# 多電子系の遍歴・局在・秩序化

東北大学大学院理学研究科 倉本義夫

# 概要

その性質は定量的によくわかっている。しかし,このよ 日で習得できるのであるから,ありがたいものである。 うな電子が多数集まると,非常に豊かで思いがけない性 ニュートンも "If I have seen further, it is by standing 質を示す。固体中に凝縮した電子が示す超伝導,強磁性, on the shoulders of giants."と手紙に書いたという。 分数量子ホール効果などはその例である。単独の電子の 固有状態は,自由空間では平面波であるが,多数の電子 の固有状態は必ずしも平面波ではない。すなわち斥力相 互作用が強いと,平面波状態は不安定になり,多数の電 子は自発的に局在する。この状態は,電子の結晶とみな せる。それでは逆に,平面波状態(フェルミ液体状態) は電子間の相互作用があっても生き残れるか,と問うこ ともできる。実はこの答えは単純ではない。その際,系 の次元性が本質的に重要になる。

この講義では,量子多体系としての電子系が示す興味 ある性質を理解するために,単純な例から出発して重要 な基本概念を説明する。特に,近藤効果,朝永・ラッティ ンジャー流体,モット絶縁体,動的有効場などを直感的 に理解できるようにしたい。また,できるだけ最近の実 験結果を含む新しい例題を選んで,量子多体系に関する 最先端研究の現状がわかるようにしたい。

#### はじめに 1

量子力学の入門で,自由空間中の粒子の固有状態は平 面波であることを習う。また,周期的なポテンシャルが あると,固有状態はブロッホ関数になることも習う。こ れらの固有状態は,単独の粒子について当てはまるこ とに注意が必要である。粒子間に相互作用があると、上 在し,お互いの相互作用によって一つの電子に見られな が集団として示す性質を,特に遍歴と局在という角度か 概念が,繰り込み(及び繰り込み群)という考え方であ ら眺め,代表的な例を示したい。また、これらの現象を と技術が盛り込まれ,また実験との比較によって定量的 エネルギーと固有関数を近似的に求めることを目的にし

にも鍛えられてきた。この結果,現在では非常に洗練さ れたものになっている。初学者からみると,敷居の高い 単独の電子は,質量・電荷・スピンで特徴付けられ,ものも多いが,昔の人が一生かかって建設したものを数



図 1: "ジャックと豆の木"より

量子多体論で習得すべき基礎的概念として,第一は摂 動論と繰り込みである。強い相互作用がある系の基底状 記は修正しなくてはならない。固体中には電子が多数存 態は,一般にハミルトニアンの運動エネルギー部分の基 底状態とはかなり異なる。相互作用の効果は摂動論を用 い幾多の興味ある性質が出てくる。この講義では,電子 いて理解することが一般的であるが,これを強力にした る。今まで学部コースの量子力学によって学んできた摂 理解するための概念と,基礎的な理論的手法を解説した 動論を,もうすこし一般的な見方からとらえ直すと,繰 い。多体理論には、多くの人の努力で新しいアイディア
り込みの考え方に至る。すなわち、通常の摂動論が固有 ているのに対して,繰り込みに至る考え方では,有効八 ミルトニアンという演算子を求めることを目的にする。 特別な場合として,有効ハミルトニアンが作用する空間 がひとつの基底しか持たない時には,演算子は固有値に 帰着し,通常の摂動論が再現される。

量子力学の基礎を越えた摂動論のもう一つの特徴は、 摂動展開のパラメータとして自明でないものも用いるこ とである。この有名な例は,かつて K.G. Wilson が用い た  $\epsilon$  展開である [1]。彼は系の次元 d が 4 からずれてい ることを $\epsilon = 4 - d$ として展開に用いた。この展開の動 機は,4次元以上で分子場理論が臨界現象を正しく記述 することにあり,分子場からの展開に通ずる。自明でな い展開パラメータのもう一つの例は, 内部自由度の数 n の逆数を用いることである。内部自由度の数が十分大き いと,繰込みの固定点が場合によっては簡単に求まるこ とが、この展開のねらいである。

繰り込みの考え方が劇的に有効になるのは,近藤効 果の問題である。近藤効果は,初めのハミルトニアン と,繰り込まれた後の有効ハミルトニアンが全く異なっ ている形をしている,という驚くべき特徴がある。近藤 効果における繰り込みは,種々のやり方で行われてきた が、筆者の意見では、有効ハミルトニアンと、Rayleigh-Schrödinger 摂動論を用いるのが最も簡明である。本講 義では,繰り込みの具体例として近藤効果を解説する。 近藤効果では,最終的に実現される状態は,フェルミ流 体とつながる状態であり,その解釈は直感的にできる。

一方,繰り込み効果が非摂動論的に働き,フェルミ流 体状態が不安定になる場合もある。磁性不純物では, 軌 道縮退があると非フェルミ流体の基底状態が生じえる。 また1次元の電子系では一般に非摂動効果が強いので, フェルミ液体状態は不安定になり存在しない。この時有 効な考え方は,フェルミ粒子としての電子が,集合的に 振る舞う結果,ボソンとしての波として振舞うことであ る。実は、より一般的にはボソンではなく分数統計に従 う素励起を生み出すのであるが,低エネルギーの極限で は,ボソンで十分である。1次元系は,電子の局在・遍 歴に関する物理をもっとも簡明に実現する。例えば1次 元八バードモデルは,ベーテ仮説法と呼ばれる手法を用 いて,厳密に解かれている。電子の個数がちょうど格子 点の数に等しい場合は,エネルギーバンドが半分まで詰 まった状態に対応するので half-filled と呼ばれる。この 密度では,電子移動にエネルギーギャップが生ずる。これ は,電子が局在状態にあることを表している。このよう な絶縁体は,クーロン相互作用があってはじめて生ずる ものであり,モット絶縁体と呼ばれる。格子点あたり偶 だきたい。一通り講義を聞いた後で見返してもらうとき, 数個の電子が存在するときに生ずるバンド絶縁体とモッ またさらに研究を進めるときに , じわじわと役に立つこ

ト絶縁体の性質はかなり異なっている。バンド絶縁体で は,電子が局在しているか遍歴しているかの区別は重要 ではない。1次元ハバードモデルでは,スピン励起には ギャップがない。この励起の構造は,反強磁性ハイゼン ベルクモデルと基本的に同じである。このことは,有効 ハミルトニアンを構成することによって確認できる。

逆に,現実の系を空間次元が大きい極限からアプロー チする方法がある。これは,分子場理論からの展開に他 ならない。通常の分子場ではなく,動的な有効媒質を自 己無撞着に決める理論が大きな成功を収めている。この 方法は,現実の物理系を数値計算を駆使して調べる際に 非常に有効である。理論開発の当初は,ひとつのサイト の周りの有効場しか考えていなかったが,次第に短距離 秩序も取り入れられるように洗練されてきた。

本講義では,このような目覚しい進展を理解するため に必要な基礎的事項に重点をおいて解説する。大体の講 義スケジュールとしては以下のように考えている。

- 1日目: ゼロ次元系
- 2日目:1次元系
- 3日目: 無限次元系

3次元系は無限次元からの摂動として理解できる。一番 難しいのは2次元系であり、1次元から見ても無限次元 から見ても捕らえきれない。本講義では,時間があれば 簡単にコメントする。なお,実際の数値を見積もる場合 以外には、単位系として $\hbar = k_B = 1$ を用いる。



図 2: 各空間次元に対する理論的アプローチの関係

この講義ノートは,著者の大学院講義,過去の夏の学 校,固体物理の解説などで使った材料をかなり含んでい る [2, 3, 4]。一方,特に1次元系を中心に新たな改訂も 相当に加えている。ノートに書かれている内容を理解す ることは、初学者にはすぐにはできないかもしれない。 予習にトライして難しく感じても、あきらめないでいた とを願っている。毎度のことながら,著者の力不足と時間不足から,このノートには,わかりにくいところや中途半端な議論に終わっているところが多い。関連する日本語教科書の例をいくつか挙げておく [5,6,7]。実際の講義では,聴衆がいるので,その反応を見ながらより分かりやすい形に説明するつもりである。

# 2 摂動論と繰り込み

# 2.1 有効ハミルトニアン

物理現象を考えるときに, すべてのエネルギー領域を 問題にすることはまれである。注目しているエネルギー 領域の情報が得られれば十分な場合が多い。例えば低 温の比熱では,注目する温度と同程度のエネルギー領域 にある励起スペクトルだけが問題になる。このような場 合, すべての状態を含んだハミルトニアンから,低エネ ルギーの状態だけを正しく記述することを目標に簡単化 をする。この目標に答える有効ハミルトニアンは,その 詳細について漠然と語られることが多いが,厳密な構成 を行うことも可能である。以下では,この構成の概要を 説明する [2]。

全系の波動関数を  $\psi$  として,シュレーディンガー方程 式  $H\psi = E\psi$  を考える。注目するエネルギー領域に状 態を狭く限ったものをモデル空間とよぶ。有効ハミルト ニアンに対する基本的な要請は,注目する領域では元の シュレーディンガー方程式と,同じ固有値を与えること である。すなわち,

$$H_{\rm eff} P \psi = E P \psi. \tag{1}$$

ここでモデル空間への射影演算子 Pを導入した。有効八 ミルトニアンは,以下のようにして(形式的には)厳密に 決めることができる。まず,モデル空間に直交する空間 への射影演算子 Qを導入する。すなわち P+Q = 1。す るとシュレーディンガー方程式は次のように書き直せる。

$$(E - H_0)Q\psi = QV\psi \tag{2}$$

ここで,非摂動項 $H_0$ は,モデル空間内で対角化可能な ものに選ぶ。すなわち, $[H_0, P] = 0$ を要請する。次に波 動演算子 $\Omega$ を導入する。これは,図2.1に模式的に示す ように,モデル空間での波動関数をもとの波動関数に戻 す演算子である。図で明らかなように,同一の投影 $P\psi$ を与える $\psi$ は, $Q\psi$ が異なる分だけ無数に存在する。こ れにも関わらず, $\Omega$ で元に戻せるのは, $\psi$ がHの固有 関数である,という条件を用いるからである。



図 3: 波動関数 ψ とその射影。

波動演算子  $\Omega$  の定義から,  $\psi = P\psi + Q\psi = \Omega(E)P\psi$ の関係が成り立つ。 $Q\psi$ を消去すると,  $\Omega$ が閉じた形で求まる。

$$\Omega(E) = \sum_{0}^{\infty} [R(E)V]^{n}, \quad R(E) = Q(E - H_0)^{-1} \quad (3)$$

この結果から有効ハミルトニアンは,

$$H_{\rm eff}(E) = PH\Omega(E) \tag{4}$$

のように求められる。

いままでの議論は,いささか抽象的なので,簡単な具体例を示すことにしよう。以下のように,厳密に解ける モデルを考える。

$$H = \epsilon_0 c_0^{\dagger} c_0 + \epsilon_1 c_1^{\dagger} c_1 + V(c_0^{\dagger} c_1 + c_1^{\dagger} c_0)$$
 (5)

ここで,モデル空間として,フェルミ粒子が下のレベル 0にある状態を選ぶ。すると有効ハミルトニアン(実際 にはエネルギー固有値)は以下の方程式で与えられる。

$$\langle 0|H_{\rm eff}|0\rangle = \epsilon_0 + \frac{V^2}{E - \epsilon_1} = E \tag{6}$$

この固有値 E は二次方程式の解として

$$E = \frac{1}{2}(\epsilon_0 + \epsilon_1) \pm \sqrt{\frac{1}{4}(\epsilon_1 - \epsilon_0)^2 + V^2}$$
(7)

と求まる。この解は厳密であり,もちろん通常の対角化 で求めた結果と一致する。

### 2.2 Rayleigh-Schrödinger 摂動論

以上述べた枠組みを,Brillouin-Wignerの摂動論と呼ぶ。この枠組みでの有効ハミルトニアンは,求めるべき エネルギーに依存している。このエネルギー依存性は, 摂動論を高次まで行うときには,不便になる。このよう である。まずシュレーディンガー方程式を次のように書とり,2s,2p励起状態のエネルギーは十分離れているの き直す。

$$(E - H_0)\psi = E\psi - H_0\Omega P\psi = V\Omega P\psi, \qquad (8)$$

ここで射影演算子 $\Omega$ は, $H_0+V$ の固有状態に対して, $^{-1}$  $\Omega P\psi = \psi$ を満たすことを用いた。また状態を指定する 添え字 i は省いた。式 (8)の両辺に演算子 P をかけ,さ らに Ω をかけると,次の形を得る。

$$\Omega(E - H_0)P\psi = E\psi - \Omega H_0 P\psi = \Omega PV\Omega P\psi, \quad (9)$$

ここで,  $PH_0 = H_0 P$ の性質を用いた。式 (9) を式 (8) から引くと,

$$[\Omega, H_0] P \psi = (1 - \Omega P) V \Omega P \psi$$
 (10)

を得る。

射影演算子を,  $\Omega = \Omega_0 + \Omega_1 + \Omega_2 + \ldots$ のように級数 展開する。ここで, $\Omega_n$ は $O(V^n)$ の寄与を表し, $\Omega_0 = 1$ である。式(10)の両辺で同じ次数の項を比較して,

$$[\Omega_n, H_0] = QV\Omega_{n-1} - \sum_{j=1}^{n-1} \Omega_j PV\Omega_{n-j-1} \qquad (11)$$

を得る。この結果を用いると,一般項 $\Omega_n$ を低次の側か ら逐次求めることができる。また有効ハミルトニアンの 展開形  $H_{\text{eff}} = P(H_0 + V)P + H_2 + H_3 + \dots$  において,  $H_n = PV\Omega_{n-1}P$ の関係を用いると, $\Omega_n$ の知識から $H_n$ を求めることができる。低次の項をあからさまに示すと、の描像である。スピン配置を議論するには,有効ハミル 次のようになる。

$$\langle a|H_2|b\rangle = \langle a|V(\epsilon_b - H_0)^{-1}QV|b\rangle,$$
 (12)

$$\langle a|H_3|b\rangle = \langle a|V\frac{1}{\epsilon_b - H_0}QV\frac{1}{\epsilon_b - H_0}QV|b\rangle -\sum_c \langle a|V\frac{1}{\epsilon_b - H_0}\frac{1}{\epsilon_c - H_0}QV|c\rangle\langle c|V|b\rangle.$$
(13)

ここで, |a>, |b> で示されるすべての状態は, モデル空間 に属する。eq.(13) で,右辺第一項は Brillouin-Wigner 摂動論の結果と同じであるが,第二項は新しく現れたも のである。この新しい項は,高次のクラスター展開をす る際には重要な役割を果たす。これについては残念なが ら詳しく述べる紙数がないが,参考文献を参照されたい [2]。

## 2.3 分子における有効モデル

2.3.1 水素分子

復習することが有益である。まず水素分子の簡単なモデ 限まで滑らかに変化できることを強調したい。このこと

な不便を解消するのが, Rayleigh-Schrödingerの摂動論 ルを考えよう。水素原子の基底状態エネルギーを基準に で,1s波動関数が隣に移動することによる効果だけを 残す。以下のモデルを考える。

$$H_2 = -t \sum_{\sigma} \left( c_{1\sigma}^{\dagger} c_{2\sigma} + c_{2\sigma}^{\dagger} c_{1\sigma} \right) + U \left( n_{1\uparrow} n_{1\downarrow} + n_{2\uparrow} n_{2\downarrow} \right).$$
(14)

ここで  $c_{i\sigma}^{\dagger}$  は陽子 *i* に束縛された 1s 電子 (スピン  $\sigma$ )の 生成演算子である。--t は波動関数の重なりによる効果,  $U \mathrel{\mathsf{l}} (1s)^2$  状態に伴うクーロンエネルギーである。

このモデルは,実は2サイト系のハバードモデル[8] に他ならない。2サイト系なので,任意のUに対して厳 密に解ける。物理的描像をはっきりさせるために,二つ の極限  $t \gg U$ , および  $0 < t \ll U$  を考える。U = 0 で あれば,1電子の固有エネルギーは±tとなる。これら に対応する波動関数を,それぞれ結合軌道,反結合軌道 と呼ぶ。これらは総称して分子軌道と呼ばれる。2個の 電子のスピンが異なっていれば,結合軌道に2個の電子 が入ることができ,これが基底状態である。全体のスピ ンは0(単重項)になる。U が有限であっても,その値 が小さければ,影響は小さい。

一方 t = 0 であれば, それぞれの電子状態は水素原子 の場合と同じである。基底状態はスピン配置によらない ので4重に縮退しているが、少しでも $t \neq 0$ がはいると 縮退が解ける。この状況を記述するのが Heitler-London トニアンの方法が便利である。前章の結果を用いると, tを含む項を摂動項と見て

$$H_{eff} = J\left(\boldsymbol{S}_1 \cdot \boldsymbol{S}_2 - \frac{1}{4}\right),\tag{15}$$

が得られる。ここで $J = 4t^2/U$ である。J > 0なので, 基底状態はスピン単重項になる。単重項だけが (1s)<sup>2</sup>の 中間状態を許し, 摂動エネルギーを稼ぐからである。

以上のように,分子軌道の描像と Heitler-Londonの 描像はともに,単重項の基底状態を与える。この単純な モデルでは, 任意の U/t の値に対して, 厳密な基底状態 エネルギー $E_0$ を求めることができ,

$$E_0 = \frac{1}{2}U - \sqrt{\frac{1}{4}U^2 + 4t^2} \tag{16}$$

となる。この解で,  $U/t \rightarrow 0, \infty$ における極限値は, そ れぞれ -2t,  $-4t^2/U$  となる。すなわち, 分子軌道描像 と Heitler-London 描像は実際に連続的につながってい る。結晶の場合には,前者は遍歴極限,後者は局在極限 電子の遍歴と局在を議論する際に、分子の電子状態をを表わす。すなわち、電子の状態は遍歴極限から局在極 は  $\Pr^{3+}$ の  $4f^2$ 状態など,原子あたり偶数の強相関電子 にあるホールの個数演算子, $S_{i\alpha}$ はスピン演算子である。 を持つ系の遍歴と局在を議論する際に思い出すべきこと また Uは同一軌道間のクーロン斥力,U' (< U)は異な である。 る軌道間のクーロン斥力である。 $J_H$ の項は, $2p_x, 2p_y$ 

2.3.2 酸素分子

酸素分子  $O_2$  がスピン 1 の常磁性分子であることはよ 間にだけ存在すること く知られている。この理由を簡単なモデルで解明しよう。 この系で  $U > U' \gg$ 中性酸素原子の電子配置は  $(2p)^4$  である。これを 2p 軌 態すべてのエネルギー 道に 2 個のホールがある状態と解釈する。分子が z 軸方 スピン  $\tau$  として扱うこ 向に並んでいるとすると,  $2p_z$  軌道は反結合軌道になり, ちサイト *i* に対して, 原子あたりホール 1 個 (分子あたり 2 個) が占有する。残 りのホール (原子あたり 1 個) は  $2p_x$ ,  $2p_y$  のどちらかに 入る。これらの軌道は結合軸に垂直な広がりを持ち, 縮 退している。波動関数の模式図を図 4 に示す。



図 4: 酸素分子の 2p ホール波動関数の広がり。2p<sub>x</sub>, 2p<sub>y</sub> 軌道のいずれかに原子あたり 1 個のホールが入る。

