гейзенберга.

Перейдем к систематическому рассмотрению математического аппарата теории возмущений по взаимодействию в квантовой теории поля. Хорошо известно, что существует две основных формы представления уравнений движения в квантовой теории. В *шредингеровском* представлении состояние системы в заданный момент времени t определяется вектором состояния $\Psi_S(t)$, содержащим полный набор всех возможных результатов измерений, производимых над системой в этот момент времени. Дальнейшая эволюция системы описывается временной зависимостью этого вектора состояния (волновой функции), описываемой уравнением Шредингера:

$$i\hbar \frac{\partial \Psi_S}{\partial t} = H_S \Psi_S(t) \quad (6.1)$$

В этом представлении, операторы физических величин F_S не зависят от времени, для всех t они одинаковы: $\frac{\partial F_S}{\partial t} = 0$. В тоже время, среднее значение оператора:

$$\langle F_S \rangle = \langle \Psi_S(t) | F_S | \Psi_S(t) \rangle \quad (6.2)$$

вообще говоря, будет зависеть от времени как:

$$i\hbar \frac{d}{dt} \langle F_S \rangle = \langle \Psi_S(t) | [F_S, H] | \Psi_S(t) \rangle \quad (6.3)$$

Совершим некоторое унитарное преобразование вектора $\Psi_S(t)$, зависящее от времени:

$$\Phi(t) = V(t)\Psi_S(t) \quad (6.4)$$

где

$$V(t)V^+(t) = V^+(t)V(t) = 1 \quad V^+(t) = V^{-1}(t) \quad (6.5)$$

Тогда новый вектор состояния $\Phi(t)$ подчиняется уравнению ¹:

$$i\hbar \frac{\partial \Phi(t)}{\partial t} = \left(i\hbar \frac{\partial V}{\partial t} V^{-1} + VH_S V^{-1} \right) \Phi(t) \quad (6.6)$$

Выберем теперь $V(t)$ удовлетворяющее следующему уравнению:

$$-i\hbar \frac{\partial V}{\partial t} = (VH_S V^{-1})V = VH_S \quad (6.7)$$

Тогда преобразованный вектор состояния не будет зависеть от времени, что прямо видно из (6.6). В силу унитарности $V(t)$, среднее значение оператора F_S выражается теперь в виде:

$$\langle F \rangle = \langle \Psi_S(t)|F_S|\Psi_S(t) \rangle = \langle V(t)\Psi_S(t)|V(t)F_S\Psi_S(t) \rangle = \langle \Phi_H|V(t)F_S V^{-1}(t)|\Phi_H \rangle \quad (6.8)$$

где определили Φ_H как:

$$\Phi_H = V(t)\Psi_S(t) \quad (6.9)$$

причем $V(t)$ удовлетворяет уравнению (6.7). Определим еще $F_H(t)$:

$$F_H(t) = V(t)F_S V^{-1}(t) \quad (6.10)$$

Тогда зависящий от времени оператор $F_H(t)$ имеет такое же среднее в состоянии, определяемом вектором Φ_H , какое имеет оператор F_S в состоянии, определяемом вектором Ψ_S . Дифференцируя (6.5) по времени, имеем:

$$\frac{dV(t)}{dt}V^+(t) + V(t)\frac{dV^+(t)}{dt} = 0 \quad (6.11)$$

Тогда из (6.6) и (6.10) получаем для временной зависимости $F_H(t)$ ²:

$$\frac{\partial F_H(t)}{\partial t} = \frac{\partial V}{\partial t}V^+F_H(t) + F_H(t)V\frac{\partial V^+}{\partial t} = \frac{i}{\hbar}[VH_S V^+, F_H(t)] = \frac{i}{\hbar}[H_H, F_H(t)] \quad (6.12)$$

что представляет собой уравнение движения для оператора физической величины в гейзенберговском представлении. Гейзенберговский вектор состояния Φ_H от времени не зависит:

$$\frac{\partial \Phi_H}{\partial t} = 0 \quad (6.13)$$

Можно, например, считать, что Φ_H просто совпадает с $\Psi_S(0)$ при $t = 0$.

¹ Подробно имеем: $i\hbar \frac{\partial \Phi(t)}{\partial t} = i\hbar \frac{\partial V}{\partial t} \Psi_S(t) + i\hbar V \frac{\partial \Psi_S}{\partial t} = i\hbar \frac{\partial V}{\partial t} V^{-1} \Phi(t) + VH_S \Psi_S = i\hbar \frac{\partial V}{\partial t} V^{-1} \Phi(t) + VH_S V^{-1} \Phi(t)$, что совпадает с (6.6).

² При получении (6.12) учтем, что: $\frac{\partial F_H}{\partial t} = \frac{\partial V}{\partial t} F_S V^{-1} + V F_S \frac{\partial V^{-1}}{\partial t} = \frac{\partial V}{\partial t} V^{-1} F_H + F_H V \frac{\partial V^{-1}}{\partial t}$.

Представление взаимодействия.

Рассмотрим снова обычное уравнение Шредингера:

$$i\hbar \frac{\partial \Phi(t)}{\partial t} = (H_0 + H_I)\Phi(t) \quad (6.14)$$

где H_0 – гамильтониан невзаимодействующих полей (частиц), а H_I – некоторый гамильтониан взаимодействия. Вектор состояния Φ в отсутствие взаимодействия, т.е. при $H_I = 0$, описывает движение заданного числа свободных частиц с определенными импульсами и спинами. Оператор H_I описывает взаимодействие этих частиц друг с другом и самих с собой.

Введем теперь вектор состояния:

$$\Psi(t) = e^{\frac{iH_0 t}{\hbar}} \Phi(t) \quad (6.15)$$

Нетрудно убедиться, что $\Psi(t)$ удовлетворяет уравнению:

$$i\hbar \frac{\partial \Psi(t)}{\partial t} = e^{\frac{iH_0 t}{\hbar}} H_I e^{-\frac{iH_0 t}{\hbar}} \Psi(t) \quad (6.16)$$

или

$$i\hbar \frac{\partial \Psi(t)}{\partial t} = H_I(t) \Psi(t) \quad (6.17)$$

где

$$H_I^{IR}(t) = e^{\frac{iH_0 t}{\hbar}} H_I e^{-\frac{iH_0 t}{\hbar}} \quad (6.18)$$

– оператор энергии взаимодействия в этом новом представлении. Этот оператор явно зависит от времени, в противоположность шредингеровскому оператору H_I . Вообще, произвольный оператор $Q_{IR}(t)$ в этом, так называемом *представлении взаимодействия*, связан с шредингеровским оператором Q_S как:

$$Q_{IR}(t) = e^{\frac{iH_0 t}{\hbar}} Q_S e^{-\frac{iH_0 t}{\hbar}} \quad (6.19)$$

Отсюда сразу же следует, что в представлении взаимодействия зависимость операторов от времени определяется гамильтонианом свободных частиц, так как дифференцируя (6.19) по t получаем:

$$i\hbar \frac{\partial Q_{IR}(t)}{\partial t} = [Q_{IR}(t), H_0] \quad (6.20)$$

Заметим, что $H_0^{IR} = H_0^S$. Таким образом, в представлении взаимодействия операторы полей удовлетворяют уравнениям движения *свободного поля*³, тогда как зависимость от времени вектора состояния системы $\Psi(t)$ определяется, согласно (6.17), лишь энергией взаимодействия. Представление взаимодействия оказывается весьма удобным для построения теории возмущений.

Рассмотрим например теорию дираковских фермионов, взаимодействующих со скалярным полем. В шредингеровском представлении гамильтониан свободных полей имеет вид:

$$H_0 = \int d^3 r \left[\bar{\psi}(x) (-i\gamma \cdot \nabla + m) \psi(x) + \frac{1}{2} \left(\frac{\partial \varphi(x)}{\partial t} \right)^2 + \frac{1}{2} (\nabla \varphi(x))^2 + \frac{1}{2} m^2 \varphi^2(x) \right] \quad (6.21)$$

³В частности, это означает, что для любых моментов времени сохраняются соответствующие коммутационные соотношения для этих операторов.

а гамильтониан взаимодействия (написанный из простейших соображений релятивистской инвариантности) есть:

$$H_I = g \int d^3\mathbf{r} \bar{\psi}(x)\psi(x)\varphi(x) \quad (6.22)$$

где g – безразмерная константа взаимодействия. После перехода к представлению взаимодействия операторы полей $\varphi(x)$ и $\psi(x)$ удовлетворяют следующим уравнениям:

$$(i\hat{\nabla} + m)\psi_{IR}(x) = 0 \quad (\square + m^2)\psi_{IR}(x) = 0 \quad (6.23)$$

а уравнение (6.17) имеет вид:

$$i\hbar \frac{\partial \Psi(t)}{\partial t} = g \int_{ct=x_0} d^3\mathbf{r} \bar{\psi}_{IR}(x)\psi_{IR}(x)\varphi_{IR}(x)\Psi(t) \quad (6.24)$$

Уравнение (6.17) можно обобщить, сделав его ковариантным. Это обобщение производится путем введения произвольной гиперповерхности в пространстве – времени вместо “плоской” поверхности $t = const$. Единственное условие, которому должна удовлетворять эта поверхность – нормаль к ней $n_\mu(x)$ в любой точке \mathbf{r} должна быть времени – подобной, т.е. $n_\mu(\mathbf{r})n^\mu(\mathbf{r}) > 0$. Это означает, что никакие две точки на данной поверхности не могут быть связаны световым сигналом, или же, что любые две точки на поверхности разделены пространственно – подобным интервалом. Обозначим такую поверхность символом σ . В любой точке \mathbf{r} на этой поверхности можно ввести время $t(\mathbf{r})$, называемое локальным временем. В пределе, когда поверхность становится плоской, все точки на ней имеют одинаковое время $t = const$. Теперь можно обобщить $\Psi(t)$ введя $\Psi[t(\mathbf{r})]$. Основное уравнение (6.17)

$$i\hbar \frac{\partial \Psi(t)}{\partial t} = H_I(t)\Psi(t) \quad (6.25)$$

можно теперь рассмотреть как результат суммирования бесконечного ряда уравнений, полученных введением локального времени для каждой точки пространственно – подобной поверхности. Если гамильтониан взаимодействия выразить как сумму по малым трехмерным ячейкам ΔV пространственно – подробной поверхности σ , т.е.

$$H_I = \sum_{\sigma} \mathcal{H}_I(x)\Delta V \quad (6.26)$$

то уравнение в малой ячейке вокруг пространственно – временной точки $\mathbf{r}, t(\mathbf{r})$ можно записать в виде:

$$i\hbar \frac{\partial \Psi[t(\mathbf{r})]}{\partial t(\mathbf{r})} = \mathcal{H}_I(x)\Delta V\Psi[t(\mathbf{r})] \quad (6.27)$$

что обобщает уравнение (6.17). Поскольку вариация $\Psi(t)$, соответствующая жесткому бесконечно малому перемещению гиперплоскости $t = const$ как целого, определяется интегралом $\int_t \mathcal{H}_I d^3\mathbf{r}$, то ясно, что вариация $\Psi[t(\mathbf{r})]$ относительно точки x будет определяться энергией взаимодействия в $\mathcal{H}_I(x)\Delta V$ бесконечно малом объеме вокруг x . Поскольку произведение $\Delta V\Delta t$ является релятивистски инвариантным, то напрашивается следующая инвариантная процедура дифференцирования. Рассмотрим функцию на пространственно – подобной поверхности $\Psi[t(\mathbf{r})] = \Psi(\sigma)$. Сравним затем величины этих функций на двух пространственно – подобных поверхностях σ и σ' , которые бесконечно мало отличаются в окрестности точки x ,

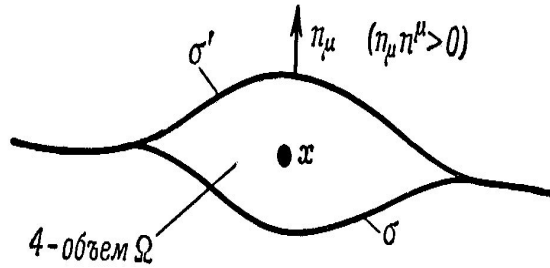


Рис. 6-1

как это показано на Рис.6-1. Определим теперь инвариантную операцию $\delta/\delta\sigma(x)$ следующим образом:

$$\begin{aligned}\frac{\delta\Psi(\sigma)}{\delta\sigma(x)} &= \lim_{\Delta t \Delta V \rightarrow 0} \frac{\Psi[t(\mathbf{r} + \Delta t(\mathbf{r})] - \Psi[t(\mathbf{r})]}{c \int_{\Delta V} d^3\mathbf{r} \Delta t(\mathbf{r})} \\ \frac{\delta\Psi(\sigma)}{\delta\sigma(x)} &= \lim_{\Delta t \Delta V \rightarrow 0} \frac{\Psi(\sigma') - \Psi(\sigma)}{c \Delta t(\mathbf{r}) \Delta V} \\ \frac{\delta\Psi(\sigma)}{\delta\sigma(x)} &= \lim_{\Omega(x) \rightarrow 0} \frac{\Psi(\sigma') - \Psi(\sigma)}{\Omega(x)}\end{aligned}\quad (6.28)$$

где $\omega(x)$ – 4-объем, заключенный между σ и Σ' . Тогда в пределе $\Omega(x) \rightarrow 0$ уравнение (6.27) можно переписать в виде так называемого уравнения Томонага – Швингера:

$$i\hbar c \frac{\delta\Psi(\sigma)}{\delta\sigma(x)} = \mathcal{H}_I(x)\Psi(\sigma) \quad (6.29)$$

Это уравнение ковариантно, поскольку $\mathcal{H}_I(x)$ представляет собой релятивистский инвариант (скаляр), а для определения пространственно – подобной поверхности σ не требуется какой – либо определенной лоренцевской системы отсчета. Поэтому уравнение Томонага – Швингера записывается без указания системы координат, к которой оно относится. Впрочем, в дальнейшем мы, в основном, будем работать с уравнением (6.17), записанным в конкретной системе координат.

Разложение S -матрицы.

Решение уравнения движения в представлении взаимодействия (6.17) можно записать в интегральном виде:

$$\Psi(t) = \Psi(t_0) - \frac{i}{\hbar} \int_{t_0}^t dt' H_I(t') \Psi(t') \quad (6.30)$$

Здесь учтено и начальное условие — при $t = t_0$ функция Ψ сводится к $\Psi(t_0)$.

Запишем связь $\Psi(t)$ с $\Psi(t_0)$ в виде⁴:

$$\begin{aligned}\Psi(t) &= U(t, t_0)\Psi(t_0) \\ \Psi(t_0) &= U^{-1}(t, t_0)\Psi(t) \\ U(t_0, t_0) &= 1\end{aligned}\tag{6.31}$$

где $U(t, t_0)$ – унитарный (сохраняющий нормировку!) оператор эволюции. Тогда:

$$S = U(+\infty, -\infty)\tag{6.32}$$

определяет S -матрицу (матрицу рассеяния), которая определяет всевозможные изменения состояний системы в результате взаимодействия:

$$\Psi(+\infty) = S\Psi(-\infty)\tag{6.33}$$

где $\Psi(-\infty)$ и $\Psi(+\infty)$ – асимптотические вектора состояния системы, в частности, асимптотические формы падающей и расходящейся волн в задаче рассеяния.

Оператор $U(t, t_0)$ удовлетворяет следующему дифференциальному уравнению, очевидному из (6.17):

$$i\hbar \frac{\partial U(t, t_0)}{\partial t} = H_I(t)U(t, t_0)\tag{6.34}$$

Аналогично:

$$-i\hbar \frac{\partial U^+(t, t_0)}{\partial t} = U^+(t, t_0)H_I(t)\tag{6.35}$$

поскольку $H_I(t)$ эрмитов. Из этих уравнений сразу следует, что

$$\frac{\partial}{\partial t}(U^+(t, t_0)U(t, t_0)) = 0\tag{6.36}$$

что эквивалентно

$$U^+(t, t_0)U(t, t_0) = 1\tag{6.37}$$

Для доказательства унитарности нужно еще показать, что

$$U(t, t_0)U^+(t, t_0) = 1\tag{6.38}$$

Выполняется следующее групповое свойство оператора эволюции:

$$U(t, t_1)U(t_1, t_0) = U(t, t_0)\tag{6.39}$$

В самом деле, из

$$\Psi(t) = U(t, t_1)\Psi(t_1) \quad \Psi(t_1) = U(t_1, t_0)\Psi(t_0)\tag{6.40}$$

следует:

$$\Psi(t) = U(t, t_0)\Psi(t_0) = U(t, t_1)U(t_1, t_0)\Psi(t_0)\tag{6.41}$$

что и требуется для выполнения (6.39). Если в (6.39) положить $t = t_0$, то получим:

$$U(t_0, t_1) = U^{-1}(t_1, t_0)\tag{6.42}$$

⁴Излагаемый ниже формализм принадлежит Дайсону.

Из равенства $U(t_0, t_1)U(t_1, t_0) = 1$, умножая его слева на $U^+(t_0, t_1)$ и используя (6.37), получим:

$$U(t_1, t_0) = U^+(t_0, t_1) = U^{-1}(t_0, t_1) \quad (6.43)$$

что и доказывает унитарность оператора эволюции.

Непосредственно из группового свойства (6.39) вытекает, что любой переход системы на конечном интервале времени можно представить в виде произведения последовательности бесконечно малых преобразований, совершаемых с помощью оператора эволюции:

$$U(t, t') = U(t, t_1)U(t_1, t_2)\dots U(t_{n-1}, t_n)U(t_n, t') \quad (6.44)$$

где $U(t_j, t_{j+1})$ – бесконечно малое преобразование от момента времени t_j к t_{j+1} .

Решение уравнения (6.34), очевидно, также может быть записано в интегральном виде:

$$U(t, t') = 1 - \frac{i}{\hbar} \int_{t'}^t d\tau H_I(\tau)U(\tau, t') \quad (6.45)$$

Поэтому, для бесконечно малой разности времен $t_j - t_{j+1}$ имеем:

$$\begin{aligned} U(t_j, t_{j+1}) &= 1 - \frac{i}{\hbar} \int_{t_{j+1}}^{t_j} d\tau H_I(\tau)U(\tau, t_{j+1}) \approx \\ &\approx 1 - \frac{i}{\hbar} \int_{t_{j+1}}^{t_j} dt' H_I(t')U(t_{j+1}, t_{j+1}) = 1 - \frac{i}{\hbar} \int_{t_{j+1}}^{t_j} dt' H_I(t') \end{aligned} \quad (6.46)$$

Неограниченно увеличивая число интервалов и группируя члены из (6.44) получаем:

$$\begin{aligned} U(t, t_0) &= 1 + \left(\frac{-i}{\hbar} \right) \int_{t_0}^t dt_1 H_I(t_1) + \left(\frac{-i}{\hbar} \right)^2 \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 H_I(t_1)H_I(t_2) + \\ &\quad + \left(\frac{-i}{\hbar} \right)^3 \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 \int_{t_0}^{t_2} dt_3 H_I(t_1)H_I(t_2)H_I(t_3) + \dots \end{aligned} \quad (6.47)$$

Рассмотрим интеграл, определяющий n -й порядок теории возмущений:

$$\int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 \dots \int_{t_0}^{t_{n-1}} dt_n H_I(t_1)H_I(t_2)\dots H_I(t_n) \quad (6.48)$$

Интегрирование здесь ведется, по существу, по всему интервалу времени от t_0 до t , с тем ограничением, что момент времени t_j раньше момента t_{j-1} ($j \leq n$). Естественно, что в выражении (6.48) можно произвольным образом переобозначить переменные интегрирования $t_1, \dots, t_n \rightarrow t_{p_1}, t_{p_2}, \dots, t_{p_n}$, от чего значение интеграла не изменится. Проделав все перестановки переменных t_1, \dots, t_n , сложив все выражения и разделив на число перестановок $n!$, мы распространим область интегрирования по каждой переменной на весь интервал от t_0 до t . Существенно при этом, однако, чтобы операторы $H_I(t_j)$ под знаком интеграла всегда располагались справа налево в порядке возрастания времени. Это можно обеспечить введением оператора T -упорядочения, который действуя на произведение операторов, зависящих от времени, располагает их в хронологическом порядке, т.е. оператор с большим значением времени в произведении стоит слева:

$$T(H_I(t_1)\dots H_I(t_k)) = H_I(t_i)H_I(t_j)\dots H_I(t_k) \quad \text{при } t_i > t_j > \dots > t_k \quad (6.49)$$

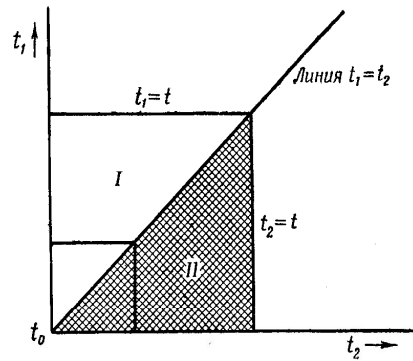


Рис. 6-2

что определяет так называемое хронологическое или T -произведение операторов. Тогда, используя упомянутую симметрию подинтегрального выражения (6.48), получаем:

$$\begin{aligned} & \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 \dots \int_{t_0}^{t_{n-1}} dt_n H_I(t_1) H_I(t_2) \dots H_I(t_n) = \\ & = \frac{1}{n!} \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 \dots \int_{t_0}^t dt_n T(H_I(t_1) H_I(t_2) \dots H_I(t_n)) \end{aligned} \quad (6.50)$$

Рассмотрим подробно эквивалентность этих двух форм интеграла для случая $n = 2$. Из определения T -произведения имеем:

$$\begin{aligned} & \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 T(H_I(t_1) H_I(t_2)) = \\ & = \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 H_I(t_1) H_I(t_2) + \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_1}^t dt_2 H_I(t_2) H_I(t_1) \end{aligned} \quad (6.51)$$

Область интегрирования в левой части изображена на Рис.6-2 в виде квадрата. С другой стороны, в первом члене в правой части (6.51) интегрирование распространяется по области I (незаштрихованный треугольник), тогда как во втором члене интегрирование идет по заштрихованной области II . Поменяем во втором интеграле порядок интегрирования, будем сначала интегрировать по t_1 , тогда пределы интегрирования изменятся, и мы получим:

$$\int_{t_0}^t dt_2 \int_{t_0}^{t_2} dt_1 H_I(t_2) H_I(t_1) \quad (6.52)$$

Если теперь произвести замену переменных $t_1 \rightarrow t_2$ и $t_2 \rightarrow t_1$, то выражение (6.52) примет вид:

$$\int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 H_I(t_1) H_I(t_2) \quad (6.53)$$

так что (6.51) сводится к:

$$\int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 T(H_I(t_1) H_I(t_2)) = 2! \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^{t_1} dt_2 H_I(t_1) H_I(t_2) \quad (6.54)$$

что доказывает справедливость (6.50) для случая $n = 2$.

Итак, разложение (6.47) можно переписать как:

$$\begin{aligned} U(t, t_0) &= 1 + \left(\frac{-i}{\hbar} \right) \int_{t_0}^t dt_1 T(H_I(t_1)) + \frac{1}{2!} \left(\frac{-i}{\hbar} \right)^2 \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 T(H_I(t_1) H_I(t_2)) + \\ &\quad + \frac{1}{3!} \left(\frac{-i}{\hbar} \right)^3 \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 \int_{t_0}^t dt_3 T(H_I(t_1) H_I(t_2) H_I(t_3)) + \dots = \\ &= \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} \left(-\frac{i}{\hbar} \right)^n \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 \dots \int_{t_0}^t dt_n T(H_I(t_1) H_I(t_2) \dots H_I(t_n)) \end{aligned} \quad (6.55)$$

что можно переписать как:

$$U(t, t_0) = T \left\{ \exp \left(-\frac{i}{\hbar} \int_{t_0}^t H_I(t') dt' \right) \right\} \quad (6.56)$$

где проведено символическое суммирование ряда (6.55), сводящее его к так называемой T -экспоненте.

Можно непосредственно проверить, что ряд (6.55) является решением уравнения (6.34). Для этого продифференцируем (6.55) по времени t :

$$\frac{\partial U(t, t_0)}{\partial t} = \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{n!} \left(-\frac{i}{\hbar} \right)^n \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 \dots \int_{t_0}^t dt_{n-1} n H_I(t) T(H_I(t_1) H_I(t_2) \dots H_I(t_n)) \quad (6.57)$$

При написании правой части (6.57) мы воспользовались симметричностью подинтегрального выражения, а также тем обстоятельством, что оператор $H_I(t)$ всегда зависит от момента t , более позднего, чем t_1, \dots, t_{n-1} . Поэтому мы вынесли оператор $H_I(t)$ за знак T -произведения и написали его левее всех остальных множителей. Тогда (6.57) можно переписать как:

$$\begin{aligned} \frac{\partial U(t, t_0)}{\partial t} &= H_I(t) \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{(n-1)!} \left(-\frac{i}{\hbar} \right)^{n-1} \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 \dots \int_{t_0}^t dt_{n-1} T(H_I(t_1) H_I(t_2) \dots H_I(t_{n-1})) = \\ &= H_I(t) \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} \left(-\frac{i}{\hbar} \right)^n \int_{t_0}^t dt_1 \int_{t_0}^t dt_2 \dots \int_{t_0}^t dt_n n H_I(t) T(H_I(t_1) H_I(t_2) \dots H_I(t_n)) = \\ &= H_I(t) U(t, t_0) \end{aligned} \quad (6.58)$$

что и требовалось!

Вспоминая, что

$$H_I(t) = \int d^3 \mathbf{r} \mathcal{H}_I(x) \quad (6.59)$$

можно переписать (6.55) в форме, более явно указывающей на его ковариантность:

$$U(t, t_0) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} \left(-\frac{i}{\hbar} \right)^n \int_{t_0}^t d^4 x_1 \int_{t_0}^t d^4 x_2 \dots \int_{t_0}^t d^4 x_n T(\mathcal{H}_I(x_1) \mathcal{H}_I(x_2) \dots \mathcal{H}_I(x_n)) \quad (6.60)$$

где учтено $\int dt \int d^3 x = \int d^4 x / c$. Можно обобщить (6.60) таким образом, чтобы пределы интегрирования представляли собой пространственно – подобные поверхности σ и σ' , тогда $U(\sigma, \sigma')$ будет иметь инвариантный вид, поскольку и \mathcal{H}_I и элемент объема $d^4 x$ являются 4-скалярами.

Важнейшим моментом в обосновании излагаемого формализма является так называемая *адиабатическая гипотеза*. Согласно определению S -матрицы нужно устремить начальный момент времени t_0 к $-\infty$, а конечный момент t к $+\infty$. Но тут следует проявить осторожность — для члена разложения (6.55) n -го порядка это можно сделать $n!$ способами для каждого из пределов. Дайсон предложил обойти эту проблему путем введения множителя сходимости вида $e^{-\lambda|t|}$, на который следует умножить гамильтониан взаимодействия. После проведения всех вычислений подразумевается переход к пределу $\lambda \rightarrow 0$. Эта процедура эквивалентна некоторому усреднению по всем возможным $n!$ переходам к пределу $t \rightarrow \pm\infty$. Приняв эту адабатическую гипотезу можно считать, что волновые функции начального и конечного состояний являются собственными функциями “свободного” гамильтониана H_0 , их обычно называют функциями состояний “голых” частиц. Поэтому, любой процесс рассеяния можно рассмотреть следующим образом:

1. В момент времени $t = -\infty$ система находится в состоянии, описываемом волновой функцией Φ , являющейся собственной функцией оператора H_0 . В этом состоянии находится заданное число частиц с определенным спином и импульсом, причем частицы отделены друг от друга и не взаимодействуют между собой. Вектор Φ является постоянным не зависящим от времени ($H_i = 0$) вектором состояния в представлении взаимодействия.
2. Далее адабатически включается взаимодействие, и состояние с волновой функцией Φ переходит в состояние $\Psi(t_0) = U(t_0, -\infty)\Phi$, которое, как считается, соответствует реальному состоянию физических (“одетых”) частиц с теми же импульсом и спином. При этом предполагается, что частицы все еще достаточно отделены друг от друга и не взаимодействуют между собой. Однако включение H_I обеспечивает собственное взаимодействие, в результате чего “голые” частицы приобретают “шубу” из виртуальных квантов, т.е. происходит их “одевание”, так что частицы становятся реальными физическими частицами, удовлетворяющими условию $p^2 = m^2$, где m — наблюдаемая масса частицы.
3. Далее частицы взаимодействуют между собой, т.е. рассеиваются, переходят в другие частицы и т. п. По прошествии достаточно большого времени $T = t - t_0$ частицы снова расходятся, но уже находясь в состояниях, описываемых волновой функцией $\Psi(t) = U(t, t_0)\Psi(t_0)$, это состояние соответствует “одетым” (т.е. реальным физическим) частицам после рассеяния.
4. Далее взаимодействие адабатически выключается и состояние с волновой функцией $\Psi(t)$ переходит в состояние с волновой функцией Φ' , которое соответствует “голым” частицам после рассеяния, причем $\Phi' = U(\infty, t)\Psi(t)$.

Таким образом реальная задача рассеяния $\Psi(t_0) \rightarrow \Psi(t)$ заменяется “эквивалентной” задачей, вводящей в рассмотрение “голые” частицы при $t = \pm\infty$. Рассмотрим соотношение:

$$\Psi(t) = U(t, t_0)\Psi(t_0) \quad (6.61)$$

и запишем его в виде:

$$U^{-1}(\infty, t)\Psi' = U(t, t_0)U(t_0, -\infty)\Phi \quad (6.62)$$

Отсюда имеем:

$$\Phi' = U(\infty, t)U(t, t_0)U(t_0, -\infty)\Phi = U(\infty, -\infty)\Phi = S\Phi \quad (6.63)$$

Это означает, что Φ' при $t = +\infty$ действительно является волновой функцией состояния “толых” частиц, в которые они переходят в результате рассеяния из состояния, описываемого функцией Φ при $t = -\infty$.

Адиабатическая гипотеза приводит к результатам, прекрасно согласующимся с экспериментом. Это обстоятельство довольно удивительно, поскольку ясно, что взаимодействие между полями нельзя “выключить” (адиабатически или как либо иначе). В этом отношении квантовая теория поля довольно сильно отличается от квантовой механики, где обычно имеют дело с потенциалами конечного радиуса действия (кроме кулоновского случая, но тогда известны точные волновые функции), так что в задаче рассеяния волновые функции начального и конечного состояний действительно соответствуют свободным частицам.

Диаграммы Фейнмана для рассеяния электронов в квантовой электродинамике.

В квантовой электродинамике плотность гамильтониана взаимодействия имеет вид:

$$\mathcal{H}_I(x) = j_\mu(x)A^\mu(x) \quad (6.64)$$

где j_μ – ток дираковских электронов, а A^μ – вектор потенциал электромагнитного поля. Соответственно, матрица рассеяния записывается в виде⁵:

$$S = T \exp \left\{ -ie \int d^4x j_\mu(x) A^\mu(x) \right\} \quad (6.65)$$

где мы вернулись к системе единиц $\hbar = c = 1$.

Рассмотрим конкретные примеры вычисления матричных элементов матрицы рассеяния. Оператор тока j содержит произведение двух электронных ψ -операторов. Поэтому в первом порядке теории возмущений могли бы возникнуть процессы, в которых участвуют всего три частицы – два электрона и один фотон, типа показанных диаграммой Рис.6-3, аналогичной Рис.4-7, где теперь фотон обозначается пунктирной линией. Однако такие процессы со *свободными* частицами невозможны из-за законов сохранения энергии и импульса. В самом деле, если p_1 и p_2 – 4-импульсы электронов, а k – 4-импульс фотона, то закон сохранения имеет вид $k = p_2 - p_1$ или $k = p_1 + p_2$. Однако такие равенства невозможны, поскольку для реального фотона всегда $k^2 = 0$, тогда как квадрат $(p_2 \pm p_1)^2$ заведомо не нуль. В этом нетрудно убедиться, вычисляя $(p_2 \pm p_1)^2$ в системе покоя одного из электронов, например электрона 1. Тогда $(p_2 \pm p_1)^2 = 2(m^2 \pm p_1 p_2) = 2(m^2 \pm \varepsilon_1 \varepsilon_2 \mp \mathbf{p}_1 \mathbf{p}_2) = 2m(m \pm \varepsilon_2)$, а поскольку $\varepsilon_2 > m$, то и имеем $(p_2 \pm p_1)^2 > 0$ или $(p_2 \pm p_1)^2 < 0$.

