

Gerold Gründler

Quantum Phenomena and their interpretation

Astrophysical Institute Neunhof, Nürnberg

www.astrophys-neunhof.de

Version 6.2 , April-24-2026

Like printed media, this electronic book is protected by copyright legislation. You may store the file for your own use. You also may print the book for your own use, but the author does not recommend to do this (see page 5). You may grant other persons access to this book. For this purpose please don't forward the file, but the link to the website mentioned above, so that every reader will always have the current version available. It is forbidden to sell or to lend against payment this book or parts of this book in electronic or in printed form. It is forbidden to integrate this book or parts of this book into other books or other types of publications in electronic or in printed form. It is forbidden to distribute or sell or make available to other persons any modified or shortened versions of this book in electronic or printed form.

Content



How should this e-book be read?	5
1 Classical Physics and Quantum Physics	8
2 Light-Waves	22
2.1 Interferenz	22
2.2 Polarisation	30
2.3 Das Experiment von Thomas Young	39
3 Photons	43
3.1 The Photoelectric Effect	43
3.2 The Hypothesis of Light-Quanta	47
3.3 Compton-Scattering	53
3.4 Taylor's Double-Slit Experiment	58
3.5 Single Photons interacting with Beamsplitters	60
3.6 Single Photons in the Interferometer	66
3.7 The Position of a Particle	68
3.8 Relational Properties	71
4 Matter-Waves	75
4.1 Die Hypothese von de Broglie	75
4.2 Beugung von Materiewellen an Kristallen	77
4.3 Neutronenbeugung am Doppel- und Einfachspalt	80
4.4 Elektronenbeugung am Doppel- und Einfachspalt	87
4.5 Beugung von Atomen und Molekülen am Doppelspalt	93

5	Vectors and Projection Amplitudes	104
5.1	Einheitsvektoren	105
5.2	Zwei Beispiele	112
5.3	Messungen in der Quantentheorie	121
5.4	How Quantum Theorie was detected	122
6	Entanglement	129
6.1	Spin	130
6.2	Messung und Realität	136
6.3	EPR = Einstein, Podolski, Rosen	138
6.4	Die Bell'sche Ungleichung	151
7	Experiments on Bell's Inequality	159
7.1	Verschränkte Ca-Lumineszenz-Photonen	160
7.2	Verschränkte Be^+ Ionen	172
7.3	Verschränkte SPDC-Photonen	184
7.4	Raumartig getrennte Detektoren	191
7.5	Schlussfolgerungen	195
8	Which Way?	203
8.1	Die Heisenberg'sche Unbestimmtheits-Relation	203
8.2	Der Weg durchs Interferometer	208
8.3	Ein Quantenradierer	217
8.4	Die wechselwirkungsfreie Lichtschranke	235
9	Interpretations	248
9.1	The Copenhagen Interpretation	248
9.2	John v. Neumann's Collaps	257
9.3	Many Worlds	263
9.4	Decoherence	271
9.5	Many Interpretations	283

10 Quantum Systems of Many Particles	284
10.1 Dinge, Bosonen, Fermionen	284
10.2 Halbleiter-Elektronik	292
10.3 Der Laser	305
References	364

How should this e-book be read?

For several reasons, this e-book should not be printed, but be read from screen¹:



- * At times improved versions are published and posted in the net. A paper print might soon be out-dated.
- * There are countless links in this book. (This is of course exaggerated, they could be counted. . .) It only needs a mouse click to jump to the linked targets, and to jump back subsequently (using the readers “Go to Previous View” button, or the   key-combination) at same speed, instead of cumbersome browsing in a paper print.
- * The book is not equipped with a keyword index. The reader’s search function can compensate this deficit to some extend.
- * Sometimes it is useful, to view at the same time several formulas or pictures, which are located on different pages. While the file can be viewed without difficulty in several windows on the screen at the same time, it would be quite expensive to prepare several prints.
- * By saving ink and paper, you can avoid unnecessary pollution of the environment.

Reading a book on screen is confusing and soon becomes tiresome, if one scrolls unstructured through the pages, respectively must scroll unstructured because of inappropriate reader settings. Therefore make sure to choose the following settings for the pdf-reader:

¹ of course from the screen of a PC or tablet, not from a smartphone display!

In the View > Page Display menu activate the option

- ✓ Single Page View (but not Single Page Continuous or Enable Scrolling or similar, which is *absolutely unsuitable!* It is most important, that the upper or lower border of a page always is located at the upper or lower border of the window when scrolling through the pages, but not somewhere near the window's center. Otherwise you will soon get watery eyes and loose overview.)

Select zoom 100%, and draw out the reader's window sufficiently to get one page visible in full width and minimum 2/3 of it's height. Pressing two times the keys  or  you then can scroll one page forth or back. Of each page, you see the upper or lower part, with an overlap of about 1/3 page height. This view will seem stunning familiar to you, because unconsciously you don't look much differently onto the pages of a printed book.

If your screen is large enough to view without scrolling a page in full height (at zoom 100%), then you probably also can display two pages at the same time. In the readers menu View > Page Display select the two options



- ✓ Two Page View (but not Two Page Scrolling oder Automatically Scroll or similar, which is *absolutely unsuitable!*)
- ✓ Show Cover Page in Two Page View

Some readers offer a combination of these options, named

- ✓ Book-View

or similar. Make sure that odd-numbered pages (3,5,7,...) are displayed on the right, and even-numbered pages (2,4,6,...) on the left! In many places, the text and illustrations have been carefully arranged to take advantage of this layout.

Never select a view, which forces you to scroll horizontally, or which places the upper or lower page borders anywhere else than at the upper or lower window borders!

Perhaps you feel the reader's Read Mode convenient. It offers a slightly larger window due to hiding the toolbar. To jump back to the previous view after you followed a link in the Read Mode, press the keys   simultaneously.

1 Classical Physics and Quantum Physics

Since when does thinking exist on Earth? Of course, no one knows for sure, but a rough estimate is possible. Rocks, heads of lettuce, and puddles of water cannot think, because thinking requires a brain. Since when do brains exist on Earth? Let's start with simpler structures: Since when have there been molecules on Earth that can replicate themselves, i. e. pass on genetic information due to replication²? Such molecules, the precursors of the genes in today's living organisms, have likely existed on Earth for about 3.8 billion years.

Indirect evidence of early life dates back to approximately 3.8 to 3.5 billion years ago, such as e. g. certain carbon compounds that are likely synthesized by living organisms, or stromatolites (which are mound-like deposits of sediment particles) that are interpreted as the legacy of microbial populations.

Single-celled organisms with a cell nucleus (known as eukaryotes) exist since about 2 billion years. Multicellular organisms, on the other hand, are around for about 1.2 billion years. Before multicellular organisms appeared, there were certainly no brains on Earth, so no one could think.

It was only about 420 million years ago that plants colonized the continents, closely followed by animals. Until then, all life had existed in water. The gills of our ancestors, who left the water at that time, did not disappear entirely, but found a new purpose as

² replication = re-duplication = doubling without change

hearing organs. A less welcome side effect of this organ recycling is that our ears — due to their close connection to our respiratory organs — are quite susceptible to colds.

Over the long period from 230 million years ago to 65 million years ago, the Earth's landmasses were dominated by dinosaurs. About 65 million years ago, they became largely extinct³ within a short period of time, presumably due to a sudden climate change, perhaps caused by the impact of a large meteorite or by massive volcanic eruptions.

Today's rodents, lagomorphs, shrews, and primates (which include humans) shared common ancestors during the age of the dinosaurs, referred to by paleontologists as euarchontoglires. It was not until the end of the dinosaur age that the evolutionary line of primates diverged from that of the other species. Undoubtedly, the euarchontoglires had brains. Did they think? About what? Probably neither about physics nor about the meaning of life; rather about the next step: Where can I find food? Where can I hide so I won't be eaten by other animals? What could that be moving in the bushes? How far do I have to jump, and where do I have to reach to avoid falling out of the tree?

Between approximately 20 million years ago and 5 million years ago, the human lineage diverged from the lineages of various ape species, most recently from that of chimpanzees. Our ancestors, who lived in Africa about 4 million years ago, are classified by paleontologists as the first humans. About 200 000 years ago, homo sapiens⁴ appeared, the modern (and only surviving to this day) species of humans, to which also we modern humans belong.

The human brain had grown considerably since the days of our ancestors in the dinosaur age. Consequently, people began to

³ among the animals living today, only birds are considered descendants of the dinosaurs

⁴ (Latin) homo sapiens = the reasonable man

think more deeply. Sciences emerged. Science means not only that humans arrive at important insights through observation and careful thoughts, but also that they can share and discuss their insights with others. This requires not only brains but also language — and a fairly sophisticated one at that. Something like the cluck-cluck-cluck of chickens is not enough.

The ability to record and pass on knowledge in writing is certainly very useful, but it is not an indispensable prerequisite for science. Only less than ten thousand years ago humans began to produce written documents. Yet even before that, over many tens of thousands of years, they had been exploring — and explaining to their fellow humans — how to make tools, how to start and extinguish fires, what to sow when and into which soil if one wanted to harvest months later, which herbs to use to treat which illnesses, how to build boats suitable for fishing on sea, how to move heavy loads using levers. That all undoubtedly was science.

A prerequisite for any science is a certain degree of reliability and predictability in processes and events. If I observe today that dry wood is better suited than wet wood for starting a fire, it will not turn out tomorrow that dry wood must first be dipped in water before it can be lit. If a boat is built such that it safely carried the fisherman and his catch back to shore today, then it will do so tomorrow again, and will not suddenly sink due to insufficient load-bearing capacity.

Obviously the events in the world do not occur entirely by chance or in chaotic manner, but rather follow rules known as laws of nature. If one knows these rules, then one can draw from the world's present state conclusions about its past and future states. For example, already in ancient times the laws have been recognized, according to which celestial bodies move at certain speeds along certain paths. A document of ancient astronomy that has survived to this day is the *Almagest* [1], written by Ptolemy

around 150. Based on the current positions of the Sun and the Moon, ancient Greek astronomers were able to calculate by these laws the time of the next lunar eclipse.

In his book “*Philosophiae Naturalis Principia Mathematica*” [2], published in 1687, Isaac Newton (1643–1727) described two laws of nature — the law of motion and the law of gravitation — which, due to their simplicity and universal applicability, by far surpassed all previously discovered laws of nature. With the help of these two laws, it was possible not only to calculate the orbits of celestial bodies but also all mechanical processes on Earth.

Why does Nature follow rules? Couldn't she just — for no reason at all — give the moon a little nudge and cause a lunar eclipse at a time no astronomer has foreseen? Newton was not only a brilliant scientist; he also was a devout Christian. He was convinced that the world was God's creation. Therefore he did not ask whether and why Nature follows rules. She does so, of course, because God not only created the world but also the laws of nature that govern it. But was God himself subject to the laws of nature he had created? Newton's answer was a clear No. In his view, God could not only override the laws of nature, but he had to do so in order to sustain his creation.

From the combination of the law of motion and the law of gravitation, Newton was able to deduce that Sun and Earth move in stable elliptical orbits around their common center of mass. He was only able to perform this calculation, however, under the simplifying assumption that no other celestial bodies disturb this system through gravitational interaction. But in reality, there are numerous disruptive factors in the form of other planets and comets. Therefore, Newton surmised that the solar system was unstable and that God needed constantly to intervene and make adjustments, to keep his creation in balance — in sovereign disregard of the natural laws of motion and gravity discovered by Newton!

Between 1799 and 1823, Pierre Simon Laplace (1749–1827) published the five volumes of his “*Traité de Mécanique Céleste*” (Treatise on Celestial Mechanics). Thanks to the considerable advances in mathematics since Newton’s days, Laplace was able to prove in his *Traité* that Newton’s fears were unfounded, that the disturbance of the planets’ orbital paths by other planets in no way destabilizes the entire system, and that therefore no divine intervention is necessary.⁵ When Napoleon asked where, then, there was still room for God in his system, Laplace is said to have replied⁶ proudly and confidently: “I no longer need that hypothesis.” In 1814, Laplace formulated the conclusion, that inevitably followed from his physical research, as follows:

“An intelligence that, at a given moment, knew all the forces at work in nature as well as the relative positions of the elements that compose them, and that were, moreover, comprehensive enough to subject these given quantities to analysis, would encompass in a single formula the motions of the largest celestial bodies as well as those of the lightest atom; nothing would be uncertain to it, and both the future and the past would lie open before it’s eyes. [...] The regularity that astronomy reveals to us in the motion of

⁵ At least not within the short period of time that was assumed in those years to be the age of the world. The Irish bishop James Ussher (1581–1656) had calculated, based on the data available to him, particularly the Old Testament, that God had created the world in the year 4004 B.C. Newton carefully checked Ussher’s calculation, and corrected the age of the world by 534 years downward. Laplace was not impressed by such calculations. But even the atheistic science of the 19th century, when attempting to estimate the age of the universe, tended to think in terms of a few million years, but not the 13.7 billion years which, according to the current view of cosmologists, have passed since the Big Bang. On a timescale of billions of years, the solar system is *not* stable.

⁶ This quote is not historically verified; *si non è vero, è ben trovato*. (Italian: If it is not true, it is well invented.)

comets is undoubtedly present in all phenomena. The curve described by a simple air- or gas-molecule⁷ is governed just as certainly as the orbits of the planets.” [3]

This was not merely Laplace’s personal opinion. His words accurately and precisely reflect the conclusion reached by physics at that time: what happens today is determined in every detail by causes that lie in the past. Admittedly, no one knows the state of the world at any given moment in all its atomic details, and therefore no one can calculate the state of the world at another moment in all its details. But this is a purely practical problem and does not alter the fact that — if the physics known in Laplace’s time was correct — the actual (though not fully known to any human) state of the world at one point in time completely determines its state at every other point in time.

Consequently, even in the age of the dinosaurs every sentence was already determined, which Laplace in the early nineteenth century would write in his *Traité de Mécanique Céleste*, as was every word of his answer to Napoleon’s question about God’s place in the world. Did Laplace really believe in all seriousness what he wrote there? Most people are convinced that they have free will, that they make countless more or less significant decisions every day, which they could have made differently. Is that merely an illusion? Do we in reality, after laboriously weighing all possibilities, ultimately only decide for those alternatives, which anyway have been predetermined since time immemorial?

Laplace’s “comprehensive intelligence” could impossibly calculate the course of world’s history, if humans could constantly confuse

⁷ One cannot blame Laplace for failing to foresee the astonishing discoveries of twentieth-century quantum physics. But one can certainly expect an intelligent person — especially a scientist — to reflect self-critically on what he knows and what he does not know. If Laplace had done so, he would have wisely remained silent on the subject of “atoms and molecules” instead of putting such outrageous nonsense on paper.

everything due to free-will decisions. If the calculation of the “comprehensive intelligence” gave the result that I will not walk to the bakery today, but will instead, as an exception, ride there by bicycle, then I cannot decide by virtue of free will — after weighing the pros and cons of using the bicycle — to walk there by foot.

Free will and deterministic physics are incompatible with one another.⁸ Either free will is an illusion, or there must be a fundamental flaw in the deterministic physics that Laplace so eloquently described. For most people who haven’t been brainwashed by an education in physics, probably the case is clear: With the determinism, physicists have clearly made a blunder; let them figure out themselves how to get out of that mess.

And I suspect that, in fact, very few physicists at any given time shared Laplace’s belief in a deterministic world. Nevertheless, over a period spanning threehundred years — from the early 17th to the early 20th century — they gathered an impressive body of evidence that all events in this world unfold according to deterministic laws of nature, that what is happening now is unambiguously determined by what happened in the past.

The edifice of deterministic physics — now known as classical physics — collapsed in the early twentieth century. Physics is, after all, an **empirical** science. Every day, experimenters test physical theories down to far-flung details, attempting to uncover any discrepancies between theory and observed reality. And in fact, at the beginning of the twentieth century, a rapidly increasing number of phenomena were observed that clearly went beyond the scope of classical physics. These phenomena were termed

⁸ Of course, this depends on how exactly one defines “free will”. The topic is by no means simple and has occupied numerous philosophers for centuries. Depending on their understanding of “free will”, many of them believe that free will and deterministic physics are, in fact, compatible. For an introduction to the philosophical discussion, the Wikipedia article is a good starting point: https://en.wikipedia.org/wiki/Free_will

quantum phenomena, and the new branch of physics suited to their description was called quantum physics. When one wishes to emphasize the mathematical formalization of physics in particular, one also speaks of classical theory and quantum theory.

In hindsight one can see that the collapse of classical physics began in 1896, when Antoine-Henri Becquerel (1852 — 1908) discovered that uranium salts emit an invisible radiation, which blackens photographic plates even through light-proof paper. The phenomenon was termed radioactivity. Later it was understood that the atomic nuclei of uranium-239 decay into the atomic nuclei of thorium-235 and helium-4. The rays consisting of helium-4 nuclei are called α -rays (pronounced: alpha-rays); they cause the darkening of the photographic plates.

For the following reason, radioactivity could not at all be reconciled with classical physics: On the one hand it is possible to determine the half-life of radioactive material with great precision. For example, if a material has a half-life of ten days, then of one gram of that material after ten days only half a gram will remain, with the rest having decayed in the meantime. If you check again after another ten days, you will find only a quarter of a gram of the material undecayed, and after another ten days, only an eighth of a gram.

That's just like rolling dice. How many times do you have to roll a die to get the result ☉ ? If the die has six sides, only one of which shows 3, and each of the six sides has an equal probability of landing face-up after a roll, then the probability of rolling ☉ is $1/6$. The probability that a specific roll will *not* result in ☉ is $5/6$. The probability that a roll will have any result is one. So the probability of the outcome ☉ can be written as $\frac{1}{6}$ or as $1 - \frac{5}{6}$. For n tosses, the probability that ☉ does not appear even once is

$$\underbrace{\frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \dots}_{n \text{ times}} = \left(\frac{5}{6}\right)^n,$$

and the probability of getting at least one \square is

$$1 - \underbrace{\frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \frac{5}{6} \cdot \dots}_{n \text{ times}} = 1 - \left(\frac{5}{6}\right)^n .$$

As n gets larger, the probability of rolling at least one \square approaches 1. But no matter how often you roll the die (i. e. no matter how large n is), the probability of rolling at least one \square always remains a tiny bit less than one. Even with an arbitrarily large number of rolls, it is not entirely certain that at least one \square will occur. On the other hand, a \square can also come up with the very first roll; the probability for this is $1/6$. For a very large number of rolls, a precise statement is possible: If you roll the die very often, then in roughly one-sixth of the rolls the result will be \square . But the result of a single roll can impossibly be predicted.

The same is true for radioactive atomic nuclei. For a large number of nuclei, we can determine the half-life with precision. But a single one of these atomic nuclei may decay immediately, even though the half-life is still far from being reached, or it may survive for any length of time. We can only make probabilistic statements about the actual lifetime of a single atomic nucleus, just as with regard to individual outcomes when rolling a die.

The radioactive decay blows deterministic physics knockout. If Laplace's "comprehensive intelligence" cannot calculate when a single radioactive atom will decay, then it can also not calculate when the α -particle emitted during the decay will strike which molecules and ionize or otherwise damage them, nor what further consequences this event will have.

These consequences of Becquerel's discovery were not immediately understood by anybody. But soon similar phenomena came to the attention of physicists — and this time pretty obvious — when experimenters began to systematically investigate the absorption of light by gases. Strong absorption can, for example, mean

that one in a thousand molecules in a gas illuminated by a flash of light absorbs light, while 999 do not. Weak absorption can, for example, mean that one in a million molecules absorbs light, while 999 999 do not. Why do some of the gas molecules absorb light while others do not, even though all molecules are built exactly the same and are exposed to exactly the same flash of light? No reason for this is known, this is simply coincidence.

After a more or less short period of time, the gases re-emit the absorbed light, often with a different color. This is called luminescence. What does “after a more or less short period of time” mean? It means exactly the same as in the radioactive decay of atomic nuclei. When a molecule has absorbed light, it is in an excited state. At some point, the excited molecule decays into a non-excited molecule and the emitted luminescent light. The half-life of the excited state can be, for example, one [nanosecond](#). This means: If this gas is excited by a flash of light, then after one nanosecond half of the excited molecules are still in the excited state, while the other half have already emitted the absorbed energy as luminescence-light. After another nanosecond, $1/4$ of the originally excited molecules are still in the excited state, while $3/4$ of the originally excited molecules have emitted the absorbed energy. After another nanosecond, only $1/8$ of the originally excited molecules still are in the excited state. And so on. It is exactly like radioactive decay: one can specify the average lifetime of the excited state precisely. But how long a single molecule will take to emit the absorbed energy as luminescence-light is a matter of chance; one can only make probabilistic statements about it.

The same is true of chemical reactions. Chemists can precisely determine the average rate at which atoms of types A and B combine to form molecules of type AB under given temperature and pressure conditions. But how many times a specific individual atom of type A must collide with atoms of type B before it finally

combines to form an AB molecule is a matter of chance. In some cases, it can happen in the blink of an eye; in others, it can take a very, very long time. Regarding the speed of a chemical reaction involving individual atoms, one can only make probabilistic statements.

Every time an atom somewhere in the world absorbs or emits energy, every time an atom somewhere in the world reacts chemically with another atom (or fails to do so), Newton's God has the opportunity to intervene in the process and accelerate it, or slow it down, or prevent it entirely, without getting into conflict with any law of nature. Natural science aims to be ideologically neutral, and prefers to speak of chance rather than God. Omnipresent chance puts an end to deterministic physics; it opens up a vast scope that every person can fill at will with ideological and religious content,⁹ and it leaves ample room for free will of humans.

Physics does not prove that humans have free will. It merely came to accept, in the early twentieth century, that free will is not impossible. About the detailed processes by which a human brain weighs the pros and cons of various options of action, then decides for one option, and finally puts that decision into practice, brain research to this day (2017) knows virtually nothing.

But could it not be that actually rules do apply where we believe to see chance at work? Rules that are not yet known by today, but which a more advanced science might uncover in centuries to come? In 1964, it was discovered how one can prove, with full scientific rigor, that such rules do not exist. To prove that such rules "do not exist" means something fundamentally different and far more than merely stating that such rules "are not (yet) known". It means to prove that the world in which we live is in fact *not* deterministically predetermined, that reality is not governed in

⁹ Albert Schweitzer(1875–1965): "Chance is the pseudonym God chooses when he wants to remain incognito."

every detail by the laws of nature, but exhibits a fundamental trait of *irrationality*.

The proof, which is based on a specific type of experiments, has been provided many times since the 1980s. One could be satisfied with the statement: “Physicists have proven that the course of events in this world is not deterministically fixed.” But I think that many people, even if they are not physicists, would still appreciate more detailed informations. It is a central aim of this book to explain that proof to the readers.

The proof is difficult, so reading this book will be a challenge. But the effort is worth it: after all, what is at stake is nothing less than truly understanding a central feature of the world we live in.

While almost everybody welcomed that determinism was abolished, the analysis of quantum phenomena led to a second conclusion which physicists did not like at all: it seemed that many quantum phenomena do not fit into human brains.

This means something other than simply that quantum phenomena clash with traditional ways of thinking (the alleged “common sense”). For thousands of years, there have been countless instances of astonishing scientific discoveries that have forced people to refine or modify their familiar concepts. The ancient Greeks, for example, already knew that the Earth is spherical. Using a trigonometric method, Eratosthenes, director of the University of Alexandria, even measured the size of the globe quite precisely as early as in the third century BCE. This forced people to revise the concepts of “up” and “down”, because our antipodes apparently mean a different (namely exactly the opposite) direction by “down” than we do. In the *Almagest* [1, book 1 chap. 7], Ptolemy mocks those of his contemporaries who doubted that the Earth could rest at the center of the universe, because then, due to its immense weight, it would have to plunge into the depths and pierce through the celestial vault. A more modern example: If someone observes an

event A occurring at one location and another event B occurring at a different location *simultaneously*, then a second person moving in a certain way relative to the first person will observe that A occurs *earlier* than B. And a third person, moving relative to the first in yet another specific way, will observe that A occurs *later* than B. The theory of relativity got its name because Einstein demonstrated that a revision of the concepts “simultaneously”, “earlier”, and “later” was necessary, and that these concepts can only be used without contradiction relative to precisely specified observers.

In contrast, many physicists began to doubt whether the paradoxical quantum phenomena discovered in the twentieth century could be resolved by simply revising some concepts. The Greek word paradox is composed of para = beside, and the word doxa = opinion, view, idea. When a situation appears paradoxical to us, that is usually because our information about the situation is incomplete or incorrect, or because we are viewing the situation from an unsuitable conceptual framework. In any case, such paradoxa can be resolved by obtaining the missing information or by adopting a more appropriate perspective.

But could it not be that we are, in principle, unable to resolve the paradoxa we encounter in many quantum phenomena because doing so would require us to change not only the content of our thinking but also our very way of thinking? The way we think is determined by the structure of our brains, and this structure is in turn the result of hundreds of millions of years of our evolution, which (for precisely this reason) was mentioned earlier. To put it in the language of computer technology: We can change the software running in our brains, but we cannot change the hardware. The hardware — that is, the structure of our brains — has evolved in such a way that our ancestors, in every stage of evolution, were able to find and exploit ecological niches in which they could survive

and develop. The ability to understand quantum phenomena would have been a completely superfluous luxury throughout all those millions of years.

Therefore it is not surprising that evolution made no effort whatsoever to equip the physicists, who began researching quantum phenomena in the twentieth century, with a brain hardware suitable for this endeavor. In contrast to the merely apparent paradoxes, which can be resolved with help of adapted concepts and perspectives, a paradox that humans cannot resolve in principle due to their inherited brain structure could be described as an *objective paradox*. If one regards the paradoxa of quantum phenomena as objective paradoxa, then one will not fight against them like Don Quixote against windmill blades, but will instead try to come to terms with the inevitable paradoxa in the most intelligent and bearable way possible. Or is it “just” a software-problem after all? Have we simply not tried hard enough yet? Can the paradoxa of quantum phenomena still be resolved if we only dedicate ourselves to that task with sufficient intelligence and perseverance? Physicists do not agree on this point, and the author of this book is not sure either.

One of the most astonishing paradoxa, which we will encounter repeatedly in this book, is the one-particle-interference. To understand what this is all about, we first need to know what interference is. I will explain that in the following chapter.

2 Light-Waves

2.1 Interferenz

In Abbildung 2.1 ist links ein Glasprisma dargestellt, wie es in optischen Geräten häufig verwendet wird. Die obere Skizze zeigt das Prisma senkrecht von oben, die untere Skizze beim Blick von schräg oben. Der rote Lichtstrahl tritt senkrecht durch eine Seitenfläche des Prismas ein, wird an der Rückseite **reflektiert**, und tritt durch die andere Seitenfläche senkrecht wieder aus.

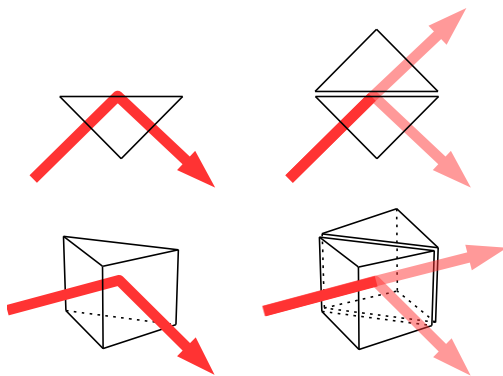


Fig. 2.1: Prisma (links) und Strahlteiler (rechts)

Wenn der Lichtstrahl, von außen kommend, auf die Eintrittsfläche des Glasprismas trifft, dann werden einige Prozent des Lichts reflektiert. Das wird als „äußere Reflexion“ bezeichnet. Mithilfe geeigneter Beschichtungen kann man die äußere Reflexion nahezu auf Null senken.

Die Reflektion an der Rückseite des Prismas ist total: Das Licht wird zu 100 % reflektiert. Diese Reflektion wird als „innere Reflektion“ bezeichnet, weil das Licht aus dem Inneren des Glases auf die reflektierende Fläche trifft. Der Name ist allerdings etwas irreführend, denn die Reflektion findet nicht im Inneren des Glases statt; vielmehr tritt das Licht bis zu etwa einem Mikrometer weit aus dem Glas heraus, und kehrt erst dann wieder ins Glas zurück. Das erkennt man, wenn man zwei Prismen mit den Rückseiten aufeinander legt. Je nachdem wie eben die Rückseiten geschliffen sind, kehrt dann ein mehr oder weniger großer Teil des Lichtes nicht mehr ins erste Prisma zurück, sondern tritt ins zweite Prisma ein und bewegt sich gradlinig weiter. Dies ist die „frustrierte totale innere Reflektion“.¹⁰ Sie wird zur Herstellung von Strahlteilern genutzt.

Rechts in Abbildung 2.1 ist ein Strahlteiler dargestellt. Die obere Skizze zeigt den Strahlteiler senkrecht von oben, die untere Skizze beim Blick von schräg oben. Meist baut man Strahlteiler so, dass 50 % des einfallenden Lichtes reflektiert und 50 % transmittiert wird. Dazu klebt man die beiden Prismen mit einem geeigneten Harz so aufeinander, dass der Abstand zwischen den Rückseiten etwa $1\ \mu\text{m}$ beträgt. In der Skizze wird der Abstand stark übertrieben. Einen $1\ \mu\text{m}$ breiten Spalt kann man mit bloßem Auge nur als Sprung im Glaswürfel wahrnehmen, und selbst mit einem guten optischen Mikroskop ist er kaum erkennbar. Im Elektronenmikroskop sieht man ihn aber deutlich.

Mithilfe von Prismen und Strahlteilern kann das Interferometer aufgebaut werden, das in Abbildung 2.2 auf der nächsten Seite skizziert ist. Ein Interferometer ist ein Messgerät zur Beobachtung von Interferenzen. Was Interferenz ist, werden wir gleich klären.

Der rote Lichtstrahl trifft, von links kommend, auf den Strahl-

¹⁰ Physiker finden eine ausführliche Darstellung evaneszenter Elektromagnetischer Felder und der frustrierten totalen inneren Reflektion in [4].

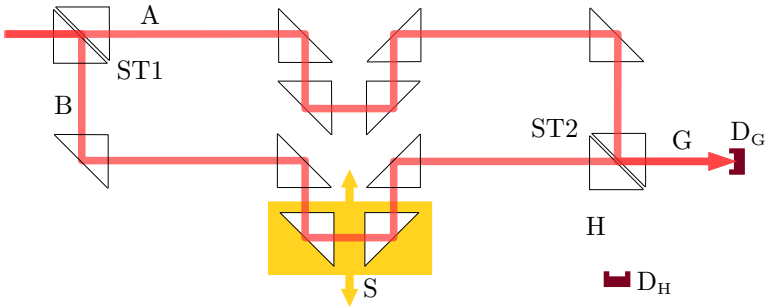
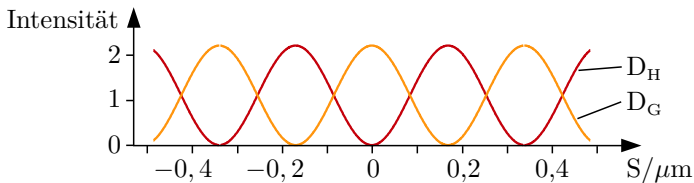


Fig. 2.2: Ein Interferometer

teiler ST1, und wird dort in die Teilstrahlen A und B aufgespalten. Jeder der beiden Teilstrahlen wird von 5 Prismen total reflektiert, und trifft dann auf den Strahlteiler ST2. Falls die Lichtwege beider Teilstrahlen exakt gleich lang sind, dann tritt – wie in der Skizze gezeichnet – das gesamte Licht am Ausgang G dieses Strahlteilers aus, und erreicht den Detektor D_G . Warum das so ist, wird gleich erklärt.

Zwei der Prismen sind auf einen gelb skizzierten Schlitten S montiert. Durch Verschiebung des Schlittens S kann der Lichtweg B verkürzt oder verlängert werden. Wie sich die von den Detektoren D_G und D_H registrierte Lichtintensität verändert, wenn der Schlitten verschoben wird, sieht man in Abbildung 2.3. Bei Veränderung des Lichtwegs B wird ein immer größerer Anteil der Lichtintensi-

Fig. 2.3: Intensität des Lichts bei D_G und D_H

tät am Detektor D_H registriert, und ein dementsprechend immer kleinerer Anteil am Detektor D_G . Wenn der Schlitten um plus oder minus $0,17 \mu\text{m}$ verschoben, der Lichtweg B also um plus oder minus $0,34 \mu\text{m}$ verändert wurde, dann kommt alles Licht am Detektor D_H an, und gar kein Licht mehr am Detektor D_G . Verschiebt man den Schlitten noch weiter, dann kommt wieder mehr Licht zum Detektor D_G , und weniger Licht zum Detektor D_H . Wenn der Lichtweg B um plus oder minus $2 \cdot 0,34 \mu\text{m} = 0,68 \mu\text{m}$ verändert wurde, dann ist der Anfangszustand wieder erreicht: Alles Licht kommt beim Detektor D_G an, und gar kein Licht am Detektor D_H .

Warum ist das so? An den Strahlteilern ST1 und ST2 wird jeweils die Hälfte des einfallenden Lichts **transmittiert**, und die Hälfte **reflektiert**. Insgesamt läuft also $1/4$ des Lichts über den Weg A in den Weg G, $1/4$ des Lichts läuft über den Weg B in den Weg G, $1/4$ des Lichts läuft über den Weg A in den Weg H, und $1/4$ des Lichts läuft über den Weg B in den Weg H. Offenbar ergibt Licht plus Licht nicht in jedem Fall mehr Licht, sondern manchmal auch weniger Licht oder sogar Dunkelheit. Dafür ist den Physikern nur eine einzige Erklärung eingefallen: Licht muss eine Welle sein. (Die weitere Untersuchung ergab, dass Licht eine elektromagnetische Welle ist; worauf diese Schlussfolgerung im Einzelnen beruht, werden wir hier nicht diskutieren.)

Wieso die Wellennatur des Lichts dazu führt, dass Licht plus Licht manchmal Dunkelheit ergeben kann, lässt sich aus Abbildung 2.4 auf der nächsten Seite ablesen. In jedem der drei Diagramme werden die elektrischen Feldstärken E der beiden Lichtwellen Welle_A (die zuvor den Weg A zurückgelegt hat) und Welle_B (die zuvor den Weg B zurückgelegt hat) zu einem bestimmten Zeitpunkt entlang des Weges G oder H gezeigt.¹¹ Ebenfalls eingetragen ist

¹¹ genauer gesagt: Es wird die elektrische Feldstärke geteilt durch Volt dargestellt. Der Buchstabe V bedeutet Volt. Elektrische Feldstärken werden – genau wie die Spannung im Stromnetz – in Volt gemessen. Die Feldstärke von Welle_A und Welle_B oszilliert also zwischen ungefähr $+2V$ und $-2V$.

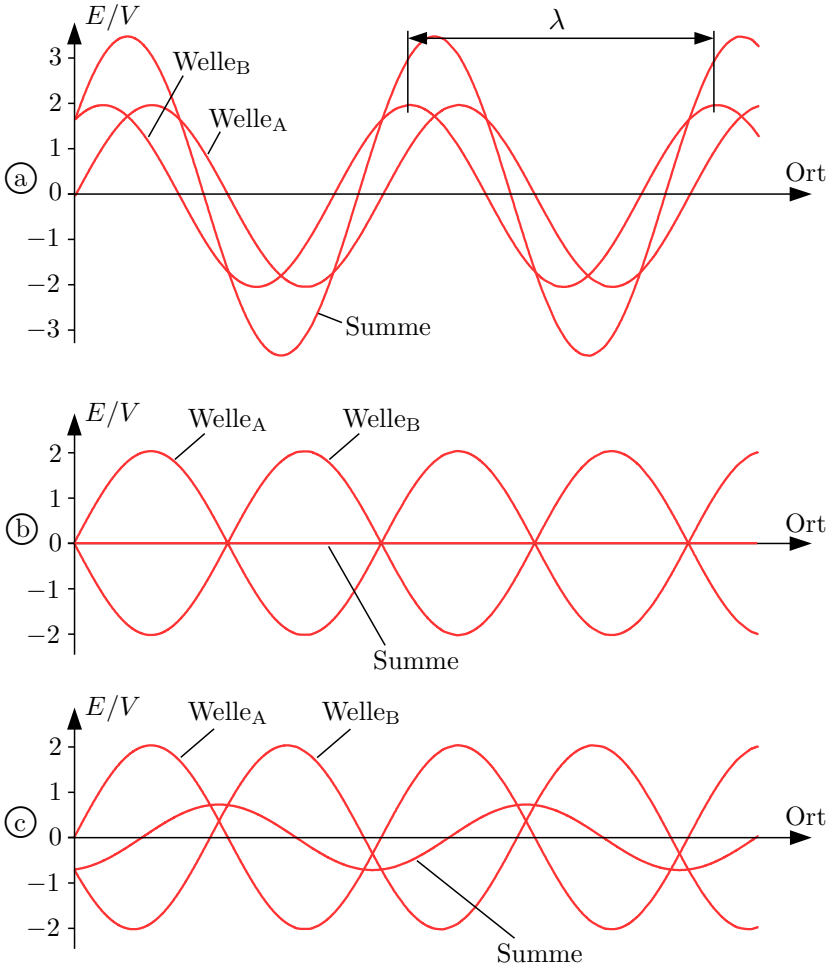


Fig. 2.4: Die Interferenz zweier Wellen

die Welle, die sich als Summe der Überlagerung von Welle_A und Welle_B ergibt.

Als Wellenlänge bezeichnet man den Abstand zwischen zwei Punkten gleicher „Phase“, zum Beispiel den Abstand zwischen zwei Maxima oder zwischen zwei Minima einer Welle. In 2.4(a) wird die Wellenlänge mit dem Buchstaben λ bezeichnet. Weil sie aus der Aufspaltung der gleichen Welle am Strahlteiler ST1 hervorgegangen sind, haben Welle_A und Welle_B (und auch ihre Summe) die gleiche Wellenlänge. Welle_A und Welle_B haben auch die gleiche Amplitude, nämlich etwa 2 Volt, weil die Strahlteiler jeweils die Hälfte des Lichts transmittieren und reflektieren. Aber sie haben, wenn sie auf den Wegen G und H wieder überlagert werden, im allgemeinen nicht mehr die gleiche Phase, d. h. die Maxima und Minima von Welle_A und Welle_B sind gegeneinander verschoben.

Die Verschiebung der Phasen kann zwei verschiedene Ursachen haben: Entweder haben Welle_A und Welle_B – weil der Schlitten verschoben wurde – unterschiedlich weite Wege durchlaufen, und/oder Welle_A und Welle_B wurden unterschiedlich oft reflektiert.

Wenn Wellenberge und Wellentäler der beiden Teilwellen fast an den gleichen Stellen liegen, dann addieren sie sich zu einer Welle mit großer Amplitude, wie in 2.4(a) dargestellt. Das wird als „konstruktive Interferenz“ bezeichnet. Wenn dagegen die Phasendifferenz wie in 2.4(c) ungefähr eine halbe Wellenlänge beträgt, dann interferieren Welle_A und Welle_B destruktiv, d. h. die Amplitude ihrer Summe ist sehr klein. Im Extremfall einer Phasenverschiebung von genau einer halben Wellenlänge löschen sich Welle_A und Welle_B vollständig aus, ihre Summe ergibt Dunkelheit, siehe 2.4(b).

Die jeweils 5 Totalreflektionen an den Rückseiten der Prismen ergeben die gleiche Phasenverschiebung für jeden Teilstrahl, führen also insgesamt nicht zu einer Phasendifferenz zwischen den Teilstrahlen. Aber zusätzlich gibt es an jedem Strahlteiler eine Phasenverschiebung von einer viertel Wellenlänge zwischen der

transmittierten und der reflektierten Welle. Worauf diese Phasenverschiebung beruht, ist für unsere Überlegungen unwichtig.¹² Licht, das über den Weg A in den Weg G gelangt, wurde am ersten Strahlteiler transmittiert und am zweiten Strahlteiler reflektiert. Licht, das über den Weg B in den Weg G gelangt, wurde am ersten Strahlteiler reflektiert und am zweiten Strahlteiler transmittiert. Insgesamt gibt es also im Weg G keine Phasenverschiebung aufgrund der Strahlteiler. Also interferieren die Teilwellen im Weg G konstruktiv, wenn die Wege A und B genau gleich lang sind.

Anders ist es im Weg H: Licht, das über den Weg A in den Weg H gelangt, wurde an beiden Strahlteilern transmittiert. Licht, das über den Weg B in den Weg H gelangt, wurde an beiden Strahlteilern reflektiert. Insgesamt gibt es demnach im Weg H zwischen den Teilstrahlen aufgrund der beiden Strahlteiler eine Phasenverschiebung von einer halben Wellenlänge, und demzufolge destruktive Interferenz. Das ist der Grund, warum alles Licht am Detektor D_G ankommt und am Detektor D_H Dunkelheit herrscht, wenn die Wege A und B genau gleich lang sind.

Das in Abbildung 2.2 auf Seite 24 dargestellte Gerät heißt Interferometer, weil man damit die Interferenz von Lichtwellen ausmessen kann. Von Diagramm 2.3 kann man ablesen, dass der Schlitten um $0,34\ \mu\text{m}$ verschoben werden muss, damit man von einer Stellung mit maximal konstruktiver Interferenz zur nächsten Stellung mit maximal konstruktiver Interferenz am gleichen Detektor gelangt. Dabei ändert sich der Lichtweg B um $0,68\ \mu\text{m}$. Also hat das hier verwendete rote Licht die Wellenlänge $\lambda = 0,68\ \mu\text{m}$.

Menschen können elektromagnetische Strahlung mit Wellenlängen zwischen etwa $\lambda = 0,38\ \mu\text{m}$ und $\lambda = 0,78\ \mu\text{m}$ als sichtbares Licht wahrnehmen. Interferenz-Experimente kann man aber (mit anders konstruierten Apparaturen) auch mit unsichtbarer elektromagnetischer Strahlung in einem Wellenlängen-Bereich von et-

¹² Physiker finden eine interessante Untersuchung in [5].

wa 10^{-10} m bis etwa 10 km durchführen. Tabelle 2.1 enthält eine Auflistung elektromagnetischer Strahlung mit unterschiedlichen Wellenlängen.

	Wellenlänge in Luft bzw. Vakuum	Frequenz
Gammastrahlung	$< 10^{-12}$ m	$> 3 \cdot 10^{20}$ Hz
Röntgenstrahlung	10^{-12} m ... 10^{-8} m	$3 \cdot 10^{20}$ Hz ... $3 \cdot 10^{16}$ Hz
Ultraviolett	10^{-8} m ... $0,38 \mu\text{m}$	$3 \cdot 10^{16}$ Hz ... $7,9 \cdot 10^{14}$ Hz
Violett	$0,38 \mu\text{m}$... $0,42 \mu\text{m}$	$7,9 \cdot 10^{14}$ Hz ... $7,1 \cdot 10^{14}$ Hz
Blau	$0,42 \mu\text{m}$... $0,49 \mu\text{m}$	$7,1 \cdot 10^{14}$ Hz ... $6,1 \cdot 10^{14}$ Hz
Grün	$0,49 \mu\text{m}$... $0,57 \mu\text{m}$	$6,1 \cdot 10^{14}$ Hz ... $5,3 \cdot 10^{14}$ Hz
Gelb	$0,57 \mu\text{m}$... $0,59 \mu\text{m}$	$5,3 \cdot 10^{14}$ Hz ... $5,1 \cdot 10^{14}$ Hz
Orange	$0,59 \mu\text{m}$... $0,65 \mu\text{m}$	$5,1 \cdot 10^{14}$ Hz ... $4,6 \cdot 10^{14}$ Hz
Rot	$0,65 \mu\text{m}$... $0,75 \mu\text{m}$	$4,6 \cdot 10^{14}$ Hz ... $4 \cdot 10^{14}$ Hz
Infrarot	$0,75 \mu\text{m}$... 1 mm	$4 \cdot 10^{14}$ Hz ... $3 \cdot 10^{11}$ Hz
Mikrowellen	1 mm ... 1 m	$3 \cdot 10^{11}$ Hz ... $3 \cdot 10^8$ Hz
Radiowellen	1 m ... 10 km	$3 \cdot 10^8$ Hz ... 30 kHz
Niederfrequenz	> 10 km	< 30 kHz

Tab. 2.1: Elektromagnetische Wellen

Die Frequenz einer Welle ist die Anzahl der Wellenberge (oder der Wellentäler), die pro Zeit an einer bestimmten Stelle im Raum vorbeikommen. Meist wird die Frequenz mit dem Buchstaben ν bezeichnet. Die Frequenz hängt mit der Wellenlänge folgendermaßen zusammen:

$$\nu = \frac{c}{\lambda} = \frac{\text{Geschwindigkeit der Welle}}{\text{Wellenlänge}} \quad (2.1)$$

$c \approx 3 \cdot 10^8$ Meter/Sekunde ist die Geschwindigkeit von Licht im Vakuum und in Luft. Auch die Frequenzen der elektromagnetischen Wellen sind in Tabelle 2.1 eingetragen. Die Einheit $\text{Hz} = \text{s}^{-1} =$ (pro Sekunde) wird „Hertz“ gesprochen.

2.2 Polarisation

Wir benötigen noch eine weitere Information über Lichtwellen: Sind Lichtwellen longitudinale oder transversale Wellen? Was damit gemeint ist, kann man aus Abbildung 2.5 auf der nächsten Seite ablesen. In den Skizzen 2.5(a) und 2.5(b) sieht man ein Seil, dessen linkes Ende in x -Richtung so schnell auf- und abwärts bewegt wird, dass sich eine Welle entlang des Seils in z -Richtung ausbreitet. In Skizze 2.5(c) wird am linken Ende eines Rohrs die gelbe Scheibe so schnell in z -Richtung hin- und her bewegt, dass sich im Rohr eine Schallwelle in z -Richtung ausbreitet.

In allen drei Skizzen pflanzen sich die Wellen in z -Richtung fort. Die Teile des Seils bewegen sich in x -Richtung – also **transversal** zur Ausbreitungsrichtung der Welle – auf und ab. Solche Wellen werden als transversale Wellen bezeichnet. Die Luftmoleküle der Schallwelle bewegen sich in z -Richtung – also entlang der Ausbreitungsrichtung der Welle – vor und zurück. Solche Wellen werden als **longitudinale** Wellen bezeichnet.