酸素分子の磁性を議論するには ,  $2p_x, 2p_y$  軌道のホー ルだけを考えて , 以下のようなモデルを考えるのが便利 である。

$$H = -t \sum_{\alpha\sigma} \left( p_{1\alpha\sigma}^{\dagger} p_{2\alpha\sigma} + p_{2\alpha\sigma}^{\dagger} p_{1\alpha\sigma} \right) + H_{int}^{(1)} + H_{int}^{(2)},$$
(17)

$$H_{int}^{(i)} = U \sum_{\alpha} n_{i\alpha\uparrow} n_{i\alpha\downarrow} + U' n_{ix} n_{iy}$$
(18)

$$-J_H\left(\mathbf{S}_{ix}\cdot\mathbf{S}_{iy}+\frac{3}{4}n_{ix}n_{iy}\right).$$
(19)

ここで各サイトにおける 2 種類の 2p 軌道を区別する添 え字を  $\alpha$  (= x, y) とし ,  $n_{i\alpha}$  はサイト i (= 1,2) , 軌道  $\alpha$  にあるホールの個数演算子, $S_{i\alpha}$ はスピン演算子である。 またUは同一軌道間のクーロン斥力,U' (<U)は異な る軌道間のクーロン斥力である。 $J_H$ の項は, $2p_x, 2p_y$ の両方にホールが入った場合,平行スピン間の斥力を  $J_H$  (> 0)だけ小さくするように働き,フント規則に対 応している。分子の対称性から,ホッピングは同一軌道 間にだけ存在することに注意する。

この系で  $U > U' \gg t > 0$  を仮定して 16 個の固有状態すべてのエネルギーを求めてみる。軌道の自由度を擬スピン  $\tau$  として扱うことにより,計算が簡単になる。即ちサイト i に対して,

$$\boldsymbol{\tau}_{i} = \frac{1}{2} \sum_{\mu\nu} \sum_{\rho} p_{i\mu\rho}^{\dagger} \boldsymbol{\sigma}_{\mu\nu} p_{i\nu\rho}$$

と定義すると,軌道自由度に対しても,スピンと同様に 軌道単重項 $L_{\tau} = 0$ と軌道3重項 $L_{\tau} = 1$ で2×2=4通 りの軌道の組み合わせを表現できる。tに関する2次の 摂動論を行なうと,正孔対のエネルギー $E_{pair}$ は次のよ うに求められる:

$$E_{pair} = \begin{cases} 0, & (L_{\tau} = 1, \quad S = 1) \\ -4t^2/U, & (L_{\tau} = 1, \quad S = 0) \\ -4t^2/(U' - J_H), & (L_{\tau} = 0, \quad S = 1) \\ -4t^2/U'. & (L_{\tau} = 0, \quad S = 0) \end{cases}$$
(20)

図 5 はこの摂動過程を模式的に示したものである。正孔 が酸素原子 j から i に跳び移る過程も同様に存在するの で,因子として 4 が  $t^2$  につく。式 (20)の結果から,相 互作用エネルギーを最も有利にするのは,異なる軌道に スピン 3 重項を形成する配置 ( $L_{\tau} = 0, S = 1$ )であるこ とがわかる。スピンがそろう理由は,フント規則により 中間状態のエネルギーが低くなるからである。

さて,有効ハミルトニアンを出すために次のような射 影演算子を導入する:

$$P(L_{\tau} = 1) = \tau_1 \cdot \tau_2 + \frac{3}{4}$$
$$P(L_{\tau} = 0) = -\tau_1 \cdot \tau_2 + \frac{1}{4}.$$

 (17) これは、スピンに対する射影演算子で S→ r の置き換
 (18) えをしたものである。スピンに対しても同様な射影演算 子を用いて、各配置のエネルギーと対照させると、有効
 (19) ハミルトニアンとして、次の形

$$H = \sum_{\langle ij \rangle} [J_O \boldsymbol{S}_i \cdot \boldsymbol{S}_j + K \boldsymbol{\tau}_i \cdot \boldsymbol{\tau}_j + I(\boldsymbol{S}_i \cdot \boldsymbol{S}_j)(\boldsymbol{\tau}_i \cdot \boldsymbol{\tau}_j)], \quad (21)$$

が得られる。ここで,各相互作用定数は

$$J_{O} = t^{2} \left( -\frac{1}{U' - J_{H}} + \frac{1}{U'} + \frac{3}{U} \right),$$
  

$$K = t^{2} \left( \frac{3}{U' - J_{H}} + \frac{1}{U'} - \frac{1}{U} \right),$$
  

$$I = 4t^{2} \left( \frac{1}{U' - J_{H}} - \frac{1}{U'} + \frac{1}{U} \right),$$

のように与えられる。



図 5: 仮想ホッピングによるスピンと軌道自由度の交換 過程。正孔が酸素原子 i から j へ跳ぶ過程を示す。

式 (21) で与えられるモデルは, ヤーン・テラーイオ ンを持つペロブスカイト型酸化物に関係して古くから議 論されている [9,10]。このような絶縁体化合物では,高 温相が立方晶構造でも,自発的な対称性低下で低次元磁 性が生ずる。この原因は,軌道が交替的な秩序状態に入 り,スピンがそれに合わせて強磁性的に揃うことによる エネルギーの低下である。例えば LaMnO3 では, Mnの 局在 3d 軌道に縮退があり,異なる形の波動関数が縮退 している。この縮退は立方対称性より低い対称性の下で は解け,エネルギーの利得が生ずる。この結果,結晶全 体として対称性が低下することが有り得る。これは協力 的ヤーン・テラー効果と呼ばれている。ペロブスカイト 系では,軌道整列の直接的証拠は見出されていないが, 格子の歪み,異方的磁気構造の自発的生成などでその存 在は確実視されている。最近では,特殊な回折実験によ り,軌道秩序を直接観測する努力がなされている。

2.3.3 遍歴と局在の分子モデル

酸素分子のモデル式 (19) で,  $t \gg U, U', J_H > 0$  の場 合を考える。固有値 -tを持つ  $p_x, p_y$ の反結合軌道(正 孔の結合軌道)だけを残すと,軌道縮退のために,4つ のスピン・軌道状態に2個の正孔を占有させる自由度 がある。相互作用が0の極限では基底状態は6重縮退 している。*J<sub>H</sub>* などがあると,この縮退が解け,量子数  $L_{\tau} = 1, S = 0$ の状態と $L_{\tau} = 0, S = 1$ の状態に分裂す 局在電子の自由度として残るのはスピンだけになる。こ る。それぞれの状態は3重縮退している。

相互作用により、それぞれの固有エネルギーは

$$E(L_{\tau} = 1, S = 0) = \frac{U}{2}, \ E(L_{\tau} = 0, S = 1) = \frac{U'}{2} - J_H,$$
(22)

だけずれる。したがって,弱結合の極限でもやはりスピ ン3重項,軌道単重項が基底状態になる。この基底状態 は,局在スピン3重項の極限とつながっている。すなわ ち,水素分子モデルの基底状態が,Heitler-London(強 結合) 極限から分子軌道 (弱結合) 極限まで連続的につ ながっているように,軌道縮退(酸素分子)モデルでは, 強磁性状態が強結合から弱結合の極限まで連続的につな がっている。弱結合極限は,分子の構成原子数を増やし ていくと, 遍歴強磁性の状態につながる, と考えられる。

ちなみに,イオウは (3p)<sup>4</sup> の電子配置を持ち,その分 子 S<sub>2</sub>は,酸素分子に比べて t/U が大きいと考えられる。 3p 波動関数のほうが, 2p よりも広がっているからであ る。イオウ分子もスピン1を持つ常磁性分子であること が知られている。

#### 近藤効果 3

#### Anderson モデルと近藤モデル 3.1

磁性不純物を記述するための,最も基本的なモデルと して Anderson モデルがある [11]。もっとも単純なバー ジョンでは,局在電子として軌道縮退がないものを取り, それと混合する伝導電子としては, s 波のものを考える。 局在電子の間には, クーロン相互作用 U が働くものと 考える。Anderson モデルは次のように与えられる。

$$H_{A} = \sum_{\boldsymbol{k}\sigma} [\epsilon_{\boldsymbol{k}} c_{\boldsymbol{k}\sigma}^{\dagger} c_{\boldsymbol{k}\sigma} + \frac{1}{\sqrt{N}} V_{\boldsymbol{k}} (c_{\boldsymbol{k}\sigma}^{\dagger} f_{\sigma} + f_{\sigma}^{\dagger} c_{\boldsymbol{k}\sigma})] + \sum_{\sigma} \epsilon_{f} f_{\sigma}^{\dagger} f_{\sigma} + \frac{1}{2} U \sum_{\sigma \neq \sigma'} n_{f\sigma} n_{f\sigma'}$$
(23)

ここで, $V_{k}$ は,混成の大きさであり,Nは,格子点の 数である。Anderson モデルは,近藤効果を含んでおり, これを正確に解くことは、非常に困難である。

さて,f電子のレベル  $\epsilon_f$  が,フェルミレベルよりも非 常に深いところにあり,大きなクーロン相互作用のため に,2番目の電子がとるレベル $\epsilon_f + U$ は,フェルミレ ベルよりも上にある状況を考えよう。このような場合に は,f電子の占有数はほとんど1であり,これの揺らぎ は無視できる。するとモデル空間としては,局在電子が 空の状態と,これが2個ある状態を排除してよいので, の事情ををあからさまに考慮した有効ハミルトニアンを

導いてみよう。混成相互作用 H<sub>hyb</sub>は,モデル空間とそれに直交する空間を結ぶ。従って,最低次の有効相互作用は以下のようになる。

$$H_{int} = PH_{hyb}(E_g - H_c - H_f)^{-1}QH_{hyb}P.$$
 (24)

ここで  $E_g$  は,ゼロ次の基底状態エネルギーである。  $H_c, H_f$  はそれぞれ伝導電子の運動エネルギー部分と, 混成のないf電子のハミルトニアンである。また P に直 交する中間状態は,空か二重占有のどちらかである。

伝導電子が,f電子と混成して,二重占有の状態に移 れるのは,両者の全スピンが0のときだけである。二 重占有状態から,伝導電子とf電子に別れるときには 各々のスピンが混成前と反転する場合と,そのままで変 わらない場合とがある。前者は,交換相互作用と呼ばれ る。これを計算すると,有効モデルは次のように与えら れる。

$$H_{\text{eff}} = H_c + \frac{1}{N} \sum_{\boldsymbol{k}\alpha} \sum_{\boldsymbol{k}'\beta} [\frac{1}{2} J_{\boldsymbol{k}\boldsymbol{k}'} \boldsymbol{S} \cdot \boldsymbol{\sigma}_{\beta\alpha} c^{\dagger}_{\boldsymbol{k}'\beta} c_{\boldsymbol{k}\alpha} + K_{\boldsymbol{k}\boldsymbol{k}'} \delta_{\alpha\beta} c^{\dagger}_{\boldsymbol{k}'\beta} c_{\boldsymbol{k}\alpha}], \qquad (25)$$

ここで, S は不純物スピンの演算子であり, 交換相互作 用は

$$J_{\boldsymbol{k}\boldsymbol{k}'} = 2V_{\boldsymbol{k}}V_{\boldsymbol{k}'}[\frac{1}{\epsilon_{\boldsymbol{k}'} - \epsilon_f} - \frac{1}{\epsilon_{\boldsymbol{k}} - \epsilon_f - U}], \quad (26)$$

である。一方スピンが変わらない過程に利く相互作用は 以下のように与えられる。

$$K_{\boldsymbol{k}\boldsymbol{k}^{\prime}} = \frac{1}{2} V_{\boldsymbol{k}} V_{\boldsymbol{k}^{\prime}} [\frac{1}{\epsilon_{\boldsymbol{k}^{\prime}} - \epsilon_{f}} + \frac{1}{\epsilon_{\boldsymbol{k}} - \epsilon_{f} - U}]. \quad (27)$$

このモデル  $H_{\text{eff}}$  は, さらに簡単化することができる。即ち,  $V_k$ を波数によらない定数 V で置き換え, 散乱に関与する伝導電子のエネルギー  $\epsilon_k$  などを  $\epsilon_f$  や  $\epsilon_f+U$  に比べて無視することである。特別な場合として,  $\epsilon_f+U = |\epsilon_f|$ が成り立っていると(「対称の場合」と呼ばれる),  $K_{kk'}$ は消える。この場合交換相互作用は,  $J = 2V^2/|\epsilon_f|$ と与えられる。このモデルを, 近藤モデル(あるいは s-d モデル) と呼ぶ [12]。

以上をまとめると,不純物サイトにおける伝導電子の スピン演算子を *s<sub>c</sub>* として,近藤モデルは

$$H_K = H_c + J \boldsymbol{S} \cdot \boldsymbol{s}_c = H_c + H_{\text{ex}}, \qquad (28)$$

と与えられる。運動量表示では,

$$\boldsymbol{s}_{c} = \frac{1}{2N} \sum_{\boldsymbol{k}\boldsymbol{k'}} \sum_{\mu\nu} c^{\dagger}_{\boldsymbol{k}\mu} \boldsymbol{\sigma}_{\mu\nu} c_{\boldsymbol{k'}\nu}$$
(29)

である。

近藤モデルは Anderson モデルよりもさらに簡単な形 をしているが, J がどんなに小さくても, これについての 摂動論が破たんするという驚くべき性質がある [12, 13]。 一方温度が交換相互作用よりも高いと, J についての摂 動論を行うのが最も簡便であり便利である。ここで注意 すべきことは, Anderson モデルの自然な展開パラメー タUと, 近藤モデルの展開パラメータJは, 互いに異 なる無摂動状態を持っているということである。繰り込 みによって, 初めて両者の基底状態が連続的につながる ようになる。これらの詳しい解析は次の章で行うが, 関 連するモデルとして, Coqblin-Schrieffer model H<sub>CS</sub> と 呼ばれるモデルを説明しておく [14]。このモデルは次の ハミルトニアンで定義される。

$$H_{\rm CS} = H_c + \frac{J}{2} \mathcal{P}_{\rm spin}.$$
 (30)

ここで  $\mathcal{P}_{spin}$  は,伝導電子と局在電子の内部自由度  $\nu, \mu$ を取り換える演算子である。内部自由度が SU(2)の場合には

$$\mathcal{P}_{\rm spin} = \frac{1}{N} \sum_{\boldsymbol{k}\boldsymbol{k'}} \sum_{\nu\mu} f^{\dagger}_{\nu} f_{\mu} c^{\dagger}_{\boldsymbol{k}\mu} c_{\boldsymbol{k'}\nu} = 2\boldsymbol{S} \cdot \boldsymbol{s}_c + \frac{1}{2} \hat{n}_f \hat{n}_c$$
(31)

と表すことができる。ここで, $\hat{n}_f$  (= 1) はf電子の,個 数演算子であり, $\hat{n}_c$ は,不純物サイトの,伝導電子の 個数演算子である。

### 3.2 近藤モデルの繰り込み

近藤モデルに対して有効ハミルトニアンの方法を適 用しよう [2]。この原型は Anderson による" poor man's scaling"である [15]。まず,伝導バンドは一様なスピン あたり状態密度  $\rho_c = (2D)^{-1}$ を -Dから Dまで持って いると仮定する。またフェルミ準位はバンドの中心にあ るものとする。つまり  $\mu = 0$ 。モデル空間として,バン ドのはじの状態が指定した分だけ排除されたものを考え よう。非常に強力な方法は,この排除の一つの過程を無 限小にして微分方程式を適用することである。これを具 体的に実行しよう。Rayleigh-Schrödingerの摂動論の最 低次では,有効ハミルトニアンは次のように与えられる。

$$H_{\rm eff} = P(H_c + H_{\rm ex})P + PH_{\rm ex}(E_i - H_c)^{-1}QH_{\rm ex}P \quad (32)$$

ここで, $E_g$ は, $H_c$ の基底状態エネルギーである。射影 演算子 Qとして,伝導電子のエネルギーを $[D + \delta D, D]$ および $[-D, -D - \delta D]$ ( $\delta D < 0$ は無限小)に投影する ものを選ぶ。



図 6:2 次の交換散乱過程。実線は伝導電子,波線は不 純物スピンを表す。

入射する伝導電子のスピンとして  $\sigma$ ,中間状態として  $\xi$ ,また散乱状態として  $\sigma'$ を与える。右の部分の散乱に おいてスピンの成分  $JS^{\alpha}s_{c}^{\alpha}$ を考える。または左の部分 では,成分  $JS^{\beta}s_{c}^{\beta}$ を考えよう。図 6 (a) において, $s_{c}$ の行列要素は

$$\langle \sigma' | s_c^\beta | \xi \rangle \langle \xi | s_c^\alpha | \sigma \rangle, \tag{33}$$

と与えられる。この過程は直接散乱と呼ばれ,図6(a) に示されている。同様に図6(b)は,交換散乱と呼ばれ, 行列要素は,

$$\langle \sigma' | s_c^{\alpha} | \xi \rangle \langle \xi | s_c^{\beta} | \sigma \rangle \tag{34}$$

となる。中間状態のエネルギーは, $\xi$ によらないので, これについての和をとることができる。ここで過程(b) はフェルミ演算子の交換を伴うので,-の符号がつく。 そこで,(a)と(b)の和をとると,

$$\frac{J^2}{-D} \sum_{\alpha\beta} S^{\beta} S^{\alpha} [s_c^{\beta}, s_c^{\alpha}] |\delta D| \rho_c, \qquad (35)$$

が2次の有効ハミルトニアンとして求められる。 $\epsilon_{\alpha\beta\gamma}$ を 完全反対称テンソルとして,次の交換関係

$$[s_c^\beta, s_c^\alpha] = -i\epsilon_{\alpha\beta\gamma} s_c^\gamma, \tag{36}$$

が成り立つことに注意すると,有効相互作用ハミルトニアンは,もとの交換相互作用 H<sub>ex</sub> と同じ形をしていて, 相互作用の強さだけが異なっているとがわかる。そこで, 相互作用の変化分 δJ として,

$$\delta J = -\frac{\delta D}{D} J^2 \rho_c \tag{37}$$

という関係式が得られる。これはスケーリング方程式, あるいは繰り込み群方程式と呼ばれる。

このように有効バンド幅を狭くする操作を繰り返す。 有効バンド幅2D<sub>eff</sub> が興味を持っているエネルギー尺度 よりも十分大きければ,繰込みの各ステップで,最低次 の摂動論を正当化することができる。このような条件の もとで,スケーリング方程式を積分して,

$$J_{\rm eff} = \frac{J}{1 - J\rho_c \ln(D/D_{\rm eff})}$$
(38)

を得る。ここで境界条件として, $D_{\text{eff}} = D$ で $J_{\text{eff}} = J$ となることを用いた。

 $J_{\text{eff}}$ の最も重要な性質は, $D_{\text{eff}}$ の減少とともに次第に 増大し, $D_{\text{eff}} = D \exp[-1/(J\rho_c)]$ になると発散するこ とである。この特性エネルギー $D \exp[-1/(J\rho_c)]$ を温度 スケールで表したものを,近藤温度 $T_K$ と呼ぶ。後で見 るように, $T_K$ は,帯磁率や比熱などの物理量を決定す る。 $T_K$ は交換相互作用で展開できない形をしているこ とに注意する。上の議論から明らかなように,繰り込み が $D_{\text{eff}} = T_K$ に至るまで有効という保証はない。従っ て, $J_{\text{eff}}$ の発散は字義通りに解釈すべきではない。むし ろ,エネルギー尺度を小さくすると $T_K$ 程度で摂動論が 破たんするということを言っている。

