## 量子ドット内の少数電子系の準位統計と波動関数

## 関西学院大・理工 澤田信一

## 大阪市大・工 寺井章 中村勝弘

§1 はじめに

カオスの原因には境界条件(スタジアムなど)の他に、粒子間非線形相互作用が ある。前者(1 粒子系)の量子化による準位統計やスカー(周期軌道の傷跡)の研 究は盛んであるが、後者(多粒子系)に対応する量子論的研究は比較的少ない。こ こでは、1電子のみの場合はカオスを生じない円形ビリアードに、クーロン相互作 用をする2個の電子を閉じ込め、量子論における高励起状態の準位統計の数値的考 察をおこなう。2電子の場合、古典論においては電子間相互作用がカオスを引き起 こすことが期待される。これに対応して、量子論では、最近接エネルギー準位間隔 の分布が Poisson 分布からはずれることが期待されるが、今回の計算結果によりこ の予想が裏付けられた。

横型量子ドット(バリスティック系)の場合、ドットの linear size は、R=0.1~1 ミクロンであり、他方、GaAs/AlAs 界面では電子の有効質量は小さく、有効ボ ーア半径は、 $a_{B}^{*}=10$  ナノメータのオーダーである。したがって、(クーロンエネル ギー/1 電子準位間隔) =  $R/a_{B}^{*}=10~100$ となり、磁場をかけない場合でもクー ロン力の効果は非常に重要である。

今回の数値計算によると、最近接エネルギー間隔の分布は、全角運動量 *L*= 1、 2、3 で、*R*/*a*<sup>•</sup>が大きくなるにつれ、準位統計はウイグナー分布に近いふるまいを示す

§2 ハミルトニアンと基底関数

円形ビリアード内の多電子のハミルトニアンは以下のとおりである。

$$H = -\frac{\hbar^2}{2m} \sum_{i} \left( \frac{\partial^2}{\partial x_i^2} + \frac{\partial^2}{\partial y_i^2} \right) + \sum_{i < j} \frac{e^2}{\left| \mathbf{r}_i - \mathbf{r}_j \right|}$$
(1)

ただし、m<sup>•</sup>は電子の有効質量である。ここで、ビリヤードの半径aを長さの単位に、 エネルギーの単位を*h*<sup>2</sup>/2*m*<sup>•</sup>*a*<sup>2</sup>にとるとハミルトニアンは次のように規格化される。

$$H = -\sum_{i} \left( \frac{\partial^{2}}{\partial \overline{x}_{i}^{2}} + \frac{\partial^{2}}{\partial \overline{y}_{i}^{2}} \right) + \lambda \sum_{i < j} \frac{1}{\left| \overline{\mathbf{r}}_{i} - \overline{\mathbf{r}}_{j} \right|}$$
(2)

-84 -

ただし、 $\lambda$ は有効相互作用パラメータで、 $\lambda = a/a_B^*$ で与えられる。( $a_B^*$ は有効ボー ア半径で、 $a_B^* = \hbar^2/2m^*e^2$ )

この多電子のハミルトニアンの固有状態を求めるために、1電子問題の固有状態 を基底に採用する。円形ビリアード内の1電子の固有状態は

$$\varphi_{\pm k,\ell} = C_{k,\ell} J_k(\gamma_{k,\ell} r) e^{\pm ik\theta}, \quad (k = 0, 1, 2 \cdots; \ell = 1, 2, \cdots)$$
(3)

で与えられる。ここで、 $J_k(x)$ はk次のベッセル関数、 $\gamma_{k,\ell}$ は $J_k(x)$ の $\ell$ 番目の零点で

ある。kは電子の角運動量 $\hbar k$ に対応する。また、エネルギー固有値は $E_{k,\ell} = \gamma_{k,\ell}^2$ で与えられる。この固有関数を用いて、多電子のハミルトニアンの固有状態を求めるためには、次のような4次元積分を数値的に行う必要がある。

$$\int \frac{\tilde{J}_{k_{1}\ell_{1}}(r_{1})\tilde{J}_{k_{1}\ell_{1}}(r_{1})\tilde{J}_{k_{2}\ell_{2}}(r_{2})\tilde{J}_{k_{2}\ell_{2}}(r_{2})}{|\mathbf{r}_{1}-\mathbf{r}_{2}|} e^{-ik_{1}\theta_{1}}e^{-ik_{2}\theta_{2}}e^{ik_{1}\theta_{1}'}e^{ik_{2}\theta_{2}'}r_{1}dr_{1}r_{2}dr_{2}d\theta_{1}d\theta_{2}$$
(4)

ただし、 $\tilde{J}_{k,\ell}(r) = J_{k,\ell}(\gamma_{k,\ell}r)$ である。この数値積分が今の問題において、最も計算の 労力のかかる部分であり、テクニックを要するが、詳細は紙面の都合で省略する。

## § 3 数值計算結果

ここで注意すべき点は、系の対称性から、それぞれの電子の角運動量は個別には 保存しないが、全角運動量は保存することである。電子が2個で、スピン3重項の 場合のみの結果を示す。この場合、波動関数の空間部分が反対称である。2電子の 基底関数として、式(3)で与えられる関数からスレーター行列を作る。基底の数 としては 900 個ほどを用いた。このとき計算すべき相互作用積分(4)の数は 80 万個のオーダーになる。全角運動量 L=0、1、2の場合の結果を示す。