⁵ В дальнейшем изложении в этой и следующей главах, мы будем, в основном, книге [1].

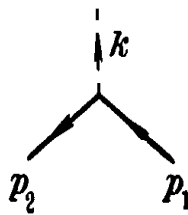


Рис. 6-3

Таким образом, первые неисчезающие матричные элементы S -матрицы могут появиться лишь во втором порядке теории возмущений:

$$S^{(2)} = -\frac{e^2}{2!} \int d^4x \int d^4x' T(j^\mu(x) A_\mu(x) j^\nu(x') A_\nu(x')) \quad (6.66)$$

Поскольку электронные и фотонные операторы в представлении взаимодействия коммутируют друг с другом (6.66) можно переписать в виде:

$$S^{(2)} = -\frac{e^2}{2!} \int d^4x \int d^4x' T(j^\mu(x) j^\nu(x')) T(A_\mu(x) A_\nu(x')) \quad (6.67)$$

В качестве первого примера рассмотрим упругое рассеяние двух электронов. Тогда в начальном состоянии имеем два электрона с импульсами p_1 и p_2 , а в конечном – два электрона с импульсами p_3 и p_4 . Подразумевается, что электроны находятся в конкретных спиновых состояниях, но спиновые индексы, в дальнейшем, опускаем для краткости. Рассчитать мы должны, конечно же, матричный элемент матрицы рассеяния, между начальным и конечным состояниями, с соответствующими частицами. Поскольку в обоих этих состояниях фотоны просто отсутствуют, то нужный нам матричный элемент T -произведения фотонных операторов есть просто $\langle 0|...|0 \rangle$, где $|0\rangle$ – состояние фотонного вакуума. Соответственно из (6.67) возникает тензор:

$$D_{\mu\nu}(x - x') = i \langle 0|T A_\mu(x) A_\nu(x')|0 \rangle \quad (6.68)$$

который называется фотонной функцией распространения (пропагатором) или фотонной функцией Грина.

Из T -произведения электронных операторов в (6.67) возникает матричный элемент вида:

$$\langle 34|T j^\mu(x) j^\nu(x')|12 \rangle \quad (6.69)$$

где $|12\rangle$ и $|34\rangle$ обозначают состояния с двумя электронами с соответствующими импульсами. Этот матричный элемент можно также представить в виде некоторого среднего по вакууму, если воспользоваться соотношением типа:

$$\langle 2|F|1\rangle = \langle 0|a_2 F a_1^+|0\rangle \quad (6.70)$$

где F – произвольный оператор, а a_1^+ и a_2 – операторы рождения 1-го и уничтожения 2-го электронов. Ясно, что вместо (6.69) нужно вычислять:

$$\langle 0|a_3 a_4 T(j^\mu(x) j^\nu(x')) a_2^+ a_1^+|0\rangle \quad (6.71)$$

Каждый из операторов тока есть $j = \bar{\psi} \gamma \psi$, причем ψ -операторы представляются как:

$$\psi = \sum_{\mathbf{p}} (a_{\mathbf{p}} \psi_p + b_{\mathbf{p}}^+ \psi_{-p}) \quad \bar{\psi} = \sum_{\mathbf{p}} (a_{\mathbf{p}}^+ \bar{\psi}_p + b_{\mathbf{p}} \bar{\psi}_{-p}) \quad (6.72)$$

где через ψ_p обозначены соответствующие спиноры (плоские волны). Вторые слагаемые здесь содержат позитронные операторы, который в рассматриваемом случае в игре не участвуют. С учетом (6.72) произведение $j^\mu(x) j^\nu(x')$ представляется в виде суммы членов, каждый из которых содержит произведение двух операторов $a_{\mathbf{p}}$ и двух $a_{\mathbf{p}}^+$, которые должны обеспечить уничтожение электронов 1 и 2 и рождение электронов 3 и 4. Ясно, что это должны быть операторы a_1, a_2, a_3^+, a_4^+ , которые “спариваются” с “внешними” операторами a_1^+, a_2^+, a_3, a_4 согласно очевидному равенству:

$$<0|a_p a_p^+|0> = 1 \quad (6.73)$$

Сами операторы, при этом, пропадают, остаются c -числа. В зависимости от того, из которых ψ -операторов берутся a_1, a_2, a_3^+, a_4^+ для спаривания с внешними a_1^+, a_2^+, a_3, a_4 , из (6.71) возникают 4 слагаемых вида:

$$a_3^- a_4 (\bar{\psi} \gamma^\mu \psi) (\bar{\psi}' \gamma^\nu \psi') a_2^+ a_1^+ + a_3 a_4^- (\bar{\psi} \gamma^\mu \psi) (\bar{\psi}' \gamma^\nu \psi') a_2^+ a_1^+ + \\ + a_3 a_4^- (\bar{\psi} \gamma^\mu \psi) (\bar{\psi}' \gamma^\nu \psi') a_2^+ a_1^+ + a_3^- a_4 (\bar{\psi} \gamma^\mu \psi) (\bar{\psi}' \gamma^\nu \psi') a_2^+ a_1^+ \quad (6.74)$$

где $\psi = \psi(x)$ и $\psi' = \psi(x')$, а одинаковое количество точек выделяет спаренные фермиевские операторы. Теперь нужно в каждом из этих слагаемых последовательно переставить “спаренные” операторы a_1, a_2, \dots из ψ , записанных в виде (6.72), так чтобы они оказались рядом со своими внешними a_1^+, a_2^+, \dots , чтобы можно было воспользоваться (6.73) и получить при вычислении вакуумного среднего просто произведение соответствующих средних. Учитывая антикоммутативность этих операторов (1,2,3,4 – различные состояния!), находим, что матричный элемент (6.69) равен⁶:

$$<34|T j^\mu(x) j^\nu(x')|12> = (\bar{\psi}_4 \gamma^\mu \psi_2) (\bar{\psi}'_3 \gamma^\nu \psi'_1) + (\bar{\psi}_3 \gamma^\mu \psi_1) (\bar{\psi}'_4 \gamma^\nu \psi'_2) - \\ - (\bar{\psi}_3 \gamma^\mu \psi_2) (\bar{\psi}'_4 \gamma^\nu \psi'_1) - (\bar{\psi}_4 \gamma^\mu \psi_1) (\bar{\psi}'_3 \gamma^\nu \psi'_2) \quad (6.75)$$

где ψ уже не операторы, а соответствующие спиноры (плоские волны с импульсами 1,2,3,4)! Общий знак здесь условен, он зависит от порядка, в котором расположены “внешние” электронные операторы. Знак матричного элемента для рассеяния тождественных частиц вообще произволен. Первое и второе слагаемые в (6.75) (также, как и третье и четвертое) отличаются друг от друга лишь перестановкой индексов μ и ν и аргументов x и x' . Но такая перестановка не меняет матричный элемент (6.69), в котором порядок множителей все равно определяется символом T -упорядочения. Поэтому, после после перемножения (6.75) и (6.68) и интегрирования по $d^4x d^4x'$ четыре члена из (6.75) дают попарно совпадающий результат, и мы имеем:

$$S_{fi} = ie^2 \int d^4x d^4x' D_{\mu\nu}(x-x') [(\bar{\psi}_4 \gamma^\mu \psi_2) (\bar{\psi}'_3 \gamma^\nu \psi'_1) - (\bar{\psi}_4 \gamma^\mu \psi_1) (\bar{\psi}'_3 \gamma^\nu \psi'_2)] \quad (6.76)$$

⁶Ввиду антикоммутативности фермиевских операторов, операторы тока $j(x)$ и $j(x')$, составленные из их пар, можно считать, при вычислении матричного элемента, коммутирующими и опустить знак T -произведения.

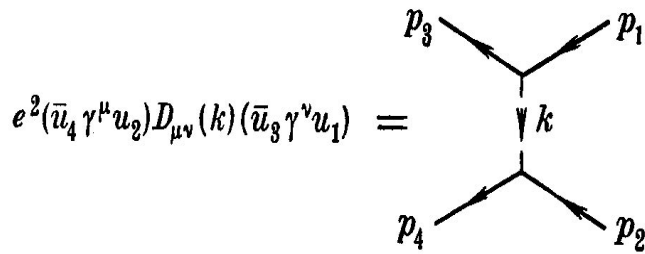


Рис. 6-4

Заметим, что множитель $2!$ сократился! С учетом того, что электронные функции здесь представляют собой плоские волны, можем написать, что выражение в квадратных скобках в (6.76) равно:

$$\begin{aligned} &(\bar{u}_2 \gamma^\mu u_2)(\bar{u}_3 \gamma^\nu u_1)e^{-i(p_2-p_4)x-i(p_1-p_3)x'} \\ &-(\bar{u}_4 \gamma^\mu u_1)(\bar{u}_3 \gamma^\nu u_2)e^{-i(p_1-p_4)x-i(p_2-p_1)x'} = \\ &= \{(\bar{u}_2 \gamma^\mu u_2)(\bar{u}_3 \gamma^\nu u_1)e^{-i[(p_2-p_4)+(p_3-p_1)]\xi/2} \\ &-(\bar{u}_4 \gamma^\mu u_1)(\bar{u}_3 \gamma^\nu u_2)e^{-i[(p_1-p_4)-(p_3-p_2)]\xi/2}\}e^{-i(p_1+p_2-p_3-p_4)X} \end{aligned} \quad (6.77)$$

где ввели $\xi = x - x'$ и $X = \frac{1}{2}(x + x')$. Интегрирование в (6.76) по $d^4x d^4x'$ заменяется теперь на $d^4\xi d^4X$. Интеграл по d^4X дает $\delta(p_1 + p_2 - p_3 - p_4)$, соответствующую закону сохранения 4-импульса. Переходя от S_{fi} к M_{fi} согласно [5.2), (5.3)], (5.11), получим амплитуду рассеяния M_{fi} в виде:

$$M_{fi} = e^2 [(\bar{u}_4 \gamma^\mu u_2) D_{\mu\nu}(p_4 - p_2)(\bar{u}_3 \gamma^\nu u_1) - (\bar{u}_4 \gamma^\mu u_1) D_{\mu\nu}(p_4 - p_1)(\bar{u}_3 \gamma^\nu u_2)] \quad (6.78)$$

где ввели фотонный пропагатор в импульсном представлении:

$$D_{\mu\nu}(k) = \int d^4\xi e^{ik\xi} D_{\mu\nu}(\xi) \quad (6.79)$$

Каждый из вкладов в амплитуду рассеяния в (6.78) может быть представлен соответствующей диаграммой Фейнмана. Например, первый член представляется диаграммой Рис.6-4, где $k = p_1 - p_3 = p_4 - p_2$. Аналогично, второе слагаемое представляется диаграммой Рис.6-5, где $k' = p_1 - p_4 = p_3 - p_2$. Правила построения диаграмм аналогичны уже обсуждавшимся в Главе 4:

1. “Входящие” сплошные линии, направленные к вершине взаимодействия, отвечают начальным электронам, им сопоставляются биспиноры u . “Выходящие” сплошные линии, направленные от вершин, соответствуют конечным электронам, этим линиям сопоставляются биспиноры \bar{u} . Эти множители записываются слева направо в порядке, соответствующем передвижению вдоль сплошных линий против направления стрелок.
2. Каждой вершине сопоставляется множитель $(-ie\gamma^\mu)$. Вершины соединяются фотонной линией, которой сопоставляется множитель $-iD_{\mu\nu}$. Для 4-импульсов всех частиц (линий) в вершинах выполняется закон сохранения. При этом, направление фотонной линии несущественно, оно лишь меняет знак импульса фотона k , но функция $D_{\mu\nu}(k)$ четная.

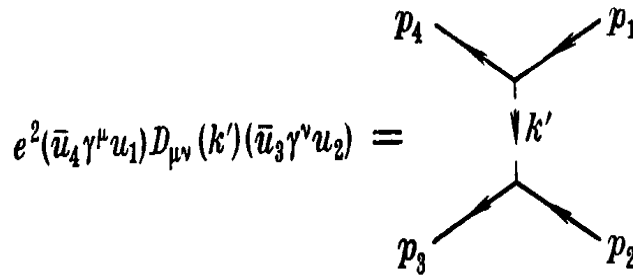


Рис. 6-5

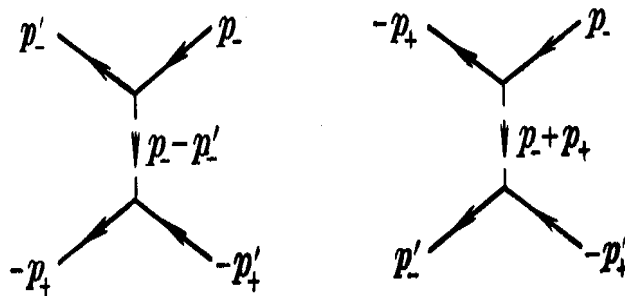


Рис. 6-6

Две рассмотренные диаграммы отличаются друг от друга *обменом* двух электронных концов (p_3 и p_4), что соответствует обмену тождественных частиц в конечном состоянии, при этом происходит смена знака амплитуды рассеяния (принцип Паули!).

Рассмотрим теперь рассеяние электрона и позитрона, их начальные импульсы обозначим p_- и p_+ , а конечные соответственно p'_- и p'_+ . Операторы рождения и уничтожения позитронов входят в полевые операторы (6.72) вместе с соответствующими операторами уничтожения и рождения электронов. В рассмотренном выше случае рассеяния электронов, уничтожение начальных частиц обеспечивалось оператором ψ , а рождение конечных – оператором $\bar{\psi}$. Сейчас роли этих операторов меняются – сопряженная функция $\bar{\psi}(-p_+)$ описывает начальный позитрон, а конечный позитрон описывается функцией $\psi(-p_+)$. С учетом этого отличия, действуя как и выше, можно легко представить соответствующую амплитуду рассеяния в виде:

$$M_{fi} = -e^2 (\bar{u}(p'_- \gamma^\mu u(p_-)) D_{\mu\nu} (p_- - p'_-) (\bar{u}(-p_+) \gamma^\nu u(-p'_+)) + \\ + e^2 (\bar{u}(-p_+) \gamma^\mu u(p_-)) D_{\mu\nu} (p_- + p_+) (\bar{u}(p'_-) \gamma^\nu u(-p'_+))) \quad (6.80)$$

что изображается диаграммами, показанными на Рис.6-6. Правила составления диаграмм остаются прежними, входящим сплошным линиям сопоставляется биспинор u , а выходящим \bar{u} . Однако теперь входящие линии соответствуют *конечным*, а выходящие *начальным* позитронам, причем их импульсы берутся с обратным знаком. Это соответствует обсуждавшейся в Главе 4 фейнмановской картине позитрона, как электрона, распространяющегося обратно по времени. В первой диаграмме Рис.6-6 в одной вершине пересекаются линии начального и конечного элек-

тронов, а во второй – позитронов, эта диаграмма описывает рассеяние электрона на позитроне. Во второй диаграмме в каждой из вершин встречаются электронная и позитронная линии, в верхней вершине происходит аннигиляция пары с испусканием виртуального фотона, а в нижней – рождение пары из этого фотона. Это различие отражается и в свойствах виртуальных фотонов. В первой диаграмме (канал рассеяния) 4-импульс виртуального фотона равен разности 4-импульсов двух электронов (или позитронов), поэтому $k^2 < 0$ (см. сноску в начале этого раздела). Во второй диаграмме (аннигиляционный канал) $k' = p_- + p_+$, а потому $k'^2 > 0$. Отметим, что для виртуального фотона всегда $k^2 \neq 0$, в отличие от реального, для которого всегда $k^2 = 0$.

Диаграммы Фейнмана для рассеяния фотона.

Рассмотрим теперь другой эффект второго порядка — рассеяние фотона на электроне (эффект Комптона). Пусть в начальном состоянии фотон и электрон имеют 4-импульсы k_1 и p_1 , а в конечном k_2 и p_2 (а также и определенные поляризации, которые для краткости не указываем). При расчете матричного элемента $S^{(2)}$ по начальному и конечному состояниям, возникает фотонный матричный элемент вида:

$$\langle 2|TA_\mu(x)A_\nu(x)|1\rangle = \langle 0|c_2TA_\mu(x)A_\nu(x')c_1^+|0\rangle \quad (6.81)$$

где (ср. (3.41))

$$A_\mu = \sum_{\mathbf{k}} (c_{\mathbf{k}} A_{k\mu} + c_{\mathbf{k}}^+ A_{k\mu}^*) \quad (6.82)$$

В (6.81) проводим все спаривания “внешних” и “внутренних” фотонных операторов и получаем:

$$c_2 A_\mu A'_\nu c_1^+ + c_2 A'_\mu A'_\nu c_1^+ = A_{2\mu}^* A'_{1\nu} + A_{1\mu} A_{2\nu}^* \quad (6.83)$$

Здесь учли коммутативность c_1 и c_2^+ , и потому опустили знак T -упорядочения.

Аналогичным образом нужно рассмотреть и электронную часть матричного элемента:

$$\langle 2|Tj^\mu(x)j^\nu(x')|1\rangle = \langle 0|a_2 T(\bar{\psi}\gamma^\mu\psi)(\bar{\psi}'\gamma^\nu\psi')a_1^+|0\rangle \quad (6.84)$$

Здесь опять фигурируют четыре ψ -оператора. Только два из них уничтожают электрон 1 и рождают электрон 2, т.е. спариваются с операторами a_1^+ и a_2 . Это могут быть операторы $\bar{\psi}', \psi$ или $\psi', \bar{\psi}$, но не $\psi, \bar{\psi}$ или $\psi', \bar{\psi}'$, поскольку рождение и уничтожение в одной и той же точке x или x' двух реальных электронов (вместе с одним реальным фотоном) дает, очевидно, нуль. Производя все спаривания, получаем в матричном элементе (6.84) два слагаемых, которые выпишем сначала для случая $t > t'$:

$$a_2(\bar{\psi}\gamma^\mu\psi)(\bar{\psi}'\gamma^\nu\psi')a_1^+ + a_2(\bar{\psi}\gamma^\mu\psi')(\bar{\psi}'\gamma^\nu\psi)a_1^+ \quad (6.85)$$

В первом слагаемом спаривания дают:

$$a_2\bar{\psi} \rightarrow a_2 a_2^+ \bar{\psi}_2 \quad \psi' a_1^+ \rightarrow a_1 a_1^+ \psi'_1 \quad (6.86)$$

Поскольку произведения $a_2 a_2^+$ и $a_1 a_1^+$ диагональны, они заменяются их средним по вакууму значением, т.е. единицей согласно (6.73). Для аналогичного преобразования второго слагаемого в (6.86) нужно сначала “протащить” оператор a_2^+ налево, а a_1 направо, что можно сделать с использованием правил коммутации, из которых следует, что:

$$\begin{aligned} \{a_p, \psi\}_+ &= \{a_p^+, \bar{\psi}\}_+ = 0 \\ \{a_p, \bar{\psi}\}_+ &= \bar{\psi}_p \quad \{a_p^+, \psi\}_+ = \psi_p \end{aligned} \quad (6.87)$$

где в правой части последних двух соотношений появились спиноры, соответствующие плоским волнам с 4-импульсом p (ср. (6.72)). В результате (6.85) преобразуется к виду:

$$<0|(\bar{\psi}_2 \gamma^\mu \psi)(\bar{\psi}' \gamma^\nu \psi'_1) - (\bar{\psi} \gamma^\mu \psi_1)(\bar{\psi}'_2 \gamma^\nu \psi')|0> \quad \text{при } t > t' \quad (6.88)$$

где ψ без индекса – операторы, а ψ_1, ψ_2 опять просто спиноры (плоские волны) с соответствующими импульсами. Аналогичным образом, при $t < t'$ получаем выражение, отличающееся перестановкой штрихов и индексов μ и ν :

$$<0| - (\bar{\psi}' \gamma^\nu \psi'_1)(\bar{\psi}_2 \gamma^\mu \psi) + (\bar{\psi}'_2 \gamma^\nu \psi')(\bar{\psi} \gamma^\mu \psi_1)|0> \quad \text{при } t < t' \quad (6.89)$$

Оба выражения (6.88) и (6.89) можно записать единым образом, введя следующее определение хронологического (T -упорядоченного) произведения фермиевских операторов:

$$T\psi(x)\bar{\psi}(x') = \begin{cases} \psi(x)\bar{\psi}(x') & t' < t \\ -\bar{\psi}(x')\psi(x) & t' > t \end{cases} \quad (6.90)$$

Тогда первые и вторые слагаемые в (6.88) и (6.89) объединяются в единой записи:

$$\bar{\psi}_2 \gamma^\mu <0|T\psi\bar{\psi}'|0> \gamma^\nu \psi_1 + \bar{\psi}'_2 \gamma^\nu <0|T\psi'\bar{\psi}|0> \gamma^\mu \psi_1 \quad (6.91)$$

Отметим, что в соответствии с определением (6.90) произведения операторов при $t < t'$ и $t > t'$ берутся с разными знаками. В этом отличие определения T -произведения для фермиевских операторов от введенного выше, что связано с антикоммутацией этих операторов, в отличие от коммутирующих билинейных форм, входящих в гамильтониан взаимодействия.

Определим теперь электронный пропагатор (функцию распространения) или функцию Грина, как биспинор второго ранга следующего вида:

$$G(x - x') = -i <0|T\psi(x)\bar{\psi}(x')|0> \quad (6.92)$$

Тогда интересующий нас электронный матричный элемент записывается как:

$$<2|Tj^\mu(x)j^\nu(x')|1> i\bar{\psi}_2 \gamma^\mu G(x - x')\gamma^\nu \psi_1 + i\bar{\psi}'_2 \gamma^\nu G(x' - x)\gamma^\mu \psi_1 \quad (6.93)$$

После умножения на фотонный матричный элемент (6.81) и интегрирования по $d^4x d^4x'$ оба члена в (6.93) дают одинаковый результат, так что:

$$S_{fi} = -ie^2 \int d^4x \int d^4x' \bar{\psi}_2(x)\gamma^\mu G(x - x')\gamma^\nu \psi_1(x') [A_{2\mu}^*(x)A_{1\nu}(x') + A_{2\nu}^*(x')A_{1\mu}(x)] \quad (6.94)$$

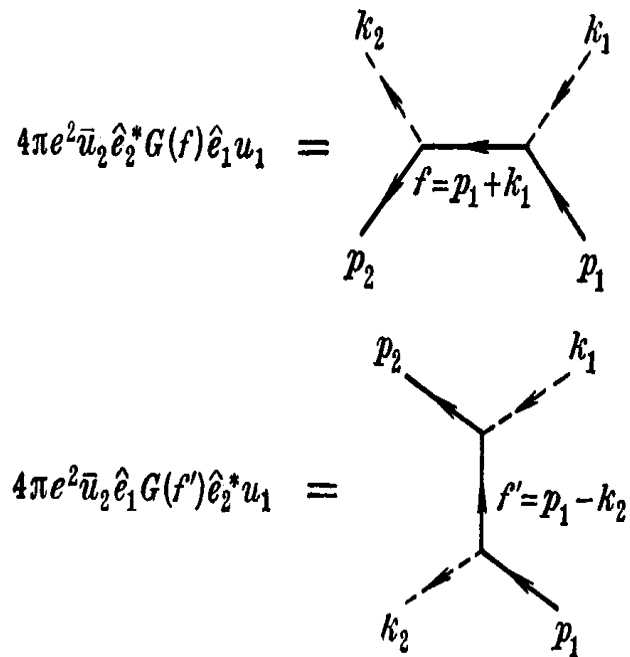


Рис. 6-7

Подставляя для электронных и фотонных волновых функций плоские волны и выделяя, тем же способом, что и выше, δ -функцию, соответствующую закону сохранения 4-импульса, получаем амплитуду рассеяния в виде:

$$M_{fi} = -4\pi e^2 \bar{u}_2 [(\gamma e_2^*) G(p_1 + k_1)(\gamma e_1) + (\gamma e_1) G(p_1 - k_2)(\gamma e_2^*)] u_1 \quad (6.95)$$

где e_1 и e_2 – 4-векторы поляризации фотонов, а $G(p)$ – электронный пропагатор в импульсном представлении. Два слагаемых этого выражения представляются фейнмановскими диаграммами, показанными на Рис.6-7.

Входящим линиям (начальный фотон) сопоставляется множитель $\sqrt{4\pi e}$, а выходящим (конечный фотон) – множитель $\sqrt{4\pi e}$. Внутренняя сплошная линия отвечает виртуальному электрону, 4-импульс которого определяется законом сохранения 4-импульса в вершинах. Этой линии сопоставляется множитель $iG(f)$. В отличие от 4-импульса реальной частицы, квадрат 4-импульса виртуального электрона не лежит на его массовой поверхности, т.е. не равен m^2 . Рассматривая инвариант f^2 в системе покоя электрона, легко показать, что:

$$f^2 = (p_1 + k_1)^2 > m^2 \quad f'^2 = (p_1 - k_2)^2 < m^2 \quad (6.96)$$

Электронный пропагатор.

Займемся теперь явным вычислением пропагаторов (функций Грина свободных частиц). По определению (6.92) электронный пропагатор есть:

$$G(x - x') = -i < 0|T\psi(x)\bar{\psi}(x')|0> \quad (6.97)$$

Подействуем на него справа оператором $\gamma^\mu p_\mu - m$, где $p_\mu = i\partial_\mu$. Поскольку свободное поле $\psi(x)$ удовлетворяет уравнению Дирака $(\gamma^\mu p_\mu - m)\psi(x) = 0$, то мы получим в результате нуль во всех точках x за исключением тех, в которых $t = t'$. Дело здесь в том, что $G(x - x')$ стремится к различным пределам при $t \rightarrow t' + 0$ и $t \rightarrow t' - 0$, поскольку согласно определению (6.92) эти пределы соответственно равны:

$$-i < 0|\psi(\mathbf{r}t)\bar{\psi}(\mathbf{r}'t)|0> \quad \text{и} \quad +i < 0|\bar{\psi}(\mathbf{r}'t)\psi(\mathbf{r}t)|0> \quad (6.98)$$

так что при $t = t'$ функция Грина имеет конечный разрыв. Это приводит к появлению в производной $\partial G/\partial t$ дополнительного члена с δ -функцией:

$$\frac{\partial G}{\partial t} = -i < 0|T\frac{\partial\psi}{\partial t}\psi(x')|0> + \delta(t - t')[G|_{t \rightarrow t'+0} - G|_{t \rightarrow t'-0}] \quad (6.99)$$

Замечая, что в $\gamma^\mu p_\mu - m$ производная по t входит в виде $i\gamma^0 \frac{\partial}{\partial t}$, имеем поэтому:

$$(\gamma^\mu p_\mu - m)G(x - x') = \delta(t - t')\gamma^0 < 0|\{\psi(\mathbf{r}t), \bar{\psi}(\mathbf{r}'t)\}_+|0> \quad (6.100)$$

Вычислим стоящий здесь антисимметрический член. Перемножая полевые операторы, заданные в виде (6.72) и используя коммутационные соотношения для $a_{\mathbf{p}}$ и $b_{\mathbf{p}}$, получим:

$$\{\psi(\mathbf{r}, t), \bar{\psi}(\mathbf{r}'t)\}_+ = \sum_{\mathbf{p}} [\psi_p(\mathbf{r})\bar{\psi}_p(\mathbf{r}') + \psi_{-p}(\mathbf{r})\bar{\psi}_{-p}(\mathbf{r}')] \quad (6.101)$$

где $\psi_{\pm p}(\mathbf{r})$ – плоские волны (биспиноры) без временного множителя. Но совокупность всех таких функций представляет полный набор, так что:

$$\sum_{\mathbf{p}} [\psi_p(\mathbf{r})\psi_p^*(\mathbf{r}') + \psi_{-p}(\mathbf{r})\psi_{-p}^*(\mathbf{r}')] = \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}')\delta_{ik} \quad (6.102)$$

где δ_{ik} – символ Кронекера по спинорным индексам. Сумма, стоящая в правой части (6.101) отличается от (6.102) заменой ψ^* на $\psi^*\gamma^0$, так что:

$$\{\psi(\mathbf{r}t), \bar{\psi}(\mathbf{r}'t)\}_+ = \gamma^0 \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}') \quad (6.103)$$

Подставляя (6.103) в (6.100) получим окончательно:

$$(\gamma^\mu p_\mu - m)G(x - x') = \delta(x - x') \quad (6.104)$$

Таким образом, электронный пропагатор удовлетворяет уравнению Дирака с δ -функцией в правой части, т.е. действительно является функцией Грина для этого уравнения⁷.

⁷Легко видеть, что с величиной $iG(x_1 - x_2)$ просто совпадает с введенной выше в Главе 4 фейнмановской функцией $K_+(2, 1)$

Рассмотрим снова фурье-образ функции Грина:

$$G(p) = \int d^4\xi e^{-ip\xi} G(\xi) \quad (6.105)$$

Вычисляя фурье-компоненты от обеих сторон уравнения (6.104), найдем:

$$(\gamma^\mu p_\mu - m)G(p) = 1 \quad (6.106)$$

Решая это уравнение, получаем результат, который нам известен еще по Главе 4:

$$G(p) = \frac{\gamma^\mu p_\mu + m}{p^2 - m^2} \quad (6.107)$$

Компоненты 4-вектора p в $G(p)$ являются независимыми переменными, они не связаны соотношением типа $p^2 \equiv p_0^2 - \mathbf{p}^2 = m^2$. Если записать знаменатель (6.107) в виде: $p_0^2 - (\mathbf{p}^2 + m^2)$, то видно, что $G(p)$ как функция p_0 при заданном \mathbf{p} имеет два полюса при $p_0 = \pm\varepsilon$, где $\varepsilon = \sqrt{\mathbf{p}^2 + m^2}$. Тогда, при интегрировании по dp_0 в интеграле:

$$G(\xi) = \int \frac{d^4p}{(2\pi)^4} e^{-ip\xi} G(p) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int d^3\mathbf{p} e^{i\mathbf{p}\mathbf{r}} \int dp_0 e^{ip_0\tau} G(p) \quad (\tau = t - t') \quad (6.108)$$

возникает проблема обхода этих полюсов, также знакомая нам уже по Главе 4. Применим снова использовавшийся там подход Фейнмана. Вернемся к определению (6.97). Подставим в него ψ -операторы в виде (6.72), замечая, что отличны от нуля вакуумные средние только от следующих произведений операторов рождения и уничтожения:

$$\langle 0 | a_p a_p^\dagger | 0 \rangle = 1 \quad \langle 0 | b_p b_p^\dagger | 0 \rangle = 1 \quad (6.109)$$

Тогда получим:

$$G(x - x') = -i \sum_{\mathbf{p}} \psi(\mathbf{r}t) \bar{\psi}(\mathbf{r}'t') = -i \sum_{\mathbf{p}} e^{-i\varepsilon(t-t')} \psi_p(\mathbf{r}) \bar{\psi}_p(\mathbf{r}') \quad (6.110)$$

при $t - t' > 0$. Соответственно:

$$G(x - x') = i \sum_{\mathbf{p}} \bar{\psi}(\mathbf{r}'t') \psi(\mathbf{r}t) = i \sum_{\mathbf{p}} e^{i\varepsilon(t-t')} \psi_{-p}(\mathbf{r}) \bar{\psi}_{-p}(\mathbf{r}') \quad (6.111)$$

при $t - t' < 0$. Видим, что как и Главе 4 при $t - t' > 0$ вклад в G дают только электроны, а при $t - t' < 0$ – только позитроны. Сравнивая (6.110) и (6.111) с (6.108) видим, что интеграл

$$\int dp_0 e^{-ip_0\tau} \quad (6.112)$$

в выражении (6.108) должен иметь множитель $e^{-i\varepsilon\tau}$ при $\tau > 0$ и $e^{i\varepsilon\tau}$ при $\tau < 0$. Этого можно добиться, если при вычислении (6.112) обходить полюса $p_0 = \varepsilon$ и $p_0 = -\varepsilon$ соответственно сверху и снизу в комплексной плоскости переменной p_0 , как это показано на Рис.6-8. В самом деле, при $\tau > 0$ нужно (для сходимости!) замкнуть путь интегрирования по бесконечно удаленной полуокружности в нижней полуплоскости p_0 , тогда значение интеграла (6.112) будет определяться вычетом в полюсе $p_0 = +\varepsilon$. При $\tau < 0$ замыкаем контур в верхней полуплоскости и интеграл

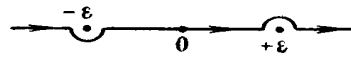


Рис. 6-8

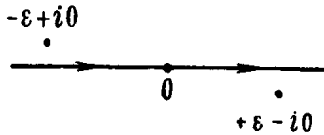


Рис. 6-9

определяется вычетом в полюсе $p_0 = -\varepsilon$. Таким образом получается то, что требуется. Фейнмановское правило обхода полюсов можно, как мы уже видели в Главе 4, сформулировать и иначе: интегрирование по p_0 ведется вдоль самой вещественной оси, но к массе частицы m приписывается бесконечно малая отрицательная мнимая часть:

$$m \rightarrow m - i0 \quad (6.113)$$

Тогда

$$\varepsilon \rightarrow \sqrt{\mathbf{p}^2 + (m - i0)^2} = \sqrt{\mathbf{p}^2} + m^2 - i0 = \varepsilon - i0 \quad (6.114)$$

Соответственно, полюса $p_0 = \pm\varepsilon$ смещаются вниз и вверх от вещественной оси, как это показано на Рис.6-9, так что интегрирование становится эквивалентным интегрированию вдоль контура Рис.6-8⁸.