系の温度 T が  $T_K$  よりも十分大きい場合には,熱的に励起された伝導電子を考える必要がある。この効果を 考慮すると,繰り込みにおいて  $D_{\text{eff}}$  が温度 T と同程度になった時点で,有効バンド幅はそれ以上小さくできないことがわかる。従って温度 T での有効相互作用は次のように与えられる。

$$J_{\text{eff}}(T) = \frac{J}{1 - J\rho_c \ln(D/T)}.$$
(39)

電気抵抗や帯磁率などの物理量の摂動計算において,も ともとの J をここで求めた  $J_{\text{eff}}(T)$  で置き換えると,高 次の摂動効果を取り入れた結果が得られる。

この事情を抵抗率 $\rho$ の場合をとって説明しよう。金属に対する最も簡単な伝導理論によると,電気伝導度 $\sigma = 1/\rho$ は,緩和時間 $\tau$ を用いて次のように書ける。

$$\sigma = \frac{ne^2\tau}{m^*},\tag{40}$$

ここで, n は有効質量 m\* を持つ伝導電子の密度である。 ボルン近似によると,

$$\frac{1}{\tau} = 2\pi c_{\rm imp} J^2 \rho_c \sum_{\alpha} \langle S_{\alpha}^2 s_{\alpha}^2 \rangle = \frac{3\pi}{8} c_{\rm imp} J^2 \rho_c, \qquad (41)$$

が得られる。ここで c<sub>imp</sub> は,磁性不純物の密度である。 ボルン近似では,高いエネルギーを持つ中間状態の存在 は考慮していないが,これらの状態は,繰込みによって 低エネルギー状態に影響を与える。J<sub>eff</sub>(T)をJの代わ りに用いることにより,高いエネルギーを持つ中間状態 の効果が取り入れられる。このような置き換えにより

$$\rho(T) = \frac{\rho_0}{[1 - J\rho_c \ln(D/T)]^2} = \frac{\rho_0}{[J\rho_c \ln(T/T_K)]^2} \quad (42)$$

という結果を得る。ここでボルン近似での抵抗率を $\rho_0$ とした。この結果は,摂動級数を無限次まで和をとった結果と一致する [16]。また通常の摂動論において, $O(J^3)$ までとった近藤のオリジナルな結果 [12] を再現する。



図 7: 繰り込みによる有効相互作用の変化

# 3.3 異方的近藤モデルの繰り込み

近藤モデルの固定点  $J \to \infty$ は,アンダーソンモデル で見ると  $U \to 0$ の状態に相当する。すなわち,近藤モ デルの不純物電子には局在スピンの自由度だけを残した のにもかかわらず,繰り込みによって伝導電子と混成す るほとんど自由な電子になってしまった。すなわち,遍 歴性を獲得したと解釈できる。

近藤モデルをアンダーソンモデルの有効ハミルトニア 1/n 展 ンと見ると,J > 0であるが,一般には,クーロン相互 れる。 作用に起因する交換相互作用もあるので,Jが負になる And 系もある。繰り込みの方程式は,Jの符号によらず成立 n通じ する。J < 0の場合には,繰り込まれた相互作用が,も のモラ との相互作用よりも小さくなる。これは,磁性不純物と なわち 伝導電子の相互作用が低温では消失し,孤立スピンの状 態が現れることを意味する。

孤立スピンに伴う帯磁率のキュリー則  $\chi = C/T$  は局 在電子の典型的挙動である。絶対零度の性質を見ると, J > 0の基底状態は磁性不純物の電子が遍歴的な極限と つながっているので J = 0 で遍歴と局在の状態が不連続 的に変わっていることになる。この不連続性は,単位胞 あたり奇数の電子を持つ系の特徴である。

この変化を見るには,交換相互作用を異方的にして

$$H_{\rm ex} = J_\perp (S_x s_x + S_y s_y) + J_z S_z s_z, \tag{43}$$

をとるのがわかりやすい。スケーリング方程式は式 (37) を少し変更して

$$\delta J_z = -\frac{\delta D}{D} J_\perp^2 \rho_c, \quad \delta J_\perp = -\frac{\delta D}{D} J_z J_\perp \rho_c \tag{44}$$

と与えられる。これを積分すると, $J_{\perp}^2 - J_z^2 = \text{const.}$ という $(J_z, J_{\perp})$ 平面での双曲線が得られる。すなわち,図7に示すような繰り込みの流れを得る。



図 8: 最低次の有効ポテンシャル。波線は f 電子が空の 状態,波線は占有状態を示す。

### 3.4 近藤系の基底状態

Anderson モデルの固定点はスピン単重項であり,f電 子が空の状態と連続的につながっている。軌道縮退 n が 大きい極限から考えると,この事情を直感的に理解でき る。すなわち Anderson モデルにおいては 1/n を展開パ ラメータとする摂動論が収束すると期待される。小さい パラメータ 1/n は混成相互作用のスケーリングとして現 れる。ここで,混成相互作用に関する摂動論が,高温で は局在電子からの自然な展開になる事情を考慮すると, 1/n 展開はすべての温度領域で有効になることが予想さ れる。

Anderson モデル  $H_A$  において,スピンの添え字  $\sigma$  が n 通りの値をとり,U が無限大である場合を考える。こ のモデルは SU(n)Anderson モデルと呼ばれている。す なわち

$$H_{SU(n)} = H_c + H_f + H_{hyb} \tag{45}$$

で混成の強度 $W_0(\epsilon)$ を

$$W_0(\epsilon) = \frac{1}{N} \sum_{\boldsymbol{k}} |V_{\boldsymbol{k}}|^2 \delta(\epsilon - \epsilon_{\boldsymbol{k}}), \qquad (46)$$

によって導入する。ここで混成強度は  $-D < \epsilon < D$  では 定数  $W_0$  をとり,これから外れると0になると仮定する。 今  $nW_0$  をエネルギーの単位に取り,Brillouin-Wigner の摂動論を用いる。モデル空間を単重項にとると有効相 互作用は O(1) になる。その理由はf電子の中間状態と して n 通りの状態が可能だからである。それに対して, 別のモデル空間として多重項状態(局在電子の状態)を とると,f電子の中間状態としては空の状態一つだけが 可能である。この様子は図 8 に示されている。

単重項の基底状態エネルギー *E*<sub>0</sub> は, 伝導電子だけの 基底状態から測って

$$E_0 = \langle 0 | H_{hyb} (E_0 - H_c - H_f)^{-1} H_{hyb} | 0 \rangle$$
  
=  $nW_0 \int_{-D}^0 \frac{d\epsilon}{E_0 + \epsilon - \epsilon_f}$  (47)

のように与えられる。極端な場合として  $nW_0 \ll |\epsilon_f| \ll D$ , をとると,  $E_0$  は解析的に求まる。即ち

$$E_0 - \epsilon_f \equiv -T_0 = -D \exp\left(\frac{\epsilon_f}{nW_0}\right)$$
 (48)

である [17]。一方,多重項状態(局在状態)から出発する と,中間状態がひとつしかないのでエネルギーの補正は O(1/n)の程度である。従って多重項状態のエネルギー  $\epsilon_f$ は,単重項状態のエネルギー $E_0$ よりも $T_0$ の程度だ け高い。このように簡単な計算で,近藤温度に対応する エネルギー尺度 $T_0$ を導出できたことは興味深い。

f電子の平均占有数  $n_f$  が 1 から外れる場合は,占有数がゆらいでいるので価数揺動と呼ばれる。 $n_f$  は次のように計算される。

$$n_f = \frac{\partial E_0}{\partial \epsilon_f} = nW_0 \int_{-D}^0 d\epsilon \frac{1 - n_f}{(E_0 + \epsilon - \epsilon_f)^2}$$
$$\sim \frac{nW_0}{T_0} (1 - n_f). \tag{49}$$

すなわち,

$$n_f = \left(1 + \frac{T_0}{nW_0}\right)^{-1} \tag{50}$$

である。帯磁率は,磁場中の基底状態エネルギー $E_0(H)$ を磁場 H に関して 2 回微分する事によって得られる。  $E_0(H)$  は以下のように与えられる。

$$E_0 = W_0 \sum_{Jz} \int_{-D}^0 \frac{d\epsilon}{E_0 + \epsilon - \epsilon_f - g_J \mu_B J_z H}.$$
 (51)

これを直接計算すると,

$$\chi = C_J n_f / T_0, \tag{52}$$

となる。ここで $C_J = (g_J \mu_B)^2 J(J+1)/3$  は全角運動量 がJ = (n-1)/2の場合のキュリー定数である。そこで 帯磁率もやはり $T_0$ で決まっていることがわかる。

### **3.5** 近藤系の分子場理論

基底状態を記述する固定点のハミルトニアンがわかる と,ある種の分子場理論を行うことができる [18]。n重 縮退した Anderson モデルで,f電子が空の状態  $|0\rangle$ を作 り出すボソン演算子  $b^{\dagger}$  と,スピン  $\sigma$  の状態を作り出す 演算子  $f_{\sigma}^{\dagger}$ を次のように導入する。

$$|0\rangle\langle 0| = b^{\dagger}b, \ |\sigma\rangle\langle\sigma| = f_{\sigma}^{\dagger}f_{\sigma}, \ |\sigma\rangle\langle 0| = f_{\sigma}^{\dagger}b.$$
 (53)

すなわち  $b^{\dagger}$  は仮想的な「真空」に作用して,物理的な は,平均場理論は Anderson モデルの固定点を正しく与 (不純物状態としての)f 電子の空状態を作り出す演算子で える。そこで以下の議論は T = 0 に限定する。

ある。物理的なf電子の状態は,必ずこれらの状態のどれか一つに対応するので,拘束条件 $\sum_{\sigma} f_{\sigma}^{\dagger} f_{\sigma} + b^{\dagger} b = 1$ を課す。拘束条件を演算子間の関係式と見なすと $f_{\sigma}$ と $f_{\sigma}^{\dagger}$ はフェルミオンの交換関係を満たさない。しかし,拘束条件をフォック空間にある状態の選択則と見なして,演算子自体は通常のフェルミオンとボソンの交換関係を満たすとする考え方もできる。後者の考え方では,仮想的なフェルミオンとボソンはスレープ粒子と呼ばれることがある。

スレーブ粒子を用いた平均場理論では,拘束条件は統 計平均としてだけ満足させる。すなわち

$$\sum_{\sigma} \langle f_{\sigma}^{\dagger} f_{\sigma} \rangle + \langle b^{\dagger} b \rangle = 1$$
 (54)

である。さらに,

$$\langle b^{\dagger}b\rangle = |\langle b\rangle|^2 \tag{55}$$

と近似する。ここで現れた平均値  $\langle b \rangle = r$  は, b の位相 揺らぎを取り入れた厳密な議論ではゼロになるべきもの である。しかし,この揺らぎをひとまず無視して,rを 変分を用いて最適化すると,SU(n)Anderson モデルは クーロン相互作用のない別の Anderson モデル $H_{MF}$ に 写像される。すなわち,

$$H_{MF} = \sum_{\boldsymbol{k}\sigma} [\epsilon_{\boldsymbol{k}\sigma} c_{\boldsymbol{k}\sigma}^{\dagger} c_{\boldsymbol{k}\sigma} + \frac{1}{\sqrt{N}} V_{\boldsymbol{k}} r (c_{\boldsymbol{k}\sigma}^{\dagger} f_{\sigma} + f_{\sigma}^{\dagger} c_{\boldsymbol{k}\sigma})] + \epsilon_{f} \sum_{\sigma} f_{\sigma}^{\dagger} f_{\sigma} + \lambda (n_{f} + r^{2} - 1),$$
(56)

ここで $\lambda$ はラグランジュの未定係数である。また $V_{k}$ と rは実数にとる。

変分原理は以下のように用いる。任意の演算子 Oの 平均  $\langle O \rangle$  を,最適化する統計演算子  $\exp(-\beta H_{MF})$ を用 いてとると,ファインマンの不等式

$$\Omega \le \Omega_{MF} + \langle H_{SU(n)} - H_{MF} \rangle \tag{57}$$

が成立する。右辺の第 2 項は  $-\lambda(n_f + r^2 - 1)$  となる。  $\lambda$  に関する変分をとると,次の結果を得る。

$$\lambda r = \sum_{\boldsymbol{k}\sigma} V_{\boldsymbol{k}} \langle f_{\sigma}^{\dagger} c_{\boldsymbol{k}\sigma} \rangle.$$
 (58)

特性温度  $T_B$  (~  $T_K$ ) 以上では, r = 0 が最適解になる が,この温度以下では $r \neq 0$ の解が存在し,この方が エネルギーが低い。ちなみに $T = T_B$ における相転移 は,平均場理論の不正確さによるもので,実際には高温 からなめらかに低温状態に移行する。絶対零度において は,平均場理論はAnderson モデルの固定点を正しく与 える。そこで以下の議論はT = 0に限定する。 が便利である。f 電子に対するグリーン関数  $G_f^*(z)$  は, 果は n の大きい極限で正しい。その理由はこの極限で *H<sub>MF</sub>*を用いて次のようになる。

$$G_f^*(z) = [z - \tilde{\epsilon}_f + i\tilde{\Delta}\mathrm{sgn}(\mathrm{Im}z)]^{-1}, \qquad (59)$$

ここで  $\tilde{\epsilon}_f = \epsilon_f + \lambda$  および and  $\tilde{\Delta} = \pi r^2 W_0$  である。こ の理論の励起は準粒子によると考えられるので関連する 物理量にアスタリスク(\*)をつける。たとえば状態密度  $\rho_f^*(\epsilon)$  Lt

$$\rho_f^*(\epsilon) = \frac{\tilde{\Delta}}{\pi} \frac{1}{(\epsilon - \tilde{\epsilon}_f)^2 + \tilde{\Delta}^2} \tag{60}$$

と与えられる。f 電子の占有数  $n_f$  は  $\rho_f^*(\epsilon)$  をフェルミ 準位まで積分して

$$n_f = \frac{n}{\pi} \arctan\left(\frac{\tilde{\Delta}}{\tilde{\epsilon}_f}\right) \tag{61}$$

と求められる。

一方,混成グリーン関数  $G_{cf}(k,z)=\langle\{c^{\dagger}_{m k\sigma},f_{\sigma}\}
angle(z)$ 1t

$$G_{cf}(k,z) = G_{fc}(k,z) = V_{k}r(z-\epsilon_{k})^{-1}G_{f}^{*}(z) \quad (62)$$

となる。G<sub>cf</sub>を用いて少し計算すると,次の結果が求め られる。

$$\sum_{\boldsymbol{k}\sigma} V_{\boldsymbol{k}} \langle f_{\sigma}^{\dagger} c_{\boldsymbol{k}\sigma} \rangle = n W_0 r \ln \left( \frac{\sqrt{\tilde{\epsilon}_f^2 + \tilde{\Delta}^2}}{D} \right), \quad (63)$$

ここで  $ho_c$  と  $V_{m k}$  は  $D > \epsilon > -D$  では定数 , これから はずれるとゼロとした。つまり eq.(58) は

$$\sqrt{\tilde{\epsilon}_f^2 + \tilde{\Delta}^2} = D \exp\left(\frac{\lambda}{nW_0}\right),\tag{64}$$

と同等である。ここで指数の中の  $\lambda$  は  $|\tilde{\epsilon}_f| \ll |\epsilon_f|$  を考 慮すると -- ef で置き換えてよい。 左辺は系のエネルギー 尺度を与える。

分子場理論を用いると静的な物理量を求めることがで きる。たとえば不純物による比熱は  $\rho_{f}^{*}(0)$  によって決 まる。

$$\rho_f^*(0) = \frac{n\Delta}{\pi(\tilde{\epsilon}_f^2 + \tilde{\Delta}^2)} = \frac{n}{\pi\tilde{\Delta}}\sin^2(\frac{\pi n_f}{n}). \tag{65}$$

比熱係数 $\gamma$ は,

$$\gamma = \frac{1}{3}\pi^2 \rho_f^*(0), \tag{66}$$

のように求まる。一方帯磁率は

$$\chi = C_J \rho_f^*(0) \to C_J n_f / T_0 \quad (n \to \infty), \qquad (67)$$

統計平均を計算するには,グリーン関数を用いるのとなる。ここでC<sub>J</sub>はキュリー定数である。これらの結 ランダウパラメーターが消えるからである。

> 平均場近似でのグリーン関数  $G_f^*(z)$  と厳密な  $G_f(z)$ との関係をみよう。後者は自己エネルギー $\Sigma_f(z)$ を用い ると

$$G_f(z) = [z - \epsilon_f + i\Delta \operatorname{sgn}(\operatorname{Im} z) - \Sigma_f(z)]^{-1}, \quad (68)$$

と書ける。ここで  $\Delta = \pi W_0$ 。準粒子の寄与を引き出す ために  $\Sigma_f(z)$  をフェルミ準位 z = 0 の周りで展開する:

$$\Sigma_f(z) = \Sigma_f(0) + \frac{\partial \Sigma_f(z)}{\partial z}\Big|_{z=0} z + O(z^2).$$
(69)

ここで、フェルミ液体状態では微分は実数になる。 すると

$$G_f(z) = a_f G_f^*(z), \tag{70}$$

となる。  $a_f = [1 - \Sigma'_f(0)]^{-1}$  は繰り込み因子と呼ばれ る。平均場近似でのグリーン関数  $G_f^*(z)$  との関係は、

$$\Sigma_f(0) = \lambda, \qquad a_f = r^2 \tag{71}$$

によってつく。従って,平均場近似は繰り込みを実行す る最も単純な枠組みと捉えることができる。

#### 1次元電子系とボソン化 4

#### 調和振動する弦の量子論 4.1

相互作用する量子多体系の議論をするには,自由ボソ ン系の準備も必要である。まず調和振動する弦の量子論 を復習する。自由なボソン系を

$$H_{\rm B} = \sum_{q \neq 0} \omega_q (n_q + \frac{1}{2}), \quad n_q = b_q^{\dagger} b_q, \tag{72}$$

とする。長さ L, 質量密度  $\rho$  の弦に周期的境界条件を課 すと,振幅  $\Phi(x)$  と共役運動量  $\Pi(x)$  は以下のように与 えられる。

$$\Phi(x) = \sum_{q \neq 0} \frac{1}{\sqrt{2\omega_q \rho L}} (b_q + b_{-q}^{\dagger}) \exp(iqx), \qquad (73)$$

$$\Pi(x) = i\rho[H_{\rm B}, \Phi(x)]$$
  
= 
$$\sum_{q \neq 0} \sqrt{\frac{\rho \omega_q}{2L}} i(b_q - b_{-q}^{\dagger}) \exp(iqx)$$
(74)