Charakteristisch für transversale Wellen ist, dass man sie unterschiedlich stark dämpfen kann, indem man Polarisationsfilter in unterschiedliche Richtungen dreht. Ein Polarisationsfilter für die Seilwelle ist einfach ein Gitter, wie es in Abb. 2.5(a) und 2.5(b) blau eingezeichnet ist. Die Teile des Seils schwingen in x -Richtung auf und ab. Man sagt, dass die Seilwelle in x -Richtung *polarisiert* ist. In Skizze 2.5(a) ist das Gitter des Polarisationsfilters in x -Richtung ausgerichtet, so dass die Welle ungehindert passieren kann. Wenn man den Polarisationsfilter um 90° dreht, dann wird die Seilwelle fast vollständig unterdrückt, siehe 2.5(b). Dagegen gibt es keinen Filter für die longitudinale Welle 2.5(c), dessen Drehung irgend einen Einfluss auf die Stärke der Dämpfung hätte.

Lichtwellen (bzw. elektromagnetische Wellen mit beliebiger Wellenlänge) sind transversale Wellen, denn man kann sie durch die

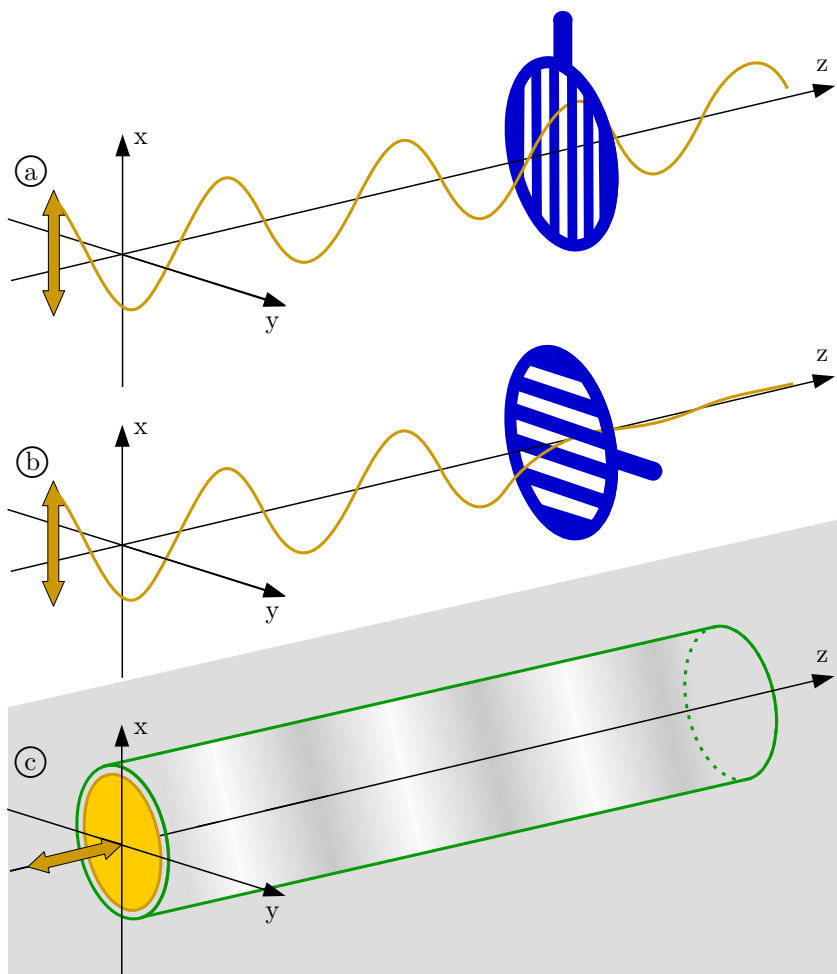


Fig. 2.5: Transversale und longitudinale Wellen

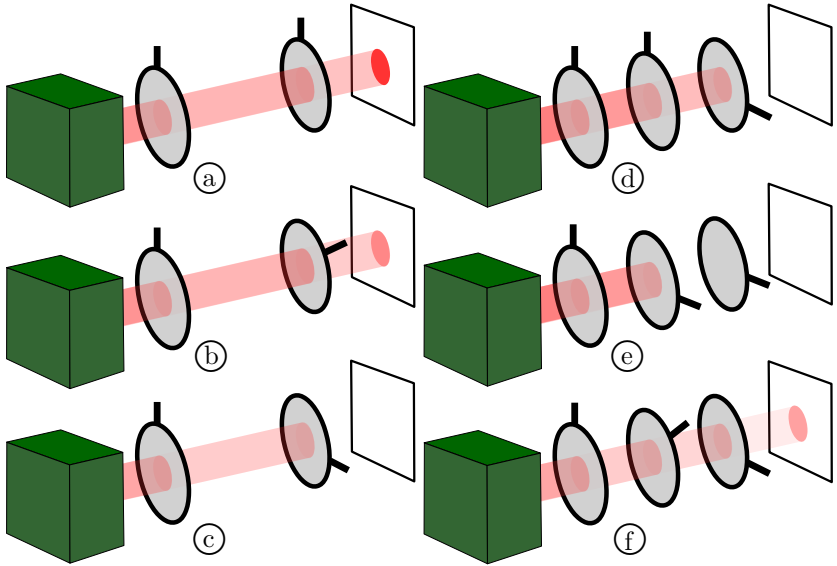


Fig. 2.6: Polarisations-Filter

Drehung von Polarisationsfiltern unterschiedlich stark dämpfen.¹³ In Abbildung 2.6 ist der rote Lichtstrahl einer Lampe durch zwei oder drei Polarisations-Filter auf eine weiße Leinwand gerichtet. In allen sechs Skizzen ist der erste Filter nahe der Lampe senkrecht gedreht, er lässt also senkrecht polarisiertes Licht passieren. Wenn wie in Skizze 2.6(a) der zweite Filter ebenfalls senkrecht eingestellt ist, dann wird maximal viel Licht bis zur Leinwand durchgelassen. Wenn dagegen der zweite Filter waagrecht eingestellt ist wie in Skizze 2.6(c), dann gelangt kein Licht bis zur Leinwand. Die Skiz-

¹³ Viele handelsübliche Sonnenbrillen sind Polarisationsfilter. Wer solche Sonnenbrillen zur Hand hat, sollte unbedingt die verblüffenden Beobachtungen von Abbildung 2.6 nachvollziehen! Eine Lampe ist nicht erforderlich, es genügt, eine helle Fläche durch zwei oder drei gegeneinander verdrehte Brillen zu betrachten.

zen 2.6(a) und 2.6(c) entsprechen offenbar den Skizzen 2.5(a) und 2.5(b).

In Skizze 2.6(b) ist der zweite Filter um 45° relativ zum ersten Filter gedreht. In diesem Fall erreicht halb so viel Licht die Leinwand wie im Fall 2.6(a). Das einfache mechanische Modell von Seil und Gitter in Abb. 2.5 scheint für dieses Ergebnis, und deutlicher noch für die in Skizze 2.6(f) dargestellte Beobachtung, nicht wirklich zu passen.

Was geschieht im Fall 2.6(f)? Von 2.6(c) unterscheidet sich 2.6(f) nur dadurch, dass zwischen die beiden äußeren Filter mit den Stellungen 90° und 0° zusätzlich ein Filter mit Stellung 45° geschoben wurde. Die Filter wirken in der Weise, dass sie einen Teil des einfallenden Lichts absorbieren, d. h. in Wärme umwandeln. Unter keinen Umständen kann ein Filter zusätzliches Licht erzeugen. Und doch bewirkt der zusätzliche Filter in 2.6(f) verblüffenderweise, dass mehr Licht die Leinwand erreicht als in 2.6(c). Wie ist das möglich?

Das hängt damit zusammen, dass die Analogie mit der Seilwelle in den Skizzen 2.5(a) und 2.5(b) nicht wirklich zutrifft. Anders als eine Seilwelle kann eine beliebig polarisierte Lichtwelle immer als Summe von zwei senkrecht zueinander polarisierten Teilwellen betrachtet werden, wie in Abbildung 2.7 dargestellt. In 2.7(a) schaut man entgegen der y -Achse auf eine elektromagnetische Welle, die sich in z -Richtung ausbreitet und in x -Richtung polarisiert ist. Die roten Pfeile symbolisieren die elektrische Feldstärke \mathbf{E} zu einem bestimmten Zeitpunkt an verschiedenen Punkten im Raum. In 2.7(b) und 2.7(c) schaut man in z -Richtung auf die xy -Ebene.

In 2.7(b) wird eine der unendlich vielen Möglichkeiten abgebildet, die Feldstärke \mathbf{E} als Summe von zwei zueinander senkrechten Feldstärken \mathbf{E}_a und \mathbf{E}_b darzustellen. Es ist

$$\mathbf{E} = \mathbf{E}_a + \mathbf{E}_b ,$$

weil man vom Ende des Pfeils, der die Feldstärke \mathbf{E} darstellt, zu

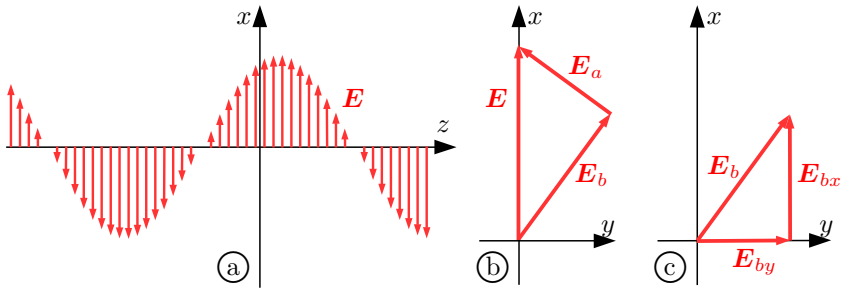


Fig. 2.7: $\mathbf{E} = \mathbf{E}_a + \mathbf{E}_b$, $\mathbf{E}_b = \mathbf{E}_{by} + \mathbf{E}_{bx}$

seiner Spitze gelangt, egal ob man entlang des Pfeils \mathbf{E} wandert, oder nacheinander entlang der Pfeile \mathbf{E}_b und \mathbf{E}_a .

Wenn die in x -Richtung polarisierte elektromagnetische Welle \mathbf{E} auf einen Polarisationsfilter trifft, dessen Durchlassrichtung in Richtung von \mathbf{E}_b eingestellt ist, dann wird die Teilwelle \mathbf{E}_a größtenteils vom Filter absorbiert (in Wärme umgewandelt), während die Teilwelle \mathbf{E}_b wesentlich weniger geschwächt wird. Und wenn anschließend die Welle \mathbf{E}_b auf einen weiteren Polarisationsfilter trifft, dessen Durchlassrichtung in y -Richtung eingestellt ist, dann wird die Teilwelle \mathbf{E}_{bx} weitgehend absorbiert, während die Teilwelle \mathbf{E}_{by} wesentlich weniger geschwächt wird.

Polarisationsfilter, wie sie in Sonnenbrillen verwendet werden, sind zwar leicht verfügbar und relativ billig; es ist bei unseren Untersuchungen aber störend, dass sie einen erheblichen Teil des Lichts bei beliebiger Polarisationsrichtung absorbieren, die Absorption lediglich bei Polarisierung in einer Richtung besonders stark, und bei dazu senkrechter Polarisierung viel schwächer ist. Es gibt weitaus bessere Polarisationsfilter, die nahezu verlustfrei wirken. Sie werden aus geeignet geschnittenen und orientierten **anisotropen** Kristallen hergestellt, z. B. dem Kalkspat (CaCO_3). In anisotropen Kristallen breitet Licht sich in unterschiedlichen Richtungen mit

unterschiedlicher Geschwindigkeit aus, und diese Geschwindigkeit hängt zudem von der Polarisation des Lichts ab.

Man kann aus anisotropen Kristallen polarisierende Strahlteiler herstellen, die Licht mit einer bestimmten Polarisationsrichtung zu mehr als 99 % **transmittieren**, die Licht mit der dazu senkrechten Polarisationsrichtung zu mehr als 99 % **reflektieren**, und die nur weit weniger als 1 % des einfallenden Lichts absorbieren. Vereinfachend nehmen wir im Folgenden an, dass wir mit idealen polarisierenden Strahlteilern arbeiten, die Licht einer Polarisationsrichtung zu 100 % transmittieren, die Licht mit der dazu senkrechten Polarisationsrichtung zu 100 % reflektieren, und die überhaupt kein Licht absorbieren.

Abbildung 2.8 zeigt die Zerlegung von Licht mit der Polarisation \mathbf{E} in die zueinander senkrechten Teile \mathbf{E}_y und \mathbf{E}_x . Das Licht läuft parallel zu z -Achse ein. Die Fußflächen der drei Strahlteiler sind parallel zur y - z -Ebene orientiert. Der erste Strahlteiler reflektiert den Anteil des Lichts, der in x -Richtung polarisiert ist, und

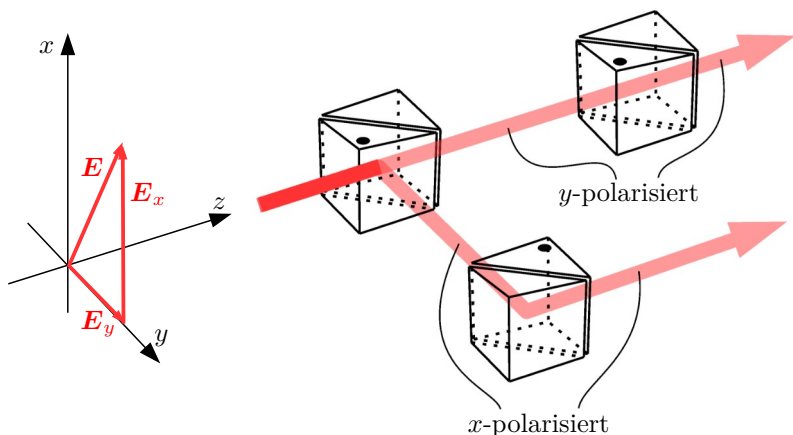


Fig. 2.8 : Polarisierende Strahlteiler

transmittiert den Anteil, der in y -Richtung polarisiert ist. Mit den beiden anderen Strahlteilern wird bestätigt, dass das Licht hinter dem ersten Strahlteiler tatsächlich zu 100% in x -Richtung bzw. zu 100% in y -Richtung polarisiert ist.

Polarisierende Strahlteiler funktionieren also ganz anders als die einfachen, aus Glas gefertigten Strahlteiler, die im Interferometer von Abb. 2.2 auf Seite 24 verwendet wurden. Einfache Strahlteiler transmittieren und reflektieren jeweils 50% des einfallenden Lichts, unabhängig von der Polarisation des Lichts. Dagegen transmittieren die polarisierenden Strahlteiler von Abb. 2.8 sämtliches Licht, das in y -Richtung polarisiert ist, und reflektieren sämtliches Licht, das in x -Richtung polarisiert ist. Um zu verhindern, dass die polarisierenden Strahlteiler im Labor mit den so ähnlich aussehenden einfachen, nicht polarisierenden Strahlteilern verwechselt werden, kennzeichnen die Hersteller die polarisierenden Strahlteiler mit einem dicken schwarzen Punkt auf der Oberseite.

Wenn mehrere hintereinander angeordnete Strahlteiler gegeneinander verdreht sind wie in Abb. 2.9 skizziert, dann wird das Licht, das der erste Strahlteiler transmittiert hat, vom zweiten Strahlteiler teilweise transmittiert und teilweise reflektiert. Und das Licht, das der zweite Strahlteiler transmittiert hat, wird vom dritten Strahlteiler teilweise transmittiert und teilweise reflektiert.

Quantitativ kann man aus den beiden in Abb. 2.9 unten rot gezeichneten rechtwinkligen Dreiecken ablesen:¹⁴

$$\frac{|\mathbf{E}_b|}{|\mathbf{E}_y|} = |\cos(\gamma)| \quad , \quad \frac{|\mathbf{E}_a|}{|\mathbf{E}_y|} = |\sin(\gamma)| \quad (2.2a)$$

$$\frac{|\mathbf{E}_v|}{|\mathbf{E}_b|} = |\cos(\delta - \gamma)| \quad , \quad \frac{|\mathbf{E}_u|}{|\mathbf{E}_b|} = |\sin(\delta - \gamma)| \quad (2.2b)$$

¹⁴ $\cos(\gamma)$ bedeutet „Kosinus von gamma“, $\sin(\gamma)$ bedeutet „Sinus von gamma“. Diese Funktionen werden in Wissenschaft und Technik derartig häufig gebraucht, dass sie heutzutage jeder auch nur halbwegs brauchbare Taschenrechner implementiert hat.

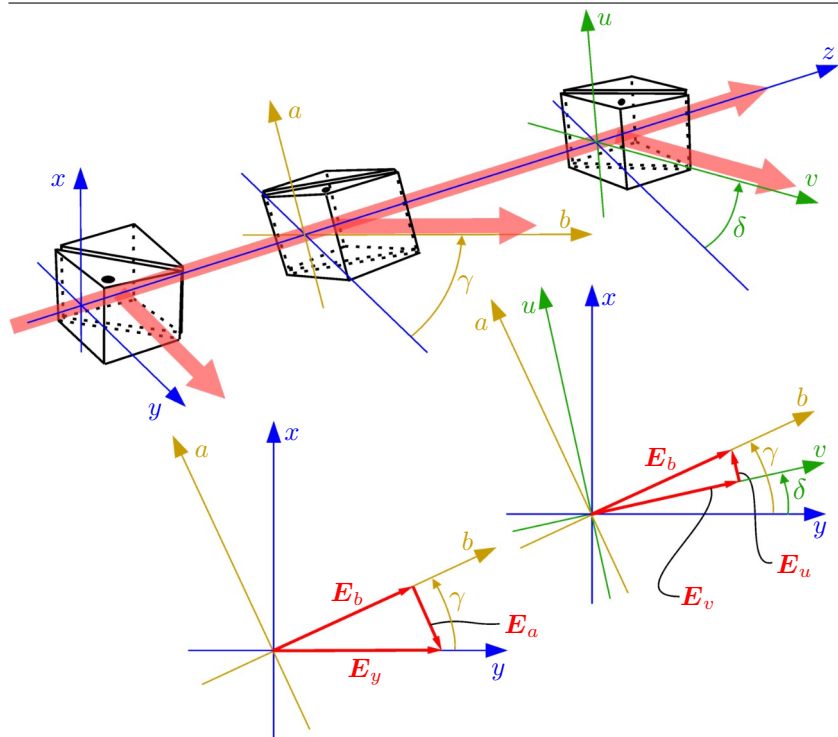


Fig. 2.9: Gedrehte polarisierende Strahlteiler

Die senkrechten Striche bedeuten, dass der |Betrag| gemeint ist, also bei den roten Pfeilen der elektrischen Feldstärke die Länge der Pfeile; ihre Richtung spielt in dieser Gleichung keine Rolle. Und bei Zahlen bedeuten die Betragsstriche, dass negative Zahlen mit -1 multipliziert werden müssen. Beispiel:

$$|\cos(129^\circ - 22^\circ)| = |\cos(107^\circ)| = |-0,292| = +0,292 \quad (2.3)$$

Ob man in (2.2) $(\gamma - \delta)$ oder $(\delta - \gamma)$ einträgt ist egal, es kommt immer das Gleiche raus.

Viel häufiger als Verhältnis der Feldstärken werden wir in den

folgenden Kapiteln die Information benötigen, welcher Anteil der Leistung vom Strahlteiler transmittiert wird, und welcher Anteil der Leistung reflektiert wird. Die Leistung ist die Energie die pro Zeit durch den Strahlteiler fließt. Die Leistung des Lichts ist proportional zum Quadrat der Feldstärke. Also kann man aus (2.2) ablesen:

γ = Polarisationsrichtung des einlaufenden Lichts

δ = Winkel des Strahlteilers

$$\frac{\text{Leistung des transmittierten Lichts}}{\text{Leistung des einlaufenden Lichts}} = \cos^2(\gamma - \delta) \quad (2.4a)$$

$$\frac{\text{Leistung des reflektierten Lichts}}{\text{Leistung des einlaufenden Lichts}} = \sin^2(\gamma - \delta) \quad (2.4b)$$

In dieser Gleichung braucht man keine Betragsstriche, weil die Quadrate des Kosinus und Sinus immer ≥ 0 sind. Im Diagramm Abb. 2.10 sieht man die **Wahrscheinlichkeiten** für Transmission und Reflektion. Natürlich ist die Summe dieser beiden Wahrscheinlichkeiten bei jedem Winkel gleich 1, denn eines von beidem muss ja passieren.

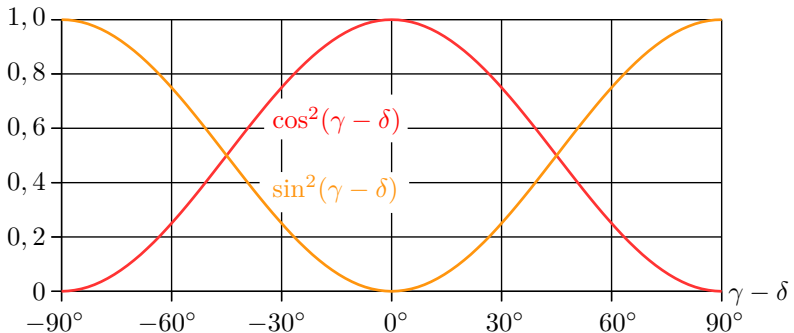


Fig. 2.10: Die Wahrscheinlichkeiten (2.4)

2.3 Das Experiment von Thomas Young

Seit dem 17. Jahrhundert gab es zwei unterschiedliche Lehrmeinungen über die Natur des Lichts. Die eine, deren wichtigster Vertreter Christiaan Huygens (1629–1695) war, favorisierte die Wellentheorie des Lichts. Die andere, angeführt von Isaac Newton (1643–1727), betrachtete das Licht als einen Strom winziger Teilchen. Obwohl Huygens viele gute Argumente für seine Sichtweise anführen konnte, blieb der Streit wegen der großen Autorität Newtons für mehr als hundert Jahre unentschieden.¹⁵

Erst als Thomas Young (1773–1829) am 24. November 1803 vor der Royal Society in London über seine optischen Experimente berichtete [6], setzte sich die Wellentheorie durch.

Young war ein außerordentlich vielseitiger Forscher. Er praktizierte in London als Augenarzt, begründete die drei-Farben-Theorie des menschlichen Sehens, leistete wichtige Beiträge zur Entzifferung der ägyptischen Hieroglyphen, und erforschte die Wellennatur von Schall und von Licht.

Von der Wellennatur des Lichts überzeugte Young seine Zeitgenossen dadurch, dass er in Experimenten demonstrierte dass die Summe von Licht plus Licht Dunkelheit ergeben kann. Das wäre vollkommen unmöglich, wenn Licht ein Strom von Teilchen wäre; aber als Interferenz von Wellen kann die Beobachtung leicht erklärt werden.

¹⁵ Newton hatte ein gutes Argument für seine Teilchen-Hypothese. Wellen brauchen ein Träger-Medium: Wasserwellen gibt es nur, wo Wasser ist, Schallwellen gibt es nur, wo Luft ist, die Seilwelle von Abb. 2.5 kann nur dort existieren wo ein Seil ist. Dagegen breiten Lichtwellen sich ungehindert auch dort aus, wo es kein Trägermedium gibt, sprich im Vakuum, sogar noch besser als in transparenten Gläsern und Kristallen. Das ist leicht zu erklären, wenn Licht ein Strom von Teilchen ist. Als die Physiker sich am Beginn des 19. Jahrhunderts für die Wellentheorie des Lichts entschieden, konnten sie damit zwar Youngs Beobachtungen erklären, aber zugleich wurde es damit unmöglich zu verstehen, wieso Licht sich im Vakuum ausbreiten kann.

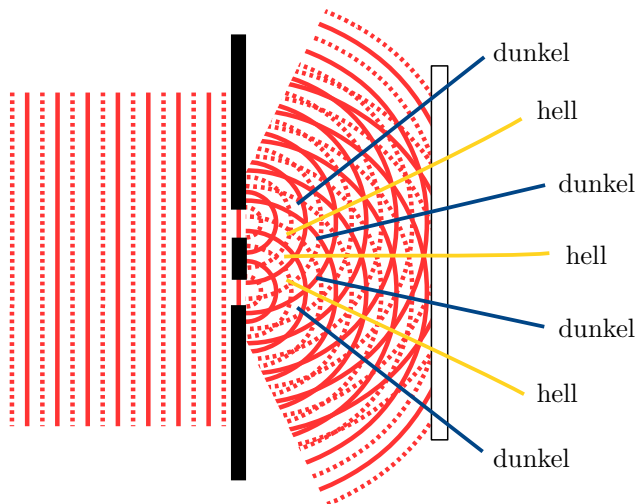


Fig. 2.11 : Das Doppelspalt-Experiment von Thomas Young

Eines seiner Experimente, das sogenannte Doppelspalt-Experiment, spielte später bei der Erforschung von Quantenphänomenen im 20. Jahrhundert eine wichtige Rolle, deshalb muss es hier vorgestellt werden. In Abbildung 2.11 ist es skizziert. Eine Lichtwelle trifft, von links kommend, auf einen schwarzen Karton, in den Young mit einer Nadel zwei kleine Löcher gestochen hatte. In den modernen Quanten-Experimenten verwendet man anstelle der Löcher schmale Spalte, daher der Name „Doppelspalt-Experiment“.

Die durchgezogenen roten Linien symbolisieren die Wellenberge des Lichts, die gepunkteten Linien symbolisieren die Wellentäler. Hinter jedem Loch im schwarzen Karton breitet sich eine Welle nach allen Richtungen aus, und überlagert sich mit der Welle die vom anderen Loch her kommt. Mit gelben Strichen sind die Bereiche markiert, wo sich – wie in 2.4(a) – Wellenberge mit Wellenbergen und Wellentäler mit Wellentälern konstruktiv überlagern,

so dass helles Licht auf den weißen Karton fällt. Mit dunkelblauen Strichen sind die Bereiche markiert, wo sich – wie in 2.4 (b) und 2.4 (c) – Wellenberge mit Wellentälern destruktive überlagern, und zusammen Dunkelheit ergeben.

Tatsächlich war die Sache etwas komplizierter, denn Young benutzte nicht einfarbiges Licht, sondern das weiße Licht der Sonne, das bekanntlich in alle Farben des Regenbogens zerlegt werden kann. Und Lichtwellen verschiedener Farbe haben unterschiedliche Wellenlängen, siehe Tabelle 2.1 auf Seite 29. Young sah auf dem weißen Karton also nicht einfach hellgraue und dunkelgraue Strukturen, sondern gegeneinander versetzte Strukturen in allen Farben des Regenbogens. Die hellen und dunklen Bereiche des roten Lichts fielen auf andere Stellen des weißen Kartons als die hellen und dunklen Bereiche des grünen Lichts, und diese wiederum auf andere Stellen als die hellen und dunklen Bereiche des blauen Lichts.

Das änderte nichts daran, dass Youngs Beobachtungen nur durch die Wellentheorie des Lichts erklärt werden konnten. Die Teilchentheorie des Lichts galt damit als eindeutig widerlegt. Deshalb war es eine große Überraschung, als sie hundert Jahre später auf einmal doch wieder auftauchte.

This page is intentionally empty.

3 Photons

3.1 The Photoelectric Effect

In 1902, Philipp Lenard (1862–1947), by then professor of physics at the University of Kiel, published the results of his investigations of the photoelectric effect [7]. As sketched in fig. 3.1, he had placed

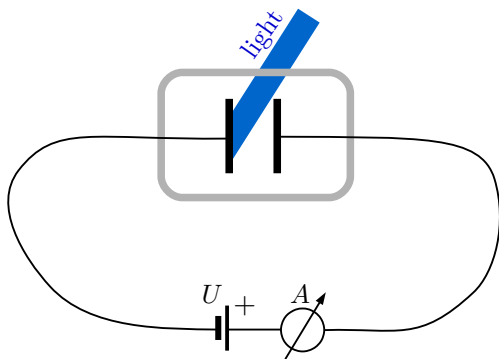


Fig. 3.1 : Measurement of the Photoelectric Effect

two metal plates parallel to each other inside an evacuated chamber, and illuminated one of them through a window in the chamber. Lenard used white light with a strong UV-component. He applied a direct current voltage U to the metal plates, and measured with an amperemeter¹⁶ the current A flowing through the vacuum vessel.

¹⁶ In fact, Lenard used an electrometer because sufficiently precise amperemeters did not yet exist at that time. This detail is irrelevant for our considerations.

How could there any current flow at all? After all, a vacuum is known to be an excellent electrical insulator. Lenard had demonstrated already earlier, however, that electrons are emitted from metal plates when light is shone on them, and then travel through the vacuum to the other metal plate. Lenard noticed:

- * Even with applied voltage $U=0$, the current is not zero.
- * The current can be reduced to zero by applying a negative external voltage. At $U \lesssim -2\text{ V}$, no electrons flow from the illuminated plate to the not illuminated plate.

Taken together, these two observations apparently imply that the electrons have a kinetic energy of up to 2 eV when they are ejected from the metal plate due to the absorbed light.¹⁷ This is because a counter-voltage of about 2 V is required to slow down the electrons and redirect them back toward the illuminated metal plate before they reach the not illuminated plate. Furthermore Lenard noted:

- * When a positive external voltage is applied, the current initially increases but then remains constant in the range from $U = 100\text{ V}$ to $U = 40\text{ kV}$.¹⁸

This, too, was easy to explain: The light releases a certain number of electrons from the metal, which, at $U = 0$, diffuse randomly through the vacuum chamber and only occasionally reach the other metal plate by chance. When a high positive voltage is applied, virtually all of the electrons are accelerated toward the not illuminated plate and collected there. No matter how much the voltage is increased, there can no more electrons be

¹⁷ Apparently, electrons can be accelerated not only by an electric voltage but also by the energy of light.

¹⁸ $1\text{ kV} = 1\text{ kilovolt} = 1000\text{ Volt}$

collected at the not illuminated plate than have been released by the light from the illuminated plate. Therefore, further increasing the voltage does not increase the current. Also this observation is plausible and easy to understand:

- * The current, i. e. the number of electrons emitted from the metal plate per unit of time, is **proportional** to the intensity of the light.

The amount of energy that the light transfers to the metal plate per unit of time is called “intensity” or “power” of the light.¹⁹ A certain amount of energy is required to emit an electron from the metal plate. The more energy per unit of time is provided by the incident light, the more electrons can leave the metal per unit of time.

There were some details, however, that were completely baffling:

- * Even with low-intensity light conditions, the current starts to flow immediately when the light is switched on, without any delay.
- * Lenard used white light with a strong UV component. When he placed between the light source and the metal plate a glass filter, which absorbed the ultraviolet portion of the light and allowed only the visible portion to pass through, then the current disappeared completely, even with arbitrarily high intensity of the visible light and with arbitrarily high external voltage U .
- * The maximum kinetic energy of about 2 eV with which the electrons are emitted from the metal is independent of the intensity of the light.

¹⁹ In this book we will use the notions “intensity” and “power” synonymously.

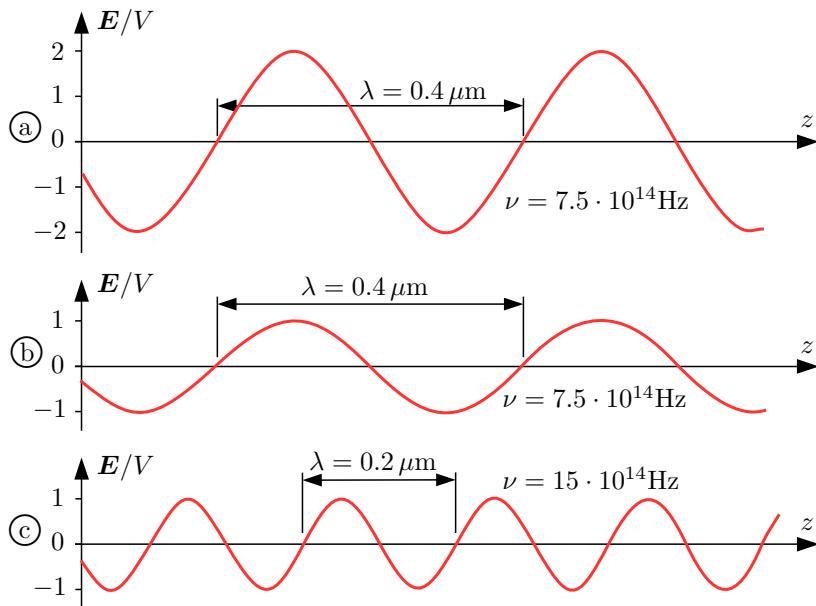


Fig. 3.2: Light-Waves

Figure 3.2 illustrates why these observations are so surprising. It shows the electric field strength \mathbf{E} of the light wave striking the metal plate. The wavelength λ of the waves 3.2(a) and 3.2(b) is $0.4 \mu\text{m}$ (violet), the wavelength of 3.2(c) is $0.2 \mu\text{m}$ (near-UV). Also plotted in the diagrams is the frequency $\nu = c/\lambda$, where c is the speed of light.

The amplitude of wave 3.2(a) is 2 V, the amplitudes of waves 3.2(b) and 3.2(c) are 1 V.

The intensity¹⁹ of a light wave is the amount of energy, which the light is transporting per time to the metal plate. The intensity is proportional to the square of the wave's amplitude:

$$(\text{intensity of the lightwave}) \sim (\text{amplitude of the lightwave})^2 \quad (3.1)$$

The symbol \sim means “is proportional to”, and the superscript 2 means “squared”. Thereby the ratio of the powers of the three light waves can be easily computed:

$$\frac{(\text{intensity of } 3.2\text{(a)})}{(\text{intensity of } 3.2\text{(b)})} = \frac{(\text{intensity of } 3.2\text{(a)})}{(\text{intensity of } 3.2\text{(c)})} = \frac{(2\text{ V})^2}{(1\text{ V})^2} = 4 \quad (3.2a)$$

$$\frac{(\text{intensity of } 3.2\text{(b)})}{(\text{intensity of } 3.2\text{(c)})} = \frac{(1\text{ V})^2}{(1\text{ V})^2} = 1 \quad (3.2b)$$

The wave 3.2(a) transports per time 4 times as much energy to the metal plate as the wave 3.2(c). Nonetheless electrons are emitted from the metal plate due to irradiation with wave 3.2(c), while no electrons are emitted with irradiation by wave 3.2(a).

One would actually expect that the more light energy available, the easier it would be to emit an electron from the metal. As stated in (3.1), the intensity of a wave depends solely on its amplitude; frequency plays no role. Lenard’s experiment, however, yielded this result: The frequency of the light wave is the crucial parameter; electrons are only released from the metal plate at sufficiently high frequencies. And one would actually also expect that, at low light intensity, the electron would first have to accumulate energy for some time before it can leave the metal. But in fact, the current starts immediately, even at arbitrarily low light intensity, as long as the frequency of the light is high enough.

3.2 The Hypothesis of Light-Quanta

A surprising proposal for the explanation of these puzzling observations came in 1905 from Albert Einstein (1879–1955). At that time, Einstein was employed as “technical expert of 3. class” at the Swiss Patent Office in Bern. Apparently, this job left him

enough time and energy to pursue scientific questions on the side. In 1905 he published three extraordinarily important articles: In March 1905, the “hypothesis of light-quanta” [8], which explained Lenard’s observations regarding the photoelectric effect, and for which Einstein was later awarded the Nobel Prize; in May 1905, the proof that Brownian motion could be used to experimentally verify whether atoms actually exist [9]; and finally, in June of the same year, his Special Theory of Relativity [10].

The explanation Einstein proposed for Lenard’s results was as simple as it was surprising: it boiled down to the fact that the wave model does not fully and accurately describe the properties of light. Of course, Einstein was familiar with the interference experiments that show that light plus light can result in darkness. And he knew that these experiments clearly prove that light must have the properties of waves. But at the same time, it was clear to him that the amount of energy a wave carries per unit of time depends exclusively on the wave’s amplitude, and in no way on its frequency. In the introduction to his article [8], Einstein wrote:

“The [...] undulation theory²⁰ of light has proven itself excellently in explaining purely optical phenomena, and will likely never be replaced by another theory. It must be borne in mind, however, that optical observations refer to time-averaged values, not to instantaneous values, and despite the complete confirmation of the theory of diffraction, reflection, refraction, dispersion, etc., it is conceivable that the [...] wave theory] of light may lead to contradictions with experience when applied to the phenomena of light generation and light conversion.

It now seems to me, in fact, that observations concerning ‘blackbody radiation’, photoluminescence, the production

²⁰ undulation theory = wave theory

of cathode rays²¹ by ultraviolet light, and other phenomena concerning the generation or transformation of light, appear more understandable under the assumption that the energy of light is distributed discontinuously in space. According to the assumption to be considered here, [...the energy of a light ray] is not distributed continuously [...], but consists of a finite number of energy quanta localized at points in space, which move without dividing and can only be absorbed and generated as a whole.”

So this is Einstein’s hypothesis of light-quanta: as long as we are dealing with purely optical phenomena, we should continue to think of light as a wave; but as soon as we are dealing with the production or absorption of light, we should think of light as a stream of energy quanta that “can be absorbed and produced only as a whole.”

Einstein was well aware that the concepts of waves and particles are absolutely incompatible. Light plus light can only result in darkness because the electric field strength of a wave can be positive or negative, see fig. 2.4 on page 26. In contrast, the energy of a photon is always positive. If two light quanta reach the same detector simultaneously, the detector will register twice as much energy as it would for a single light quantum. Two light quanta can never cancel each other out. But Einstein recognized more clearly than most of his contemporaries that it was hopeless to try to interpret the experimental facts without contradiction within the framework of established physical theories.

In his article [8], Einstein concerned himself on 11 pages with blackbody radiation, on just under 1 page with photoluminescence, and on 3 pages with Lenard’s investigations of electron emission due to ultraviolet light. Blackbody radiation was thus by far his most important topic. Blackbody radiation refers to the (infrared,

²¹ cathode rays = electron rays. Here Einstein refers to Lenard’s investigations.

visible, and ultraviolet) light inside a furnace.²² Its spectrum (the distribution of energy across the various frequencies of light waves) is determined by the temperature of the oven, and by nothing else. At relatively low temperature, no radiation is visible, but one can feel the infrared radiation on the skin. At higher temperature, the oven begins to glow red, and at even higher temperatures, it becomes white-hot with a high proportion of UV radiation. The theory of blackbody radiation is a fascinating topic for physicists, but far too difficult for this book.

In 1900, Max Planck (1858–1947) had discovered — as a “lucky guessed interpolation formula” [11], as he candidly admitted when receiving the Nobel Prize — the following relationship between the temperature of a furnace and the spectrum of blackbody radiation:

$$\text{energy density of black-body radiation} = \frac{8\pi h\nu^3/c^3}{e^{\frac{h\nu}{kT}} - 1} \quad (3.3)$$

No reader should get frightened by this complicated formula. We can forget about it right away; it is included here only to display the factor $h\nu$, which appears in the **exponent** of the number e .

h is a physical constant discovered by Planck, known as the Planck constant.²³ The formula (3.3) describes an unambiguous relationship between the temperature T of the furnace and the

²² Einstein used the term “blackbody radiation”, although it is imprecise. What is meant is: the electromagnetic radiation inside a black furnace. The walls of the furnace must be black, i. e. they must absorb and emit electromagnetic radiation of any frequency. If the walls of the oven were not black but reflective, then no thermodynamic equilibrium would be established between the radiation and the walls of the oven, and Planck’s formula (3.3) would not be valid.

²³ This is the value of the Planck constant:

$$h = 6.63 \cdot 10^{-34} \frac{\text{kg m}^2}{\text{s}} = 4.14 \cdot 10^{-15} \text{eV s} \quad (3.4)$$

electromagnetic radiation it contains with frequency ν . All other factors in this formula are constants.

Einstein devoted 11 pages to this formula to show that his light-quanta hypothesis is consistent with Planck's formula precisely if each light quantum has exactly the energy²⁴

$$E = h\nu . \tag{3.5}$$

This is the crucial point: The power¹⁹ (i. e. the energy transported per unit time) of a wave depends solely on the amplitude of the wave and has nothing to do with its frequency, see (3.1). But the energy $h\nu$ of Einstein's light quanta depends on the frequency ν of the light. This provided a way to explain Lenard's observations. Einstein reasoned as follows:

An electron in the metal plate can absorb the energy of a photon completely or partially. It is extremely unlikely, however, that an electron will absorb the energy of two (or more) photons at the same time. Therefore, when the metal plate is illuminated with light of frequency ν , then

$$E_{\max} = h\nu$$

is the maximum energy that an electron can absorb. The energy W required to emit the electron from the metal is called the work function. The work function is a few electronvolts; its exact value depends on the type of metal. In the case

$$E_{\max} = h\nu < W$$

no electron at all can escape the metal, because the absorbed energy is less than the work function. This explains why the photoelectric

²⁴ It is common practice to use the same letter E for energy and for electric field strength, even though these are two completely different quantities.

effect only occurs when the frequency ν of the light is sufficiently high. In the case

$$E_{\max} = h\nu > W$$

the excess energy of the electrons is observed as kinetic energy, i. e. the maximum kinetic energy of the electrons emitted from the metal plate is

$$\text{maximum kinetic energy} = h\nu - W . \quad (3.6)$$

Einstein showed that his equation (3.6) agrees “by order of magnitude” with Lenard’s observations. A precise check was not possible because Lenard had worked with white light, whose frequency distribution was known only very imprecisely. It was not until eleven years later that Robert Andrews Millikan (1868–1953) published the results of precise measurements of the photoelectric effect using monochromatic UV-radiation [12], which fully confirmed Einstein’s equation (3.6).

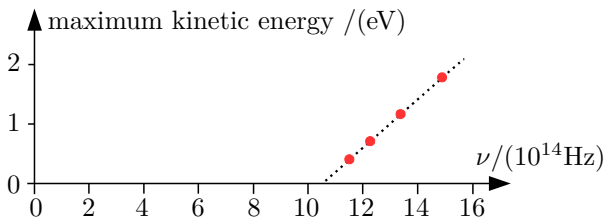


Fig. 3.3: Kinetic energy of emitted electrons

Figure 3.3 shows the results of a modern repetition²⁵ of Millikan’s experiment. A zinc plate was irradiated with four different frequencies, and at each frequency the maximum kinetic energy of

²⁵ The data come from a graph posted online by Klaus-Dieter Keller:

<https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=24751457>

the electrons was measured using Lenard's counter-voltage method. The results are plotted as red points in the diagram. The dashed line drawn through the measurement points has a slope of

$$\frac{2 \text{ eV}}{4.8 \cdot 10^{14} \text{ Hz}} = 0.417 \cdot 10^{-14} \text{ eV s} \stackrel{(3.4)}{\approx} h ,$$

which — within the limits of measurement accuracy — is identical to Planck's constant. At $10.4 \cdot 10^{14} \text{ Hz}$ the dashed line intersects the axis. Accordingly, the

$$\text{work function of zinc} = h \cdot 10.4 \cdot 10^{14} \text{ Hz} = 4.3 \text{ eV} .$$

Einstein's equation (3.6) — and thus the hypothesis of light-quanta — is thus confirmed by the measurement results in fig. 3.3.

Only a quarter of a century later the name *photons* became established for Einstein's light quanta. We will use that name throughout this book.

3.3 Compton-Scattering

In the years 1922–1923, Arthur Holly Compton (1892–1962) published [13] the results of experiments that were acknowledged as strong evidence for the reality of photons. Compton directed the radiation of an X-ray tube onto a graphite sample, and examined the wavelength of the **scattered** X-rays.

Thereby he observed that the wavelength of the X-rays is greater after **scattering** than before. It is plausible that the X-rays transfer some of their energy to the graphite during scattering, and therefore have lower energy after scattering than before. But according to the wave theory of electromagnetic radiation, lower energy means a smaller amplitude. The energy loss of a wave has no effect on its wavelength.

In contrast, according to Einstein's hypothesis of light-quanta, a decrease of the energy of a photon also implies a decrease of its frequency and an increase of its wavelength:

$$\text{energy of a photon} = E \stackrel{(3.5)}{=} h\nu \stackrel{(2.1)}{=} \frac{hc}{\lambda} \quad (3.7)$$

where $\nu = \text{frequency}$, $\lambda = \text{wavelength}$

By combining the wave model and the particle model of X-rays, Compton was able to explain his observations with quantitative precision:

When a particle is scattered **elastically** off another particle that is initially at rest, as illustrated in fig. 3.4, then energy and **momentum** are conserved. This means: The sum of the energies of the two particles before the collision is equal to the sum of the energies of the two particles after the collision, and the sum of the momenta of the two particles before the collision is equal to the sum of the momenta of the two particles after the collision. To distinguish them, we mark the quantities after the collision with a prime '. We denote the particle at rest with the subscript 2, and the colliding particle with the subscript 1.

$$\text{energy conservation:} \quad E_1 + E_2 = E'_1 + E'_2 \quad (3.8a)$$

$$\text{momentum conservation:} \quad \mathbf{p}_1 = \mathbf{p}'_1 + \mathbf{p}'_2 \quad (3.8b)$$

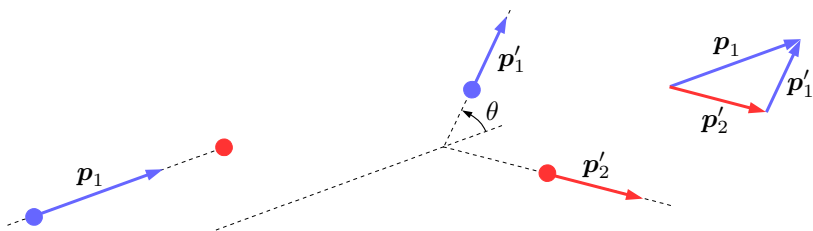


Fig. 3.4: Scattering of a particle at rest

The **momentum** \mathbf{p}_2 of the particle at rest before the collision is zero.

Regarding momentum conservation, one must consider not only the magnitudes of the momenta (represented by the lengths of the arrows) but also their directions; i. e. the arrows must be added geometrically as shown on the right in fig. 3.4. As a reminder, the momenta \mathbf{p} in (3.8) are printed in bold. When referring to the modulus (= absolute value, indicated by the lengths of the arrows), we use a regular p or vertical bars: $|\mathbf{p}| = p$

From the special theory of relativity [10], which Einstein published a few months after his hypothesis of light-quanta, the following relationship between the energy E and the magnitude p of a particle's momentum follows:

$$E = +\sqrt{c^2 p^2 + m_0^2 c^4} \quad (3.9a)$$

In this equation, c is the speed of light in vacuum, and m_0 is the mass of the particle at rest. (According to the theory of relativity, the mass of a particle is the larger the faster it moves.) The plus sign in front of the square root indicates that the positive square root is meant.

