

問 質量  $m$  の粒子に対する一次元の Schrödinger 方程式は

$$-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2 \psi(x)}{dx^2} + V(x)\psi(x) = E\psi(x) \quad (1)$$

である。ただし、 $V(x)$  はポテンシャルエネルギーである。この式に基づいて、直鎖状と環状ポリエンの  $\pi$  電子の電子状態を考える。以下の問いに答えよ。

- (a) 直鎖状ポリエンの長さを  $L$  として、 $\pi$  電子に対して、図1のような一次元の井戸型ポテンシャルを考える。(1)式に対して適切な境界条件を設定して、エネルギー  $E$  を求めよ。ただし、 $V(x)=0$  のときの(1)式の一般解は、 $\psi(x) = A\cos kx + B\sin kx$  ( $A, B$  は定数)とせよ。
- (b) 環状ポリエンの  $\pi$  電子が図2のような半径  $a$  の円周上を動くとして、 $x$  をこの円周上に沿う座標にとる。この円周上を  $\pi$  電子が動くとき、そのポテンシャルエネルギーを  $V(x)=0$  とし、(1)式を適切な境界条件によって解き、エネルギー  $E$  を求めよ。ただし、 $V(x)=0$  のときの(1)式の解は、 $\psi(x) = C e^{ikx}$ ,  $C e^{-ikx}$  ( $C$  は定数)とせよ。

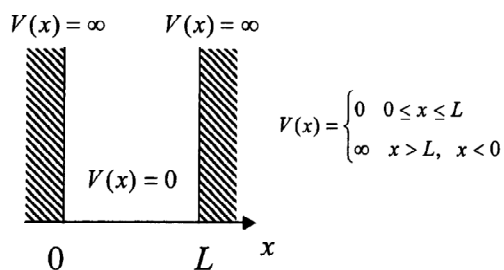


図1

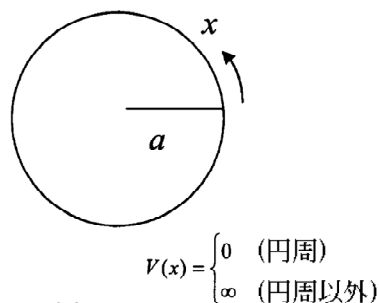


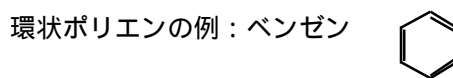
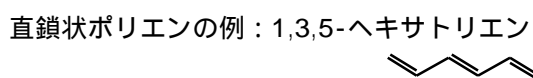
図2

ヒント

- (a) の答は、教科書 p.36 に載っています。教科書を参考にして誘導しなさい。『適切な境界条件』と伏せてあるところをお教えします。線分  $0 \sim L$  の外側には  $\psi$  は存在しないので、 $\psi$  が連続関数という前提から、 $\psi(0)=0$  かつ  $\psi(L)=0$  です (前者で  $\cos$  の解は捨てられる。後方で量子数  $n$  が導入される)。
- (b) もちょっと難しいので、答をバラします： $E = m^2 \times h^2 / 8\pi^2 m_e a^2$  ( $m = 0, \pm 1, \pm 2, \dots$ )。(a) の手順を応用して、導いて下さい。『適切な境界条件』は、「周期的境界条件」： $\psi(x) = \psi(2\pi a + x)$  です。 $\psi$  が一価関数という前提なので、一周したら同じ値を返すべき、となります。よく似た取扱いが教科書 p.44 中段にあります。ここでは  $\exp$  表現が役立ちます。 $\exp(i\pi) = -1$  などが使えます。そうすると、 $a \times k =$  整数  $m$ 、ということが導かれるでしょう。(a) の場合と違って、この量子数は自然数ではないことに注意！式 (1) の一般解が  $\exp$  関数表現となっていますが、要するに、 $\sin$  と  $\cos$  なのです。不慣れな方は、 $\psi = C \sin(\pm kx + \theta)$  と考えてしまって結構です ( $\theta = \pi/2$  なら  $\cos$  ですから、 $\sin$  で代表させました)。波 (全波) を整数個入れさえすれば、波をどこから書き始めても (初期位相) 右回りでも左回りでもよい (正負の符号) というところが (a) と異なる点となります。
- (a) (b) とともに、それぞれの量子数に基づいてエネルギー準位図も書いてみて下さい。(b) は「縮重」(異なる量子数から同一のエネルギーが得られる) が認められるでしょう。電子の静止質量  $m_e$  としました。

用語の解説

ポリエン：ここでは共役二重結合化合物のこと。形式的には二重結合と単結合が交互に並びます。



電子：ポリエンの二重結合電子。複数の原子にまたがって (上の例だと炭素6個分) 運動できます。本設問では、電子が分子内を自由に ( $V = 0$ ) ウロウロするが外には飛び出せないという描像を想定して下さい。これはさらに、実測値 (紫外吸収スペクトルから) と計算値の一致度を検証していける恰好の題材を提供します。

[電気通信大学大学院入試問題 (平成19年度入学用) から一部改編]