これらは,正準交換関係

$$[\Phi(x), \Pi(y)] = i\delta(x - y) \tag{75}$$

を満たす。 $\Phi(x)$ は場の座標,  $\Pi(x)$ は場の運動量である。 今後扱うのは,もっぱら音響フォノン $\omega_a = v|q|$ である。 この場合には,弦の張力を適当に選ぶと $\rho = 1/v$ にとれ るので,ハミルトニアンは簡単になり

$$H_{\rm B} = \frac{v}{2} \int_0^L dx \left[ \left( \frac{\partial \Phi}{\partial x} \right)^2 + \Pi(x)^2 \right]$$
(76)

と書ける。後に出てくるように,フェルミ粒子の位相場  $\theta_N(x)$  lt

$$\theta_N(x) = \sqrt{4\pi} \Phi(x), \ \Pi_\theta(x) = (4\pi)^{-1/2} \Pi(x)$$
 (77)

と導入される。定義から $\theta_N, \Pi_{\theta}$ も,正準交換関係を満 足することがわかる。位相場を用いたハミルトニアンは

$$H_{\rm B} = \frac{v}{2} \int_0^L dx \left[ \frac{1}{4\pi} \left( \frac{\partial \theta_N}{\partial x} \right)^2 + 4\pi \Pi_\theta^2 \right]$$
(78)

ともかける。

ボソンの生成消滅演算子 b<sup>†</sup>, b の満たす有用な関係式 をいくつかあげよう。まず,任意の複素数 α,β に対して

$$[b, \exp(\alpha b^{\dagger})] = \alpha \exp(\alpha b^{\dagger}), \tag{79}$$

$$[b^{\dagger}, \exp(\beta b)] = -\beta \exp(\beta b). \tag{80}$$

これらは,指数関数を級数展開して  $[b^n, b^{\dagger}] = nb^{n-1}$ を用いると確かめられる。真空を  $|0\rangle$  と書くと  $|\alpha\rangle \equiv$  $\exp(\alpha b^{\dagger})|0\rangle$ は,異なる個数のボソン状態を重ね合わせ たものであり,コヒーレント状態と呼ばれる。式 (79) から,

$$b \exp(\alpha b^{\dagger}) |0\rangle = [b, \exp(\alpha b^{\dagger})] |0\rangle = b |\alpha\rangle = \alpha |\alpha\rangle$$

が得られる。すなわち,コヒーレント状態はbの固有状 態である。次の有用な関係式は,

$$\exp(\alpha b^{\dagger}) \exp(\beta b) = \exp\left(\alpha b^{\dagger} + \beta b - \frac{1}{2}\alpha\beta\right)$$
$$= \exp(\beta b) \exp(\alpha b^{\dagger} - \alpha\beta)$$
(81)

である。これも,  $[b, b^{\dagger}] = 1$ の帰結である。さらに, 統 計平均 (・・・) に関して

$$\langle \exp\left(\alpha b^{\dagger} + \beta b\right) \rangle = \exp\left[\alpha \beta \left(\langle b^{\dagger} b \rangle + \frac{1}{2}\right)\right]$$
 (82)

が得られる。これは, Bloch-de Dominicisの定理の一表 現であり, $b^{\dagger}b$ の高次キュミュラントが0になることに 由来する。この性質は,ガウス分布と同様である。

演算子 A, B が b, b<sup>†</sup> の線形結合であれば, [A, B] は c-数になるので,式(81),(82)を組み合わせると以下の関 係を得る。

$$\langle e^A e^B \rangle = \exp\langle \frac{1}{2} \left( A^2 + B^2 \right) + AB \rangle$$
 (83)

# 4.2 自由フェルミ気体のボソン化

1次元の電子系が強い相互作用効果を示すことは古く から知られていたが,朝永振一郎は相互作用の効果を巧 妙な方法で取り入れた [19]。朝永理論を説明するために, まずスピンのない自由フェルミ気体を考える。普通の方 法で解けば、いたって簡単なモデルであるが、わざわざ 重装備にするのは,遠くまで行く準備のためである。八 ミルトニアンは

$$H_0 = \sum_k \epsilon_k c_k^{\dagger} c_k \tag{84}$$

となる。連続体では適当な単位系で $\epsilon_k = k^2 - k_F^2$ とな る。これが,朝永の考えた場合に相当する。一方,格子 モデルで強束縛近似をとると,  $\epsilon_k = -2t \cos k$  とできる。 この場合, k はブリルアンゾーンの境界  $\pm \pi$  の中に制限 する。ただし,格子定数を1とした。フェルミ波数  $k_F$ の近傍だけが重要な場合には、そのまわりで $\epsilon_k$ を展開す ることが許される。すなわち,

$$\epsilon_k \sim (k - k_F) v_F, \quad (k \sim k_F) \\ \epsilon_k \sim -(k + k_F) v_F, \quad (k \sim -k_F)$$
(85)

と近似する。この様子は、図 4.2 に示されている。ここ で, $k = \pm k_F$ で引いた接線は,線形スペクトル近似を 表す。



1 次元電子のスペクトル。(a) 自由電子, 叉 9: (b)Luttinger モデル。(a) で線形に近似したスペクトル (細線) を  $\epsilon \rightarrow -\infty$  まで外挿すると,正負の運動量の原 点を ±*k<sub>F</sub>* ずらした上で (b) のスペクトルを得る。

朝永の方法で、本質的な役割を果たす量は次の密度演 算子である。

$$\rho_{\pm}(q) = \sum_{k} c_{\pm,k}^{\dagger} c_{\pm,k+q}, \qquad (86)$$

ここで, ± はフェルミ波数付近の運動量が正か負かを示 この結果は,後に相関関数を計算するときに重宝になる。 す。 $\pm$ の代わりに $c_{Rk}, c_{Lk}$ のように R と L で表すこと

もある。座標空間で定義した真の密度演算子は,もちろん互いに可換であるが,上で定義した分枝ごとの密度演算子は,次のような交換関係を満たす。

$$[\rho_{\alpha}(q), \rho_{\alpha'}(-q')] = \delta_{\alpha\alpha'} \delta_{qq'} \alpha N_q.$$
(87)

ここで, $N_q = qL/(2\pi)$ と定義した。密度演算子が交換 しないのは,非常に奇妙なことである。なぜ,このよう な非可換性が生ずるかを見よう。波数が取り得る下限を  $k_0$ とすると,交換関係は以下のように計算される。

$$[\rho_{\rm R}(q), \rho_{\rm R}(-q)] = \sum_{k} (\hat{n}_{k-q} - \hat{n}_{k}) = \sum_{k_0 - q \le k < k_0} \hat{n}_k = N_0$$
(88)

ここで注意すべきことは,元々発散している和の引き算 から有限の結果を出していることである。結果は k<sub>0</sub> に 依存しない。朝永は,バンドの底付近の電子分布は相互 作用によって影響されないと考えて,k<sub>0</sub> として十分小 さいものを考えて正しい交換関係に至っている。一方, Luttinger は図 4.2(b)のスペクトルを定義通りに持つ有 限系を考えたので,この交換関係は0とした。これ自体 は正しいことであるが,負のエネルギー状態が無限個あ る中に有限粒子系を詰めようとすると,基底状態が定義 できない。従って,無限自由度の問題に直面せざるを得 ないが,この場合,もはや有限系の交換関係は成立しな いのである。このパラドックスを quantum anomaly と 呼ぶ [5]。この問題のデリケートさは,Luttinger さえも 間違えてしまったことでもうかがえる [20, 21]。我々は 常に有限自由度で考察を進めることにする。

さて,運動エネルギー eq.(84) と密度演算子の交換関 係は簡単な計算から

$$[H_0, \rho_\alpha(q)] = v_{\rm F} \alpha q \rho_\alpha(q) \tag{89}$$

となるが, eq.(88)を用いると次の形

$$H_{\rm B} = \frac{2\pi v_{\rm F}}{L} \sum_{q>0,\alpha=\pm} :\rho_{\alpha}(q)\rho_{\alpha}(-q):$$
(90)

も全く同じ交換関係をもたらすことがわかる。ここで, コロンは normal order と呼ばれるもので,基底状態に 作用すると0になる演算子があればこれを右側に移すこ とを意味する。具体的には

$$: \rho_{\alpha}(q)\rho_{\alpha}(-q) : \equiv \begin{cases} \rho_{\mathrm{R}}(-q)\rho_{\mathrm{R}}(q) & (\alpha = \mathrm{R}) \\ \rho_{\mathrm{L}}(q)\rho_{\mathrm{L}}(-q) & (\alpha = \mathrm{L})_{\bullet} \end{cases}$$
(91)

そこで, $H_0 \in H_B$  で置き換えても,密度演算子の運動 として同一のものが得られる。これが朝永の方法の核心 である。 ボソン演算子  $b_q, b_q^{\dagger}$ を導入して,密度演算子を表現しよう。q > 0とすると以下のように対応する。

$$\rho_{\mathrm{R}}(q) = \sqrt{N_q} b_q, \quad \rho_{\mathrm{R}}(-q) = \sqrt{N_q} b_q^{\dagger},$$
  

$$\rho_{\mathrm{L}}(q) = \sqrt{N_q} b_{-q}^{\dagger}, \quad \rho_{\mathrm{L}}(-q) = \sqrt{N_q} b_{-q}. \tag{92}$$

エルミート演算子 $\theta_{R,L}(x)$ を以下のように導入する。

$$\theta_{\rm R}(x) = \sum_{q>0} \frac{-i}{\sqrt{N_q}} \left( b_q e^{iqx} - b_q^{\dagger} e^{-iqx} \right) \tag{93}$$

$$\theta_{\rm L}(x) = \sum_{q>0} \frac{i}{\sqrt{N_q}} \left( b_{-q} e^{-iqx} - b_{-q}^{\dagger} e^{iqx} \right) \tag{94}$$

式(92)を用いると,次のような関係を得る。

$$\frac{\partial \theta_{\rm R}}{\partial x} = 2\pi \rho_{\rm R}(x), \quad \frac{\partial \theta_{\rm L}}{\partial x} = 2\pi \rho_{\rm L}(x), \quad (95)$$

$$[\theta_{\alpha}(x), \frac{\partial \theta_{\beta}(y)}{\partial y}] = -2\pi i \delta_{\alpha\beta} \delta(x-y)$$
(96)

ここで,実空間の密度演算子 $\rho_{\alpha}(x), (\alpha = R,L)$ を

$$\rho_{\alpha}(x) = \frac{1}{L} \sum_{q \neq 0} \rho_{\alpha}(q) \exp(iqx)$$

で定義した。周期的境界条件  $\theta_{\alpha}(x + L) = \theta_{\alpha}(x)$  のため に,密度演算子  $\rho_{\alpha}(x)$  は一様な成分を含んでいないこと に注意する。一様な状態から見て,局所的にフェルミオ ンが1個分だけ増えるごとに $\theta$  は  $2\pi$  増加する。しかし, 全体としては増加分は負の成分で打ち消される。有限 のフェルミ粒子数を記述するのは,和から除いた q = 0の成分であり,場の理論の言葉では「巻き数」(winding number) と呼ばれる。巻き数が異なる状態は,ボソン励 起では混ざることはない。この意味で巻き数はトポロジ カルな量と言える。後に説明するように,粒子数に関す る効果は  $\exp(ik_Fx)$  で考慮するのがもっとも簡明であ ろう。

さて,右と左の分枝を合わせた密度揺らぎと運動量揺 らぎを記述するものとして

$$N(q) = \rho_{\rm R}(q) + \rho_{\rm L}(q), \qquad (97)$$

$$J(q) = \rho_{\rm R}(q) - \rho_{\rm L}(q) \tag{98}$$

を導入する。これに応じて,

$$\theta_N(x) = \theta_{\rm R}(x) + \theta_{\rm L}(x), \qquad (99)$$

$$\theta_J(x) = \theta_{\rm R}(x) - \theta_{\rm L}(x), \qquad (100)$$

を定義する。こうすると, ハミルトニアンは

$$H_{\rm B} = \frac{\pi v_F}{L} \sum_{q>0} : N(q)N(-q) + J(q)J(-q): \quad (101)$$

$$= \frac{v_F}{4\pi} \int_0^L dx : \left(\frac{\partial \theta_N}{\partial x}\right)^2 + \left(\frac{\partial \theta_J}{\partial x}\right)^2 :$$
(102)

となる。量子化された弦振動にマップするには,式(78) が成立する。ここで $|0; N_R\rangle$ は,Nフェルミオン系の基と比較して に状態を表わす。 $F_R$ は $\langle 0; N_R - 1|F_R|0; N_R\rangle = 1$ で定義

$$\frac{\partial \theta_J}{\partial x} = 4\pi \Pi_\theta(x) \tag{103}$$

と置けばよい。交換関係

$$[N(q), J(-q')] = 2N_q \delta_{q,q'}$$
(104)

から,正準交換関係(75)が再現される。

### 4.3 フェルミオンのボソン表現

前節までの議論で,基底状態が存在するようにスペク トルを線形化すると,自由フェルミ気体は $\omega_q = v_F|q|$ のスペクトルを持つ自由ボソン系と等価であることがわ かった。しかし,フェルミ演算子をボソンだけで表わす ことはできない。なぜなら,ボソンの完全系は,フェル ミオンの粒子数が決まったヒルベルト空間で定義されて いるからである。そこで,N粒子の基底状態とN+1粒 子の基底状態を結ぶ演算子さえ導入すれば,ボソンの演 算子と組み合わせて任意のフェルミ演算子を構成するこ とができる。この事情はボソン化理論の当初はあいまい にされ,未だに多くの教科書に混乱が残っている。有限 サイズ系から熱力学極限をとると,微妙な問題は明快に 解決される。以下,Haldaneの理論 [22]を整理して [23] 解説する。

式 (92) から,右向きのフェルミオン分枝だけ見ると, q > 0のボソンだけで記述できることがわかる。そこで, まずこの分枝だけに注目して,場の演算子

$$\psi_{\rm R}(x) = \frac{1}{\sqrt{L}} \sum_k c_{\rm Rk} \exp(ikx), \qquad (105)$$

を導入する。和に重要な寄与をするのは $k \sim k_F$ の運動 量である。交換関係 $[c_{\mathrm{R}k}, \rho_{\mathrm{R}}(q)] = c_{\mathrm{R},k+q}$ を考慮すると,

$$[b_q, \psi_{\rm R}(x)] = -\frac{1}{\sqrt{N_q}} e^{-iqx} \psi_{\rm R}(x), \qquad (106)$$

$$[b_q^{\dagger},\psi_{\mathrm{R}}(x)] = -\frac{1}{\sqrt{N_q}} e^{iqx} \psi_{\mathrm{R}}(x), \qquad (107)$$

を得る。式 (79) と比較すると, $\psi_{\mathbf{R}}(x)$  はボソン  $b_q$ のコ ヒーレント状態を作ることがわかる。任意のq > 0に対 してコヒーレント状態を作ることから

$$\psi_{\rm R}(x) = \exp\left(-\sum_{q>0} \frac{1}{\sqrt{N_q}} b_q^{\dagger} e^{-iqx}\right) F_{\rm R}$$
$$\times \exp\left(\sum_{q>0} \frac{1}{\sqrt{N_q}} b_q e^{iqx}\right) \langle 0; N_{\rm R} - 1|\psi_{\rm R}(x)|0; N_{\rm R} \rangle$$
(10)

が成立する。ここで  $|0; N_{\rm R}\rangle$ は, Nフェルミオン系の基 底状態を表わす。 $F_{\rm R}$ は $\langle 0; N_{\rm R} - 1 | F_{\rm R} | 0; N_{\rm R} \rangle = 1$ で定義 される演算子であり,しばしば Klein 因子と呼ばれる。 定義から

$$F_{\rm R}^{\dagger}F_{\rm R} = F_{\rm R}F_{\rm R}^{\dagger} = 1 \tag{109}$$

である。式 (108) が正しいことは,(i) ボソンとの交換関 係が,式 (106),(107) を満たしていること,(ii) フェル ミオン数  $N_{\rm R}, N_{\rm R} - 1$ を持つ基底状態ではさんだ行列要 素を正しく与えることから確認される。行列要素は,

$$\langle 0; N_{\mathrm{R}} - 1 | \psi_{\mathrm{R}}(x) | 0; N_{\mathrm{R}} \rangle = \frac{1}{\sqrt{L}} \exp(ik_F x)$$

となる。 $k_F$ はフェルミ波数である。

式 (108) は, normal order の記号を使うと, 次のよう に簡潔に書ける。

$$\psi_{\mathrm{R}}(x) = \frac{1}{\sqrt{L}} : \exp[i\theta_{\mathrm{R}}(x) + ik_F x] : F_{\mathrm{R}}$$
(110)

ここで, $\theta_{R}(x)$ は式 (93) で与えられている。多くの文献 では,式 (110) に相当する関係が無限小量  $\eta$  を用いて以 下のように表わされている [24]。

$$\psi_{\mathrm{R}}(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\eta}} \exp[i\theta_{\mathrm{R}}(x) + ik_F x] F_{\mathrm{R}}$$
(111)

実は,この表現は式 (110) と同等であり,ボソンの関係式 (81) を用いると出てくる。これを見るためには,式 (79) に対応する変形で出てくる  $\sum_{q>0} [b_q, b_q^{\dagger}]/N_q$  を評価 する。q の和を積分  $[2\pi/L, \infty]$  に直して, $q \to \infty$  での 対数発散を除去するために因子  $\exp(-q\eta)$  を導入する。こうすると,

$$\int_{2\pi/L}^{\infty} \frac{dq}{2q} \exp(-q\eta) = -\frac{1}{2} \ln(2\pi\eta/L)$$
 (112)

を得る。これを指数関数の肩に乗せると式 (111) を再現 する。この計算から,無限小量ηは物理的なあいまいさ から来たのではないことがわかる。すなわち,もともと normal order されていた有限項を無理に変形したことか ら来る。このことさえ認識していれば,式 (111) はコン パクトで便利な形である。

以上の議論を,左向きフェルミオンについても同様に 行なえば, $\psi_{\rm L}(x)$ に対応する式

$$\psi_{\rm L}(x) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\eta}} \exp[-i\theta_{\rm L}(x) - ik_F x] F_{\rm L}$$
(113)

を得る。F<sub>L</sub> は左向きフェルミオンの Klein 因子である。 (108) 左右のフェルミオンがボソンで表現できたので,運動エ ネルギーのほかに以下のように成分の混成がある場合をまず相互作用項として以下のものを導入する。 扱うことができる。

$$H_{\rm hyb} = m \int_0^L dx : \psi_{\rm R}(x)^{\dagger} \psi_{\rm L}(x) + {\rm h.c.}:$$
 (114)

ここで,運動量が保存するように,左右のブランチの運 動量の原点を  $\pm k_F$  ずらすものとする。混成効果は,R,Lの基底を混合することによって容易かつ厳密に考慮でき る。この結果得られるスペクトルを図 4.3 に示す。この モデルに相互作用を加えたものは, massive Thirring モ デルと呼ばれている。相互作用定数を m と書いたのは, エネルギーギャップの大きさ 2m が相対論的粒子の質量 と関係しているからである。ボソン化の方法を適用する



図 10: 混成相互作用によるエネルギーギャップ。右方向 の分枝の運動量を  $-2k_F$  ずらしたものを破線で示して ある。

と、次の形を得る。

: 
$$\psi_{\rm R}(x)^{\dagger}\psi_{\rm L}(x)$$
 : +h.c. =  $\frac{1}{\pi\eta}\cos\left[\theta_N(x)\right]$ . (115)