Photons differ from almost all²⁶ other particles in that their rest mass m_0 is zero. Thereby (3.9a) simplifies for

$$\text{photons:} \quad E \stackrel{(3.9a)}{=} cp \quad (3.9b)$$

Using (3.9), one can²⁷ derive without further difficulty from (3.8) the following equation¹⁴ for the scattering of a photon off a particle initially at rest with rest mass $m_0 \neq 0$:

²⁶ Only one other type of elementary particles with $m_0 = 0$ is known by today: gluons, which are responsible for the strong interaction between quarks in atomic nuclei.

²⁷ a useful exercise for physics students. All other readers should simply accept the result.

$$\frac{1}{p'_1} - \frac{1}{p_1} = \frac{1}{m_0 c} (1 - \cos \theta) \quad (3.10a)$$

Compton concentrated his investigations to X-ray photons with scattering angle $\theta = 90^\circ$. As $\cos 90^\circ = 0$, he got the simpler equation

$$\frac{1}{p'_1} - \frac{1}{p_1} = \frac{1}{m_0 c} \quad \text{if } \theta = 90^\circ. \quad (3.10b)$$

By this equation, the modulus p'_1 of the momentum of the scattered photon can be easily computed, if the modulus p_1 of the momentum of the incoming photon is known.

To check whether his measurements agreed with (3.10b), Compton had to convert the momentum of the X-rays in the particle picture back into the wavelength of the X-rays in the wave picture:

$$\text{photon momentum} = p \stackrel{(3.9b)}{=} \frac{E}{c} \stackrel{(3.7)}{=} \frac{h\nu}{c} \stackrel{(3.7)}{=} \frac{h}{\lambda} \quad (3.11)$$

With $p_1 = h/\lambda_0$ and $p'_1 = h/\lambda_\theta$, (3.10b) becomes

$$\lambda_\theta - \lambda_0 = \frac{h}{m_0 c} \quad \text{if } \theta = 90^\circ. \quad (3.12)$$

The result, which Compton published, is shown in fig. 3.5 on the next page. In the second-last line of the legend, our equation (3.12) can be recognized. Compton plotted the measured values of the radiation intensity before scattering as circles and connected them with a dashed line. The various peaks are characteristic of the material of the X-ray tube anode. Compton used a molybdenum anode, whose distinctive K_α -line lies at $0.708 \text{ \AA} = 0.0708 \text{ nm}$. The measured intensity of the radiation scattered at 90° is plotted as crosses, connected by a solid line.

As m_0 he inserted in (3.12) the rest mass of the electron, and thereby calculated a value for $\lambda_\theta - \lambda_0$ that is 10% larger than

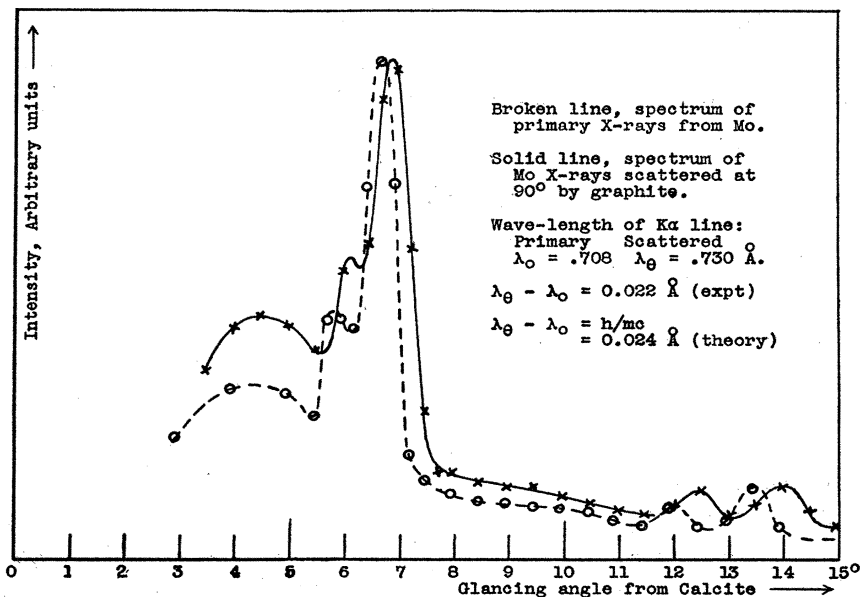


Fig. 3.5: Compton's result [13]

the measured value. The error does not result from Compton's assumption that the electrons in the graphite are at rest before the collision (which, of course, is not strictly true), nor from his ignoring the binding energy of the electrons in the graphite. These two inaccuracies are negligibly small compared to the energy of the X-ray photons.

The main error rather stems from the inaccuracy in converting the "Glancing angle from Calcite" into the wavelength of the X-rays. To determine the wavelength of the X-rays, Compton measured the angle at which they are reflected from a calcite-surface under grazing incidence. The reflection occurs due to constructive interference of the radiation scattered at various lattice planes of the crystal. To convert the scattering angle into the wavelength

of the radiation, one must know the spacing of the lattice planes in the crystal. How does one determine the spacing of a crystal's lattice planes? Through the scattering of X-rays!

This is a vicious cycle, a classic chicken-and-egg problem. To accurately measure the wavelength of X-rays, one must know the crystal geometry precisely. And to accurately measure the crystal geometry, one must know the wavelength of the X-rays precisely. In Compton's days, X-ray crystallography was still in its infancy. Given these challenges, the accuracy of his result is impressive.

3.4 Taylor's Double-Slit Experiment

In his 1905 article [8], Einstein had written that light quanta “move without splitting and can only be absorbed and produced as a whole.” Regarding the production and absorption of light quanta “only as a whole”, Einstein had presented strong arguments in support of his hypothesis. But could one also be certain that they “move without splitting”? What happens when a single photon hits a beam splitter? Is half a photon transmitted and half a photon reflected at the beam splitter, meaning it does split after all? Or will it choose one path or the other without splitting? That would mean, however, that all interference phenomena would have to disappear when experimenting with individual photons. After all, interference arises from the superposition of partial waves that have traveled different paths.

Experimenters soon began to investigate this question. Geoffrey Ingram Taylor (1886–1975) reported in 1909 [14] an interference experiment that was very similar to Young's experiment, as sketched on page 40. As light source Taylor used a gas lamp, and photographic plates instead of Young's white cardboard. First he photographed the interference pattern, then he attenuated the light using glass filters of varying darkness, and photographed the

interference pattern again. In doing so, he adjusted the exposure time so that approximately the same total amount of light reached the plate in each photograph. In the experiment with the strongest light attenuation, an exposure time of about two thousand hours (i. e. almost three months!) was required.

The reasoning was: The more the light is attenuated, the more often will it happen that only one single photon will pass through the double slit at the same time. If it does *not* split, then it will not contribute to the formation of the interference pattern, but will strike the plate completely randomly at some arbitrary point. Therefore, the interference pattern should become paler and more blurred the weaker the light intensity and, accordingly, the longer the exposure time. But that was not the case: Taylor reported that all of his images — regardless of the light intensity — showed the interference pattern with the same sharpness and clarity.

Did this prove that photons can split and thereby interfere with themselves? It took decades for physicists to understand that this proof was not really sound — and why. Light sources such as Taylor's gaslight, as well as the sun, light bulbs, or lasers, do not emit photons uniformly but in groups of varying numbers of photons, with varying intervals between the groups. It was therefore impossible to rule out with certainty that — even with extreme attenuation of the light — there were usually several photons in Taylor's apparatus at the same time, and that the attenuation of the light merely lengthened the intervals between the photon groups.

One could even go a step further and fundamentally question the concept of photons. Certainly, Einstein's hypothesis of light-quanta offered a plausible explanation for the photoelectric effect, for the spectrum of blackbody radiation, and for Compton scattering. But on the other hand, wasn't the fact that interference apparently occurs even with arbitrarily attenuated radiation an indication

that photons do not exist at all? That electromagnetic fields — as assumed in classical physics — are always continuous wave fields, and that the discontinuous and particle-like phenomena observed in the interaction of electromagnetic radiation and matter were attributable solely to some not yet understood properties of matter?

3.5 Single Photons interacting with Beamsplitters

When strongly attenuated light is observed using modern detectors, the detectors register a sequence of irregular, point-like events that are usually interpreted as photons. But could it perhaps be that what actually arrives at the detectors are not particles but wave packets, i. e. electromagnetic pulses so brief that they interact with the detectors as if they were real particles?

There is a clear distinguishing feature between — no matter how short — wave packets and photons: wave packets are split by beam splitters and are partially transmitted and partially reflected. Photons, on the other hand, are either transmitted undivided or reflected undivided. This should be easy to clarify using modern detector technology: We place detectors behind a beam splitter, allow a strongly attenuated light beam to pass through the beam splitter, and observe how often the detectors for transmitted and reflected light respond simultaneously, and how often only one of the two detectors responds.

Instead of explaining at length why it makes sense (and is even necessary) to put in a little bit more effort, I will simply describe a beamsplitter experiment conducted by J. J. Thorn et al. in 2003 [15]. As a light source, they used a method that was not developed until the 1990s and is known by the acronym SPDC = spontaneous parametric down-conversion. The method is based on the fact that in some crystals (particularly often β -barium-borate (β -Ba(BO₂)₂),

abbreviated as BBO) occasionally (“spontaneously”) converts a photon moving in a specific direction through the crystal into two photons that, taken together, have the same energy and the same momentum as the original photon. This occurs at one of approximately 10^{10} to 10^{12} photons. Thus the method is not very efficient, and a powerful laser is required to produce significant quantities of daughter photon pairs.

In most (but not all) experiments, the crystal is aligned so that each of the two daughter photons has exactly half the energy of the original photon, which is referred to as the pump photon. To conserve momentum, the pump photon and the two daughter photons must move in the same plane. This plane, however, does not need to be the same for different pairs of daughter photons. With SPDC type I, the trajectories of the daughter photons lie on a conical surface whose axis is defined by the pump beam, see fig. 3.6 on the following page. With SPDC type II, the trajectories of the daughter photons lie on different conical surfaces. Whether SPDC type I or SPDC type II occurs depends on the alignment of the crystal. In this chapter, we deal exclusively with SPDC type I.

Pinhole apertures are used in the experiments, to select pairs of daughter photons that are moving in specific directions. With SPDC type I, the two daughter photons — which we call photon_1 and photon_2 — have the same polarization, which is perpendicular to the polarization of the pump photon.

The BBO-crystal is typically 3 mm thick. Photons travel through the crystal at about half the speed they travel through air, i. e. at approximately $1.5 \cdot 10^8 \text{m/s}$. Thus the pump photon traverses the crystal within

$$\frac{3 \text{ mm}}{1.5 \cdot 10^8 \text{m/s}} = 2 \cdot 10^{-11} \text{s} .$$

Both daughter photons must be generated within this time interval. We therefore know that if the detector D (see fig. 3.6) registers a

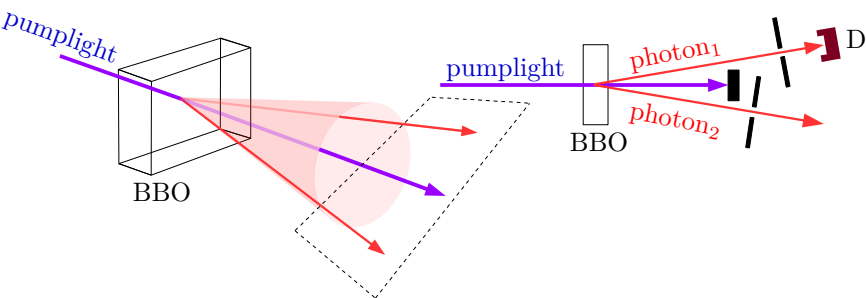


Fig. 3.6: SPDC = spontaneous parametric down conversion. With SPDC type I, the trajectories of the daughter photons (red arrows) lie on a conical surface whose axis is formed by the pump beam. The trajectories of the two simultaneously generated daughter photons and the pump beam always lie in a single plane, indicated by the dashed lines.

photon at a certain time, then the partner photon must simultaneously be located approximately at the tip of the lower red arrow in the right-hand sketch of fig. 3.6, and must be moving at the speed of light in the direction of that arrow.

If an experiment is conducted with photon_2 , one can therefore calculate exactly when and where it will be, and when it will reach a specific detector. If it is not registered by its detector at the expected time, then it has either been lost somewhere (e. g. reflected off the surface of a lens, or not reflected by a mirror), or the detector has simply missed it. This happens very frequently, because photon-detectors are quite inefficient, especially if they shall be fast. In the optical experiments presented in this book, the detectors typically have an efficiency of 10%, i. e. on average only one out of ten photons reaching the detector is actually detected.

Using SPDC type I, Thorn et al. [15] generated photon pairs to investigate exactly what actually happens at a beam splitter. The setup of their experiment is shown in fig. 3.7 on the next page. The

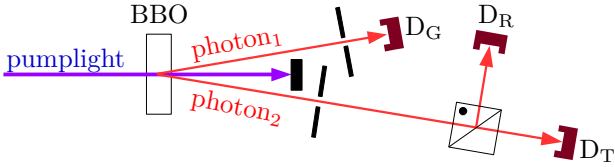


Fig. 3.7: Single photons at the beamsplitter

beam splitter was a polarizing beam splitter that was adjusted to 45° relative to the polarization of photon₂, so that the probability of transmission of the photon was equal to the probability of reflection.

Using this setup, Thorn et al. performed the following experiment exactly 100 times: For 23.4 seconds, every time when the detector D_G (the subscript G stands for gate) triggered, they checked whether within 2.5 ns the detector D_T , or the detector D_R , or both, also triggered. N_{GT} is the number of coincidences of D_G and D_T observed during these 23.4 seconds. N_{GR} is the number of coincidences of D_G and D_R . N_{GTR} is the number of coincidences of all three detectors, i. e. the number of events recorded in 23.4 seconds in which both D_T and D_R triggered within 2.5 ns after D_G had triggered. The detector D_G triggered a total of N_G times during the 23.4 seconds.

The following quantity²⁸ was calculated from the events counted within 23.4 seconds:

$$\frac{N_{GTR}/N_G}{(N_{GT}/N_G)(N_{GR}/N_G)} = \frac{N_{GTR}N_G}{N_{GT}N_{GR}} \quad (3.13)$$

This quantity may seem rather abstract at first, but it has two important advantages. First, it is independent of the efficiency of the photon detectors. For example, if the detectors have an efficiency of 10 %, then with perfect detectors (efficiency 100 %)

²⁸ For physicists: This is the $g^{(2)}(0)$ correlation. For more details, see [15].

the number N_G would be 10 times larger, and the numbers N_{GT} and N_{GR} would be 100 times larger (because a coincidence of 2 events is detected only with a probability of $10\% \cdot 10\% = 1\%$), and N_{GTR} would be 1000 times larger (because a triple-coincidence is detected only with a probability of $10\% \cdot 10\% \cdot 10\% = 0.1\%$). In (3.13), these correction factors cancel out, so there is no need to consider the efficiency of the detectors.

Second, it is proven in²⁹ appendix A.1, that (3.13) must necessarily be ≥ 1 if the energy packets registered by the detectors are short wave packets split by the beam splitter, rather than indivisible photons.

After a total of 100 runs of the experiments, each run 23.4 seconds long, the mean value and the standard deviation were computed from the results:

$$\frac{N_{GTR}/N_G}{(N_{GT}/N_G)(N_{GR}/N_G)} = \frac{N_{GTR}N_G}{N_{GT}N_{GR}} = 0.0177 \pm 0.0026 \quad (3.14)$$

The standard deviation of 0.0026 is a measure of how widely the 100 individual results are scattered around the mean value. For “normal distributed” results, the mean value of a huge number of experimental runs (the “true” value) lies with a probability of 68% less than 1 standard deviation, and with a probability of 99.7% less than 3 standard deviations from the mean value 0.0177 of the 100 conducted runs. The value ≥ 1 , which according to appendix A.1 is to be expected for wave packets, is

$$\frac{1 - 0.0177}{0.0026} \approx 378$$

standard deviations off the measured mean value. The hypothesis of divisible wave packets thus is definitively disproved by experiment.

²⁹ Here, and on several occasions in the following chapters, I move such mathematical and technical details to the appendix, which can be skipped — at least on a first reading of the book — without compromising one’s physical understanding of the subject matter.

But why are there at all triple coincidences? If light is composed of indivisible photons, shouldn't then photon₂ always arrive at only *one* detector, but never at D_T and D_R? Obviously sometimes triple coincidences happen, because (3.14) had to be zero if N_{GTR} would be zero. To clarify the issue, we estimate how often photons of two different pairs might by chance slip into the same 2.5 ns time window. Typically N_G ≈ 2.5 · 10⁶ was counted. With a detector-efficiency of 10%, we may assume that actually approximately 2.5 · 10⁷ photon pairs arrived at the detectors within the time 23.4 seconds of each experimental run. N_{GT} + N_{GR} was approximately 2 · 10⁵. Consequently, it should approximately

$$2.5 \cdot 10^7 \frac{2 \cdot 10^5 \cdot 2.5 \text{ ns}}{23.4 \text{ s}} \approx 5 \cdot 10^2$$

times happen that a “wrong” photon₂ slips by chance into the time window. With probability 1/2 it arrives at that detector which has already been triggered by the “correct” photon₂. In that case it will not be noticed. But with probability 1/2 it will reach the not yet triggered detector, and with probability 10% this detector will note the photon. Consequently about

$$5 \cdot 10^2 \cdot (1/2) \cdot 10\% \approx 25 \quad (3.15)$$

triple coincidences are to be expected due to photons which are by chance slipped into the time window. For the measured result (3.14) this implies

$$\frac{N_{GTR}N_G}{N_{GT}N_{GR}} \approx \frac{25 \cdot 2.5 \cdot 10^6}{10^5 \cdot 10^5} \approx 0.006 \quad (3.16)$$

Although this is only one-third of the measured value (3.14) = 0.0177, the order of magnitude is correct, and (3.15) is, after all, only a rough estimate. Therefore, the conclusion drawn by Thorn et al. is plausible: that (3.14) differs from zero only because of

photons that happened to slip by chance into the time window, and that the assumption of indivisible photons is consistent with this result.

3.6 Single Photons in the Interferometer

If individual photons are always either completely transmitted or completely reflected at the beam splitter, but are never split, then no interference can occur in the interferometer shown in fig. 3.8, because each photon₂ at the first beam splitter takes either path A or path B, but not both paths. Whether the photon subsequently takes path F or path H at the second beam splitter thus cannot depend on the difference in path lengths A and B.

The experiment conducted in 2004 by E. J. Galvez et al. [16] yielded a completely different result. In this experiment, correlated pairs of photons, which we call photon₁ and photon₂, were generated by SPDC type I in a BBO-crystal (β -barium-borate) approximately 6 mm thick.

Photon₁ was registered by the detector D_G. Photon₂ passed through an interferometer consisting of two standard (non-polar-

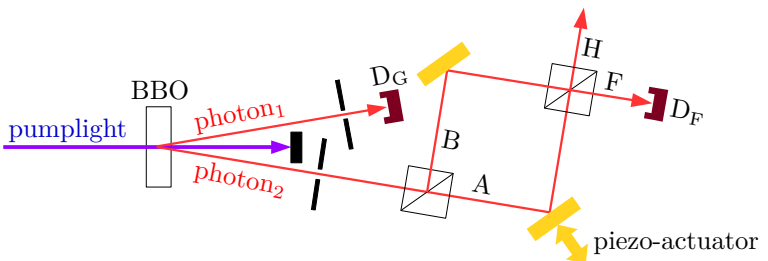


Fig. 3.8: Single photons in the interferometer

izing) beam splitters and two mirrors. One of the mirrors could be shifted by a few micrometers due to a voltage-controlled [piezo-electric actuator](#). Although the displacement of the mirror shifts the beam from this mirror to the second beam splitter by a few micrometers laterally, this is far less than 1% of the beam diameter and therefore has no noticeable effect on the interference (if any) at the second beam splitter. If the photon took path F at the second beam splitter, it could be detected by detector D_F . There was no detector at the H output. If the photon took this path, it was lost without being detected.

The experiment by Galvez et al. was conducted as follows: The voltage applied to the piezoelectric actuator, which moved one of the two mirrors, was increased in 40 equal steps from 15 V to 45 V. At each of the 41 positions of the mirror, it was counted for 20 s how often D_G and then, within 4 ns, D_F were triggered. The number N_{GF} of these coincidences is shown in the diagram in [fig.3.9](#) by red dots as a function of the piezo-voltage.

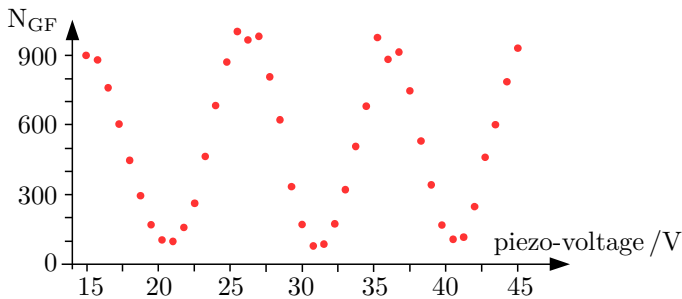


Fig. 3.9: Self-interference of single photons

The interference pattern is unmistakable. Apparently, the total length of path A was altered by just under three wavelengths, while the length of path B remained unchanged. Upon closer inspection, one notices that the patterns on the left side of the diagram are slightly more spread out than on the right side, because the

piezoelectric actuator is not as sensitive to small voltage changes at higher voltages as it is at lower voltages.

Different from diagram 2.3 on page 24, N_{GF} does not drop to 0 at the interference minima, but only to just under 100. But 2.3 was merely an idealized theoretical curve, whereas 3.9 is an unvarnished measurement result with all its experimental imperfections. Nevertheless, there can be no doubt about the reality of the interferences.

And this presents us with a problem: The diagram 3.9 shows the interference of photons that — apart from a few random coincidences — have demonstrably passed through the interferometer individually and alone. Nevertheless, all of these photons have apparently explored both paths — both path A and path B — because otherwise their behavior at the second beam splitter would not depend on the length difference between these paths. On the other hand, we saw in the previous section that individual photons always take only one path at the beam splitter, but not both paths. Is this magic, or is there a reasonable explanation?

3.7 The Position of a Particle

One is tempted to say that the photons are somehow mysteriously informed as to whether detectors are waiting for them on the other side of a beam splitter, and that they then, based on this information, either choose one of the paths, or split into both. In the following chapters we will see, however, that this view does not do justice to the facts.

Let us first take another look at the setup of the experiment by Thorn et al. in fig. 3.10 on the next page. The red arrows in the top sketch represent the trajectories of photon_1 and photon_2 . A trajectory is the set of points at which a particle successively is in the course of time. We would therefore symbolize the location of a

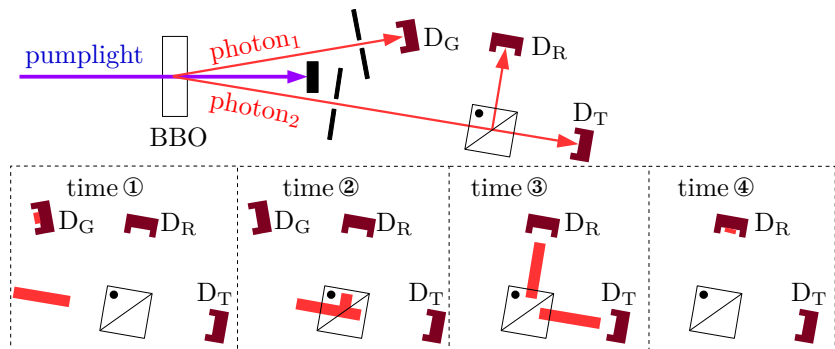


Fig. 3.10 : The location of photon₂ at different points of time

particle at a specific point in time with a red dot lying on the point of the trajectory where the particle is (presumably) located at that moment. According to classical physics, this would be correct, but according to quantum theory, that would be not correct.

In the following chapters, we will get to know compelling reasons to believe that a particle does not simply “have” a location, but rather that the location of a particle is *created* through its interaction with appropriate measuring instruments, and that the extent of the particle’s location therefore depends on the design and arrangement of the measuring instruments. The four lower sketches in fig. 3.10 are intended to illustrate this idea.

The sketch on the left, labeled time ①, shows the red painted positions of photon₁ and photon₂ at the moment the detector D_G is triggered. Photon₁ is absorbed by the active area of the detector; its position is shown in a thicker line solely to make it clearly visible. It was assumed that the active area of the detector is larger than the aperture through which photon₁ passed on its way from the BBO-crystal to the detector. Therefore, the position of photon₁ is as wide as the aperture.³⁰

At the same time the detector D_G creates by responding, in co-

operation with the SPDC-process and with the aperture through which photon_2 had to pass, also the position of photon_2 . The width of this position is determined by the aperture, its length by the time resolution of D_G . The time resolution of a photon-detector is rarely better than about 100 picoseconds. In this time, a photon travels about 3 cm, so that is the length of the position of photon_2 .³⁰

With our classically trained way of thinking, we tend to assume that the approximately 3-centimeter-long tube is the region of space within which photon_2 is located at some point — unknown to us, but in reality precisely defined. This is a misunderstanding, however, this is not what the sketch is meant to convey. Rather, according to quantum theory, the particle's location has really a surprisingly large extent. If the aperture were twice as large, then the location of photon_2 would also be twice as large. It is not the case that the photon has a specific location that is then determined with varying degrees of precision using measuring instruments of varying accuracy. Rather, according to quantum theory, the photon's location is created through the interaction between the photon and the measuring instruments, and the extent of that

³⁰ One should not take every word in this text too literally, and when looking at figures such as the “time sketches” 3.10, 4.13, or 8.14, one should “squint a bit”, i. e. not look for precision where no precision is. My aim here is to give the readers an idea of how to visualize the localizations of photons, atoms, and other quantum objects *approximately* and *in principle*, in order to be able to understand single-particle interferences. In section 9.4 I will describe an experiment, in which molecules were localized by *uncontrolled* exchange of thermal radiation with the walls of the laboratory. How should one calculate the size and shape of the location created in this way? And in section 8.3 I will introduce a “quantum eraser”, with which photons that “normally” would have caused localization, were so skillfully redirected that localization did not occur in the end. How which particular type of interaction with which specific environment creates exactly which precise shape and extent of the locations of various objects, that is — as of 2017 — not at all fully researched and not at all understood in every detail.

location depends on the design of the instruments.

The sketch “time ②” shows the position of photon₂ at the moment when it is partly already inside the beam splitter and partly still in front of it. In the sketch “time ③”, the position of photon₂ is partly still in the beam splitter, but partly already behind it. And it has split! Photon₂ has not split, but its position has.

In the sketch “time ④”, the detector D_R has triggered. As a result, the position of photon₂, which had been distributed across two paths just a moment earlier, has suddenly shrunk to the active area of D_R .

I would be *very* surprised if readers, who encounter quantum phenomena in this book for the first time, were to react to these “point in time” sketches with anything other than the utmost skepticism. It would be a great pity, however, if anyone now were to set the book aside in disappointment, dismissing it as “obvious nonsense”. For in the following chapters, I will present not only plausible reasons but also irrefutable experimental evidence that the approach to quantum phenomena suggested in these sketches is indeed appropriate to the facts. For additional motivation, I will now write down some thoughts on relational properties.

3.8 Relational Properties

Relational properties are properties that an object does not possess “by itself”, but rather in relation to other objects. Everyone immediately understands that it does not make sense to say that an object A has the property of being “larger”. A can only possess this property in relation to another object B that is smaller than A.

Unfamiliar to us is — in contrast — the idea discussed in the previous section, that a photon has a location only in relation to

the locations of other objects³¹. Many properties that an object can have “by itself” according to classical physics are treated in quantum theory as relational properties that an object can possess only in relation to its environment. The “location” of a particle is a particularly strange example, but we soon will encounter many more.

The idea will seem less strange to us once we consider, for example, whether color is a relational or an absolute property. It can happen that someone in a store carefully compares the colors of several shirts, then decides for the shirt whose color he likes best — and experiences disappointment when he wears the shirt for the first time outdoors, and notices that the shade looks quite different in sunlight than under the artificial lighting of the store, and yet again quite different under colorful disco lighting.

We tend to assume that the color we see in sunlight is the “true” color, and that color perceptions under other lighting conditions are illusions. But upon closer reflection, it quickly becomes clear that this is a rather arbitrary simplification. The objective reality is this:

The manufacturer has impregnated the shirt fabric with specific molecules that contain numerous conjugated double- and triple-bonds. These dye molecules absorb and reflect light of different wavelengths to varying degrees, and the spectrum of the reflected light then creates in the eyes of the observer a specific color impression.

Of course, the spectrum of the reflected light depends not only on the dye molecules, but also on the spectrum of the light illuminating the shirt. If the light contains a large number of photons with a specific wavelength λ_1 , and only a very small number of photons with wavelength λ_2 , then the light reflected by the shirt will contain more λ_1 photons than λ_2 photons, even if the dye molecules

³¹ which may or may not be physical measuring instruments

reflect λ_2 photons slightly more strongly than λ_1 photons. The illumination and the dye molecules together create the color of the shirt. Without dye molecules, the shirt has no color; without illumination, it has none either. Only through the interaction of dye molecules and illumination can the color of the shirt emerge, just as the location of a photon can only emerge through the interaction of the photon and suitable measuring instruments. It depends on the design and arrangement of the measuring instruments AND on the photon how extended (and possibly even split) the location of the photon is, just as it depends on the spectrum of the light AND on the chemical properties of the dye molecules which color of the shirt is produced.

The idea, that the location of an object is a relational property, is by no means a novel invention of quantum theory. On the contrary, this idea was the prevailing one for millennia, from antiquity through to the early modern period. In a tradition dating back to Aristotle (384–322), the location of an object A was not described by coordinates, but rather by “A is located between B, C, and D” or something similar.

This way of thinking was closely related to the concept of space, which people had by then. In Aristotelian philosophy, space is identical to the locations of the objects contained within it. We will easier understand that concept of space, when reading Christian Morgenstern’s (1871–1914) funny poem about the interspace:

Es war einmal ein Lattenzaun,
 Once there was a picket fence,
 mit Zwischenraum, hindurchzuschauen.
 with interspace you could see through.

Ein Architekt, der dieses sah,
 An architect who saw this,
 stand eines Abends plötzlich da –
 stood suddenly there one evening —

er nahm den Zwischenraum heraus

he took out the interspace

und baute drauß ein großes Haus.

and built a big house out of it.

Der Zaun indessen stand ganz dumm,

The fence stood there quite foolishly,

mit Latten ohne was herum.

with *nothing* in-between the pickets!

Ein Anblick grässlich und gemein.

A sight both hideous and mean.

Drum zog ihn der Senat auch ein.

Therefore the Senate confiscated it.

Der Architekt jedoch entfloh

The architect, however, fled

nach Afri- od- Ameriko. [17]

to Afri- or Americed.

It seems obvious to us that one can meaningfully speak of an interspace only in relation to the objects between which it is situated. In exactly the same way, it seemed obvious to people for millennia that one can meaningfully speak of space only in relation to the objects contained within it.

Just as we consider the interspace without the pickets, in-between which it is situated, to be absurd nonsense, so too was a space with nothing in it (i.e. a vacuum) considered absurd nonsense. That is why René Descartes (1596–1650), certainly one of the most intelligent thinkers of his time, mocked the vacuum first demonstrated in 1644 by Evangelista Torricelli (1608–1647): “If there is a vacuum anywhere, then it is in Torricelli’s head.”⁶

4 Matter-Waves

4.1 Die Hypothese von de Broglie

In seiner Lichtquanten-Hypothese hatte Einstein vorgeschlagen, eine Lichtwelle mit Frequenz ν und Wellenlänge λ zugleich auch als einen Strom von Teilchen mit der Energie

$$\text{Photon: } E \stackrel{(3.5)}{=} h\nu \stackrel{(2.1)}{=} \frac{hc}{\lambda} \quad (4.1a)$$

und dem **Impuls**

$$\text{Photon: } p \stackrel{(3.9b)}{=} \frac{E}{c} \stackrel{(4.1a)}{=} \frac{h}{\lambda} \quad (4.1b)$$

zu betrachten. Im Jahr 1924 verblüffte Louis de Broglie³² (1892–1987) die Fachwelt mit dem Vorschlag, umgekehrt materiellen Teilchen – wie zum Beispiel Elektronen – mit der Energie E und dem Impuls p eine Frequenz

$$\text{Materiewelle: } \nu \stackrel{(4.1a)}{=} \frac{E}{h} \stackrel{(3.9a)}{=} \frac{1}{h} \sqrt{p^2 c^2 + m_0^2 c^4} \quad (4.2a)$$

und eine Wellenlänge

$$\text{Materiewelle: } \lambda \stackrel{(4.1b)}{=} \frac{h}{p} \quad (4.2b)$$

³² spricht „de Bröj“. Louis de Broglie war ein leibhaftiger Prinz aus einem alten Adelsgeschlecht in der Normandie.

zuzuordnen. Damit wurde zwar die Symmetrie zwischen Wellen und Teilchen in gewisser Weise wiederhergestellt, es handelte sich aber 1924 um eine völlig wilde Spekulation. Denn damals gab es nicht den geringsten experimentellen Hinweis auf Welleneigenschaften materieller Teilchen.

Trotzdem fand de Broglie's Hypothese Interesse, weil viele Physiker hofften mit ihr zu einem besseren Verständnis der eigenartigen Doppelrolle der Photonen als Welle und Teilchen gelangen zu können. Also überlegten sie sich, wie de Broglie's Hypothese experimentell überprüft werden könnte. Das Markenzeichen von Wellen ist Interferenz. Um Wellen zur Interferenz zu bringen, muss man sie irgendwie aufspalten und dann die Teilwellen, nachdem sie unterschiedlich weite Wege zurückgelegt haben, wieder überlagern.

Ein ruhendes Teilchen hat den **Impuls** $p = 0$, so dass seine Wellenlänge laut de Broglie's Hypothese (4.2b) unendlich ist. Endliche Wellenlängen bekommt man, wenn das Teilchen sich bewegt. Wenn man ein Elektron mit der Spannung U beschleunigt, dann ist seine relativistische Energie

$$E = eU + m_0c^2, \quad (4.3)$$

wobei e die elektrische Ladung des Elektrons, m_0 seine Ruhemasse, und c die Geschwindigkeit des Lichts im Vakuum ist. Weil man diese drei Konstanten kennt, kann man aus (4.3) die Energie E eines Elektrons berechnen, das mit der Spannung U beschleunigt wurde, damit dann aus (4.2a) seinen Impuls p , und damit schließlich aus (4.2b) seine Wellenlänge λ . Das Ergebnis der Rechnung ist in Abb. 4.1 eingetragen.

Mit einer Beschleunigungsspannung von weniger als 1 Volt wäre ein Experiment mit Elektronen sehr schwierig. Bei Beschleunigung im Bereich von 1 V bis 100 kV haben Elektronen die Wellenlänge von Röntgenstrahlung, siehe Tabelle 2.1 auf Seite 29. Also sollte es möglich sein, Interferenzexperimente mit Elektronen auf die gleiche

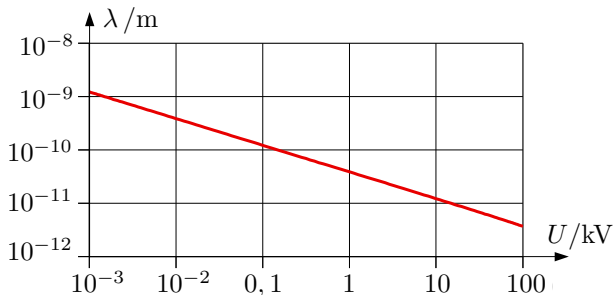


Fig. 4.1: Die Wellenlänge λ von Elektronen als Funktion der Beschleunigungsspannung U

Weise durchzuführen wie Interferenzexperimente mit Röntgenstrahlen, nämlich durch **Beugung** der Wellen (wenn denn Elektronen tatsächlich Wellen sein sollten) an Kristallen.

4.2 Beugung von Materiewellen an Kristallen

In Abb. 4.2 ist das Prinzip skizziert. Von links oben läuft eine Röntgenwelle oder eine Materiewelle auf einen **Einkristall** zu, der in der Skizze aus nur neun rot angedeuteten Atomen besteht. Die durchgezogenen blauen Linien deuten die Wellenberge, die gestrichelten blauen Linien die Wellentäler an. Die Welle wird an

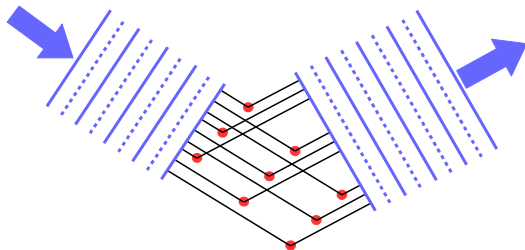


Fig. 4.2: Beugung einer Welle an einem Einkristall

den Atomen gestreut, und verlässt den Kristall nach rechts oben.

Das ist nur möglich, wenn jeder der als schwarze Linien skizzierten Wege ein ganzzahliges Vielfaches der Wellenlänge ist; nur dann interferieren die Teilwellen, die verschiedene Wege durch den Kristall nehmen, konstruktiv.

In einem realen Kristall hat man es nicht mit 9 Atomen zu tun, sondern mit zum Beispiel 10^{20} Atomen, die in einem mehr oder weniger komplizierten dreidimensionalen Kristallgitter angeordnet sind. Konstruktive Interferenz gibt es nur unter wenigen, ganz bestimmten Winkeln. Damit man überhaupt etwas sieht, arbeitet man in der Kristallographie oft mit „weißer“ Röntgenstrahlung, die eine große Bandbreite von Wellenlängen enthält.

In Abb. 4.3 ist der Versuchsaufbau skizziert. Vor und hinter

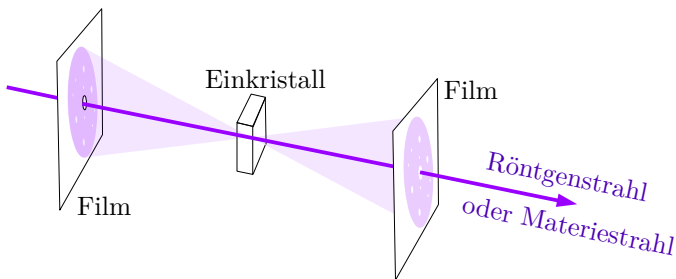


Fig. 4.3: Beugung von Röntgenstrahlung an einem Einkristall

dem Kristall (und oft auch seitlich) sind photographische Filme angeordnet, mit denen die gestreute Strahlung dokumentiert wird. Heutzutage werden anstelle der Filme oft elektronische Detektoren eingesetzt.

In Abb. 4.4 auf der nächsten Seite werden Beugungsbilder³³ gezeigt, die mit Elektronen, Röntgenstrahlung, und Neutronen an

³³ Die Aufnahmen der Beugungsbilder stammen von Websites, die inzwischen (2026) vom Netz genommen wurden.

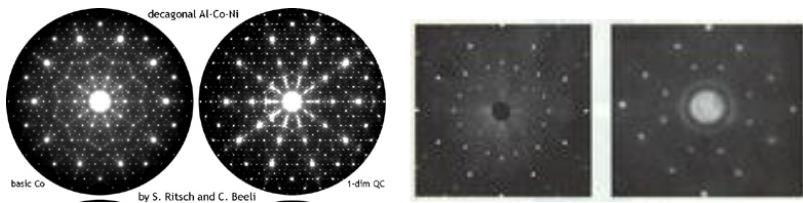


Fig. 4.4: Interferenz von Elektronen an einer Al-Co-Ni Legierung (2 Bilder links). Interferenz von Röntgenstrahlung (3. Bild) und Neutronen (4. Bild) an gleich orientiertem NaCl. Im Zentrum, wo der Materie- oder Röntgenstrahl hindurchgetreten ist (siehe Abb. 4.3), enthält jede Photographie ein Loch.

Einkristallen aufgenommen wurden. Durch diese Ergebnisse wird de Broglie's Hypothese (4.2) qualitativ und quantitativ bestätigt.

In der mit Röntgenstrahlung erzeugten Aufnahme sieht man die gleichen Beugungsreflexe wie bei der Neutronenbeugung, aber noch etliche weitere Reflexe. Das könnte daran liegen, dass ein monochromatischer Neutronenstrahl verwendet wurde, während für die Röntgenbeugung oft „weiße“ Strahlung verwendet wird, die eine große Bandbreite verschiedener Wellenlängen enthält.

Intensive Neutronenstrahlen bekommen die Kristallographen aus Kernspaltungs-Reaktoren, die speziell für die Forschung mit Neutronen errichtet wurden, zum Beispiel das ILL in Grenoble.³⁴ Es ist bemerkenswert, dass de Broglie's Gleichungen (4.2) auch für Neutronen gelten. Denn anders als Elektronen und Photonen sind Neutronen keine elementaren Teilchen, sondern haben eine komplizierte Substruktur: Jedes Neutron besteht aus drei Quarks, die durch den Austausch von Gluonen aneinander gebunden sind.

Wenn man mit Neutronen Interferenzexperimente durchführen kann, dann sollte es auch mit anderen zusammengesetzten Teilchen

³⁴ <https://www.ill.eu/>

gehen, z. B. mit Atomen oder gar Molekülen. Das ist tatsächlich der Fall, aber es gelang erst in den neunziger Jahren. Interferenzexperimente mit Atomen und Molekülen sind deshalb so schwierig, weil sie – anders als Röntgenphotonen, Elektronen, und Neutronen – nicht das Gitter eines Kristalls durchdringen können.

4.3 Neutronenbeugung am Doppel- und Einfachspalt

Eine Möglichkeit, größere Objekte zur Interferenz zu bringen, bietet der Aufbau von Young's Doppelspalt-Experiment, der in Abb. 2.11 auf Seite 40 dargestellt ist. Doppelspalte sind jedoch im Verhältnis zu den typischen Wellenlängen von Materiewellen ziemlich grobschlächtinge Konstruktionen. Die Breite der beiden Spalte, und der Abstand zwischen ihnen, ist auch mit moderner Technik wesentlich größer als die de Broglie-Wellenlänge materieller Teilchen. Deshalb können die Versuche nur mit einer hoch entwickelten experimentellen Technik gelingen.

Der prinzipielle Aufbau eines Doppelspalt-Experiments, der sich in der Regel im Inneren einer evakuierten Kammer befindet, wird in Abb. 4.5 auf der nächsten Seite gezeigt. Der türkise Pfeil symbolisiert einen Strahl von Teilchen, die durch den Eintrittsspalt S1 einlaufen. Nach der Wegstrecke L1 trifft der Strahl auf den Doppelspalt S2, und nach einer weiteren Strecke L2 auf den Eintrittsspalt S3 eines Detektors, der in x -Richtung verschoben werden kann, um die Intensität des Interferenzmusters abzutasten.

Alternativ werden auch Detektoren verwendet, die – ähnlich wie der Sensor-Chip einer Kamera – das Intensitätsprofil des Teilchenstrahls in der Detektorebene registrieren können, ohne dass ein Spalt verschoben werden muss. Und anstelle des Doppelspalts S2 wird manchmal ein gleichmäßiges Gitter von vielen parallelen Spalten verwendet.³⁵

³⁵ Die Maxima der Interferenzstreifen sind bei einem aus vielen parallelen

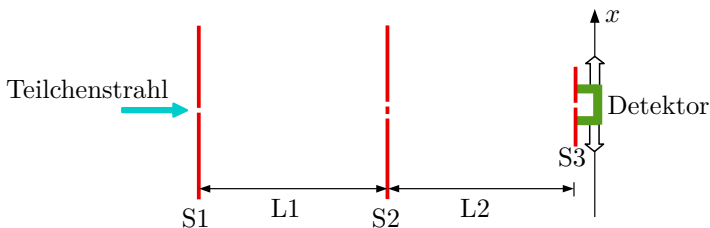


Fig. 4.5: Untersuchung der Interferenz am Doppelspalt

1988 konnten Zeilinger et al. [18] die Interferenz von Neutronen an einem Doppelspalt nachweisen. Sie verwendeten einen Neutronenstrahl mit einer Wellenlänge von $1,85 \text{ nm} \pm 0,14 \text{ nm}$. Diese Wellenlänge wurde mithilfe der de Broglie-Relation (4.2b) aus der gemessenen Geschwindigkeit der Neutronen berechnet. Die Spalte S1 und S3 (siehe Abb. 4.5) waren je $20 \mu\text{m}$ breit. Der Doppelspalt S2 wurde dadurch realisiert, dass durch die Mitte eines $150 \mu\text{m}$ breiten Einfach-Spaltes ein Draht gespannt wurde. Der am Mikroskop gemessene Durchmesser des Drahts war $104,1 \mu\text{m}$, die gemessene freie Breite links vom Draht war $21,9 \mu\text{m}$, und die gemessene freie Breite rechts vom Draht war $22,3 \mu\text{m}$. Die Abstände L1 und L2 betragen je 5 m.³⁶

Die roten Punkte im Diagramm 4.6 auf der nächsten Seite zeigen das Messergebnis. Jeder einzelne Punkt repräsentiert die Anzahl der Neutronen, die in 125 Minuten an dieser x -Position des Detektors beobachtet wurden. Die durchgezogene orangene Linie zeigt die erwartete Interferenzstruktur, die aus der bekannten Geometrie

Spalten gebildeten Gitter schärfer ausgeprägt als bei einem Doppelspalt, ihre Position in der Ebene des Detektors ist aber die gleiche wie bei einem Doppelspalt mit gleichem Mitte-zu-Mitte Abstand.

³⁶ Wer jetzt noch nicht in Ehrfurcht erstarrt ist sollte sich einmal überlegen, wie schwierig es ist dieses Mikrometer-Gefitzel bei 5m-Abständen zu justieren, und über die vielen, vielen Stunden, die die Messungen dauerten, justiert zu halten.