Рассматриваемое правило обхода полюсов соответствует известному соотношению:

$$\frac{1}{x \pm i0} = P \frac{1}{x} \mp i\pi\delta(x) \quad (6.115)$$

которое понимается в том смысле, что при интегрировании с какой-либо гладкой функцией $f(x)$ имеем:

$$\int_{-\infty}^{\infty} dx \frac{f(x)}{x \pm i0} = P \int_{-\infty}^{\infty} dx \frac{f(x)}{x} \mp i\pi f(0) \quad (6.116)$$

где P обозначает интегрирование в смысле главного значения.

С учетом фейнмановского правила, электронный пропагатор в импульсном представлении записывается как:

$$G(p) = \frac{\gamma^\mu p_\mu + m}{p^2 - m^2 + i0} \quad (6.117)$$

Эта функция Грина представляет собой произведение биспинорного множителя $\gamma^\mu p_\mu + m$ и скаляра:

$$G^{(0)}(p) = \frac{1}{p^2 - m^2} \quad (6.118)$$

Соответствующая координатная функция Грина $G^{(0)}(\xi)$ удовлетворяет уравнению:

$$(\square - m^2)G^{(0)}(x - x') = \delta(x - x') \quad (6.119)$$

⁸Полезно отметить, что правило сдвига полюсов соответствует тому, что $G(x - x')$ приобретает бесконечно малое затухание по $|\tau|$. Действительно, если записать значение p_0 в смеcенных полюсах как $-(\varepsilon - i\delta)$ и $+(\varepsilon - i\delta)$, где $\delta \rightarrow +0$, то временной множитель в интеграле (6.112) будет равен $\exp(-i\varepsilon|\tau| - \delta|\tau|)$.

и является, таким образом, функцией Грина уравнения Клейна - Гордона. Очевидно, что она задает пропагатор скалярных частиц и может быть определена через скалярное поле как:

$$G^{(0)}(x - x') = -i < 0|T\varphi(x)\varphi^+(x')|0> \quad (6.120)$$

где

$$T\varphi(x)\varphi^+(x') = \begin{cases} \varphi(x)\varphi^+(x') & t' < t \\ \varphi^+(x')\varphi(x) & t' > t \end{cases} \quad (6.121)$$

– определение T -произведения для бозевского поля.

Фотонный пропагатор.

При рассмотрении свободного электромагнитного поля мы представляли вектор - потенциал в виде разложения по поперечным плоским волнам. Такое описание не годится в случае произвольного электромагнитного поля. Это очевидно, например, из того, что в диаграммах рассеяния электронов нужно учитывать и их кулоновское взаимодействие, которое описывается скалярным потенциалом и заведомо не сводится к обмену поперечными виртуальными фотонами. Поэтому мы, казалось - бы не имеем еще полного определения операторов A_μ и не можем непосредственно вычислить фотонный пропагатор по формуле:

$$D_{\mu\nu}(x - x') = i < 0|TA_\mu(x)A_\nu(x')|0> \quad (6.122)$$

Кроме того, калибровочная инвариантность в значительной мере лишает физического смысла операторы, которые можно ввести для “полного” описания электромагнитного поля. Однако оказывается, что можно провести некоторый общий анализ, который разрешает все эти вопросы [1].

Наиболее общий вид симметричного 4-тензора второго ранга, зависящего только от 4-вектора $\xi = x - x'$, есть:

$$D_{\mu\nu}(\xi) = g_{\mu\nu}D(\xi^2) - \partial_\mu\partial_\nu D^l(\xi^2) \quad (6.123)$$

где D и D^l – скалярные функции инварианта ξ^2 . Соответственно, в импульсном представлении имеем:

$$D_{\mu\nu}(k) = g_{\mu\nu}D(k^2) + k_\mu k_\nu D^l(k^2) \quad (6.124)$$

где $D(k^2)$ и $D^l(k^2)$ – компоненты Фурье функций $D(\xi^2)$ и $D^l(\xi^2)$.

В выражениях для амплитуд рассеяния фотонная функция Грина всегда входит умноженной на матричные элементы токов переходов двух электронов, т.е. в комбинациях вида $j_{21}^\mu D_{\mu\nu} j_{43}^\nu$, что видно, например, из (6.78). В силу закона сохранения тока имеем $\partial_\mu j^\mu = 0$, так что матричные элементы тока удовлетворяют условию четырехмерной поперечности:

$$k_\mu j_{21}^\mu = 0 \quad (6.125)$$

где $k = p_2 - p_1$. Поэтому, физические результаты не изменятся при замене:

$$D_{\mu\nu} \rightarrow D_{\mu\nu} + \chi_\mu k_\nu + \chi_\nu k_\mu \quad (6.126)$$

где χ_μ – произвольные функции k . Этот произвол, фактически, соответствует произволу в выборе калибровки операторов поля. Поэтому, выбор функции $D^l(k^2)$ в (6.124) фактически произведен⁹ и может производиться из соображений удобства. Нахождение функции Грина сводится, таким образом, к определению всего одной калибровочно инвариантной функции $D(k^2)$. Если рассмотреть заданное значение k^2 и выбрать ось z вдоль направления \mathbf{k} , то преобразования (6.126) не будут затрагивать $D_{xx} = D_{yy} = -D(k^2)$. Поэтому нам достаточно вычислить всего одну компоненту D_{xx} , пользуясь любой калибровкой потенциалов.

Удобно воспользоваться, как и выше, кулоновской калибровкой $\operatorname{div}\mathbf{A} = 0$, когда оператор \mathbf{A} дается разложением:

$$\mathbf{A} = \sum_{\mathbf{k}_\alpha} \sqrt{\frac{2\pi}{\omega}} (c_{\mathbf{k}_\alpha} e^{(\alpha)} e^{-ikx} + c_{\mathbf{k}_\alpha}^+ e^{(\alpha)*} e^{ikx}) \quad (6.127)$$

где $\omega = |\mathbf{k}|$, а $\alpha = 1, 2$ нумерует поляризации. Из всех средних по вакууму значений произведения операторов c, c^+ отличны от нуля лишь

$$\langle 0 | c_{\mathbf{k}_\alpha} c_{\mathbf{k}_\alpha}^+ | 0 \rangle = 1 \quad (6.128)$$

Тогда из определения (6.122) получаем:

$$D_{ik}(\xi) = \int \frac{d^3\mathbf{k}}{(2\pi)^3} \frac{2\pi i}{\omega} \left(\sum_{\alpha} e_i^{(\alpha)} e_k^{(\alpha)*} \right) e^{-i\omega|\tau| + i\mathbf{k}\xi} \quad (6.129)$$

где i, k – трехмерные векторные индексы. Наличие в показателе экспоненты модуля $\tau = t - t'$ является следствием T -упорядочения полевых операторов в (6.122). Из (6.129) ясно, что подинтегральное выражение без множителя $e^{i\mathbf{k}\xi}$ является фурье-компонентой функции $D_{ik}(\mathbf{r}t)$. Для $D_{xx} = -D$ она равна:

$$\frac{2\pi i}{\omega} e^{-i\omega|\tau|} \sum_{\alpha} |e_x^{(\alpha)}|^2 = \frac{2\pi i}{\omega} e^{-i\omega|\tau|}. \quad (6.130)$$

Для нахождения $D_{xx}(k^2)$ осталось разложить эту функцию в интеграл Фурье по времени. Это разложение дается формулой:

$$\frac{2\pi i}{\omega} e^{-i\omega|\tau|} = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{dk_0}{2\pi} \frac{4\pi}{k_0^2 - \mathbf{k}^2 + i0} e^{-ik_0\tau} \quad (6.131)$$

Как показывалось выше, такое интегрирование подразумевает обход полюсов $k_0 = \pm|\mathbf{k}| = \pm\omega$ соответственно снизу и сверху, при этом при $\tau > 0$ интеграл определяется вычетом в полюсе $k_0 = +\omega$, а при $\tau < 0$ – вычетом в полюсе $k_0 = -\omega$. Таким образом находим окончательно:

$$D(k^2) = \frac{4\pi}{k^2 + i0} \quad (6.132)$$

Отсюда очевидно, что соответствующая функция в координатном представлении удовлетворяет уравнению:

$$\square D(x - x') = -4\pi\delta(x - x') \quad (6.133)$$

⁹Пусть $\delta D^l(k^2)$ – произвольное изменение функции $D^l(k^2)$. Тогда возникает $\delta D_{\mu\nu} = k_\mu k_\nu \delta D^l \equiv k_\mu \chi_\nu$, где $\chi_\nu = k_\nu \delta D^l(k^2)$.

т.е. является функцией Грина волнового уравнения.

В большинстве случаев удобно выбрать $D^l = 0$, тогда фотонный пропагатор имеет вид:

$$D_{\mu\nu} = g_{\mu\nu} D(k^2) = \frac{4\pi}{k^2 + i0} \quad (6.134)$$

что совпадает с результатом, полученным в Главе 4 и соответствует так называемой калибровке Фейнмана.

Иногда оказывается удобным положить $D^l = -D(k^2)/k^2$, так что

$$D_{\mu\nu} = \frac{4\pi}{k^2} \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) \quad (6.135)$$

что соответствует так называемой калибровке Ландау. При этом $D_{\mu\nu} k^\nu = 0$ и такой выбор аналогичен калибровке Лоренца, когда $k^\mu A_\mu = 0$.

Калибровка $\text{div } \mathbf{A} = 0$ аналогична калибровке пропагатора условием:

$$D_{ii} k^l = 0 \quad D_{0l} k^l = 0 \quad (6.136)$$

что вместе с $D_{xx} = -D = -4\pi/k^2$ дает:

$$D_{il} = -\frac{4\pi}{\omega^2 - \mathbf{k}^2} \left(\delta_{il} - \frac{k_i k_l}{\mathbf{k}^2} \right) \quad D_{00} = -\frac{4\pi}{\mathbf{k}^2} \quad D_{0i} = 0 \quad (6.137)$$

так что D_{00} просто равно фурье - образу кулоновского потенциала.

Для массивных частиц спина 1 калибровочная инвариантность отсутствует и выбор пропагатора однозначен. Подставляя соответствующие операторы ψ_μ в определение:

$$G_{\mu\nu}(x - x') = -i < 0 | T\psi_\mu(x)\psi_\nu^\dagger(x') | 0 > \quad (6.138)$$

получим выражение, отличающееся от (6.129) только видом суммы по поляризациям, что эквивалентно учету трех независимых поляризаций массивного векторного поля. Опуская технические детали [1] укажем только, что в импульсном представлении пропагатор векторного поля равен:

$$G_{\mu\nu} = -\frac{1}{p^2 - m^2 + i0} \left(g_{\mu\nu} - \frac{p_\mu p_\nu}{m^2} \right) \quad (6.139)$$

Теорема Вика и общие правила диаграммной техники.

В рассмотренных выше простых примерах вычисления матричных элементов матрицы рассеяния уже были видны все принципиальные моменты диаграммного метода. Рассмотрим теперь общий случай. Матричный элемент S для перехода между любыми начальными и конечными состояниями совпадает со средним по вакууму значением от оператора, полученного умножением S справа на операторы рождения всех начальных частиц, а слева – на операторы уничтожения всех конечных частиц. Соответственно, в n -м порядке теории возмущений матричный элемент перехода имеет вид:

$$\begin{aligned} < f | S^{(n)} | i > = \frac{1}{n!} (-ie)^n < 0 | \dots b_{2f} b_{1f} \dots a_{1f} \dots c_{1f} \int d^4 x_1 \dots d^4 x_n T(\bar{\psi}_1 \gamma A_1 \psi_1) \dots \\ & (\bar{\psi}_n \gamma A_n \psi_n) c_{1i}^+ \dots a_{1i}^+ \dots b_{1i}^+ \dots | 0 > \end{aligned} \quad (6.140)$$

Индексы $1i, 2i, \dots$ нумеруют начальные частицы (отдельно электроны, позитроны и фотоны), а $1f, 2f, \dots$ – конечные. Индексы $1, 2, \dots$ у операторов ψ и A означают $\psi_1 = \psi(x_1)$ и т. п. Операторы ψ и A представляют собой линейные комбинации операторов рождения и уничтожения соответствующих частиц в различных состояниях. Таким образом в матричном элементе возникают средние по вакууму от произведений операторов рождения и уничтожения и их линейных комбинаций. Все эти операторы взяты в представлении взаимодействия, так что они подчиняются уравнениям движения и коммутационным соотношениям *свободных* частиц. Вычисление таких средних осуществляется с помощью *теоремы Вика*, к рассмотрению которой мы и переходим.

Теорема Вика.

Назовем *нормальным* произведение нескольких операторов

$$N(ABCD\dots XYZ) \quad (6.141)$$

в котором все операторы рождения стоят слева от операторов уничтожения, а знак соответствует четности перестановки фермиевских операторов, приводящей произведение к такому виду. Вакуумное среднее от нормального произведения операторов, очевидно, равно нулю, кроме случая, когда под знаком нормального произведения стоит просто *c*-число. Назовем далее “спариванием” двух операторов разность

$$A^{\cdot}B^{\cdot} = T(AB) - N(AB) \quad (6.142)$$

Легко видеть, что это выражение является *c*-числом, поскольку его правая часть либо равна нулю, либо совпадает с точностью до знака с коммутатором (антикоммутатором) для операторов A и B . Теорема Вика утверждает, что *T*-произведение любого числа операторов можно выразить через всевозможные *N*-произведения со всеми возможными спариваниями:

$$\begin{aligned} T(ABCD\dots XYZ) &= N(ABCD\dots XYZ) + \\ &+ N(A^{\cdot}B^{\cdot}CD\dots XYZ) + N(A^{\cdot}BC^{\cdot}D\dots XYZ) + \dots \\ &\dots + N(A^{\cdot}B^{\cdot}C^{\cdot}\dots X^{\cdot}Y^{\cdot}Z^{\cdot}) \end{aligned} \quad (6.143)$$

т.е. хронологическое произведение операторов равно нормальному произведению плюс сумма нормальных произведений с одним спариванием (при этом пара выбирается всеми возможными способами), плюс сумма нормальных произведений с двумя спариваниями и т. д. Спаривание внутри нормального произведения является *c*-числом, которое с точностью до ± 1 определяется (6.142). Знак минус выбирается в том случае, когда перестановка, выводящая спаренные операторы из нормального произведения сводится к нечетной перестановке фермиевских операторов.

Для доказательства заметим, что одновременная перестановка операторов в обеих частях равенства (6.143) не нарушает этого соотношения. Следовательно, без ограничения общности можно считать, что порядок времен операторов соответствуют их расположению в (6.143). Для того чтобы получить из *T*-произведения *N*-произведение, надо взять все операторы рождения и последовательно переставить их со всеми операторами уничтожения, стоящими левее их, пользуясь определением (6.142). При этом мы получим сумму *N*-произведений того типа, который написан в (6.143). Однако в нее будут входить спаривания только тех операторов,

у которых порядок в T -произведении отличается от порядка в N -произведении. Но так как спаривания операторов, для которых оба порядка эквивалентны, равны нулю, можно считать, что в правую часть (6.143) входят нормальные произведения со всеми возможными спариваниями. Таким образом, теорема Вика доказана.

Теорема Вика облегчает вычисление средних значений произведения операторов по $|0\rangle$. Среднее значение нормального произведения операторов равно нулю, поэтому на обращающейся в нуль вклад дают только те члены в правой части (6.143), в которых все операторы спарены:

$$\begin{aligned} <0|T(ABCD\ldots XYZ)|0> = & <0|T(AB)|0><0|T(CD)|0>\ldots <0|T(YZ)|0>\pm \\ & \pm <0|T(AC)|0><0|T(BD)|0>\ldots <0|T(YZ)|0>\pm\ldots \end{aligned} \quad (6.144)$$

где учли, что

$$<0|A\cdot B|0> = <0|T(AB)|0> \quad (6.145)$$

Таким образом среднее разбивается на сумму всех возможных произведений средних по основному состоянию отдельных пар T -произведений операторов. Знак перед каждым членом соответствует четности перестановки фермиевских операторов. Из (6.144), в частности, следует, что среди операторов A, B, C, D, \dots обязательно должно быть четное число операторов каждого поля. Если вспомнить определение функций Грина, то становится ясно, что вакуумное среднее от T -произведения любого числа операторов поля выражается через сумму произведений свободных гриновских функций.

Применяя теорему Вика к матричному элементу (6.140), мы представим его в виде суммы членов, каждый из которых является произведением некоторых попарных средних. Среди них будут встречаться спаривания операторов $\psi, \bar{\psi}$ и A с “внешними” операторами рождения начальных или уничтожения конечных частиц. Эти спаривания могут быть выражены через волновые функции начальных и конечных частиц как:

$$\begin{aligned} <0|Ac_p^+|0> = A_p & \quad <0|c_p A|0> = A_p^* \\ <0|\psi a_p^+|0> = \psi_p & \quad <0|a_p \bar{\psi}|0> = \psi_p^* \\ <0|b_p \psi|0> = \psi_{-p} & \quad <0|\bar{\psi} b_p^+|0> = \bar{\psi}_{-p} \end{aligned} \quad (6.146)$$

где A_p, ψ_p – фотонные и электронные волновые функции с импульсом p . Поляризационные индексы для краткости опускаем. Будут встречаться также спаривания “внутренних” операторов, стоящих под знаком T -произведения. Эти спаривания заменяются соответствующими пропагаторами.

Каждый из членов суммы, на которую разбивается матричный элемент S -матрицы в результате его раскрытия по теореме Вика, изображается некоторой диаграммой Фейнмана. В диаграмме n -го приближения имеется n вершин, каждой из которых ставится в соответствие одна из переменных интегрирования x_1, x_2, \dots . В каждой вершине сходится три линии – две сплошных (электронных) и одна пунктирная (фотонная), которым соответствуют электронные (ψ и $\bar{\psi}$) и фотонный (A) операторы, как функции одной и той же переменной x . При этом ψ соответствует входящая линия, а $\bar{\psi}$ – выходящая.

Для иллюстрации приведем несколько примеров соответствия между членами матричного элемента третьего порядка и диаграммами. Опуская знак интеграла и

$$\begin{aligned}
 a) \quad & (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) = \text{Diagram with three curved lines and two horizontal arrows} \\
 b) \quad & (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) = \text{Diagram with three curved lines and three horizontal arrows} \\
 c) \quad & (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) = \text{Diagram with three curved lines and four horizontal arrows} \\
 d) \quad & (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) = \text{Diagram with three curved lines and one circle}
 \end{aligned}$$

Рис. 6-10

$$\begin{aligned}
 (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) &= \left\{ \text{Diagram with two internal lines} \right. \\
 (\bar{\psi} \hat{A} \psi) (\bar{\psi} \hat{A} \psi) &= \left. \text{Diagram with two internal lines} \right\}
 \end{aligned}$$

Рис. 6-11

T -упорядочения, а также множители $-ie\gamma$ и не выписывая аргументов у операторов, напишем эти члены в символическом виде, показанном на Рис. 6-10. где спаривания показаны, как это часто делается, линиями, соединяющими соответствующие полевые операторы. Заметим, что для внутренних фотонных сверток направление фотонных линий не имеет значения, что связано с четностью фотонного пропагатора как функции $x - x'$.

Среди получаемых таким образом членов есть эквивалентные, отличающиеся только перестановкой номеров вершин – соответственно между вершинами и номерами переменных x_1, x_2, \dots , т.е. простым переобозначением переменных интегрирования. Число таких перестановок равно $n!$. Оно сокращает множитель $\frac{1}{n!}$ в (6.140), после чего учитывать диаграммы с перестановкой вершин уже не надо. Например, эквивалентны две диаграммы второго порядка, показанные на Рис.6-11. На Рис.6-10 и Рис.6-11 изображены только внутренние спаривания, которым соответствуют внутренние линии диаграмм (виртуальные электроны и фотоны). Оставшиеся свободными операторы спариваются с теми или иными внешними операторами, в результате чего устанавливается соответствие между свободными концами диаграмм и теми или иными начальными и конечными частицами. Например, $\bar{\psi}$, спариваясь с операторами a_f или b_i^+ , дает линию конечного электрона или начального позитрона, а ψ , спариваясь с a_i^+ или b_f , – линию начального электрона или конечного позитрона. Свободный оператор A , спариваясь с c_i^+ или с c_f , может соответствовать как начальному, так и конечному фотону. Таким образом получается несколько

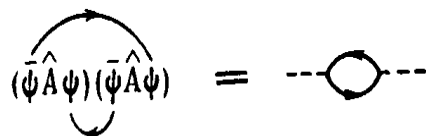


Рис. 6-12

топологически одинаковых (т.е. состоящих из одинакового числа одинаково расположенных линий) диаграмм, отличающихся только перестановками начальных и конечных частиц по входящим и выходящим свободным концам. Любая такая перестановка эквивалентна определенной перестановке внешних операторов a, b, \dots . Ясно, что если среди начальных или конечных частиц имеются тождественные фермионы, то относительный знак диаграмм, отличающихся нечетным числом перестановок свободных концов, должен быть противоположным.

Неперекрывающаяся последовательность сплошных линий на диаграммах составляет электронную линию, вдоль которой стрелки сохраняют непрерывное направление. У нее может быть либо два свободных конца, либо она может образовать петлю, как это показано на Рис. 6-12. Сохранение направления вдоль электронной линии является графическим выражением закона сохранения заряда: "входящий" в каждую вершину заряд равен "выходящему". Расположение биспинорных индексов вдоль непрерывной электронной линии соответствует записи матриц слева направо при движении против стрелок. Биспинорные индексы разных электронных линий никогда не перепутываются. Вдоль незамкнутой линии последовательность индексов заканчивается у свободных концов на электронных (или позитронных) волновых функциях. На замкнутой петле последовательность индексов тоже замыкается, так что петле соответствует шпур произведения расположенных вдоль нее матриц. Легко видеть, что этот шпур всегда надо брать со знаком минус. В самом деле, петле с k вершинами отвечает совокупность k спариваний:

$$(\bar{\psi}^{\cdot} A \psi^{\cdot})(\bar{\psi}^{\cdot \cdot} A \psi^{\cdot \cdot}) \dots (\bar{\psi}^{\cdot \cdot \cdot} A \psi^{\cdot \cdot \cdot}) \quad (6.147)$$

или другая эквивалентная, отличающаяся перестановкой вершин. В $(k - 1)$ -й свертке операторы ψ и $\bar{\psi}$ уже стоят рядом в том порядке ($\bar{\psi}$ справа от ψ), в котором они должны стоять в электронном пропагаторе. Операторы же, стоящие по краям, приводятся в соседство с помощью четного числа перестановок с другими ψ -операторами и после этого оказываются расположеными в порядке $\bar{\psi}\psi$. Поскольку $\langle 0|T\psi'\psi|0 \rangle = -\langle 0|T\psi\bar{\psi}'|0 \rangle$, то замена этого спаривания соответствующим пропагатором связана с изменением общего знака всего выражения.

Переход к импульльному представлению приводит к тому, что наряду с общим законом сохранения 4-импульса, должен соблюдаться также и закон сохранения в каждой вершине. Однако этих законов может оказаться недостаточно для однозначного определения импульсов всех внутренних линий диаграмм. В таких случаях по всем оставшимся неопределенными внутренним импульсам проводятся интегрирования $\frac{d^4 p}{(2\pi)^4}$.

Аналогичным образом можно рассмотреть случай, когда в задаче фигурирует внешнее электромагнитное поле (ср. Главу 4), т.е. поле, создаваемое "пассивными" частицами, состояние которых в процессе рассеяния не изменяется (это могут быть тяжелые "классические" заряды). Пусть $A^{(e)}(x)$ – 4-потенциал внешнего поля. Он входит в лагранжиан взаимодействия вместе с фотонным оператором A в виде суммы $A + A^{(e)}$. Поскольку $A^{(e)}$ является классическим с-числовым

полем, то оно не содержит никаких операторов и не может спариваться с другими операторами. Поэтому, внешнему полю в диаграммах Фейнмана будут соответствовать только внешние линии. Представим $A^{(e)}$ в виде интеграла Фурье:

$$A^{(e)}(x) = \int \frac{d^4 q}{(2\pi)^4} e^{-iqx} A^{(e)}(q) \quad A^{(e)}(q) = \int d^4 x e^{iqx} A^{(e)}(x) \quad (6.148)$$

В выражениях для матричных элементов в импульсном представлении 4-вектор q будет фигурировать наряду с 4-импульсами других внешних линий, отвечающих реальным частицам. Каждой такой линии внешнего поля сопоставляется множитель $A^{(e)}(q)$, причем линию нужно рассматривать как “входящую” в соответствии со знаком в показателе e^{-iqx} , с которым $A^{(e)}(q)$ входит в интеграл Фурье (“выходящей” линии надо было бы сопоставить $A^{(e)*}(q)$). Если при этом закон сохранения 4-импульса, при заданных 4-импульсах всех реальных частиц, не фиксирует однозначно 4-импульсы всех линий внешнего поля, то по оставшимся “свободными” q производится интегрирование $\frac{d^4 q}{(2\pi)^4}$, как и по всем другим не фиксированным 4-импульсам данной диаграммы.

Если внешнее поле не зависит от времени, то

$$A^{(e)}(q) = 2\pi\delta(q^0) A^{(e)}(\mathbf{q}) \quad (6.149)$$

где $A^{(e)}(\mathbf{q})$ – трехмерная компонента Фурье:

$$A^{(e)}(\mathbf{q}) = \int d^3 \mathbf{r} A^{(e)}(\mathbf{r}) e^{-i\mathbf{qr}} \quad (6.150)$$

Внешней линии тогда сопоставляется множитель $A^{(e)}(\mathbf{q})$ и ей приписывается 4-импульс $q^\mu = (0, \mathbf{q})$. Энергии электронных линий, пересекающихся (вместе с линией внешнего поля) в вершине, при этом одинаковы в силу закона сохранения. По всем оставшимся нефиксированным трехмерным импульсам \mathbf{r} внутренних линий производится интегрирование $\frac{d^3 \mathbf{r}}{(2\pi)^3}$.

Дадим теперь сводку окончательных правил диаграммной техники, по которым составляется выражение для амплитуды рассеяния (точнее для iM_{fi}) в импульсном представлении в квантовой электродинамике:

1. Вкладу n -го порядка теории возмущений отвечают диаграммы с n вершинами, в каждой из которых сходятся одна входящая и одна выходящая электронные (сплошные) линии и одна фотонная (пунктирная) линия. В амплитуду процесса рассеяния входят все диаграммы, имеющие свободные концы (внешние линии), соответствующие начальным и конечным частицам.
2. Каждой внешней входящей сплошной линии сопоставляется амплитуда начального электрона $u(p)$ или конечного позитрона $u(-p)$. Каждой выходящей сплошной линии сопоставляется амплитуда конечного электрона $\bar{u}(p)$ или начального позитрона $\bar{u}(-p)$.
3. Каждой вершине сопоставляется 4-вектор $-ie\gamma^\mu$.
4. Каждой внешней входящей пунктирной линии сопоставляется амплитуда начального фотона $\sqrt{4\pi}e_\mu$, а выходящей линии – амплитуда $\sqrt{4\pi}e_\mu^*$ конечного фотона. Векторный индекс μ совпадает с индексом матрицы γ^μ в соответствующей вершине, так что возникает скалярное произведение.
5. Каждой внутренней сплошной линии сопоставляется множитель $-G(p)$, а внутренней пунктирной линии – множитель $-iD_{\mu\nu}(p)$. Тензорные индексы $\mu\nu$ совпадают с индексами матриц γ^μ, γ^ν в вершинах, соединяемых пунктирной линией.
6. Вдоль каждой непрерывной последовательности электронных линий стрелки имеют неизменное направление, а расположение биспинорных индексов вдоль

них соответствует записи матриц слева направо при движении против стрелок. Замкнутой электронной петле отвечает шпур произведения расположенных вдоль нее матриц.

7. В каждой вершине 4-импульсы пересекающихся в ней линий удовлетворяют закону сохранения, т.е. сумма импульсов входящих линий равна сумме импульсов выходящих линий. Импульсы свободных концов – заданные (с соблюдением общего закона сохранения) величины, причем позитронной линии приписывается импульс $-p$. По импульсам внутренних линий, остающихся нефиксированными после учета законов сохранения во всех вершинах, производится интегрирование $\frac{d^4 p}{(2\pi)^4}$.
8. Входящему свободному концу, отвечающему внешнему полю, сопоставляется множитель $A^{(e)}(q)$, при этом 4-вектор q связан с 4-импульсами других линий законом сохранения в вершине. Если поле не зависит от времени, то свободному концу сопоставляется множитель $A^{(e)}(\mathbf{q})$, а по оставшимся нефиксированным трехмерным импульсам внутренних линий проводится интегрирование $\frac{d^3 \mathbf{P}}{(2\pi)^3}$.
9. Каждой замкнутой фермионной петле сопоставляется дополнительный множитель (-1) . Если среди начальных или конечных частиц имеется несколько электронов или позитронов, то относительный знак диаграмм, отличающихся нечетным числом перестановок пар тождественных частиц (т.е. соответствующих им внешних концов), должен быть противоположным.

Напомним, что при наличии тождественных фермионов общий знак амплитуды условен.

Глава 7

ТОЧНЫЕ ПРОПАГАТОРЫ И ВЕРШИННЫЕ ЧАСТИ

Операторы полей в гейзенберговском представлении, связь с представлением взаимодействия.

Выше последовательные члены ряда теории возмущений выражались через операторы полей в представлении взаимодействия, временная зависимость которых определяется гамильтонианом системы свободных частиц H_0 . Точные амплитуды рассеяния удобнее выражать через полевые операторы в гейзенберговском представлении, в котором зависимость от времени определяется точным гамильтонианом системы взаимодействующих частиц $H = H_0 + H_I$. По общему правилу составления гейзенберговских операторов имеем:

$$\psi(x) \equiv \psi(\mathbf{r}t) = \exp(iHt)\psi(\mathbf{r})\exp(-iHt) \quad (7.1)$$

и аналогично для $\bar{\psi}(x)$ и $A_\mu(x)$, причем здесь $\psi(\mathbf{r})$ – независящие от времени (шредингеровские) операторы. Гейзенберговские операторы, взятые в одинаковые моменты времени удовлетворяют тем же правилам коммутации, что и операторы в шредингеровском представлении и представлении взаимодействия. В самом деле, имеем, например:

$$\{\psi(\mathbf{r}t), \bar{\psi}(\mathbf{r}'t)\}_+ = \exp(iHt) \{\psi(\mathbf{r}), \bar{\psi}(\mathbf{r}')\}_+ \exp(-iHt) = \gamma^0 \delta(\mathbf{r} - \mathbf{r}') \quad (7.2)$$

Аналогичным образом $\psi(\mathbf{r}t)$ и $A_\mu(\mathbf{r}t)$ коммутируют:

$$[\psi(\mathbf{r}t), A_\mu(\mathbf{r}'t)] = 0 \quad (7.3)$$

В различные моменты времени все это отнюдь не так!

Уравнение движение для гейзенберговского ψ -оператора имеет вид:

$$-i\frac{\partial\psi}{\partial t} = H\psi(x) - \psi(x)H \equiv [H, \psi(x)] \quad (7.4)$$

Для самого гамильтониана шредингеровское и гейзенберговское представления совпадают и гамильтониан выражается одинаковым образом через полевые операторы в обоих этих представлениях.