ここで, $\theta_N(x)$ は式 (100)で定義されており,フェルミ オン数が変わらないので, Klein 因子は省いた。運動エ ネルギー部分をボソン化した式 (102) を用いて,全体の ハミルトニアンは

$$H_{\rm sG} = H_{\rm B} + \frac{m}{\pi\eta} \int_0^L dx \cos[\theta_N(x)] \tag{116}$$

となる。このようなハミルトニアンは sine-Gordon モデ ルと呼ばれる。sine-Gordon モデルの特殊な場合は,自 由なフェルミオンに対応するので,この性質を用いると, とすると, $U^{-1}=U^\dagger$ であり, $\hat{
ho}_lpha(q)=U^\dagger
ho_lpha(q)U$ とな 相互作用のあるモデルを厳密に解くことができる。実例 を後に示す。

### 4.4 前方散乱だけの相互作用系

以上の自由粒子系での重装備をたずさえて,いよいよ 相互作用を考慮する。しかし、まだスピンは無視する。

$$H_{\text{int}} = \frac{1}{2L} \sum_{q,\alpha=\pm} [2g_2 : \rho_\alpha(q)\rho_{-\alpha}(-q) :$$
$$+g_4 : \rho_\alpha(q)\rho_\alpha(-q) :]$$
(117)

すなわち, $g_2$ は右と左の分枝の相互作用, $g_4$ は同じ分 枝の中の相互作用である。全ハミルトニアン $H_{0b}+H_{int}$ において, $g_4$ の効果は, $v_F^* = v_F + g_4/(2\pi)$ によって フェルミ速度の繰り込みで考慮できる。 g2 は密度演算子 の添え字±(R,Lと同じ意味)に関する非対角項をもた らす。バンド理論の強束縛近似を思い出せばわかるよう に,結合軌道と反結合軌道に対応する

$$N(q) = \rho_{\mathrm{R}}(q) + \rho_{\mathrm{L}}(q), \qquad (118)$$

$$I(q) = \rho_{\rm R}(q) - \rho_{\rm L}(q) \tag{119}$$

で書き直すと、ハミルトニアンは対角化される。これら は,式(98)ですでに扱った量である。すなわち,

$$H = \frac{\pi v_s}{L} \sum_{q>0} : \frac{1}{K} N(q) N(-q) + K J(q) J(-q) :$$
$$= \frac{v_s}{2} \int_0^L dx : \frac{1}{K} \left(\frac{\partial \Phi}{\partial x}\right)^2 + K \Pi(x)^2 : \qquad (120)$$

となる。ここで相互作用をあらわすパラメタ K と繰り 込まれた速度 $v_s$ を

$$\frac{v_s}{K} = v_F^* + \frac{g_2}{2\pi}, \quad K^2 = \frac{2\pi v_F^* - g_2}{2\pi v_F^* + g_2}$$
(121)

によって導入した。

さて,対角化基底を具体的に求めるには,次のような 変換(Bogoliubov 変換と呼ばれるものの例)を行う。

$$\begin{pmatrix} \hat{\rho}_{\mathrm{R}}(q)\\ \hat{\rho}_{\mathrm{L}}(q) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cosh\phi, \sinh\phi\\ \sinh\phi, \cosh\phi \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \rho_{\mathrm{R}}(q)\\ \rho_{\mathrm{L}}(q) \end{pmatrix} (122)$$

これはユニタリ変換である (2×2の変換行列はユニタ リ行列ではないことに注意)。ユニタリ変換であること は、演算子の交換関係が保存していることでわかる。別 の表現では

$$U = \exp\left[\sum_{q \neq 0} \frac{\phi}{N_q} \rho_{\rm R}(-q) \rho_{\rm L}(q)\right]$$

ることが示せる。Bogoliubov 変換の(虚数)回転角  $\phi$  は

$$\tanh 2\phi = -g_2 / [2\pi v_F^*] \tag{123}$$

と求められる。このようにすると,変換されたハミルト ニアンは

$$H = \frac{2\pi v_s}{L} \sum_{q>0,\alpha} : \hat{\rho}_\alpha(q)\hat{\rho}_\alpha(-q) : .$$
(124)

と対角化される。ここで

$$v_s/v_F^* = \cosh^{-1} 2\phi \tag{125}$$

ともかける。

双曲線関数の関係式を用いると,以下のような有用な 関係式を得る。

$$1 - \left(\frac{g_2}{2\pi v_F^*}\right)^2 = 1 - \tanh^2 2\phi = \cosh^{-2} 2\phi, \quad (126)$$
$$\frac{v_F^*}{v_s} = \frac{1}{2} \left(\frac{1}{K} + K\right), \quad \frac{g_2}{2\pi v_s} = \frac{1}{2} \left(\frac{1}{K} - K\right). \quad (127)$$

## 4.5 スピンと電荷の分離

やっとスピンと相互作用がある場合を扱うに至った。 運動エネルギーは

$$H_{0} = v_{\rm F} \sum_{k,\pm,\sigma} \left[ (\pm k - k_{\rm F}) c_{\pm,k,\sigma}^{\dagger} c_{\pm,k,\sigma} \right]$$
$$\rightarrow \frac{2\pi v_{\rm F}}{L} \sum_{q>0,\alpha=\pm,\sigma} : \rho_{\alpha,\sigma}(q) \rho_{\alpha,\sigma}(-q) : \qquad (128)$$

となる。ここで密度演算子はスピンのインデックス $\sigma$ を 4.6持ち,

$$\rho_{\pm,\sigma}(-q) = \sum_{k} c^{\dagger}_{\pm,k+q,\sigma} c_{\pm,k,\sigma}. \tag{129}$$

と定義される。ここで,スピンを次のように組み合わせ た量を導入する。

$$\rho_{\alpha}(q) = \left[\rho_{\alpha\uparrow}(q) + \rho_{\alpha\downarrow}(q)\right]/\sqrt{2}, \qquad (130)$$

$$\sigma_{\alpha}(q) = \left[\rho_{\alpha\uparrow}(q) - \rho_{\alpha\downarrow}(q)\right]/\sqrt{2}, \qquad (131)$$

すると,運動エネルギーは

$$H_{\rm B} = \frac{2\pi v_{\rm F}}{L} \sum_{q>0,\alpha=\pm} :\rho_{\alpha}(q)\rho_{\alpha}(-q) + \sigma_{\alpha}(q)\sigma_{\alpha}(-q):$$
(132)

となり,電荷密度 $\rho$ とスピン密度 $\sigma$ が分離した形にな る。そこで,相互作用ハミルトニアンとして $\rho,\sigma$ に関し て対角的なものを考えれば,それぞれに対して,スピン がない場合と同様の Bogoliubov 変換ができる。その際 , と書くと , 図 4.6(a) で表される後方散乱は g2,g4に相当する相互作用定数が,電荷とスピンで同一 でなければ,それぞれの励起の速度は異なる。たとえば,  $K_{\nu}$   $(\nu = \rho, \sigma)$  lt,

$$K_{\nu} = \sqrt{\frac{2\pi v_F + g_{4\nu} - g_{2\nu}}{2\pi v_F + g_{4\nu} + g_{2\nu}}} = \exp(2\phi_{\nu}) \qquad (133)$$

となる。伝播速度が異なると,スピンと電荷はあたかも 分離して運動するように見える。これをスピンと電荷 の分離という。具体的には全体のハミルトニアン H は  $H = H_{o} + H_{\sigma}$ と分離され,それぞれのハミルトニアン は実空間表示では

$$H_{\rho} = \frac{v_{\rho}}{2} \int_{0}^{L} dx : \frac{1}{K_{\rho}} \left(\frac{\partial \Phi_{\rho}}{\partial x}\right)^{2} + K_{\rho} \Pi_{\rho}(x)^{2} : \quad (134)$$

$$H_{\sigma} = \frac{v_{\sigma}}{2} \int_{0}^{L} dx : \frac{1}{K_{\sigma}} \left(\frac{\partial \Phi_s}{\partial x}\right)^2 + K_{\sigma} \Pi_s(x)^2 : \quad (135)$$

で与えられる。ここで $\Phi_{\xi}, \Pi_{\xi} (\xi = \rho, s)$ は式 (77), (130), (131) に準じて定義される。ここに現れた  $\Phi_{\mu}, \Pi_{\mu}$  ( $\mu =$ *ρ*, s) に応じて以下のように位相変数を定義する。

$$\theta_{N\rho} = \frac{1}{2} \left( \theta_{\mathrm{R}\uparrow} + \theta_{\mathrm{L}\uparrow} + \theta_{\mathrm{R}\downarrow} + \theta_{\mathrm{L}\downarrow} \right), \qquad (136)$$

$$\theta_{J\rho} = \frac{1}{2} \left( \theta_{\mathrm{R}\uparrow} - \theta_{\mathrm{L}\uparrow} + \theta_{\mathrm{R}\downarrow} - \theta_{\mathrm{L}\downarrow} \right), \qquad (137)$$

$$\theta_{Ns} = \frac{1}{2} \left( \theta_{\mathrm{R}\uparrow} + \theta_{\mathrm{L}\uparrow} - \theta_{\mathrm{R}\downarrow} - \theta_{\mathrm{L}\downarrow} \right), \qquad (138)$$
$$\theta_{Js} = \frac{1}{2} \left( \theta_{\mathrm{R}\uparrow} - \theta_{\mathrm{L}\uparrow} - \theta_{\mathrm{R}\downarrow} + \theta_{\mathrm{L}\downarrow} \right) \qquad (139)$$

これらの4つの独立変数によって,スピンと電荷の動力 学が記述される。

## 後方散乱とウムクラップ

以上見たように,前方散乱だけがあるモデルのスペク トルは,スピンと電荷に分離するが,ともにギャップはな く,調和振動する弦と同じである。固体中の電子は,この 外に左右のフェルミ運動量をまたぐような散乱を受ける。 これを図 4.6 に示す。スピンを σ として, 左右のフェルミ



図 11: 大きな運動量移動をともなう散乱。(a) 後方散乱 (結合定数 g<sub>1</sub>), (b) ウムクラップ散乱 (結合定数 g<sub>3</sub>)。

面近くの電子の消滅演算子を,それぞれ $\psi_{L\sigma}(x),\psi_{R\sigma}(x)$ 

$$H_{1} = \frac{1}{2} \int_{0}^{L} dx \sum_{\sigma} \left[ g_{1\parallel} \left( \psi_{R\sigma}^{\dagger} \psi_{L\sigma}^{\dagger} \psi_{R\sigma} \psi_{L\sigma} + \text{h.c.} \right) + g_{1\perp} \left( \psi_{R\sigma}^{\dagger} \psi_{L-\sigma}^{\dagger} \psi_{R-\sigma} \psi_{L\sigma} + \text{h.c.} \right) \right]$$
(140)

 $^{5)}$ の形をしている。 $g_{1\parallel}$ の効果は,前方散乱に繰り込める。 なぜなら,第一項はフェルミ演算子を交換して

$$-g_{1\parallel}\psi^{\dagger}_{\mathbf{R}\sigma}\psi_{\mathbf{R}\sigma}\psi^{\dagger}_{\mathbf{L}\sigma}\psi_{\mathbf{L}\sigma}$$
(141)

とも書けるからである。具体的には

$$H_{1\parallel} = \frac{-1}{2L} \sum_{q,\alpha=\pm} g_{1\parallel} : \rho_{\alpha}(q)\rho_{-\alpha}(-q) + \sigma_{\alpha}(q)\sigma_{\alpha}(-q) :$$

となる。

一方 g11 の第一項を同じように扱って前方散乱の形に 書くと、スピンフリップ散乱として現れる。すなわち、 *g*<sub>1⊥</sub> は交換相互作用とみなせる。式 (111) を用いて *g*<sub>1⊥</sub> を持つ項をボソン化すると

$$g_{1\perp} \sum_{\sigma} \psi_{\mathrm{R}\sigma}^{\dagger} \psi_{\mathrm{L}-\sigma}^{\dagger} \psi_{\mathrm{R}-\sigma} \psi_{\mathrm{L}\sigma} + \text{h.c.} = \frac{g_{1\perp}}{(\pi\eta)^2} \cos(2\theta_{Ns}),$$

が得られる。ここで、全体のフェルミオン数が変わらな いので Klein 因子は省いてある。

図 4.6(b) で表されるウムクラップ散乱のハミルトニア ンは

$$H_3 = \frac{1}{2} \int_0^L dx \sum_{\sigma} g_{3\perp} \psi_{\mathrm{R}\sigma}^{\dagger} \psi_{\mathrm{R}-\sigma}^{\dagger} \psi_{\mathrm{L}-\sigma} \psi_{\mathrm{L}\sigma} + \mathrm{h.c.}$$

と書ける。パウリ原理のために同じスピンを持つ2粒子 はウムクラップ散乱に寄与しない。ウムクラップ散乱に ともなう運動量の変化は  $4k_F$  なので,一般の密度の場 合には運動量保存則から禁止される。しかし, $4k_F$ が逆 格子に等しい場合には、結晶運動量は保存されるので、 散乱が許される。これは,スピン1/2の電子が格子点あ たり一つあるような場合に対応する。すなわち,モット 絶縁体を議論する際には,ウムクラップ散乱が本質的に 重要である。格子定数を1にとると,スピンあたりの密 度  $n_{\sigma}$  は  $n_{\sigma} = 2k_F/(2\pi)$  で与えられるので,  $n_{\sigma} = 1/2$ は,  $4k_F = 2\pi$ (逆格子) に対応する。式 (111) を用いて ボソン化すると

$$g_{3\perp} \sum_{\sigma} \psi^{\dagger}_{\mathrm{R}\sigma} \psi^{\dagger}_{\mathrm{R}-\sigma} \psi_{\mathrm{L}-\sigma} \psi_{\mathrm{L}\sigma} + \mathrm{h.c.}$$
$$= \frac{g_{3\perp}}{(\pi\eta)^2} \cos\left[2\theta_{N\rho}\rho + (4k_F - 2\pi)x\right], \qquad (143)$$

を得る。ここで,連続体近似により,もとの格子点での 座標 x が整数であることがわからなっているので,あ からさまに -2πx を挿入している。こうすると,ウムク ラップが許される状況  $4k_F = 2\pi$  を表現できる。密度が に明快かつ厳密に示した意義は大きい。 ずれていると,空間積分で消える。

と電荷が分離した形になっていることがわかる。スピン XXZ モデルと呼ばれる次のようなスピン系を考える。 部分には後方散乱がきき,密度n=1の場合の電荷部分 にはウムクラップ散乱がきく。

# 4.7 スピンギャップと超伝導

これだけの重装備をしたかいが,これからやっとわか る。すなわち,超伝導,モット絶縁体,スピンギャップ など最近の実験で話題になっている現象を,1次元では 厳密に調べることができるのである。まず,ウムクラッ プがきかない密度の電子系を考える。相互作用のうち, 前方散乱だけがある場合には,その符号によらず系は朝 永理論で記述される流体 (Tomonaga-Luttinger liquid, 略して TL 流体と呼ぶ) として振舞う。すなわち, スピ ンと電荷は別々の速度を持ち,スペクトルにはギャップ がない。一方,ハバードモデルの厳密解から,引力的な 短距離相互作用があると基底状態は超伝導状態であるこ とがわかっている。ここでは電荷励起にはギャップがな く,スピン励起にはある。したがって,後方散乱が TL 流体を不安定にしているはずである。

これを理解するために,後方散乱項

$$\frac{2g_{1\perp}}{(2\pi\eta)^2} \int_0^L dx \cos\left[2\theta_{Ns}(x)\right]$$

<sup>(142)</sup> を分析する。ここで左右が混成する自由フェルミ系の場 合には,式(115)を参照して

$$2\theta_{Ns}(x) \to \sqrt{2}\hat{\theta}_{Ns}(x)$$

になっていたことを思い出す。さて TL 流体に相互作用が あるので,一般には $K_{\sigma} \neq 1$ になっている。Bogoliubov 変換は

$$\tilde{\theta}_{Ns} = \theta_{Ns} / \sqrt{K_{\sigma}}, \qquad (144)$$

と同等であるので, $K_{\sigma} = 1/2$ の場合には,スピン流体 は左右が混成する自由なフェルミ気体, すなわち自由な massive Thirring モデルにマップされる。このときスピ ン励起にはギャップがあり,電荷にはない。これは超伝 導状態と解釈される。式 (127) から  $K_{\sigma} = 1/2$  は

$$\frac{g_{1\parallel}}{2\pi v_F^*} = -\frac{1-K_{\sigma}^2}{1+K_{\sigma}^2} = -\frac{3}{5}$$

に対応することがわかる [25]。ここで,式 (142) が示す ように -g11 が前方散乱項を与えることを思い出そう。  $g_{1\parallel} < 0$ は,引力ハバードモデルとつながっており,超 伝導が出るのは意外ではない。しかし,電荷は TL 状態, スピンはギャップという状態を Luther-Emery が物理的

スピンギャップは,スピン空間に異方性があっても生 こうして,全体のハミルトニアンは依然としてスピン ずる。この事情を議論するために,多少話がずれるが,

$$H = J \sum_{i} \left( S_{i}^{x} S_{i+1}^{x} + S_{i}^{y} S_{i+1}^{y} + \Delta S_{i}^{z} S_{i+1}^{z} \right).$$
(145)

がイジングモデルに対応する。 $\Delta = 0$ はXYモデルと呼 ばれる。XY モデルは,フェルミ演算子を導入すること ト *i* について  $\psi_i^{\dagger}$  および  $\psi_i$  を導入すると,

$$S_i^z = \psi_i^{\dagger} \psi_i - 1/2 = n_i - 1/2,$$
 (146)

$$S_i^- = S_i^x - iS_i^y = \psi_i \exp(i\pi \sum_{i=1}^{i-1} n_j),$$
 (147)

と表わせる。ここでi = 1は左端,i = Nは右端のサイ トを表わす。交換関係

$$\{\psi_i, \psi_j\} = 0, \ \{\psi_i^{\dagger}, \psi_j\} = \delta_{ij},$$
 (148)

が成り立つので, $\psi^{\dagger},\psi$ はフェルミ粒子の生成消滅演算 子とみなせる。この変換を Jordan-Wigner 変換と呼ぶ。 フェルミ演算子を用いると,式(145)は

$$H = \frac{J}{2} \sum_{i} \left[ \psi_{i}^{\dagger} \psi_{i+1} + \psi_{i+1}^{\dagger} \psi_{i} + 2\Delta (n_{i} - \frac{1}{2})(n_{i+1} - \frac{1}{2}) \right]$$
(149)

のように表わされる。異方性パラメタ△は,フェルミオン 間の相互作用の強さを表す。特に $\Delta = 0$ の場合は, XY モ デルと呼ばれ,スペクトル $\epsilon_k = J\cos k, (-\pi < k < \pi)$ を持つ自由なフェルミ粒子の集合とみなせる。基底状 態には N/2 個のフェルミ粒子があり,フェルミ波数は 

XXZ モデルのスピンギャップはフェルミ粒子のモデ ルで見ると,電荷のギャップに対応する。△が十分に大 きいと,隣接サイトの強い斥力のために粒子は1つずつ 空格子点をおいて配列する。これからの励起にはギャッ プがある。弱結合の極限からこの問題を考えると,電荷 自由度に対してボソン化を行えばよい。電荷ギャップは ウムクラップ散乱が十分に強いと発生する。これはモッ ト絶縁体の問題と関連するので,節を改めて説明する。