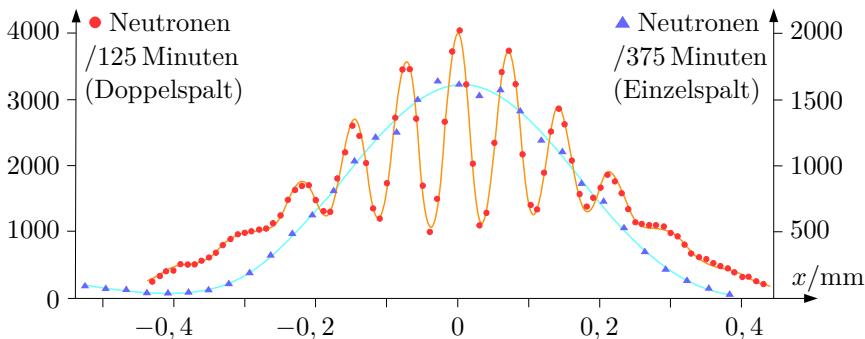


Fig. 4.6: Interferenz von Neutronen

der Apparatur und de Broglie's Gleichung (4.2b) berechnet wurde. Man erkennt, dass die leichte Asymmetrie der beiden Spaltbreiten in der Rechnung berücksichtigt wurde, und durch die Messpunkte genau bestätigt wird. Rechts vom zentralen Maximum erkennt man vier Nebenmaxima, auf der linken Seite mit etwas Wohlwollen sogar fünf.

Die blauen Dreiecke zeigen das Ergebnis einer anderen Messung: Als S2 (siehe Abb. 4.5) wurde anstelle des Doppelspalts ein Einfachspalt mit $23\ \mu\text{m}$ Breite verwendet, der Spalt S3 hatte eine Breite von $60\ \mu\text{m}$, und die Neutronen-Wellenlänge betrug $1,93\ \text{nm} \pm 0,07\ \text{nm}$. Die engere Toleranz der Wellenlänge wurde damit erkauft, dass der Neutronenfluß (die Anzahl der Neutronen pro Zeit im Strahl) viel geringer war als im Doppelspalt-Experiment.³⁷ Im Übrigen sind die Parameter aber so ähnlich, dass man ziemlich genau das gleiche Ergebnis erhalten hätte, wenn man beim Doppelspalt-Experiment einfach einen der beiden Spalte zugedeckt hätte. Die durchgezogene türkise Linie zeigt die für diesen Versuchsaufbau berechnete

³⁷ Man beachte, dass die Experimentatoren um jedes einzelne der kleinen blauen Dreiecke mehr als sechs Stunden lang gekämpft haben. Diese Messung war ein unglaublicher Kraftakt!

Beugungsstruktur.

Die Maxima und Minima der Interferenzstruktur beim Doppelspalt-Experiment fehlen beim Einzelspalt-Experiment; sie sind also eindeutig darauf zurückzuführen, dass die Neutronenwelle *beide* Spalte durchquert hat, nicht nur einen. Aber auch bei der Neutronenbeugung am Einzelspalt erkennt man in Abb. 4.6 bei $-0,4$ mm ein Minimum; links davon deutet sich ein erstes Nebenmaximum an.

Zeilinger et al. [18] untersuchten die Beugung von Neutronen am Einfachspalt genauer mit einem Einfachspalt von $90 \mu\text{m}$ Breite. Auch in diesem Experiment hatten die Neutronen eine Wellenlänge von $1,93 \text{ nm} \pm 0,07 \text{ nm}$, und der Detektorspalt S3 hatte wie beim Doppelspalt-Experiment eine Breite von $20 \mu\text{m}$.

Das Ergebnis dieser Messung ist in Abb. 4.7 dargestellt. Jeder Messpunkt ist einmal als grünes Dreieck (dafür gilt die linke vertikale Achse des Diagramms) und einmal als blaues Dreieck (dafür gilt die rechte vertikale Achse des Diagramms) eingetragen. Durch die Aufspreizung der rechten Achse um den Faktor 10 werden die Nebenmaxima deutlicher erkennbar.

Wieso gibt es beim Einfachspalt überhaupt mehrere Beugungs-

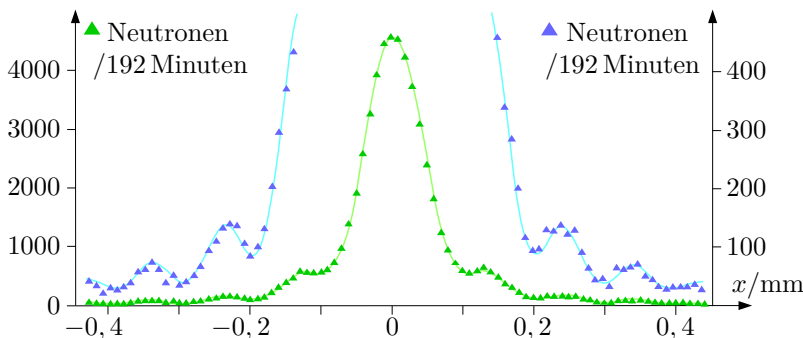


Fig. 4.7: Interferenz von Neutronen am Einzelspalt

maxima und -minima? Muss nicht in diesem Fall die komplette Neutronenwelle den gleichen Weg nehmen, nämlich durch den einzigen zur Verfügung stehenden Spalt? Wie kann es dann Interferenzen geben? Die Antwort lässt sich aus Abb. 4.8 ablesen. Diese Zeichnung erklärt auch, warum der Abstand zwischen den Minima beim Doppelspalt viel kleiner ist als beim Einfachspalt.

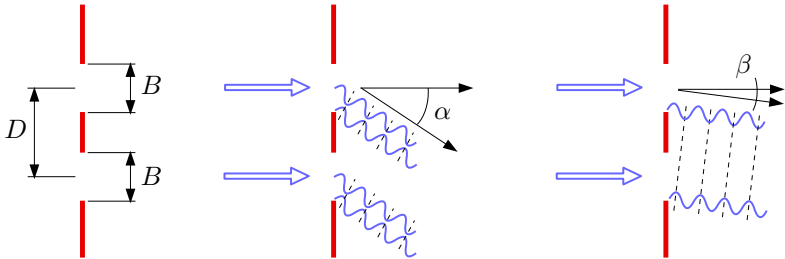


Fig. 4.8: Destruktive Interferenz am Einzel- und Doppelspalt

In der rechten Skizze werden zwei Teilwellen gezeigt, die den jeweiligen Spalt am rechten Rand durchqueren. Unter dem Winkel β sind diese beiden Teilwellen um genau eine halbe Wellenlänge gegeneinander versetzt. In großem Abstand vom Spalt überlagern sich diese beiden Teilwellen, und interferieren destruktiv, d. h. sie löschen sich gegenseitig aus. Ebenso löschen sich unter dem Winkel β paarweise alle anderen Teilwellen aus, die voneinander den Abstand D haben, die z. B. beide den jeweiligen Spalt in der Mitte durchqueren, oder beide am linken Rand, usw. Insgesamt gibt es also beim Doppelspalt unter dem Winkel β vollständige destruktive Interferenz aller Teilwellen.

β ist der kleinste Winkel, unter dem es vollständige destruktive Interferenz gibt. Die nächste vollständige destruktive Interferenz gibt es, wenn die Teilwellen mit Abstand D um $3/2$ Wellenlängen versetzt sind, die nächste dann bei einem Versatz von $5/2$ Wellenlängen, und so weiter.

In der mittleren Skizze von Abb. 4.8 sind Paare von Teilwellen gezeigt, die voneinander den Abstand $B/2$ haben. In großem Abstand vom Spalt überlagern sie sich und löschen sich wechselseitig aus. Ebenso löschen sich paarweise alle anderen Teilwellen aus, die voneinander den Abstand $B/2$ haben. Weil in diesem Fall die destruktiv interferierenden Teilwellen den gleichen Spalt durchqueren, gibt es das Interferenzminimum unter dem Winkel α sowohl beim Doppelspalt als auch beim Einfachspalt. α ist der kleinste Winkel, unter dem es beim Einfachspalt vollständige destruktive Interferenz gibt. Die nächste vollständige destruktive Interferenz beim Einfachspalt gibt es, wenn die Teilwellen mit Abstand $B/2$ um $3/2$ Wellenlängen versetzt sind, die nächste dann bei einem Versatz von $5/2$ Wellenlängen, und so weiter.

Offensichtlich sind die Winkel, unter denen es destruktive Interferenz gibt, umgekehrt proportional zum Abstand der interferierenden Teilwellen:³⁸

$$\alpha \sim \frac{1}{B/2} \quad (4.4a)$$

$$\beta \sim \frac{1}{D} \quad (4.4b)$$

$$\frac{\alpha}{\beta} = \frac{D}{B/2} \quad (4.4c)$$

Diese Relation können wir sofort anhand der Diagramme 4.6 und 4.7 überprüfen. In Diagramm 4.6 war der Abstand der beiden Öffnungen des Doppelspalts $D \approx 126 \mu\text{m}$, und die halbe Breite des Einfachspalts war $B/2 \approx 12 \mu\text{m}$. Also ist nach (4.4c) $\alpha \approx \beta \cdot 126/12 \approx 10\beta$ zu erwarten, d. h. das erste Minimum des Einfachspalts sollte etwa 10 mal so weit vom zentralen Maximum entfernt sein wie

³⁸ für Physiker: Dies ist eine ausgezeichnete Näherung bei kleinen Winkeln. Genau genommen gelten die Relationen nicht für α und β , sondern für $\sin \alpha$ und $\sin \beta$.

das erste Minimum beim Doppelspalt. Das ist mit $0,4\text{ mm}$ gegenüber $0,04\text{ mm}$ tatsächlich der Fall. Und beim Experiment von Diagramm 4.7 war der Einzelspalt $90\ \mu\text{m}$ breit, beim Experiment von Diagramm 4.6 aber nur $25\ \mu\text{m}$ breit. Also sollte nach (4.4a) das erste Einzelspalt-Minimum in Diagramm 4.6 etwa $90/25 \approx 3,6$ mal so weit vom zentralen Maximum entfernt sein wie das erste Minimum von Diagramm 4.7. Auch das ist mit $0,4\text{ mm}$ gegenüber $0,1\text{ mm} \approx 0,4\text{ mm}/3,6$ tatsächlich der Fall.

Die eng beieinander liegenden Minima der roten Messkurve von Diagramm 4.6 sind also eindeutig von Neutronenwellen erzeugt worden, die beide Spalte des Doppelspalts durchquert haben. Wenn eine Welle nur einen Spalt durchquert, dann fehlen diese Minima. Hier stoßen wir auf das gleiche Problem, dem wir schon bei der Interferenz einzelner Photonen begegnet sind: Nehmen wir einmal an, dass die Interferenzstruktur dadurch zustande kommt dass ein Neutron durch den linken Spalt läuft, ein anderes durch den rechten Spalt, und dass die beiden dann in der Detektor-Ebene interferieren. Das kann bestimmt nicht klappen, wenn das eine Neutron dem anderen in 3 Metern Abstand hinterher läuft. Auch 3 Zentimeter Abstand wären noch viel zu viel. Sagen wir mal in aller Vorsicht: Der Abstand zwischen den beiden Neutronen muss auf jeden Fall viel kleiner als 1 cm sein, wenn Interferenz zustande kommen soll.

Die Geschwindigkeit der Neutronen war größer als 2000 m/s . Jedes Neutron legte die Strecke von 1 cm also in weniger als $5\ \mu\text{s}$ zurück. Demzufolge können die beiden Neutronen nur dann miteinander interferieren, wenn sie im zeitlichen Abstand von weniger als $5\ \mu\text{s}$ am Detektor ankommen. Bei einer maximale Zählrate – siehe Diagramm 4.6 – von etwa $4000/125\text{ Minuten} = 0,5/\text{s}$ war 2 s der durchschnittliche zeitliche Abstand, mit dem zwei aufeinander folgende Neutronen den Detektor erreichten. Dieser durchschnittliche Abstand ist nach unserer Annahme (maximal 1 cm Abstand)

400 000 mal größer als akzeptabel, wenn Interferenz zustande kommen soll. Mit anderen Worten: Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass zwei Neutronen so kurz hintereinander kommen, dass sie unterschiedliche Wege durch den Doppelspalt nehmen und dann durch Interferenz die Struktur 4.6 zustande bringen können, ist verschwindend gering. Die Interferenzstruktur kann nur dadurch entstanden sein, dass fast alle Neutronen *einzel*n den Doppelspalt durchquert haben, dabei den Weg durch *beide* Spalte genommen und mit sich selbst interferiert haben.

Wie soll man sich das vorstellen? Läuft ein halbes Neutron durch den linken und ein halbes Neutron durch den rechten Spalt? Wie schaffen es die beiden Hälften, sich vor dem Detektor wieder zu einem vollständigen Neutron zusammen zu finden? Was passiert, wenn eine Hälfte des Neutrons kurz hinter dem Spalt auf ein überraschendes Hindernis stößt?

Im vorigen Kapitel wurde bereits die ziemlich überraschende Antwort auf diese Fragen präsentiert, die durch die Quantentheorie nahe gelegt wird: Es ist nicht so, dass die Neutronen einen Ort „haben“, sondern der Ort der Neutronen wird durch die Wechselwirkung der Neutronen mit der Apparatur, insbesondere mit den Blenden und Detektoren, erzeugt. Das Experiment von Zeilinger et al. war so aufgebaut, dass der Ort jedes Neutrons sich beim Durchgang durch den Doppelspalt über beide Spalte erstreckte, obwohl das Neutron sich zu keinem Zeitpunkt in zwei Teilchen aufspaltete! Das klingt absurd, aber in den folgenden Kapitel werden überzeugende Beweise dafür vorgebracht, dass es sich tatsächlich so verhält.

4.4 Elektronenbeugung am Doppel- und Einfachspalt

2008 berichteten Frabboni et al. [19] über ein Interferenzexperiment mit Elektronen, die einen außerordentlich fein gearbeiteten

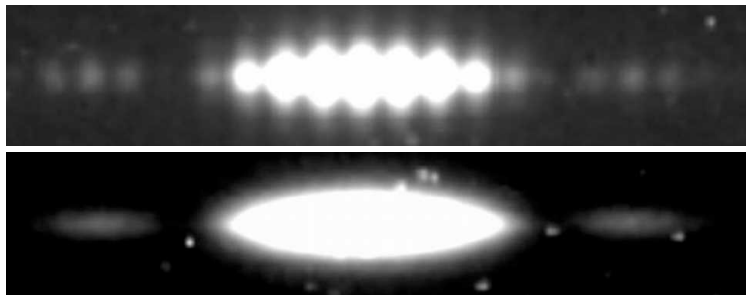


Fig. 4.9: Interferenz am Doppelspalt (oben) und Einfachspalt (unten).
Aufnahmen aus [19].

Doppelspalt durchquerten. Zur Herstellung des Doppelspalts beschichteten die Experimentatoren eine 500 nm dicke Silizium-Nitrid-Membran mit einer 100 nm dicken Goldschicht. Dann wurde mit einem Ionenstrahl zwei je 83 nm breite Spalte im Abstand (Mitte zu Mitte) von 420 nm in die Membran gefräst.

Die Elektronen hatten die ziemlich hohe Energie von 200 keV, was einer Geschwindigkeit von etwa $2 \cdot 10^8$ m/s (immerhin ein fünftel der Lichtgeschwindigkeit) und einer (relativistisch berechneten) de Broglie-Wellenlänge von 0,0025 nm entspricht. (Diese hohe Energie war der Grund, warum die SiN Membran mit Gold beschichtet werden musste; ohne diese Beschichtung wären die hochenergetischen Elektronen auch neben den Spalten einfach durch die Membran hindurchgeschossen.) Hinter den Spalten wurde der Elektronenstrahl durch elektrostatische Linsen so aufgeweitet, dass das Interferenzbild auf dem Detektor die gleiche Größe hatte, die es ohne Aufweitung in etwa 100 m Entfernung gehabt hätte. Der Detektor war ein 512×512 Pixel CCD Chip mit einer Pixelgröße von $50 \times 50 \mu\text{m}$.

Zunächst nahmen Frabboni et al. das obere Bild von Abb. 4.9 mit einem Elektronenstrahl auf, der den Doppelspalt durchquert hatte.

Dann verschlossen³⁹ sie einen der beiden Spalte, und nahmen das in Abb. 4.9 unten gezeigte Bild auf.

Man erkennt im unteren Bild von Abb. 4.9 deutlich das breite Haupt-Maximum im Zentrum, und links und rechts davon je ein schwaches Nebenmaximum. Die Unterteilung dieser drei Maxima durch zahlreiche Minima, die das obere Bild kennzeichnet, ist im unteren Bild verschwunden. Dies Ergebnis entspricht genau den Beobachtungen bei der Beugung von Neutronen am Doppelspalt und am Einzelspalt, die in Diagramm 4.7 auf Seite 83 dargestellt wurden. Mithilfe der Relation

$$\frac{\alpha}{\beta} \stackrel{(4.4c)}{=} \frac{D}{B/2}$$

können wir die Elektronen-Interferenzbilder von Abb. 4.9 auch quantitativ überprüfen. Der Abstand D der beiden Öffnungen des Doppelspalts war 420 nm, die Breite B des Einfachspalts war 76 nm. Also ist $\alpha = \beta \cdot 420/38 \approx 10\beta$ zu erwarten, d. h. das erste Minimum des unteren Bildes sollte etwa 10 mal so weit vom zentralen Maximum entfernt sein wie das erste Minimum im oberen Bild. Das ist tatsächlich der Fall. Die eng beieinander liegenden Minima im oberen Bild von Abb. 4.9 sind also eindeutig von Elektronenwellen erzeugt worden, die beide Spalte des Doppelspalts durchquert haben. Wenn eine Welle nur einen der beiden Spalte durchquert, dann fehlen diese Minima.

Aus der Tatsache dass jedes Elektron etwa 5 ns brauchte um die Apparatur zu durchqueren, aber nur ungefähr alle $5 \mu\text{s}$ ein Elektron vom Detektor registriert wurde, schlossen Fraboni et al.:

³⁹ Es ist alles andere als einfach, einen 83 nm breiten Spalt zu verschließen, wenn ein 420 nm entfernter Spalt dabei nicht beeinträchtigt werden soll. Indem mithilfe eines Ionenstrahls aus einem metallorganischen Gas Platin selektiv auf einen der Spalte abgeschieden wurde gelang es Frabboni et al. diesen Spalt zuverlässig zu verschließen, während der andere nur von 83 nm auf 76 nm schrumpfte.

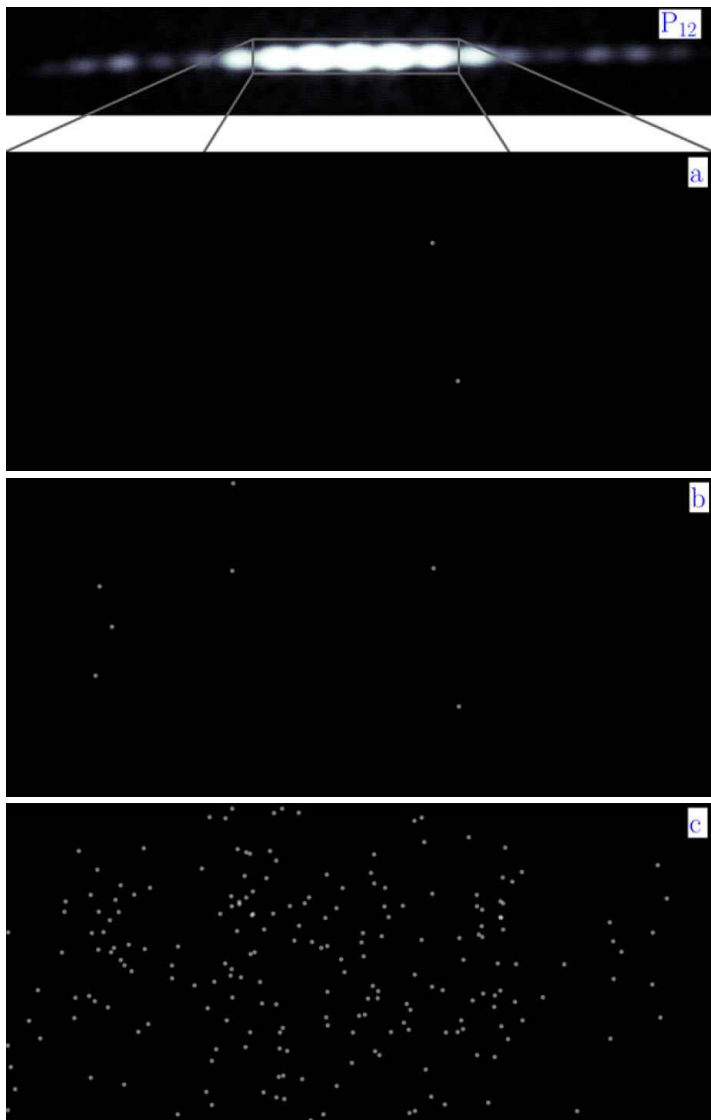
Die Wahrscheinlichkeit, dass sich gleichzeitig mehr als ein Elektron im Bereich zwischen Elektronenquelle und Detektor befand, war vernachlässigbar klein. Also muss jedes einzelne Elektron mit sich selbst interferiert haben. Insbesondere muss im oberen Bild von Abb. 4.9 jedes einzelne Elektron beide Spalte durchquert haben.

Über eine ganz ähnliche Untersuchung der Selbst-Interferenz von Elektronen am Doppelspalt berichteten 2013 Bach et al. [20]. Anders als Frabboni et al. dokumentierten sie aber zusätzlich die allmähliche Entstehung des Interferenzbildes auf ihrem CCD Detektor. Bach et al. beschleunigten die Elektronen mit einer Spannung von nur 600 V, wodurch die Elektronen nach de Broglie's Relation (4.2) eine Wellenlänge von $\lambda = 0,0501 \text{ nm} \pm 0,0001 \text{ nm}$ bekamen. Jeder Spalt ihres Doppelspalts war 62 nm breit, ihr Abstand (Mitte zu Mitte) betrug 272 nm. Hinter den Spalten wurde der Elektronenstrahl durch eine elektrostatische Quadrupol-Linse so aufgeweitet, dass das Interferenzbild auf dem Detektor die gleiche Größe hatte, die es ohne Aufweitung in etwa 17 m Entfernung gehabt hätte.⁴⁰

Die Intensität des Elektronenstrahls war so gering, dass pro Sekunde nur etwa 1 Elektron den Detektor erreichte. Das bedeutet, dass der Abstand von einem Elektron bis zum nächsten etwa $2,3 \cdot 10^6 \text{ m}$ betrug. Es waren also praktisch niemals zwei (oder gar noch mehr) Elektronen gleichzeitig in der etwa 1 m langen Apparatur, die miteinander hätten interferieren können. Sollten sich doch unwahrscheinlicherweise hin und wieder mal zwei Elektronen gleichzeitig in der Nähe des Doppelspalts aufgehalten haben, dann fallen diese exotischen Ereignisse statistisch überhaupt nicht ins Gewicht.

Die Punkte, an denen die Elektronen den Detektor erreichten, wurden zeitaufgelöst registriert. In Abb. 4.9 auf der nächsten Seite sieht man das Ergebnis. Ganz oben ist angedeutet, welcher Bereich der Interferenzstruktur betrachtet wurde. Dann folgen Bilder, auf

⁴⁰ Diese Vergrößerung kann man aus fig. S2 auf Seite 4 in [21] ablesen.



Fortsetzung nächste Seite

Fortsetzung der vorigen Seite

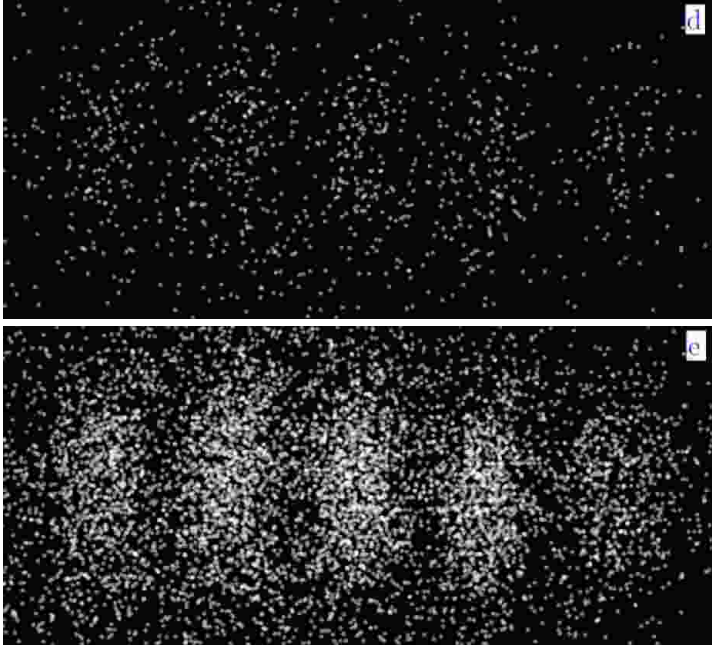


Fig. 4.9: Allmählicher Aufbau des Interferenzbildes: Den Detektor erreicht haben (a) 2 Elektronen, (b) 7 Elektronen, (c) 209 Elektronen, (d) 1004 Elektronen, (e) 6235 Elektronen. Dies ist figure 3 aus [20]. Die Autoren betonen: the electron detection rate in the pattern was about 1 Hz. At this rate and kinetic energy, the average distance between consecutive electrons was $2.3 \cdot 10^6$ m. This ensures that only one electron is present in the 1 m long system at any one time, thus eliminating electron-electron interactions.

denen als weiße Punkte die Auftreffpunkte der ersten 2, 7, 209, 1004, 6235 Elektronen sichtbar sind. Rechts und links vom zentralen Maximum entstehen je 3 Minima, die eindeutig auf destruktive Interferenz von Teilwellen zurückzuführen sind, die *verschiedene* Öffnungen des Doppelspalts durchquert haben. Das Experiment beweist, dass jedes (oder zumindest fast jedes) Elektron einzeln *beide* Spalte durchquert und dann mit sich selbst interferiert hat.

4.5 Beugung von Atomen und Molekülen am Doppelspalt

Je kleiner die Wellenlänge der Materiewelle im Verhältnis zu Breite und Abstand der Spalte ist, um so schwieriger ist es die Interferenz sichtbar zu machen. Wenn man die Interferenz von Atomen beobachten will, hat man nach de Broglie's Gleichung (4.2b) die besten Chancen bei sehr kleinem **Impuls** der Atome, also möglichst leichten Atomen, die noch dazu sehr langsam fliegen sollten.

1991 konnten Carnal und Mlynek [22] die Interferenz von Helium-Atomen beobachten, die mit einer Geschwindigkeit von $990 \text{ m/s} \pm 60 \text{ m/s}$ durch einen Doppelspalt flogen. Das He-Atom ist das zweitleichteste aller Atome. Dennoch hat es bei dieser Geschwindigkeit eine Wellenlänge von nur $0,103 \text{ nm} \pm 6\%$. Die anderen Parameter – siehe Abb. 4.5 auf Seite 81 – des Experiments von Carnal und Mlynek waren:

$$\begin{array}{ll}
 S1 = 2 \mu\text{m} & L1 = 64 \text{ cm} \\
 S2 : \text{zwei Spalte von je } 1 \mu\text{m} \text{ Breite,} & \\
 \quad \text{Abstand (Mitte zu Mitte)} = 8 \mu\text{m} & \\
 L2 = 64 \text{ cm} & S3 = 2 \mu\text{m}
 \end{array}$$

Die Anzahl von Atomen, die in jeweils 10 Minuten bei verschiedenen Stellungen des Detektors auf der x -Achse registriert wurden, sind im Diagramm 4.10 auf der nächsten Seite als rote Punkte

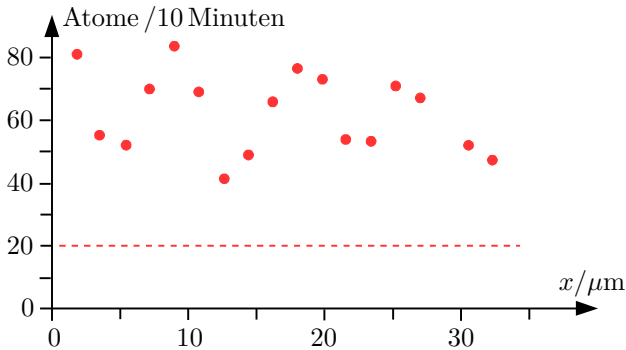


Fig. 4.10: Interferenz von Helium-Atomen am Doppelspalt

aufgetragen. Die gestrichelte Linie gibt an, wie viele Atome typischerweise gezählt wurden, wenn der Eintrittsspalt der Apparatur abgedeckt war. In einem idealen Experiment läge die gestrichelte Linie bei Null. Das „Rauschen“ von etwa 20 registrierten Atomen pro 10 Minuten vermittelt einen Eindruck von der unvermeidlichen Ungenauigkeit dieses Experiments.

Bei einer Wellenlänge der Atome von $0,103 \mu\text{m}$ war zwischen den Interferenz-Maxima ein Abstand von $8,2 \mu\text{m}$ zu erwarten. Aus dem Diagramm 4.10 lasen Carnal und Mlynek [22] einen Abstand von $8,4 \mu\text{m} \pm 0,8 \mu\text{m}$ ab.

Neon-Atome sind fünf mal so schwer wie Helium-Atome. Also haben Ne-Atome nach de Broglie's Relation (4.2b) dann die gleiche Wellenlänge wie He-Atome, wenn sie sich fünf mal langsamer bewegen. 1991 konnten Shimizu et al. [23] die Interferenz von Ne-Atomen nachweisen, obwohl sie einen Detektor verwendeten dessen x -Auflösung um mehr als einen Faktor 10 schlechter war als im Experiment von Carnal und Mlynek. Shimizu et al. waren trotzdem erfolgreich, weil die Neon-Atome in ihrem Experiment eine Geschwindigkeit von weniger als 2 m/s hatten, während die He-Atome im Experiment von Carnal und Mlynek eine Geschwindigkeit von

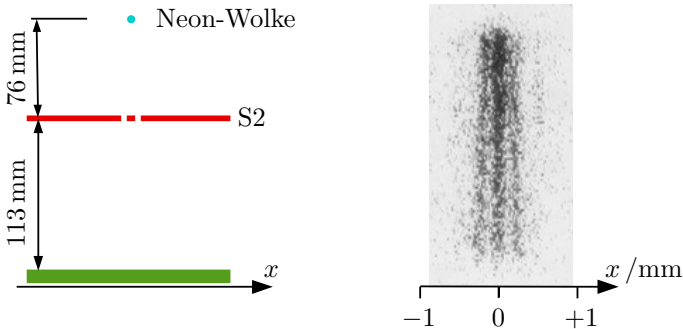


Fig. 4.11 : Interferenz von Neon-Atomen am Doppelspalt

etwa 1000 m/s hatten.

Der Aufbau des Experiments von Shimizu et al. [23] ist in Abbildung 4.11 skizziert. Der türkise Punkt oben links soll eine Wolke von Neon-Atomen darstellen, die in einer Vakuum-Kammer schwebt. Aus der Wolke fallen Neon-Atome unter dem Einfluss der Schwerkraft 76 mm hinab auf eine Folie, in die ein Doppelspalt geätzt ist. Jeder Spalt ist $2\ \mu\text{m}$ breit, der Abstand (Mitte zu Mitte) der beiden Spalte ist $6\ \mu\text{m}$. Wenn die Atome den Doppelspalt durchquert haben, fallen sie nach weiteren 113 mm auf einen Detektor, der den Auftreffpunkt der Atome mit einer räumlichen Auflösung von $20\ \mu\text{m} \times 20\ \mu\text{m}$ und einer zeitlichen Auflösung von 17 ms registriert.

Galilei fand schon vor vierhundert Jahren heraus, dass im Vakuum alle Körper gleich schnell zu Boden fallen.⁴¹ Die Neon-Atome fallen unter dem Einfluss der Anziehungskraft der Erde wie Steine mit einer Beschleunigung von $9,81\ \text{m/s}^2$ zu Boden. Falls ihre Anfangsgeschwindigkeit Null ist, durchqueren sie den Doppelspalt

⁴¹ Das ist bemerkenswert, weil zu Galileis Lebzeiten noch kein Mensch ein Vakuum herstellen konnte. Durch intelligentes Nachdenken fand Galilei trotzdem heraus (und erklärte in den Discorsi [24]), dass und warum es nicht anders sein kann.

mit einer Geschwindigkeit von $1,22\text{ m/s}$, und treffen mit einer Geschwindigkeit von $1,93\text{ m/s}$ nach einer Fallzeit von insgesamt 197 ms auf den Detektor.

Die große Kunst bei diesem Experiment bestand darin, die Atome tatsächlich zu einem bestimmten Zeitpunkt mit einer Anfangsgeschwindigkeit von zumindest näherungsweise Null fallen zu lassen. Die durchschnittliche Geschwindigkeit von Atomen in einem Gas ist umso größer, je wärmer das Gas ist. Shimizu et al. [23] kühlten mit einem System von vier gekreuzten Laserstrahlen, deren Frequenzen sorgfältig auf verschiedene Absorptionslinien von Neon abgestimmt waren, die Neon-Wolke auf eine Temperatur von $2,5\text{ mK}$, das sind $2,5$ tausendstel Grad über dem absoluten Nullpunkt.

Zu einem bestimmten Zeitpunkt wurden die Laser so umgeschaltet, dass Atome aus der Wolke fielen. Idealerweise hätten sie 197 ms später am Detektor ankommen sollen. Das rechte Bild in Abb. 4.11 zeigt als schwarze Punkte die Auftreffpunkte von Atomen, die zwischen 175 ms und 208 ms nach dem Umschalten der Laser den Detektor erreichten, also schon in der Wolke eine kleine vertikale Anfangsgeschwindigkeit nach oben oder nach unten hatten.

Die Interferenz-Streifen sind deutlich erkennbar. Weil das Interferenzbild im unteren Drittel besser gelungen ist als im oberen Teil, haben Shimizu et al. [23] nur das untere Drittel genauer ausgewertet, wie im Diagramm 4.12 auf der nächsten Seite dargestellt. Die roten Punkte zeigen an, wie viele Atome insgesamt in welchem Abstand vom mittleren Interferenzstreifen registriert wurden. Die blaue Linie gibt die erwartete Interferenzstruktur wieder. Sie wurde mit de Broglie's Gleichungen (4.2) berechnet. Obwohl die Messwerte einen deutlich erkennbaren Linksdrall haben, kann man sie angesichts der enormen technischen Schwierigkeiten sicherlich trotzdem als überzeugende Bestätigung von de Broglie's Hypothese betrachten.

Das rechte Bild in Abb. 4.11 enthält insgesamt etwa 6000 Punkte,

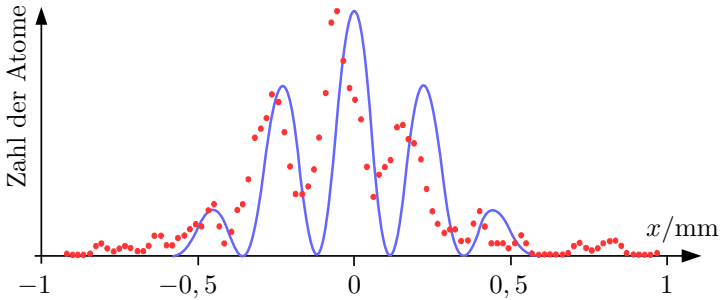


Fig. 4.12: Interferenz von Neon-Atomen am Doppelspalt

die in mehr als 100 000 Durchläufen des Experiments gewonnen wurden.⁴² Im Durchschnitt musste das Experiment also mehr als 16 mal durchgeführt werden, um auch nur ein einziges Atom registrieren zu können! Das ist wieder ein deutlicher Hinweis darauf, dass nicht Ne-Atome, die den rechten Spalt durchquert haben, mit anderen Ne-Atomen interferierten, die den linken Spalt durchquert haben. Vielmehr muss offenbar jedes, oder zumindest fast jedes Atom, das am Detektor registriert wurde, zuvor *einzel*n den Doppelspalt durchquert haben, und dabei *beide* Spalte genutzt und mit sich selbst interferiert haben.

An dieser Stelle ist anzumerken, dass der Detektor nur Neon-Atome wahrnehmen konnte, die bei der Laserkühlung in einen metastabilen Zustand angeregt worden waren. Die große Mehrzahl der Atome in der Apparatur war nicht in diesem metastabilen Zustand, wurde demzufolge auch nicht gekühlt, und auch nicht registriert. Die ungekühlten Atome können aber nicht zur beobachteten Interferenzstruktur beigetragen haben, weil sie aufgrund ihrer hohen Geschwindigkeit eine viel zu kleine Wellenlänge hatten.

⁴² Das setzt natürlich voraus, dass das Experiment vollautomatisch abläuft. Es wurde computergesteuert etwa 2 mal pro Sekunde durchgeführt, so dass die gut 100 000 Durchläufe in insgesamt etwa 14 Stunden stattfanden.

Wieder stehen wir vor dem rätselhaften Phänomen der Selbst-Interferenz einzelner Atome: Wie kann ein einzelnes Atom gleichzeitig beide Spalte durchqueren, die durch einen Steg von $4 \cdot 10^{-6}$ m Breite getrennt sind? Solange wir uns (wie seinerzeit Laplace in dem auf Seite 12 im ersten Kapitel abgedruckten Zitat) vorstellen dass ein Atom einen bestimmten Ort „hat“ (auch wenn er uns nicht genau bekannt ist), solange erscheint das völlig unmöglich.

Wenn wir aber anerkennen, dass der Ort des Atoms durch seine Wechselwirkung mit der Apparatur erschaffen wird, sieht die Sache anders aus. Betrachten wir einmal Schritt für Schritt den Ort³⁰ eines einzelnen Ne-Atoms, das zum Zeitpunkt ⑧ vom Detektor registriert wird, siehe Abb. 4.13. Der Detektor registriert dieses Atom mit einem seiner $20 \mu\text{m} \times 20 \mu\text{m}$ großen Pixel. Also ist das der Ort dieses Atoms zum Zeitpunkt ⑧.

Etwa 197 ms zuvor begann der Fall dieses Atom von oben herab auf den Doppelspalt. Zu diesem Zeitpunkt – in Abb. 4.13 Zeitpunkt ① genannt – hatte der Ort des Atoms die Form einer Kugel mit etwa 1 mm Durchmesser. Dieser Ort wurde durch die Wechsel-

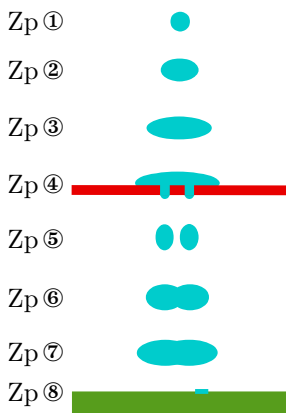


Abb. 4.13: Der Ort eines Ne-Atoms zu verschiedenen Zeitpunkten. Zum Zeitpunkt ① wird der Ort des Atoms durch seine Wechselwirkung mit den Kühl-Lasern etwa 76 mm über dem Doppelspalt erschaffen. Durch die Wechselwirkung mit dem Doppelspalt wird der Ort des Atoms zum Zeitpunkt ④ erheblich verkleinert, und in zwei Teile aufgespalten. Nur der Ort des Atoms wird aufgespalten, das Atom selbst ist zu jedem Zeitpunkt ein vollständiges, ungeteiltes Atom. Zum Zeitpunkt ⑧ schrumpft der Ort des Atoms durch die Wechselwirkung von Atom und Detektor schlagartig auf die Größe $20 \mu\text{m} \times 20 \mu\text{m}$ eines Detektor-Pixels.

wirkung des Atoms mit den Kühllasern erschaffen. Zugleich mit dem Ort erschufen die Kühllaser auch die Anfangsgeschwindigkeit, die das Atom beim Abschalten der Laser hatte. Diese Anfangsgeschwindigkeit war sehr klein, aber nicht Null. Deshalb dehnte sich der Ort des Atoms ständig weiter aus, während es herabfiel.

Die Wechselwirkung mit dem Doppelspalt schränkte den Ort des Atoms in horizontaler Richtung stark ein – und es spaltete ihn auf. Das ist ein Gedanke der uns nicht in den Kopf will, gegen den sich der „gesunde Menschenverstand“, den unsere Vorfahren in den vielen Millionen Jahren der Evolution erworben und an uns vererbt haben, aufs Heftigste sträubt.

Nur der Ort des Atoms wird aufgespalten, nicht das Atom selbst. Davon kann man sich leicht dadurch überzeugen, dass man den Detektor unmittelbar unter den Doppelspalt platziert. Dann sprechen immer nur die Pixel hinter einem Spalt an, niemals sprechen gleichzeitig Pixel hinter beiden Spalten an. Am Beispiel von Photonen wurde das in den im vorigen Kapitel geschilderten Experimenten mit Strahlteilern explizit überprüft.

Der Ort des Atoms wird von den Kühllasern, dem Doppelspalt, dem Detektor, und dem Atom, gemeinsam erschaffen. Es hängt von der Anordnung dieser Geräte ab, wie ausgedehnt der Ort des Atoms ist, und welche Form er hat. Wenn der Detektor unmittelbar hinter dem Doppelspalt aufgebaut wird, dann ist der Ort des Atoms stets einfach zusammenhängend. Wenn der Detektor weit genug entfernt vom Doppelspalt aufgebaut wird, dann ist – wie die vom Detektor registrierte Interferenzstruktur beweist – der Ort des Atoms zum Zeitpunkt ⑤ (siehe Abb. 4.13) auf zwei voneinander getrennte Gebiete aufgespalten.

Darüber werde ich in diesem Buch noch vieles sagen, und vor allem experimentelle Beweise dafür präsentieren, dass diese Betrachtungsweise dem Sachverhalt tatsächlich angemessen ist, so widersinnig der aufgespaltenen Ort eines ungeteilten Atoms zu-

nächst auch erscheinen mag. Als erstes Indiz kann man immerhin schon jetzt feststellen, dass uns diese Betrachtungsweise eine Idee vermittelt, wieso einzelne Elektronen, Photonen, Neutronen, Atome überhaupt zur Interferenz mit sich selbst fähig sind.

Interferenz-Experimente mit noch etwas schwereren Objekten, nämlich Natrium-Atomen und -Molekülen, gelangen 1995 Chapman et al. [25]. Sie präparierten in einer Vakuum-Kammer einen Strahl von Na-Atomen und Na₂-Molekülen mit Krypton-Atomen als Trägergas. Alle Atome und Moleküle in diesem Strahl hatten eine Geschwindigkeit von $v = 820 \text{ m/s} \pm 3,5 \%$. Also hatten die Na-Atome und Na₂-Moleküle nach de Broglie's Gleichung (4.2b) die Wellenlänge

$$\begin{aligned}\lambda_{\text{Na}} &= 0,021 \text{ nm} \\ \lambda_{\text{Na}_2} &= 0,011 \text{ nm} .\end{aligned}$$

Der Strahl wurde auf eine Folie gerichtet, in die ein Gitter³⁵ aus zahlreichen $0,03 \mu\text{m}$ breiten Spalten mit einem Abstand (Mitte zu Mitte) von $0,1 \mu\text{m}$ geätzt war. $1,20 \text{ m}$ hinter dem Gitter wurden die eintreffenden Atome und Moleküle gezählt. Die Krypton-Atome waren für den Detektor unsichtbar. Das Ergebnis ist im oberen Diagramm von Abb. 4.14 auf der nächsten Seite eingetragen.

In einem zweiten Experiment wurden die Na-Atome durch intensive Bestrahlung mit einem Laser der Wellenlänge⁴³ $\lambda = 0,589 \mu\text{m}$ schon vor dem Gitter aus dem Strahl herausgestreut, so dass nur Na₂-Moleküle und Krypton-Atome, die Licht mit dieser Wellenlänge nicht absorbieren, im Strahl blieben, und durch das Gitter zum Detektor gelangten. Das Ergebnis dieser Messung ist im unteren Diagramm von Abb. 4.14 eingetragen.

⁴³ Die orange Linie im Spektrum von Natrium kennt man aus der Beleuchtung von Straßenkreuzungen. Man kann sie auch beobachten, wenn man Kochsalz (NaCl) in eine Kerzenflamme streut.

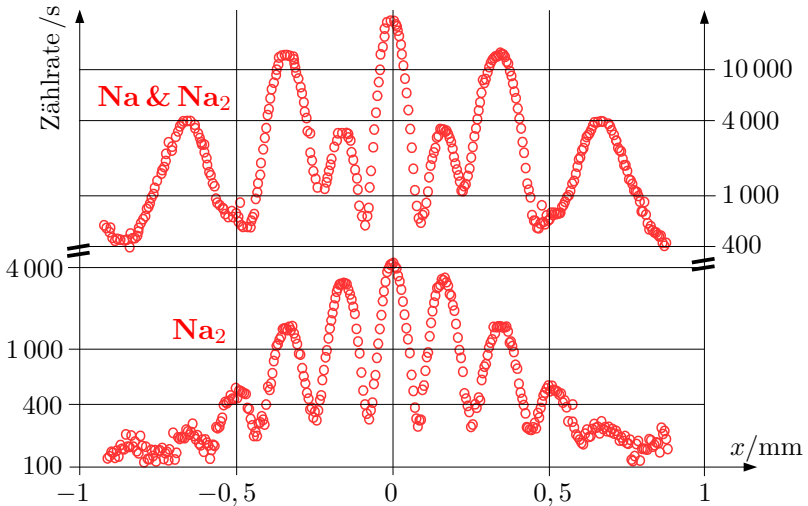


Fig. 4.14: Interferenz von Na & Na₂ (oben) und Na₂ (unten)

Weil die Wellenlänge der Na-Atome doppelt so groß ist wie die Wellenlänge der Na₂-Moleküle, sind ihre Beugungsmaxima in der Detektor-Ebene doppelt so weit aufgespreizt. Man erkennt die

Beugungsmaxima von

$$\begin{array}{lll} \text{Na bei 0 mm} & \pm 0,33 \text{ mm} & \pm 0,67 \text{ mm} \\ \text{Na}_2 \text{ bei 0 mm} & \pm 0,17 \text{ mm} \quad \pm 0,33 \text{ mm} \quad \pm 0,5 \text{ mm} & \pm 0,67 \text{ mm} . \end{array}$$

Auch dieses Experiment ist eine eindrucksvolle Bestätigung von de Broglie's Relation (4.2).