При вычислении правой части (7.4) можно опустить в гамильтониане часть, зависящую только от оператора $A_\mu(x)$ (гамильтониан свободного электромагнитного поля), поскольку она коммутирует с ψ . Тогда:

$$\begin{aligned} H &= \int d^3\mathbf{r}\psi^*(\mathbf{r}t)(\alpha\mathbf{p} + \beta m)\psi(\mathbf{r}t) + e \int d^3\mathbf{r}\bar{\psi}(\mathbf{r}t)\gamma^\mu A_\mu(\mathbf{r}t)\psi(\mathbf{r}t) = \\ &= \int d^3\mathbf{r}\bar{\psi}(\mathbf{r}t)[\gamma^\mu p_\mu + m + e\gamma^\mu A_\mu(\mathbf{r}t)]\psi(\mathbf{r}t) \end{aligned} \quad (7.5)$$

Вычисляя коммутатор $[H, \psi(x)]$ с помощью (7.2) и устранив δ -функцию интегрированием по $d^3\mathbf{r}$, получим уравнение движения для оператора ψ в явном виде:

$$(\gamma^\mu p_\mu - e\gamma^\mu A_\mu - m)\psi(\mathbf{r}t) = 0 \quad (7.6)$$

которое, естественно, совпадает с уравнением Дирака в электромагнитном поле.

Уравнения движения для электромагнитного потенциала $A_\mu(\mathbf{r}t)$ заранее очевидны из соответствия с классикой (большие числа заполнения), когда операторное уравнение должно перейти в обычные уравнения Максвелла для потенциалов, так что в произвольной калибровке имеем:

$$\partial^\nu\partial_\mu A^\mu(x) - \partial_\mu\partial^\nu A^\mu(x) = 4\pi e j^\nu(x) \quad (7.7)$$

где $j^\nu(x) = \bar{\psi}(x)\gamma^\nu\psi(x)$ – оператор тока, удовлетворяющий уравнению непрерывности:

$$\partial_\nu j^\nu = 0 \quad (7.8)$$

Система уравнений (7.6) и (7.7) инвариантна относительно калибровочных преобразований:

$$\begin{aligned} A_\mu &\rightarrow A_\mu(x) - \partial_\mu\chi(x) \\ \psi(x) &\rightarrow \psi(x)e^{ie\chi(x)} \quad \bar{\psi}(x) \rightarrow e^{-ie\chi(x)}\bar{\psi}(x) \end{aligned} \quad (7.9)$$

где $\chi(x)$ – произвольный эрмитов оператор, коммутирующий (в один и тот же момент времени) с ψ . Здесь речь идет именно о гейзенберговских операторах. В представлении взаимодействия калибровочное преобразование электромагнитного потенциала вообще не затрагивает ψ операторы!

Установим теперь связь между операторами в гейзенберговском представлении и представлении взаимодействия. В соответствии с адиабатической гипотезой предположим, что взаимодействие $H_I(t)$ медленно “включается” от момента $t = -\infty$ к конечным временам. Тогда при $t \rightarrow -\infty$ оба представления (гейзенберговское и взаимодействия) просто совпадают. Совпадают и соответствующие волновые функции (вектора состояний) Φ и Φ_{int} :

$$\Phi_{int}(t = -\infty) = \Phi \quad (7.10)$$

С другой стороны, волновая функция в гейзенберговском представлении от времени вообще не зависит (вся временная зависимость на операторах!), а в представлении взаимодействия зависимость волновой функции от времени имеет, как мы видели, вид:

$$\Phi_{int}(t) = S(t, -\infty)\Phi_{int}(-\infty) \quad (7.11)$$

где¹

$$S(t_2, t_1) = T \exp \left\{ -i \int_{t_1}^{t_2} dt' H_I(t') \right\} \quad (7.12)$$

с очевидными свойствами:

$$S(t, t_1)S(t_1, t_0) = S(t, t_0) \quad S^{-1}(t, t_1) = S(t_1, t) \quad (7.13)$$

Сравнивая (7.11) и (7.10) находим:

$$\Phi_{int}(t) = S(t, -\infty)\Phi \quad (7.14)$$

что устанавливает связь волновых функций в обоих представлениях. Соответствующая формула преобразования операторов имеет вид:

$$\psi(\mathbf{r}t) = S^{-1}(t, -\infty)\psi_{int}(\mathbf{r}t)S(t, -\infty) = S(-\infty, t)\psi_{int}(\mathbf{r}t)S(t, -\infty) \quad (7.15)$$

и аналогично для ψ и A_μ . Эти формулы решают поставленную задачу.

Точный фотонный пропагатор.

Точный фотонный пропагатор определяется формулой:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(x - x') = i < 0|TA_\mu(x)A_\nu(x')|0> \quad (7.16)$$

в которой $A_\mu(x)$ – гейзенберговские операторы поля, тогда как выше мы, фактически, рассматривали:

$$D_{\mu\nu}(x - x') = i < 0|TA_\mu^{int}(x)A_\nu^{int}(x')|0> \quad (7.17)$$

в которую входили операторы в представлении взаимодействия. Величину (7.17) обычно называют пропагатором свободных фотонов (“нулевой” функцией Грина).

Выразим теперь точный пропагатор $\mathcal{D}_{\mu\nu}$ через операторы в представлении взаимодействия. Пусть $t > t'$, тогда используя связь A_μ и A_μ^{int} типа (7.15) имеем:

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_{\mu\nu}(x - x') &= i < 0|TA_\mu(x)A_\nu(x')|0> = \\ &= i < 0|S(-\infty, t)A_\mu^{int}(x)S(t, -\infty)S(-\infty, t')A_\nu^{int}(x')S(t', -\infty)|0> \end{aligned} \quad (7.18)$$

Используя (7.13) имеем:

$$S(t, -\infty)S(-\infty, t') = S(t, t') \quad S(-\infty, t) = S(-\infty, +\infty)S(\infty, t) \quad (7.19)$$

Тогда (7.19) записывается как:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(x - x') = i < 0|S^{-1}[S(\infty, t)A_\mu^{int}(x)S(t, t')A_\nu^{int}(x')S(t', -\infty)]|0> \quad (7.20)$$

где для краткости обозначено:

$$S = S(+\infty, -\infty) \quad (7.21)$$

¹Заметим, что аналогичный оператор в предыдущей главе обозначался как $U(t_2, t_1)$.

и мы учли, что $S^{-1}(\infty, -\infty)S(\infty, t) = S(-\infty, t)$. Поскольку $S(t_2, t_1)$ содержит только операторы в моменты времени между t_1 и t_2 , расположенные в хронологическом порядке, то очевидно, что вообще все операторные множители в квадратной скобке в (7.20) расположены в порядке убывания времен слева направо. Поставив перед скобкой символ T -упорядочения, можно потом произвольно переставлять порядок множителей, поскольку T -упорядочение все равно расставит их в нужном порядке. Тогда можно переписать эту скобку в виде:

$$T[A_\mu^{int}(x)A_\nu^{int}(x')S(\infty, t)S(t, t')S(t', -\infty)] = T[A_\mu^{int}(x)A_\nu^{int}(x')S] \quad (7.22)$$

Таким образом получаем:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(x - x') = i < 0|S^{-1}TA_\mu^{int}(x)A_\nu^{int}(x')S|0> \quad (7.23)$$

Повторяя все рассуждения нетрудно убедиться, что эта формула справедлива и для $t < t'$.

Можно показать, что множитель S^{-1} выносится из под знака усреднения по вакууму в виде некоторого фазового множителя. Действительно, гейзенберговская волновая функция вакуума Φ_{int}^0 (как и всякая другая гейзенберговская функция) совпадает, согласно (7.10), со значением $\Phi_{int}^0(-\infty)$ волновой функции вакуума в представлении взаимодействия. С другой стороны, имеем:

$$S\Phi_{int}^0(-\infty) \equiv S(+\infty, -\infty)\Phi_{int}^0(-\infty) = \Phi_{int}^0(+\infty) \quad (7.24)$$

Но вакуум (основное состояние), в устойчивой системе, представляет собой строго стационарное состояние, в нем невозможны самопроизвольные процессы рождения и уничтожения частиц. Иначе говоря, с течением времени вакуум остается вакуумом. Это означает, что $\Phi_{int}^0(+\infty)$ может отличаться от $\Phi_{int}^0(-\infty)$ только некоторым фазовым множителем $e^{i\alpha}$. Тогда:

$$S\Phi_{int}^0(-\infty) = e^{i\alpha}\Phi_{int}^0(-\infty) = < 0|S|0>\Phi_{int}^0(-\infty) \quad (7.25)$$

или, производя комплексное сопряжение и учитывая унитарность S :

$$\Phi_{int}^{0*}(-\infty)S^{-1} = < 0|S|0>^{-1}\Phi_{int}^{0*}(-\infty) \quad (7.26)$$

Отсюда ясно, что (7.23) может быть переписано в виде:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(x - x') = i \frac{< 0|TA_\mu(x)A_\nu(x')|0>}{< 0|S|0>} \quad (7.27)$$

Подставляя сюда в числитель и знаменатель разложение S -матрицы в ряд теории возмущений, определяемое из (6.55), и проводя усреднение с помощью теоремы Вика, можно получить разложение $\mathcal{D}_{\mu\nu}$ по степеням константы связи e^2 .

В числителе (7.27) усредняемые выражения отличаются от матричных элементов матрицы рассеяния, рассмотренных в предыдущей главе, лишь тем, что вместо “внешних” операторов рождения или уничтожения фотонов в них стоят операторы $A_\mu^{int}(x)$ и $A_\nu^{int}(x')$. Поскольку все множители в усредняемых произведениях стоят под знаком T -произведения, то попарные свертки этих операторов с “внутренними” операторами $A_\mu^{int}(x_1), A_\nu^{int}(x_2)$ будут давать фотонные пропагаторы $D_{\mu\nu}$. Таким образом, результаты усреднения выражаются совокупностями диаграмм

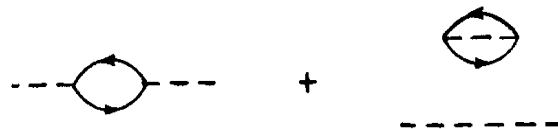


Рис. 7-1

$$\text{---} \left\{ 1 + \text{---} \right\} + \text{---}$$

(Diagram 7-2)

Рис. 7-2

с двумя внешними концами, составленными по приведенным в предыдущей главе правилам, с той разницей, что внешним (как и внутренним) фотонным линиям диаграммы отвечают теперь пропагаторы $D_{\mu\nu}$, вместо амплитуд реальных фотонов. В нулевом приближении, когда $S = 1$, числитель (7.27) просто совпадает с $D_{\mu\nu}(x - x')$. Следующие отличные от нуля члены имеют порядок $\sim \epsilon^2$. Они изображаются диаграммами, содержащими два внешних конца и две вершины, показанными на Рис. 7-1. Вторая из этих диаграмм состоит из двух не связанных между собой частей: пунктирной линии (которой отвечает $-iD_{\mu\nu}$) и замкнутой петли. Это означает, что соответствующее данной диаграмме аналитическое выражение распадается на два независимых множителя. Прибавив к диаграммам Рис. 7-1 пунктирную линию нулевого приближения и “вынеся ее за скобку” получим, что с точностью до членов $\sim \epsilon^2$ числитель (7.27) изображается диаграммами Рис. 7-2. Выражение $\langle 0|S|0 \rangle$ в знаменателе (7.27) представляет собой амплитуду “перехода” вакуум – вакуум. Его разложение в ряд теории возмущений содержит поэтому лишь диаграммы без внешних концов. В нулевом приближении $\langle 0|S|0 \rangle = 1$, а с точностью до членов $\sim \epsilon^2$ эта амплитуда выражается графически, как это показано на Рис. 7-3. Разделив с той же точностью $\sim \epsilon^2$ числитель (7.27) на знаменатель получим диаграммы, показанные на Рис. 7-4, так что вклад “вакуумных” членов (выделенных на рисунках фигурной скобкой) полностью сокращается. Таким образом несвязная диаграмма Рис. 7-1(б) выпадает из ответа. Этот результат имеет, на самом деле, общий характер. Поразбирая подробнее способ построения диаграмм, сопоставляемых числителю и знаменателю в (7.27), можно понять, что роль знаменателя $\langle 0|S|0 \rangle$ сводится к тому, что в любом порядке теории возмущений точный пропагатор $D_{\mu\nu}$ изображается только диаграммами, не содержащими отделенных друг от друга частей, или, как принято говорить, только связанными диаграммами.

Заметим, что диаграммы без внешних концов (замкнутые петли) вообще не имеют физического смысла, поскольку такие петли представляют собой радиационные поправки к диагональному элементу S -матрицы, описывающему переходы

$$\left\{ 1 + \text{---} \right\}$$

Рис. 7-3

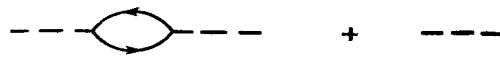


Рис. 7-4

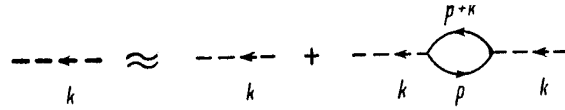


Рис. 7-5

вакуум - вакуум, тогда как мы уже отмечали, что сумма всех таких петель (вместе с 1 из нулевого приближения) дает лишь несущественный фазовый множитель, который не отражается на физических результатах.

Переход от координатного к импульсному представлению производится как обычно. Например, в порядке e^2 , пропагатор $-i\mathcal{D}_{\mu\nu}(k)$ дается графиками, показанными на Рис.7-5, где сам этот пропагатор изображен жирным пунктиром в левой части. Аналитическое выражение, соответствующее этим диаграммам имеет вид:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(k) = D_{\mu\nu}(k) + ie^2 D_{\mu\lambda}(k) \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} S p \gamma^\lambda G(p+k) \gamma^\rho G(p) D_{\rho\nu}(k) \quad (7.28)$$

Члены следующих порядков строятся аналогично и изображаются диаграммами с двумя внешними фотонными концами и нужным числом вершин, соответствующим рассматриваемому порядку теории возмущений. Например, членам $\sim e^4$ отвечают диаграммы с четырьмя вершинами, показанные на Рис.7-6. Четырьмя вершинами обладает также диаграмма, показанная на Рис.7-7, в верхней части которой содержится электронная петля, образованная одной замкнутой “на себя” сплошной линией. Такая петля отвечает спариванию $\bar{\psi}(x)\gamma\psi(x)$, т.е. просто вакуумному среднему от тока: $\langle 0|j(x)|0 \rangle$. Уже по самому определению вакуума эта величина должна тождественно обращаться в нуль, причем это тождество не может быть изменено никакими радиационными поправками к такой петле (хотя, кстати, прямое вычисление этой петли дает бесконечный результат!). Поэтому вообще никакие диаграммы с “замкнутыми” на себя электронными линиями не должны учитываться ни в каком порядке теории возмущений.

Часть диаграммы (“блок”), заключенную между двумя фотонными линиями (внешними или внутренними), называют фотонной *собственно - энергетической частью*. В общем случае такой блок еще сам может быть разделен на части, соединенные одной фотонной линией, как показано на Рис.7-8, где кружки обозна-

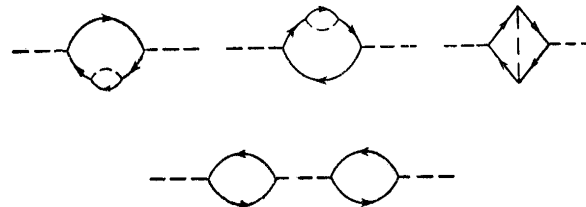


Рис. 7-6

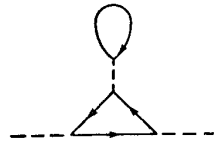


Рис. 7-7

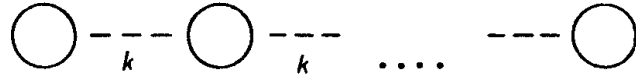


Рис. 7-8

чают блоки, которые уже нельзя дальше разделить таким образом. Такие блоки называют *неприводимыми* (или одночастично неприводимыми). Обозначим сумму (бесконечного числа!) всех неприводимых фотонных собственно - энергетических частей как $i\mathcal{P}_{\mu\nu}/4\pi$ и назовем ее *поляризационным оператором*. Классифицируя диаграммы по числу содержащихся в них полных неприводимых собственно - энергетических частей (поляризационных операторов), можно представить точный фотонный пропагатор $\mathcal{D}_{\mu\nu}$ в виде диаграммного ряда, показанного на Рис. 7-9, где каждому заштрихованному кружку сопоставляется $i\mathcal{P}_{\mu\nu}/4\pi$. В аналитическом виде это записывается как:

$$\begin{aligned}\mathcal{D} &= D + D \frac{\mathcal{P}}{4\pi} D + D \frac{\mathcal{P}}{4\pi} D \frac{\mathcal{P}}{4\pi} D + \dots = \\ &= D \left\{ 1 + \frac{\mathcal{P}}{4\pi} \left[D + D \frac{\mathcal{P}}{4\pi} D + \dots \right] \right\}\end{aligned}\quad (7.29)$$

Видим, что ряд в квадратных скобках снова дает полный ряд для \mathcal{D} . Поэтому получаем:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(k) = D_{\mu\nu}(k) + D_{\mu\lambda}(k) \frac{\mathcal{P}^{\lambda\rho}(k)}{4\pi} \mathcal{D}_{\rho\nu}(k) \quad (7.30)$$

Умножая это равенство слева на обратный тензор $(D^{-1})^{\tau\mu}$ и справа на $(D^{-1})^{\nu\sigma}$, получим:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}^{-1} = D_{\mu\nu}^{-1} - \frac{1}{4\pi} \mathcal{P}_{\mu\nu} \quad (7.31)$$

Все сказанное в предыдущей главе относительно тензорной структуры и калибротворческой неоднозначности нулевого пропагатора $D_{\mu\nu}$ относится и к точному пропагатору $\mathcal{D}_{\mu\nu}$. Запишем его общий вид в форме:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(k) = \mathcal{D}(k^2) \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) + \mathcal{D}^l(k^2) \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \quad (7.32)$$

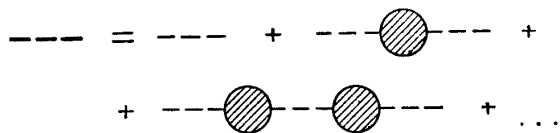


Рис. 7-9

где $\mathcal{D}^l(k^2)$ – произвольная функция, определяющаяся выбором калибровки. Для нулевого пропагатора аналогично можно написать:

$$D_{\mu\nu}(k) = D(k^2) \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) + D^l(k^2) \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \quad (7.33)$$

что формально отличается от вида, использовавшегося в предыдущей главе, но эквивалентно ему по сути, отличаясь лишь определением $D^l(k^2)$. Продольная часть пропагатора (второе слагаемое в этих формулах) связана с не имеющей физического смысла продольной частью 4-потенциала поля и не участвует во взаимодействии. Поэтому взаимодействие ее и не меняет, так что всегда можно считать, что

$$\mathcal{D}^l(k^2) = D^l(k^2) \quad (7.34)$$

Введем теперь обратные тензоры, удовлетворяющие равенствам:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}^{-1}\mathcal{D}^{\lambda\nu} = \delta_\mu^\lambda \quad D_{\mu\nu}^{-1}D^{\lambda\nu} = \delta_\mu^\lambda \quad (7.35)$$

Для (7.32) и (7.33) обратные тензоры, с учетом (7.34), имеют вид:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}^{-1} = \frac{1}{\mathcal{D}} \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) + \frac{1}{D^l} \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \quad (7.36)$$

$$D_{\mu\nu}^{-1} = \frac{1}{D} \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) + \frac{1}{D^l} \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \quad (7.37)$$

Отсюда следует, что поляризационный оператор представляет собой поперечный тензор:

$$\mathcal{P}_{\mu\nu} = \mathcal{P}(k^2) \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) \quad (7.38)$$

где $\mathcal{P}(k^2) = k^2 - \frac{4\pi}{\mathcal{D}(k^2)}$, так что²

$$\mathcal{D}(k^2) = \frac{4\pi}{k^2(1 - \mathcal{P}(k^2)/k^2)} \quad (7.39)$$

Таким образом, в отличие от фотонного пропагатора, поляризационный оператор является калибровочно - инвариантной величиной.

Иногда полезно ввести собственно - энергетическую часть фотона, определяемую как сумму всех, а не только неприводимых, графиков. Обозначим ее $i\Pi_{\mu\nu}/4\pi$, тогда имеем:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu} = D_{\mu\nu} + D_{\mu\lambda} \frac{\Pi^{\lambda\rho}}{4\pi} D_{\rho\nu} \quad (7.40)$$

что изображается графиками Рис.7-10. Выразив отсюда $\Pi_{\mu\lambda}$, получим:

$$\frac{1}{4\pi} \Pi_{\mu\nu} = D_{\mu\lambda}^{-1} \mathcal{D}^{\lambda\rho} D_{\rho\nu}^{-1} - D_{\mu\nu}^{-1} \quad (7.41)$$

и используя (7.32), (7.33), (7.36) и (7.37), получим:

$$\Pi_{\mu\nu} = \Pi(k^2) \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_\mu k_\nu}{k^2} \right) \quad \Pi = \frac{\mathcal{P}}{1 - \mathcal{P}/k^2} \quad (7.42)$$

Отсюда видно, что $\Pi_{\mu\nu}$, как и $\mathcal{P}_{\mu\nu}$, является калибровочно - инвариантным тензором.

²Полезно заметить, что $\mathcal{P}(k^2) = \frac{1}{3}\mathcal{P}_\mu^\mu(k^2)$.

$$\overline{\text{---}}_k = \overline{\text{---}}_k + \overline{\text{---}}_k \boxed{\quad} \overline{\text{---}}_k$$

Рис. 7-10

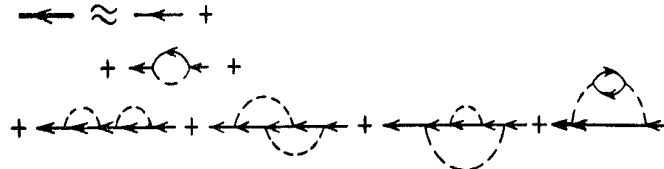


Рис. 7-11

Точный электронный пропагатор.

Точный электронный пропагатор определяется формулой:

$$\mathcal{G}(x - x') = -i < 0 | T\psi(x)\bar{\psi}(x') | 0 > \quad (7.43)$$

отличающейся от пропагатора свободных частиц:

$$G(x - x') = -i < 0 | T\psi^{int}(x)\bar{\psi}^{int}(x') | 0 > \quad (7.44)$$

заменой ψ -операторов в представлении взаимодействия на гейзенберговские. Как мы видели выше на примере фотонного пропагатора, выражение (7.43) можно преобразовать к виду:

$$\mathcal{G}(x - x') = -i \frac{< 0 | T\psi(x)^{int}\bar{\psi}^{int}(x') S | 0 >}{< 0 | S | 0 >} \quad (7.45)$$

Разложение этого выражения по степеням e^2 приводит к представлению \mathcal{G} -функции в виде диаграммного ряда с двумя внешними электронными линиями и различным числом вершин. Роль знаменателя в (7.45) снова сводится к необходимости учитывать только диаграммы без изолированных вакуумных петель. С точностью до членов $\sim e^4$ графическое представление \mathcal{G} показано на Рис.7-11, где сам точный пропагатор обозначен жирной сплошной линией. Диаграммы типа Рис.7-12 с замкнутыми “на себя” линиями, как отмечалось выше, учитывать не надо. В импульсном представлении жирной сплошной линии сопоставляется $i\mathcal{G}(p)$, а сплошным и пунктирным линиям – пропагаторы свободных частиц $-iG(p)$ и $-iD(k)$.

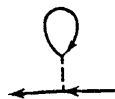


Рис. 7-12

Приведем формальное доказательство сокращения вакуумных диаграмм. Рассмотрим поправку n -го порядка к гриновской функции электрона (пропагатору), которой соответствует какая-то несвязная диаграмма. Она, очевидно, состоит из двух множителей. Первый из них включает все H_I , связанные с $\psi(x)$ и $\bar{\psi}(x')$, т.е. соответствует связному блоку с внешними концами. Второй множитель описывает остальную часть диаграммы. Таким образом, выражение для рассматриваемой поправки равно:

$$\begin{aligned} -i \frac{(-i)^n}{n!} \int dt_1 \dots \int dt_m < 0 | T(\psi(x) \bar{\psi}(x') H_I(t_1) \dots H_I(t_m)) | 0 >_c \times \\ & \times \int dt_{m+1} \dots \int dt_n < 0 | T(H_I(t_{m+1}) \dots H_I(t_n)) | 0 > \end{aligned} \quad (7.46)$$

Здесь $< 0 | \dots | 0 >_c$ и $< 0 | \dots | 0 >$ соответствует некоторый вполне определенный набор спариваний по теореме Вика, причем символ $< \dots >_c$ означает, что в этом выражении спаривания дают связную диаграмму.

Нетрудно видеть, что среди диаграмм имеются такие, которые дают в точности одинаковый вклад. Действительно, если мы изменим спаривания так, что дело сводится просто к перестановке различных H_I между скобками $< \dots >_c$ и $< \dots >$, то это будет соответствовать просто переобозначению переменных интегрирования и не изменит величину поправки к \mathcal{G} . Число таких диаграмм равно числу разбиений n операторов H_I на группы из m и $n-m$ операторов, т.е. будет равно $\frac{n!}{m!(n-m)!}$.

Полный вклад всех таких диаграмм будет равен:

$$\begin{aligned} -i \frac{(-i)^m}{m!} \int dt_1 \dots \int dt_m < 0 | T(\psi(x) \bar{\psi}(x') H_I(t_1) \dots H_I(t_m)) | 0 >_c \times \\ & \times \frac{(-i)^{n-m}}{(n-m)!} \int dt_{m+1} \dots \int dt_n < 0 | T(H_I(t_{m+1}) \dots H_I(t_n)) | 0 > \end{aligned} \quad (7.47)$$

Просуммируем вклады от всех диаграмм, любых порядков, содержащих определенную связную часть и любые несвязные части. Очевидно, при этом получим:

$$\begin{aligned} -i \frac{(-i)^m}{m!} \int dt_1 \dots \int dt_m < 0 | T(\psi(x) \bar{\psi}(x') H_I(t_1) \dots H_I(t_m)) | 0 >_c \times \\ & \times \left\{ 1 - i \int dt_{m+1} < 0 | H_I(t_{m+1}) | 0 > - \right. \\ & - \frac{1}{2} \int dt_{m+1} \int dt_{m+2} < 0 | T(H_I(t_{m+1}) H_I(t_{m+2})) | 0 > + \dots \\ & \left. \dots + \frac{(-i)^k}{k!} \int dt_{m+1} \dots \int dt_{m+k} < 0 | T(H_I(t_{m+1}) \dots H_I(t_{m+k})) | 0 > + \dots \right\} \end{aligned} \quad (7.48)$$

Вернемся теперь к исходной формуле (7.45). Если разложить стоящую в знаменателе величину $< 0 | S | 0 >$ в ряд по степеням H_I , то получится в точности то же самое выражение, которое заключено в фигурные скобки в (7.48). Таким образом:

$$< 0 | T\psi(x) \bar{\psi}(x') S | 0 > = < 0 | T\psi(x) \bar{\psi}(x') S | 0 >_c < 0 | S | 0 > \quad (7.49)$$

так что, согласно (7.45)

$$\mathcal{G}(x - x') - i < 0 | T\psi(x) \bar{\psi}(x') S | 0 >_c \quad (7.50)$$

что и требовалось доказать! Полученное правило справедливо при вычислении любого выражения типа (7.27) или (7.45) с произвольным количеством полевых операторов. На практике это означает, что можно вообще опустить множитель $< 0 | S | 0 >$ в знаменателе, если сразу договориться не учитывать несвязные диаграммы.

Дальнейшие упрощения возникают вследствие того, что все типы спариваний в выражении

$$-i \frac{(-i)^m}{m!} \int dt_1 \dots \int dt_m < 0 | T(\psi(x) \bar{\psi}(x') H_I(t_1) \dots H_I(t_m)) | 0 >_c \quad (7.51)$$

отличающиеся только перестановкой H_I , дают одинаковый вклад. Благодаря этому можно опустить множитель $1/m!$ и учитывать только такие спаривания, которые приводят к топологически

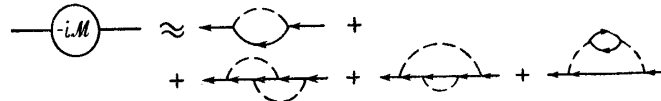


Рис. 7-13

неквивалентным диаграммам, т.е. таким, которые нельзя получить друг из друга перестановкой операторов H_I . Вклад от каждой такой диаграммы уже не содержит множителя, существенно зависящего от порядка диаграммы m . Благодаря этому каждая диаграмма может быть разбита на элементы, которые можно рассматривать отдельно как поправку к той или иной гриновской функции. К числу несущественных зависимостей от m относится, очевидно, множитель λ^m , где λ – константа. Такой множитель не мешает разбиению диаграммы на элементы (блоки). Наоборот, появление множителя типа $1/m$ уже препятствует такому разбиению и суммированию частей диаграммы по отдельности.

Блок, заключенный между двумя электронными линиями, называется электронной *собственно - энергетической частью*. Как и в фотонном случае, ее называют *неприводимой* (или одночастично неприводимой), если она не может быть разрезана на две другие собственно - энергетические части путем рассечения одной электронной линии. Сумму всех неприводимых собственно - энергетических частей обозначим $-i\mathcal{M}(p)$, эту величину называют еще *массовым оператором*. С точностью до членов $\sim e^4$ массовый оператор изображается графиками, показанными на Рис. 7-13. Путем суммирования, аналогичного проведеному при выводе (7.30), получаем *уравнение Дайсона*:

$$\mathcal{D}(p) = G(p) + G(p)\mathcal{M}(p)\mathcal{G}(p) \quad (7.52)$$

или, для обратных матриц:

$$\mathcal{G}^{-1}(p) = G^{-1}(p) - \mathcal{M}(p) = \gamma^\mu p_\mu - \mathcal{M}(p) \quad (7.53)$$

Уравнение (7.30) также можно назвать уравнением Дайсона для фотонного пропагатора. Ниже мы еще не раз вернемся к обсуждению этих уравнений.

Гейзенберговские ψ -операторы (в отличие от ψ -операторов в представлении взаимодействия), как отмечалось выше *меняются* при калибровочных преобразованиях. Вместе с ними *не* является калибровочно инвариантным и точный электронный пропагатор \mathcal{G} . Ясно, что изменение \mathcal{G} при калибровочных преобразованиях должно выражаться через ту же произвольную функцию D^l , которая добавляется при этом к фотонному пропагатору. Это ясно из того, что при вычислении \mathcal{G} из диаграммного ряда теории возмущений, любой член ряда выражается через функции D и никаких других величин, связанных с электромагнитным полем в них просто нет. Мы можем делать любые предположения о свойствах оператора χ в (7.9), лишь бы ответ выражался через D^l . В результате преобразования (7.9) пропагаторы \mathcal{D} и \mathcal{G} переходят в:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu} \rightarrow i < 0 | T[A_\mu(x) - \partial_\mu \chi(x)][A_\nu - \partial'_\nu \chi(x')] | 0 > \quad (7.54)$$

$$\mathcal{G} \rightarrow -i < 0 | T\psi(x)e^{i\epsilon\chi(x)}e^{-i\epsilon\chi(x')}\bar{\psi}(x') | 0 > \quad (7.55)$$

Будем полагать, что операторы χ усредняются по вакууму независимо от остальных, что, естественно, основано на том, что в силу калибровочной инвариантности электродинамики “поле” χ не принимает никакого участия во взаимодействии.