## 4.8 モット絶縁体状態

ウムクラップ散乱を表す式(143)を,左右に走る電荷 フェルミ粒子の立場で考え

$$\theta_{N\rho} = 2^{-1/2} (\theta_{\mathrm{R}\rho} + \theta_{\mathrm{L}\rho})$$

と書く。左右混成のある自由フェルミ粒子になるのは, スピンの場合と類似して $K_{o} = 1/2$ の場合である。後方 散乱の場合と異なり , ウムクラップ項は新たに前方散乱 項を生み出さない。したがって, $g_{2\rho}/(2\pi v_F^*) = 3/5 \sigma$ 場合にギャップのある自由フェルミ粒子状態が生ずる。

ここで,  $\Delta = 1$ が等方的ハイゼンベルクモデル,  $\Delta = \infty$  このとき, スピン励起にはギャップがない。これがモッ ト絶縁体の典型的性質である。

以上の考察をまとめると,格子モデルに対する強結合 によって,厳密に解くことができる。すなわち,各サイ 極限からの描像と連続的につながる。この状況を図12 に示す。実際に連続的につなぐ役割は sine-Gordon 模型 に対する繰り込み群である。これは技術的に少し厄介な ので,この原稿では触れず,参考書にゆだねる [7,6]。



図 12: 格子モデルにおける励起ギャップを理解するため の模式図。(a) モット絶縁体 (電荷ギャップ  $\Delta_c \neq 0, \mathbf{Z}$ ピンギャップ $\Delta_s = 0$ , (b) 異方的 XXZ モデルのフェル ミオン描像 ( $\Delta_c \neq 0$  すなわち元のモデルでは  $\Delta_s \neq 0$ , (c) 超伝導状態 ( $\Delta_c = 0, \Delta_s \neq 0$ )。

#### 相関関数と運動量分布関数 4.9

ボソン化の大きな利点の一つは,フェルミ粒子の相関 関数を計算できることである。まずスピンのない右向き 粒子だけを考える。位相相関関数

$$g_{\rm R}(x-y) = \langle \theta_{\rm R}(x)\theta_{\rm R}(y)\rangle \tag{150}$$

を用いると,式(83)と系の一様性から

$$\langle e^{\alpha\theta_{\rm R}(x)}e^{\beta\theta_{\rm R}(0)}\rangle = C\exp\left[\alpha\beta g_{\rm R}(x)\right],\tag{151}$$

$$C = \exp\langle \frac{1}{2} \left( \alpha^2 + \beta^2 \right) \theta_{\rm R}(0)^2 \rangle \tag{152}$$

が成立する。ここで式 (93) を用いると, T = 0 において

$$g_{\rm R}(x) = \sum_{q>0} \frac{2}{N_q} \exp(iqx) = \ln \frac{L}{2\pi(\eta - ix)}$$
(153)

を得る。これは式 (112) で $\eta \rightarrow \eta - ix$ の置き換えに対 を議論しよう。ボソン化したときに現れる位相は $\theta_{R\uparrow} +$ 応する。自由フェルミ粒子の相関関数の距離依存性は , $\theta_{L1} + 2k_F x$ である。式 (161) ,および 式 (151) で  $\alpha = -\beta = i$  とおいて,数係数を無視すると

$$\langle \psi_{\mathrm{R}}^{\dagger}(x)\psi_{\mathrm{R}}(y)\rangle \sim |x-y|^{-1},$$
 (154)

を得る。これは元のフェルミ粒子から直接求めたものと 一致する。フーリエ変換すると,右向き粒子の運動量分 布関数は

$$n_k = \langle c_k^{\dagger} c_k \rangle = \theta(k_F - k) \tag{155}$$

と得られる。ここで, $\theta(x)$ は階段関数を意味する。右向 き粒子のエネルギーは $v_F(k-k_F)$ となる。

今度は,相互作用がありスピンはない場合を考える。 Bogoliubov 変換のパラメタ K を用いると,

$$\hat{\theta}_N(x) = \theta_N(x)/\sqrt{K}, \quad \hat{\theta}_J(x) = \theta_J(x)\sqrt{K}$$
 (156)

がハミルトニアンを対角化する。式 (151) で N, J それ ぞれのボソンが指数関数に乗っているので,

$$\theta_{\rm R} = 2^{-1/2} \left( \theta_N + \theta_J \right), \tag{157}$$

$$\alpha_N = -\beta_N = i/\sqrt{K}, \ \alpha_J = -\beta_J = i\sqrt{K}$$
(158)

とおいて,次のように相関関数を求められる。

$$\langle \psi_{\mathrm{R}}^{\dagger}(x)\psi_{\mathrm{R}}(y)\rangle \sim |x-y|^{-v_{F}^{*}/v_{s}},$$
 (159)

ここで, $v_F^*/v_s = (K+1/K)/2$ は式 (127)で与えられ ている。これをフーリエ変換すると,右のフェルミ面で の特異性は

$$n_k = \langle c_k^{\dagger} c_k \rangle \sim |k|^{v_F^*/v_s - 1} \tag{160}$$

で特徴付けられることがわかる。

スピンがあると,相互作用の効果は電荷自由度のパラ メタ $K_{o}$ とスピン自由度のパラメタ $K_{\sigma}$ で取り入れられ る。右向きで上向きスピンを持つ粒子の位相

$$\theta_{\mathrm{R}\uparrow} = \frac{1}{2} \left( \theta_{N\rho} + \theta_{J\rho} + \theta_{Ns} + \theta_{Js} \right)$$
(161)

において, N, Jへの相互作用効果がそれぞれ因子 K, 1/K をともなうことを考慮すると,式(160)における運動量 分布のべきは

$$\frac{v_F^*}{v_s} - 1 = \frac{1}{4} \left( K_\rho + K_\rho^{-1} + K_\sigma + K_\sigma^{-1} \right) - 1 \quad (162)$$

で与えられることがわかる。

できる。まず,横スピン相関関数

$$\langle \psi_{\mathrm{R}\uparrow}(x)^{\dagger}\psi_{\mathrm{L}\downarrow}(x)\psi_{\mathrm{L}\downarrow}(0)^{\dagger}\psi_{\mathrm{R}\uparrow}(0)\rangle$$
 (163)

$$\theta_{L\downarrow} = \frac{1}{2} \left( \theta_{N\rho} - \theta_{J\rho} - \theta_{Ns} + \theta_{Js} \right)$$
(164)

から, $heta_{
m R\uparrow} + heta_{
m L\downarrow} = heta_{N
ho} + heta_{Js}$ を得る。したがって,横 スピン相関関数のべきは  $K_{\rho} + K_{\sigma}^{-1}$  で与えられる。-方,スピンの z 成分 sz の相関関数の位相は,

$$2k_F x + \sum_{\sigma} \sigma \left(\theta_{\mathrm{R}\sigma} + \theta_{\mathrm{L}\sigma}\right) = 2k_F x + \theta_{N\rho} + \theta_{Ns} \quad (165)$$

となるので,縦スピン相関関数のべきは $K_{\rho}+K_{\sigma}$ となる。 ところで,スピンに関する回転対称性があれば,縦相関と 横相関のべきは同じはずである。これから $K_{\sigma} = K_{\sigma}^{-1} =$ 1という著しい結果を得る。例えば斥力ハバードモデル では,確かにスピン回転対称性があるので, $K_{\sigma} = 1$ が 成立する。相関関数がべき的に振舞うことが, $K_{\sigma} = 1$ の必要条件であることに注意する。すなわち,スピン ギャップがあると相関関数は指数関数的に減衰するので, 回転対称性があっても, $K_{\sigma} = 1$ とは限らない。実際, Luther-Emery の厳密解では  $K_{\sigma} = 1/2$  が得られること を 4.7 で見た。

電荷の相関関数に対しても同様の解析を行うと,2k<sub>F</sub> の振動成分のべきとして, $K_{\rho} + K_{\sigma}$ という結果が得ら れる。

#### 4.10| 再び近藤効果 – Toulouse 極限の自由 フェルミ粒子

ボソン化の観点から近藤効果を見直してみる。スピ ン自由度を表す自由フェルミ粒子の共鳴状態になるパラ メータの組み合わせがあることを示す。これは,左右分 枝が混成する自由な massive Thirring モデルの不純物 版に対応するもので, Toulouse 極限と呼ばれる。歴史的 には, Toulouse 極限のほうが先に見つかっている。近藤 モデルを1次元空間にマップする際に二つの考え方があ る。もともと,s波の内向き外向き球面波で完全系を張 ると波数には正負があり,空間座標はもともとの動径座 標なので正,というモデルになる。一方,負の波数状態 は,空間座標を負にしてしまうと,波数は正という状態 にマップできるので,右向きの伝導電子だけが原点にあ る不純物と交換相互作用をするモデルにマップされる。 このマッピングはベーテ仮説で厳密解を得たときにも使 同様にして,電荷とスピンの相関関数も求めることが われたものである。一方,第一のマッピングは boundary sine-Gordon モデルと呼ばれる。

> 一方, 不純物スピンの座標は, もともと離散的な格子 <sup>3)</sup> 点にあったものであり , 連続体モデルにする際に注意が

いる。ここでは,格子定数 a=1をとったものと考え,と変換される。ここで, $\delta(x,0)$ はクロネッカーデルタで 系の長さ Lを無次元量  $N = L/a \gg 1$  で置き換える。ま ある。この変換で伝導電子の運動エネルギーのスピン部 た場の演算子  $\psi_{\sigma}(x)$ を, サイト x におけるワニア状態の 分は 消滅演算子と考える。このような考え方で,式(28)の  $H_{\rm exc} \epsilon$ 

$$H_{\text{exc}} = \frac{J}{2} \left\{ S_z \left[ \psi_{\uparrow}^{\dagger}(0)\psi_{\uparrow}(0) - \psi_{\downarrow}^{\dagger}(0)\psi_{\downarrow}(0) \right] + S_+\psi_{\downarrow}^{\dagger}(0)\psi_{\uparrow}(0) + S_+\psi_{\uparrow}^{\dagger}(0)\psi_{\downarrow}(0) \right\}$$
(166)

と書く。右向き伝導電子の運動エネルギーは, k<sub>F</sub> から エネルギーを測って

$$H_c = v_F \sum_{k\sigma} (k - k_F) c_{k\sigma}^{\dagger} c_{k\sigma} \qquad (167)$$

となる。ボソン表示では、

$$H_c = \frac{v_F}{4\pi} \int_0^L dx \left[ \left( \frac{\partial \theta_c}{\partial x} \right)^2 + \left( \frac{\partial \theta_s}{\partial x} \right)^2 \right]$$
(168)

と書ける。ここで, 位相場  $\theta_c$ ,  $\theta_s$  は, 次のように定義さ れる。

$$\psi_{\sigma}(x) = \frac{F_{\sigma}}{\sqrt{2\pi\eta}} \exp[i\theta_{\sigma}(x)], \qquad (169)$$

$$\theta_c = 2^{-1/2} (\theta_{\uparrow} + \theta_{\downarrow}), \ \theta_s = 2^{-1/2} (\theta_{\uparrow} - \theta_{\downarrow}).$$
 (170)

また離散化した空間であからさまに表現する際には,微 分は隣接サイトとの差分と解釈する。伝導電子のスピン 密度は

$$\frac{\partial \theta_s(x)}{\partial x} = \sqrt{2}\pi \sum_{\sigma} \sigma \psi_{\sigma}^{\dagger}(x)\psi_{\sigma}(x), \qquad (171)$$

で与えられるから, $H_{
m exc}$ を

$$\frac{J_z}{\sqrt{2}\pi}S_z\frac{\partial\theta_s}{\partial x} + \frac{J_\perp}{4\pi\eta}\{S_+\exp[i\sqrt{2}\theta_s] + \text{h.c.}\}$$
(172)

と書き直す。ここで, $\theta_s$ はx = 0の値を用い,Jの異方 性を許す形にしてある。

さて,伝導電子の波動関数は $S_z$ によるポテンシャル 散乱で変形するが,その電荷を表すボソンは局在スピン と相互作用しない。そこで,スピンボソンだけを考えれ ばよい。散乱の効果を取り入れた伝導電子状態は, 位相 のずれで指定できる。これを $heta_s(x)$ を含むユニタリ変換 5 として表わす。Jz による散乱効果を取り入れるために ユニタリ変換 U を

$$U = \exp\left[i\gamma\theta_s(0)S_z\right] \tag{173}$$

と選ぶ。すると $\partial \theta_s / \partial x$ は

$$U^{\dagger} \frac{\partial \theta_s}{\partial x} U = \frac{\partial \theta_s}{\partial x} - \pi \gamma S_z \delta(x, 0)$$
(174)

$$U^{\dagger} \left(\frac{\partial \theta_s}{\partial x}\right)^2 U$$
  
=  $\left(\frac{\partial \theta_s}{\partial x}\right)^2 - 2\pi\gamma S_z \frac{\partial \theta_s}{\partial x} \delta(x,0) + \pi^2 \delta(x,0)$  (175)

と変換される。 $J_z 
ho_c = \sqrt{2} \gamma$ の場合には,もとの相互作 用と式 (175) の右辺第2項がキャンセルする。ここで  $\rho_c = (2\pi v_F)^{-1}$ である。

一方, $J_{\perp}$ を含む項は以下のように変換される。 $S_{\pm}U$ において, Uの中では $S_z = -1/2$ とおいてよいことに 注意すると,

$$U^{\dagger}S_{+}U = \exp\left[-i\gamma\theta_{s}(0)\right]S_{+},\qquad(176)$$

が得られる。したがって,  $\gamma = \sqrt{2} - 1$ と選ぶと, 定数 項を無視して

$$U^{\dagger}H_{\rm exc}U = \frac{1}{\sqrt{8\pi\eta}}J_{\perp}\left(S_{+}F_{s}^{\dagger}c_{s} + c_{s}^{\dagger}F_{s}S_{-}\right)$$
(177)

と変換される。ここでフェルミ演算子

$$c_s = F_s \exp(i\theta_s) / \sqrt{2\pi\eta}$$

と Klein 因子  $F_s, F_s^{\dagger}$ を導入した。これらは  $S_+$  と可換で ある。さて, Klein 因子を  $S^{\pm}$  に押し付けて

$$F_s^{\dagger}S_+ = d^{\dagger}, \quad F_sS_- = d$$
 (178)

とおくと, dは  $c_s$ とフェルミオンとしての交換関係に 従う。

結局, $J_z 
ho_c = 2 - \sqrt{2} \sim 0.6$ の場合の相互作用項は, 線形スペクトルを持つフェルミ粒子とエネルギー0の共 鳴順位との混成相互作用の形になった。これが Toulouse 極限である。自由なフェルミ粒子が表している自由度は スピンだけであることを強調したい。

# 無限次元からのアプローチ

#### 動的有効場とキャビティ 5.1

固体内電子の興味ある物性発現には,多数の自由度が 関与している。1つの電子に注目すると,これらの相互 作用を時間的・空間的に揺らいでいる力として見ること ができる。強磁性の発現においては,各スピンに有効的 な磁場が働いているとみなす。

通常の平均場近似では,有効場は時間的に変動しな い。これは振動数成分では $\omega = 0$ のみを持つ,というこ とである。ここで有効場が時間的に変動することを許す と,揺らぎの効果が取り入れられるため,格段に詳細な 情報を盛り込むことができる。この理論は, Dynamical Mean-Field Theory (DMFT) すなわち動的平均場理論 と呼ばれている [26, 27, 28]。しかし, 短距離相関考慮へ 拡張する場合には,混乱を避けるためにクラスター動的 有効場理論と呼ぶことにする。

ワイスの分子場理論などで見られるように,もともと の平均場としては物理的実体である磁場や電場が想定さ れた。例えば誘電体においては,各電子は周りの電荷分 布にしたがう電場を感じて,自らの電荷分布を決める。 その際,自分自身の電荷分布による媒質への反作用も生 ずる。平均場を決める際に,本来ならばこの反作用場を 除くべきである。しかし,通常の分子場理論では,注目 しているサイトに働く力の源として自分自身が作り出し た場も含まれてしまっている。この結果,本来存在しな い相転移が出てきてしまうなど,種々の不都合が生ずる ことがある。

自己場の排除は,誘電体では古くからの概念,例えば ローレンツ場やクラウジウス-モソッティの関係式など に,ある程度反映されている。すなわち,注目する電気 双極子を仮想的に想定したキャビティの中におくことに より,一様な媒質の分極に補正を加える。より洗練され た自己場排除の概念は,オンサガーの反作用場として知 られている [31]。スピン系の場合には,自己場を除く拡 張平均場理論は1960年前後に構築されたが[32],量子 スピン系への拡張は 1990 年代まで遅れた [33]。後で説 明するように,動的平均場理論では,ある段階で注目す るサイトから電子間クーロン相互作用を除いた状況を設 定する。これが系に掘られたキャビティと同等の効果を 果たし,自己場の問題を解決している。

局所的な電子相関を,実空間から考慮しようとする努 力は,1960年代にハバードによって先駆的かつ精力的 になされた [8]。ハバード III と呼ばれる近似では,注目 しているサイトの周囲がどちらのスピンによって占有さ れているか,という情報をベストの平均場によって考慮 している。その際,周囲の電子が動かないことを想定す るので,占有するか否かの情報は乱雑な静的ポテンシャ ルとして現れる。これをそのまま平均すると,ハバード Iと呼ばれる近似になるが, 散乱補正と呼ばれる効果を 取り入れると, 平均場は動的な性格を得る。すなわち, 電子の持つエネルギーに依存するようになる。ハバー (CPA)と呼ばれる手法と同等である [34]。CPA は合金 リーン関数である。バンドの状態密度  $ho(\epsilon)$  が簡単な形

系の乱雑ポテンシャルに対してベストの動的平均場を決 めるものである。電子相関の問題では,周囲の電子も実 際には運動する。ハバードは,この効果も部分的に取り 入れ,共鳴散乱補正と呼んだ。

CPA で現れる平均場は電子が感じるポテンシャルで あり,自己エネルギー $\Sigma(z)$ であらわされる。ここでzは複素振動数である。CPA では, 乱雑系グリーン関数 の平均と,自己エネルギー $\Sigma(z)$ を持つ仮想系グリーン 関数が等しくなるように $\Sigma(z)$ を決定する。ここで,平 均場  $\Sigma(z)$  は z に依存している。それゆえ動的平均場の 一種とみなされる。CPA では,  $\Sigma(z)$  を求める方程式は 閉じている。これに対して, DMFT は多体問題を扱う ので  $\Sigma(z)$  を求める問題は,一般に CPA 条件だけでは 決まらない。

#### 一様な動的平均場 5.2

### 5.2.1 最適平均場と変分原理

DMFT の基本をハバードモデルを例にとって説明し よう。ハミルトニアンは, サイト表示で

$$H = -\sum_{ij\sigma} t_{ij} c_{i\sigma}^{\dagger} c_{j\sigma} + U \sum_{i} c_{i\uparrow}^{\dagger} c_{i\uparrow} c_{i\downarrow}^{\dagger} c_{i\downarrow}$$