Geht es auch mit noch schwereren Molekülen? Man kennt keinen prinzipiellen Grund, warum Interferenzexperimente nicht mit beliebig schweren Objekten (zum Beispiel mit Lastwagen) möglich sein sollten. Es ist „nur“ einer Frage der Kunstfertigkeit der Experimentatoren, die technischen Schwierigkeiten zu überwinden. Die schwersten Objekte, deren Wellennatur gemäß der de Broglie-

Relation (4.2) bisher in Ein-Teilchen-Interferenz-Experimenten nachgewiesen werden konnte waren Moleküle, die aus mehr als 800 Atomen bestanden und schwerer als 10 000 Wasserstoff-Atome waren [26, 27].

Diese Seite ist absichtlich leer.

5 Vectors and Projection Amplitudes

Galileo Galilei (1564–1642), einer der Mitbegründer der neuzeitlichen Physik, schrieb im 6. Brief seines Buches „Il Saggiatore“⁴⁴ [28]:

„Die Philosophie [Galilei meint die Naturwissenschaft] ist in jenem größten aller Bücher aufgezeichnet, das uns jederzeit offen vor Augen steht (ich spreche vom Universum). Aber man kann es nicht verstehen, wenn man sich nicht zuvor darin übt seine Sprache zu verstehen und die Buchstaben kennenzulernen, mit denen es geschrieben ist. Es ist in mathematischer Sprache geschrieben, und die Buchstaben sind Dreiecke, Kreise, und andere geometrische Figuren. Ohne derartige Hilfsmittel ist es unmöglich, auch nur ein einziges Wort zu verstehen; ohne sie irrt man hilflos in einem finsternen Labyrinth umher.“

Das gilt auch noch heute, und es gilt ganz besonders wenn wir versuchen werden, Quantenphänomene – wie zum Beispiel die rätselhafte Selbst-Interferenz einzelner Teilchen – zu beschreiben und zu verstehen. Die mathematischen Elemente, die wir in der Quantentheorie benötigen um nicht „hilflos in einem finsternen Labyrinth umherzuirren“ sind nicht „Dreiecke, Kreise, und andere geometrische Figuren“, sondern Zahlen und Vektoren.

Was Zahlen sind, weiß jeder. Von Vektoren brauchen wir nicht mehr zu wissen, als dass man sie (mit Einschränkungen, die im Folgenden erklärt werden) durch Pfeile veranschaulichen kann, so wie wir das in früheren Kapiteln dieses Buches bereits gemacht haben. Weil das Rechnen mit Vektoren so wichtig ist, und uns

⁴⁴ (italienisch) il saggiatore = die Goldwaage

im Folgenden so häufig begegnet wird, werden wir es jetzt etwas genauer und systematischer betrachten.

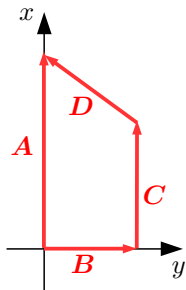


Abb. 5.1: Rechnen mit Vektoren

Im Diagramm 5.1 kommt man vom Kreuzungspunkt der Koordinaten auf dem Weg $B + C + D$ zum gleichen Zielpunkt wie auf dem Weg A . Also gilt die Vektor-Gleichung

$$\mathbf{A} = \mathbf{B} + \mathbf{C} + \mathbf{D} . \quad (5.1a)$$

Wenn man dagegen die Weglänge betrachtet, dann ist der rechte Weg deutlich weiter als der linke Weg. Die Länge eines Vektors ist sein *Betrag*. Für Vektoren haben wir bisher fette Buchstaben verwendet. Beträge kennzeichnen wir durch Betragsstriche oder durch normale Buchstaben:

$$|\mathbf{A}| = A = \text{Betrag (d. h. Länge) des Vektors } \mathbf{A}$$

Für die Beträge (d. h. die Längen) der Vektoren im Diagramm 5.1 bzw. in der Gleichung (5.1a) gilt also

$$|\mathbf{A}| = A < B + C + D = |\mathbf{B}| + |\mathbf{C}| + |\mathbf{D}| . \quad (5.1b)$$

5.1 Einheitsvektoren

Paul Dirac (1902–1984), einer der genialen Mitbegründer der Quantentheorie, führte für Vektoren folgende Schreibweise ein:

$$|a\rangle = \mathbf{a} \quad (5.2a)$$

Der Strich auf der linken Seite von $|\dots\rangle$ hat nichts mit Betragsstrichen zu tun. Wir werden sehen dass man sich schnell an diese praktische Schreibweise gewöhnt. Besonders wichtig in der Quantentheorie sind Vektoren, deren Betrag 1 ist, und die deshalb als

Einheitsvektoren bezeichnet werden. Damit wir auf den ersten Blick erkennen, ob es sich bei einem Vektor um einen Einheitsvektor handelt oder nicht, werde ich in diesem Buch für Einheitsvektoren immer und ausnahmslos Dirac's Schreibweise (5.2a) verwenden:

$$\text{Betrag von } |a\rangle = \left| |a\rangle \right| = 1 \quad (5.2b)$$

Für Vektoren die keine Einheitsvektoren sind (d. h. deren Länge $\neq 1$ ist), werde ich stattdessen die Schreibweise \mathbf{A} mit fetten Buchstaben verwenden:

$$\text{Betrag von } \mathbf{A} = \left| \mathbf{A} \right| \neq 1$$

In Abb. 5.2(a) sind zwei rechtwinklige Koordinatensysteme eingezeichnet: Eines mit den Koordinaten x und y , und eines mit den Koordinaten a und b . Außerdem enthält die Graphik die vier Einheitsvektoren $|a\rangle$, $|b\rangle$, $|x\rangle$, $|y\rangle$, die die selben Richtungen wie die gleichnamigen Koordinatenachsen haben, und einen weiteren Einheitsvektor $|p\rangle$.

In Abb. 5.2(b) sind der Einheitsvektor $|p\rangle$ und zwei Vektoren $|x\rangle \cdot p_x$ und $|y\rangle \cdot p_y$ dargestellt. p_x und p_y sind Zahlen. Offenbar ist $0 < p_x < 1$, denn der Vektor $|x\rangle \cdot p_x$ hat die gleiche Richtung wie der Einheitsvektor $|x\rangle$, ist aber kürzer als $|x\rangle$. Und offenbar ist

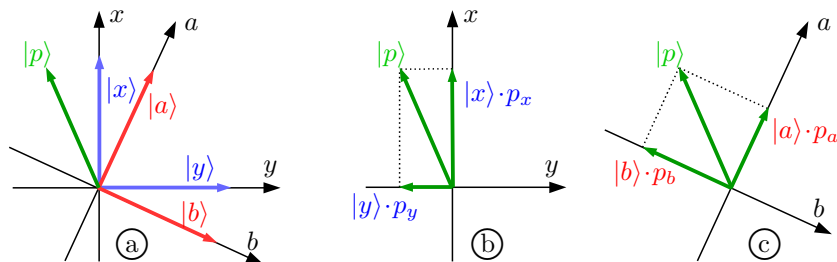


Fig. 5.2: Einheitsvektoren und Projektionen

$-1 < p_y < 0$, denn der Vektor $|y\rangle \cdot p_y$ hat die umgekehrte Richtung wie der Einheitsvektor $|y\rangle$, und ist kürzer als $|y\rangle$.

In Abb. 5.2© ist nochmals der Einheitsvektor $|p\rangle$ dargestellt, sowie zwei Vektoren $|a\rangle \cdot p_a$ und $|b\rangle \cdot p_b$. Offenbar ist $0 < p_a < 1$, denn der Vektor $|a\rangle \cdot p_a$ hat die gleiche Richtung wie der Einheitsvektor $|a\rangle$, ist aber kürzer als $|a\rangle$. Und offenbar ist $-1 < p_b < 0$, denn der Vektor $|b\rangle \cdot p_b$ hat die umgekehrte Richtung wie der Einheitsvektor $|b\rangle$, und ist kürzer als $|b\rangle$.

Die Zahlen p_x, p_y, p_a, p_b werden als *Projektionen* oder *Projektionsamplituden* des Vektors $|p\rangle$ auf die vier Vektoren $|x\rangle, |y\rangle, |a\rangle, |b\rangle$ bezeichnet. Für Projektionsamplituden werden wir folgende Schreibweise verwenden:

$$p_x = \langle x||p\rangle = \text{Projektionsamplitude von } |p\rangle \text{ auf } |x\rangle \quad (5.3a)$$

$$p_y = \langle y||p\rangle = \text{Projektionsamplitude von } |p\rangle \text{ auf } |y\rangle \quad (5.3b)$$

$$p_a = \langle a||p\rangle = \text{Projektionsamplitude von } |p\rangle \text{ auf } |a\rangle \quad (5.3c)$$

$$p_b = \langle b||p\rangle = \text{Projektionsamplitude von } |p\rangle \text{ auf } |b\rangle \quad (5.3d)$$

Man kann sich beispielsweise die Projektionsamplitude $\langle x||p\rangle$ von $|p\rangle$ auf $|x\rangle$ veranschaulichen, indem man den Vektor $|p\rangle$ aus großer Entfernung senkrecht zur x -Achse so anleuchtet, dass sein Schatten auf die x -Achse fällt, wie durch die gepunktete Linie in Abb. 5.2ⓑ angedeutet. Der Schattenpfeil $|x\rangle \cdot p_x = |x\rangle \langle x||p\rangle$ ist gleich dem Vektor $|x\rangle$, multipliziert mit der Zahl $\langle x||p\rangle$.

Wenn man den Vektor $|p\rangle$ aus großer Entfernung senkrecht zur b -Achse anleuchtet, dann fällt sein Schatten auf die negative b -Achse, wie durch die gepunktete Linie in Abb. 5.2© angedeutet. Also ist die Projektionsamplitude $p_b = \langle b||p\rangle$ negativ.

Vektoren werden nicht verändert wenn man sie so verschiebt, dass ihre Länge und ihre Richtung unverändert bleiben. Man darf also den Vektor $|y\rangle \langle y||p\rangle = |y\rangle \cdot p_y$ in der Zeichenebene so verschieben, dass er an der Spitze von $|x\rangle \langle x||p\rangle$ ansetzt und an der Spitze von $|p\rangle$ endet. Und man darf den Vektor $|b\rangle \langle b||p\rangle$ in der Zeichenebene

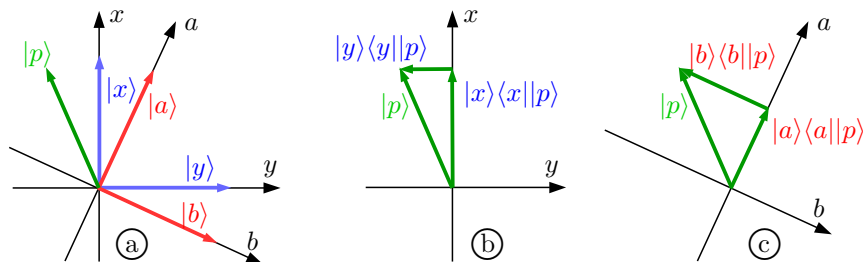


Fig. 5.3: $|p\rangle = |x\rangle\langle x||p\rangle + |y\rangle\langle y||p\rangle = |a\rangle\langle a||p\rangle + |b\rangle\langle b||p\rangle$

so verschieben, dass er an der Spitze von $|a\rangle\langle a||p\rangle$ ansetzt und an der Spitze von $|p\rangle$ endet, wie in Abb. 5.3 gezeichnet.

Also ist $|p\rangle$ jeweils die Summe der beiden anderen Vektoren:

$$\overbrace{|p\rangle}^{\text{Einheitsvektor}} = \underbrace{|x\rangle}_{\text{Einheitsvektor}} \overbrace{\langle x||p\rangle}^{\text{Vektor}} + |y\rangle\langle y||p\rangle \quad (5.4a)$$

$$= |a\rangle\langle a||p\rangle + |b\rangle\langle b||p\rangle \quad (5.4b)$$

Jetzt muss eine kleine Komplikation erwähnt werden. Die Veranschaulichung von Vektoren durch Pfeile ist schön und nützlich, sie trifft aber nicht vollständig zu. Die mathematische Definition von Vektoren ist allgemeiner und umfassender als die geometrische Definition von Pfeilen. Anders gesagt: Man kann jeden Pfeil als Vektor beschreiben, aber man kann nicht jeden Vektor durch einen Pfeil darstellen. Vektoren können mathematische Eigenschaften haben, die Pfeile nicht haben.

Ein Unterschied, der für uns wichtig ist, tritt bei den Projektionsamplituden auf: Die Projektionsamplituden von Pfeilen sind positive oder negative Zahlen, auf jeden Fall aber reelle Zahlen. Dagegen können die Projektionsamplituden von Vektoren auch komplex sein. Um zu klären was es mit komplexen Zahlen auf sich hat, berechnen wir als Beispiel die Wurzel aus $-42,25$:

$$\sqrt{-42, 25} = \sqrt{(-1) \cdot (+42, 25)} = \underbrace{\sqrt{-1}}_{\pm i} \cdot \underbrace{\sqrt{+42, 25}}_{\pm 6,5} = \pm i 6, 5 \quad (5.5a)$$

Damit man auch Gleichungen lösen kann, in denen die Wurzeln von negativen Zahlen vorkommen, haben die Mathematiker im sechzehnten Jahrhundert die Zahl $i = \sqrt{-1}$ erfunden. Die Umkehrung von (5.5a) ist

$$(+6, 5) \cdot (+6, 5) = +42, 25 \quad (5.5b)$$

$$(-6, 5) \cdot (-6, 5) = +42, 25 \quad (5.5c)$$

$$(+i) \cdot (+i) = -1 \quad (5.5d)$$

$$(-i) \cdot (-i) = -1 . \quad (5.5e)$$

Wenn die Vorzeichen der beiden Zahlen unterschiedlich sind, gilt dagegen

$$(+6, 5) \cdot (-6, 5) = -42, 25 \quad (5.5f)$$

$$(+i) \cdot (-i) = +1 . \quad (5.5g)$$

Alle Zahlen, in denen der Faktor $i = \sqrt{-1}$ vorkommt, heißen *komplexe* Zahlen. Alle Zahlen, in denen i nicht vorkommt, heißen *reelle* Zahlen.

$$i 728, 73 \quad , \quad 5, 17 - i 54 \quad , \quad 16 + i 3, 77 \quad , \quad \dots$$

sind Beispiele für komplexe Zahlen. Für das Rechnen mit komplexen Zahlen gelten die gleichen Regeln wie für das Rechnen mit reellen Zahlen. Beispielsweise ist das Quadrat

$$\begin{aligned} (5, 17 - i 54)^2 &= (5, 17 - i 54)(5, 17 - i 54) = \\ &= 5, 17^2 \underbrace{- 5, 17 \cdot i 54 - i 54 \cdot 5, 17}_{-i 2 \cdot 5, 17 \cdot 54} + \underbrace{i^2 54^2}_{-54^2} . \end{aligned} \quad (5.5h)$$

Die *konjugiert komplexe* einer Zahl ist die Zahl, bei der alle i durch $-i$ ersetzt wurden. Die konjugiert komplexe Zahl wird durch einen hochgestellten Stern* gekennzeichnet. Beispiel:

$$(5, 17 - i 54)^* = 5, 17 + i 54 \quad (5.5i)$$

Beim Quadrat wird eine Zahl mit sich selbst multipliziert. Dagegen wird beim *Betragsquadrat* eine Zahl mit ihrer konjugiert komplexen multipliziert:

$$\begin{aligned} \text{Betragsquadrat von } 5, 17 - i 54 &= \\ &= |5, 17 - i 54|^2 = (5, 17 - i 54)^* \cdot (5, 17 - i 54) = \\ &= (5, 17 + i 54) \cdot (5, 17 - i 54) = \\ &= 5, 17^2 \underbrace{-5, 17 \cdot i 54 + i 54 \cdot 5, 17}_0 \underbrace{-i^2 54^2}_{+54^2} = 5, 17^2 + 54^2 \quad (5.5j) \end{aligned}$$

Während das Quadrat (5.5h) einer komplexen Zahl im allgemeinen wieder eine komplexe Zahl ist, ist das Betragsquadrat (5.5j) einer komplexen Zahl stets eine positive reelle Zahl.

(5.5) enthält sämtliche Regeln für den Umgang mit komplexen Zahlen, die wir in diesem Buch benötigen. Eigentlich nicht schwierig, aber sicher gewöhnungsbedürftig. Ich werde deshalb jedes mal, wenn uns eine komplexe Zahl begegnet, an diese Regeln erinnern.

Physiker haben komplexe Zahlen schon lange vor der Entdeckung der Quantentheorie im Jahr 1925 benutzt. Aber nur aus Bequemlichkeit, weil man viele mathematische Probleme in der klassischen Physik mithilfe von komplexen Zahlen sehr elegant und effizient bearbeiten kann. Wenn jemand jedoch partout komplexe Zahlen vermeiden wollte, dann konnte er alle physikalischen Berechnungen auch mit reellen Zahlen durchführen. Das hat sich mit der Quantentheorie geändert. In der Quantentheorie sind komplexe

Zahlen unverzichtbar, und deshalb können wir ihnen in diesem Buch auch nicht immer aus dem Weg gehen.

Damit zurück zu den Projektionsamplituden. Wenn zwei Vektoren $|g\rangle$ und $|h\rangle$ durch Pfeile dargestellt werden können (das ist manchmal, aber nicht immer der Fall), dann ist die Projektionsamplitude des einen auf den anderen gleich der Projektionsamplitude des anderen auf den einen:

$$\text{manchmal ist } \langle g||h\rangle = \langle h||g\rangle . \quad (5.6a)$$

Bei den Vektoren, mit denen wir es in der Quantentheorie zu tun haben, ist das jedoch häufig nicht der Fall. Vielmehr gilt

$$\text{oftmals } \langle g||h\rangle \neq \langle h||g\rangle , \text{ aber} \quad (5.6b)$$

$$\text{immer } \langle g||h\rangle = \left(\langle h||g\rangle\right)^* . \quad (5.6c)$$

Der Stern* bedeutet das konjugiert komplexe, erklärt in (5.5i). (5.6a) trifft für reelle Projektionsamplituden zu, (5.6b) für komplexe Projektionsamplituden. Warum (5.6c) gilt, kann man nicht durch Bilder mit Pfeilen erklären. Wir nehmen hier (5.6c) einfach als mathematische Tatsache zur Kenntnis.

Für den Spezialfall reeller Projektionsamplituden — also den Fall, dass (5.6a) gilt — sind in Diagramm 5.4 auf der nächsten Seite die Projektionsamplituden $\langle h||g\rangle$ und das Quadrat $(\langle h||g\rangle)^2$ der Einheitsvektoren $|h\rangle$ und $|g\rangle$ als Funktion des Winkels $\alpha(h, g)$ zwischen ihnen eingetragen. Für reelle Projektionsamplituden von Einheitsvektoren ist in der Mathematik der Name *Kosinus* üblich, der als \cos abgekürzt wird.¹⁴ Es gilt also

$$\text{falls } \langle h||g\rangle \text{ reell ist:} \\ \langle h||g\rangle = \langle g||h\rangle = \cos \alpha(h, g) \quad (5.7a)$$

$$\left(\langle h||g\rangle\right)^2 = \left(\langle g||h\rangle\right)^2 = \cos^2 \alpha(h, g) . \quad (5.7b)$$

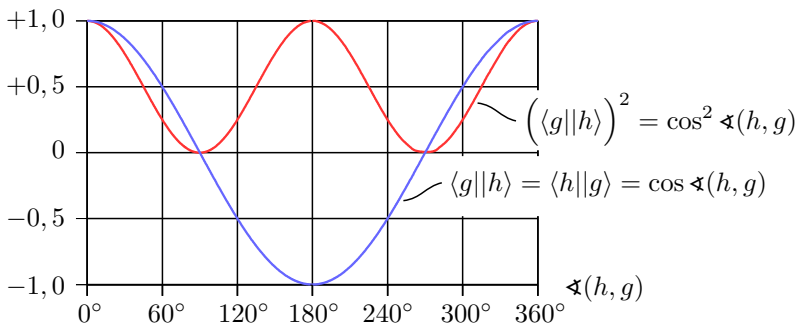


Fig. 5.4: **Reelle Projektionsamplituden** und das **Quadrat reeller Projektionsamplituden** von Einheitsvektoren

Wenn der Winkel zwischen zwei Einheitsvektoren 90° oder 270° beträgt, also ein „rechter Winkel“ ist, dann werden die Vektoren als **orthogonal** bezeichnet. Beispielsweise ist $|x\rangle$ in Abb. 5.3 orthogonal zu $|y\rangle$, und $|a\rangle$ ist orthogonal zu $|b\rangle$. Die Projektionsamplitude (sprich der Kosinus) orthogonaler Vektoren ist offensichtlich Null: Wenn man den Vektor $|x\rangle$ aus großer Entfernung senkrecht zur y -Achse anleuchtet, dann hat sein Schatten auf der y -Achse die Länge Null.

Wenn eine Projektionsamplitude $\langle g|h \rangle$ komplex ist, dann kann man die Vektoren $|g\rangle$ und $|h\rangle$ nicht als Pfeile darstellen, und deswegen auch nicht den Winkel zwischen ihnen bestimmen. Es ist aber eine übliche Sprechweise, auch solche Vektoren $|g\rangle$ und $|h\rangle$ als orthogonal zu bezeichnen, wenn ihre Projektionsamplitude Null ist.

5.2 Zwei Beispiele

Jetzt verfügen wir über alle Hilfsmittel, die zur systematischen Beschreibung von Messungen in der Quantentheorie erforderlich sind. Als Beispiel betrachten wir die Messung der Polarisation eines

Photons, die in Abb. 5.5 dargestellt ist.

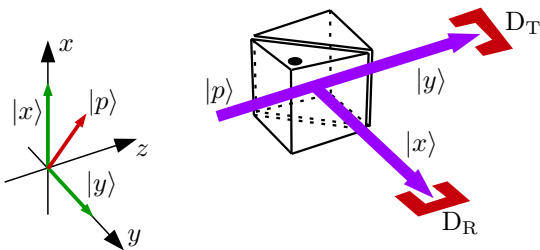


Fig. 5.5: Ein Photon am polarisierenden Strahlteiler

Das Objekt, an dem die Messung ausgeführt werden soll, ist das einlaufende Photon, das in p -Richtung polarisiert ist. Der Einheitsvektor $|p\rangle$ beschreibt den Zustand des Photons, deshalb wird $|p\rangle$ auch als *Zustandsvektor* bezeichnet. Das Messgerät, also der polarisierende Strahlteiler mit den beiden Detektoren an seinen Ausgängen, ist so gedreht, dass er x -polarisiertes Licht **reflektiert**, und y -polarisiertes Licht **transmittiert**.

Falls das Photon transmittiert wird, dann wird es den Strahlteiler im Zustand $|y\rangle$ verlassen und vom Detektor D_T registriert werden. Falls das Photon reflektiert wird, dann wird es den Strahlteiler im Zustand $|x\rangle$ verlassen und vom Detektor D_R registriert werden. Nur falls $|p\rangle = |y\rangle$ oder $|p\rangle = |x\rangle$ ist, wird der Zustandsvektor des Photons hinter dem Strahlteiler der gleiche sein wie vor dem Strahlteiler.

In der Klassischen Physik wird bei einer gut durchgeführten Messung das gemessene Objekt nicht verändert. Man stellt eine Eigenschaft fest, die das Objekt bereits vor der Messung hatte, und die es nach der Messung immer noch hat. Bei der Messung von Quantenobjekten verhält es sich anders. Das Messgerät prägt dem gemessenen Objekt einen Zustand auf. Man sagt dass das Messgerät das Objekt in einem bestimmten Zustand präpariert.

Jedes Messgerät hat nur ein begrenztes Reservoir von Zustandsvektoren, die es dem Objekt aufprägen kann. Diese Vektoren werden als *Eigenvektoren* des Messgeräts bezeichnet. Der polarisierende Strahlteiler hat nur zwei Eigenvektoren: $|x\rangle$ und $|y\rangle$.

In welchem seiner Eigenvektoren wird das Messgerät (der polarisierende Strahlteiler) das Objekt (das Photon) präparieren? Um das zu berechnen, geht man in der Quantentheorie folgendermaßen vor: Zuerst schreibt man den Zustandsvektor des Objekts, das gemessen wird (in diesem Fall des Photons) als Summe der Projektionen auf alle Eigenvektoren des Messgeräts:

$$\begin{aligned} \text{Zustandsvektor des Objekts vor der Messung} &= \\ &= |p\rangle = \underbrace{|x\rangle}_{\text{Eigenvektor des Messgeräts}} \langle x|p\rangle + \underbrace{|y\rangle}_{\text{Eigenvektor des Messgeräts}} \langle y|p\rangle \end{aligned} \quad (5.8)$$

Eigenvektor des Messgeräts Eigenvektor des Messgeräts

In Abb. 5.2 (b) auf Seite 106 und Abb. 5.3 (b) auf Seite 108 wurde die Berechnung von (5.8) veranschaulicht. Der Zustandsvektor (5.8) enthält beide Möglichkeiten, Reflektion und Transmission des Photons. Aber nur einer der beiden Detektoren, entweder D_R oder entweder D_T , wird das Photon registrieren. Welcher? Die Antwort auf diese Frage gibt die 1926 von Max Born (1882–1970) entdeckte [29] und nach ihm benannte

Born'sche Regel: Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass ein bestimmtes Messergebnis eintritt, ist gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude des Zustandsvektors des gemessenen Objekts auf den entsprechenden Eigenvektor des Messgeräts. (5.9)

Das klingt furchtbar kompliziert, ist aber ganz einfach. Betrachten wir das Beispiel (5.8). Das Photon gelangt zum Detektor D_R , wenn der Strahlteiler es im Zustand $|x\rangle$ präpariert. Die Projektionsamplitude des Zustandsvektors des Photons auf diesen Eigenvektor des Messgeräts ist $\langle x|p\rangle$. Also ist nach der Born'schen Regel die

Wahrscheinlichkeit $W(D_R)$ dafür, dass das Photon zum Detektor D_R gelangt, gleich

$$W(D_R) = \left| \langle x || p \rangle \right|^2 . \quad (5.10a)$$

Dagegen wird das Photon zum Detektor D_T gelangen, wenn der Strahlteiler es im Zustand $|y\rangle$ präpariert. Die Projektionsamplitude des Zustandsvektors des Photons auf diesen Eigenvektor des Messgeräts ist $\langle y || p \rangle$. Also ist

$$W(D_T) = \left| \langle y || p \rangle \right|^2 \quad (5.10b)$$

die Wahrscheinlichkeit dafür, dass das Photon zum Detektor D_T transmittiert wird.

Wenn $|p\rangle = |x\rangle$ ist, dann ist $W(D_R) = 1$ und $W(D_T) = 0$. Und wenn $|p\rangle = |y\rangle$ ist, dann ist $W(D_R) = 0$ und $W(D_T) = 1$. In allen anderen Fällen entscheidet der Zufall, ob das Photon nun im Zustand $|x\rangle$ oder $|y\rangle$ präpariert wird: Man weiß dann nur, dass es mit der Wahrscheinlichkeit $W(D_R)$ im Zustand $|x\rangle$ und mit der Wahrscheinlichkeit $W(D_T)$ im Zustand $|y\rangle$ präpariert wird, aber man kann das Ergebnis der Messung im Einzelfall nicht sicher vorhersagen. Die Messung ist in der Quantentheorie die einzige Stelle, an der der Zufall in Aktion tritt. Solange keine Messung stattfindet, ist die Quantentheorie eine völlig deterministische Theorie, genau so wie die Theorien der Klassischen Physik.

Betrachten wir als zweites Beispiel die Beugung von Neutronen am Doppelspalt. Der prinzipielle Aufbau des Experiments wird in Abb. 4.5 auf Seite 81 dargestellt, das Ergebnis der Messung wird im Diagramm 4.6 auf Seite 82 durch rote Punkte dargestellt. Den Zustandsvektor eines Neutrons, das durch den Spalt S1 in die Apparatur einläuft, nennen wir $|S1\rangle$. Der Doppelspalt präpariert es in einem seiner beiden Eigenzustände $|S2_l\rangle$ oder $|S2_r\rangle$. Dabei bedeutet der Index r dass das Neutron durch den rechten Spalt

gefliegen ist, und der Index l bedeutet dass das Neutron durch den linken Spalt geflogen ist. Die wahrscheinlichste Möglichkeit ist natürlich, dass das Neutron keinen der beiden Spalte trifft, sondern schon in der ersten Kammer stecken bleibt. Wir betrachten hier aber nur die Fälle, in denen das Neutron tatsächlich die Detektorebene erreicht.

Um zu klären was am Doppelspalt mit dem Neutron geschieht, beschreiben wir seinen Zustand (vor dem Doppelspalt) als Summe seiner Projektionen auf die beiden Eigenvektoren des Doppelspalts:

$$|S_1\rangle = |S_{2l}\rangle\langle S_{2l}||S_1\rangle + |S_{2r}\rangle\langle S_{2r}||S_1\rangle \quad (5.11)$$

Wenn unmittelbar hinter den beiden Spalten Detektoren ständen, so wie beim Aufbau 5.5 Detektoren hinter beiden Ausgängen des Strahlteilers standen, dann würde der Doppelspalt das Neutron nach der Born'schen Regel (5.9) mit der Wahrscheinlichkeit

$$W_l = \left| \langle S_{2l}||S_1\rangle \right|^2 \quad (5.12a)$$

im Zustand $|S_{2l}\rangle$ präparieren, und der Detektor hinter dem linken Spalt würde das Neutron registrieren Mit der Wahrscheinlichkeit

$$W_r = \left| \langle S_{2r}||S_1\rangle \right|^2 \quad (5.12b)$$

würde der Doppelspalt das Neutron im Zustand $|S_{2r}\rangle$ präparieren, und der Detektor hinter dem rechten Spalt würde das Neutron detektieren. Weil die Summe der Wahrscheinlichkeiten aller Möglichkeiten immer 1 ist, und weil das Experiment sorgfältig so aufgebaut wurde, dass beide Möglichkeiten gleich wahrscheinlich sind, ist

$$W_l = W_r = 1/2 . \quad (5.12c)$$

Das bedeutet aber *nicht*, dass die beiden Projektionsamplituden gleich $\sqrt{1/2}$ sind, denn Projektionsamplituden sind ja im allgemeinen komplex. Deshalb führen wir die Abkürzungen

$$l = \langle S_{2l} | S_1 \rangle \quad , \quad r = \langle S_{2r} | S_1 \rangle \quad (5.13)$$

$$\text{mit } |l|^2 = |r|^2 = W_l = W_r = 1/2$$

ein. Damit kann der Zustandsvektor des Neutrons als

$$|S_1\rangle = l |S_{2l}\rangle + r |S_{2r}\rangle \quad (5.14)$$

geschrieben werden.

Jetzt sind wir bei einer der rätselhaftesten Eigenheiten der Quantentheorie angekommen: Weil keine Detektoren unmittelbar hinter den Spalten stehen, wird das Neutron laut Quantentheorie am Doppelspalt *nicht* in einem der Zustände $|S_{2l}\rangle$ oder $|S_{2r}\rangle$ präpariert, sondern fliegt im „unentschiedenen“ Zustand (5.14) weiter. Nicht anders ist es beim polarisierenden Strahlteiler: Wenn keine Detektoren hinter den beiden Ausgängen des Strahlteilers ständen, dann würde – laut Quantentheorie – der Strahlteiler das Photon weder im Zustand $|x\rangle$ noch im Zustand $|y\rangle$ präparieren sondern im „unentschiedenen“ Zustand

$$|5.8\rangle = |x\rangle\langle x|p\rangle + |y\rangle\langle y|p\rangle . \quad (5.15)$$

Es scheint so als ob das, was am Strahlteiler oder am Doppelspalt geschieht, davon abhängt ob man mithilfe von Detektoren das Geschehen beobachtet, oder nicht. Die bessere Betrachtungsweise ist aber die, die bereits in Abb. 4.13 auf Seite 98 skizziert wurde: Der Ort des Neutrons wird durch seine Wechselwirkung mit der Apparatur erschaffen. Die Trajektorie des Neutrons in diesem Experiment ist die Abfolge der Orte, die es nacheinander auf seinem Weg durch die Spalte bis zum Detektor einnimmt. Der Zustandsvektor (5.14) spiegelt die Tatsache wieder, dass die Trajektorie des

Neutrons in diesem Experiment *nicht* auf einen der beiden Spalte eingeschränkt wird, sondern sich über beide Spalte erstreckt.

Der Neutronendetektor rastert die x -Achse mit einer Schrittweite von 0,01 mm an insgesamt 87 Positionen ab. Die 87 Eigenvektoren des Detektors nennen wir

$$|x_1\rangle, |x_2\rangle, |x_3\rangle, \dots, |x_{86}\rangle, |x_{87}\rangle. \quad (5.16)$$

Um zu klären was bei der Detektion mit dem Neutron geschieht, beschreiben wir seinen Zustand (unmittelbar bevor es auf die Detektorebene trifft) als Summe seiner Projektionen auf die 87 Eigenvektoren des Detektors:

$$\begin{aligned} l|S_{2l}\rangle + r|S_{2r}\rangle &= |x_1\rangle \left(l\langle x_1||S_{2l}\rangle + r\langle x_1||S_{2r}\rangle \right) + \\ &+ |x_2\rangle \left(l\langle x_2||S_{2l}\rangle + r\langle x_2||S_{2r}\rangle \right) + \dots + \\ &+ |x_{87}\rangle \left(l\langle x_{87}||S_{2l}\rangle + r\langle x_{87}||S_{2r}\rangle \right) = \\ &= \sum_{j=1}^{87} |x_j\rangle \left(l\langle x_j||S_{2l}\rangle + r\langle x_j||S_{2r}\rangle \right) \end{aligned} \quad (5.17)$$

In der letzten Zeile wird der griechische Buchstabe Σ = Sigma als Summationszeichen verwendet. Man liest das Zeichen als „Summe von j gleich 1 bis 87“. Es bedeutet, dass im ersten Summanden für j die Zahl 1 eingesetzt werden soll, im zweiten Summanden die Zahl 2, im dritten Summanden die Zahl 3, usw., bis schließlich im letzten Summanden für j die Zahl 87 eingesetzt wird. Die letzte Zeile von (5.17) ist also nur eine abkürzende Schreibweise für die Zeilen darüber.

Damit können wir berechnen, mit welcher Wahrscheinlichkeit der Detektor das Neutron an welcher Position registrieren wird. Beispielsweise ist die Wahrscheinlichkeit $W(x_{31})$ dafür, dass das Neutron an der Detektorposition x_{31} beobachtet wird, laut der

Born'schen Regel (5.9) gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude auf den Eigenvektor $|x_{31}\rangle$ des Detektors in Gleichung (5.17), also gleich

$$\begin{aligned}
 W(x_{31}) &= \left| l \langle x_{31} || S_{2l} \rangle + r \langle x_{31} || S_{2r} \rangle \right|^2 \stackrel{(5.5j)}{=} \\
 &= \left(l \langle x_{31} || S_{2l} \rangle + r \langle x_{31} || S_{2r} \rangle \right)^* \left(l \langle x_{31} || S_{2l} \rangle + r \langle x_{31} || S_{2r} \rangle \right) \stackrel{(5.6c)}{=} \\
 &= \left(l^* \langle S_{2l} || x_{31} \rangle + r^* \langle S_{2r} || x_{31} \rangle \right) \left(l \langle x_{31} || S_{2l} \rangle + r \langle x_{31} || S_{2r} \rangle \right) \stackrel{(5.13)}{=} \\
 &= \underbrace{l^* l \langle S_{2l} || x_{31} \rangle \langle x_{31} || S_{2l} \rangle}_{\frac{1}{2} |\langle x_{31} || S_{2l} \rangle|^2} + l^* r \langle S_{2l} || x_{31} \rangle \langle x_{31} || S_{2r} \rangle + \\
 &\quad + r^* l \langle S_{2r} || x_{31} \rangle \langle x_{31} || S_{2l} \rangle + \underbrace{r^* r \langle S_{2r} || x_{31} \rangle \langle x_{31} || S_{2r} \rangle}_{\frac{1}{2} |\langle x_{31} || S_{2r} \rangle|^2}. \quad (5.18)
 \end{aligned}$$

In Abb. 5.6 auf der nächsten Seite ist die Wahrscheinlichkeit $W(x) = (5.18)$ dafür, das Neutron an der Position x zu detektieren, als rote Kurve eingetragen, außerdem in blau und grün die Beiträge der verschiedenen Summanden in (5.18). Bei der Berechnung dieser Kurven wurde angenommen, dass der Abstand der beiden Spalte (Mitte zu Mitte) drei mal so groß ist wie ihre Breite.⁴⁵

Es lohnt sich, *sehr* genau zu betrachten, wie die rote Kurve zustande kommt. Die blaue Kurve ist die Summe des ersten und des vierten Summanden in (5.18). Beim Betragsquadrat $|\langle x || S_{2l} \rangle|^2$ ist das Neutron eindeutig vom linken Spalt zur Detektorposition x gekommen, beim Betragsquadrat $|\langle x || S_{2r} \rangle|^2$ eindeutig vom rechten Spalt. Diese beiden Terme sind immer positiv, und tragen nicht zur Interferenz zwischen den beiden Möglichkeiten (linker Spalt

⁴⁵ für Physiker: Die blaue Linie ist $\sin^2(x)/x^2$, also das Quadrat der „Spaltfunktion“. Die rote Linie ist $\cos^2(3x) \sin^2(x)/x^2$.

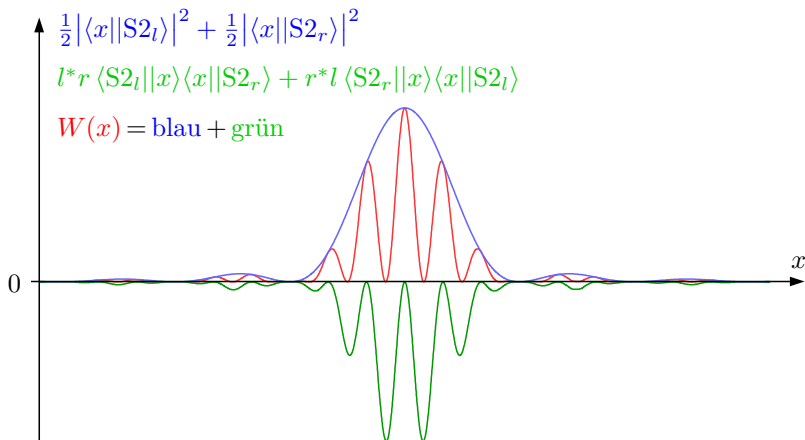


Fig. 5.6: Die Wahrscheinlichkeit $W(x)$ dafür, das Neutron an der Position x zu detektieren

oder rechter Spalt) bei. Die Interferenz wird durch die „gemischten“ Terme – also den zweiten und den dritten Summanden in (5.18) – beschrieben, in denen sowohl S_{2_l} als auch S_{2_r} vorkommt. Welchen Wert diese Terme haben, das hängt davon ab wie groß der Unterschied der Weglängen vom linken bzw. rechten Spalt bis zur Position x des Detektors ist. Wenn der Unterschied der Weglängen gleich

$$0, \pm\lambda, \pm2\lambda, \pm3\lambda, \dots$$

ist, wobei λ die Wellenlänge des Neutrons ist, dann gibt es an dieser Stelle ein Interferenz-Maximum. Wenn der Unterschied der Weglängen jedoch gleich

$$\pm\lambda/2, \pm3\lambda/2, \pm5\lambda/2, \dots$$

ist, dann gibt es an dieser Stelle ein Interferenz-Minimum, siehe Abb. 2.4 auf Seite 26. Es ist plausibel dass es an der Stelle der x -Achse, die von beiden Spalten gleich weit entfernt ist, also im Zentrum der Interferenzstruktur, stets ein Maximum gibt, siehe

auch Abb. 2.11 auf Seite 40.

5.3 Messungen in der Quantentheorie

Dieser Abschnitt ist nicht viel mehr als eine Zusammenfassung dessen, was bereits in den beiden vorangegangenen Abschnitten erklärt wurde. Weil das Thema „Messung“ so wichtig ist lohnt es sich aber, die wesentlichen Punkte nochmals übersichtlich zusammenzustellen.

Das Messgerät stellt nicht fest, welchen Zustandsvektor (oder welche sonstige Eigenschaften) das untersuchte Quantenobjekt vor der Messung hatte, sondern es prägt dem Quantenobjekt einen seiner Eigenvektoren auf. (5.19a)

Eine alternative Sprechweise ist, dass das Messgerät das Objekt in einem seiner Eigenzustände präpariert. Jedes Messgerät hat nur einen begrenzten Vorrat von Eigenvektoren, die es dem Quantenobjekt aufprägen kann. Beim Beispiel der Polarisationsmessung im vorigen Abschnitt (siehe Abb. 5.5 auf Seite 113) wurde das Photon in einem der beiden Zustände $|x\rangle$ oder $|y\rangle$ präpariert, und das Neutron wurde vom Detektor in einem seiner 87 Eigenzustände $|x_1\rangle, |x_2\rangle, \dots, |x_{87}\rangle$ präpariert.

Nicht jedes mögliche Messergebnis ist gleich wahrscheinlich. Vielmehr wird die Wahrscheinlichkeit eines bestimmten Messergebnisses durch die Born'schen Regel (5.9) festgelegt:

Born'sche Regel: Ein Messgerät wird einem Quantenobjekt, dessen Zustandsvektor vor der Messung $|q\rangle$ ist, mit der Wahrscheinlichkeit

$$W_j = |\langle m_j || q \rangle|^2$$

seinen Eigenvektor $|m_j\rangle$ aufprägen, d. h. das Objekt im Zustand $|m_j\rangle$ präparieren. (5.19b)

Im Formalismus der Quantentheorie sind die Eigenvektoren der Messgeräte Elemente von *Vektorräumen*, die genau so viele Dimensionen haben wie das Messgerät Eigenvektoren hat. Das sind natürlich abstrakte mathematische Räume, die nichts mit dem dreidimensionalen Ortsraum zu tun haben, in dem wir leben. Den zweidimensionalen Raum der Vektoren $|x\rangle$ und $|y\rangle$ kann man sich leicht vorstellen, und auch – wie z. B. in Abb. 5.2 auf Seite 106 – auf Papier zeichnen. Aber niemand kann sich einen 87-dimensionalen Raum anschaulich vorstellen. Der formale mathematische Umgang mit dem abstrakten 87-dimensionalen Raum der Eigenvektoren des Neutronendetektors ist jedoch nicht schwieriger als der formale mathematische Umgang mit dem dreidimensionalen Ortsraum.

Die Eigenvektoren von Messgeräten werden in der Quantentheorie so konstruiert, dass folgendes gilt:

Alle Eigenvektoren eines Messgeräts sind zueinander orthogonal:	$\langle m_j m_k \rangle = 0 \quad \text{falls } k \neq j$ $\langle m_j m_k \rangle = 1 \quad \text{falls } k = j$	(5.19c)
-----------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------

5.4 How Quantum Theorie was detected

Max Planck had discovered his “lucky guess interpolation formula” (3.3) for the blackbody radiation spectrum in 1900. For many years, this formula stood alone, with no apparent connection to the physical theories known at the time. The atomic model [30] by Niels Bohr (1885–1962), in which electrons orbit around the atomic nucleus like planets around the sun, dated from 1913 and was likewise not a theory, but merely a model with many gaps, inconsistencies, and internal contradictions. Quantum theory was discovered only in 1925, but then twice!

The first to find it was Werner Heisenberg (1901–1976), then a 23-year-old assistant to Max Born (who later discovered Born’s

rule) in Göttingen. In early June 1925, Heisenberg was plagued by such a severe hay fever that he had to ask Born for time off and flee to the island Helgoland for ten days. There, he was able to work undisturbed on finding a better alternative to Bohr's atomic model.

While the orbits of electrons around the atomic nucleus played a central role in Bohr's model, they did not appear at all in the experimenters' observations. No one had ever seen an electron orbiting an atomic nucleus. Heisenberg hoped to arrive at better results if he removed all the unobserved baggage from the model and focused entirely on what the experimenters actually saw. What the experimenters actually saw were the positions of the spectral lines (at which wavelengths do atoms and molecules absorb light, and at which wavelengths do they not?), and their intensity (why are some spectral lines very strong, and others only very weak?).

Heisenberg succeeded in describing the simplest of all spectra — namely, the vibrational spectra of diatomic molecules — using arrangements of numbers based on a peculiar system. Heisenberg simply called them “number schemes”. When he returned to Göttingen with this work, Born was quite astonished. No one in atomic physics had ever come up with such an idea before. It turned out that Heisenberg's numerical schemes were something that mathematicians referred to as matrices. Heisenberg's novel quantum mechanics was therefore also called Matrix Mechanics.

In the months that followed, Heisenberg, Born, and Pascual Jordan (1902–1980), another assistant of Born, further developed Matrix Mechanics. From the established theories of classical physics Matrix Mechanics differed primarily in four topics:

- * First, it was based on a non-commutative algebra. When two matrices A and B are multiplied, in general $AB \neq BA$.
- * Matrix Mechanics cannot be formulated using real numbers alone. Complex numbers are indispensable.

- * Since Newton's time, differential equations have formed the backbone of all physical theories. Matrix Mechanics, on the other hand, is based on matrix transformations. This is an extremely laborious process compared to the elegant technique of differential equations.
- * Matrix Mechanics was a *completely* abstract mathematical formalism. No one could clearly visualize what was actually happening in quantum phenomena — not even Heisenberg.

Erwin Schrödinger (1887–1961), by then professor of theoretical physics at the University of Zürich, found Heisenberg's matrix mechanics so “horrible”, that he devoted his Christmas break 1925/26 to the task of developing a “nicer” quantum theory. And he was successful! Unlike Heisenberg, Schrödinger had a clear picture of atomic processes in mind. He interpreted de Broglie's wave theory of matter literally, and pondered what electron waves might look like within an atom.

When a musician plays the French horn, he can produce only a discrete set of “natural tones”, because the length of the horn must be an integer multiple of the wavelength of the sound wave. If he wants to play intermediate tones, he must stuff his fist into the bell of the horn to shorten the length of the tube accordingly. Just as the sound wave must fit into the tube of the French horn, so must the electron wave, which is bound to the atomic nucleus by electrostatic forces, fit into the space available to it.