Положим также $\langle 0|\chi(x)|0 \rangle = 0$. Тогда в (7.55) и (7.55) члены, содержащие χ , отделяются и мы получаем:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu} \rightarrow \mathcal{D}_{\mu\nu} + \langle 0|T\partial_\mu\chi(x)\partial'_\nu\chi(x')|0 \rangle \quad (7.56)$$

$$\mathcal{G} \rightarrow \mathcal{G} - \langle 0|Te^{ie\chi(x)}e^{-ie\chi(x')}|0 \rangle \quad (7.57)$$

Подчеркнем еще раз, что величины χ здесь являются *операторами*. Далее рассмотрим случай бесконечно малых калибровочных преобразований и введем $\delta\chi$ вместо χ . Преобразование (7.57), независимо от малости $\delta\chi$, можно записать в виде:

$$\mathcal{D}_{\mu\nu} \rightarrow \mathcal{D}_{\mu\nu} + \delta\mathcal{D}_{\mu\nu} \quad \delta\mathcal{D}_{\mu\nu} = \partial_\mu\partial'_\nu d^l(x - x') \quad (7.58)$$

где

$$d^l(x - x') = i \langle 0|T\delta\chi(x)\delta\chi(x')|0 \rangle \quad (7.59)$$

Отсюда видно, что d^l определяет изменение при калибровочном преобразовании продольной части фотонного пропагатора \mathcal{D}^\dagger .

В преобразовании (7.57) разложим экспоненты по степеням $\delta\chi$ с точностью до квадратичных членов, тогда:

$$\langle 0|Te^{ie\delta\chi(x)}e^{-ie\delta\chi(x')}|0 \rangle \approx -\frac{1}{2}e^2 \langle 0|\delta\chi^2(x) + \delta\chi^2(x') - 2T\delta\chi(x)\delta\chi(x')|0 \rangle \quad (7.60)$$

С учетом определения (7.59) получаем:

$$\mathcal{G} \rightarrow \mathcal{G} + \delta\mathcal{G} \quad \delta\mathcal{G} = ie^2 \mathcal{G}(x - x') [d^l(0) - d^l(x - x')] \quad (7.61)$$

В импульсном представлении это дает:

$$\delta\mathcal{G}(p) = ie^2 \int \frac{d^4q}{(2\pi)^4} [\mathcal{G}(p) - \mathcal{G}(p - q)] d^l(q) \quad (7.62)$$

причем

$$q^2 d^l(q) = \delta\mathcal{D}^l(q) \quad (7.63)$$

Эти формулы дают общие правила калибровочных преобразований точных пропагаторов в квантовой электродинамике.

Вершинные части.

В сложных диаграммах можно, наряду с собственно - энергетическими частями, выделить также и не сводящиеся к ним блоки другого вида. Рассмотрим функцию:

$$K^\mu(x_1, x_2, x_3) = \langle 0|TA^\mu(x_1)\psi(x_2)\bar{\psi}(x_3)|0 \rangle \quad (7.64)$$

В силу однородности пространства - времени она зависит только от разностей своих аргументов. После перехода к представлению взаимодействия имеем:

$$K^\mu(x_1, x_2, x_3) = \frac{\langle 0|TA_{int}^\mu(x_1)\psi^{int}(x_2)\bar{\psi}^{int}(x_3)S|0 \rangle}{\langle 0|S|0 \rangle} \quad (7.65)$$

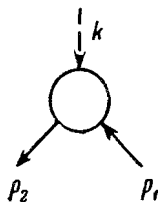


Рис. 7-14

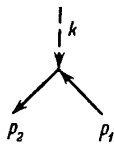


Рис. 7-15

В импульсном представлении можно написать:

$$K^\mu(p_2, p_1; k)(2\pi)^4 \delta(p_1 + k - p_2) = \int d^4 x_1 \int d^4 x_2 \int d^4 x_3 e^{-ikx_1 + ip_2 - ip_1 x_3} K^\mu(x_1, x_2, x_3) \quad (7.66)$$

В диаграммной технике функция K^μ описывается “треххвосткой”, показанной на Рис.7-14, с одним фотонным и двумя электронными концами, импульсы которых связаны законом сохранения:

$$p_1 + k = p_2 \quad (7.67)$$

Член нулевого порядка в разложении этой функции в ряд теории возмущений обращается в нуль, а член первого порядка в координатном представлении:

$$K^\mu(x_1, x_2, x_3) = e \int d^4 x G(x_2 - x) \gamma_\nu G(x - x_3) D^{\nu\mu}(x_1 - x) \quad (7.68)$$

или, в импульсном представлении:

$$K^\mu(p_2, p_1; k) = e G(p_2) \gamma_\nu G(p_1) D^{\nu\mu}(k) \quad (7.69)$$

что изображается диаграммой Рис.7-15.

В следующих порядках диаграммы усложняются за счет добавления новых вершин. Например в третьем порядке возникают диаграммы, показанные на Рис.7-16. В первых трех диаграммах Рис.7-16 выделяются очевидные собственно - энергетические части фотона и электронов. Но в четвертой диаграмме таких блоков нет.

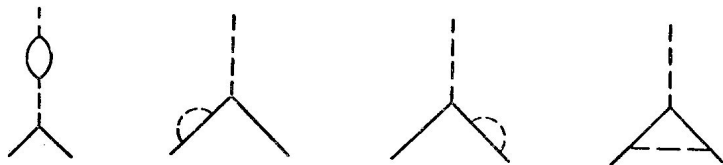


Рис. 7-16

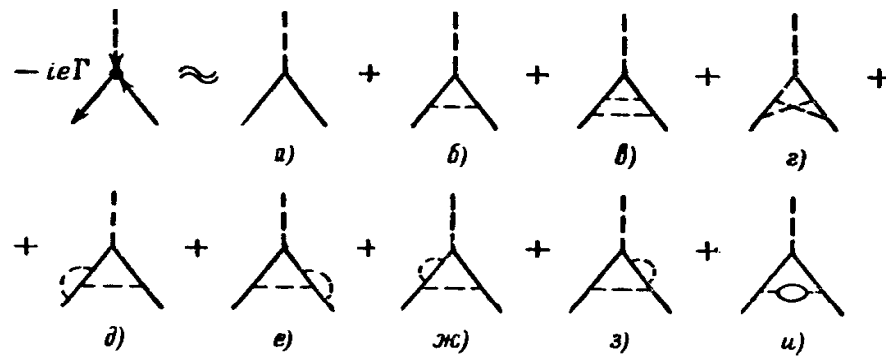


Рис. 7-17

Это общая ситуация – поправки типа собственно – энергетических частей просто приводят к замене в (7.69) функций Грина G и D на \mathcal{G} и \mathcal{D} . Остальные члены разложения в сумме дают величину, изменяющую в (7.69) множитель γ^μ . Обозначая соответствующую величину через Γ^μ имеем, по определению:

$$K^\mu(p_2, p_1; k) = \{i\mathcal{G}(p_2)[-ie\Gamma_\nu(p_2, p_1; k)]i\mathcal{G}(p_1)\} [-i\mathcal{D}^{\nu\mu}(k)] \quad (7.70)$$

Блок, соединенный с другими частями диаграммы одной фотонной и двумя электронными линиями называется *вершинной частью*, если этот блок нельзя разделить на части, соединенные между собой одной (электронной или фотонной) линией. Введенный выше блок Γ^μ представляет собой сумму всего множества вершинных частей, включая простую вершину γ^μ , называется *вершинным оператором* (или *вершинной функцией*). С точностью до членов пятого порядка он изображается диаграммами, показанными на Рис.7-17. Все три импульса тут не могут одновременно относиться к реальным частицам: мы уже видели, что поглощение (излучение) фотона свободным электроном невозможно из-за законов сохранения 4-импульса. Поэтому, один из концов здесь заведомо должен относиться к виртуальной частице (или внешнему полю).

Можно ввести понятие компактной и некомпактной вершинной части. Компактными называются те, которые не содержат собственно – энергетических поправок к внутренним линиям, и в которых нельзя выделить частей, представляющих собой поправки к внутренним вершинам. Из графиков, показанных на Рис.7-17, компактными являются только диаграммы (б) и (г). Графики (ж, з, и) содержат собственно – энергетические поправки к электронным или фотонным линиям. В диаграмме (в) верхний горизонтальный пунктир можно рассматривать как поправку к верхней вершине, а боковые пунктирные линии на диаграммах (д) и (е) можно считать поправками к боковым вершинам. Заменив в компактных диаграммах внутренние линии на жирные, а вершины заштрихованными кружками получим разложение вершинного оператора в виде, показанном на Рис.7-18, который иногда называют разложением по “скелетным” диаграммам. Это разложение, фактически, дает интегральное уравнение для Γ , но с бесконечным числом членов в правой части – для вершин нельзя получить замкнутый аналог уравнений Дайсона, которые имеют место для функций Грина (пропагаторов).

Можно ввести также вершины с большим количеством внешних концов, например “четыреххвостку”, показанную на Рис.7-19. К такой диаграмме можно прийти

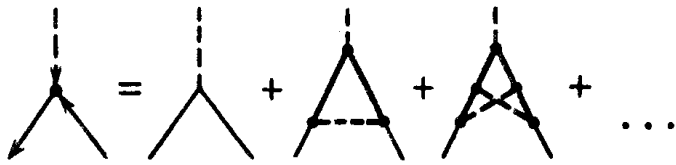


Рис. 7-18

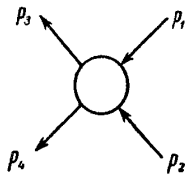


Рис. 7-19

рассмотрев функцию:

$$K(x_1, x_2; x_3, x_4) = \langle 0 | T\psi(x_1)\psi(x_2)\bar{\psi}(x_3)\bar{\psi}(x_4) | 0 \rangle \quad (7.71)$$

которую обычно называют *двухчастичной* функцией Грина. Она опять зависит только от разностей своих аргументов. Ее преобразование Фурье записывается в виде:

$$\begin{aligned} \int d^4x_1 \int d^4x_2 \int d^4x_3 \int d^4x_4 K(x_1, x_2; x_3, x_4) e^{i(p_3x_1 + p_4x_2 - p_1x_3 - p_2x_4)} = \\ = (2\pi)^4 \delta(p_1 + p_2 - p_3 - p_4) K(p_3, p_4; p_1, p_2) \end{aligned} \quad (7.72)$$

причем:

$$\begin{aligned} K(p_3, p_4; p_1, p_2) = (2\pi)^4 \delta(p_1 - p_3) \mathcal{G}(p_1) \mathcal{G}(p_2) - (2\pi)^4 \delta(p_2 - p_3) \mathcal{G}(p_1) \mathcal{G}(p_2) + \\ + \mathcal{G}(p_3) \mathcal{G}(p_4) [-i\Gamma(p_3, p_4; p_1, p_2)] \mathcal{G}(p_1) \mathcal{G}(p_2) \end{aligned} \quad (7.73)$$

Первые два слагаемых здесь исключают из определения $\Gamma(p_3, p_4; p_1, p_2)$ графики типа показанных на Рис.7-20. В третьем члене (7.73) множители \mathcal{G} исключают из определения вершины Γ те диаграммы, которые представляют собой поправки к внешним электронным линиям. По свойствам T -произведения фермиевских операторов, вершина $\Gamma(p_3, p_4; p_1, p_2)$ обладает очевидными свойствами антисимметрии:

$$\Gamma(p_3, p_4; p_1, p_2) = -\Gamma(p_4, p_3; p_1, p_2) = -\Gamma(p_3, p_4; p_2, p_1) \quad (7.74)$$

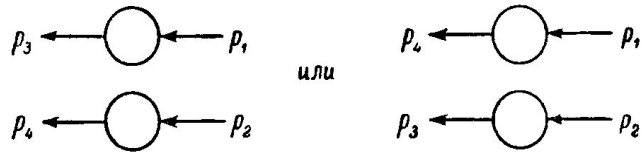


Рис. 7-20

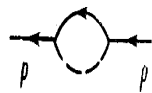


Рис. 7-21

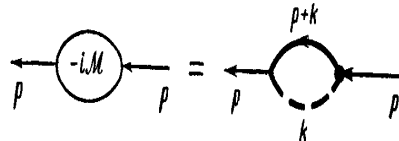


Рис. 7-22

Эта вершина может описывать процесс рассеяния двух электронов, его амплитуду можно найти, сопоставив внешним концам амплитуды начальных и конечных частиц (вместо пропагаторов \mathcal{G}):

$$iM_{fi} = \bar{u}(p_3)\bar{u}(p_4)[-ie\Gamma(p_3, p_4; p_1, p_2)]u(p_1)u(p_2) \quad (7.75)$$

причем Γ описывает все возможные процессы взаимодействия двух частиц во всех порядках теории возмущений.

Уравнения Дайсона.

Точные пропагаторы и вершинные части связаны между собой, как мы уже видели, определенными интегральными соотношениями. Рассмотрим этот вопрос подробнее. Рассмотрим графики для неприводимых собственно - энергетических частей электрона. Нетрудно сообразить, что из бесконечного множества этих диаграмм только одна, показанная на Рис.7-21, является компактной в обсуждавшемся в предыдущем параграфе смысле, а любое ее усложнение может рассматриваться как введение поправок к одной из ее вершин. Ясно, что все вершинные поправки достаточно приписывать именно к одной (любой из двух) из ее вершин, оставляя другую "голой". Соответственно, сумма всех неприводимых собственно - энергетических частей (т.е. массовый оператор) можно изобразить всего одной скелетной диаграммой, показанной на Рис.7-22. Соответствующее выражение в аналитическом виде имеет вид:

$$\mathcal{M}(p) = G^{-1}(p) - \mathcal{G}^{-1}(p) = -ie^2 \int \frac{d^4k}{(2\pi)^4} \gamma^\nu \mathcal{G}(p+k) \Gamma^\mu(p+k, p; k) \mathcal{D}_{\mu\nu}(k) \quad (7.76)$$

Аналогичное выражение можно написать и для поляризационного оператора. Среди неприводимых фотонных собственно - энергетических частей также только одна является компактной, и поляризационный оператор представляется скелетной диаграммой, показанной на Рис.7-23. Соответствующее аналитическое выражение

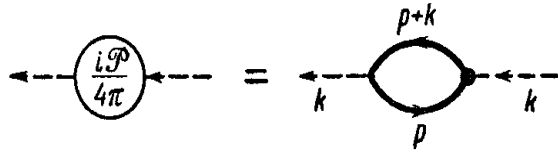


Рис. 7-23

имеет вид:

$$\frac{1}{4\pi} \mathcal{P}_{\mu\nu}(k) = D_{\mu\nu}^{-1}(k) - \mathcal{D}_{\mu\nu}^{-1} = ie^2 Sp \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} \gamma_\mu \mathcal{G}(p+k) \Gamma_\nu(p+k, p; k) \mathcal{G}(p) \quad (7.77)$$

Уравнения (7.76) и (7.77) представляют собой одну из явных форм записи уравнений Дайсона (7.52) и (7.30), представляющих собой интегральные уравнения для точных пропагаторов и выражающие их через точные вершинные функции. Поскольку для вершинных частей аналогичные “замкнутые” интегральные уравнения отсутствуют, то в практических случаях уравнения Дайсона можно решать, используя какие-либо аппроксимации для вершин, основанные, например, на том или ином выборочном суммировании фейнмановских диаграмм.

Тождество Уорда.

Существуют точные соотношения между пропагаторами и вершинными частями, более простые, чем уравнения Дайсона. Рассмотрим электронный пропагатор. Сoverшим калибровочное преобразование (7.9), полагая $\chi(x) = \delta\chi(x)$, где $\delta\chi(x)$ бесконечно малая *неоператорная* функция координат x . Тогда электронный пропагатор изменится на величину:

$$\delta\mathcal{G}(x, x') = ie\mathcal{G}(x - x')[\delta\chi(x) - \delta\chi(x')] \quad (7.78)$$

Такое калибровочное преобразование нарушает однородность пространства - времени и функция $\delta\mathcal{G}$ зависит уже от x и x' по отдельности, а не только от $x - x'$. Ее разложение Фурье происходит поэтому по x и x' в отдельности, так что в импульсном представлении $\delta\mathcal{G}$ является функцией двух 4-импульсов:

$$\delta\mathcal{G}(p_2, p_1) = \int d^4 x \int d^4 x' \delta\mathcal{G}(x, x') e^{ip_2 x - ip_1 x'} \quad (7.79)$$

Подставляя сюда (7.78) и интегрируя по $d^4 x d^4 \xi$ или $d^4 x' d^4 \xi$, где $\xi = x - x'$, получаем:

$$\delta\mathcal{G}(p + q, p) = ie\delta\chi(q)[\mathcal{G}(p) - \mathcal{G}(p + q)] \quad (7.80)$$

С другой стороны при том же калибровочном преобразовании к оператору вектор-потенциала электромагнитного поля $A_\mu(x)$ добавляется функция:

$$\delta A_\mu^{(\epsilon)}(x) = -\frac{\partial}{\partial x^\mu} \delta\chi \quad (7.81)$$

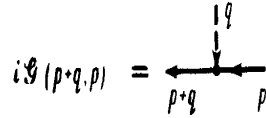


Рис. 7-24

которую можно рассмотреть как бесконечно малое *внешнее поле*. В импульсном представлении имеем:

$$\delta A_\mu^{(e)}(q) = iq\delta\chi(q) \quad (7.82)$$

Величину $\delta\mathcal{G}$ можно вычислить и как изменение пропагатора под действием этого поля. С точностью до величин первого порядка по $\delta\chi$ это изменение изобразится одной скелетной диаграммой, показанной на Рис. 7-24, где жирный пунктир обозначает эффективную линию внешнего поля, которой сопоставляется множитель:

$$\delta A_\mu^{(e)}(q) + \delta A_\lambda^{(e)}(q) \frac{1}{4\pi} \mathcal{P}^{\lambda\nu}(q) \mathcal{D}_{\nu\mu}(q) \quad (7.83)$$

учитывающий введение в нее собственно - энергетических поправок. Но 4-вектор $\delta A_\lambda^{(e)}(q)$ продолен (по отношению к q), а тензор $\mathcal{P}^{\lambda\nu}$ поперечен (ср. (7.42)). Поэтому второй член здесь просто обращается в нуль, так что фактически остается только вклад графика, показанного на Рис. 7-24, в котором линию внешнего поля можно считать “тонкой” и равной просто $\delta A_\mu^{(e)}(q)$. В аналитическом виде имеем:

$$\delta\mathcal{G}(p+q, p) = e\mathcal{G}(p+q)\Gamma^\mu(p+q, p; q)\mathcal{G}(p)\delta A_\mu^{(e)}(q) \quad (7.84)$$

Подставляя сюда (7.82) и сравнивая с (7.80), находим:

$$\mathcal{G}(p+q) - \mathcal{G}(p) = -\mathcal{G}(p+q)q_\mu\Gamma^\mu(p+q, p; q)\mathcal{G}(p) \quad (7.85)$$

или, для обратных матриц:

$$\mathcal{G}^{-1}(p+q) - \mathcal{G}^{-1}(p) = q_\mu\Gamma^\mu(p+q, p; q) \quad (7.86)$$

При $q \rightarrow 0$, сравнивая коэффициенты при бесконечно малом q_μ в обеих частях равенства, получим:

$$\frac{\partial}{\partial p_\mu}\mathcal{G}^{-1}(p) = \Gamma^\mu(p, p; 0) \quad (7.87)$$

– так называемое *тождество Уорда* в дифференциальной форме. Соотношение (7.86) представляет собой тождество Уорда для конечных q . Из (7.87) видно, что производная $\mathcal{G}^{-1}(p)$ по импульсу совпадает с вершинным оператором с нулевой передачей импульса. Производная от самой функции Грина $\mathcal{G}(p)$ равна:

$$-\frac{\partial}{\partial p_\mu}i\mathcal{G}(p) = i\mathcal{G}(p)[-i\Gamma^\mu(p, p; 0)]i\mathcal{P}(p) \quad (7.88)$$

В нулевом приближении это тождество вообще очевидно, поскольку из $G^{-1} = \gamma^\mu p_\mu - m$ сразу следует $\frac{\partial G^{-1}}{\partial p_\mu} = \gamma^\mu$. Отсюда нетрудно получить и графический вывод этого тождества – из уравнения Дайсона (7.53) легко видеть, что дифференцирование обратной функции Грина по импульсу эквивалентно всевозможным

вставкам линий фиктивного внешнего поля с нулевым передаваемым импульсом во все графики для неприводимой собственно - энергетической части, что генерирует все графики для соответствующей вершинной части. Тождество Уорда имеет огромное значение для проверки согласованности конкретных приближений в задачах квантовой теории поля.

Несколько более громоздким является вывод аналогичных тождеств для точной фотонной функции Грина (поляризационного оператора). Соответствующие детали можно найти в [1].

Глава 8

НЕКОТОРЫЕ ПРИМЕНЕНИЯ КВАНТОВОЙ ЭЛЕКТРОДИНА- МИКИ

Рассеяние электрона на статическом за- ряде: поправки высших порядков.

В этой главе мы рассмотрим примеры расчета некоторых конкретных эффектов в рамках квантовой электродинамики, также как и ряд вопросов принципиального характера, относящихся к основам этой теории. Нужно заметить, что квантовая электродинамика является образцом чрезвычайно успешной теории взаимодействия элементарных частиц. Она дает возможность поразительно точных расчетов эффектов электромагнитного взаимодействия, результаты которых находятся в идеальном соответствии с современными экспериментами. Примеры детального анализа множества квантоэлектродинамических задач можно найти в книгах [1, 2], здесь мы, в соответствии с характером нашего курса, ограничимся только рядом избранных вопросов. При этом детали вычислений, которые легко найти в литературе, будут по большей части просто опускаться. Выделяться будет только качественная сторона дела.

В качестве первого примера вернемся к уже рассматривавшейся в Главе 4 задаче о рассеянии электрона на статическом заряде ядра (резерфордовское рассеяние). В первом порядке теории возмущений этот процесс изображается графиком

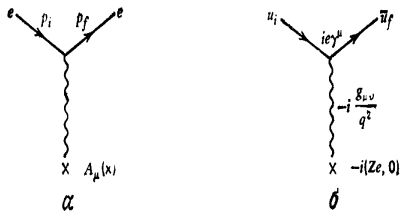


Рис. 8-1

Рис. 8-1(а)¹, где статический заряд обозначен крестиком. В соответствии с общими правилами диаграммной техники, амплитуда этого процесса записывается в виде:

$$M_{fi} = -i \int d^4x \langle f | j_\mu(x) | i \rangle A^\mu(x) \quad (8.1)$$

где матричный элемент тока перехода есть:

$$\langle f | j_\mu(x) | i \rangle = e \bar{u}_f \gamma_\mu u_i e^{-iqx} \quad (8.2)$$

где $q = p_i - p_f$ и введены спиноры начального и конечного состояний электрона. Вектор - потенциал $A_\mu(x)$ описывает электромагнитное поле статического заряда. Соответственно, можно написать:

$$M_{fi} = -ie \bar{u}_f \gamma_\mu u_i A^\mu(q) \quad (8.3)$$

где

$$A^\mu(q) = \int d^4x e^{-iqx} A^\mu(x) \quad (8.4)$$

В случае статического заряда величина $A_\mu(x)$ не зависит от времени, поэтому:

$$A^\mu(q) = \int dt e^{-i(E_i - E_f)t} \int d^3r e^{i\mathbf{qr}} A_\mu(\mathbf{r}) = 2\pi \delta(E_f - E_i) A^\mu(\mathbf{q}) \quad (8.5)$$

Статические уравнения Максвелла имеют вид:

$$\nabla^2 A^\mu(\mathbf{r}) = -4\pi j^\mu(\mathbf{r}) \quad (8.6)$$

Тогда имеем:

$$A^\mu(\mathbf{q}) = \frac{4\pi}{|\mathbf{q}|^2} j^\mu(\mathbf{q}) \quad (8.7)$$

Соответственно, из (8.3) и (8.5) получаем:

$$M_{fi} = -2\pi \delta(E_f - E_i) ie \bar{u}_f \gamma_\mu u_i \frac{4\pi}{|\mathbf{q}|^2} j^\mu(\mathbf{q}) \quad (8.8)$$

Чтобы не загромождать дальнейшие оценки, опустим δ -функцию закона сохранения энергии и определим амплитуду M как:

$$-iM = ie \bar{u}_f \gamma_\mu u_i \frac{4\pi}{|\mathbf{q}|^2} j^\mu(\mathbf{q}) \quad (8.9)$$

¹ В первой половине данной главы, также, как в Главе 4, мы будем обозначать внешнее поле и фотоны волнистыми линиями.

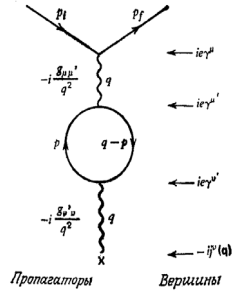


Рис. 8-2

При рассеянии на статическом заряде электрон испытывает отдачу и $\mathbf{p}_i \neq \mathbf{p}_f$, но энергия сохраняется и $E_i = E_f$, или $q_0 = 0$. Поэтому:

$$q^2 = -|\mathbf{q}|^2 < 0 \quad (8.10)$$

— пространственно подобный вектор рассеяния, а (8.9) переписывается в виде:

$$-iM = (ie\bar{u}_f \gamma^\mu u_i) \left(\frac{-4\pi i g_{\mu\nu}}{q^2} \right) (-i j^\nu(\mathbf{q})) \quad (8.11)$$

Здесь первый множитель описывает вершинную часть, а второй — фотонный propagator. Для статического ядра с зарядом Ze имеем:

$$j^0(\mathbf{r}) = \rho(\mathbf{r}) = Ze\delta(\mathbf{r}) \quad \mathbf{j}(\mathbf{r}) = 0 \quad (8.12)$$

так что

$$-iM = (ie\bar{u}_f \gamma^0 u_i) \left(\frac{-4\pi i}{q^2} \right) (-iZe) \quad (8.13)$$

что изображается диаграммой Рис.8-1(б) и, по сути дела, совпадает с (4.77). Эти формулы и описывают резерфордовское рассеяние, сечение которого (4.81):

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} \sim |M|^2 \sim q^{-4} \sim \frac{1}{\sin^4 \frac{\theta}{2}} \quad (8.14)$$

где θ — угол рассеяния, который определяется из кинематики:

$$q^2 = (p_i - p_f)^2 \approx -2k^2(1 - \cos \theta) = -4k^2 \sin^2 \frac{\theta}{2} \quad (8.15)$$

где пренебрегли массой электрона (по сравнению с массой ядра) и ввели $k \equiv |\mathbf{p}_i| = |\mathbf{p}_f|$.

Такова картина рассеяния в первом порядке теории возмущений. Посмотрим к чему приводят высшие порядки (радиационные поправки). В качестве примера рассмотрим диаграмму третьего порядка, показанную на Рис.8-2. Используя общие правила диаграммной техники нетрудно убедиться, что ей соответствует:

$$\begin{aligned} -iM = (-1)(ie\bar{u}_f \gamma^\mu u_i) \left(-i \frac{4\pi g_{\mu\nu}}{q^2} \right) \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} & \left\{ (ie\gamma^{\mu'}) \frac{i(\hat{p} + m)}{p^2 - m^2} (ie\gamma^{\nu'}) \frac{i(\hat{q} - \hat{p} + m)}{(q - p)^2 - m^2} \right\} \times \\ & \times \left(-i \frac{4\pi g_{\nu'\nu}}{q^2} \right) (-i j^\nu(\mathbf{q})) \end{aligned} \quad (8.16)$$

Видно, что по сравнению с результатом первого порядка (8.11) здесь произошла очевидная модификация фотонного пропагатора, в котором появилась однопетлевая поляризационная “вставка”, так что

$$\begin{aligned} -i \frac{4\pi g_{\mu\nu}}{q^2} &\rightarrow -i \frac{4\pi g_{\mu\nu}}{q^2} + \left(-i \frac{4\pi g_{\mu\mu'}}{q^2} \right) I^{\mu'\nu'} \left(-i \frac{4\pi g_{\nu'\nu}}{q^2} \right) = \\ &= -i \frac{4\pi g_{\mu\nu}}{q^2} + \frac{(-4\pi i)}{q^2} I_{\mu\nu}(q^2) \frac{(-4\pi i)}{q^2} \end{aligned} \quad (8.17)$$

где

$$I_{\mu\nu}(q^2) = (-1) \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} Sp \left\{ (ie\gamma^\mu) \frac{i(\hat{p} + m)}{p^2 - m^2} (ie\gamma^\nu) \frac{i(\hat{q} - \hat{p} + m)}{(q - p)^2 - m^2} \right\} \quad (8.18)$$

Сразу же видно, что при $|p| \rightarrow \infty$ интеграл в $I_{\mu\nu}$ содержит вклад (от поляризационной петли) вида $\int dp \frac{p^3}{p^2}$, казалось бы квадратично расходящийся на верхнем пределе. Это пример типичной расходимости, появляющейся в высших порядках теории возмущений практически в любой модели квантовой теории поля. Физическая природа расходимости связана, естественно, с точечным (локальным) характером взаимодействия полей в релятивистской теории. Фактически, эта расходимость здесь более слабая (логарифмическая), но проблема остается. Ниже мы сначала обсудим качественную сторону дела.

Прямые, но довольно громоздкие вычисления показывают [2], что $I_{\mu\nu}$ можно записать в виде:

$$I_{\mu\nu}(q^2) = -ig_{\mu\nu}q^2I(q^2) + \dots \quad (8.19)$$

где

$$I(q^2) = \frac{e^2}{3\pi} \int_{m^2}^{\infty} \frac{dp^2}{p^2} - \frac{2e^2}{\pi} \int_0^1 dz z(1-z) \ln \left[1 - \frac{q^2 z(1-z)}{m^2} \right] \quad (8.20)$$

а многоточием в (8.19) заменены члены пропорциональные $q_\mu q_\nu$, которые обращаются в нуль при вычислении тензорной свертки фотонного пропагатора с внешними зарядами (токами). Первое слагаемое в (8.19) как раз и выделяет логарифмическую расходимость поляризационной поправки².

Полезно выписать выражения для $I(q^2)$ в пределе больших и малых $(-q)^2$. Для придания определенного значения интегралу введем в первом члене (8.20) параметр обрезания Λ^2 (размерности квадрата импульса (массы), $\Lambda^2 \gg m^2$) на верхнем пределе. Тогда при $(-q^2) \ll m^2$ имеем:

$$\ln \left[1 - \frac{q^2 z(1-z)}{m^2} \right] \approx -\frac{q^2 z(1-z)}{m^2} \quad (8.21)$$

и соответственно:

$$I(q^2) \approx \frac{e^2}{3\pi} \ln \left(\frac{\Lambda^2}{m^2} \right) + \frac{e^2}{15\pi} \frac{q^2}{m^2} \quad (8.22)$$

При $(-q^2) \gg m^2$ имеем:

$$\ln \left[1 - \frac{q^2 z(1-z)}{m^2} \right] \approx \ln \left(\frac{-q^2}{m^2} \right) \quad (8.23)$$

²Логарифмический, а не квадратичный, характер расходимости связан здесь с некоторой “скрытой” алгеброй подинтегрального выражения [2].

так что:

$$I(q^2) \approx \frac{e^2}{3\pi} \ln \left(\frac{\Lambda^2}{m^2} \right) - \frac{e^2}{3\pi} \ln \left(\frac{-q^2}{m^2} \right) = \frac{e^2}{3\pi} \ln \left(\frac{\Lambda^2}{-q^2} \right) \quad (8.24)$$

Тогда амплитуду рассеяния с учетом однопетлевой поправки можно записать при $(-q^2) \ll m^2$ в следующем виде³:

$$-iM = (ie\bar{u}_f \gamma_0 u_i) \left(-\frac{4\pi i}{q^2} \right) \left[1 - \frac{e^2}{3\pi} \ln \left(\frac{\Lambda^2}{m^2} \right) - \frac{e^2}{15\pi} \frac{q^2}{m^2} + O(e^4) \right] (-iZe) \quad (8.25)$$

Это выражение можно с той же точностью переписать как:

$$-iM = (ie_R \bar{u}_f \gamma_0 u_i) \left(-\frac{4\pi i}{q^2} \right) \left[1 - \frac{e_R^2}{15\pi} \frac{q^2}{m^2} \right] (-iZe_R) \quad (8.26)$$

где введен *перенормированный заряд*:

$$e_R = e \left(1 - \frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{m^2} \right)^{1/2} \quad (8.27)$$

Предположим, что величина e_R из (8.27) представляет собой “истинный” (экспериментально измеряемый) электрический заряд. Тогда амплитуда рассеяния (8.26) становится *конечной*, расходимость “убралась” в e_R , который берется из эксперимента и не подлежит вычислению в рамках рассматриваемой теории. Таким образом, нам удалось в явном виде провести *перенормировку* расходящейся радиационной поправки. В дальнейшем мы увидим, что в квантовой электродинамике все расходимости, возникающие в высших порядках теории возмущений, удается аналогичным образом “спрятать” в *конечное* число параметров, подлежащих определению из эксперимента. В этом проявляется фундаментальное свойство *перенормируемости* этой теории. Только перенормируемым моделям квантовой теории поля может быть придан физический смысл.