と書ける。バンドのエネルギー  $\epsilon_{l}$ は,  $-t_{ij}$ のフーリエ 変換で与えられる。以下,断りのないときには,t<sub>ij</sub>は 最隣接対でのみゼロでないものとし,この値 tをエネル ギーの単位にとる。また,格子定数は1とする。この系 の電子グリーン関数を, 波数 k, 複素振動数を z として

$$G(\boldsymbol{k}, z) = [z - \epsilon_{\boldsymbol{k}} - \Sigma(z)]^{-1}$$

と書き,自己エネルギー $\Sigma(z)$ を導入する。自己エネル ギーは一般に波数 k に依存するが, DMFT ではこの依 存性を無視する。すなわち,動的平均場はサイトの位置 によらず一様である。空間次元が無限大であれば,波数 依存性は厳密に消失する [35, 27]。DMFT では, グリー ン関数の実空間での対角要素 $\bar{G}(z)$ が重要な役割を果た す。 $G(\mathbf{k}, z)$  との関係は, 全格子数を N として

$$\bar{G}(z) = \frac{1}{N} \sum_{k} \frac{1}{z - \epsilon_{k} - \Sigma(z)}$$
$$= \int_{-\infty}^{\infty} d\epsilon \frac{\rho(\epsilon)}{z - \Sigma(z) - \epsilon}$$
$$= g(z - \Sigma(z))$$
(179)

ドの用いた近似は,後にコヒーレントポテンシャル近似 で与えられる。ここでg(z)は,U = 0の場合の局所グ

析的に求められる。

めることを考える。自己場を除くために,注目サイト 陽に考える必要はなかった。しかし,1990年代に入って でのみクーロン相互作用 U が欠損している状況を考え,量子モンテカルロ法 (QMC) などを用いる手段も追求さ これに対応したキャビティグリーン関数  $\mathcal{G}(z)$ を導入す る。他のサイトとのホッピングの効果を動的な有効ポ た。Georges-Kotliar は媒質として仮想的な不純物アン テンシャル $\lambda(z)$ で表すと,キャビティグリーン関数は,ダーソン模型を提案した[37]。すなわち,  $\mathcal{G}(z) = [z - \lambda(z)]^{-1}$ と書ける。これを  $\lambda(z)$  の定義と考 えてもよい。実際には, すべてのサイトに U が存在する から,この効果を,注目サイトの自己エネルギー $\Sigma(z)$ で考慮する。すると注目するサイトのグリーン関数 $\bar{G}(z)$ に対して,(179)の結果と合わせて二つの表現

$$g(z - \Sigma(z)) = [z - \lambda(z) - \Sigma(z)]^{-1}$$
(180)

が得られる。系は規則格子なので, $G(\mathbf{k}, z)$ の自己エネ ルギーと $\bar{G}(z)$ のそれは等しいはずである。これが CPA と同等の最適化条件を  $\Sigma(z)$  に与える [30]。この状況を 模式的に図 13 に示す。



図 13: 動的有効媒質の構成。(a) 元の格子,(b) 有効不純 物への置き換え,(c)局所的相互作用の自己エネルギー への取り込みを示す。

このようにして, 各 z に対して未知量  $\lambda(z)$  と  $\Sigma(z)$  間 の自己無撞着関係(180)が得られた。実際に有効1サイ ト問題を解くと,  $\lambda(z) \ge \Sigma(z)$  の間にもう1つの関係を つけることができる。これで初めて DMFT の方程式系が 閉じ,  $\lambda(z)$  と  $\Sigma(z)$  の両方が求まる。すなわち, DMFT においては, 乱雑系の CPA 条件に相当するものだけで なく,局所多体問題を正確に解くプロセスが本質的であ る。このプロセスは,不純物ソルバーと呼ばれる。不 純物ソルバーに複雑な多体効果の考慮を担わせる点が, DMFT の大きな特徴であり,以前のハバード III 近似や CPA から大きく前進した点である。

1980 年代に DMFT と同等の理論が定式化されたと きには,アンダーソン格子が対象にされていた[29]。す でに不純物ソルバーは何でもよい、と自覚されていたが [30], 数値計算には NCA と呼ばれる手法が用いられた [36]。それゆえこの理論は,筆者により extended NCA 方程式  $G^{-1} = g^{-1} - \Sigma$  を満足するときに  $\delta \Omega \{G\}/\delta G = 0$ 

をしていると, $g(z - \Sigma(z))$ は $z - \Sigma(z)$ の関数として解 (XNCA)と呼ばれた。当時としては重い数値計算が必 要とされ,筆者の努力不足もあってあまり普及しなかっ 見方を変えて, $\bar{G}(z)$ を有効不純物問題の解として求 た。XNCA の場合, $\lambda(z)$ に対応するハミルトニアンを れ,媒質をあらわす具体的ハミルトニアンが必要になっ

$$\lambda(z) = \epsilon_f + \frac{1}{N} \sum_k \frac{|V_k|^2}{z - \epsilon_c(k)} \tag{181}$$

とすると,仮想的な局在準位  $\epsilon_f$ ,仮想的混成相互作用  $V_k$ ,および仮想的伝導帯スペクトル $\epsilon_c(k)$ を用いてハミ ルトニアンが定義できる。

巨視的な有効媒質を表すには,上の1次元運動量kを 連続変数と見る必要がある。しかし,これを有限の自由 度で近似すると,仮想的アンダーソン模型を数値的厳 密対角化の手法で扱うことができる。低励起領域をもっ とも精度よく扱うのは,数値的繰り込み群を用いた対角 化である [26]。有限自由度の数を小さくすると,自己無 撞着方程式(180)を満たす解は期待できない。したがっ て,別の考え方から最適解を決める必要がある。Caffarel-Krauth は誤差関数を適当に定義して,求められた  $\Sigma(z)$ を持つ不純物系と周期系のグリーン関数の誤差が最小に なることを要請した [39]。これから次のステップで用い る仮想的アンダーソン模型のパラメータを決め,逐次近 似で最終的なグリーン関数を求めている。この理論での 誤差関数は,変分原理から決めたわけではない。最近で は低振動数領域のフィットを重視した別の形が提案され ている [40]。

Caffarel-Krauth の手法を変分原理を用いて体系化し た理論が Potthoff によって定式化された [41]。Potthoff の方法は DMFT をクラスターに拡張する場合にも容易 に適用できるので,少し詳しく説明する。まず,有効ア ンダーソン模型にはフェルミオンの一体状態を記述す るパラメータのセットが現れるが,これを一般化された ホッピング ť と書くことにする。さて,系の熱力学ポテ ンシャル  $\Omega$  は多体摂動論に従うと,温度  $T = \beta^{-1}$ で以 下のように表される [42]。

$$\beta \Omega\{G\} = \beta \Phi\{G\} - \operatorname{Tr}(\Sigma G) + \operatorname{Tr}\ln G \qquad (182)$$

ここで,基底に依存しない抽象的な表示を用いており,グ リーン関数 G は時空座標を足に持つ行列である。 $\Phi{G}$ は,骨格ファインマンダイアグラムで構成される汎関数で  $\delta \Phi / \delta G = \Sigma$ の関係を満たす。これを考慮するとダイソン

学において波動関数の変化に対して,正しい関数のとこ ろでエネルギーは停留値をとるべし,という性質に対応 している。近似理論においては,  $\Phi{G}$ の具体的近似か ら、とるべき自己エネルギーの形が決まることになる。 これは、保存則を満たす近似理論を構築する際に有用な 関係である [42]。さて, 汎関数の独立変数を G から自己 エネルギー  $\Sigma$  に変えるために ,  $F\{\Sigma\} = \Phi - T \operatorname{Tr}(\Sigma G)$ を導入すると, $\delta F/\delta \Sigma = -G$ となり,変分原理として,  $\delta\Omega\{\Sigma\}/\delta\Sigma = 0$ が得られる。

以上の関係式は形式的に厳密であるが,実際には Фや Fは近似的にしか求まらない。Potthoffのアイディアは,効性を見出すのは難しい。  $\Sigma を t' で特徴付けられる代理の系で正確に求めることに$ ある [41]。ここで導入された近似は ,  $\Sigma \in t'$  であらわせ る関数, すなわち  $\Sigma_{t'}$  に限ることである。代理系は元の 系と同じ多体相互作用を持っている点が本質的に重要で ある。⊕を仮想的に摂動展開して見るとわかるように, 代理系と真の系との違いは Gの t' 依存性を通じてのみ 現れる。したがって,汎関数としての  $\Phi$  における G 依 場合がある [44]。そこで,サイト間相関を取り入れた動 存性は,代理系と真の系で同じである。しかし,Fの $\Sigma$ 依存性は t' への制限のため近似的である。元の系の  $\Omega$ から,代理系の熱力学ポテンシャル $\Omega_{t'}$ を引き算すると, F は近似的に相殺して

$$\Omega \sim \Omega_{\boldsymbol{t}'} + T \operatorname{Tr} \ln(g^{-1} - \Sigma_{\boldsymbol{t}'}) G_{\boldsymbol{t}'} \equiv \Omega\{\Sigma(\boldsymbol{t}')\} \quad (183)$$

を得る。ここで,gは無摂動グリーン関数, $G_{t'}$ は代理 系で正確に求めたグリーン関数である。右辺は実際に計 算できる。ベストの代理系を決める条件は

$$\partial \Omega \{ \Sigma(\boldsymbol{t}') \} / \partial \boldsymbol{t}' = 0 \tag{184}$$

となる。この近似方法を Potthoff は Self-Energy Functional Theroy (SFT) と呼んでいる。Caffarel-Krauthの 誤差関数の最小化は,多くのパラメータを含む代理系の 場合に容易に実行できる形であるが,(184)式の条件と は異なっている。Potthoff は DMFT とほぼ同様の結果 を,非常に少ない自由度の代理系で再現できることを示 している [43]。

#### 5.2.2 DMFT の問題点

主にハバードモデルに対して, DMFT を用いたモッ ト転移の議論が盛んに行われた[27]。格子あたり1個の 電子を持つ場合, クーロン斥力 U が十分大きければ, 系 れば金属状態が安定であろうから,途中に金属絶縁体転 語が出てくるが,一度訳語をつけた後は文献で一般的に

が得られる。この性質は変分原理の一種であり,量子力 移があるはず,というわけである。実際には,ハバード モデルの金属絶縁体転移は空間次元に敏感に依存する。 たとえば,1次元ではUの大きさによらずに絶縁体が基 底状態である。DMFT は無限次元でのみ正確さが保障 されているので,この近似で得られる結論を有限次元の 系に当てはめるのは危険である。特にモット絶縁体の記 述においては,スピンエントロピーが基底状態まで残っ てしまう,という深刻な欠点がある。これは DMFT が, サイト間相関を平均場で置き換えてしまうことに由来す る。相転移はエネルギーとエントロピーの兼ね合いで決 まるので,モット転移の議論をDMFT で行うことの有

> 一方,基底状態が金属的であれば,サイト間相関を無 視する近似が深刻にはならない場合がある。たとえば、 DMFT はアンダーソン格子の近藤効果など,局所的相 関の強い金属状態を記述するのが得意である[36]。しか しこの場合でも,以下でふれるように,サイト間相互作 用で近藤効果が抑えられている事情を反映できていない 的有効場理論が必要になる。

#### 波数に依存する動的平均場 5.3

#### 5.3.1 クラスターの座標と運動量

動的平均場を拡張する方法として,さまざまなものが 考えられている。この事情は乱雑系のベストの平均場 近似である CPA を拡張する努力が下敷きになっている [34,45]。基本的には,複数の格子点を含むクラスターを DMFT での単一サイトの代わりにとることである。こ こでは最も簡単な例としてハバード模型を用いて,非局 所相関を取り入れる理論の枠組みについて説明する。始 めにクラスターに分割するための座標を定義しよう。全 サイト数が N 個の結晶を N/N<sub>c</sub> 個に分割し, 各領域に はサイト数が N<sub>c</sub> 個のクラスターが含まれるとする。実 空間におけるクラスターの原点座標を デで表し, クラス ター内での各サイトの座標を R で表す。すなわち各サ イトの座標は $r = R + \tilde{r}$ で表される。 $\tilde{r} \ge R$ に対応する 逆格子空間でのラベルを,それぞれ $\hat{k}$ とKとする。ま た,  $\tilde{k}$  が動きえる逆格子空間の領域をセルと呼ぶ。図 14 に 2 次元正方格子で  $N_c = 4 = L^2$  とした場合を示した。

クラスターを媒質に埋め込む方法は, DMFT のよう には一意的に決まらない。埋め込み方に依存して,主な は絶縁体になると期待される。一方,Uが十分に小さけ 理論は以下で説明するように分類される。読みにくい略



図 14: 実格子のクラスター(左図)と逆格子のセル(右 図)。1stBZは,元の格子のブリルアンゾーンを示す。

使われているものをそのまま用いることにする。

5.3.2 クラスター摂動理論 (CPT)

クラスター間の自由度を分離するためにホッピング t<sub>ii</sub> をクラスター内とクラスター間に分離する。

$$t(\tilde{\boldsymbol{r}}_i - \tilde{\boldsymbol{r}}_j) = \delta_{\tilde{\boldsymbol{r}}_i, \tilde{\boldsymbol{r}}_j} t_c + t'(\tilde{\boldsymbol{r}}_i - \tilde{\boldsymbol{r}}_j)$$

 $t_c, t'$ は,それぞれクラスター内とクラスター間のホッピ ングを表し, クラスター内でのサイト R の集合につい ての $N_c$ 次元の行列である。実空間における $N_c$ 次元行 列グリーン関数  $G(\tilde{r}_i - \tilde{r}_j, z)$  は

$$G(\tilde{\boldsymbol{r}}_i - \tilde{\boldsymbol{r}}_j, z)^{-1} = \delta_{\tilde{\boldsymbol{r}}_i, \tilde{\boldsymbol{r}}_j} \bar{G}(z)^{-1} - t'(\tilde{\boldsymbol{r}}_i - \tilde{\boldsymbol{r}}_j)$$

を満たす。ここで $\bar{G}(z)$ は1つのクラスターのみを考え た場合の $N_c$ 次元行列グリーン関数であり,

$$\bar{G}(z) = [z - t_c - \Sigma_c(z)]^{-1}$$
(185)

と表せる。 $G(\tilde{r}_i - \tilde{r}_j, z)$ の $\tilde{r}_i - \tilde{r}_j$ に関するフーリエ変 換を行うと

$$G(\hat{k}, z)^{-1} = \bar{G}^{-1}(z) - t'(\hat{k})$$
(186)

を得る。これが CPT である [46, 47]。ここで R に関し ては,まだフーリエ変換を行っていないことに注意す る。したがって,クラスターに対応した小さいブリルア ンゾーンの波数  $\tilde{k}$ を持つグリーン関数行列  $G_{ii}(\tilde{k},z)$  か ら,元の大きいブリルアンゾーンに対応したグリーン関と与えられる。これが DCA である [48]。この近似では, 数 G(k,z) を構成する必要がある。その際,元の格子の 自己エネルギーの波数依存性はセル中では無視されてい 周期性が近似によって失われてしまったので、一般的にる。したがって、グリーン関数の波数依存性は、クラス は k に関して非対角要素が残るはずである。CPT では ター間のホッピングだけに由来する。

これを無視して対角成分のみを

$$G(\boldsymbol{k}, z) = \frac{1}{N_c} \sum_{i,j=1}^{N_c} G_{ij}(\tilde{\boldsymbol{k}}, z)$$
$$\times \exp[-i\boldsymbol{k} \cdot (\tilde{\boldsymbol{r}}_i - \tilde{\boldsymbol{r}}_j)]$$
(187)

によって求める。ここで, $k = \hat{k} + K$ となるようにKを選ぶ。

この導出から明らかなように, CPT ではクラスター 内の電子間相互作用は (185) 式の  $\Sigma_c(z)$  によって考慮 されているが,異なるクラスターにまたがる自己エネル ギーへの寄与は落とされている。また CPT は媒質への 埋め込みについて最適化をしていない。一方,自己エネ ルギーがクラスター内のプロセスで決まっているので、 これを正確に扱えば,因果律の要請すなわち," $\Sigma(z)$ の 虚部は上半面の z に対しては負であるべし",という性 質を満たしている。全体のグリーン関数 G(k,z) も因果 律,つまり上半平面での解析性を満足する。以下に述べ る DCA, CDMFT, SFT においても, クラスター不純 物問題を正しく解けば,全体のグリーン関数の解析性を 自動的に満足する。

5.3.3 動的クラスター理論 (DCA)

クラスター内のホッピングに起因する t<sub>c</sub> は, 逆格子 空間ではバンド分散のセル内での平均値

$$\bar{\varepsilon}_{\boldsymbol{K}} = (N_c/N) \sum_{\tilde{\boldsymbol{k}}} \varepsilon_{\boldsymbol{K}+\tilde{\boldsymbol{k}}}$$
(188)

となる。これに対応して逆格子空間の各セルを独立とし た場合のグリーン関数は

$$\bar{G}(\boldsymbol{K}, z) = \left[z - \bar{\varepsilon}_{\boldsymbol{K}} - \Sigma(\boldsymbol{K}, z)\right]^{-1}$$
(189)

である。一方, クラスター間のホッピングに起因する t' は,格子のバンド分散と $\bar{\varepsilon}_{K}$ との差

$$t'(\boldsymbol{K} + \tilde{\boldsymbol{k}}) = \epsilon_{\boldsymbol{K} + \tilde{\boldsymbol{k}}} - \bar{\varepsilon}_{\boldsymbol{K}}$$
(190)

となるので,全体系のグリーン関数は

$$G(\boldsymbol{K} + \tilde{\boldsymbol{k}}, z) = \left[ \bar{G}^{-1}(\boldsymbol{K}, z) - t'(\boldsymbol{K} + \tilde{\boldsymbol{k}}) \right]^{-1}$$
(191)

セル内での  $G(\mathbf{K} + \tilde{\mathbf{k}}, z)$  の平均値を

$$\bar{G}(\boldsymbol{K}, z) = (N_c/N) \sum_{\tilde{\boldsymbol{k}}} G(\boldsymbol{K} + \tilde{\boldsymbol{k}}, z)$$
(192)

と定義する。自己無撞着解を得ることは,

$$\overline{G}(\boldsymbol{K}, z)^{-1} = \mathcal{G}(\boldsymbol{K}, z)^{-1} - \Sigma(\boldsymbol{K}, z)$$
(193)

を満たすキャビティのグリーン関数  $\mathcal{G}(K, z)$  を決定する 問題と等価である。解を得るための数値計算手順として、 以下のような逐次近似が用いられる。

- 1. キャビティグリーン関数  $\mathcal{G}(\mathbf{K}, z)$  の第 0 近似を適当 にとる。
- 2. クラスターを不純物とみなす問題を解いて,繰り 込まれたグリーン関数  $G_c(\mathbf{K}, z)$  を求める。これは  $\bar{G}(\boldsymbol{K},z)$ と等しくなるべきものである。

3. 
$$\Sigma(\mathbf{K}, z) = \mathcal{G}(\mathbf{K}, z)^{-1} - G_c(\mathbf{K}, z)^{-1}$$