Schrödinger succeeded to formulate this idea with mathematical precision, and to translate it into a differential equation. And as the solution of this differential equation — which came to be known as the Schrödinger equation — he indeed obtained the spectrum of the hydrogen atom. Correspondingly great was the general enthusiasm, which — however — soon gave way to abrupt disillusion.

When Schrödinger started to calculate the spectra of atoms

with multiple electrons, he noticed that the electron waves do not oscillate in three-dimensional position space around the atomic nucleus, but rather in an abstract mathematical space that expands by three dimensions with each additional electron. As the abstract mathematical space for the hydrogen atom is only three-dimensional (because the hydrogen atom has only a single electron), Schrödinger had mistakenly confused it with three-dimensional position space.

Thus Quantum Theory remained quite abstract as well in Schrödinger's formulation. And the other distinctive features of Matrix Mechanics — namely, a non-commutative algebra and the necessity of complex numbers — also reappeared in Schrödinger's theory. In the spring of 1926, Schrödinger eventually realized that his “Wave Mechanics” and Heisenberg's “Matrix Mechanics” were ultimately mathematically completely equivalent. Regardless of whether one calculated a physical problem using Matrix Mechanics or Wave Mechanics, the result had to be the same due to the mathematical equivalence. It was as if Heisenberg and Schrödinger had written exactly the same text, only one in Chinese and the other in Japanese.

Regarding the content, both theories were equivalent. But formally, Schrödinger's differential equation formalism was far more elegant and efficient than Heisenberg's cumbersome matrix formalism. Therefore also the Göttingen physicists (everyone else anyway) gratefully switched to Schrödinger's differential equation, while matrix mechanics vanished forever from the scene after barely one year.

In addition to those already mentioned (Heisenberg, Schrödinger, Born, Jordan), Wolfgang Pauli (1900–1958), then professor of theoretical physics at the University of Hamburg, and Paul Dirac (1902–1984), then a doctoral student at the University of Cambridge (UK), also played outstanding roles in the development of

the nascent quantum theory. In Dirac's hands, Schrödinger's intuitive wave functions mutated into the abstract $|\text{state vectors}\rangle$ that we encountered in the first part of this chapter. And the elements of Heisenberg's matrices turned out to be $\langle \text{projection} || \text{amplitudes} \rangle$ onto these state vectors.

By mid 1926, physicists thus had a mathematical framework available, that produced a steady stream of physical results, all of which proved to be correct when tested experimentally. But no one felt to truly "understand" what was actually going on in quantum phenomena.

This was for the physicists a completely new experience. With all theories of classical physics, they had initially had a more or less clear idea of the underlying relationships, and then attempted to express these ideas in the most precise and simple mathematical form possible. With quantum theory, the situation was exactly opposite. The mathematical formalism lay ready-made on the table, but there was no intuitive explanation attached to it. Schrödinger's intuitive image of electron waves had turned out to be an error, and Heisenberg's number schemes had from the outset been a completely abstract mathematical construct.

Once again, it was Heisenberg who broke the deadlock in the stalled development. This time, however, he did not act alone, but together with Bohr, whose contribution to the "Copenhagen Interpretation of quantum theory" was at least as significant as Heisenberg's. From 1924 to 1927, Heisenberg spent several months each year at Bohr's institute in Copenhagen. In the winter of 1926/27, the two physicists there together worked out the intuitive interpretation of the mathematical formalism of quantum theory, which later became known as the "Copenhagen Interpretation".

Heisenberg had begun studying physics at the University of Munich in the fall of 1920. Instead of first gaining a thorough understanding of classical physics, he immediately focused on

theoretical atomic physics, which was taught there by Arnold Sommerfeld (1868–1951). Incidentally, due to this neglect of classical physics he nearly failed his final exam at the end of his studies and passed only with the lowest possible grade.

In early summer 1922, Sommerfeld traveled to Göttingen for a conference, at which Niels Bohr delivered several lectures on the current state of atomic physics. Heisenberg got the opportunity to accompany Sommerfeld. After a lecture in which Bohr discussed a paper he had published a few months earlier with his assistant Kramers, Heisenberg stood up and expressed doubts and objections. Heisenberg was confident in his position because he had recently presented on this article in Sommerfeld's seminar.

Bohr quickly recognized the extraordinary talent of the cheeky student and invited him to a long walk across the Hainberg on the outskirts of Göttingen, to discuss the matters at leisure. “This walk had the strongest influence on my later scientific development, or it would perhaps be better to say that my real scientific development started only on this walk”, Heisenberg recalled decades later in his autobiography [31].

Heisenberg remembered Bohr to have said during this walk among other things: “In physics up to now, when one wanted to explain a new phenomenon, one could try, using existing concepts and methods, to trace the new phenomenon back to already known phenomena or laws. In atomic physics, however, we already know that the existing concepts are certainly insufficient for this purpose. Consequently there can be no intuitive description of the structure of the atom, since such a description — precisely because it is supposed to be intuitive — would have to make use of the concepts of classical physics, which no longer capture the reality of what is going on. You understand that with such a theory, one is actually attempting something quite impossible. For we should say something about the structure of the atom, but we possess no

language with which we could make ourselves understood.”

“If the internal structure of atoms is as inaccessible to an intuitive description as you say,” Heisenberg remembered to have asked in return, “and if we actually don’t have a language with which we could talk about these structures, will we then ever understand the atoms?” “Yes, we will,” so Bohr’s answer, “but in doing so, we will first have to learn what the word ‘understand’ does mean.”

The last sentence is characteristic of Bohr, and it is characteristic of the Copenhagen Interpretation of quantum theory. For, in essence, the analysis of the word “to understand” actually forms the core of this interpretation, on which I will comment at several places in the following chapters.

We will find this interpretation much easier to understand, and, above all, we will make significant progress on the topic of “particle location as a relational property”, if we get to know the “entanglement” of state vectors, which is the subject of the following chapter.

6 Entanglement

Wenn ein Quantensystem aus mehreren Teilsystemen besteht, dann kann der Zustandsvektor des Gesamtsystems „verschränkt“ sein. Was das genau bedeutet, und welche Folgen das hat, werden wir in diesem Kapitel klären. Schrödinger, der diesen Begriff prägte, bezeichnete die Verschränkung als „nicht *einen*, sondern vielmehr *den* charakteristischen Zug der Quantenmechanik, der ihre vollständige Abkehr von der klassischen Denkweise erzwingt.“ [32] Das ist wohl nicht übertrieben. Wir werden die Merkwürdigkeiten der Phänomene, mit denen wir uns in den vorangegangenen Kapiteln befasst haben, durch die Analyse der Verschränkung nicht beseitigen können; aber wir werden sie präziser fassen und systematischer einordnen können als bisher.

Dieses Kapitel ist schwierig, weil es noch abstrakter als die vorangegangenen Kapitel ist. Wir werden nicht mehr mathematische Methoden der Quantentheorie benötigen als im vorigen Kapitel vorgestellt wurden, nämlich Zustandsvektoren und Projektionsamplituden. Aber diese beiden in hoher Dosis, die volle Dröhnung. Sorry, es geht nicht anders. Wo die Anschauung an ihre Grenzen stößt – und das tut sie beim Thema Verschränkung zweifellos – da kann uns nur noch die Mathematik weiterhelfen.

Die Anstrengung lohnt sich, weil aus der Analyse verschränkter Quantensysteme drei bedeutsame Erkenntnisse resultieren:

- * Erstens kann man mithilfe verschränkter Systeme experimentell nachweisen, dass viele Eigenschaften, die wir gewöhnlich als Eigenschaften von Objekten betrachten, tatsächlich rela-

tionale Eigenschaften sind. Also nicht Eigenschaften, die ein einzelnes Objekt „an sich hat“, sondern Eigenschaften die durch Wechselwirkung zwischen diesem Objekt und geeigneten Messgeräten erzeugt werden.

- * Zweitens werden wir Beweise dafür finden, dass die Natur in vielen Quantenphänomenen nichtlokal agiert.
- * Drittens resultiert aus der Analyse verschränkter Quantensysteme der bereits in Kapitel 1 angekündigte Beweis dafür, dass die Ergebnisse von Messungen an Quantensystemen im Einzelfall⁴⁶ in aller Strenge **irrational** sind, dass sie also nicht durch frühere Ereignisse determiniert und deshalb mithilfe von (möglicherweise noch nicht entdeckten) Naturgesetzen berechenbar sind, sondern dass hier „echter“ Zufall am Werk ist.

Wie gewohnt werden wir uns so eng wie möglich an wichtige Experimente halten, die zum Thema Verschränkung durchgeführt wurden. Um diese Experimente verstehen zu können müssen wir uns vorab klar machen, was es mit dem „Spin“ der Elektronen auf sich hat.

6.1 Spin

Im Jahr 1922 führten Otto Stern (1888 – 1969) und Walther Gerlach (1889 – 1979) an der Universität Frankfurt ein Experiment durch [33], das in Abb. 6.1 auf der nächsten Seite skizziert wird:

In einer Vakuum-Kammer wird ein Strahl von Silber-Atomen⁴⁷ – wie durch den türkisen Pfeil angedeutet – auf einen Spalt gericht-

⁴⁶ Die statistische Verteilung der Ergebnisse einer großen Menge von Messungen an gleichartigen Quantensystemen kann man sehr genau berechnen, aber eben nicht das Ergebnis im Einzelfall. Das ist genau wie bei den Ergebnissen des Würfelspiels.

⁴⁷ Ag ist das chemische Zeichen für Silber, von (lateinisch) argentum = Silber.

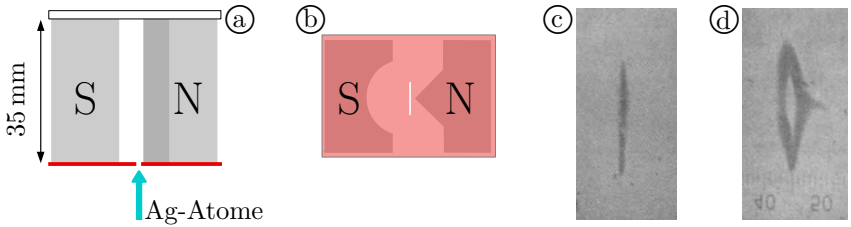


Fig. 6.1 : Das Experiment von Stern und Gerlach

tet, der 0,8 mm hoch und ungefähr 0,03 mm bis 0,04 mm breit ist. 35 mm hinter dem Spalt trifft der Atomstrahl auf eine Glasplatte, auf der sich das Silber niederschlägt.

In 6.1 (a) blickt man von oben auf das Experiment, in 6.1 (b) von vorne (in Richtung des Atomstrahls) auf das Blech mit dem Spalt. Dieses Blech ist in 6.1 (b) transparent gezeichnet, damit man die eigenartige Form der Polschuhe eines Elektromagneten erkennen kann, der sich zwischen dem Spalt und der Glasplatte befindet. Der Nordpol ist als spitze Schneide gefertigt, während in den Südpol eine breite runde Nut gefräst ist. Auf ihrem Flug vom Spalt zur Glasplatte bewegen sich die Silberatome dicht neben der Schneide des Nordpols.

6.1 (c) zeigt den Niederschlag der Silberatome auf der Glasplatte bei ausgeschaltetem Elektromagneten, 6.1 (d) bei eingeschaltetem Elektromagneten. Wenn man in 6.1 (d) hineinzoomt, erkennt man unten im Bild die seitenverkehrte und auf dem Kopf stehende Skala des Mess-Okulars. 1 Skalenteil = 0,05 mm, d. h. die Strecke von 40 bis 50 ist genau 0,5 mm lang.

Die Aufspaltung der Linie des Silberniederschlags in 6.1 (d) hat nichts mit Beugung und Interferenz von Atomen am Spalt zu tun. Das erkennt man allein schon daran, dass die Aufspaltung verschwindet wenn der Elektromagnet ausgeschaltet ist. Die de Broglie-Wellenlänge der Silberatome ist auch viel zu klein um mit einem so breiten Spalt nachweisbar zu sein.

Statt die zahllosen Erklärungsversuche vorzustellen und zu kommentieren, die in diesem und den folgenden Jahren für das merkwürdige Ergebnis des Experiments von Stern und Gerlach vorgeschlagen wurden, springe ich gleich ins Jahr 1928. In dem Jahr stellte Paul Dirac [34, 35] eine „relativistisch invariante“ Form der Quantentheorie vor, d. h. er hatte die Quantentheorie so modifiziert, dass sie mit Einsteins Spezieller Relativitätstheorie zusammenpasste. (Das tat die Quantentheorie nämlich in der 1925/26 von Heisenberg und Schrödinger gefundenen Form noch nicht.) Bei der Entwicklung dieser Theorie stellte Dirac fest, dass man den Elektronen eine vollkommen neuartige Eigenschaft zuordnen muss, die es in der klassischen Physik nicht gibt. Diese Eigenschaft wird *Spin* genannt. Verbunden mit dem Spin ist ein magnetisches Dipolmoment der Elektronen, das in einem äußeren magnetischen Feld immer nur entweder zum Nordpol oder zum Südpol gerichtet sein kann. Diracs Erklärung dafür, warum der Spin – und damit auch das magnetische Moment – eines Elektrons nur zwei Richtungen haben kann, ist für dies Buch viel(!) zu schwierig. Wer es genauer wissen will, muss Physik studieren.⁴⁸

Wegen des magnetischen Dipolmoments⁴⁹ kann man sich die Sil-

⁴⁸ Ich warne arglose Leser vor anschaulichen Bildern wie z. B. winzigen schnell rotierenden Kreiseln und dergleichen, die in populärwissenschaftlichen Texten immer wieder auftauchen. Solche Bilder sind ausnahmslos falsch und irreführend. Der Spin ist ein hochgradig abstraktes Konzept, das in mathematischer Sprache präzise dargestellt werden kann, aber nicht mit Bildern verknüpft werden kann die in das Gehirn eines Menschen passen. Nur ein Beispiel: Wenn man eine Kompass-Nadel um 360° dreht, dann ist sie identisch mit einer Kompass-Nadel die überhaupt nicht gedreht wurde. Dagegen ist der Spin (und damit auch das magnetische Moment) eines Elektrons erst nach einer Drehung um 720° (aber nicht nach einer Drehung um 360°) identisch mit einem Elektronen-Spin der überhaupt nicht gedreht wurde.

⁴⁹ für Physiker: Dies magnetische Moment wird von der Elektronenhülle des Silberatoms im Grundzustand hervorgerufen. Sein Atomkern hat ein zusätzliches magnetisches Moment, das aber mehr als zehntausend mal kleiner ist als das magnetische Moment der Elektronenhülle, und deshalb bei der

beratome als winzig kleine Magnetnadeln vorstellen. Aber Achtung: Die Magnetnadel eines Kompasses wird vom Magnetfeld der Erde in die Nord-Süd-Richtung gedreht, man kann sie aber mit geringem Kraftaufwand in jede beliebige andere Richtung drehen. Dagegen ist das magnetische Moment der Silberatome immer entweder *genau* parallel oder *genau* antiparallel zu einem äußeren Magnetfeld justiert.

Das Magnetfeld der Erde dreht eine Kompassnadel in die Nord-Süd-Richtung, es setzt aber nicht die gesamte Nadel in Richtung Nordpol oder in Richtung Südpol in Bewegung. Das liegt daran, dass der Nordpol der Nadel mit der gleichen Kraft zum magnetischen Südpol der Erde gezogen wird wie der Südpol der Nadel zum magnetischen Nordpol der Erde.⁵⁰ Das ändert sich aber, wenn das Magnetfeld nicht überall gleich stark ist, sondern an einem Ende der Magnetnadel stärker als am anderen.

Genau das erreichten Stern und Gerlach durch die besondere Form des Polschuhe ihres Magneten, die in Abb. 6.1 auf Seite 131 gezeichnet wurde. In der Nähe des spitz ausgeformten Nordpols ist das Magnetfeld viel stärker als auf der anderen Seite des Strahls, in Richtung Südpol. Wenn der Nordpol des magnetischen Dipolmoments eines Silberatoms zum Nordpol des Magneten gerichtet ist, dann wird der Nordpol des Atoms stärker vom Nordpol des Magneten abgestoßen als der Südpol des Atoms vom Südpol des Magneten. Also wird das Atom insgesamt in Richtung des Südpols des Magneten abgelenkt. Wenn dagegen der Südpol des magnetischen Dipolmoments eines Silberatoms zum Nordpol des Magneten

Diskussion des Experiments von Stern und Gerlach getrost ignoriert werden kann.

⁵⁰ Gleichnamige Magnetpole stoßen sich ab, ungleichnamige Magnetpole ziehen sich an. Der magnetische Nordpol der Erde befindet sich derzeit in der Nähe des geographischen Nordpols im nördlichsten Kanada, und wandert mit einer Geschwindigkeit von etwa 50 km/Jahr Richtung Sibirien. Der Südpol der Magnetnadel eines Kompasses weist zum Nordpol des Magnetfeldes der Erde.

gerichtet ist, dann wird das Atom in Richtung des Nordpols des Magneten abgelenkt.

Wenn die magnetischen Momente der Silberatome beliebige Richtungen relativ zum Feld des Elektromagneten hätten, dann würde die schmale Linie von Abb. 6.1 © bei eingeschaltetem Magnetfeld zu einem breiten Fleck aufgeweitet. Tatsächlich zeigt Abb. 6.1 d aber eine Aufspaltung in zwei deutlich getrennte Linien. Dicht bei der scharfen Schneide ist die Ablenkung der einen Linie besonders stark ausgeprägt, in größerer Entfernung von der Schneide ist das Magnetfeld nicht inhomogen genug, um die beiden Linien zu trennen. Wenn es statt eines breiten Flecks nur zwei deutlich voneinander getrennte Linien gibt, dann bedeutet das, dass die magnetischen Momente der Silberatome eben nicht in beliebige Richtungen des Raumes orientiert sind, sondern relativ zum Magnetfeld entweder die eine oder die andere von nur zwei möglichen Richtungen haben.

In Abb. 6.2 werden durch den türkisen Pfeil Silberatome symbolisiert, die einen in Richtung α orientierten Stern-Gerlach-Magneten durchlaufen haben. Den Atomen, die in Richtung zum Nordpol abgelenkt wurden, ordnen wir den Zustandsvektor $|\uparrow\rangle_\alpha$ zu. Den Atomen, die in Richtung zum Südpol abgelenkt wurden, ordnen wir den Zustandsvektor $|\downarrow\rangle_\alpha$ zu. Das Silberatom hat 47 Elektronen, aber 46 von ihnen ordnen sich zu 23 Paaren $\uparrow\downarrow$, die sich magnetisch kompensieren. Deshalb taucht im Zustandsvektor von Silberatomen nur ein einziger Pfeil auf.

Der zweite Stern-Gerlach-Magnet in Abb. 6.2 ist ein Messgerät mit den zwei Eigenvektoren $|\uparrow\rangle_\beta$ und $|\downarrow\rangle_\beta$. Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass ein Silberatom, das vom ersten Magnet nach N abgelenkt wurde, vom zweiten Magnet ebenfalls nach N abgelenkt wird, ist nach der Bornschen Regel

$$W(\uparrow_\alpha, \uparrow_\beta) \stackrel{(5.19b)}{=} |\beta\langle\uparrow|\uparrow\rangle_\alpha|^2 .$$

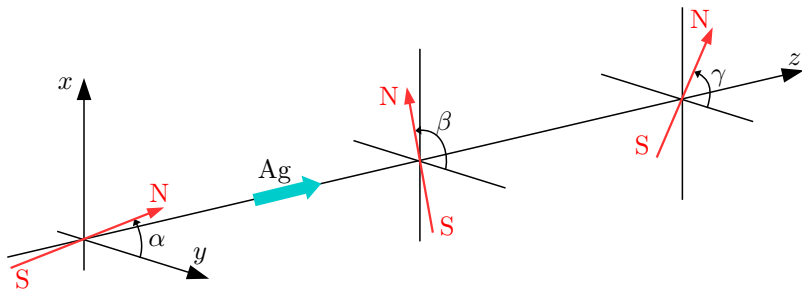


Fig. 6.2: Messung mit mehreren Stern-Gerlach-Magneten

Indem man große Serien von Messungen sowohl mit Atomen durchführt, die vom ersten Magneten nach N abgelenkt wurden, als auch mit Atomen die vom ersten Magneten nach S abgelenkt wurden, und auch die Winkel der Magnete variiert, findet man⁵¹ die folgenden Werte der verschiedenen Wahrscheinlichkeiten:¹⁴

$$W(\uparrow_\alpha, \uparrow_\beta) = |\beta \langle \uparrow | \uparrow \rangle_\alpha|^2 = \cos^2(\beta/2 - \alpha/2) \quad (6.1a)$$

$$W(\uparrow_\alpha, \downarrow_\beta) = |\beta \langle \downarrow | \uparrow \rangle_\alpha|^2 = \sin^2(\beta/2 - \alpha/2) \quad (6.1b)$$

$$W(\downarrow_\alpha, \uparrow_\beta) = |\beta \langle \uparrow | \downarrow \rangle_\alpha|^2 = \sin^2(\beta/2 - \alpha/2) \quad (6.1c)$$

$$W(\downarrow_\alpha, \downarrow_\beta) = |\beta \langle \downarrow | \downarrow \rangle_\alpha|^2 = \cos^2(\beta/2 - \alpha/2) \quad (6.1d)$$

Wenn man die gleiche Untersuchung für die Ablenkung der Atome durch den dritten Magneten durchführt, findet man:

$$W(\uparrow_\beta, \uparrow_\gamma) = |\gamma \langle \uparrow | \uparrow \rangle_\beta|^2 = \cos^2(\gamma/2 - \beta/2) \quad (6.1e)$$

$$W(\uparrow_\beta, \downarrow_\gamma) = |\gamma \langle \downarrow | \uparrow \rangle_\beta|^2 = \sin^2(\gamma/2 - \beta/2) \quad (6.1f)$$

$$W(\downarrow_\beta, \uparrow_\gamma) = |\gamma \langle \uparrow | \downarrow \rangle_\beta|^2 = \sin^2(\gamma/2 - \beta/2) \quad (6.1g)$$

$$W(\downarrow_\beta, \downarrow_\gamma) = |\gamma \langle \downarrow | \downarrow \rangle_\beta|^2 = \cos^2(\gamma/2 - \beta/2) \quad (6.1h)$$

⁵¹ Man kann die Wahrscheinlichkeiten nicht nur aus Experimenten ableiten, sondern auch theoretisch berechnen. Ich versuche aber in diesem Buch wo immer möglich, den Lesern mathematische Berechnungen zu ersparen.

Offensichtlich wird das Ergebnis früherer Messungen durch das Ergebnis einer erneuten Messung vollständig überschrieben. In den vier letzten Gleichungen kommt der Winkel α des ersten Magneten überhaupt nicht mehr vor.

6.2 Messung und Realität

Das Wort Messung hat in der Quantentheorie eine andere Bedeutung als in der Klassischen Physik. In der Klassischen Physik stellt man bei der Messung eine Eigenschaft eines Objekts fest, die dieses Objekt auch schon vor der Messung besessen hat, und nach der Messung weiterhin behält. Anders in der Quantentheorie: Der Zustandsvektor des Objekts bleibt bei der Messung nur dann unverändert, wenn er bereits vor der Messung mit einem der Eigenvektoren des Messgeräts identisch war. Andernfalls prägt das Messgerät dem Objekt einen seiner Eigenvektoren auf. Man sagt: Das Objekt wird in einem der Eigenzustände des Messgeräts präpariert. In welchem? Das entscheidet der Zufall. Nach der Born'schen Regel (5.19b) kann man die Wahrscheinlichkeit dafür dass das Objekt in einem bestimmten Eigenzustand des Messgeräts präpariert wird dadurch berechnen, dass man den Zustandsvektor des Objekts (vor der Messung) auf diesen Eigenzustand des Messgeräts projiziert. Das Betragsquadrat der Projektionsamplitude ist die gesuchte Wahrscheinlichkeit.

Im allgemeinen wird das gemessene Objekt also durch die Messung verändert. Bei der in Abb. 6.2 skizzierten Messung der Richtung (\uparrow oder \downarrow) des magnetischen Moments des Silberatoms relativ zur Richtung des äußeren Magnetfeldes mithilfe der drei Messgeräte (sprich: der drei Stern-Gerlach-Magnete) wird das Atom zunächst im Zustand $|\uparrow\rangle_\alpha$ oder $|\downarrow\rangle_\alpha$ präpariert, dann im Zustand $|\uparrow\rangle_\beta$ oder $|\downarrow\rangle_\beta$, und schließlich im Zustand $|\uparrow\rangle_\gamma$ oder $|\downarrow\rangle_\gamma$. Die Messung scheint ein schöpferischer Akt zu sein: Bei jeder Messung wird

ein neuer Zustand erschaffen, und zugleich der vorangegangene Zustand zunichte gemacht.

Heisenberg [36] hatte schon im Frühjahr 1927 auf eine ganz ähnliche Situation bei der Messung von Ort und Impuls eines Objekts hingewiesen. Er zeigte anhand verschiedener Beispiele, dass eine präzise Messung des Ortes dieses Objektes als unvermeidliche Nebenwirkung eine Änderung seines Impulses bewirkt, die umso ungenauer bekannt ist, je genauer die Ortsmessung ist. Und dass eine Messung des Impulses als unvermeidliche Nebenwirkung eine Änderung des Ortes bewirkt, die umso ungenauer bekannt ist, je präziser die Impulsmessung ist. Folglich kann man Ort und Impuls eines Objektes nicht gleichzeitig beliebig genau messen, sondern muss Kompromisse schließen. Heisenberg schätzte ab, dass das Produkt der unvermeidlichen Ungenauigkeiten von Orts- und Impulsmessung mindestens etwa so groß ist wie das Planck'sche Wirkungsquantum:

$$\left(\begin{array}{c} \text{Ungenauigkeit der} \\ \text{Ortsmessung} \end{array} \right) \cdot \left(\begin{array}{c} \text{Ungenauigkeit der} \\ \text{Impulsmessung} \end{array} \right) \geq h \quad (6.2)$$

Darüber werde ich in Abschnitt 8.1 Genaueres berichten.

Die Frage, die damals heiß diskutiert wurde, lautete: Haben Ort und Impuls tatsächlich gleichzeitig präzise Werte, die man nur wegen der eingeschränkten Messmöglichkeiten nicht gleichzeitig in Erfahrung bringen kann? Und hat das magnetische Moment von Silberatomen in verschiedenen Richtungen gleichzeitig präzise Werte \uparrow oder \downarrow , die man nur nicht gleichzeitig messen kann weil das Feld eines Stern-Gerlach-Magneten zu einer Zeit nur eine Richtung haben kann? Oder muss man die Messung von Impuls und Ort eines Objekts als schöpferischen Vorgang betrachten, sodass wegen (6.2) niemals gleichzeitig ein präziser Ort und ein präziser Impuls eines Objekt erschaffen werden kann, und deshalb tatsächlich in der Realität Ort und Impuls eines Objekts niemals gleichzeitig genau bestimmte Werte haben können? Existiert in der Realität

das magnetische Moment eines Silberatoms tatsächlich immer nur in der Feldrichtung des Magneten, mit dem es zuletzt gemessen wurde, aber nicht in anderen Richtungen?

Die Quantentheorie nimmt letzteres an. In ihr existiert das magnetische Moment eines Silberatoms nur in der Feldrichtung des Magneten mit dem es zuletzt gemessen wurde, und in ihr haben Ort und Impuls beliebiger Objekte niemals gleichzeitig präzisere Werte als mit (6.2) verträglich.

6.3 EPR = Einstein, Podolski, Rosen

Albert Einstein war anderer Meinung. Nach seiner Ansicht beschrieb Heisenbergs Relation (6.2) zwar korrekt die eingeschränkte Möglichkeit einer gleichzeitigen Messung von Ort und Impuls. Aber er war überzeugt, dass diese Eigenschaften in der (den Messgeräten nur eingeschränkt zugänglichen) Realität tatsächlich doch zu jeder Zeit genaue Werte haben. 1935 hatte er eine Idee, wie man das auch beweisen kann – zumindest im Prinzip. Diese Idee veröffentlichte er – gemeinsam mit seinen Mitarbeitern Boris Podolski (1896–1966) und Nathan Rosen (1909–1995) – unter dem Titel „Can Quantum-Mechanical Description of Physical Reality Be Considered Complete?“ [37]. Es war der letzte von Einsteins zahlreichen und bedeutenden Beiträgen zur Quantentheorie, und der einzige der einen Fehler enthielt, oder deutlicher gesagt: Der einzige, mit dem Einstein total daneben lag. Weil dieser Artikel in der physikalischen Literatur unglaublich häufig zitiert und diskutiert wird, hat es sich eingebürgert die Namen der drei Autoren als EPR abzukürzen.

Die Frage nach der Vollständigkeit der Quantentheorie war nur eine **rhetorische**. EPR ließen in ihrem Artikel keinen Zweifel daran, dass sie die Quantentheorie für unvollständig hielten, und zwar für unvollständig genau im Hinblick auf Eigenschaften von Quantenob-

jekten, denen die Quantentheorie merkwürdigerweise nur ungenaue oder gar keine Werte zuordnet, weil diese Werte nur ungenau oder gar nicht gemessen werden können.

EPR wollten mit ihrem Artikel beweisen, dass Eigenschaften wie beispielsweise Ort und Impuls eines Teilchens, oder das magnetische Moment \uparrow oder \downarrow von Silberatomen in jeder beliebigen Richtung sehr wohl zu jeder Zeit genau definierte Werte haben, auch wenn diese Werte (noch) nicht gemessen wurden oder nicht (direkt) gemessen werden können. Kurioserweise entstand aber gerade aus der Analyse ihres Arguments schließlich der experimentelle Beweis dafür, dass es sich eben doch genau so verhält: Das magnetische Moment \uparrow oder \downarrow von Silberatomen in bestimmten Richtungen, oder der Ort und der Impuls von Quantenobjekten, werden erst durch die Messung erschaffen, und sind deshalb wirklich und tatsächlich nur mit der begrenzten Genauigkeit definiert, die die Messung zulässt. Vor der Messung sind sie nicht nur unbekannt, sondern sie existieren schlichtweg nicht.

EPR untersuchten das Thema anhand der in (6.2) festgestellten Unvereinbarkeit präziser Orts- und Impulsmessungen. Ich werde ihr Argument aber anhand eines Experiments erklären, das David Bohm (1917–1992) in seinem Lehrbuch der Quantentheorie [38] beschrieben hat. In der Form wie Bohm es diskutiert, ist dieses Experiment niemals durchgeführt worden. Der große Vorteil von Bohms „Gedankenexperiment“ ist aber, dass es viel einfacher aufgebaut und deshalb auch viel einfacher zu verstehen ist als die viele Jahrzehnte später tatsächlich im Labor durchgeführten Experimente, mit denen wir uns in Kapitel 7 befassen werden.

Bohm betrachtete zwei nicht weiter spezifizierte Atome D und E, die wie Silberatome von Stern-Gerlach-Magneten in Richtung N oder in Richtung S abgelenkt werden. Außerdem nahm er an, dass diese beiden Atome sich so zu einem DE-Molekül verbinden, dass dieses Molekül beim Durchgang durch einen Stern-Gerlach-

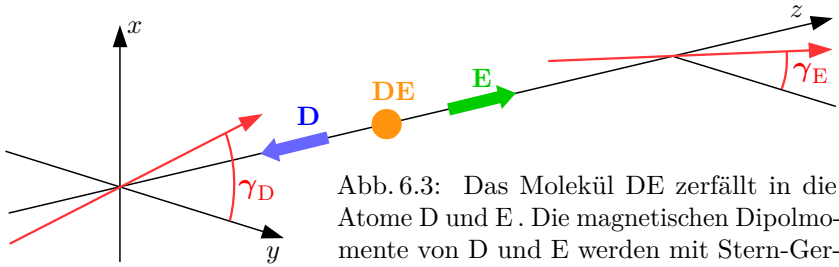


Abb. 6.3: Das Molekül DE zerfällt in die Atome D und E . Die magnetischen Dipolmomente von D und E werden mit Stern-Gerlach Magneten gemessen, die um die Winkel γ_D bzw. γ_E gegen die y Achse gedreht sind.

Magneten überhaupt nicht abgelenkt wird, weder in Richtung N noch in Richtung S . Ich hatte oben schon gesagt, dass Silberatome 47 Elektronen haben, von denen sich aber 46 paarweise so $\uparrow\downarrow$ anordnen, dass sich ihre magnetischen Momente **kompensieren**. Also ist es durchaus plausibel anzunehmen, dass sich die Atome D und E im Molekül DE so anordnen dass sich ihre magnetischen Momente kompensieren, und das Molekül magnetisch neutral ist.

Bohms dritte Annahme war, dass das Molekül DE instabil ist und nach einiger Zeit wieder in die Atome D und E zerfällt, die dann mit Stern-Gerlach-Magneten analysiert werden wie in Abb. 6.3 skizziert. Jetzt muss ich nachtragen, dass der Spin (der die magnetischen Momente der Atome bewirkt) eine Erhaltungsgröße ist. Spin kann nicht einfach aus dem Nichts auftauchen, und auch nicht einfach im Nichts verschwinden. Im Molekül DE waren die Spins der beiden Atome antiparallel $\uparrow\downarrow$ angeordnet, so dass sich die magnetischen Momente zu Null kompensierten, und der Gesamtspin des Moleküls Null war. Dann muss wegen der Erhaltung des Spins der Gesamtspin der davonfliegenden Atome immer noch Null sein, d. h. die beiden magnetischen Momente der Atome müssen weiterhin antiparallel $\uparrow\downarrow$ ausgerichtet bleiben. Es ist also nach dem Zerfall des Moleküls entweder Atom D im Zustand \downarrow und Atom E im Zustand \uparrow , oder es ist Atom D im Zustand \uparrow und Atom E im

Zustand \downarrow .

Welche dieser beiden Möglichkeiten liegt tatsächlich vor? Diese Frage lässt die Quantentheorie eigenartigerweise offen. In der Quantentheorie wird das Gesamtsystems D & E der beiden auf die Stern-Gerlach-Magnete zufliegenden Atome D und E (siehe Abb. 6.3) vor der Messung durch den Zustandsvektor

$$|D\&E\rangle = r |\downarrow\rangle_D |\uparrow\rangle_E + s |\uparrow\rangle_D |\downarrow\rangle_E \quad (6.3)$$

mit $|r|^2 = |s|^2 = \frac{1}{2}$

beschrieben. Diese Art von Zustandsvektoren wird als „verschränkt“ bezeichnet. Charakteristisch für verschränkte Zustandsvektoren ist, dass sie nicht das Produkt von Zustandsvektoren von Teilsystemen sind. Versuchen wir einmal, (6.3) als Produkt von Zustandsvektoren

$$|D\rangle = q |\uparrow\rangle_D + u |\downarrow\rangle_D \quad \text{mit } |q|^2 + |u|^2 = 1 \quad (6.4a)$$

$$|E\rangle = v |\uparrow\rangle_E + w |\downarrow\rangle_E \quad \text{mit } |v|^2 + |w|^2 = 1 \quad (6.4b)$$

der Atome D und E zu konstruieren:

$$\begin{aligned} |D\rangle|E\rangle &= \left(q |\uparrow\rangle_D + u |\downarrow\rangle_D \right) \left(v |\uparrow\rangle_E + w |\downarrow\rangle_E \right) = \\ &= qv |\uparrow\rangle_D |\uparrow\rangle_E + qw |\uparrow\rangle_D |\downarrow\rangle_E + \\ &\quad + uv |\downarrow\rangle_D |\uparrow\rangle_E + uw |\downarrow\rangle_D |\downarrow\rangle_E \end{aligned} \quad (6.5)$$

mit $|q|^2 + |u|^2 = 1$ und $|v|^2 + |w|^2 = 1$

Um auf diese Weise den verschränkten Zustand (6.3) zu bilden, müsste

$$qw = s \implies q \neq 0 \text{ und } w \neq 0 \quad (6.6a)$$

$$uv = r \implies u \neq 0 \text{ und } v \neq 0 \quad (6.6b)$$

und gleichzeitig

$$qv = 0 \implies q = 0 \text{ oder } v = 0 \quad (6.6c)$$

$$uw = 0 \implies u = 0 \text{ oder } w = 0 \quad (6.6d)$$

sein. Die vier Bedingungen (6.6) können unmöglich gleichzeitig erfüllt werden. Also kann der verschränkte Zustandsvektor (6.3) nicht als Produkt der Zustandsvektoren (6.4) der einzelnen Atome geschrieben werden.

Was sind dann die Zustandsvektoren der einzelnen Atome, wenn der Zustandsvektor des Gesamtsystems gleich (6.3) ist? Nun, (6.4) sind wirklich die allgemeinsten Zustandsvektoren, die man für die einzelnen Atome definieren kann. Wenn (6.3) nicht als Produkt dieser Zustände geschrieben werden kann dann bedeutet das nicht mehr und nicht weniger, als dass die Quantentheorie im Fall (6.3) den einzelnen Atomen überhaupt keine Zustandsvektoren zuordnet.

Im verschränkten Zustand (6.3) sind die Zustandsvektoren $|\uparrow\rangle_D$, $|\downarrow\rangle_D$, $|\uparrow\rangle_E$, $|\downarrow\rangle_E$ der beiden einzelnen Atome zwar enthalten, die einzelnen Atome haben aber gewissermaßen keine eigenständige Existenz. Im Formalismus der Quantentheorie existieren sie nur als Bestandteile des Gesamtsystems D & E.

Daraus, dass die Atome D und E im Gesamtsystem D & E zwar enthalten sind, aber nicht als eigenständige Objekte existieren, folgt dass auch bestimmte Eigenschaften, wie die magnetischen Momente \uparrow oder \downarrow in Richtung irgendwelcher Achsen, nicht existieren. Das ist nicht nur einfach so eine kühne Behauptung der Quantentheorie, sondern es wurde experimentell nachgewiesen dass es sich tatsächlich so verhält. All die umständlichen Erörterungen in diesem Kapitel dienen nur dem Zweck, die Leser in die Lage zu versetzen, dass sie den experimentellen Nachweis verstehen können.

Die Quantentheorie ordnet den beiden Atomen keine eindeutigen magnetischen Momente \uparrow oder \downarrow in Richtung bestimmter Raumachsen zu, aber sie spezifiziert eine **Korrelation**: Die im Gesamtsystem D&E vorhandenen magnetischen Momente müssen sich zu Null kompensieren. Im verschränkten Zustandsvektor (6.3) kommen die

Produkte

$$|\uparrow\rangle_D |\downarrow\rangle_E \quad \text{und} \quad |\downarrow\rangle_D |\uparrow\rangle_E \quad (6.7a)$$

vor. Diese Produkte können sich nur dann zu Null kompensieren, wenn

$$|\uparrow\rangle_D = |\uparrow\rangle_E \quad \text{und} \quad |\downarrow\rangle_D = |\downarrow\rangle_E \quad (6.7b)$$

ist.

Weil wir das Gesamtsystem der beiden Atome durch einen gemeinsamen Zustandsvektor $|\text{D\&E}\rangle = (6.3)$ beschreiben, müssen wir auch die beiden Stern-Gerlach-Magnete, mit denen die Atome analysiert werden, (siehe Abb. 6.3) als ein gemeinsames Messgerät betrachten, das vier Eigenvektoren hat:

$$|\uparrow\rangle_{\gamma_D} |\uparrow\rangle_{\gamma_E}, \quad |\uparrow\rangle_{\gamma_D} |\downarrow\rangle_{\gamma_E}, \quad |\downarrow\rangle_{\gamma_D} |\uparrow\rangle_{\gamma_E}, \quad |\downarrow\rangle_{\gamma_D} |\downarrow\rangle_{\gamma_E} \quad (6.8)$$

Die Wahrscheinlichkeit W jedes der vier möglichen Messergebnisse ist nach der Born'schen Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude des entsprechenden Eigenvektors des Messgeräts auf den Zustandsvektor $|\text{D\&E}\rangle = (6.3)$ des gemessenen Objekts. Berechnen wir zum Beispiel einmal die Wahrscheinlichkeit des Ergebnisses $|\uparrow\rangle_{\gamma_D} |\uparrow\rangle_{\gamma_E}$:

$$\begin{aligned} W(\uparrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}) &= \left| \left(\gamma_D \langle \uparrow | \gamma_E \langle \uparrow | \right) |6.3\rangle \right|^2 = \\ &= \left| \left(\gamma_D \langle \uparrow | \gamma_E \langle \uparrow | \right) \left(r |\downarrow\rangle_D |\uparrow\rangle_E + s |\uparrow\rangle_D |\downarrow\rangle_E \right) \right|^2 = \\ &= \left| r \gamma_D \langle \uparrow | \downarrow \rangle_D \gamma_E \langle \uparrow | \uparrow \rangle_E + s \gamma_D \langle \uparrow | \uparrow \rangle_D \gamma_E \langle \uparrow | \downarrow \rangle_E \right|^2 \quad (6.9) \end{aligned}$$

Diese Projektionsamplituden unterscheiden sich von den Projektionsamplituden, deren Werte in (6.1) angegeben wurden:

$$|\gamma\langle\uparrow|\uparrow\rangle_\beta|^2 = |\gamma\langle\downarrow|\downarrow\rangle_\beta|^2 \stackrel{(6.1)}{=} \cos^2(\gamma/2 - \beta/2)$$

$$|\gamma\langle\downarrow|\uparrow\rangle_\beta|^2 = |\gamma\langle\uparrow|\downarrow\rangle_\beta|^2 \stackrel{(6.1)}{=} \sin^2(\gamma/2 - \beta/2)$$

In diesen Projektionsamplituden wird immer die Justierung (β oder γ) des Magnetfeldes angegeben, das gemeinsam mit dem Silberatom das magnetischen Moment \uparrow oder \downarrow in Richtung dieser Achse erschaffen hat. Bei den Zustandsvektoren der Atome D und E in (6.9) fehlt diese Angabe. Das ist ernst gemeint. Solange die Richtung der magnetischen Momente von D und E noch nicht durch ein Magnetfeld erschaffen wurden, solange haben sie laut Quantentheorie auch keine Richtung. Man kann (6.9) trotzdem berechnen, indem man die Zustandsvektoren der Atome in der Form

$$|\uparrow\rangle_D \stackrel{(6.7)}{=} |\uparrow\rangle_E = |\uparrow\rangle_{\alpha+\gamma_D} = e^{i\alpha}|\uparrow\rangle_{\gamma_D} \quad (6.11a)$$

$$|\downarrow\rangle_D \stackrel{(6.7)}{=} |\downarrow\rangle_E = |\downarrow\rangle_{\alpha+\gamma_D} = e^{i\alpha}|\downarrow\rangle_{\gamma_D} \quad (6.11b)$$

mit beliebigem Winkel α

schreibt. Der Winkel γ_D des Stern-Gerlach-Magneten ist in Abb. 6.3 eingezeichnet. Die komplexe Funktion $e^{i\alpha}$ dreht den Eigenvektor $|\uparrow\rangle_{\gamma_D}$ dieses Magneten um den Winkel α weiter, d. h. $|\uparrow\rangle_{\alpha+\gamma_D}$ ist die Eigenfunktion eines Stern-Gerlach-Magneten, der um den Winkel $\gamma + \alpha$ gedreht ist. Der Clou dieser Schreibweise ist, dass die Richtung dieses (nur gedachten, in der Realität nicht wirklich vorhandenen) Magneten wegen „ α beliebig“ genauso unbestimmt ist wie die Richtungen der Vektoren $|\uparrow\rangle_D$ und $|\uparrow\rangle_E$. Ich weiß dass nur Physiker und Mathematiker (6.11) wirklich verstehen können. Alle anderen Leser mögen einfach mal glauben dass diese Schreibweise richtig und vernünftig ist.

Wenn (6.11) in (6.9) eingesetzt wird, erhält man

$$\begin{aligned}
 W(\uparrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}) &= \left| r e^{i\alpha^2} \overbrace{\langle \uparrow \parallel \downarrow \rangle_{\gamma_D}}^{=0} \gamma_E \langle \uparrow \parallel \uparrow \rangle_{\gamma_D} + \right. \\
 &\quad \left. + s e^{i\alpha^2} \overbrace{\langle \uparrow \parallel \uparrow \rangle_{\gamma_D}}^{=1} \gamma_E \langle \uparrow \parallel \downarrow \rangle_{\gamma_D} \right|^2 = \quad (6.12a) \\
 &= \overbrace{|s|^2}^{=1/2} \cdot \underbrace{|e^{i\alpha^2}|^2}_{=1} \cdot \left| \gamma_E \langle \uparrow \parallel \downarrow \rangle_{\gamma_D} \right|^2 \stackrel{(6.1)}{=} \frac{1}{2} \sin^2(\gamma_E/2 - \gamma_D/2)
 \end{aligned}$$

Auf die gleiche Weise findet man

$$W(\uparrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}) = \frac{1}{2} \cos^2(\gamma_E/2 - \gamma_D/2) \quad (6.12b)$$

$$W(\downarrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}) = \frac{1}{2} \cos^2(\gamma_E/2 - \gamma_D/2) \quad (6.12c)$$

$$W(\downarrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}) = \frac{1}{2} \sin^2(\gamma_E/2 - \gamma_D/2) . \quad (6.12d)$$

In Abb. 6.4 sind diese Wahrscheinlichkeiten als Funktion von $(\gamma_E - \gamma_D)$ dargestellt. Es ist also $W(\downarrow_D \downarrow_E) = W(\uparrow_D \uparrow_E)$ und $W(\downarrow_D \uparrow_E) = W(\uparrow_D \downarrow_E)$, und die Wahrscheinlichkeiten hängen nur von der Differenz $(\gamma_E - \gamma_D)$ der beiden Winkel ab, nicht von ihren

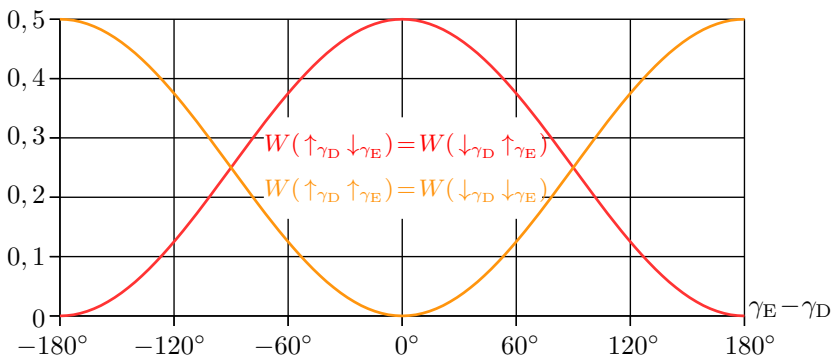


Fig. 6.4: Die vier Wahrscheinlichkeiten (6.12)

Absolutwerten. Die Summe der vier **Wahrscheinlichkeiten** ist bei jedem Winkel gleich 1, wie es sein muss.