Лэмбовский сдвиг и аномальный магнитный момент.

Первое слагаемое в формуле (8.26) очевидным образом связано с кулоновским потенциалом:

$$V_0(r) = -Ze_R^2 \int \frac{d^3\mathbf{q}}{(2\pi)^3} e^{i\mathbf{qr}} \frac{4\pi}{|\mathbf{q}|^2} = -\frac{Z\epsilon_R^2}{r} \quad (8.28)$$

Второе слагаемое в (8.26) соответствует квантовым поправкам к кулоновскому потенциалу, связанным с возможностью рождения виртуальных e^+e^- -пар. Содержащийся в нем множитель $|\mathbf{q}|^2$ при переходе к координатному представлению заменяется на $-\nabla^2$. Тогда с учетом (8.28) и фурье-разложения δ -функции

$$\delta(r) = \int \frac{d^3\mathbf{q}}{(2\pi)^3} e^{i\mathbf{qr}} \quad (8.29)$$

³Напомним, что разложение в ряд теории возмущений идет здесь по безразмерному параметру $e^2 \rightarrow \frac{e^2}{\hbar c} \approx \frac{1}{137}$.

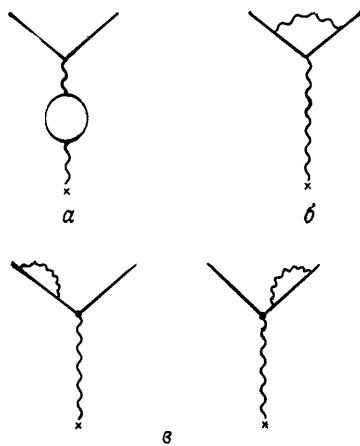


Рис. 8-3

или, вспоминая известное соотношение [25] $\nabla^2 \frac{1}{r} = -4\pi\delta(r)$, видим, что формула (8.26) в координатном представлении соответствует взаимодействию вида:

$$V(r) = -Ze_R^2 \left(1 - \frac{\epsilon_R^2}{60\pi^2 m^2} \nabla^2\right) \frac{1}{r} = -\frac{Ze_R^2}{r} - \frac{Z\epsilon_R^4}{15\pi m^2} \delta(r) \quad (8.30)$$

Таким образом рождение виртуальных e^+e^- -пар (поляризация вакуума) приводит к модификации кулоновского взаимодействия на малых расстояниях – возникает дополнительное притяжение к ядру. Конечно, эти формулы не вполне корректны, поскольку они получены из асимптотики однопетлевого вклада в пределе $(-q)^2 \ll m^2$. Однако для простых оценок они вполне достаточны.

Рассмотрим случай $Z = 1$ (протон). Ясно, что второе слагаемое в (8.30) может дать вклад в энергетические уровни атома водорода E_{nl} . Рассматривая его как возмущение, получаем соответствующий вклад в сдвиг уровней в виде:

$$\Delta E_{nl} = -\frac{\epsilon_R^2}{15\pi m^2} |\psi_{nl}(0)|^2 \delta_{l0} = -\frac{8\epsilon_R^2}{15\pi n^3} Ry \delta_{l0} \quad (8.31)$$

где $\psi_{nl}(0)$ – волновая функция атома водорода, соответствующая главному квантовому числу n и орбитальному моменту l , $Ry = me^4/2$ – постоянная Ридберга ($Ry \approx 13.5\text{eV}$). Из-за точечного характера дополнительного взаимодействия в (8.30), оно действует лишь на волновые функции, отличные от нуля в начале координат, т.е. на s -состояния ($l = 0$). Соответствующий (лэмбовский) сдвиг уровней наблюдается экспериментально и измеряется с весьма высокой точностью. В первых экспериментах Лэмба измерялась разница энергий уровней $2s_{1/2}$ и $2p_{1/2}$, которые являются вырожденными в рамках теории Шредингера – Дирака, не учитывающей радиационных поправок. Оказалось, что величина сдвига равна $+1057\text{MHz}$. Расчет по формуле (8.31) дает величину -27MHz . Однако петля поляризации вакуума отвечает только за часть сдвига уровней $2s_{1/2}$ и $2p_{1/2}$. Полный набор фейнмановских диаграмм, ответственных за лэмбовский сдвиг в рассматриваемом порядке теории возмущений ($\sim \epsilon^3$) показан на Рис.8-3. Все возникающие в этих диаграммах расходимости могут быть “спрятаны” в перенормировку заряда, массы и волновой

функции электрона. Таким образом удается рассчитать полную величину лэмбовского сдвига, которая оказывается в идеальном соответствии с экспериментом⁴. В свое время это был триумф теории перенормировок в квантовой электродинамике. Поскольку величина сдвига известна с точностью $\sim 0.01\%$, то нетрудно убедиться в существенности вкладов каждой из диаграмм Рис.8-3, в том числе и рассмотренного выше относительно малого вклада поляризации вакуума, связанного с диаграммой Рис.8-3(а). Основной вклад в сдвиг связан с перенормированной массы электрона (диаграммы Рис.8-3(в)). Физически этот эффект связан с тем, что величина (бесконечная) радиационных поправок к массе свободного электрона отличается от (также бесконечной) их величины для электрона, связанного в атоме. Разность этих двух бесконечных величин *конечна* [5, 31] и дает основной вклад в сдвиг атомных уровней.

Рассмотрим подробнее эффекты, связанные с диаграммой Рис.8-3(б). Фактически, эта диаграмма модифицирует структуру электронного тока перехода (вершину) $-e\bar{u}_f\gamma_\mu u_i$. Вычисление конечной части этой диаграммы в пределе малых ($-q^2$) дает [25, 2, 31]:

$$-e\bar{u}_f\gamma_\mu u_i \rightarrow -e\bar{u}_f \left\{ \gamma_\mu \left[1 + \frac{e^2}{3\pi} \frac{q^2}{m^2} \left(\ln \frac{m}{m_\gamma} - \frac{3}{8} \right) \right] - \left[\frac{e^2}{2\pi} \frac{1}{2m} i\sigma_{\mu\nu} q^\nu \right] \right\} u_i \quad (8.32)$$

где $\sigma_{\mu\nu} = \frac{i}{2}(\gamma^\mu\gamma^\nu - \gamma^\nu\gamma^\mu)$. Выражение в первых квадратных скобках здесь дает соответствующий вклад в лэмбовский сдвиг, поскольку этот член по форме аналогичен (8.26). Но при этом мы сталкиваемся еще и с расходимостью на *малых* импульсах, что формально обходится в (8.32) введением малой фиктивной массы фотона m_γ . Это так называемая *инфракрасная катастрофа*. Фактически вклад, связанный с фиктивной массой m_γ , полностью *сокращается* с аналогичными вкладами, возникающими от диаграмм Рис.8-3(в). Инфракрасные расходимости, возникающие в квантовой электродинамике, не носят столь принципиального характера, как обсуждавшиеся выше *ультрафиолетовые* (т.е. возникающие от расходимостей фейнмановских интегралов на верхнем пределе). Физически инфракрасная катастрофа связана с всегда существующей (для любых электродинамических процессов) возможностью излучения большого числа “мягких” фотонов с очень малой энергией (частотой). Поэтому инфракрасная расходимость является следствием не вполне корректной постановки вопроса: какова амплитуда вероятности рассеяния электрона на статическом ядре без излучения фотона? Фактически нужно определить амплитуду рассеяния электрона без излучения фотона, а также вероятности излучения одного, двух и т.д. “мягких” фотонов с энергией меньше m_γ . Каждая из этих амплитуд по отдельности расходится, но искусственное введение m_γ делает их конечными. Сумма же этих вероятностей не расходится, а параметр m_γ в ответе сокращается. Эта проблема была детально проанализирована и решена еще на раннем этапе развития квантовой электродинамики [1, 2, 31]. Для нас сейчас интересен второй член в квадратных скобках (8.32), который модифицирует величину γ_μ , т.е. лоренцеву структуру тока.

Фактически, можно убедиться [1, 2, 31], что вклад типа $\sigma_{\mu\nu} q^\nu$ описывает магнитный момент электрона $\mu = -\frac{e}{2m}\sigma$, который обычно записывают в виде $\mu = -g\frac{e}{2m}s$, где спин $s = \frac{1}{2}\sigma$, а g – гиромагнитное отношение электрона (в теории Дирака $g = 2$).

⁴Соответствующие расчеты весьма громоздки и мы отсылаем читателя за деталями к книгам [1, 2]

Соответственно, второй член в (8.32) описывает дополнительный вклад в магнитный момент электрона, так что

$$\mu = -\frac{e}{2m} \left(1 + \frac{e^2}{2\pi}\right) \sigma \quad (8.33)$$

или

$$g = 2 + \frac{e^2}{\pi} \quad (8.34)$$

Таким образом, дополнительно к дираковскому магнитному моменту электрона возникает *аномальный* магнитный момент $e^2/2\pi$. Более точное выражение для аномального вклада в гиromагнитное отношение, получающееся помошью весьма громоздких вычислений с точностью до членов $\sim e^6$ имеет вид:

$$\frac{g-2}{2} = \frac{1}{2} \frac{e^2}{\pi} - 0.32848 \left(\frac{e^2}{\pi}\right)^2 + (1.49 \pm 0.2) \left(\frac{e^2}{\pi}\right)^3 + \dots = (1159655.4 \pm 3.3) \cdot 10^{-9} \quad (8.35)$$

Указанная здесь ошибка связана с трудностями вычислений большого числа диаграмм $\sim e^6$. Экспериментальное значение аномального магнитного момента электрона равно:

$$\frac{g-2}{2}|_{exp} = (1159657.7 \pm 3.5) \cdot 10^{-9} \quad (8.36)$$

Вот поэтому квантовая электродинамика считается, пожалуй, самой точной из имеющихся теорий фундаментальных взаимодействий элементарных частиц. Насколько известно автору, до сих пор не обнаружено никаких расхождений между ее предсказаниями и экспериментом, в тех случаях, когда речь идет о чисто электродинамических явлениях.

Рассмотрение радиационных поправок на основе фейнмановского формализма является достаточно сложным и громоздким. Для понимания физики этих явлений полезно рассмотреть качественный подход, предложенный Вельтоном, и позволяющий дать простую качественную их интерпретацию, основанную на картине вакуумных флуктуаций электромагнитного поля и роли электрон - позитронного вакуума.

Обсудим, прежде всего вопрос о том, какое значение имеет среднеквадратичное значение напряженности электромагнитного поля в произвольной точке физического вакуума. Рассмотрим в некотором нормировочном объеме V . Нулевое колебание с частотой ω имеет энергию $\frac{\hbar\omega}{2}$. Можно написать очевидное равенство:

$$\frac{\hbar\omega}{2} = \frac{1}{8\pi} \overline{\int dV (\mathbf{E}_{0\omega}^2 + \mathbf{H}_{0\omega}^2)} = \frac{1}{4\pi} \overline{\int dV \mathbf{E}_{0\omega}^2} = \frac{\mathbf{E}_{0\omega}^2 V}{8\pi} \quad (8.37)$$

где $\mathbf{E}_{0\omega}$ и $\mathbf{H}_{0\omega}$ – амплитуды напряженностей полей в вакууме, отвечающих рассматриваемым нулевым колебаниям с частотой ω , а черта обозначает усреднение по периоду колебаний. Из (8.37) находим среднеквадратичную амплитуду нулевых колебаний поля с частотой ω :

$$\mathbf{E}_{0\omega}^2 = \frac{4\pi\hbar\omega}{V} \quad (8.38)$$

Рассмотрим электрон в атоме. На этот электрон действует кулоновское поле ядра и флуктуации нулевых колебаний поля в вакууме. Поэтому на орбитальное движение электрона налагается хаотическое движение под действием этих вакуумных флуктуаций. Пусть $V(\mathbf{r})$ обозначает потенциальную энергию электрона, находящегося в точке \mathbf{r} . Предположим, что координату электрона можно записать как $\mathbf{r} = \mathbf{r}_0 + \mathbf{r}'$, где \mathbf{r}_0 – обычное значение координаты электрона, более или менее плавно меняющееся при его орбитальном движении, а \mathbf{r}' – его малое смещение под действием случайной силы со стороны флуктуирующего вакуумного поля. Тогда можно записать следующее изменение средней потенциальной энергии электрона, испытывающего случайные смещения:

$$\begin{aligned} <\Delta V(\mathbf{r})> &= < V(\mathbf{r}_0 + \mathbf{r}') - V(\mathbf{r}_0) > \approx < x'_i \frac{\partial V}{\partial x_i} + \frac{1}{2} (x'_i x'_k) \frac{\partial^2 V}{\partial x_i \partial x_k} > = \\ &= \frac{1}{2} \nabla^2 V < (x'_i)^2 > = \frac{1}{6} \nabla^2 V < (\mathbf{r}')^2 > \end{aligned} \quad (8.39)$$

Угловые скобки здесь обозначают среднее по всем возможным значениям случайной величины \mathbf{r}' .
При усреднении учтено, что $\langle x'_i \rangle = 0$, а в силу пространственной изотропии случайных смещений $\langle x'_i x'_k \rangle = \frac{1}{3} \langle (\mathbf{r}')^2 \rangle$.

В кулоновском поле протона

$$\nabla^2 V(\mathbf{r}_0) = 4\pi e^2 \delta(\mathbf{r}_0) \quad (8.40)$$

так что

$$\langle V(\mathbf{r}) \rangle = V(\mathbf{r}_0) + \frac{2\pi e^2}{3} \delta(\mathbf{r}_0) \langle \mathbf{r}'^2 \rangle \quad (8.41)$$

Для получения лэмбовского сдвига атомного уровня нужно усреднить (8.41) по состоянию электрона в атоме, тогда имеем:

$$\Delta E_{Lamb} = \frac{2\pi}{3} e^2 \int dV |\psi_n(\mathbf{r}_0)|^2 \delta(\mathbf{r}_0) \langle \mathbf{r}'^2 \rangle = \frac{2\pi}{3} e^2 |\psi_n(0)|^2 \langle \mathbf{r}'^2 \rangle \quad (8.42)$$

где ψ_n – волновая функция рассматриваемого состояния.

Для вычисления $\langle \mathbf{r}'^2 \rangle$ предположим, что смещение электрона под действием флюктуаций поля происходит независимо от его орбитального движения. Напишем классическое уравнение движения:

$$m \frac{d^2 \mathbf{r}' \omega}{dt^2} = e \mathbf{E}_{0\omega} = e \mathbf{E}_{0\omega} \sin(k\mathbf{r} - \omega t) \quad (8.43)$$

откуда получим:

$$\mathbf{r}' \omega = -\frac{e \mathbf{E}_{0\omega}}{m \omega^2} \sin(k\mathbf{r} - \omega t) \quad (8.44)$$

Соответственно:

$$\overline{\langle (\mathbf{r}' \omega)^2 \rangle} = \frac{e^2}{2m^2 \omega^4} \mathbf{E}_{0\omega}^2 = \frac{2\pi e^2 \hbar}{m^2 \omega^3 V} \quad (8.45)$$

где черта снова означает усреднение по времени, а для получения последнего равенства воспользовались (8.38).

Поскольку нулевые колебания с разными частотами являются независимыми, их вклад в полное среднеквадратичное смещение электрона можно найти простым суммированием:

$$\langle \mathbf{r}'^2 \rangle = \frac{V}{\pi^2 c^3} \int d\omega \omega^2 \overline{\langle (\mathbf{r}' \omega)^2 \rangle} = \frac{2e^2 \hbar}{\pi c^3 m^2} \int_{\omega_{min}}^{\omega_{max}} \frac{d\omega}{\omega} \quad (8.46)$$

Если бы не существовало электрон - позитронного вакуума, то верхний предел здесь мог бы принимать любые значения и мы имели бы расходящийся результат. Однако, при частотах порядка mc^2/\hbar возникает взаимодействие между нулевыми колебаниями поля и заполненным фоном отрицательных энергий фермионов. Наглядно можно представить дело так, что взаимодействуют флюктуации токов, связанных со случайными смещениями электрона с положительной энергией и аналогичные токи, связанные со случайными смещениями электронов фона заполненных состояний. Поскольку в силу принципа Паули все электроны стремятся находиться в удалении друг от друга, эти флюктуации токов будут происходить в противофазе, что приведет к их взаимному погашению. В результате все сводится к возникновению эффективного обрезания (8.46) при $\omega_{max} \sim mc^2$. Величина обрезания (8.46) на нижнем пределе определяется некоторой средней частотой возбуждения электрона в атоме, масштаб которой определяется ридберговской частотой: $\omega_{min} = \omega_0 \sim \frac{Ry}{\hbar} = \frac{me^4}{2\hbar^3}$. Тогда (8.46) сводится к:

$$\langle (\mathbf{r}'^2) \rangle = \frac{2e^2 \hbar}{\pi c^3 m^2} \ln \frac{mc^2}{\hbar \omega_0} = \frac{2}{\pi} \frac{e^2}{\hbar c} \left(\frac{\hbar}{mc} \right)^2 \ln \frac{mc^2}{\hbar \omega_0} \quad (8.47)$$

Тогда для величины лэмбовского сдвига (8.42) получаем:

$$\Delta E_{Lamb} = \frac{4}{3} \frac{e^2}{\hbar c} \left(\frac{\hbar}{mc} \right)^2 |\psi_n(0)|^2 \ln \frac{mc^2}{\hbar \omega_0} \quad (8.48)$$

Этот сдвиг всегда положителен – s -уровень всегда лежит по энергии выше, чем это предсказывается теорией Шредингера – Дирака. С учетом того, что в атоме водорода:

$$|\psi_n(0)|^2 = \left(\frac{1}{na\pi^{1/3}} \right)^3 \quad (8.49)$$

где $a = \frac{\hbar^2}{me^2}$ – боровский радиус, получаем

$$\Delta E_{Lamb} = \frac{8}{3\pi} \left(\frac{e^2}{\hbar c} \right)^3 \frac{Ry}{n^3} \ln \frac{mc^2}{\hbar \omega_0} \quad (8.50)$$

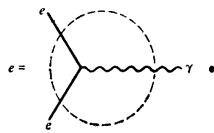


Рис. 8-4



Рис. 8-5

Специальные расчеты, проведенные Бете, дали уточненное значение $\hbar\omega_0 \approx 18Ry$. Тогда из (8.50) следует значение сдвига для $2s$ -состояния водорода $\Delta E_{Lamb}(2s) \approx 1040$ MHz, что очень близко к результату точных расчетов на основе общего формализма квантовой электродинамики и теории перенормировок. Таким образом, лэмбовский сдвиг является еще одним подтверждением реальности физического “вакуума” квантовой теории поля.

Перенормировка – как это “работает”.

В рассмотренных выше примерах расчетов радиационных поправок в квантовой электродинамике мы видели определяющую роль процедуры перенормировки, которая позволяет избавиться от неизбежно возникающих расходимостей фейнмановских интегралов в высших порядках теории возмущений. Именно благодаря развитию теории перенормировок в квантовой электродинамике возникли реально работающие расчетные методы, позволившие проводить как расчеты практически любых конкретных эффектов, так и проанализировать некоторые принципиальные вопросы теории. Понятие *перенормируемости* играет определяющую роль в современной квантовой теории поля. Модели взаимодействий не обладающие этим свойством обычно считаются нефизическими. Прежде чем переходить к последовательному анализу процедуры перенормировок, мы рассмотрим качественную сторону дела на примере уже известной нам перенормировки заряда в однопетлевом приближении.

Вернемся к формуле (8.27), содержащей расходимость вида $\ln \frac{\Lambda^2}{m^2}$. Величина электрического заряда входит в теорию через график для элементарной вершины, показанный на Рис.8-4. Но к этой вершине имеется множество поправок, примеры которых показаны на Рис.8-5, которые, фактически, изменяют величину заряда. *Физический* заряд определяется всеми диаграммами такого типа, именно результат суммирования *всех* диаграмм для вершины измеряется экспериментально как заряд электрона. Назовем “исходный” заряд, сопоставляемый элементарной вершине Рис.8-4, “голым” зарядом e_0 . Тогда для “истинного” или “одетого” заряда e можно записать, например, разложение в ряд теории возмущений по “голому” заряду, построенное на однопетлевых поляризационных поправках, представленное

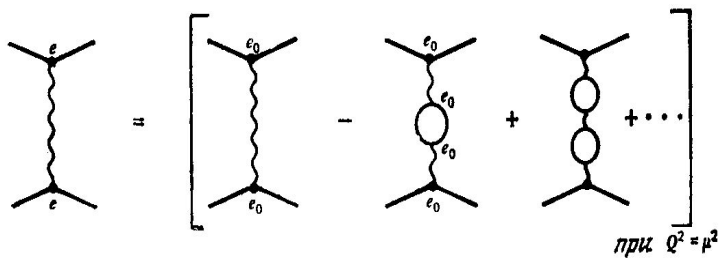


Рис. 8-6

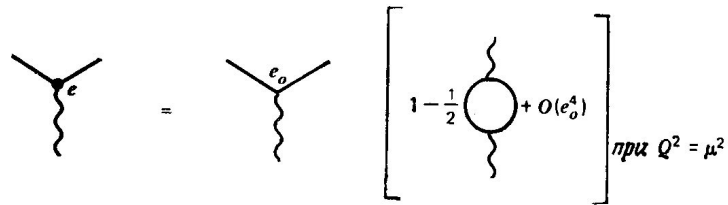


Рис. 8-7

диаграммами Рис.8-6, где многоточием заменены аналогичные диаграммы высших порядков. Соотношение между e^2 и e_0^2 нужно определить, как это и показано на Рис.8-6, при некотором специальном, подходящим с точки зрения эксперимента, значении передаваемого (фотонной линей) импульса ⁵ $q^2 \equiv -Q^2 = -\mu^2$. Например, во всех традиционных методах определения заряда речь идет о низкоэнергетическом пределе $Q^2 \ll m^2$. В результате, разложение, показанное на Рис.8-6, можно схематически записать как:

$$e^2 = e_0^2 [1 - I(Q^2 = \mu^2) + O(e_0^4)] \quad (8.51)$$

где величина $I(Q^2)$ определяется формулами (8.17) - (8.20), т.е. однопетлевым приближением $\sim e_0^2$. Извлекая из обеих сторон (8.51) квадратный корень, получим:

$$e = e_0 \left[1 - \frac{1}{2} I(Q^2 = \mu^2) + O(e_0^4) \right] \quad (8.52)$$

что совпадает с (8.27) после разложения корня. В диаграммном виде разложение (8.52) показано на Рис.8-7. Соответственно, с учетом всех порядков имеем:

$$e = e_0 [1 + e_0^2 A_1(Q^2) + e_0^4 A_2(Q^2) + \dots]_{Q^2=\mu^2} \quad (8.53)$$

Ясно, что $A_1(Q^2), A_2(Q^2), \dots$ бесконечны при $\Lambda^2 \rightarrow \infty$. Рассмотрим какой - либо физический процесс рассеяния, например изображаемый диаграммами Рис.8-8. В аналитическом виде:

$$-iM(e_0^2) = e_0^2 [F_1(Q^2) + e_0^2 F_2(Q^2) + O(e_0^4)] \quad (8.54)$$

⁵Величина Q^2 введена вместо $(-q^2)$, для удобства, чтобы работать с $Q^2 > 0$.

$$-iM(e_0^2) = \left[\text{Diagram 1} - \text{Diagram 2} + \dots \right] \text{ при } Q^2$$

Рис. 8-8

$$\text{Diagram 1} = \text{Diagram 3} \left[1 + \frac{1}{2} \text{Diagram 4} + O(e^4) \right] \text{ при } Q^2 = \mu^2$$

Рис. 8-9

Здесь все выражения тоже расходятся. Но теперь наступает решающий момент. Давайте репараметризуем (перенормируем) величину $-iM(e_0^2)$, выразив e_0 через e , обратив (8.52), или, иначе говоря, перестроив графики Рис.8-7, с той же точностью, как это показано на Рис.8-9, и воспользовавшись эти разложением, подставив его в вершины графиков Рис.8-8. Тогда получим диаграммное разложение, показанное на Рис.8-10. Две первые диаграммы этого разложения происходят из первой диаграммы Рис.8-8, множитель 2 возникает из-за того, что мы должны выразить e_0 через e в каждой вершине. В оставшейся диаграмме Рис.8-8 можно просто заменить e_0 на e , поскольку возникающая при этом разница выражений порядка e^6 . Теперь разложение Рис.8-10 можно переписать, как это показано на Рис.8-11. В аналитическом виде это разложение имеет вид:

$$-iM(e^2) = e^2 [F'_1(Q^2) + e^2 F'_2(Q^2) + O(e^4)] \quad (8.55)$$

Вот теперь мы достигли желаемого – сравнивая (8.54) и (8.55) видим, что получено новое выражение для амплитуды рассеяния, в которое входит “экспериментальный” заряд e , определенный согласно (8.53) и измеряемый при $Q^2 = \mu^2$. При этом мы ничего не добавили и ничего не выбросили, а просто репараметризовали (8.54), соответственно $M(e^2) = M(e_0^2)$. В тоже время член $\sim e_0^4$ в (8.54) бесконечен, а член $\sim e^4$ в (8.55) конечен! Это ясно из того, что “экспериментальный” заряд e конечен по определению, а два слагаемых в скобках на Рис.8-11 противоположны по знаку

$$-iM(e^2) = \text{Diagram 1} + 2 \left[\frac{1}{2} \text{Diagram 4} \right] - \text{Diagram 2} + O(e^6)$$

Рис. 8-10

$$-i\mathcal{M}(e^2) = \text{при } Q^2 - \left\{ \text{при } Q^2 - \left[\text{при } Q^2 = \mu^2 \right] + O(e^6) \right\}$$

Рис. 8-11

$$\text{при } Q^2 = e_0^2 \left[1 - \left(\frac{1}{\mu^2} \right)^2 + \left(\frac{1}{\mu^2} \right)^2 - \dots \right]$$

Рис. 8-12

и дают в сумме:

$$\left[\frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{Q^2} - \frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{\mu^2} \right] = \frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{\mu^2}{Q^2} \quad (8.56)$$

что не зависит от параметра обрезания Λ^2 . Разный выбор параметра μ^2 (точки перенормировки) приводит к разным разложениям (8.55). Однако наблюдаемая величина $|M|^2$ не должна зависеть от выбора μ . Это требование можно записать в виде следующего дифференциального уравнения:

$$\mu \frac{dM}{d\mu} = \left(\mu \frac{\partial}{\partial \mu} + \mu \frac{\partial e}{\partial \mu} \frac{\partial}{\partial e} \right) M = 0 \quad (8.57)$$

Это означает, что явная зависимость M от μ , которая дается коэффициентами $F'_i(Q^2, \mu^2)$ в разложении (8.55), компенсируется соответствующей μ^2 зависимостью $e^2(\mu^2)$. Уравнение (8.57) представляет собой дифференциальное уравнение *ренорм-группы* (или группы перенормировок), играющей огромную роль в квантовой теории поля. Ниже мы еще не раз вернемся к обсуждению этой (ренорм-групповой) инвариантности теории, которая позволяет проанализировать ее принципиальные основы, а также дает эффективный аппарат для проведения расчетов конкретных эффектов.

“Бегущая” константа связи .

Разложение, показанное на Рис.8-6, можно перерисовать в виде Рис.8-12. Если ограничиться только этими (петлевыми) графиками, то здесь возникает геометрическая прогрессия, которая легко суммируется, как это показано на Рис.8-13. Важно видеть, что расходимости можно устранить, если работать с физическим (перенормированным) зарядом e , который определяется разложением Рис.8-13 при

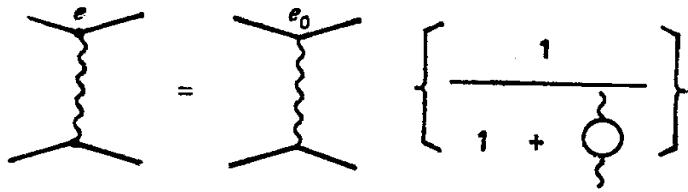


Рис. 8-13

$Q^2 = \mu^2$. Фактически можно использовать любое значение μ^2 . Различный выбор $Q^2 = \mu_1^2, \mu_2^2, \dots$ соответствует разложению теории возмущений по численно различным значениям физического заряда $e(\mu_i^2)$. В самом деле, из Рис.8-13 имеем:

$$e^2(Q^2) = \frac{e_0^2}{1 + I(Q^2)} \quad (8.58)$$

так что экспериментально наблюдаемый заряд зависит от величины передаваемого (в процессе рассеяния) импульса Q^2 . Величину $e(Q^2)$ называют “бегущей” константой связи. В пределе больших $Q^2 \equiv (-q^2)$ величина $I(q^2)$ дается выражением (8.24), так что получаем:

$$e^2(Q^2) = \frac{e_0^2}{1 - \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \left(\frac{Q^2}{\Lambda^2} \right)} \quad (8.59)$$

Чтобы исключить в (8.59) явную зависимость $e^2(Q^2)$ от параметра обрезания Λ , рассмотрим это выражение при $Q^2 = \mu^2$ и выразим e_0 через $e^2(\mu^2)$. В результате, при больших Q^2 можно переписать (8.59) как:

$$e(Q^2) = \frac{e^2(\mu^2)}{1 - \frac{e^2(\mu^2)}{3\pi} \ln \left(\frac{Q^2}{\mu^2} \right)} \quad (8.60)$$

Здесь уже все конечно! “Бегущая” константа связи $e(Q^2)$, описывает зависимость эффективного заряда от передаваемого импульса Q^2 , т.е. фактически от расстояния между заряженными частицами. Это, как мы увидим в дальнейшем, есть реально наблюдаемый эффект, причем соответствующая зависимость носит именно логарифмический характер. В связи с результатом (8.60) возникает ряд принципиальных вопросов относительно непротиворечивости квантовой электродинамики. Дело в том, что из (8.60) видно, что с ростом Q^2 (уменьшением расстояния) величина эффективного заряда *возрастает*, так что рано или поздно теория возмущений становится неприменимой на малых расстояниях, а при

$$Q^2 = \mu^2 \exp \left(\frac{3\pi}{e^2(\mu^2)} \right) \quad (8.61)$$

возникает явно нефизическая расходимость (“ложный” полюс). При Q^2 превышающих это значение заряд вообще становится мнимым! Возникающая здесь ситуация, по причинам исторического характера, называется “московским нулем”. В дальнейшем мы еще не раз вернемся к обсуждению возникающих в связи с этим проблем.

Забегая вперед отметим, что в квантовой хромодинамике ситуация принципиально иная. Там также возникает “бегущая” константа связи кварков и глюонов, выражение для которой (получаемое аналогично (8.60)) имеет вид:

$$g^2(Q^2) = \frac{g^2(\mu)}{1 + \frac{g^2(\mu^2)}{12\pi}(33 - 2n_f)\ln\left(\frac{Q^2}{\mu^2}\right)} \quad (8.62)$$

где n_f – число *ароматов* кварков, а константа 33 связана с неабелевым характером калибровочной симметрии хромодинамики (фактически она вычисляется как некоторая константа, связанная со свойствами матриц генераторов цветовой группы $SU(3)$). Только в мире, где $n_f > 16$ знак в знаменателе (8.62) был бы таким же, как в квантовой электродинамике. В реальном мире $n_f = 6$. Поэтому эффективный заряд КХД не растет, а *падает* с ростом Q^2 и становится малым на малых расстояниях! Это ситуация так называемой “асимптотической свободы”. При достаточно малых Q^2 (на больших расстояниях между кварками) эффективная константа связи наоборот становится большой, что экспериментально проявляется в явлении *конфайнмента* (“инфракрасная тюрьма”). Для значения Q^2 , при котором возникает (опять таки “ложный!”) полюс в (8.62), примем обозначение Λ^2 :

$$\Lambda^2 = \mu^2 \exp\left[-\frac{12\pi}{(33 - 2n_f)g^2(\mu^2)}\right] \quad (8.63)$$

Тогда (8.62) переписывается как:

$$g^2(Q^2) = \frac{12\pi}{(33 - 2n_f)\ln\left(\frac{Q^2}{\Lambda^2}\right)} \quad (8.64)$$

При $Q^2 \gg \Lambda^2$ эффективная константа связи мала и взаимодействие кварков и глюонов (на малых расстояниях или при больших импульсах) можно описывать по теории возмущений, аналогично взаимодействию электронов и фотонов в КЭД (на больших расстояниях или малых импульсах). При $Q^2 \sim \Lambda^2$ такое описание становится невозможным, а кварки и глюоны объединяются в сильно взаимодействующие кластеры – адроны. Экспериментальное значение Λ лежит в интервале от 0.1 до 0.5 GeV . Тогда для экспериментов, проводимых при $Q^2 \sim (30 GeV)^2$ из (8.64) получаем $g^2 \sim 0.1$, так что теория возмущения явно применима, как в КЭД. В пределе больших Q^2 всеми массами кварков можно пренебречь, однако в теории все равно органически входит массовый масштаб μ^2 , возникший в процессе перенормировки.