- 4. 上の  $\Sigma(\mathbf{K}, z)$  を  $G(\mathbf{K} + \tilde{\mathbf{k}}, z)$  に用いて  $\bar{G}(\mathbf{K}, z) =$  $(N_c/N)\sum_{\tilde{k}} G(K+\tilde{k},z)$ を計算。
- 5.  $\mathcal{G}(\mathbf{K}, z)^{-1} = \overline{G}(\mathbf{K}, z)^{-1} + \Sigma(\mathbf{K}, z)$ でキャビティグ リーン関数を再計算。
- 6. 上記の G(K,z) を第1近似として,再び2.の問題 に用いる。以下  $\overline{G}(K,z)$  と $G_c(K,z)$  が等しくなる まで2.から5.の計算を繰り返す。

上記のループで,計算負荷が最も大きいステップは2. である。 $N_c$  個の波数 K のそれぞれについて, クラス ター不純物アンダーソン模型を解く必要がある。実際的 な計算時間で信頼できる結果の得られる手法を用いるこ とが肝要であり,通常 NCA か QMC が用いられている。 DCA で $N_c = 1$ とすると従来のDMFT による計算に帰 着される。すなわち DMFT による計算結果と DCA に よるそれを比較することによって非局所相関効果の物理 量への寄与を見積もることができる。N<sub>c</sub>を増加させる と自己エネルギーの波数依存性を細かく取り入れること ができ、より長距離の相関を取り入れることができる。

### 5.3.4 セル型動的分子場理論 (CDMFT)

CDMFT においてはクラスター内の自由度を実空間で 取り扱う。クラスターと媒質との相互作用は, CPAの 拡張である Molecular CPA (MCPA) と同様に扱う [45]。 数をすべて  $N_c imes N_c$ の行列とみなす。行列の基底はクラーめ込みが模式的に示されている。



図 15: クラスター動的有効場理論におけるクラスター のとり方。SFT における小さい白丸は媒質の代理とな るサイト, CDMFT における丸は無限媒質を表す。

スター内のサイトとしてもよいが,より一般的には独立 な軌道であれば何でもよい。また (179) 式の波数 k は, クラスターに対応した波数  $\tilde{k}$  に置き換える。CDMFT は, CPT におけるクラスター自己エネルギーを, クラ スター相互作用を考慮して最適化する枠組み,といえ る。具体的には(185)式の代わりに媒質を考慮した行列 グリーン関数の最適化条件

$$\bar{G}(z) = (N_c/N) \sum_{\tilde{\boldsymbol{k}}} G(\tilde{\boldsymbol{k}}, z)$$
(194)

を要求する [49]。これを逆格子空間で対角化された (192) 式と比較すると, DCA との対応が明らかになる。 行列  $G(\tilde{k}, z)$  からもとの波数を持つグリーン関数を得る 方法は, (187) 式と同じである。CDMFT のクラスター と媒質への埋め込みは図 15 に CDMFT として, 模式的 に示されている。

### 5.3.5 自己エネルギー汎関数法 (SFT)

Potthoff の変分原理は、クラスターパラメータの最 適化と媒質への埋め込みを最適化するために有益であ る。いくつかの近似理論は,SFT にあらわれるクラス ターのサイズ  $N_c$  と媒質を代理するサイトの数  $N_b$  の 特別の組み合わせとみなせる [41]。例えば, DMFT は  $N_c = 1, N_b = \infty$ のSFTであるし, $N_b$ を有限にすると Caffarel-Krauthの厳密対角化とほぼ同一である。さら に CDMFT は  $N_c > 1, N_b = \infty$  に相当する。しかし, SFT が最も特徴を出すのは,うまい最適化を有限自由 度の系で行うときである。こうすると, 簡単な計算で熱 力学量については大掛かりな数値計算とほぼ一致する結 すなわち, DMFTにおける (179) 式に現れるグリーン関 果を出せる。図 15には SFT のクラスターと媒質への埋

# 5.4 ハバード模型への適用

### 5.4.1 モット転移と電荷ギャップ

まず, サイトあたり1個の電子があるハバード模型を 考える。1次元ではモット転移が起きないことがわかっ ているが,2次元ではどうだろうか?DFMTでは,U/t の増加につれてモット転移が生ずるが,絶縁体状態の記 述に問題があるので結果は信用できない。2 サイト以上 のクラスターを取る拡張では,最隣接対の反強磁性相 関が取り入れられる。図16に計算結果の例を示す[50]。 クラスター有効場理論に DCA, クラスター不純物ソル バーには QMC を用いている。これを以後 DCA+QMC とあらわす。クラスターのサイズを大きくすると,U/tの小さい領域ですでにモットギャップがあいていること がわかる。



図 16: ハーフフィリング n = 1,相互作用 U/t = 1 にお ける 2 次元ハバードモデルの状態密度 (DCA+QMC)。 DMFT( $N_c = 1$ ) では,フェルミ準位 ( $\omega = 0$ ) でピーク が存在するが, Nc を大きくすると, フェルミ準位に明 瞭なギャップが開くことがわかる [50]。

一方,次近接ホッピング ť を入れると,反強磁性相関 にフラストレーションが生ずる。この場合には,小さい Uでは金属状態が安定化し,U/tの増加とともにモット 転移が生ずることが報告されている[51,52,53]。

図 17 は, CDMFT の連続媒質を SFT を用いて有限自 由度で代理し,1次元ハバードモデルの電子密度を化学ポ テンシャル µ の関数として導出したものである [40]。ハー フフィリングではモット絶縁体が基底状態になっている る。これが電荷ギャップに対応する。 $N_c = 2, N_b = 8$ とし てクラスターを最適化すると,  $n(\mu)$ のカスプ構造を含め  $J \sim 4t^2/U$  である。したがって, 擬ギャップはおおよそ て,ほぼ厳密解の結果を再現することがわかる。DMFT J でスケールされる[57]。



図 17: U/t = 4 における 1 次元ハバードモデルの電子 密度 n と化学ポテンシャル  $\mu$  の関係。 $N_c = 2, N_b =$ 8 を用いている [40]。BA はベーテ仮説による厳密解, PCDMFT は格子の周期性を忠実に取り入れるように CDMFT を変形したものである。

ではもちろんこのように正確な結果は得られない。

5.4.2 ドーピングと擬ギャップ

擬ギャップは,はじめ高温超伝導体のNMR で報告さ れ[54],帯磁率,電気伝導,光電子分光などの物理量で も次々に観測された。この原因については,

- 1. クーパー対形成の揺らぎ
- 2. 反強磁性の揺らぎ
- 3. 多体相関による散乱の増大

などが議論されている [55]。DCA+QMC による計算結 果を図 18 に示す [56]。ハーフフィリングから少し外れ た密度で,確かに状態密度のくぼみがフェルミ準位付近 に生じていることがわかる。すなわち $\delta = 0.050$ では, フェルミ準位付近に擬ギャップがあるが, $\delta = 0.200$ で は消失している。これに対応して、低ドープ領域では、 帯磁率が低温で急速に減少する。Jarrel らは,擬ギャッ プの現れる領域が,超伝導転移や反強磁性転移の臨界点 近傍ではないことから,(i),(ii)の揺らぎ機構を排除して いる。むしろ,共鳴価電子結合(RVB)に近い以下の描 像が妥当である。すなわち,ホールの周囲がみな反強磁 が,これに伴って $\mu$ の有限の区間にわたってn = 1にな 性相関のあるスピンであれば,この反強磁性ボンドを切 断して移動する必要がある。これに必要なエネルギーは



図 18: ホールをサイトあたり  $\delta$  個ドープした U/t = 8における2次元ハバードモデルの状態密度と帯磁率の温 度依存性 (DCA+QMC,  $N_c = 4$ )[56]。

CPT を用いて,より大きいクラスターでの1電子ス ペクトル関数が求められた [53]。これは角度分解光電子 スペクトルと対応する。ハーフフィリングから電子を減 らす場合と増やす場合で,スペクトルの様相はかなり異 なる。パラメータを適当に選ぶと,銅酸化物の実験と対 応する強度分布が得られた。

### 5.4.3 反強磁性

正方格子ハバードモデルの基底状態は, ハーフフィリ ングにおいては,1次元ではスピン液体,2次元以上で は反強磁性秩序状態である。ただし,有限温度では2次 元の反強磁性秩序は存在しない。したがって,これらの 厳密な性質を再現できるかどうかが近似理論のひとつの テストになる。通常の分子場理論では次元による違いは 記述できない。DMFT でも同様である。DCA+QMC で は, $N_c$ の増加とともに転移温度 $T_N$ が減少する。しか し,  $N_c = 40$  としても  $N_c = 1$  の値の 7 割程度にしか下 がらない [58]。したがって, 転移温度をゼロに下げるの は非常に困難であることがわかる。

一方,T = 0における磁気秩序の次元依存性について は、より妥当な結果が得られている。すなわち、CPTの クラスター計算と Potthoff の変分理論を組み合わせる と,反強磁性分子場 h を最適化することができる。この 結果は,1次元においてh = 0,2次元において $h \neq 0$ という結果が得られる [59]。1次元のハバード鎖をなら ベたラダーでは,h = 0のはずであるが,計算では有限 の値が出てしまう。しかし、この有限値はラダーを長く 有用である。この講義ノートの後半で詳しく述べたよう

していくと急速に0に近づいていく。

### 5.4.4 超伝導

同一サイトの電子間斥力が強い場合には,クーパー対 の波動関数は原点で0になるのが有利である。したがっ て,s波よりもp波やd波の対称性が好まれる。しかし, DMFT では周囲をならしてしまうので, s 波以外の対 称性を扱うことはできない。d 波を扱うには最低4サイ トのクラスターを考慮する必要がある。反強磁性と同様 に,2次元のハバードモデルでは,超伝導の転移温度も 厳密には0になるはずである。クラスター平均場理論で はこれが有限に出るが,現実の準2次元物質の状況を理 解するのには便利な結果となる。図 19 は,  $N_c = 4 \text{ o}$ DCA+QMC を用いて,正方格子ハバードモデルの各種 感受率を計算し,その発散から転移温度を決めて求めた 相図である [28]。擬ギャップの領域は帯磁率の極大を与 える温度で決めている。d波の超伝導と反強磁性が銅酸 化物系の相図と対応する形で得られている。



図 19: 超伝導と磁性を含む 2 次元ハバードモデルの相 図 [28]。U/t = 8の場合を示す。

#### 6 まとめ

この講義ノートでは,量子多体系が示す興味ある物理 を次元性の役割を強調して述べた。すなわち、まず近藤 不純物は空間ゼロ次元系の物理とみなせる。これを適当 にマップすると1次元の問題に直せる。特にボソン化の 考え方や、厳密解の適用可能性が共通している。現実の 3次元系を理解するためには,1次元から次元を増やし ていくよりも,無限次元を逆の極限として用いたほうが に,無限次元の扱いは中間段階で有効不純物系を導入す る。この意味で,無限次元はゼロ次元と案外近いところ にある。こうして,高次元極限は低次元極限と滑らかに つながっていることがわかった。しかし,2次元系はど ちらの極限からアプローチしても一筋縄ではいかない。 革命的な理論が必要である。

量子多体系の相互作用効果を理解するために,二つの 最も重要な概念があることは初めにも強調した。その一 つは繰込みである。繰り込みについては,さまざまなと らえ方があり,著者も以前から理解に苦しんできた。こ のテキストで与えた形式は,自分としては一番納得でき る考え方である。これに基づく私の説明をうけた若い人 が,何やらわかってくれているような感触を持っている ので,この理解の輪を夏の学校で広げたいと願っている。

もう一つ,初学者が悩むのはボソン化の方法である。 中でももっとも厄介なのが,フェルミオンをボソンで表 現するところである。Luther-Peschelの原論文[24]は, 他の物理量との交換関係を比較して,フェルミオンと同 等であることを示している。ただし,ここで発散量が出 てくるので気持ちが悪い。これに輪をかけるのは,無限 自由度の場の理論による解釈である。ゼロモードだの Majorana fermion だのを持ち出して煙に巻こうとする ので,どうにもわかった気がしない。私も長らく気持ち の悪い状態が続いていた。この講義ノートでは,Haldane の労作[22]を噛み砕いて,有限量だけでボソン化がなさ れていることを強調した。また,ボソン化のひとつの理 論的頂点として,再フェルミオン化によって近藤効果と 1次元の励起ギャップの動的形成機構を厳密に理解する 例を示した。

今回の講義では,残念ながら素励起の描像について詳 しく説明する余裕がない。素励起描像は, 遍歴電子系に おいては,フェルミ流体理論としては非常に長い歴史を 持つ確立した概念である。一方,1次元電子系でフェルミ 流体理論が破綻することもよく知られている。1次元の ボソン化の方法は素励起について調べるのには適してい ない。すなわち,低振動数と長波長の極限では,共形対 称性を持つボソンがもっとも便利であるが, スペクトル に分散が出てくると共形不変性は破綻する。1次元多体 系の完全系を張る基底は素励起に対応するが,素励起を フェルミ粒子としても完全系を張れるし,新奇な分数統 計粒子を導入しても別の完全系を張れる [60]。したがっ て,基底の良し悪しは,系の固有状態を記述するのにど れだけ便利かということによって判定される。1次元系 のパラメータを変化させると,出現する粒子が変わると いう事情は気持ちが悪いので,自由フェルミ気体に匹敵 する標準的な1次元系を持ち,一般の系はその標準系か

ら摂動論で理解できることが望ましい。私の個人的な見 解では、1次元系の基本粒子は分数統計に従うスピノン とホロンであり、その事情を端的に表現するのは、1/r<sup>2</sup> 型超対称 *t-J* モデルということになる [60]。これについ ては、別の機会に詳しく論じたい。

# 参考文献

- [1] K.G. Wilson, Phys.Reports 2, 75 (1974).
- [2] Y. Kuramoto and Y. Kitaoka, Dynamics of Heavy Electrons, (Oxford University Press, Oxford, 2000).
- [3] 倉本義夫,物性研究 75,388 (2000).
- [4] 倉本義夫,清水幸弘,固体物理 39,417 (2004).
- [5] 川上則雄,梁 成吉,"共形場理論と1次元量子系",(岩波書店,1997)
- [6] 永長直人, "電子相関における場の量子論", (岩波 書店, 1998)
- [7] 斯波弘行,"電子相関の物理",(岩波書店,2001)
- [8] J. Hubbard: Proc. Royal. Soc. London 276 (1963) 238.
- [9] S. Inagaki, Prog. Theor. Phys. 62, 1441 (1979).
- [10] K.I. Kugel and D.I. Khomski: Sov. Phys. Uspekhi 25 231 (1982).
- [11] P.W. Anderson, Phys. Rev. **124**, 41 (1961).
- [12] J. Kondo, in *Solid State Physics* Vol.23 (Academic Press, New York, 1969), p.183.
- [13] A.C. Hewson, *The Kondo Problem to Heavy Fermions*, (Cambridge, 1993).
- [14] B. Coqblin and J.R. Schrieffer, Phys. Rev. 185, 847 (1969). (Cambridge University Press, Cambridge, 1993).
- [15] P.W. Anderson, J. Phys. C 3, 2439 (1970).
- [16] A.A. Abrikosov, Physics 2, 5 (1965).
- [17] J.W. Rasul and A.C. Hewson, J. Phys. C 17, 2555
   & 3332 (1984).

- [18] N. Read and D.M. Newns, J. Phys. C 16, 3273 (1983).
- [19] S. Tomonaga, Prog. Theor. Phys. 5, 349 (1950).
- [20] J.M. Luttinger, J. Math. Phys. 4, 1154 (1963).
- [21] D.C. Mattis and E.H. Lieb, J. Math. Phys. 6, 304 (1963).
- [22] F.D.M. Haldane, J. Phys. C 14, 2585 (1981)
- [23] J. von Delft and H. Schoeller, Ann. Phys. (Leipzig)7, 225 (1998).
- [24] A. Luther and I. Peschel Phys. Rev. B 9, 2911 (1974).
- [25] A. Luther and V.J. Emery, Phys. Rev. Lett. 33, 389 (1974).
- [26] 倉本義夫, 酒井治: 固体物理 29, 777 (1994).
- [27] A. Georges, G. Kotliar, W. Krauth and M.J. Rozenberg: Rev. Mod. Phys. 68, 13 (1996).
- [28] T. Maier et al., Rev. Mod. Phys. 77, 1027 (2005).
- [29] Y. Kuramoto: Theory of Heavy Fermions and Valence Fluctuations, eds. T. Kasuya and T. Saso (Springer Verlag, 1985) p.152.
- [30] Y. Kuramoto and T. Watanabe: Physica 148B (1987) 80.
- [31] L. Onsager: J. Am. Chem. Soc. 58 (1936) 1486.
- [32] R. Brout: Phys. Rev. 122 (1960) 469.
- [33] Y. Kuramoto and N. Fukushima: J. Phys. Soc. Jpn. 67 (1998) 583.
- [34] R.J. Elliott, J.A. Krumhansl and P.A. Leath: Rev. Mod. Phys. 46 (1974) 465.
- [35] E. Müller-Hartmann: Z. Phys. B74 (1989) 507.
- [36] C.-I. Kim, Y. Kuramoto and T. Kasuya: J. Phys. Soc. Jpn. 59 (1990) 2414.
- [37] A. Georges and G. Kotliar: Phys. Rev. B 45 (1992) 6479.
- [38] O. Sakai and Y. Kuramoto: Solid State Commun.89 (1994) 307.

- [39] M. Caffarel and W. Krauth: Phys. Rev. Lett. 72 (1994) 1545.
- [40] M. Capone et al., Phys. Rev. B 69, 195105 (2004)
- [41] M. Potthoff, M. Aichhorn and C. Dahnken: Phys. Rev. Lett. 91 (2003) 206402.
- [42] G. Baym: Phys. Rev. **127** (1962) 835.
- [43] M. Potthoff: Eur. Phys. J. B36 (2003) 335.
- [44] Y. Shimizu: J. Phys. Soc. Jpn. 71 (2002) 1166.
- [45] M. Tsukada: J. Phys. Soc. Jpn. 26 (1969) 684.
- [46] C. Gros and R. Valenti: Annalen der Phys. 3 (1994) 460.
- [47] D. Sénéchal, D. Perez and M. Pioro-Ladriére: Phys. Rev. Lett. 84 (2000) 522.
- [48] M.H. Hettler et al.: Phys. Rev. B58 (1998) R7475.
- [49] G. Kotliar et al.: Phys. Rev. Lett. 87 (2001) 186401.
- [50] S. Moukouri and M. Jarrell: Phys. Rev. Lett. 87 (2001) 167010.
- [51] Y. Imai and N. Kawakami: Phys. Rev. B65 (2002) 233103.
- [52] O. Parcollet, G. Biroli and G. Kotliar: Phys. Rev. Lett. 92, 226402 (2004).
- [53] D. Sénéchal and A.-M. Tremblay: Phys. Rev. Lett. 92, 126401 (2004).
- [54] H. Yasuoka, T. Imai, T. Shimizu: Strong Correlation and Superconductivity, (Springer Verlag, Berlin, 1989) p. 254.
- [55] Y. Yanase et al.: Phys. Rep. **387** (2003) 1.
- [56] M. Jarrell et al.: Europhys. Lett. 56 (2001) 563.
- [57] T.D. Stanescu and P. Phillips: Phys. Rev. Lett. 91 (2003) 017002.
- [58] M. Jarrell et al.: Phys. Rev. B64 (2001) 195130.
- [59] C. Dahnken et al.: Phys. Rev. B 70, 245110 (2004).
- [60] 加藤雄介, 倉本義夫, 固体物理 31 117 (1995).