Jetzt stellen wir den Stern-Gerlach-Magneten, der das magnetische Moment des Atoms E misst, in *sehr* viel größerer Entfernung von der Stelle auf, wo das Molekül DE zerfällt, als den Magneten der das magnetischen Moment von D misst. Also werden wir das Ergebnis der Messung von D bereits erfahren, wenn das Atom E noch zu „seinem“ Magneten unterwegs ist. Wenn die beiden Magnete gleich orientiert sind ($\gamma_E = \gamma_D$), dann wissen wir aufgrund von (6.12) und Abb. 6.4 mit Sicherheit, dass E mit \downarrow gemessen werden wird (d. h. nach S abgelenkt werden wird) falls D mit \uparrow gemessen wurde (d. h. nach N abgelenkt wurde), und dass E mit \uparrow gemessen werden wird (d. h. nach N abgelenkt werden wird) falls D mit \downarrow gemessen wurde (d. h. nach S abgelenkt wurde). Wir wissen das mit Sicherheit, auch wenn E seinen Magneten noch gar nicht erreicht hat.

Nehmen wir an, die Atome D und E erreichen ihre jeweiligen Stern-Gerlach-Magnete zu solchen Zeitpunkten, dass nicht einmal ein Funksignal, das sich mit Lichtgeschwindigkeit ausbreitet, das Ergebnis der Messung am Atom D zum Atom E übermitteln könnte, bevor die Messung am Atom E abgeschlossen ist, und umgekehrt.

Um die Schwierigkeit zu erhöhen, wurden entsprechende Experimente später so durchgeführt, dass die Einstellungen der Messgeräte (in unserem Beispiel die Winkel γ_D und γ_E) durch Zufallsgeneratoren so kurz vor dem Eintreffen der Atome verändert wurden, dass Atom D nicht wissen konnte welche Detektor-Einstellung Atom E vorfinden würde, und umgekehrt, es sei denn dass irgend eine geheimnisvolle Kommunikation mit Überlichtgeschwindigkeit stattfände. Auch unter solchen erschwerten Bedingungen wurden die Korrelationen (6.12) in allen Experimenten fehlerfrei realisiert.

Ohne dem Atom E mit einem Messgerät auch nur nahe zu kommen, können wir also das Ergebnis der Messung von E für

beliebige Winkel γ_E mit Sicherheit voraussagen, einfach indem wir $\gamma_D = \gamma_E$ einstellen und das Ergebnis von D zur Kenntnis nehmen. Wie machen die Atome das, wenn ihr magnetisches Moment vor der Messung keine Richtung hat? Wenn beispielsweise das Atom D seinen Magneten mit der Einstellung $\gamma_D = 47^\circ$ vorfindet und sich im Moment der Messung für \uparrow entscheidet, dann muss das Atom E sich für \downarrow entscheiden, falls der Zufallsgenerator seinen Magneten ebenfalls auf $\gamma_E = 47^\circ$ eingestellt hat.

Nach Überzeugung von EPR [37] gab es für die Korrelation (6.12) nur zwei mögliche Erklärungen:

Entweder existieren – wie von der Quantentheorie angenommen – die magnetischen Momente \uparrow oder \downarrow der Atome D und E in Richtung irgendwelcher Raumachsen noch nicht, solange sie nicht gemessen wurden, sondern sie werden erst im Moment der Messung erschaffen. Unter dieser Voraussetzung kann die Korrelation (6.12) nur dadurch realisiert werden, dass die Einstellung γ_D des Stern-Gerlach-Magneten, mit dem D gemessen wurde, und das bei der Messung erzielte Ergebnis, auf irgend eine unbekannte Weise augenblicklich – schneller als mit Lichtgeschwindigkeit, ohne die geringste Verzögerung – zu dem Ort übertragen wird, an dem die Richtung des magnetischen Moments von E gemessen wird, und diese Messung so beeinflusst, dass die beiden Messergebnisse entsprechend (6.12) korreliert sind. Kommunikation mit Überlichtgeschwindigkeit hielten EPR aber für eine indiskutable Idee.

Oder aber die magnetischen Momente der Atome D und E haben – bezogen auf jede beliebige Raumachse – bestimmte Richtungen \uparrow oder \downarrow bereits von dem Augenblick an, in dem das Molekül DE zerfallen ist. Weil beim Zerfall von DE die anti-parallele $\uparrow\downarrow$ Orientierung der magnetischen Momente erhalten blieb, sind die magnetischen Momente von D und E in Richtung beliebiger Raumachsen selbstverständlich entsprechend (6.12) korreliert. Bei der

Messung werden die Momente in Richtung dieser Raumachsen nicht erst erzeugt, sondern es werden lediglich die bereits seit dem Zerfall von DE existierenden Momente festgestellt.

Zwecks späterer Referenzierung formulieren wir die beiden alternativen Erklärungen nochmal in allgemeinerer Form:

A Viele Eigenschaften von Quantenobjekten existieren noch nicht, solange sie nicht gemessen wurden, sondern sie werden erst im Moment der Messung erschaffen. Unter dieser Voraussetzung können die Korrelationen zwischen den Eigenschaften verschränkter Teilsysteme nur dadurch realisiert werden, dass die Einstellungen der Messapparaturen und die bei der Messung erzielten Ergebnisse auf irgend eine unbekannte Weise augenblicklich – schneller als mit Lichtgeschwindigkeit, ohne die geringste Verzögerung – zwischen den Orten übertragen werden an denen die Messungen stattfinden, und die Korrelation der Messergebnisse bewirken.

B Die Teilsysteme haben die Eigenschaften, die später gemessen werden, bereits vor der Messung. Bei der Messung werden diese Eigenschaften nicht erst erzeugt, sondern es werden lediglich die bereits vorher existierenden Eigenschaften festgestellt.

Nach Überzeugung von EPR konnte nur Alternative **B** richtig sein. Mit dieser Alternative finden die Korrelationen (6.12) eine klare, einfache, und vernünftige Erklärung. Die Quantentheorie sagt jedoch vor der Messung lediglich die Korrelation (6.12) voraus, sie sagt aber nicht voraus ob Atom D mit \uparrow und Atom E mit \downarrow gemessen werden wird, oder Atom D mit \downarrow und Atom E mit \uparrow , und erst recht sagt sie diese Ergebnisse nicht für beliebige Richtungen der Stern-Gerlach-Magneten voraus. Aus diesem Grund erklärten EPR die Quantentheorie für unvollständig.

Das Argument von EPR stieß bei einigen Physikern auf Zustimmung, bei weit mehr Physikern aber auf Ablehnung. Bohr firmly rejected this point of view. A few weeks after the publication of the article by Einstein, Podolski, and Rosen, his answer [39] was published in the same journal. This article is a prime example of Bohr's notorious, convoluted, and extremely difficult-to-understand writing style. One must read the article at least three times with great patience to figure out, partly by reading between the lines, what he actually wants to say. The most important sentence can be found on the second of the seven pages:

„The impossibility of a closer analysis of the reactions between the particle and the measuring instrument is indeed no peculiarity of the experimental procedure described, but is rather an essential property of any arrangement suited to the study of the phenomena of the type concerned, where we have to do with a feature of *individuality* completely foreign to classical physics.“ [39]

Bohr had the word *individuality* printed in italics to emphasize it, and he left no doubt — neither here nor in his other writings — that he meant the term literally. (Latin) dividere = to divide, (Latin) in- = un- (negation). Individuality thus means something like undividedness or wholeness.

According to Bohr, quantum phenomena can only be adequately understood through a holistic description. They can only be broken down into parts due to interaction with the environment, e. g. due to interaction with a measuring instrument. Until that is done, it is not meaningful to speak of the parts and their properties. Nach seiner Überzeugung war Alternative B völlig falsch, aber auch A traf den Sachverhalt nicht wirklich, weil hier von Kommunikation zwischen Teilen des Systems D & E gesprochen und dadurch der ganzheitliche Charakter der Quantenphänomene nicht richtig erfasst wird.

Die Vorstellung, dass die Atome D und E während des Fluges zu ihren jeweiligen Stern-Gerlach-Magneten zwei voneinander

unabhängige Objekte seien, ist nach Bohr's Verständnis nicht korrekt. Vielmehr bildet das Gesamtsystem D & E ein *individuelles* Quantenphänomen, das nicht einmal in Gedanken in Teile zerlegt werden darf, egal wie weit sich die Atome D und E voneinander entfernt haben. Im individuellen Quantenphänomen D & E kompensieren sich die magnetischen Momente $\uparrow\downarrow$ der beiden Atome zu Null. Aber die Atome D und E existieren nicht als eigenständige Objekte. Deshalb existieren weder das magnetische Moment von D noch das magnetische Moment von E, und erst recht existieren diese Momente nicht in Richtung irgendwelcher Raumachsen. Die Lebensdauer des Quantenphänomens D & E endet erst, wenn aus ihm durch die Messung mit den Stern-Gerlach-Magneten zwei neue Quantenphänomene, nämlich die voneinander unabhängigen Atome D und E mitsamt ihren magnetischen Momenten $|\uparrow\rangle_{\gamma_D}$ oder $|\downarrow\rangle_{\gamma_D}$ und $|\uparrow\rangle_{\gamma_E}$ oder $|\downarrow\rangle_{\gamma_E}$ in Feldrichtung der beiden Magnete erschaffen werden.

Formulieren wir Bohrs Ansicht in allgemeinerer Form als Alternative C:

- C** Die Vorstellung, dass die Teile eines verschränkten Gesamtsystems voneinander unabhängige Objekte seien, ist nicht korrekt. Vielmehr bildet das Gesamtsystem ein *individuelles* Quantenphänomen, das nicht einmal in Gedanken in Teile zerlegt werden darf, egal wie weit seine Bestandteile voneinander entfernt sind. Das individuelle Quantenphänomen hat bestimmte Eigenschaften. Aber seine Bestandteile existieren nicht als eigenständige Objekte, und haben deshalb auch nicht alle Eigenschaften die das Gesamtsystem hat. Die Lebensdauer des individuellen Quantenphänomens endet erst, wenn aus ihm durch eine Messung zwei neue Quantenphänomene, nämlich die voneinander unabhängigen Teilsysteme mitsamt ihren Eigenschaften erschaffen werden.

Diesen Gedanken muss man erstmal verkraften. Das Gesamtsystem existiert und hat bestimmte Eigenschaften, aber seine Bestandteile haben keine eigenständige Existenz und keine bestimmten Eigenschaften, solange diese nicht durch eine Messung erschaffen werden. Das ist ungefähr so wie wenn man sagen würde dass mein Schreibtisch zwar als kompletter Tisch mit vier Beinen existiert, dass die vier Beine und die Tischplatte aber als eigenständige Objekte nicht existieren.

Bohrs Sichtweise war nicht einfach aus der Luft gegriffen. Vielmehr hatten die Quantenphysiker bei der Analyse der Quantentheorie, die 1925/26 durch geniales Raten entdeckt worden war, erkannt dass diese Theorie die Phänomene ganzheitlich beschreibt, zumindest deutlich ganzheitlicher als man das von der Klassischen Physik gewohnt war. Genau dieser ganzheitliche Aspekt kommt in dem verschränkten Zustandsvektor (6.3) zum Ausdruck: Nur dem Gesamtsystem D & E, aber nicht den einzelnen Bestandteilen D und E, wird in der Quantentheorie ein Zustandsvektor zugeordnet, und dieser Zustandsvektor bestimmt eine ganzheitliche Eigenschaft, nämlich die Korrelation (6.12).

6.4 Die Bell'sche Ungleichung

Fast drei Jahrzehnte lang gab es keinen wirklichen Fortschritt in der von Einstein, Podolski, und Rosen begonnenen Diskussion über die Vollständigkeit oder Unvollständigkeit der Quantentheorie. Erst 1964 kam wieder Bewegung in die Sache, und zwar durch einen Artikel [40] von John Bell (1928–1990) mit dem Titel “On the Einstein Podolski Rosen Paradox”. Bell leitete eine Ungleichung her, die für sämtliche Theorien gilt die annehmen, dass Alternative B richtig ist, d. h. dass die magnetischen Momente von Atomen in Richtung beliebiger Raumachsen, und zahlreiche andere Eigenschaften von Quantenobjekten, die laut Quantentheorie erst durch

die Messung erzeugt werden und zuvor nicht existieren, tatsächlich schon vor der Messung existieren und durch die Messung lediglich festgestellt werden.

Um Bell's Ungleichung zu verstehen, müssen wir zunächst die Ergebnisse der Messungen mit Stern-Gerlach-Magneten in Zahlen r_{γ_D} und r_{γ_E} übersetzen. Das machen wir folgendermaßen:

$$\begin{array}{ll} \uparrow_{\gamma_D} \leftrightarrow r_{\gamma_D} = +1 & \downarrow_{\gamma_D} \leftrightarrow r_{\gamma_D} = -1 \\ \uparrow_{\gamma_E} \leftrightarrow r_{\gamma_E} = +1 & \downarrow_{\gamma_E} \leftrightarrow r_{\gamma_E} = -1 \end{array}$$

Eine Messung mit dem Stern-Gerlach-Magneten kann entweder ergeben, dass das Atom zum Nordpol abgelenkt wird (dies Resultat bezeichnen wir mit \uparrow oder mit $r = +1$), oder dass das Atom zum Südpol abgelenkt wird (dies Resultat bezeichnen wir mit \downarrow oder mit $r = -1$). Außerdem wird mit dem Index γ noch dokumentiert, auf welchen Winkel der Magnet eingestellt war als das Resultat erzielt wurde, siehe Abb. 6.3 auf Seite 140.

Jetzt nehmen wir versuchsweise einmal an, dass die von EPR favorisierte Alternative B richtig ist: Obwohl mit den Stern-Gerlach-Magneten die magnetischen Momente der Atome D und E in Richtung von jeweils nur einer Raumachse gemessen werden können (und bei dieser Messung die beiden Ergebnisse r_{γ_D} und r_{γ_E} erzielt werden), müssen die magnetischen Momente in Richtung beliebiger anderer Raumachsen genau so real existieren. Denn aufgrund der Korrelation (6.7) hätten wir zum Beispiel das Resultat $r_{\gamma'_E}$ mit $\gamma'_E \neq \gamma_E$ mit Wahrscheinlichkeit $W = 1$ (also mit völliger Sicherheit) durch eine Messung von r_{γ_D} mit $\gamma_D = \gamma'_E$ vorhersagen können. Und was man mit Wahrscheinlichkeit $W = 1$ vorhersagen kann, das muss – so das Argument von EPR – auch wirklich real existieren.

Für unsere Zwecke genügt es anzunehmen, dass zusätzlich zu den zwei magnetischen Momenten, die mit Stern-Gerlach-Magneten gemessen wurden die auf γ_D und γ_E eingestellt waren, zwei weitere magnetische Momenten, die mit auf γ'_D und γ'_E eingestellten Stern-

Gerlach-Magneten *hätten gemessen werden können, aber tatsächlich nicht gemessen wurden*, genau so real existieren. Bell's Herleitung seiner Ungleichung ist viel zu kompliziert für dieses Buch, aber Asher Peres (1934–2005) zeigte später, dass es auch viel einfacher geht [41]. Tatsächlich genügt schon die schlichte Annahme

A1_{Peres} : Das Quartett

$$(r_{\gamma_D}, r_{\gamma_E}, r_{\gamma'_D}, r_{\gamma'_E})$$

mit zwei tatsächlich gemessenen Werten und zusätzlich zwei nicht gemessenen Werten existiert genau so real wie das Dublett

$$(r_{\gamma_D}, r_{\gamma_E})$$

der beiden tatsächlich gemessenen Werte.

Weil jedes r entweder $+1$ oder -1 ist, kann man 16 verschiedene Quartette bilden, die in den 16 Spalten von Tabelle 6.1 aufgelistet sind. Die Tabelle ist vollständig, es gibt außer diesen 16 keine weiteren Quartette. Also muss jedes mal, wenn ein Molekül DE zerfällt und die Atome D und E mit Stern-Gerlach-Magneten analysiert werden, das Ergebnis eines der 16 Quartette aus dieser Tabelle sein.

In der untersten Zeile der Tabelle ist für jedes Quartett der Wert von

$$q = r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E} + r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma'_E} + r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma_E} - r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma'_E} \quad (6.13)$$

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
r_{γ_D}	+1	+1	+1	+1	+1	+1	+1	+1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1	-1
r_{γ_E}	+1	+1	+1	+1	-1	-1	-1	-1	+1	+1	+1	+1	-1	-1	-1	-1
$r_{\gamma'_D}$	+1	+1	-1	-1	+1	+1	-1	-1	+1	+1	-1	-1	+1	+1	-1	-1
$r_{\gamma'_E}$	+1	-1	+1	-1	+1	-1	+1	-1	+1	-1	+1	-1	+1	-1	+1	-1
q	+2	+2	+2	-2	-2	-2	+2	-2	-2	+2	-2	-2	-2	+2	+2	+2

Tab. 6.1 : Die 16 Quartette $(r_{\gamma_D}, r_{\gamma_E}, r_{\gamma'_D}, r_{\gamma'_E})$

eingetragen. Weil die Tabelle vollständig ist, gibt es auch keine weiteren Werte von q außer den 16 aufgelisteten. Wir wissen also mit Sicherheit, dass bei jeder Messung

$$q = +2 \quad \text{oder} \quad q = -2 \quad (6.14)$$

ist.

Mit einem Querstrich bezeichnen wir Mittelwerte. \bar{q} ist der Mittelwert aller Werte von q , die bei einer großen Zahl von Durchläufen des Experiments erzielt werden. Wegen (6.14) muss für \bar{q}

$$-2 \leq \bar{q} \leq +2 \quad (6.15)$$

$$\text{mit } \bar{q} \stackrel{(6.13)}{=} \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} + \overline{r_{\gamma_D} \cdot r'_{\gamma'_E}} + \overline{r'_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma_E}} - \overline{r'_{\gamma'_D} \cdot r'_{\gamma'_E}}$$

gelten, ganz egal welche Ergebnisquartette zufällig erzielt werden.

Die Mittelwerte hängen wiederum eng mit den Wahrscheinlichkeiten W der verschiedenen Ergebnisse zusammen:

Wenn $r_{\gamma_D} = +1$ und $r_{\gamma_E} = +1$ ist, dann ist $r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E} = +1$. Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass dieser Fall eintritt, ist

$$W(r_{\gamma_D} = +1, r_{\gamma_E} = +1) = W(\uparrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}).$$

Wenn $r_{\gamma_D} = +1$ und $r_{\gamma_E} = -1$ ist, dann ist $r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E} = -1$. Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass dieser Fall eintritt, ist

$$W(r_{\gamma_D} = +1, r_{\gamma_E} = -1) = W(\uparrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}).$$

Wenn $r_{\gamma_D} = -1$ und $r_{\gamma_E} = +1$ ist, dann ist $r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E} = -1$. Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass dieser Fall eintritt, ist

$$W(r_{\gamma_D} = -1, r_{\gamma_E} = +1) = W(\downarrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}).$$

Wenn $r_{\gamma_D} = -1$ und $r_{\gamma_E} = -1$ ist, dann ist $r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E} = +1$. Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass dieser Fall eintritt, ist

$$W(r_{\gamma_D} = -1, r_{\gamma_E} = -1) = W(\downarrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}).$$

$$\begin{aligned} \text{Also ist } \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} &= +1 \cdot \left(W(\uparrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}) + W(\downarrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}) \right) \\ &\quad - 1 \cdot \left(W(\uparrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}) + W(\downarrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}) \right) \quad , \end{aligned}$$

und man kann die Ungleichung (6.15) auch in der Form

$$-2 \leq \bar{q} \leq +2 \quad (6.16)$$

$$\text{mit } \bar{q} = \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} + \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma'_E}} + \overline{r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma_E}} - \overline{r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma'_E}}$$

$$\text{mit } \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} = W(\uparrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E}) + W(\downarrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}) - \\ - W(\uparrow_{\gamma_D} \downarrow_{\gamma_E}) - W(\downarrow_{\gamma_D} \uparrow_{\gamma_E})$$

schreiben. (6.16) ist die Bell'sche Ungleichung.

Mit den oben in (6.12) angegebenen Wahrscheinlichkeiten erhält man für die Korrelationsfunktion:

$$\overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} = \sin^2(\gamma_E/2 - \gamma_D/2) - \cos^2(\gamma_E/2 - \gamma_D/2) \quad (6.17)$$

Wenn man \bar{q} mit dieser Korrelationsfunktion berechnet, wird die Bell'sche Ungleichung bei vielen Winkeln verletzt. Beispielsweise erhält man mit

$$\gamma_D = 45^\circ, \gamma_E = 90^\circ, \gamma'_D = 135^\circ, \gamma'_E = 0^\circ$$

den Wert

$$\bar{q} = -2\sqrt{2} \approx -2,83 \not\leq -2. \quad (6.18)$$

Laut der Bell'schen Ungleichung (6.16) dürfte \bar{q} niemals kleiner als -2 (und niemals größer als $+2$) sein. Mit der Korrelationsfunktion (6.17) wird die Ungleichung also verletzt. Hier muss ich allerdings nachtragen, dass die Projektionsamplituden (6.1), auf denen die in (6.12) angegebenen Wahrscheinlichkeiten beruhen, tatsächlich *nicht* aus Serien von Messungen gewonnen sondern mithilfe der Quantentheorie berechnet wurden. Ich habe bei (6.1) nur auf die Möglichkeit der Messung hingewiesen um den Lesern die Mühe der Berechnung zu ersparen. Die Unstimmigkeit (6.18) beweist also lediglich, dass die Bell'sche Ungleichung nicht mit der Quantentheorie kompatibel ist. Diese Unstimmigkeit beweist aber noch nicht,

dass die Ungleichung mit der Realität „da draußen“ inkompatibel ist.

Was bedeutet die Unstimmigkeit (6.18)? Falls unsere Herleitung der Bell'schen Ungleichung (6.16) keinen formalen Fehler enthält – und das ist bei einer derartig einfachen Herleitung fast nicht möglich –, dann bleiben nur zwei Möglichkeiten:

- ① Entweder sind die mithilfe der Quantentheorie berechneten Korrelationsfunktionen $\overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} = (6.17)$ falsch. Das hieße dann also dass die Quantentheorie falsch ist.
- ② oder die Annahme $A1_{\text{Peres}}$, auf der die Herleitung von Bell's Ungleichung beruht, ist falsch, also die Annahme dass nicht gemessenen Resultate wie beispielsweise $r_{\gamma'_D}$ und $r_{\gamma'_E}$ genau so real existieren wie die gemessenen Resultate r_{γ_D} und r_{γ_E} .

Tatsächlich beruht die Herleitung der Bell'schen Ungleichung nicht nur auf der Annahme $A1_{\text{Peres}}$. Bell erkannte später [42, vorletzter Abschnitt] dass zusätzlich folgende Annahme erforderlich ist:

A2_{Peres}: Die Einstellung der Messgeräte (also die Winkel, auf die die Stern-Gerlach-Magnete bzw. Polarisatoren einjustiert werden), und die Eigenschaften der Teilchen, die gemessen werden sollen, werden *nicht* durch eine gemeinsame Ursache vorherbestimmt. (Kein „Super-Determinismus“)

Und schließlich bemerkte Cramer [43, 44] eine dritte notwendige Annahme:

A3_{Peres} : Das zukünftige Ergebnis einer Messung beeinflusst *nicht* die Einstellung der Messgeräte (also die Winkel, auf die die Stern-Gerlach-Magnete bzw. Polarisatoren einjustiert werden). (Keine „Rückwärts-Verursachung“)

Wenn die Möglichkeit ② zutrifft, dann muss mindestens eine von Peres' drei grundlegenden Annahmen **A1**_{Peres} , **A2**_{Peres} , **A3**_{Peres} falsch sein. Aber welche? Es gibt zwar einige Physiker, die die beiden fast selbstverständlich erscheinenden Annahmen **A2**_{Peres} und **A3**_{Peres} in Zweifel ziehen. Im Einklang mit der großen Mehrheit der Physiker werde ich aber bei der folgenden Diskussion annehmen, dass diese beiden Annahmen richtig sind. Das bedeutet: Wenn Möglichkeit ② zutrifft, dann werde ich daraus schlussfolgern dass die Annahme **A1**_{Peres} (und damit zugleich auch die Annahme **B**) falsch ist.

Durch die Entdeckung der Bell'schen Ungleichung nahm die Diskussion eine Wendung, die niemand erwartet hatte. EPR hatten erklärt, dass die Quantentheorie wahrscheinlich korrekt sei, so weit sie geht, dass sie aber unvollständig sei und durch sogenannte „verborgene Parameter“, zum Beispiel die nicht gemessenen magnetischen Momente in Richtung irgendwelcher Achsen, ergänzt werden müsse. Nun stellte sich heraus, dass entweder – Möglichkeit ① – die Quantentheorie nicht nur unvollständig sondern geradezu falsch sein muss, oder dass – Möglichkeit ② – die „verborgenen Parameter“ überhaupt nicht existieren, dass also die Messergebnisse vor der Messung noch nicht festgelegt sind, sondern erst im Moment der Messung erschaffen werden. Möglichkeit ② bedeutet, dass die Quantentheorie bereits vollständig ist, und durch die Ergänzung mit verborgenen Parametern von einer korrekten Theorie zu einer fehlerhaften Theorie verschlimmbessert würde.

Vor allem stellte sich aber heraus, dass man nicht nur philosophisch über diese Fragen diskutieren kann, sondern dass man experimentell feststellen kann, ob Möglichkeit ① oder Möglichkeit ② zutrifft. Dazu muss man an geeigneten Systemen die Korrelationsfunktion $\overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} = (6.17)$ messen, und aus den Messergebnissen die Funktion $\bar{q} = (6.16)$ berechnen.

Wenn es Detektor-Einstellungen $\gamma_D, \gamma'_D, \gamma_E, \gamma'_E$ gibt, bei denen $\bar{q} > 2$ oder $\bar{q} < -2$ ist,⁵² dann trifft Möglichkeit ② zu. Dann ist⁵³ die Annahme **A1**_{Peres}, und damit zugleich auch die Annahme **B**, falsch und experimentell widerlegt. Experimente, die beweisen dass Möglichkeit ② tatsächlich zutrifft, werden im folgenden Kapitel vorgestellt.

⁵² Hier gibt es einen logischen Stolperstein: In der Annahme **A1**_{Peres} wurden r_{γ_D} und r_{γ_E} als tatsächlich gemessene Resultate definiert, $r_{\gamma'_D}$ und $r_{\gamma'_E}$ als Resultate von nur gedachten, aber nicht wirklich durchgeführten Messungen. Wie kann man $\bar{q} \stackrel{(6.16)}{=} \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} + \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma'_E}} + \overline{r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma_E}} - \overline{r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma'_E}}$ experimentell ermitteln, wenn man keine Messungen mit γ'_D und γ'_E durchführt? Nun, man macht eine Messreihe mit γ_D, γ_E , eine Messreihe mit γ_D, γ'_E , eine Messreihe mit γ'_D, γ_E , und eine Messreihe mit γ'_D, γ'_E , und bestimmt aus diesen vier Messreihen die vier Korrelationsfunktionen $\overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}}$ in (6.16). Dabei muss man freilich die Annahme machen dass die laut **A1** nur gedachten, laut EPR aber vollständig realen und mit Wahrscheinlichkeit $W = 1$ feststehenden Ergebnisse $r_{\gamma'_D}$ und $r_{\gamma'_E}$ sich nicht auf einmal verändern, wenn sie tatsächlich gemessen werden. Das ist aber eine sehr plausible Annahme, der EPR mit Sicherheit uneingeschränkt zugestimmt hätten.

⁵³ unter der Voraussetzung dass die Annahmen **A2**_{Peres} (kein Superdeterminismus) und **A3**_{Peres} (keine Rückwärts-Verursachung) beide richtig sind

7 Experiments on Bell's Inequality

Der experimentelle Beweis, dass die Bell'sche Ungleichung tatsächlich verletzt wird, wurde seit den achtziger Jahren in zahlreichen Experimenten erbracht. Allerdings kennt man kein instabiles DE-Molekül mit magnetischem Moment $\uparrow\downarrow$ Null, das in die Atome D und E mit magnetischen Momenten \uparrow oder \downarrow zerfällt. Bohms in Abb. 6.3 auf Seite 140 skizziertes Experiment ist lediglich ein sogenanntes *Gedankenexperiment*. Es ist nützlich, um das Argument von EPR zu erklären, und es zeigt wie ein Experiment zum Test von Bells Ungleichung im Prinzip gestaltet werden könnte.

Beweiskraft haben aber natürlich nur Experimente, die tatsächlich im Labor durchgeführt wurden. Im Folgenden wird über mehrere derartige Experimente detailliert berichtet. Ich beschreibe diese Experimente deshalb so genau, damit erkennbar wird dass es sich um so solide, vertrauenswürdige, und zuverlässige Beweise handelt, wie man sie sich überhaupt nur wünschen und vorstellen kann. Die Experimente zeigen, dass die Annahme **B** wirklich definitiv und endgültig widerlegt ist.⁵³

Alle Experimente laufen nach dem gleichen einfachen Schema ab:

- * Erster Schritt: Ein Quantensystem, das aus zwei Teilen besteht, wird in einem verschränkten Zustand präpariert. Sein Zustandsvektor hat also die Form (6.3). Diese Art von Zustandsvektoren kann nicht als Produkt von Zustandsvektoren der Teilsysteme geschrieben werden, d. h. die Quantentheorie ordnet nur dem verschränkten Gesamtsystem einen Zustands-

vektor zu, aber nicht den Teilsystemen.

- * Zweiter Schritt: Eine bestimmte Eigenschaft wird an beiden Teilsystemen gemessen. Es stellt sich heraus, dass die Ergebnisse der Messungen an den beiden Teilsystemen **korreliert** sind, und zwar genau so wie durch die quantentheoretisch berechnete Korrelationsfunktion $\overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} = (6.17)$ vorhergesagt.
- * Dritter Schritt: Die gemessenen Korrelationen $r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}$ verletzen bei bestimmten Einstellungen der Messgeräte deutlich die Bell'sche Ungleichung (6.16). In Abschnitt 7.5 werden anschließend die Schlussfolgerungen aus diesem Resultat gezogen.

Ich habe mir die allergrößte Mühe gegeben die Experimente so klar wie möglich darzustellen. Einige technische Details sind aber so schwierig, dass ein großer Teil der Nicht-Physiker, an die sich dies Buch doch eigentlich in erster Linie richtet, hier aus der Kurve fliegen könnte. Diese besonders schwierigen Punkte habe ich deshalb in den Anhang verbannt, und empfehle allen Lesern – falls sie keine Physiker sind – zumindest beim ersten Lesen diese Anhänge zu ignorieren, um den „roten Faden“ nicht zu verlieren.

7.1 Verschränkte Ca-Lumineszenz-Photonen

In Abbildung 7.1 auf der nächsten Seite ist der Aufbau eines Experiments skizziert, das 1981 von Aspect, Grangier, und Roger [45, 46] durchgeführt wurde. Der türkise Punkt soll einen Strahl von Calcium-Atomen symbolisieren, die sich in einer evakuierten Kammer parallel zur y -Achse – also senkrecht zur Papierebene – bewegen.

Der Atomstrahl hat einen Durchmesser von etwa 1 mm, und enthält pro mm^3 etwa $3 \cdot 10^7$ Ca-Atome. Der Atomstrahl wird parallel und antiparallel zur x -Achse mit zwei Laserstrahlen angeleuchtet. Die Wellenlänge des einen Laserstrahls ist 406,7 nm, die Wellenlänge des anderen Laserstrahls ist 581 nm. Beide Laserstrahlen sind

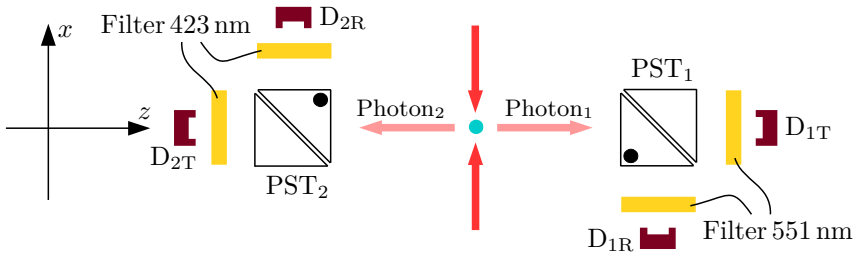


Fig. 7.1 : Das Experiment von Aspect, Grangier, und Roger [46]

parallel zur y -Achse (also senkrecht zur Papierebene der Skizze 7.1) polarisiert.

Aus dem Term-Schema 7.2 auf der nächsten Seite kann man ablesen, was bei der Wechselwirkung der Calcium-Atome mit den beiden Laserstrahlen vor sich geht. Die drei waagerechten Striche symbolisieren die Energie des Calcium-Atoms in verschiedenen Zuständen. Je höher der Strich, desto höher die Energie. Der unterste Strich symbolisiert die Energie des Atoms im Grundzustand. Durch die gleichzeitige Absorption von zwei Photonen,⁵⁴ eines mit Wellenlänge 406,7 nm und eines mit Wellenlänge 581 nm, wird es angeregt in einen Zustand, der durch den obersten Strich symbolisiert wird. Nach einiger Zeit emittiert das Atom ein Photon mit Wellenlänge 551,3 nm, so dass es nur noch die Energie hat, die durch den mittleren Strich symbolisiert wird. Mit einer Halbwertszeit von 5 ns emittiert das Atom ein weiteres Photon mit Wellenlänge 422,7 nm und gelangt dadurch wieder in den Grundzustand.

⁵⁴ Bei der Besprechung von Lenards Experimenten zum Lichtelektrischen Effekt in Abschnitt 3.1 wurde gesagt, dass die gleichzeitige Absorption von zwei Photonen an der gleichen Stelle extrem unwahrscheinlich ist. Aber Lenards Lichtquellen waren wirklich nur kläglich trübe Funzeln im Vergleich zu der geballten Laser-Power, die den Experimentatoren 1981 zur Verfügung stand. Bei dieser hohen Intensität des anregenden Lichts kommt die gleichzeitige Absorption von zwei Photonen häufig vor.

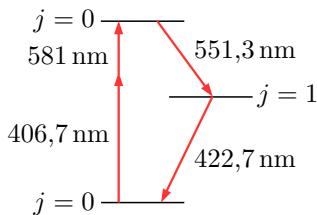


Abb. 7.2: Eine Lumineszenz-Kaskade des Calcium-Atoms

Neben den Strichen sind die Drehimpuls-Quantenzahlen des Atoms in diesen drei Zuständen angegeben. **Drehimpuls** kann weder aus dem Nichts auftauchen noch ins Nichts verschwinden. Wenn sich der Drehimpuls des Atoms bei den beiden Übergängen der Lumineszenzkaskade ändert, dann müssen die emittierten Lumineszenz-Photonen den fehlenden Drehimpuls mitgenommen haben.

Die Erhaltung des Drehimpulses erzwingt die folgende Form der Zustandsfunktion⁵⁵ der beiden Lumineszenz-Photonen:

$$|\text{Photon}_1 \& \text{Photon}_2\rangle \stackrel{\text{(A.10c)}}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_\gamma\rangle_1 |L_\gamma\rangle_2 + |L_{\gamma+90}\rangle_1 |L_{\gamma+90}\rangle_2 \right) \\ \text{mit beliebigem } \gamma \quad (7.1)$$

$|L_\gamma\rangle$ ist der Zustandsvektor eines linear polarisierten⁵⁶ Photons, das sich entlang der z -Achse des Koordinatensystems bewegt, und dessen Polarisations Ebene um den Winkel γ gegen die y -Achse gedreht ist, siehe Abb. 7.3 auf der nächsten Seite. Der Winkel γ kann jeden beliebigen Wert $0^\circ \leq \gamma \leq 180^\circ$ haben.

⁵⁵ Mathematisch besonders interessierte Leser können die Begründung von (7.1) in Anhang A.2 nachlesen. Alle anderen sollten einfach glauben, dass der Zustandsvektor (7.1) korrekt ist.

⁵⁶ Lineare Polarisation ist die Art von Polarisation, die Photonen mithilfe polarisierender Strahlteiler aufgeprägt wird, wie in Abschnitt 2.2 beschrieben. Ein Photon, das von einem um den Winkel γ gedrehten polarisierenden Strahlteiler (siehe Abb. 2.9 auf Seite 37) *transmittiert* (nicht reflektiert) wurde, hat die Polarisation L_γ . Es gibt auch noch andere Arten der Polarisation, mit denen wir uns aber in diesem Buch nicht zu befassen brauchen. Wer es trotzdem wissen will, sollte Anhang A.2 lesen.

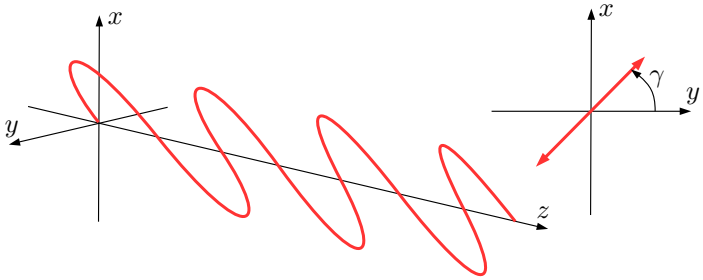


Fig. 7.3: Der Polarisationswinkel γ der Lumineszenz-Photonen

Der Zustandsvektor (7.1) beschreibt die Polarisation des verschränkten Gesamtsystems $\text{Photon}_1 \& \text{Photon}_2$, er beschreibt aber nicht die Polarisation der einzelnen Photonen. Um das klar zu sehen, betrachten wir zum Vergleich diese Zustandsvektoren:

$$|\text{Photon}\rangle_1 = u_1|L_\gamma\rangle_1 + v_1|L_{\gamma+90}\rangle_1 \quad \text{mit } |u_1|^2 + |v_1|^2 = 1 \quad (7.2a)$$

$$|\text{Photon}\rangle_2 = u_2|L_\gamma\rangle_2 + v_2|L_{\gamma+90}\rangle_2 \quad \text{mit } |u_2|^2 + |v_2|^2 = 1 \quad (7.2b)$$

Dies sind die allgemeinsten Zustandsvektoren die man für einzelne Photonen aufschreiben kann. Wenn jedes der beiden Photonen als eigenständiges Quantenobjekt existiert, dann ist der Zustandsvektor des Gesamtsystems gleich dem Produkt dieser Vektoren:

$$\begin{aligned} |\text{Photon}\rangle_1 |\text{Photon}\rangle_2 &= \\ &= \left(u_1|L_\gamma\rangle_1 + v_1|L_{\gamma+90}\rangle_1 \right) \left(u_2|L_\gamma\rangle_2 + v_2|L_{\gamma+90}\rangle_2 \right) = \\ &= u_1u_2|L_\gamma\rangle_1|L_\gamma\rangle_2 + u_1v_2|L_\gamma\rangle_1|L_{\gamma+90}\rangle_2 + \\ &\quad + v_1u_2|L_{\gamma+90}\rangle_1|L_\gamma\rangle_2 + v_1v_2|L_{\gamma+90}\rangle_1|L_{\gamma+90}\rangle_2 \quad (7.2c) \\ &\quad \text{mit } |u_1|^2 + |v_1|^2 = 1 \text{ und } |u_2|^2 + |v_2|^2 = 1 \end{aligned}$$

Der verschränkte Zustandsvektor (7.1) unterscheidet sich fundamental von (7.2c). Denn wenn man (7.2c) auf die Form (7.1) zurückführen wollte, dann müsste

$$u_1 v_2 = 0 = v_1 u_2 \quad \text{und} \quad u_1 u_2 \neq 0 \neq v_1 v_2 \quad (7.2d)$$

sein, aber diese Bedingungen können unmöglich gleichzeitig erfüllt werden.

Der verschränkte Zustandsvektor (7.1) kann also nicht als Produkt der Zustandsvektoren (7.2) einzelner Photonen geschrieben werden. Die Quantentheorie ordnet den Teilen eines verschränkten Systems *überhaupt keinen* Zustandsvektor zu. In dem verschränkten Zustand (7.1) sind die Zustandsvektoren $|L_\gamma\rangle_1$, $|L_{\gamma+90}\rangle_1$, $|L_\gamma\rangle_2$, $|L_{\gamma+90}\rangle_2$ der beiden einzelnen Photonen zwar enthalten, man kann (7.1) aber nicht faktorisieren und in die Form (7.2c) bringen, in der für jedes Photon ein Zustandsvektor definiert ist. Im Formalismus der Quantentheorie haben die beiden Lumineszenz-Photonen keine eigenständige Existenz, sondern existieren nur als Bestandteile des Gesamtsystems „zwei Lumineszenzphotonen“.

Um die Korrelation der Polarisation der beiden Lumineszenz-Photonen zu prüfen, wurden im Experiment von Aspect et al. polarisierende Strahlteiler eingesetzt, deren Funktionsweise in Abb. 2.8 auf Seite 35 dargestellt wird. Photon₁ bewegt sich in Richtung der positiven z -Achse zum polarisierenden Strahlteiler PST₁, und Photon₂ bewegt sich in Richtung der negativen z -Achse zum polarisierenden Strahlteiler PST₂, siehe Abb. 7.1 auf Seite 161.

Zwischen PST₁ und den Detektoren D_{1T} und D_{1R} befindet sich je ein Filter, der nur Photonen mit einer Wellenlänge von etwa 551 nm durchlässt. Zwischen PST₂ und den Detektoren D_{2T} und D_{2R} befindet sich je ein Filter, der nur Photonen mit einer Wellenlänge von etwa 423 nm durchlässt. Diese Filter sind erforderlich, weil sonst direktes Streulicht von den anregenden Laserstrahlen das schwache Lumineszenzlicht überdecken würde.

Wenn Photon₁ eine Wellenlänge von etwa 551 nm hat, dann wird es von Detektor D_{1T} detektiert falls es vom polarisierenden Strahlteiler transmittiert wird, bzw. von Detektor D_{1R} detektiert falls es vom polarisierenden Strahlteiler reflektiert wird. Wenn

Photon₂ eine Wellenlänge von etwa 423 nm hat, dann wird es von Detektor D_{2T} detektiert falls es vom polarisierenden Strahlteiler transmittiert wird, bzw. von Detektor D_{2R} detektiert falls es vom polarisierenden Strahlteiler reflektiert wird.

Jeder der vier Detektoren zählte im Experiment von Aspect, Grangier, und Roger etwa 10^4 Photonen pro Sekunde. Eine **Korrelation** der Polarisation ist aber nur zwischen den jeweils zwei Photonen der Lumineszenz-Kaskade des gleichen Atoms zu erwarten, nicht zwischen den Lumineszenz-Photonen verschiedener Atome. Deshalb wurden die Ergebnisse der vier Zähler zeitaufgelöst analysiert: Wenn einer der beiden Zähler D_{1T} oder D_{1R} ein Photon registrierte, dann wurde geprüft ob

- * innerhalb von 20 ns der jeweils andere der beiden Zähler D_{1T} oder D_{1R} *kein* Photon registrierte,
- * im gleichen 20 ns-Zeitraum einer der beiden Zähler D_{2T} oder D_{2R} ein Photon registrierte,
- * der jeweils andere der beiden Zähler D_{2T} oder D_{2R} im gleichen 20 ns-Zeitraum *kein* Photon registrierte.

Wenn alle drei Bedingungen erfüllt waren, dann wurden die beiden Photonen als Lumineszenzphotonen des gleichen Atoms interpretiert, und das Ereignis wurde gespeichert. Wenn mindestens eine Bedingung nicht erfüllt war, wurde das Ereignis ignoriert. Abhängig von der Stellung der Polarisatoren wurden mit diesen Kriterien bis zu 50 gültige Ereignisse pro Sekunde registriert. Weil im Term-schema 7.2 die Halbwertszeit des mittleren Niveaus 5 ns beträgt, wird das zweite Lumineszenz-Photon der Kaskade tatsächlich nur selten außerhalb des 20 ns langen Zeitfensters liegen. Aber das umgekehrte gilt nicht: Dass ein Ereignis alle drei Bedingungen erfüllt beweist noch nicht zwingend, dass beide Photonen wirklich aus der Lumineszenz-Kaskade des gleichen Atoms stammen. Aspect et al. schätzten vielmehr (und konnten das auch mit geeigneten Tests

belegen), dass ziemlich stabil etwa 10 scheinbar gültige Ereignisse pro Sekunde registriert wurden, bei denen die beiden detektierten Photonen tatsächlich nicht aus der gleichen Kaskade stammten sondern nur zufällig ins gleiche Zeitfenster gerutscht waren. Deshalb zogen sie von allen ihren Ergebnissen 10 Ereignisse pro Sekunde ab. Damit blieben letztlich noch – je nach Stellung der Polarisatoren – bis zu 40 gültige Ereignisse pro Sekunde übrig.

Die beiden polarisierenden Strahlteiler konnten unabhängig voneinander mitsamt ihren nachgeschalteten Filtern und Detektoren um die z -Achse gedreht werden. In der rechten Skizze von Abb. 7.4 wird gezeigt, wie das System der Koordinaten a und b definiert wird, das sich mit den Strahlteilern um die z -Achse dreht. Aus den beiden anderen Skizzen kann man ablesen, wie die Drehwinkel γ_1 und γ_2 der beiden polarisierenden Strahlteiler definiert werden, nämlich als Winkel zwischen der positiven y -Achse und der positiven b_1 -Achse bzw. der negativen b_2 -Achse. In der mittleren Skizze blickt man in Richtung der positiven z -Achse, also in Bewegungsrichtung von Photon_1 , auf den Strahlteiler PST_1 . In der linken Skizze blickt man in Richtung der negativen z -Achse, also in Bewegungsrichtung von Photon_2 , auf den Strahlteiler PST_2 .