Аннигиляция e^+e^- в адроны – доказательство существования кварков.

В качестве интересной иллюстрации применений КЭД покажем, как из чисто электродинамических экспериментов можно убедиться в существовании кварков [18]. Это оказывается возможным при изучении процессов аннигиляции электронов и позитронов высоких энергий, когда в качестве конечных продуктов реакции возникают всевозможные адроны. Фактически, такие реакции идут через процессы рождения пар кварк – антикварк, т.е. $e^+e^- \rightarrow q\bar{q}$, которые в дальнейшем объединяются в адроны. Оказывается, что сечение таких процессов можно получить сечения из легко рассчитываемого в рамках КЭД процесса аннигиляции электрон – позитронных пар в мюоны: $e^+e^- \rightarrow \mu\bar{\mu}$. Для расчета сечения такого процесса в КЭД достаточно рассмотреть вторую из фейнмановских диаграмм, показанных на Рис.6-6, в которой, в качестве конечных продуктов реакции, фигурирует пара $\mu\bar{\mu}$ ⁶. Стандартный расчет по правилам диаграммной техники КЭД дает для полного сечения

⁶Напомним, что мюоны ничем не отличаются от электронов, кроме большего (примерно в 200 раз) значения массы покоя.

такого процесса [18]:

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow \mu\bar{\mu}) = \frac{4\pi e^2}{3Q^2} \quad (8.65)$$

где $Q^2 = 4E^2$ – квадрат энергии в системе центра масс (переменная Мандельстама s). Интересующее нас сечение аннигиляции в пару кварк – антикварк равно:

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow q\bar{q}) = 3e_q^2 \sigma(e^+e^- \rightarrow \mu\bar{\mu}) \quad (8.66)$$

где e_q – заряд кварка. Дополнительный множитель 3 возникает здесь из-за того, что мы имеем по одной и той же диаграмме для кварков каждого цвета, так что соответствующие сечения нужно просто сложить. Чтобы найти теперь сечение рождения всех возможных адронов, необходимо просуммировать по всем кварковым ароматам $q = u, d, s, \dots$, поэтому:

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{hadrons}) = \sum_q \sigma(e^+e^- \rightarrow q\bar{q}) = 3 \sum_q e_q^2 \sigma(e^+e^- \rightarrow \mu\bar{\mu}) \quad (8.67)$$

Таким образом, эти вычисления приводят к очень существенному предсказанию:

$$R \equiv \frac{\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{hadrons})}{\sigma(e^+e^- \rightarrow \mu\bar{\mu})} = 3 \sum_q e_q^2 \quad (8.68)$$

Так как сечение $\sigma(e^+e^- \rightarrow \mu\bar{\mu})$ хорошо изучено экспериментально (и прекрасно описывается формулой (8.65)), то измеренное на эксперименте сечение e^+e^- -аннигиляции в адроны непосредственно дает информацию о числе кварков, их ароматах и цветах. Имеем:

$$R = \begin{cases} 3 \left[\left(\frac{2}{3}\right)^2 + \left(\frac{1}{3}\right)^2 + \left(\frac{1}{3}\right)^2 \right] = 2 & \text{для } u, d, s \\ 2 + 3 \left(\frac{2}{3}\right)^2 = \frac{10}{3} & \text{для } u, d, s, c \\ \frac{10}{3} + 3 \left(\frac{1}{3}\right)^2 = \frac{11}{3} & \text{для } u, d, s, c, b \text{ и т. д.} \end{cases} \quad (8.69)$$

Эти предсказания прекрасно согласуются с экспериментом! Значение $R = 2$ наблюдается при $Q < 2(m_c + m_u) \approx 3.7 \text{ GeV}$, т.е. ниже порога рождения c -частиц. Выше порога рождения пяти кварковых ароматов, т.е. при $Q > 2m_b \approx 10 \text{ GeV}$ экспериментально наблюдается значение $R = 11/3$. Эти эксперименты непосредственно подтверждают, что имеется три цвета кварков с надлежащими (дробными!) значениями электрического заряда.

В рамках КХД можно учесть также вклады диаграмм, в которых кварк или антикварк испускает глюоны [18]. В первом порядке по g формула (8.68) модифицируется как:

$$R = 3 \sum_q e_q^2 \left(1 + \frac{g^2(Q^2)}{\pi} \right) \quad (8.70)$$

так, что в экспериментах проявляется даже слабая (логарифмическая) зависимость R от Q^2 .

Физические условия перенормировки.

Перейдем к более последовательному изложению теории перенормировок в КЭД. Ясно, что излагавшаяся выше схема построения инвариантной теории возмущений и диаграммных уравнений для точных пропагаторов, носила в значительной

мере формальный характер. Так мы оперировали со всеми величинами так, как если бы они были конечными, тогда как фактически при вычислении $\mathcal{D}, \mathcal{G}, \Gamma$ по теории возмущений возникают расходящиеся интегралы. Как мы покажем ниже, в теории можно сформулировать определенные предписания, позволяющие однозначным образом производить “вычитание” бесконечностей и получать конечные выражения для всех величин, имеющих непосредственный физический смысл. В основе этих предписаний лежат очевидные физические требования, чтобы масса фотона была равна нулю, а заряд и масса электрона равнялись их наблюдаемым значениям. Наше изложение будет носить несколько схематический характер, дальнейшие подробности можно найти в [1] и, в особенности, в исчерпывающей монографии [2].

Физический фотон имеет нулевую массу и, соответственно, для него всегда $k^2 = 0$. Это означает, что точный фотонный пропагатор должен иметь полюс при $k^2 = 0$, так что

$$\mathcal{D}(k^2) = \frac{4\pi e^2}{k^2} Z \quad \text{при } k^2 \rightarrow 0 \quad (8.71)$$

где Z – постоянная. Поскольку согласно (7.39) общий вид пропагатора определяется через поляризационный оператор как

$$\mathcal{D}(k^2) = \frac{4\pi}{k^2(1 - \mathcal{P}(k^2)/k^2)} \quad (8.72)$$

то из (8.71) для поляризационного оператора следует:

$$\mathcal{P}(0) = 0 \quad (8.73)$$

Аналогичным образом, постоянная Z в (8.71) может быть определена как:

$$\frac{1}{Z} = 1 - \frac{\mathcal{P}(k^2)}{k^2} \Big|_{k^2 \rightarrow 0} \quad (8.74)$$

Дальнейшие ограничения на $\mathcal{P}(k^2)$ можно получить из анализа физического определения электрического заряда частицы. Две классические (сколь угодно тяжелые) частицы, покоящиеся на большом расстоянии ($r \gg m^{-1}$, где m – масса электрона) друг от друга, должны взаимодействовать по закону Кулона: $V(r) = e^2/r$. С другой стороны, это взаимодействие выражается диаграммой, показанной на Рис.8-14, где жирный пунктир обозначает точный пропагатор виртуального фотона, а верхние и нижние линии соответствуют классическим частицам. Фотонные собственно – энергетические поправки учтены в точном пропагаторе виртуального фотона. Всякие другие поправки, затрагивающие линии тяжелых частиц, приводят к обращению соответствующих диаграмм в нуль. Действительно, добавление еще какой – либо внутренней линии в диаграмму Рис.8-14, например соединение 1 и 3 или 1 и 2 фотонной линией, приводит к появлению в соответствующей диаграмме тяжелых виртуальных частиц (соответствующих сплошным линиям, оказавшимся под дополнительной фотонной линией), пропагатор которых содержит большую массу M классической частицы в знаменателе и обращается в нуль при $M \rightarrow \infty$. Тогда ясно, что множитель $e^2 \mathcal{D}(k^2)$ в диаграмме Рис.8-14 представляет собой (с точностью до знака) фурье – образ потенциала взаимодействия рассматриваемых частиц. Статичность взаимодействия (покоящиеся частицы!) означает, что частота виртуального

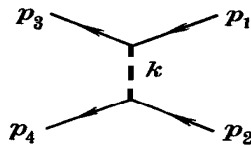


Рис. 8-14

фотона $\omega = 0$, а большим расстояниям отвечают малые волновые вектора \mathbf{k} . Поскольку \mathcal{D} зависит только от $k^2 = \omega^2 - k^2$, то приходим к условию

$$e^2 \mathcal{D} \rightarrow \frac{4\pi e^2}{k^2} \quad \text{при } k^2 \rightarrow 0 \quad (8.75)$$

так что, фактически, в (8.71) мы должны положить $Z = 1$. Тогда из (8.74) немедленно следует:

$$\frac{\mathcal{P}(k^2)}{k^2} \rightarrow 0 \quad \text{при } k^2 \rightarrow 0 \quad (8.76)$$

Помимо уже известного нам условия (8.73) отсюда следует:

$$\mathcal{P}'(0) \equiv \frac{d\mathcal{P}(k^2)}{dk^2} \Big|_{k^2=0} = 0 \quad (8.77)$$

Заметим, что эффективной внешней линии реального фотона, в принципе, надо было бы сопоставлять множитель $[1 + \frac{1}{4\pi} \mathcal{P}(k^2) \mathcal{D}(k^2)] e_\mu$. Однако для реального фотона всегда $k^2 = 0$, тогда в силу (8.73) видим, что в линиях внешних фотонов радиационные поправки вообще не нужно учитывать.

Таким образом, естественные физические требования приводят к установлению определенных (равных нулю!) значений $\mathcal{P}(0)$ и $\mathcal{P}'(0)$. В тоже время, непосредственное вычисление этих величин по диаграммам теории возмущений приводит к расходящимся интегралам. Способ устранения этих бесконечностей состоит в приписывании расходящимся выражениям наперед заданных значений, устанавливаемых физическими требованиями. Такая процедура и называется перенормировкой. Способ проведения этой операции можно сформулировать и иначе. Можно ввести нефизический “затравочный” заряд e_0 как параметр, который входит в выражение для исходного оператора электромагнитного взаимодействия, фигурирующего в формальной теории возмущений. После этого, условие перенормировки формулируется как требование

$$e_0^2 \mathcal{D}(k^2) \rightarrow \frac{4\pi e^2}{k^2} \quad \text{при } k^2 \rightarrow 0 \quad (8.78)$$

где e – истинный (физический) заряд частицы. Отсюда находим связь:

$$e^2 = Z e_0^2 \quad (8.79)$$

и с ее помощью нефизическая величина e_0 устраняется из формул, определяющих физические эффекты (а расходимость “загоняется” в фактор перенормировки Z).

Потребовав сразу $Z = 1$ мы производим перенормировку “на ходу” [1] и избавляемся от необходимости введения фиктивных величин в промежуточных выкладках.

Перейдем теперь к рассмотрению условий перенормировки электронного пропагатора. Очевидно, что точный пропагатор $\mathcal{G}(p)$ должен иметь полюс при $p^2 = m^2$, где m – масса физического электрона. Соответственно, можно написать предельное выражение:

$$\mathcal{G}(p) \approx Z_1 \frac{\gamma^\mu p_\mu + m}{p^2 - m^2 + i0} + g(p) \quad \text{при } p^2 \rightarrow m^2 \quad (8.80)$$

где Z_1 – скалярная постоянная (фактор перенормировки), а $g(p)$ конечно при $p^2 \rightarrow m^2$. Из (8.80) непосредственно следует и вид обратного пропагатора:

$$\mathcal{G}^{-1}(p) \approx \frac{1}{Z_1} (\gamma^\mu p_\mu - m) - (\gamma^\mu p_\mu - m) g(p) (\gamma^\mu p_\mu - m) \quad \text{при } p^2 \rightarrow m^2 \quad (8.81)$$

Массовый оператор имеет тогда при $p^2 \rightarrow m^2$ следующий вид:

$$\mathcal{M}(p) = G^{-1}(p) - \mathcal{G}^{-1}(p) \approx \left(1 - \frac{1}{Z_1}\right) (\gamma^\mu p_\mu - m) + (\gamma^\mu p_\mu - m) g(p) (\gamma^\mu p_\mu - m) \quad (8.82)$$

Эффективной внешней электронной линии (например входящей) в диаграмме рассеяния очевидно сопоставляться множитель:

$$\mathcal{U}(p) = u(p) + \mathcal{G}(p) \mathcal{M}(p) u(p) \quad (8.83)$$

где $u(p)$ – обычный электронный биспинор, удовлетворяющий уравнению Дирака $(\gamma^\mu p_\mu - m)u = 0$. В силу условий релятивистской инвариантности (\mathcal{U} тоже биспинор) предельной значение $\mathcal{U}(p)$ при $p^2 \rightarrow m^2$ может отличаться от $u(p)$ лишь постоянным скалярным множителем (перенормировка волновой функции):

$$\mathcal{U}(p) = Z' u(p) \quad (8.84)$$

Нетрудно показать [1], что существует простая связь

$$Z' = \sqrt{Z_1} \quad (8.85)$$

Это почти очевидно из того, что функция Грина (пропагатор) квадратична по операторам электронного поля.

Теперь можно убедиться, что после установления предельного вида электронного пропагатора уже нет необходимости в каких-либо дополнительных условиях для вершинного оператора. Рассмотрим диаграмму, показанную на Рис.8-15 и будем считать, что она описывает рассеяние электрона на внешнем поле $A_\mu^{(e)}(k)$ в первом порядке по этому полю, но с учетом всех радиационных поправок. В пределе $k \rightarrow 0$ имеем $p_2 \rightarrow p_1 \equiv p$ радиационные поправки к линии внешнего поля исчезают (выше мы отмечали, что они исчезают вообще при всяком $k^2 = 0$). Тогда рассматриваемой диаграмме соответствует амплитуда:

$$M_{fi} = -e \bar{\mathcal{U}}(p) \Gamma^\mu(p, p; 0) \mathcal{U}(p) A_\mu^{(e)}(k \rightarrow 0) \quad (8.86)$$

Но при $k \rightarrow 0$ потенциал $A_\mu^{(e)}(x)$ сводится к независящей от координат и времени константе. Такому потенциальному не соответствует никакое физическое поле, так что

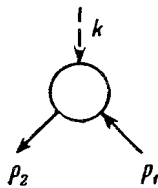


Рис. 8-15

он не может вызвать никакого изменения электронного тока перехода. Другими словами, в этом пределе ток перехода $\bar{U}\Gamma^\mu U$ должен просто совпадать со свободным током $\bar{u}\gamma^\mu u$:

$$\bar{U}(p)\Gamma^\mu(p, p; 0)U(p) = Z_1\bar{u}(p)\Gamma^\mu u(p) = \bar{u}(p)\gamma^\mu u(p) \quad (8.87)$$

Это соотношение автоматически выполняется в силу тождества Уорда, независимо от величины Z_1 . В самом деле, подставляя $G^{-1}(p)$ из (8.81) в (7.87), получаем:

$$\Gamma^\mu(p, p; 0) = \frac{1}{Z_1}\gamma^\mu - \gamma^\mu g(p)(\gamma^\mu p_\mu - m) - (\gamma^\mu p_\mu - m)g(p)\gamma^\mu \quad (8.88)$$

и равенство (8.87) удовлетворяется в силу $(\gamma^\mu p_\mu - m)u(p) = 0$ и $(\gamma^\mu p_\mu - m)\bar{u}(p) = 0$. Все это, по существу, опять дает определение физического заряда электрона. Видим, что при составлении амплитуды физического процесса перенормировочный фактор Z_1 вообще выпадает. Мы можем просто потребовать:

$$\bar{u}(p)\Gamma^\mu(p, p; 0)u(p) = \bar{u}(p)\gamma^\mu u(p) \quad \text{при } p^2 = m^2 \quad (8.89)$$

т.е. положить $Z_1 = 1$. Удобство такого определения состоит в том, что отпадает необходимость введения поправок во внешние электронные линии и мы просто имеем $U(p) = u(p)$. Это ясно и из того, что при $Z_1 = 1$ для массового оператора (8.82) имеем:

$$\mathcal{M}(p) = (\gamma^\mu p_\mu - m)g(p)(\gamma^\mu p_\mu - m) \quad (8.90)$$

так что второй член в (8.83) очевидным образом обращается в нуль. Таким образом не требуют перенормировки внешние линии всех реальных частиц – как фотонов, так и электронов.

Классификация и устранение расходимостей.

Рассмотренные выше физические условия перенормировки позволяют, в принципе, получить однозначным образом конечное значение для амплитуды всякого процесса КЭД в любом порядке теории возмущений.

Рассмотрим сначала характер расходимостей, возникающих в различных интегралах Фейнмана. Прежде всего произведем подсчет степеней виртуальных 4-импульсов, входящих в подинтегральные выражения. Рассмотрим произвольную

диаграмму n -го порядка (n – число вершин!), имеющую N_e электронных и N_γ фотонных внешних линий. Число N_e всегда четно. Полное число электронных линий равно $2n$, но из них N_e внешних, а скажем I_e внутренних. При подсчете числа линий внутренние линии учитываются дважды, поскольку они связывают две вершины, так что:

$$2n = N_e + 2I_e \quad (8.91)$$

Соответственно, полное число внутренних электронных линий в диаграмме:

$$I_e = n - \frac{N_e}{2} \quad (8.92)$$

В каждую вершину входит одна фотонная линия, при этом в N_γ вершинах эта линия внешняя, а в оставшихся $n - N_\gamma$ – внутренняя. Поскольку каждая внутренняя фотонная линия связывает две вершины, то полное число таких линий равно

$$\frac{n - N_\gamma}{2} \quad (8.93)$$

Каждой внутренней фотонной линии сопоставляется множитель $D(k)$, содержащий k в степени -2. Каждой внутренней электронной линии сопоставляется $G(p)$, содержащая p в степени -1 (при $p^2 \gg m^2$). Таким образом, суммарная степень 4-импульсов в знаменателе диаграммы равна:

$$2\frac{n - N_\gamma}{2} + n - \frac{N_e}{2} = 2n - \frac{N_e}{2} - N_\gamma \quad (8.94)$$

Число же интегрирований по $d^4 p$ и $d^4 k$ в диаграмме равно числу внутренних линий, однако в каждой вершине выполняется закон сохранения 4-импульса, что накладывает $n - 1$ дополнительное условие на импульсы интегрирования (один из этих n законов сохранения относится к внешним импульсам диаграммы – он соответствует общему закону сохранения в реакции, описываемой данной диаграммой). Соответственно, с учетом (8.92) и (8.93), получаем, что полное число внутренних линий диаграммы (электронных и фотонных) равно:

$$n - \frac{N_e}{2} + \frac{n}{2} - \frac{N_\gamma}{2} = \frac{3}{2} - \frac{N_e}{2} - \frac{N_\gamma}{2} \quad (8.95)$$

что дает число импульсов интегрирования без учета законов сохранения. Тогда вычитая отсюда $n - 1$, имеем для числа независимых импульсов интегрирования

$$\frac{3}{2} - \frac{N_e}{2} - \frac{N_\gamma}{2} - n + 1 = \frac{n}{2} + 1 - \frac{N_e}{2} - \frac{N_\gamma}{2} \quad (8.96)$$

Учитывая это число получаем полное число интегрирований:

$$2(n - N_e - N_\gamma + 2) \quad (8.97)$$

Тогда разность между числом интегрирований и степенью импульсов в знаменателе подинтегрального выражения для данной диаграммы равна разности (8.97) и (8.94):

$$r = 4 - \frac{3}{2}N_e - N_\gamma \quad (8.98)$$

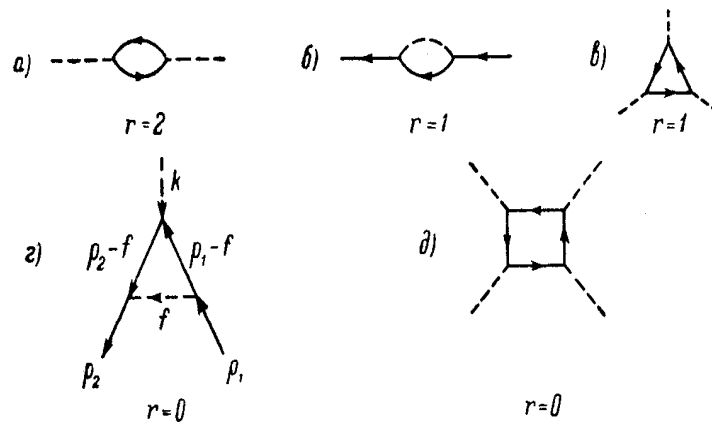


Рис. 8-16

Это число и определяет является ли соответствующий фейнмановский интеграл сходящимся или расходящимся⁷. Дело, правда, усложняется тем обстоятельством, что условия $r < 0$ для диаграммы в целом еще недостаточно для вывода о ее сходимости. Необходимо, чтобы были отрицательными аналогичные числа r' для всех внутренних блоков, которые можно из нее выделить. Наличие внутренних блоков с $r' > 0$ приведет к расходимости диаграммы в целом, хотя остальные интегрирования могут сходиться с избытком. Условия $r < 0$, однако, достаточно для сходимости простейших диаграмм, в которых $n = N_e + N_\gamma$ и имеется всего одно интегрирование d^4p .

Если же $r \geq 0$, то интеграл во всяком случае расходится. При этом степень расходимости не менее r , если число r четно, и не менее $r - 1$, если r нечетно (уменьшение степени расходимости на 1 в последнем случае связано с обращением в нуль интеграла от произведений нечетного числа 4-векторов при интегрировании по всему 4-пространству). Степень расходимости может и увеличиться при наличии внутренних блоков с $r' > 0$.

Заметим, что степень расходимости диаграммы r согласно (8.98) не зависит от порядка диаграммы n . Именно это замечательное обстоятельство, как мы еще увидим позднее, и делает теорию *перенормируемой*. Коротко говоря, дело тут в том, что из (8.98) сразу ясно, что в такой теории существует конечное число типов расходимостей – поскольку из положительности целых чисел N_e и N_γ видно, что существует лишь несколько пар их значений, при которых $r \geq 0$, и конечное число простейших *примитивно расходящихся* диаграмм. Соответственно, в теории достаточно ввести конечное число параметров (определеняемых из эксперимента), в которые и “загоняются” все расходимости. Если бы в (8.98) входила (со знаком плюс) величина n , то число типов расходимостей росло бы с ростом n и ситуация оказалась бы совершенно безнадежной! В КЭД легко перечислить все примитивно расходящиеся диаграммы в явном виде. Сразу же исключим из них случаи $N_e = N_\gamma = 0$ (вакуумные петли) и $N_e = 0, N_\gamma = 1$ (среднее значение вакуумного тока). Остальные случаи показаны на Рис.8-16. В первой из этих диаграмм $r = 2$ и расходимость формально квадратичная, в остальных случаях $r = 0$ или $r = 1$ и

⁷Напомним, что речь все время идет о расходимости интегралов на верхнем пределе!

расходимость логарифмическая.

Диаграмма Рис.8-16(г) представляет собой первую поправку к вершинному оператору. Она должна удовлетворять условию (8.89), которое запишем в виде:

$$\bar{u}(p)\Lambda^\mu(p, p; 0)u(p) = 0 \quad \text{при } p^2 = m^2 \quad (8.99)$$

где

$$\Lambda^\mu = \Gamma^\mu - \gamma^\mu \quad (8.100)$$

Обозначим интеграл Фейнмана, записанный прямо по диаграммным правилам, как $\bar{\Lambda}^\mu(p_2, p_1; k)$. Этот интеграл логарифмически расходится и сам по себе условию (8.99) не удовлетворяет. Мы, однако, получим величину, удовлетворяющую этому условию, образовав разность:

$$\Lambda^\mu(p_2, p_2; k) = \bar{\Lambda}(p_2, p_1; k) - \bar{\Lambda}^\mu(p_1, p_1; 0)|_{p_1^2 = m^2} \quad (8.101)$$

Расходимость в интеграле для $\bar{\Lambda}^\mu(p_2, p_1; k)$ можно выделить рассмотрев в подинтегральном выражении сколь угодно большой 4-импульс виртуального фотона f . Тогда имеем:

$$-4\pi i e^2 \int \frac{d^4 f}{(2\pi)^4} \gamma^\nu G(p_2 - f) \gamma^\mu G(p_1 - f) \gamma^\nu D_{\mu\nu}(f) \sim -4\pi i e^2 \int \frac{d^4 f}{(2\pi)^4} \frac{\gamma^\nu(\gamma^\kappa f_\kappa) \gamma^\mu(\gamma_\rho f_\rho) \gamma^\nu}{f^2 f^2 f^2} \quad (8.102)$$

что не зависит от значений 4-импульсов внешних линий. Поэтому в разности (8.101) расходимость сокращается и получается конечное выражение.

О такой процедуре устранения расходимостей говорят как о перенормировке с помощью вычитаний. Подчеркнем, что возможность устранения расходимости из интеграла $\bar{\Lambda}^\mu(p_2, p_1; k)$ путем только одного вычитания обеспечивается тем, что в данном случае расходимость лишь логарифмическая, т.е. наименьшая из всех возможных.

После определения первой поправки в Γ^μ (т.е. первого члена разложения Λ^μ) первая поправка в электронном пропагаторе (диаграмма Рис.8-16(б)) может быть рассчитана с помощью тождества Уорда (7.87), которое можно переписать как:

$$\frac{\partial \mathcal{M}(p)}{\partial p_\mu} = \Lambda^\mu(p, p; 0) \quad (8.103)$$

введя массовый оператор \mathcal{M} вместо \mathcal{G} и Λ^μ вместо Γ^μ . Это уравнение может быть просто проинтегрировано с граничным условием:

$$\bar{u}(p)\mathcal{M}(p)u(p) = 0 \quad \text{при } p^2 = m^2 \quad (8.104)$$

следующим из (8.90).

В принципе, аналогичным способом (хотя и несколько более громоздким) можно устраниТЬ расходимости и из поляризационного оператора Рис.8-16(а) [1, 2]. здесь требуется произвести два вычитания:

$$\mathcal{P}(k^2) = \bar{\mathcal{P}}(k^2) - \bar{\mathcal{P}}(0) - k^2 \bar{\mathcal{P}}'(0) \quad (8.105)$$

где через $\bar{\mathcal{P}}$ обозначен фейнмановский интеграл, соответствующий рассматриваемой диаграмме. Очевидно, что (8.105) удовлетворяет рассмотренным выше физическим условиям (8.73) и (8.77).

В следующем порядке теории возмущений поправка к вершинному оператору $\Lambda_\mu^{(2)}$ определяется диаграммами, показанными на Рис.7-17(в-и). Из них компактными являются только показанные на Рис.7-17(г-е), и они могут быть вычислены

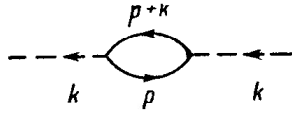


Рис. 8-17

в конечном виде опять с помощью одного вычитания (8.101). Содержащиеся же в некомпактных диаграммах внутренние собственно - энергетические и вершинные части более низкого порядка сразу заменяются уже известными (перенормированными) величинами первого порядка $\mathcal{P}^{(1)}, \mathcal{M}^{(1)}, \Lambda_\mu^{(1)}$, после чего интегралы опять таки делаются конечными с помощью вычитания (8.101). Поправки $\mathcal{M}^{(2)}$ и $\mathcal{P}^{(2)}$ затем вычисляются из тождества Уорда (8.103) и из (8.105). Описанная систематическая процедура дает, в принципе, способ получения конечных выражений для \mathcal{P}, \mathcal{M} и Λ_μ в любом порядке теории возмущений [1, 2]. Тем самым становится возможным и вычисление амплитуд физических процессов рассеяния, в которые блоки \mathcal{P}, \mathcal{M} и Λ_μ входят как составные части. Таким образом, установленные выше физические условия перенормировки оказываются достаточными для устранения расходимостей из всех интегралов Фейнмана. В этом и проявляется весьма нетривиальное свойство *перенормируемости* квантовой электродинамики. В дальнейшем мы еще вернемся к общему обсуждению понятия перенормируемости и его использованию в других моделях квантовой теории поля.

Асимптотическое поведение фотонного пропагатора при больших импульсах.

Рассмотрим важный, с принципиальной точки зрения, вопрос об асимптотике фотонного пропагатора в области больших импульсов $|k^2| \gg m^2$. В первом приближении теории возмущений поляризационный оператор определяется простой петлевой диаграммой, показанной на Рис.8-17. При прямом вычислении он определяется фейнмановским интегралом вида:

$$\frac{i}{4\pi} \mathcal{P}^{\mu\nu}(k) = -e^2 \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} S p G(p) \gamma^\nu G(p-k) \quad (8.106)$$

Однако этот интеграл, взятый по всему четырехмерному p -пространству, расходится (квадратично, согласно простому подсчету степеней предыдущего раздела,

а на самом деле логарифмически из-за “скрытой” алгебры подинтегрального выражения). Эти бесконечности нужно устраниить по рецептам перенормировки, обсуждавшимся в предыдущих разделах. Прямые вычисления возможны, но весьма громоздки [2]. Рассмотрение сильно упрощается в асимптотическом пределе $|k^2| \gg m^2$, который нам только и интересен. Как мы увидим чуть ниже, в этом пределе нетрудно получить, что после перенормировки (8.106), сводится к:

$$\mathcal{P}(k^2) = \frac{e^2}{3\pi} k^2 \ln \frac{|k^2|}{m^2} \quad (8.107)$$

По сути дела это есть поправка первого приближения к пропагатору $4\pi D^{-1} = k^2$ и ей можно пользоваться пока выполнено условие:

$$\frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{|k^2|}{m^2} \ll 1 \quad (8.108)$$

что ограничивает область применимости со стороны интересующих нас больших $|k^2|$. В действительности, выражение (8.107) остается справедливым при гораздо более слабом условии:

$$\frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{|k^2|}{m^2} \lesssim 1 \quad (8.109)$$

Схема доказательства этого утверждения, по ходу которого мы заодно получим и сам результат (8.107), состоит в следующем [1]. Прежде всего заметим, что хотя при условии (8.109) в $\mathcal{P}(k^2)$ могут возникать вклады от членов всех порядков теории возмущений, в n -м порядке достаточно учитывать только члены $\sim (e^2)^n \ln^n \left(\frac{|k^2|}{m^2} \right)$, содержащие большой логарифм в интересующем нас пределе $|k^2| \gg m^2$. При этом логарифм должен входить именно в той же степени, что и e^2 , поскольку члены с более низкими степенями логарифма заведомо малы в силу неравенства $e^2 \ll 1$. Это называют приближением главных логарифмов.

Рассмотрим теперь уравнение Дайсона для поляризационного оператора (7.77):

$$\mathcal{P}(k^2) = \frac{4\pi ie^2}{3} Sp \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} \gamma_\mu \mathcal{G}(p+k) \Gamma_\nu(p+k, p; k) \mathcal{G}(p) \quad (8.110)$$

Поскольку, как было показано выше, функция $\mathcal{P}(k^2)$ калибровочно инвариантна, то при вычислении ее из диаграмм Фейнмана можно использовать любую калибровку для пропагаторов и вершин. В данном случае наиболее удобной оказывается калибровка Ландау, в которой пропагатор фотонов имеет вид ($D^l = 0$):

$$\mathcal{D}_{\mu\nu}(k) = \frac{4\pi}{k^2} \left(g_{\mu\nu} - \frac{k_{\mu\nu}}{k^2} \right) \quad (8.111)$$

Детальный анализ поправочных диаграмм для (8.106), который можно найти в [1], показывает, что в такой калибровке ряды теории возмущений вообще не содержат членов с нужными степенями логарифма.