(i)累積状態密度

1電子のみの場合、状態密度  $\rho(E)$  は半古典極限では一定になる。すなわち  $\rho(E) \sim \text{const.}$ 。したがって、2電子の場合は、もし電子間に相互作用がなければ、 状態密度は、  $\int_{0}^{E} \rho(E - E') \rho(E') dE' \sim E$  で与えられるので、半古典極限では エネルギーEに比例し、累積状態密度は $E^2$ に比例する。実際、このことは数値計算 の結果を表す図1(左)で確かめることができる。これらの図において、実線は数 値計算の結果、破線は2次曲線でのフィティングの結果を表す。高エネルギー領域 における、実線の破線からのずれは、対角化に用いた基底の数の不足を意味する。 すなわち、基底を多くとればとるほど、実線と破線の一致する領域の上限は、エネ ルギーの高い方へずれることが、数値計算により確かめられた。一方、低エネルギー領域における不一致は、半古典近似からのずれを意味する。同様のことが、電子間相互作用のある場合に成り立つかどうかは自明ではないが、数値計算の結果は、少なくとも近似的に、高エネルギーの極限で累積状態密度は*E*<sup>2</sup>に比例することを示す(図1右)。

以下のエネルギー準位統計では、これらの図において、低エネルギー領域と高エ ネルギー領域を除いた実線と破線の一致する部分の、約 700 個の準位のみについて 統計をとる。また、unfolding を行う。すなわち、エネルギー準位 $E_i$ の代わりに、 規格化されたエネルギー準位 $e_i = A \cdot E_i^2 + B \cdot E_i + C$ を用いる(A、B、Cは累積状態





図1 全角運動量 L=0の場合の累積状態密度。

(ii) 最近接エネルギー準位間隔分布

図 2 (a)、(b)、(c)に、それぞれ全角運動量 L = 0、1、2 で、 $\lambda = 0$  および 50 の 場合の、最近接エネルギー準位間隔分布の計算結果を示す。L = 1、2 のいずれの場 合も、 $\lambda = 0$  では Poisson 分布に近く、 $\lambda = 50$  では Wigner 分布に近いことが分か る。一方、L = 0の場合は、 $\lambda = 0$  で多くの状態が縮重しているため、Poisson 分布 からずれている。また、 $\lambda = 50$  でも Wigner 分布からずれている。この点の解釈に ついては未解決である。

Poisson 分布と Wigner 分布の間を内捜するものとして Brody 分布があり、  $P(s) = (1+\alpha)\beta s^{\alpha} \exp(-\beta s^{\alpha+1})$ で定義される。ただし、 $\beta = \{< s > \neg \Gamma[(2+\alpha)/(1+\alpha)]\}^{+\alpha}$ であり、  $\alpha = 0$ と1がそれぞれ Poisson 分布と Wigner 分布に対応する。これを積分すると、  $I(s) = 1 - \exp(\beta s^{\alpha+1})$ であるので、  $\ln(\ln(1/(1-I(s)))$ を縦軸、  $\ln(s)$ を横軸にとってグ ラフを描くと、Brody 分布によってフィッティングできる場合にはグラフは直線に なり、その傾きからパラメータ  $\alpha$  の値を求めることができる。例として、L = 1、 $\lambda = 30$ の場合を図3に示す。このように、最近接エネルギー準位間隔分布は非常によく Brody 分布でフィッティングできることが分かる。他の場合でも同様に、Brody 分 布でよくフィッティングできることが分かった。パラメータλの関数としてのパラ メータαの計算結果を、L=1、2の場合に図4に示す。この結果から分かるように、 いずれの場合も、相互作用パラメータλが大きくなるにつれて、最近接エネルギー 準位間隔分布は Poisson 分布からずれて Wigner 分布に近づく。





図4 Brody パラメータのλ依存性

(iii) 2体相関関数 2体相関関数を次の式で定義する。  $C(\mathbf{r}_2) = |\Phi(\mathbf{r}_1^c, \mathbf{r}_2)|^2 / \rho(\mathbf{r}_1^c)$  (6) ただし、 $\Phi(\mathbf{r}_1, \mathbf{r}_2)$ は2電子波動関数で、 電子密度 $\rho(\mathbf{r}_1) = \int \Phi(\mathbf{r}_1, \mathbf{r}_2)^2 d\mathbf{r}_2$ であり、 $\mathbf{r}_1^c$ は $\rho(\mathbf{r}_1)$ が最大になる点である。図5の 上2つは、 $\lambda = 0$ の場合、下2つは $\lambda = 50$ の場合の、664 番目および 665 番 目の固有状態の結果を示す。×点は $\mathbf{r}_1^c$ の位置を示す。いずれも L=1である。 これらの図から分かるように、 $\lambda$ の値 が大きくなると、非常に複雑な振る舞 いを示す波動関数が出現する。









- 88 -