Поэтому в (8.110) достаточно подставить нулевые приближения $\mathcal{G} = G$ и $\Gamma^\mu = \gamma^\mu$. Тогда (8.110) сводится к интегралу:

$$\mathcal{P}(k^2) = \frac{4\pi ie^2}{3} Sp \int \frac{d^4 p}{(2\pi)^4} \gamma_\mu G(p+k) \gamma_\nu G(p) \quad (8.112)$$

такому же как в (8.106). Проследим, прежде всего, за происхождением логарифма в этом интеграле. Легко видеть, что логарифмический вклад возникает от области интегрирования:

$$p^2 \gg |k^2| \quad \text{при} \quad |k^2| \gg m^2 \quad (8.113)$$

Действительно, в этом пределе можем написать⁸:

$$G(p) \approx \frac{1}{\gamma^\mu p_\mu} = \frac{\gamma^\mu p_\mu}{p^2} \quad (8.114)$$

$$\begin{aligned} G(p-k) &\approx \frac{1}{\gamma^\mu p_\mu - \gamma^\mu k_\mu} \approx \frac{1}{\gamma^\mu p_\mu} + \frac{1}{\gamma^\mu p_\mu} \gamma^\nu k_\nu \frac{1}{\gamma^\alpha p_\alpha} + \frac{1}{\gamma^\mu p_\mu} \gamma^\nu k_\nu \frac{1}{\gamma^\alpha p_\alpha} \gamma^\rho k_\rho \frac{1}{\gamma^\beta p_\beta} + \dots \\ &= \frac{\gamma^\mu p_\mu}{p^2} + \frac{(\gamma^\mu p_\mu)(\gamma^\nu k_\nu)(\gamma^\alpha p_\alpha)}{(p^2)^2} + \frac{(\gamma^\mu p_\mu)(\gamma^\nu k_\nu)(\gamma^\alpha p_\alpha)(\gamma^\rho k_\rho)(\gamma^\beta p_\beta)}{(p^2)^3} + \dots \end{aligned} \quad (8.115)$$

При подстановке этих выражений в (8.112) первый член, не зависящий от k , выпадает в результате перенормировки, в соответствии с условием $\mathcal{P}(0) = 0$ (первое вычитание в (8.105)). Второй член обращается в нуль при интегрировании по направлениям p . Третий же интеграл логарифмически расходится по p^2 , его легко оценить проводя интегрирование в пределах от $p^2 \sim |k^2|$ (нижний предел области (8.113)) до некоторого “параметра обрезания” Λ^2 :

$$\int d^4 p \frac{p^4}{p^8} \sim \int dp p^3 \frac{p^4}{p^8} \sim \int_{|k^2|}^{\Lambda^2} dp^2 p^2 \frac{p^4}{p^8} \sim \int_{|k^2|}^{\Lambda^2} dp^2 \frac{1}{p^2} \sim \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|} \quad (8.116)$$

В итоге получаем:

$$\mathcal{P}(k^2) = -\frac{e^2}{3\pi} k^2 \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|} \quad (8.117)$$

Но это еще не все, для окончательного устранения расходимости ($\Lambda \rightarrow \infty$) нужно еще вычесть из $\mathcal{P}(k^2)/k^2$ его значение при $k^2 = 0$ (второе вычитание в (8.105)). Но поскольку логарифмическая точность наших вычислений предполагает $|k^2| \gg m^2$, то при вычислении с этой точностью вычесть нужно значение (8.117) при $|k^2| \sim m^2$, в результате чего Λ^2 в аргументе логарифма заменяется на m^2 , и мы получаем искомый результат (8.107). А поскольку в калибровке Ландау не возникает поправок к \mathcal{G} и Γ с “нужными” степенями логарифма, то выражение (8.107) действительно справедливо и при условии (8.109).

Функция $\mathcal{D}(k^2)$, соответствующая поляризационному оператору (8.107), имеет вид:

$$\mathcal{D}(k^2) = \frac{4\pi}{k^2} \frac{1}{1 - \frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{|k^2|}{m^2}} \quad (8.118)$$

В силу (8.109) это выражение можно не разлагать по степеням e^2 . Однако применимость (8.118) ограничена со стороны больших $|k^2|$ в связи с уменьшением ее знаменателя. Вывод (8.118) основан на логарифмическом приближении и пренебрежении бесконечными последовательностями диаграмм высших порядков, не

⁸Знаки здесь определяются свойствами γ -матриц.

содержащих доминирующих логарифмов. Согласно (8.118) добавление каждой новой жирной фотонной линии привносит в диаграмму множитель $e^2 \mathcal{D}$, а роль малого параметра теории возмущений вместо e^2 играет величина:

$$\frac{e^2}{1 - \frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{|k^2|}{m^2}} \ll 1 \quad (8.119)$$

совпадающая с обсуждавшейся выше “бегущей” константой связи (8.60). Когда, по мере возрастания $|k^2|$, эта величина по порядку сравнивается с единицей, из теории, по существу, вообще исчезает малый параметр и теория возмущений становится неприменимой.

Связь между “затравочным” и истинным зарядом.

Ситуацию с (8.118), (8.119) можно понять более ясно, если при выводе (8.118) делать перенормировку не “на ходу”, а путем предварительного введения “затравочного” или “голого” заряда e_0 , который в дальнейшем подбирается так, чтобы привести к правильному наблюдаемому значению заряда e (или e_R , в обозначениях, использовавшихся выше). Если расходящийся логарифмический интеграл обрезается на вспомогательном Λ^2 (выше мы также использовали для параметра обрезания обозначение M^2), то затравочный заряд можно считать его функцией: $e_0 = e_0(\Lambda^2)$, а в заключение нужно переходить к пределу $\Lambda \rightarrow \infty$. При таком подходе поляризационный оператор имеет вид (8.117):

$$\mathcal{P}(k^2) = -\frac{e_0^2}{3\pi} k^2 \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|} \quad (8.120)$$

Соответственно получим:

$$\mathcal{D}(k^2) = \frac{4\pi}{k^2} \frac{1}{1 + \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|}} \quad (8.121)$$

Определим теперь физический заряд e согласно:

$$e_0^2 \mathcal{D}(k^2) \rightarrow \frac{4\pi e^2}{k^2} \quad \text{при} \quad k^2 \rightarrow m^2 \quad (8.122)$$

т.е. на расстояниях порядка m^{-1} (т.е. комптоновской длины волны электрона \hbar/mc , определяющей его эффективный радиус в квантовой теории). Тогда получим:

$$e^2 = \frac{e_0^2}{1 + \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{m^2}} \quad (8.123)$$

что фактически совпадает с (8.59) при выборе точки нормировки $\mu^2 = m^2$. Отсюда

$$e_0 = \frac{e^2}{1 - \frac{e^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{m^2}} \quad (8.124)$$

Если теперь формально перейти в (8.123) к пределу точечного заряда $\Lambda \rightarrow \infty$, то $e \rightarrow 0$, независимо от вида функции $e_0^2(\Lambda)$. Эта ситуация и называется “московским нулем”. Она впервые была отмечена в работах Ландау – Померанчука и Фрадкина в середине 50-х годов. По мнению Ландау [30] такая ситуация означала бы невозможность строгого проведения перенормировки и внутреннюю противоречивость КЭД (и, как тогда считалось, любой другой модели квантовой теории поля).

Приведем аргументацию Ландау и Померанчука, с помощью которой они обосновывали свои выводы. Пусть отношение $\frac{\Lambda^2}{|k^2|}$ настолько велико, что

$$\frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|} \gg 1 \quad (8.125)$$

но, в тоже время, еще $e_0 \ll 1$. Тогда в (8.121) можно пренебречь единицей в знаменателе, так что

$$\mathcal{D}(k^2) = \frac{12\pi^2}{k^2 e_0^2 \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|}} \quad (8.126)$$

и, соответственно, из (8.122) имеем:

$$e^2 = \frac{3\pi}{\nu \ln \frac{\Lambda^2}{m^2}} \quad (8.127)$$

что не зависит от величины затравочного заряда e_0 . Заметим, что здесь мы еще дополнительно поделили (8.127) на параметр ν – число типов фундаментальных фермионов, дающих вклад в поляризацию вакуума (соответствующие им вклады в поляризационные петли просто складываются!).

Введем теперь вместо оператора 4-потенциала электромагнитного поля A^μ , 4-вектор $\mathcal{A}^\mu = e_0 A^\mu$. тогда гамильтониан взаимодействия H_I не будет содержать затравочного заряда e_0 , а гамильтониан свободного электромагнитного поля H_0 (квадратичный по A^μ) будет содержать e_0^2 в знаменателе. Функция же $\tilde{\mathcal{D}}(k^2)$, определенная с помощью \mathcal{A}^μ также, как $\mathcal{D}(k^2)$ определяется с помощью A^μ , будет равна:

$$\tilde{\mathcal{D}}(k^2) = e_0^2 \mathcal{D}(k^2) = \frac{12\pi^2}{k^2 \ln \frac{\Lambda^2}{|k^2|}} \quad (8.128)$$

Это выражение не содержит e_0 , а это означает, что оно соответствует пренебрежению в гамильтониане $H = H_0 + H_I$ зависящим от e_0 членом H_0 . Но если пренебрежение H_0 по сравнению с H_I возможно (при больших Λ) уже при $e_0^2 \ll 1$, то естественно думать, что оно тем более законно при не малых e_0^2 . Таким образом (8.126), а с ней и (8.127) перестают быть связанными с условием $e_0^2 \ll 1$ и переход к пределу $\Lambda \rightarrow \infty$ становится возможным. При этом $e^2 \rightarrow 0$ вне зависимости от вида функции $e_0(\Lambda)$.

Параметр обрезания Λ , при котором выполняется соотношение (8.127), во всяком случае очень велик. На соответствующих (крайне малых!) расстояниях эффекты гравитационного взаимодействия могут превышать электромагнитные. Весьма соблазнительна идея, что “кризис” электродинамики происходит именно на тех расстояниях (энергиях), когда гравитационное взаимодействие сравнивается с электромагнитным. Выбирая импульс обрезания порядка обратной планковской длины, имеем:

$$G_N \Lambda^2 \sim 1 \quad (8.129)$$

где G_N – ньютоновская гравитационная постоянная. При такой точке зрения величина физического заряда e автоматически определялась бы из теории по формулам (8.127) и (8.129), что дает $\nu \approx 12$. Если $\nu < 12$, гравитационные эффекты наступят значительно раньше, чем эффективный заряд станет порядка единицы. Напротив, при $\nu > 12$ гравитационные эффекты не “спасут” электродинамики, так как они наступят слишком “поздно”. Занятно, что согласно современным представлениям о мире элементарных частиц, изложенным в Главе 1, в Природе существует как раз 12 фундаментальных фермионов!

Нужно, впрочем, подчеркнуть, что, согласно мнению большинства других исследователей переход к пределу $\Lambda \rightarrow \infty$ в выражениях типа (8.123) и (8.124) выполнять нельзя, не нарушив предположений, сделанных при их выводе. Из (8.124) видно, что по мере увеличения Λ (при заданном значении e^2) величина e_0^2 растет, и уже при $e_0^2 \sim 1$ эти формулы теряют свою применимость, поскольку их вывод был основан на предположении $e_0^2 \ll 1$, как условии применимости теории возмущений к затравочному взаимодействию.

Заметим, что в применении к КЭД все эти трудности имеют довольно “академическое” значение, поскольку они возникают при фантастических энергиях, не представляющих никакого реального интереса: равенство $\frac{e^2}{\pi} \ln \left(\frac{E^2}{m^2} \right) = 1$ достигается при $E \sim 10^{93} m$, что конечно же, связано с малой величиной $e^2 = \frac{1}{137}$. Несравненно раньше, как мы увидим далее, электромагнитные взаимодействия “запутываются” со слабыми и сильными взаимодействиями и “чистая” электродинамика теряет смысл. Мы еще вернемся к обсуждению проблем последовательного описания асимптотических свойств квантовой теории поля в конце нашего курса.

Для лучшего понимания обсуждаемых проблем приведем еще простые качественные рассуждения в координатном пространстве [34]. К “координатному представлению” в рассматриваемых асимптотических формулах КЭД можно перейти с помощью очевидной (из соображений размерности) замены: $m \rightarrow r^{-1}$ и $\Lambda \rightarrow r_0^{-1}$, где r – характерное расстояние электрона от центра электрона (его можно взять порядка его комптоновской длины волны), а r_0 – некоторая фундаментальная длина, характеризующая геометрический размер затравочного заряда, который можно представлять себе в виде шарика с радиусом r_0 . Тогда выражение (8.123) можно записать так:

$$e^2(r) = \frac{e^2(r_0)}{1 + \frac{2e^2(r_0)}{3\pi^2} \ln \frac{r}{r_0}} \quad (8.130)$$

Пусть величина затравочного заряда $e^2(r_0)$ фиксирована. Мы хотим перейти к точечному затравочному заряду и начинаем уменьшать r_0 , сохраняя $e_0^2(r_0)$ неизменным. Тогда, рано или поздно, получим $\frac{2e^2(r_0)}{3\pi^2} \ln \frac{r}{r_0} \gg 1$ и знаменателе (8.130) можно пренебречь единицей. Соответственно:

$$e^2(r) = \frac{1}{\frac{2}{3\pi^2} \ln \frac{r}{r_0}} \quad (8.131)$$

Но теперь, при дальнейшем уменьшении r_0 получаем $e^2(r) \rightarrow 0$ при $r_0 \rightarrow 0$. Это и есть “московский нуль”. Как писали Ландау и Померанчук⁹: “Мы приходим к фундаментальному выводу, что из формальной квантовой электродинамики, по-видимому, следует равенство нулю заряда электрона. Оговорка “по-видимому” относится к некоторой нестрогости изложенной выше аргументации”. Физика дела состоит здесь в том, что в рассматриваемом приближении, поляризация вакуума (за счет рождения виртуальных электрон – позитронных пар) оказывается на малых расстояниях столь сильной, что на некотором расстоянии остаточный заряд уже не зависит от первоначального (затравочного). В пределе же точечного затравочного заряда от него ничего не остается на любом конечном расстоянии – происходит полная экранировка. Заметим, что эта физика вполне прозрачна, явление экранировки хорошо известно в физике плазмы и твердого тела [35], оно и описывается совершенно аналогичными расчетами поляризационного оператора в многочастичной системе [13]. Как же тогда понимать практические успехи квантовой электродинамики?

Запишем (8.130) в виде, разрешенном относительно $e^2(r_0)$ и положим $r = \lambda_e = m^{-1}$ (комптоновской длине электрона):

$$e^2(r_0) = \frac{e^2(\lambda_e)}{1 - \frac{2e^2(\lambda_e)}{3\pi^2} \ln \frac{\lambda_e}{r_0}} \quad (8.132)$$

Здесь $e^2(\lambda_e)$ следует понимать как “физический” заряд электрона, т.е. тот, который проявляется на больших расстояниях (порядка λ_e) вне эффективной области поляризации вакуума (экранировки). Когда мы “входим” внутрь этой области ($r_0 < \lambda_e$), то заряд увеличивается – экранировка ослабевает, когда мы входим внутрь “шубы” из электрон – позитронных пар¹⁰. Однако достичь предельно больших значений этого заряда мы не можем из-за ложного полюса, вблизи которого формула (8.132) просто теряет смысл. Практически это не актуально, так как речь идет об области $r_0 \sim \lambda_e \exp[-(137)(3\pi^2)/2]$. КЭД практически пригодна именно потому, что мы пользуемся не точными решениями с точечным взаимодействием, оставляя открытым вопрос о том, что делается на малых расстояниях, где несомненно существуют другие взаимодействия. Да и кто сказал, что на малых расстояниях не работает какой-то физический механизм обрезания расходимостей (например, связанный с гравитацией – ср.(8.129)!), который нам пока не известен, но который делает

⁹ДАН 102, 489 (1955)

¹⁰Фактически это означает, например, зависимость “постоянной тонкой структуры” от передаваемого в реакции импульса. Как уже отмечалось, этот эффект реально наблюдается!

взаимодействие в теории поля эффективно неточечным? Таким образом, “прагматическая” точка зрения (большинства!) состоит в том, что эмпирически задан “физический” заряд $e(\lambda_e)$, тогда есть решения в виде рядов теории возмущений, но к малым расстояниям современная теория неприменима. Соответственно, на сегодняшний день, проблема асимптотического поведения КЭД остается нерешенной.

В асимптотически свободных теориях поля, например в КХД, ситуация, как уже обсуждалась выше, иная. Поскольку знак в знаменателе формул типа (8.130) и (8.132) там противоположный случаю КЭД, то и асимптотическое поведение “константы” взаимодействия (заряда) другое: $g^2(r_0) \rightarrow 0$ при $r_0 \rightarrow 0$. Теперь не заряд на конечном расстоянии обращается в нуль при любом значении затравочного точечного заряда, а нулевой точечный заряд отвечает конечному заряду на конечном расстоянии: $g^2(r)$ растет с ростом r . В КХД имеет место эффективная “антиэкранировка” заряда. Мы не знаем, однако, какое r_0 и $g(r_0)$ следует зафиксировать и до каких r можно пользоваться логарифмической формулой типа (8.130). Ясно, что не безгранично, поскольку при уменьшении знаменателя (с ростом r) мы снова выходим за область применимости теории возмущений. Качественно, однако, очевидно, что заряд растет с расстоянием, что, по-видимому, и ведет к конфайнменту кварков. По существу, эти зависимости также сейчас измеряются на эксперименте. В конце курса мы еще вернемся к обсуждению физической природы явления асимптотической свободы в КХД и его значения в физике частиц.

Группа перенормировки в КЭД.

Покажем теперь, как формулы (8.130) и (8.124) могут быть получены с помощью простых рассуждений, основанных на смысле понятия перенормировки и соображениях размерности, составляющих основу представлений о группе перенормировки (ренорм - группе), и введенных в КЭД Гелл-Манном и Лоу. Рассмотрим снова квадрат затравочного заряда как функцию параметра обрезания $\epsilon_0^2(\Lambda)$, и введем функцию d , определяющую соотношение между значениями ϵ_0^2 при двух значениях ее аргумента:

$$\epsilon_0^2(\Lambda_2^2) = \epsilon_0^2(\Lambda_1^2)d \quad (8.133)$$

При $\Lambda_1^2, \Lambda_2^2 \gg m^2$ функция d не зависит от m и, будучи безразмерной величиной, может зависеть только от безразмерных же величин $\epsilon_0^2(\Lambda_1^2)$ и Λ_2^2/Λ_1^2 , так что можно записать:

$$\epsilon_0^2(\Lambda_2^2) = \epsilon_0^2(\Lambda_1^2)d\left(\epsilon_0^2(\Lambda_1^2), \frac{\Lambda_2^2}{\Lambda_1^2}\right) \quad (8.134)$$

Это и есть преобразование группы перенормировки. Смысл его прост – в перенормируемой теории изменение параметра обрезания может быть скомпенсировано соответствующим изменением затравочного заряда без изменения физических результатов (в данном случае – величины физического заряда). От функционального уравнения (8.134) удобно перейти к дифференциальному. Для этого рассмотрим бесконечно близкие значения Λ_1^2 и Λ_2^2 . Обозначим $\Lambda_1^2 = \xi$ и $\Lambda_2^2 = \xi + d\xi$. Тогда из (8.134) получаем:

$$\begin{aligned} \epsilon_0^2(\xi + d\xi) &= \epsilon_0^2(\xi) + de_0^2(\xi) = \epsilon_0^2(\xi)d\left(\epsilon_0^2(\xi), 1 + \frac{d\xi}{\xi}\right) = \\ &= \epsilon_0^2(\xi) \left[d(\epsilon_0^2(\xi), 1) + \frac{\partial d(\epsilon_0^2(\xi), x)}{\partial x} \Big|_{x=1} \frac{d\xi}{\xi} \right] \end{aligned} \quad (8.135)$$

откуда, с учетом $d(e_0^2(\xi), 1) = 1$, имеем:

$$de_0^2(\xi) = e_0^2(\xi) \frac{\partial d(e_0^2(\xi), x)}{\partial x} \Big|_{x=1} \frac{d\xi}{\xi} \quad (8.136)$$

что и дает дифференциальное уравнение Гелл-Манна – Лоу:

$$\frac{de_0^2}{d \ln \xi} = \psi(e_0^2) \quad (8.137)$$

где введена функция Гелл-Манна – Лоу:

$$\psi(e_0^2) = e_0^2 \left[\frac{\partial d(e_0^2, x)}{\partial x} \right]_{x=1} \quad (8.138)$$

Записывая (8.137) в виде $\frac{de_0^2}{\psi(e_0^2)} = \frac{d\xi}{\xi}$ и интегрируя его от $\xi = \Lambda_1^2$ до $\xi = \Lambda_2^2$, получим:

$$\ln \frac{\Lambda_2^2}{\Lambda_1^2} = \int_{e_0^2(\Lambda_1^2)}^{e_0^2(\Lambda_2^2)} \frac{de^2}{\psi(e^2)} \quad (8.139)$$

Если во всей области интегрирования величина e_0^2 мала, мы можем воспользоваться для $\psi(e^2)$ выражением, получающимся из первого приближения теории возмущений. Из общего выражения $D(k^2) = \frac{4\pi}{k^2} \left(1 - \frac{\mathcal{P}(k^2)}{k^2}\right)^{-1}$ ясно, что поправки к затра-вочному заряду e_0^2 даются величиной $e_0^2 k^{-2} \mathcal{P}(k^2)$. Тогда, используя для поляриза-ционного оператора его выражение первого приближения (8.120), найдем:

$$e_0^2(\Lambda_1^2) = e_0^2 \left[1 - \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda_1^2}{|k^2|} \right] \quad e_0^2(\Lambda_2^2) = e_0^2 \left[1 - \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda_2^2}{|k^2|} \right] \quad (8.140)$$

Отсюда:

$$d \left(e_0^2, \frac{\Lambda_2^2}{\Lambda_1^2} \right) = \frac{1 - \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda_1^2}{|k^2|}}{1 - \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda_2^2}{|k^2|}} \approx 1 + \frac{e_0^2}{3\pi} \ln \frac{\Lambda_2^2}{\Lambda_1^2} \quad (8.141)$$

Соответственно, используя определение (8.138), получаем:

$$\psi(e_0^2) = \frac{e_0^2}{3\pi} \quad (8.142)$$

так что функция Гелл-Манна – Лоу квадратично растет с ростом своего аргумента. Теперь интегрирование в (8.139) можно провести в явном виде:

$$\frac{1}{3\pi} \ln \frac{\Lambda_2^2}{\Lambda_1^2} = \frac{1}{e_0^2(\Lambda_1^2)} - \frac{1}{e_0^2(\Lambda_2^2)} \quad (8.143)$$

Если теперь определить физический заряд как $e^2 = \lim_{\Lambda_1^2 \rightarrow m^2} e_0^2(\Lambda_1^2)$, то выражение (8.143) сводится к (8.123) и (8.124). Таким образом, расчет функции Гелл-Манна – Лоу в низшем порядке теории возмущений и последующее интегрирование диффе-ренциального уравнения ренорм-группы дают результат, полученный выше сумми-рованием главных логарифмов в диаграммном ряду. В этом смысле, нам удалось

“обойти” проблемы полного обоснования описанной выше процедуры суммирования. В связи с этим, иногда говорят, что перенорм - группа дает возможность построения “улучшенной” теории возмущений, в которой роль константы связи играет (8.119). Однако все обсуждавшиеся выше принципиальные вопросы, фактически, остаются. Результат (8.143) получен с помощью приближенного выражения для функции Гелл-Манна – Лоу (8.142), справедливого только при $\epsilon_0^2 \ll 1$. Неясно, к чему приведут поправки высших порядков, надежное исследование которых до сих пор не удалось провести. Тем не менее, как мы увидим в дальнейшем, качественный анализ возможностей, следующих из дифференциального уравнения типа (8.137), основанный на тех или иных предположениях о виде функции Гелл-Манна – Лоу при всех значениях ее аргумента, может оказаться весьма полезным.

Асимптотический характер рядов теории возмущений.

Изложенный выше метод перенормировок устраниет расходимости в отдельных диаграммах, т.е. в отдельных членах разложения матрицы рассеяния в ряд по степеням заряда электрона, а не сразу во всей матрице рассеяния. Возникает вопрос, будет ли сходящимся ряд теории возмущений, состоящий из перенормируемых слагаемых. Существует аргументация, принадлежащая Дайсону, из которой следует, что этот ряд является расходящимся и относится к типу так называемых *асимптотических* разложений.

Взаимодействие между двумя электронами, как мы видели, определяется функцией $\epsilon_R^2 \mathcal{D}(k^2)$, где ϵ_R снова обозначает перенормированный (физический) заряд. Вычислив с помощью этой функции некоторую физическую величину $F(p; \epsilon_R^2)$, мы получим бесконечный ряд по степеням ϵ_R^2 :

$$F(p; \epsilon_R^2) = \sum_{n=0}^{\infty} \epsilon_R^{2n} f_n(p) \quad (8.144)$$

где $f_n(p)$ – некоторые функции 4-импульсов частиц. Допустим, что этот ряд, отдельные члены которого перенормированы с помощью описанной выше процедуры, сходится при некотором значении ϵ_R . Тогда $F(p; \epsilon_R^2) \equiv F(\epsilon_R^2)$ является аналитической функцией ϵ_R^2 при $\epsilon_R^2 \sim 0$, а следовательно, и $F(-\epsilon_R^2)$ будет аналитической функцией, представимой в виде степенного ряда. Но $F(-\epsilon_R^2)$ представляет собой изучаемую нами величину F для того случая, когда взаимодействие двух частиц определяется функцией $-\epsilon_R^2 \mathcal{D}(k^2)$, что соответствует ситуации притяжения одноименных зарядов вместо отталкивания.

Нетрудно убедиться, что в этом случае обычное определение вакуума не отвечает состоянию с наименьшей энергией! В самом деле, представим себе, что образовалось N электрон - позитронных пар и что все электроны сосредоточены в одной области пространства, а позитроны в другой. Если эти области достаточно малы и достаточно удалены друг от друга, то при большом N отрицательная кулоновская энергия притягивающих одноименных зарядов будет больше энергии покоя частиц и их кинетической энергии. Назовем такие состояния “патологическими”.

Предполагая, что взаимодействие между зарядами определяется $-e_R^2 \mathcal{D}(k^2)$, рассмотрим некоторое обычное состояние, характеризующееся наличием нескольких частиц. В том числе это может быть и обычный вакуум (состояние без частиц). Это состояние отделено потенциальным барьером от “патологического” состояния с такой же энергией, причем высота барьера определяется энергией, необходимой для создания N пар, т.е. энергией покоя N частиц.

В силу квантовомеханического туннельного эффекта существует конечная вероятность перехода из обычного в “патологическое” состояние. Это означает, что каждое физическое состояние является неустойчивым по отношению к спонтанному рождению большого числа частиц. “Патологическое” состояние, в которое перейдет система, не будет стационарным, так как в нем будет образовываться все большее и большее число частиц, т.е. в частности, будет происходить разрушение вакуума, а основного состояния у такой системы вообще не будет! В силу такой “патологии” нельзя предполагать, что КЭД с функцией взаимодействия $-e_R^2 \mathcal{D}(k^2)$ приводит к вполне определенным аналитическим функциям. Скорее следует думать, что функция $F(-e_R^2)$ не может быть аналитической, а потому и ряд (8.144) не является сходящимся при $e_R^2 \neq 0$.

В связи с этим снова возникает естественный вопрос – какой же смысл имеет ряд (8.144) и почему КЭД, оперирующая с такими рядами, находится в блестящем соответствии с экспериментальными данными. Ответ на этот вопрос состоит в том, что ряд (8.144) является асимптотическим рядом. Такие ряды, при соблюдении некоторых условий, могут быть использованы для описания функций, которые они представляют с очень большой, но всегда конечной точностью [36]. В отличие от сходящихся рядов, члены асимптотического ряда $e_R^{2n} f_n(p)$ с ростом n сначала падают, но затем, начиная с некоторого номера n_0 начинают расти, причем, вообще говоря, расти неограниченno. При этом максимальная точность, с которой асимптотический ряд может аппроксимировать функцию F , определяется величиной f_{n_0} . Чем эта величина меньше, тем точность больше. В случае КЭД есть основания полагать, что в ряде (8.144) величины f_n будут падать вплоть до n порядка $n_0 \approx \hbar c/e_R^2 = 137$. Так как это значение n_0 весьма велико, то точность, с которой в КЭД ряд (8.144) соответствует реальности очень велика. По-видимому, неточность ряда (8.144) порядка $\exp(-\hbar c/e_R^2)$, что является ничтожно малой величиной. Для практических целей КЭД такой точности более чем достаточно!

Библиография

- [1] В.Б.Берестецкий. Е.М.Лифшиц. Л.П.Питаевский. Квантовая электродинамика. “Наука”, М, 1980
- [2] А.И.Ахиезер, В.Б.Берестецкий. Квантовая электродинамика. “Наука”, М, 1969
- [3] Н.Н.Боголюбов, Д.В.Ширков. Кvantovye polya. “Наука”, М, 1980
- [4] Н.Н.Боголюбов, Д.В.Ширков. Vvedenie v teoriyu kvantovannykh polej. “Наука”, М, 1976
- [5] С.Швебер, Г.Бете, Ф.Гофман. Mезоны и поля, т.1, ИЛ, М, 1957
- [6] С.Швебер. Vvedenie v relativitystskuyu kvantovuyu teoriyu polja. ИЛ, М, 1963
- [7] Д.Бъеркен, С.Дрелл. Relativitystskaya kvantovaya teoriya polja, t.1,2. “Наука”, М, 1978
- [8] Л.Райдер. Kvantovaya teoriya polja. “Mир”, М, 1987
- [9] П.Рамон. Teoriya polja. “Mир”, 1984
- [10] К.Ициксон, Ж.Зюбер. Kvantovaya teoriya polja, t.1,2. “Mир”, М, 1981
- [11] Т.Ченг, Л.Ли. Kалибровочные теории в физике элементарных частиц. “Mир”, М, 1987
- [12] К.Хуанг. Kварки, лептоны и калибровочные поля. “Mир”, М, 1985
- [13] А.А.Абрикосов, Л.П.Горьков, И.Е.Дзялошинский. Metody kvantovoy teorii polja v statisticheskoy fizike. Fizmatgiz, М, 1963
- [14] III. Ma. Sovremenная teoriya kriticheskix yavlenij. “Mир”, М, 1980
- [15] D.Amit. Field Theory, the Renormalization Group and Critical Phenomena. McGraw - Hill, NY, 1978
- [16] Л.Б.Окунь. Fizika elementarnykh chastic. “Наука”, М, 1988
- [17] К.Готтфрид, В.Вейскопф. Konceptii fiziki elementarnykh chastic. “Mир”, М, 1988
- [18] Ф.Хелзен, А.Мартин. Kварки и лептоны. “Mир”, М, 1987
- [19] Д.Перкинс. Vvedenie v fiziku vysokikh energeticheskix chastic. “Энергоатомиздат”, М, 1991

- [20] Г.Кейн. Современная физика элементарных частиц. “Мир”, М, 1990
- [21] Л.Б.Окунь. УФН **168**, 625 (1998)
- [22] Я.Б.Зельдович. УФН **86**, 303 (1965)
- [23] В.И.Захаров, Б.Л.Иоффе, Л.Б.Окунь. УФН **117**, 227 (1975)
- [24] А.М.Поляков. Калибровочные поля и струны. ИТФ им. Л.Д.Ландау, 1995
- [25] Л.Д.Ландау, Е.М.Лифшиц. Теория поля. “Наука”, М, 1973
- [26] Л.Д.Ландау, Е.М.Лифшиц. Механика. “Наука”, М, 1973
- [27] Е.М.Лифшиц, Л.П.Питаевский. Релятивистская квантовая теория. Часть 2. “Наука”, М, 1971
- [28] Элементарные частицы и компенсирующие поля. Под ред. Д.Д.Иваненко. “Мир”, М, 1964
- [29] Л.Д.Ландау, Е.М.Лифшиц. Квантовая механика. “Наука”, М, 1974
- [30] Нильс Бор и развитие физики. Под ред. В.Паули. ИЛ, М, 1958
- [31] Р.Фейнман. Квантовая электродинамика. “Мир”, М, 1964
- [32] В.С.Владимиров. Уравнения математической физики. “Наука”, М, 1967
- [33] Дж.Чью. Аналитическая теория S-матрицы. “Мир”, М, 1968
- [34] В.Б.Берестецкий. Проблемы физики элементарных частиц. “Наука”, М, 1979
- [35] Л.Д.Ландау, Е.М.Лифшиц. Статистическая физика. Часть 1. “Наука”, М, 1976
- [36] Е.Уитеккер, Г.Ватсон. Курс современного анализа, т.1. Физматгиз, М, 1963