Wir definieren die Einheitsvektoren $|a_1\rangle$, $|b_1\rangle$, $|a_2\rangle$, $|b_2\rangle$ parallel zu den jeweiligen Koordinatenachsen a und b . Die vier Eigenvektoren der Messapparatur (sprich der beiden polarisierenden Strahlteiler

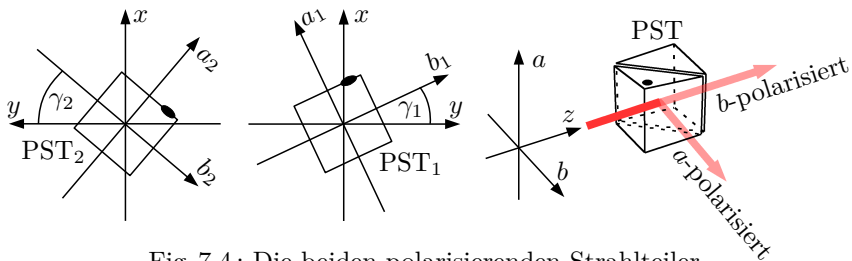


Fig. 7.4: Die beiden polarisierenden Strahlteiler

mit den nachgeschalteten Detektoren) sind also

$$|a_1\rangle |a_2\rangle \quad , \quad |a_1\rangle |b_2\rangle \quad , \quad |b_1\rangle |a_2\rangle \quad , \quad |b_1\rangle |b_2\rangle . \quad (7.3)$$

Wir nennen

W_{RR} die Wahrscheinlichkeit dafür dass beide Photonen reflektiert werden (also nach der Messung in a -Richtung des jeweiligen Strahlteilers polarisiert sind und durch den Zustandsvektor $|a_1\rangle |a_2\rangle$ beschrieben werden),

W_{RT} die Wahrscheinlichkeit dafür dass Photon₁ reflektiert und Photon₂ transmittiert wird (die Photonen also nach der Messung in a_1 -Richtung bzw. in b_2 -Richtung polarisiert sind und durch den Zustandsvektor $|a_1\rangle |b_2\rangle$ beschrieben werden),

W_{TR} die Wahrscheinlichkeit dafür dass Photon₁ transmittiert und Photon₂ reflektiert wird (die Photonen also nach der Messung in b_1 -Richtung bzw. in a_2 -Richtung polarisiert sind und durch den Zustandsvektor $|b_1\rangle |a_2\rangle$ beschrieben werden), und

W_{TT} die Wahrscheinlichkeit dafür dass beide Photonen von ihrem jeweiligen Strahlteiler transmittiert werden (also nach der Messung in b -Richtung des jeweiligen Strahlteilers polarisiert sind und durch den Zustandsvektor $|b_1\rangle |b_2\rangle$ beschrieben werden).

Um diese Wahrscheinlichkeiten zu berechnen, projizieren wir wie gewohnt zunächst den Zustandsvektor (7.1) des Photonenpaars vor der Messung auf die vier Eigenvektoren (7.3) der Messapparatur:

$$\begin{aligned} |\text{Photon}_1 \& \text{Photon}_2\rangle \stackrel{(7.1)}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left[\right. \\ & |a_1\rangle |a_2\rangle \left(\langle a_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle a_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle a_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle a_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right) + \\ & + |a_1\rangle |b_2\rangle \left(\langle a_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle b_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle a_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle b_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right) + \\ & + |b_1\rangle |a_2\rangle \left(\langle b_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle a_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle b_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle a_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right) + \\ & \left. + |b_1\rangle |b_2\rangle \left(\langle b_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle b_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle b_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle b_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right) \right] \end{aligned}$$

Nach der Born'schen Regel (5.9) ist die Wahrscheinlichkeit eines bestimmten Messergebnisses gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude auf den jeweiligen Eigenvektor der Messapparatur:

$$W_{RR} = \frac{1}{2} \left| \langle a_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle a_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle a_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle a_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2 \quad (7.4a)$$

$$W_{RT} = \frac{1}{2} \left| \langle a_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle b_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle a_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle b_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2 \quad (7.4b)$$

$$W_{TR} = \frac{1}{2} \left| \langle b_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle a_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle b_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle a_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2 \quad (7.4c)$$

$$W_{TT} = \frac{1}{2} \left| \langle b_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle b_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle b_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle b_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2 \quad (7.4d)$$

Die in Anhang A.3 detailliert erklärte Berechnung ergibt

$$W_{TT} \stackrel{(A.17b)}{=} W_{RR} \stackrel{(A.19)}{=} \frac{1}{2} \cos^2(\gamma_1 - \gamma_2) \quad (7.5a)$$

$$W_{RT} \stackrel{(A.17a)}{=} W_{TR} \stackrel{(A.17d)}{=} \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \cos^2(\gamma_1 - \gamma_2) . \quad (7.5b)$$

Bemerkenswert ist, dass erstens der Winkel γ , der in der Zustandsfunktion $|\text{Photon}_1 \& \text{Photon}_2\rangle = (7.1)$ enthalten war, in (7.5) überhaupt nicht mehr auftaucht, und dass zweitens (7.5) nur von der Differenz $\gamma_2 - \gamma_1$ abhängt, aber nicht von den absoluten Werten dieser Winkel.

Mit (7.5) können wir die Korrelationsfunktion berechnen:

$$\begin{aligned} \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}} &\stackrel{(6.16)}{=} W_{TT} + W_{RR} - W_{TR} - W_{RT} = \\ &= 2 \cos^2(\gamma_2 - \gamma_1) - 1 \end{aligned} \quad (7.6)$$

In der Korrelationsfunktion kommt das Quadrat \cos^2 der Kosinusfunktion vor, die in Abb. 5.4 auf Seite 112 grafisch dargestellt wurde. Aus dieser Grafik kann man mithilfe der roten Linie für

jede beliebige Winkeldifferenz $\gamma_2 - \gamma_1$ den Wert von $\cos^2(\gamma_2 - \gamma_1)$ ablesen.⁵⁷

Jetzt ist noch ein Korrekturfaktor erforderlich, und zwar aus folgendem Grund: Wir haben bisher angenommen, dass die beiden Lumineszenz-Photonen in *genau* entgegengesetzte Richtung emittiert werden. Vollkommene Genauigkeit ist bei keinem Experiment möglich, und der Winkel zwischen den Flugrichtungen der beiden Photonen kann auch geringfügig von 180° abweichen. Das hat eine geringfügig schwächere Korrelation der Polarisationsrichtungen zur Folge. Aspect et al. berechneten dafür den folgenden Korrekturfaktor:

$$K = 0,984 \quad (7.7)$$

Damit ergibt sich die theoretisch berechnete Korrelationsfunktion

$$K \cdot \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}} \stackrel{(7.6)}{=} 0,984 \cdot \left(2 \cos^2(\gamma_2 - \gamma_1) - 1 \right). \quad (7.8)$$

Diese Funktion ist als blaue Kurve im Diagramm 7.5 auf der nächsten Seite eingetragen.

Um die Korrelationsfunktion experimentell zu überprüfen, zählten Aspect et al. bei verschiedenen Einstellungen der Winkel γ_1 und γ_2

die Zahl N_{TT} gültiger Ereignisse pro 100 Sekunden, bei denen die Detektoren D_{1T} und D_{2T} ansprachen,

die Zahl N_{RR} gültiger Ereignisse pro 100 Sekunden, bei denen die Detektoren D_{1R} und D_{2R} ansprachen,

die Zahl N_{TR} gültiger Ereignisse pro 100 Sekunden, bei denen die Detektoren D_{1T} und D_{2R} ansprachen,

die Zahl N_{RT} gültiger Ereignisse pro 100 Sekunden, bei denen die Detektoren D_{1R} und D_{2T} ansprachen.

Aus diesen Ergebnissen ergaben sich die Wahrscheinlichkeiten

⁵⁷ Wesentlich einfacher geht das mit jedem halbwegs brauchbaren Taschenrechner.

$$W_{TT} = \frac{N_{TT}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.9a)$$

$$W_{RR} = \frac{N_{RR}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.9b)$$

$$W_{TR} = \frac{N_{TR}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.9c)$$

$$W_{RT} = \frac{N_{RT}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.9d)$$

und die Korrelationsfunktion

$$\left(\overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}} \right)_{\text{experimentell}} \stackrel{(6.16)}{=} \left(W_{TT} + W_{RR} - W_{TR} - W_{RT} \right)_{\text{experimentell}}$$

Wie erwartet stellte sich heraus, dass die Korrelation $\overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}}$ nur von der Differenz $\gamma_2 - \gamma_1$ abhängt (z. B. war $\overline{r_{30^\circ} \cdot r_{75^\circ}} = \overline{r_{0^\circ} \cdot r_{45^\circ}}$, usw.). Die Ergebnisse für die Einstellungen $\gamma_1 - \gamma_2$ gleich 0° , $22,5^\circ$, 30° , 45° , 60° , $67,5^\circ$, und 90° sind im Diagramm 7.5 als rote Punkte eingetragen. Theorie (mit dem Korrekturfaktor $K \stackrel{(7.7)}{=} 0,984$) und Experiment stimmen offensichtlich sehr gut überein.

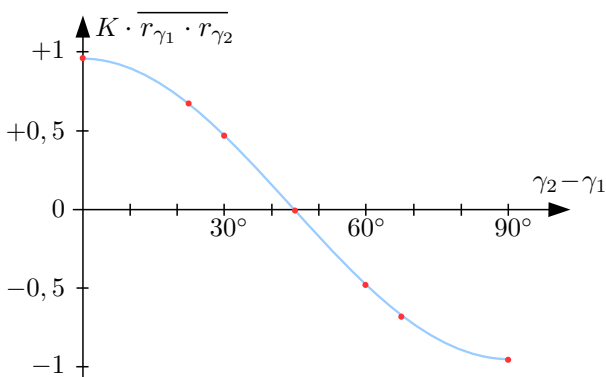


Fig. 7.5: Die Korrelation $F_K(\gamma_1, \gamma_2)$

Aspect et al. überprüften mit ihren Messdaten auch die in (6.16) beschriebene Bell'sche Ungleichung

$$-2 \leq \bar{q} \leq +2 \quad (7.10)$$

$$\text{mit } \bar{q} = \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}} + \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma'_2}} + \overline{r_{\gamma'_1} \cdot r_{\gamma_2}} - \overline{r_{\gamma'_1} \cdot r_{\gamma'_2}},$$

die mit beliebigen Einstellungen γ_1 und γ'_1 von PST_1 und beliebigen Einstellungen γ_2 und γ'_2 von PST_2 erfüllt sein muss, falls die Annahme B richtig sein sollte.

Wenn dagegen die Quantentheorie richtig ist, dann wird die Ungleichung (7.10) bei zahlreichen Einstellungen der Strahlteiler verletzt, und zwar besonders stark bei den Winkelkombinationen

$$\begin{aligned} \gamma_2 - \gamma_1 = \gamma'_1 - \gamma_2 = \gamma'_2 - \gamma'_1 &= 22,5^\circ \\ \gamma'_2 - \gamma_1 &= 67,5^\circ. \end{aligned}$$

Bei diesen Winkeln berechnet man mit der Quantentheorie den Wert

$$K \cdot \bar{q}_{\text{Quantentheorie}} = K \cdot 2\sqrt{2} = 2,70, \quad (7.11a)$$

wobei $K \stackrel{(7.7)}{=} 0,984$ der Korrekturfaktor dafür ist, dass die Lumineszenzphotonen sich nicht völlig exakt entlang der z -Achse bewegen. Aus den Messwerten ergab sich bei den gleichen Winkeln

$$\bar{q}_{\text{Experiment}} = 2,697 \pm 0,015. \quad (7.11b)$$

Dies Experiment verletzt die Bell'sche Ungleichung (7.10) so deutlich, dass kein Raum für Alternative B bleibt. Das Experiment beweist, dass die Polarisation der Photonen nicht bereits bei der Emission festgelegt wird, sondern erst durch die Wechselwirkung mit den Strahlteilern und Detektoren erschaffen wird. Bei der Emission wird lediglich festgelegt, dass beide Photonen in der gleichen Richtung linear polarisiert sein werden, wenn (erst dann, vorher nicht!) ihre lineare Polarisation durch eine Messung in der Zukunft erschaffen werden sollte.

7.2 Verschränkte Be^+ Ionen

Unter allen in diesem Buch berichteten Experimenten ist dasjenige mit Beryllium-Ionen, das ich in diesem Abschnitt beschreibe, das bei weitem komplizierteste. Eigentlich ist es zu schwierig für dieses Buch, aber ich wollte unbedingt einen Test der Bell'schen Ungleichung mit materiellen Teilchen dabei haben. Sonst könnte der falsche Eindruck entstehen, dass nur Photonen die Bell'sche Ungleichung verletzen. Auch hier habe ich besonders schwierige technische Details in den Anhang verschoben, und wiederhole nochmals die Empfehlung, die Anhänge beim ersten Lesen zunächst zu ignorieren, um den „roten Faden“ nicht zu verlieren. Überhaupt sollten Leser, die mit dem mathematischen Formalismus nicht so vertraut sind, sich nicht scheuen diesen Abschnitt nur „diagonal“ zu lesen, statt bei den (zahlreichen!) sehr schwierigen Details stecken zu bleiben. Die danach folgenden Abschnitte sind dann wieder wesentlich leichter.

Im Jahr 2000 präparierten Rowe et al. [47] Paare von Beryllium-Ionen im verschränkten Zustand

$$|\text{Be}^+ \& \text{Be}^+\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|\downarrow\rangle_1 |\downarrow\rangle_2 - |\uparrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2 \right). \quad (7.12)$$

In Bohms Gedankenexperiment befinden sich die Atome D und E im Zustand (6.3), bei dem die magnetischen Momente in Richtung beliebiger Raumachsen – wenn sie durch eine Messung erschaffen werden – stets entgegengesetzt sind. Dagegen sind die magnetischen Momente der beiden Beryllium-Ionen im Zustand (7.12) – wenn sie durch eine Messung erschaffen werden – stets gleich gerichtet. Das ändert nichts daran, dass (7.12) ein verschränkter Zustand ist, denn er kann nicht als Produkt der Zustände

$$|\text{Be}^+\rangle_1 = q |\uparrow\rangle_1 + u |\downarrow\rangle_1 \quad \text{mit } |q|^2 + |u|^2 = 1 \quad (7.13a)$$

$$|\text{Be}^+\rangle_2 = v |\uparrow\rangle_2 + w |\downarrow\rangle_2 \quad \text{mit } |v|^2 + |w|^2 = 1 \quad (7.13b)$$

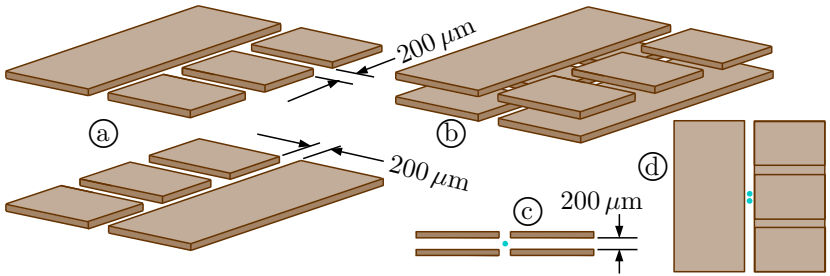


Fig. 7.6: Die Ionen-Falle

der einzelnen Ionen geschrieben werden, egal welche Werte man für die Amplituden q, u, v, w wählt.

$|\uparrow\rangle$ und $|\downarrow\rangle$ sind im Fall des Beryllium-Ions abkürzende Schreibweisen. Für das Verständnis des Experiments ist es unwichtig, um welche Zustände es sich im Detail handelt. Wer es trotzdem genau wissen möchte, kann es in Anhang A.4 nachlesen.

Um zwei Be^+ Ionen in den verschränkten Zustand (7.12) zu bringen, gingen Rowe et al. folgendermaßen vor: In einer evakuierten Kammer befand sich die elektrostatische Falle, die in Abb. 7.6 skizziert ist. In 7.6(b) schaut man von schräg oben, in 7.6(c) von der Stirnseite, und in 7.6(d) senkrecht von oben auf die Falle. In 7.6(a) sind zwecks besserer Sichtbarkeit die oberen und unteren Elektroden einzeln gezeichnet.

Die türkisen Punkte in 7.6(d) sollen die Be^+ Ionen symbolisieren. Gleichnamige Ladungen stoßen sich ab. Wenn man eine positive Spannung an die Elektroden legt, dann stoßen sie die positiv geladenen Ionen ab, so dass die Ionen im Inneren der Falle gefangen sind. (An die vier kleinen Elektroden in den Ecken wird eine etwas höhere positive Spannung angelegt als an die vier anderen Elektroden, damit die Ionen sich nicht durch den länglichen Kanal hinaus schleichen können.)

Wie bringt man die Ionen in die Falle hinein? Man schießt

zunächst einen Strahl von Ionen in die Falle, die so hohe Geschwindigkeit haben dass die schwache Abstoßung durch die Elektroden überhaupt keine Rolle spielt. Im Inneren der Falle werden die Ionen dann durch Laserstrahlung mit geeigneter Frequenz fast bis zum absoluten Nullpunkt abgekühlt (d. h. gebremst). Wenn man es schafft, sie fast zur Ruhe zu bringen, dann können sie nach dem Abschalten des Lasers die Falle nicht mehr verlassen, weil ihre thermische Energie dann nicht mehr ausreicht, um die elektrostatische Abstoßung durch die Elektroden zu überwinden.

Weil die beiden Ionen positiv geladen sind, stoßen sie sich auch wechselseitig ab. Ihr durchschnittlicher Abstand beträgt etwa $3 \mu\text{m}$, ist also etwa hundert mal kleiner als der Abstand zwischen den Elektroden, aber etwa 10 000 mal größer als der typische Abstand zwischen den beiden Atomen eines zweiatomigen Moleküls. Trotz dieses gewaltigen Abstands vibrieren die beiden Ionen relativ zueinander wie ein zweiatomiges Molekül, allerdings mit weitaus niedrigerer Frequenz. Dieses künstliche Molekül werden wir $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ nennen.

Sein Termschema wird in Abb. 7.7 gezeigt. Der Energieabstand zwischen den Zuständen $|\downarrow\rangle_1 |\downarrow\rangle_2$ und $|\uparrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2$ beträgt etwa $h \cdot 2,5 \text{ GHz}$. Die Energie der beiden Zustände $|\uparrow\rangle_1 |\downarrow\rangle_2$ und $|\downarrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2$ liegt genau in der Mitte zwischen den beiden anderen Zuständen.

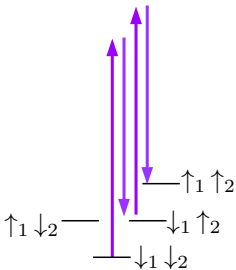


Abb. 7.7: Das Term-Schema von $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$. Die Energiedifferenz zwischen den Zuständen $|\downarrow\rangle_1 |\downarrow\rangle_2$ und $|\uparrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2$ beträgt etwa $h \cdot 2,5 \text{ GHz}$. Die violetten Pfeile sind nicht maßstabsgerecht gezeichnet!

Anfangs wird das künstliche Molekül $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ durch Laserkühlung im Grundzustand $|\downarrow\rangle_1 |\downarrow\rangle_2$ präpariert. Aus diesem wird es mithilfe von vier gekreuzten Laserstrahlen, deren Wellenlänge etwa 313 nm beträgt, durch doppelte stimulierte Raman-Streuung angeregt in den Zustand $|\uparrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2$. Das klingt nicht nur ziemlich kompliziert, sondern ist es auch. Als Raman-Streuung wird ein Prozess bezeichnet, bei dem ein Atom oder Molekül ein Photon weder elastisch (ohne Energieänderung des Photons) streut noch komplett absorbiert, sondern das Photon zwar absorbiert aber gleichzeitig ein Photon mit nur geringfügig niedrigerer Energie emittiert. Dieser relativ unwahrscheinliche Vorgang kann dadurch „stimuliert“ (weniger unwahrscheinlich gemacht) werden, dass das Atom oder Molekül mit Photonen bestrahlt wird, die die gleiche Frequenz wie das Photon haben das emittiert wird.

In diesem Fall müssen sogar zwei Photonen inelastisch gestreut werden, was den Vorgang nochmals unwahrscheinlicher macht. Um die erforderliche Frequenzdifferenz von insgesamt 2,5 GHz zwischen den Laserstrahlen zustande zu bringen, muss deshalb mindestens einer der Laserstrahlen mit einem elektrooptischen Modulator präzise verstimmt werden.

Schließlich ist noch ein letzter Trick erforderlich: Das künstliche Molekül soll ja nicht im Zustand $|\uparrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2$ präpariert werden, sondern im verschränkten Zustand

$$|\text{Be}^+ \& \text{Be}^+\rangle \stackrel{(7.12)}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|\downarrow\rangle_1 |\downarrow\rangle_2 - |\uparrow\rangle_1 |\uparrow\rangle_2 \right). \quad (7.14)$$

Man darf also nicht über das Ziel hinaus schießen, sondern muss die Anregung auf halbem Weg abbrechen.⁵⁸ Wann der halbe Weg zurückgelegt ist, das hängt von der Stärke der Laser ab. Rowe et al. fanden heraus, dass sie die Laser nach ziemlich genau $0,5 \mu\text{s}$

⁵⁸ für Physiker: In der Theorie der Rabi-Oszillationen spricht man von einem $\pi/2$ -Puls. Eine elementare Einführung in diese Thematik findet man in [48].

abschalten mussten, um den verschränkten Zustand möglichst perfekt zu präparieren.

Zur Analyse des $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ -Moleküls hätten wir gerne einen Detektor mit den vier Eigenvektoren

$$\begin{array}{ll} |\uparrow\rangle_{D1} |\uparrow\rangle_{D2} & |\uparrow\rangle_{D1} |\downarrow\rangle_{D2} \\ |\downarrow\rangle_{D1} |\uparrow\rangle_{D2} & |\downarrow\rangle_{D1} |\downarrow\rangle_{D2} . \end{array} \quad (7.15)$$

Wie die Stern-Gerlach-Magneten im Gedankenexperiment von Bohm und die polarisierenden Strahlteiler im Experiment von Aspect et al. sollen die Detektoren drehbar sein. Wenn der Detektor D1 um den Winkel φ_1 und der Detektor D2 um den Winkel φ_2 gedreht wird, dann soll beispielsweise aus dem Eigenvektor

$$|\uparrow\rangle_{D1} |\uparrow\rangle_{D2}$$

der Eigenvektor

$$(a|\uparrow\rangle_{D1} + b|\downarrow\rangle_{D1})(c|\uparrow\rangle_{D2} + d|\downarrow\rangle_{D2})$$

werden, in dem die Amplituden a und b von φ_1 und die Amplituden c und d von φ_2 abhängen. Die Wahrscheinlichkeiten der verschiedenen Messergebnisse können dann wie gewohnt als Betragsquadrate der verschiedenen Projektionsamplituden berechnet werden. In diesen Berechnungen werden beispielsweise Terme der Art

$$\begin{aligned} & \left| (b_{D1} \langle \downarrow | + a_{D1} \langle \uparrow |) | \downarrow \rangle_1 \right|^2 = \\ & = \left| b \underbrace{\langle \downarrow | \downarrow \rangle_1}_1 + a \underbrace{\langle \uparrow | \downarrow \rangle_1}_0 \right|^2 = |b|^2 \end{aligned} \quad (7.16)$$

auftauchen. So einen drehbaren Detektor hatten Rowe et al. nicht. Aber sie überlegten sich, dass man genau die gleichen Betragsquadrate erhält, wenn man statt der Detektoren den Zustandsvektor

$|\text{Be}^+ \& \text{Be}^+\rangle$ dreht. Dann erhält man beispielsweise anstelle von (7.16) das Betragsquadrat

$$\begin{aligned} & \left| \text{D1} \langle \downarrow | \left(a | \uparrow \rangle_1 + b | \downarrow \rangle_1 \right) \right|^2 = \\ & = \left| a \underbrace{\text{D1} \langle \downarrow | | \uparrow \rangle_1}_0 + b \underbrace{\text{D1} \langle \downarrow | | \downarrow \rangle_1}_1 \right|^2 = |b|^2. \end{aligned} \quad (7.17)$$

Es ist also egal, ob man den Detektor oder den Zustandsvektor des untersuchten Systems dreht, das Ergebnis ist in beiden Fällen das gleiche.

In Anhang A.5 wird erklärt, auf welche Weise Rowe et al. die Drehungen

$$| \uparrow \rangle_1 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_1} a_1 | \uparrow \rangle_1 + b_1 | \downarrow \rangle_1 \quad (7.18a)$$

$$| \downarrow \rangle_1 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_1} c_1 | \uparrow \rangle_1 + d_1 | \downarrow \rangle_1 \quad (7.18b)$$

$$| \uparrow \rangle_2 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_2} a_2 | \uparrow \rangle_2 + b_2 | \downarrow \rangle_2 \quad (7.18c)$$

$$| \downarrow \rangle_2 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_2} c_2 | \uparrow \rangle_1 + d_2 | \downarrow \rangle_2, \quad (7.18d)$$

der Zustände zustande brachten, in denen die Amplituden a_1, b_1, c_1, d_1 von einem variabel wählbaren Winkel φ_1 abhängen, und die Amplituden a_2, b_2, c_2, d_2 von einem variabel wählbaren Winkel φ_2 abhängen.

Durch Drehung um die Winkel φ_1 und φ_2 wird der Zustandsvektor (7.14) des $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ -Moleküls zu

$$\begin{aligned} & |\text{Be}^+ \& \text{Be}^+\rangle \stackrel{(7.14), (7.18)}{=} \\ & = \sqrt{\frac{1}{2}} \left[\left(c_1 | \uparrow \rangle_1 + d_1 | \downarrow \rangle_1 \right) \left(c_2 | \uparrow \rangle_1 + d_2 | \downarrow \rangle_2 \right) - \right. \\ & \quad \left. - \left(a_1 | \uparrow \rangle_1 + b_1 | \downarrow \rangle_1 \right) \left(a_2 | \uparrow \rangle_2 + b_2 | \downarrow \rangle_2 \right) \right]. \end{aligned} \quad (7.19)$$

Dieser Zustandsvektor wird dann wie gewohnt auf die vier Eigenvektoren (7.15) der Messapparatur projiziert:

$$\begin{aligned}
 |\text{Be}^+ \& \text{Be}^+\rangle &= |7.19\rangle = \\
 &= |\uparrow\rangle_{D1} |\uparrow\rangle_{D2} D_2 \langle \uparrow |_{D1} \langle \uparrow || 7.19 \rangle + \\
 &+ |\uparrow\rangle_{D1} |\downarrow\rangle_{D2} D_2 \langle \downarrow |_{D1} \langle \uparrow || 7.19 \rangle + \\
 &+ |\downarrow\rangle_{D1} |\uparrow\rangle_{D2} D_2 \langle \uparrow |_{D1} \langle \downarrow || 7.19 \rangle + \\
 &+ |\downarrow\rangle_{D1} |\downarrow\rangle_{D2} D_2 \langle \downarrow |_{D1} \langle \downarrow || 7.19 \rangle \quad (7.20)
 \end{aligned}$$

Die jeweilige Wahrscheinlichkeit für jedes der vier möglichen Messergebnisse berechnet man nach der Born'schen Regel (5.19b) als Betragsquadrat der entsprechenden Projektionsamplitude:

$$W(\uparrow_1 \uparrow_2) = \left| D_2 \langle \uparrow |_{D1} \langle \uparrow || 7.19 \rangle \right|^2 \quad (7.21a)$$

$$W(\uparrow_1 \downarrow_2) = \left| D_2 \langle \downarrow |_{D1} \langle \uparrow || 7.19 \rangle \right|^2 \quad (7.21b)$$

$$W(\downarrow_1 \uparrow_2) = \left| D_2 \langle \uparrow |_{D1} \langle \downarrow || 7.19 \rangle \right|^2 \quad (7.21c)$$

$$W(\downarrow_1 \downarrow_2) = \left| D_2 \langle \downarrow |_{D1} \langle \downarrow || 7.19 \rangle \right|^2 \quad (7.21d)$$

Um diese Wahrscheinlichkeits-Vorhersagen der Quantentheorie experimentell zu prüfen, richteten Rowe et al. ihr Experiment vollautomatisch computergesteuert ein. Mit vier verschiedenen Kombinationen der Winkel φ_1 und φ_2 führten sie jeweils 20 000 Läufe des Experiments durch. Jeder der Läufe bestand aus drei Schritten:

- * Zuerst wurde das $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ -Molekül im verschränkten Zustand (7.14) präpariert.
- * Dann wurden die gewünschten Phasenverschiebungen durchgeführt und damit das $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ -Molekül in den Zustand (7.19) gedreht.

- * Schließlich wurde das $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ -Molekül mit einem 1 ms langen „Detektionspuls“ bestrahlt, dessen Frequenz⁵⁹ so gewählt wurde, dass eine intensive Resonanz-Lumineszenz auftrat wenn das bestrahlte Ion sich im Zustand $|\downarrow\rangle$ befand, aber keine Lumineszenz auftrat, wenn das bestrahlte Ion sich im Zustand $|\uparrow\rangle$ befand.

Die Ergebnisse von je 20 000 Durchläufen des Experiments mit zwei verschiedenen Winkel-Einstellungen sind in den Diagrammen 7.8 auf der nächsten Seite dargestellt. Auf der vertikalen Achse ist eingetragen, wie viele Lumineszenz-Photonen in einem Durchlauf des Experiments gezählt wurden, auf der waagerechten Achse ist eingetragen, in wie vielen Durchläufen die jeweilige Zahl von Photonen auftrat.

Man erkennt in den Diagrammen drei deutlich voneinander abgesetzte Gruppen. Die Experimentatoren interpretierten diese Ergebnisse folgendermaßen:

- * Wenn mehr als 85 Lumineszenzphotonen gezählt wurden, dann befanden sich offenbar beide Ionen im Zustand $|\downarrow\rangle$ (beide Ionen leuchten).
- * Wenn 25 bis 85 Lumineszenzphotonen gezählt wurden, dann befand sich offenbar eines der Ionen im Zustand $|\downarrow\rangle$ (ein Ion leuchtet), und ein Ion im Zustand $|\uparrow\rangle$ (ein Ion ist dunkel).
- * Wenn weniger als 25 Lumineszenzphotonen gezählt wurden, dann befanden sich offenbar beide Ionen im Zustand $|\uparrow\rangle$ (beide Ionen sind dunkel).

⁵⁹ Die Frequenz war exakt auf den Übergang zwischen dem Grundzustand \downarrow und dem Zustand ${}^2\text{P}_{3/2}$ der Einzel-Ionen einjustiert, siehe das Termschema A.4. Ein Ion, das sich beim Beginn des Detektionspulses im Zustand $|\downarrow\rangle$ befindet, wird bei dieser Bestrahlung zwischen den Zuständen $|\downarrow\rangle$ und $|{}^2\text{P}_{3/2}\rangle$ oszillieren, wobei eine intensive Resonanz-Lumineszenz auftritt, die leicht beobachtet werden kann.

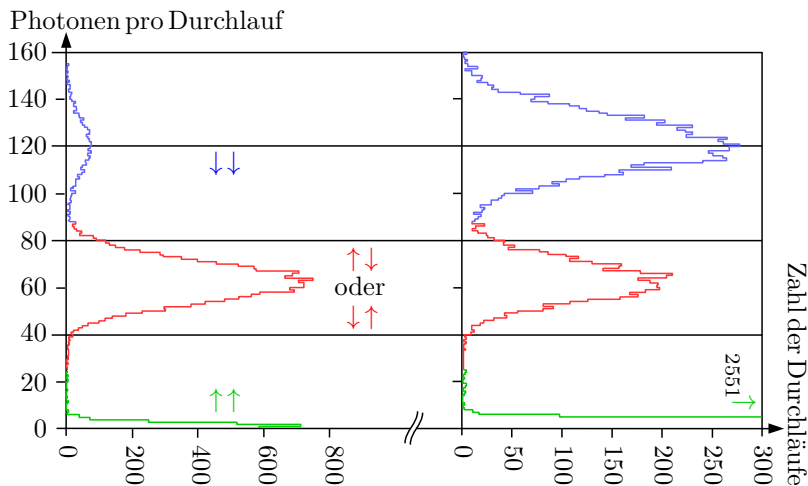


Fig. 7.8: Linkes Diagramm: Das Ergebnis von 20 000 Durchläufen des Experiments mit $\varphi_1 = +67,5^\circ \hat{=} +3\lambda/16$, $\varphi_2 = +67,5^\circ \hat{=} +3\lambda/16$
 Rechtes Diagramm: Das Ergebnis von 20 000 Durchläufen des Experiments mit $\varphi_1 = +67,5^\circ \hat{=} +3\lambda/16$, $\varphi_2' = -22,5^\circ \hat{=} -\lambda/16$

Wir definieren

$N_{\downarrow\downarrow}$ als die Anzahl der Durchläufe, bei denen mehr als 85 Photonen gezählt wurden.

$N_{\uparrow\downarrow \text{ oder } \downarrow\uparrow}$ als die Anzahl der Durchläufe, bei denen 25 bis 85 Photonen gezählt wurden.

$N_{\uparrow\uparrow}$ als die Anzahl der Durchläufe, bei denen weniger als 25 Photonen gezählt wurden.

Aus diesen Werten ergeben sich die Wahrscheinlichkeiten (d. h. die relativen Häufigkeiten), mit denen die verschiedenen Zustände im Experiment auftraten:

$$W(\uparrow_1 \uparrow_2) = \frac{N_{\uparrow\uparrow}}{N_{\uparrow\uparrow} + N_{\uparrow\downarrow \text{ oder } \downarrow\uparrow} + N_{\downarrow\downarrow}} \quad (7.22a)$$

$$W(\uparrow_1 \downarrow_2) + W(\downarrow_1 \uparrow_2) = \frac{N_{\uparrow\downarrow \text{ oder } \downarrow\uparrow}}{N_{\uparrow\uparrow} + N_{\uparrow\downarrow \text{ oder } \downarrow\uparrow} + N_{\downarrow\downarrow}} \quad (7.22b)$$

$$W(\downarrow_1 \downarrow_2) = \frac{N_{\downarrow\downarrow}}{N_{\uparrow\uparrow} + N_{\uparrow\downarrow \text{ oder } \downarrow\uparrow} + N_{\downarrow\downarrow}} \quad (7.22c)$$

Rowe et al. bestimmten diese drei Wahrscheinlichkeiten für die vier Winkel-Kombinationen

$$\begin{aligned} \varphi_1 &= +67,5^\circ \hat{=} + \frac{3}{16} \lambda \\ \varphi_2 &= +67,5^\circ \hat{=} + \frac{3}{16} \lambda \\ \varphi'_1 &= -22,5^\circ \hat{=} - \frac{1}{16} \lambda \\ \varphi'_2 &= -22,5^\circ \hat{=} - \frac{1}{16} \lambda . \end{aligned} \quad (7.23)$$

Aus diesem Ergebnis ergeben sich die Korrelationsfunktionen

$$\overline{r_{\varphi_1} \cdot r_{\varphi_2}} = W(\uparrow_1 \uparrow_2) + W(\downarrow_1 \downarrow_2) - W(\uparrow_1 \downarrow_2) - W(\downarrow_1 \uparrow_2) ,$$

mit denen man die Bell'sche Ungleichung (6.16)

$$-2 \leq \bar{q} \leq +2 \quad (7.24)$$

$$\text{mit } \bar{q} = \overline{r_{\varphi_1} \cdot r_{\varphi_2}} + \overline{r_{\varphi_1} \cdot r_{\varphi'_2}} + \overline{r_{\varphi'_1} \cdot r_{\varphi_2}} - \overline{r_{\varphi'_1} \cdot r_{\varphi'_2}}$$

prüfen kann. Zur Erinnerung: Die Ungleichung (7.24) muss bei beliebigen Einstellungen $\varphi_1, \varphi'_1, \varphi_2, \varphi'_2$ erfüllt sein, falls die Annahme **B** zutrifft. Die Annahme **B** besagt im Fall des künstlichen $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ -Moleküls, dass die Ionen bereits vor der Messung in einem der Zustände $|\uparrow\rangle_1$ oder $|\downarrow\rangle_1$ bzw. $|\uparrow\rangle_2$ oder $|\downarrow\rangle_2$ sind, und dass dieser Zustand durch die Messung lediglich festgestellt wird. Dagegen nimmt die Quantentheorie an, dass die Zustände $|\uparrow\rangle_1$

oder $|\downarrow\rangle_1$ bzw. $|\uparrow\rangle_2$ oder $|\downarrow\rangle_2$ erst durch die Messung erschaffen werden. Solange das $\text{Be}^+\&\text{Be}^+$ -Molekül im verschränkten Zustand (7.14) existiert, haben die einzelnen Ionen laut Quantentheorie keine eigenständige Existenz und deshalb auch keinen Zustand.

Wenn man \bar{q} mithilfe der Quantentheorie berechnet, dann wird die Bell'sche Ungleichung (7.24) bei vielen Winkeln verletzt, und zwar besonders deutlich bei den von Rowe et al. untersuchten Winkeln (7.23). Bei diesen Winkeln berechnet man mit der Quantentheorie

$$\bar{q}_{\text{Quantentheorie}} = 2\sqrt{2} \approx 2,83 . \quad (7.25)$$

Rowe et al. fanden

$$\bar{q}_{\text{Experiment}} = 2,25 \pm 0,03 + 0,12 . \quad (7.26)$$

Das liegt deutlich über 2, und widerlegt damit Annahme B. Der experimentelle Wert liegt aber auch deutlich unter dem Wert $2\sqrt{2}$ der Quantentheorie. Warum? Dafür sahen Rowe et al. hauptsächlich drei Gründe:

- * Die Aufnahme eines kompletten Datensatzes – insgesamt 80 000 Durchläufe des Experiments mit vier verschiedenen Kombinationen der Winkel (7.23) – dauerte etwa vier Minuten. Das klingt nach wenig, es erwies sich aber als sehr schwierig die Geräte, mit denen die Phasenverschiebungen gesteuert wurden, über den gesamten Zeitraum stabil zu halten. Die Ungenauigkeiten bei der Einstellung der Phasenverschiebungen führten zum Fehler $\pm 0,03$ in (7.26).
- * Bei der Detektion wurden ungewollt einige Ionen aus dem Zustand $|\downarrow\rangle$ durch den Detektions-Puls in den Zustand $|\uparrow\rangle$ angeregt, waren dann dunkel, und wurden deshalb falsch bewertet. Rowe et al. schätzten, dass ihr Ergebnis um den in (7.26) angegebenen Wert von $+0,12$ höher wäre, wenn dieser

Fehler bei der Detektion abgestellt werden könnte.

- * Ein dritter Fehler bestand darin, dass die Präparation des künstlichen Moleküls $\text{Be}^+ \& \text{Be}^+$ im verschränkten Zustand (7.14) tatsächlich nur in 88 % der Fälle gelang. Die Experimentatoren konnten die Auswirkungen dieses Fehlers auf (7.26) nicht quantifizieren. Es ist aber nicht zu bezweifeln, dass eine Verbesserung der Präparation den Wert (7.26) noch weiter erhöhen würde.

Trotz all dieser Schwierigkeiten wird die Annahme **B** durch das Experiment von Rowe et al. zweifelsfrei widerlegt.

Dieses Experiment ist zum einen deshalb bemerkenswert, weil es – anders als alle anderen in diesem Buch beschriebenen Experimente – nicht auf der Verschränkung der Polarisation von Photonenpaaren beruht, sondern auf der Verschränkung der Spins von Atomen (der aufs Engste mit dem magnetischen Moment zusammenhängt), und damit das Gedankenexperiment von Bohm realisiert (auch wenn die Verschränkung in diesem Fall nicht mit Stern-Gerlach-Magneten sondern mit spektroskopischen Methoden beobachtet wurde).

Das Experiment ist zum anderen auch deshalb bemerkenswert weil es nicht auf die Annahme des “fair sampling” angewiesen ist. Damit ist folgendes gemeint: Photonendetektoren haben in der Regel eine Effizienz von nur etwa 10%, d. h. sie sprechen nur bei etwa einem von zehn Photonen überhaupt an. Bei den Experimenten mit zwei verschränkten Photonen kann die Korrelation nur überprüft werden wenn *beide* Photonen detektiert werden, und das geschieht nur bei etwa einem von hundert Photonenpaaren. Man muss also darauf vertrauen, dass das eine Prozent beobachteter Photonenpaare auch wirklich repräsentativ für die Gesamtheit aller Photonenpaare ist. Die Annahme des “fair sampling” ist zwar sehr plausibel, und wird von niemandem ernsthaft angezweifelt. Trotzdem hätte man natürlich gerne Gewissheit.

Das Experiment von Rowe et al. schließt diese Lücke in der Be-

weiskette. Denn in diesem Experiment werden ja bei jedem einzelnen Durchlauf Dutzende von Photonen registriert, siehe Abb. 7.8, so dass es überhaupt nichts ausmacht wenn ein großer Teil der Photonen unbemerkt bleiben sollte. Dieser Umstand war den Autoren so wichtig, dass sie im Titel “Experimental violation of a Bell’s inequality with efficient detection” ihrer Veröffentlichung [47] ausdrücklich darauf hinwiesen.

7.3 Verschränkte SPDC-Photonen

In Abschnitt 3.5 haben wir das SPDC-Verfahren (SPDC = spontaneous parametric downconversion zur Herstellung von Photonenpaaren kennen gelernt, siehe Abb. 3.6 auf Seite 62).

Die Trajektorien der beiden Tochterphotonen und des Pumpphotons liegen bei diesem Verfahren stets in einer Ebene, weil nur so der Impuls erhalten werden kann. Diese Ebene braucht aber für verschiedene Paare von Tochterphotonen nicht die gleiche zu sein. Bei SPDC Typ I liegen die Trajektorien der Tochterphotonen auf einem Kegelmantel, dessen Achse durch den Pumpstrahl definiert wird, siehe Abb. 3.6 auf Seite 62. Bei SPDC Typ II liegen die Trajektorien der Tochterphotonen dagegen auf unterschiedlichen Kegelmänteln, wie in Abb. 7.9 skizziert. Ob SPDC Typ I oder SPDC Typ II auftritt hängt davon ab, wie der Kristall relativ zum Pumplicht-Strahl justiert wird.

Wenn das Pumpphoton L_{90} -polarisiert ist, wird beim SPDC-II-Prozess das Tochterphoton auf dem einen Kegelmantel im Zustand $|L_0\rangle$ präpariert, das Tochterphoton auf dem anderen Kegelmantel im Zustand $|L_{90}\rangle$.

Wenn man – wie in Abb. 7.10 skizziert – mithilfe von Lochblenden Photonen auswählt, deren Trajektorien genau auf den Schnittlinien der beiden Kegelmäntel liegen, dann kann man das Gesamtsystem der beiden Tochterphotonen im Zustand

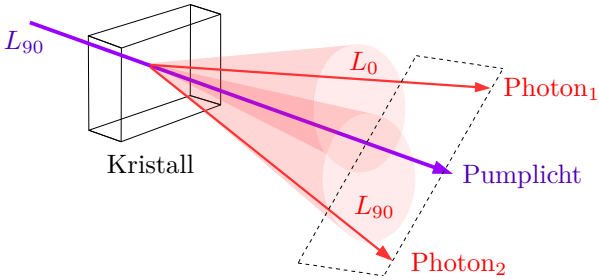


Fig. 7.9: Bei SPDC Typ II liegen die Trajektorien der beiden Tochterphotonen (rote Pfeile) auf unterschiedlichen Kegelmänteln, aber stets symmetrisch zum Pumpstrahl, wie durch die gestrichelte Ebene angedeutet.

$$|\text{Photonenpaar}\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 - |L_{90}\rangle_1 |L_0\rangle_2 \right) \quad (7.27)$$

präparieren.⁶⁰ Wenn dies der Zustandsvektor des Photonenpaares ist, dann hat – solange die Polarisation noch nicht gemessen wurde – laut Quantentheorie weder Photon₁ noch Photon₂ irgendeine Polarisation. Dennoch weiß man mit Sicherheit: Eine künftige Polarisationsmessung wird die beiden Photonen in Polarisationszuständen präparieren, bei denen die in (7.27) beschriebene Korrelation zwischen den Polarisationen von Photon₁ und Photon₂ realisiert wird.

Das ist etwas wesentlich anderes als die von EPR favorisierte Annahme **B**, dass die Photonen eine Polarisation haben, die uns lediglich unbekannt ist. Indem man mithilfe der Photonenpaare (7.27) die Bell'sche Ungleichung prüft, kann man die Annahme **B** experimentell widerlegen.

Das taten im Jahr 1995 Kwiat, Mattle, Weinfurter, Zeilinger, Ser-

⁶⁰ Durch geringfügige Variation der Justierung kann man auch andere verschränkte Zustände präparieren, siehe [49]. Wir werden uns aber in diesem Kapitel auf die Untersuchung des Zustands (7.27) konzentrieren.

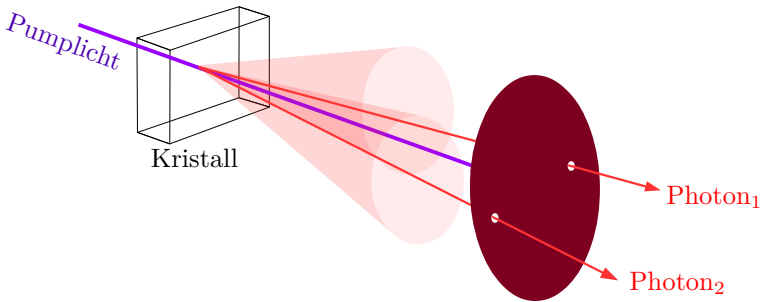


Fig. 7.10: Präparation des verschränkten Zustands (7.27)

gienko, und Shih [49]. Sie erzeugten Paare verschränkter Photonen durch SPDC Typ II mithilfe eines geeignet justierten Kristalls aus β -Bariumborat (BBO). Wie in Abb. 7.10 gezeichnet justierten sie die beiden Lochblenden, mit denen die Photonenpaare ausgewählt wurden, so, dass sowohl Photon_1 als auch Photon_2 auf *beiden* Kegelmänteln lagen. Dadurch wurden die erzeugten Photonenpaare im Zustand (7.27) präpariert.

Weitere Details ihres Experiments sind in Abb. 7.11 abgebildet. Sowohl Photon_1 als auch Photon_2 liefen durch je ein $\lambda/2$ -Plättchen (sprich: lambda-halbe-Plättchen). Durch Drehung des $\lambda/2$ -Plättchens kann man die Polarisationssebene der Photonen beliebig

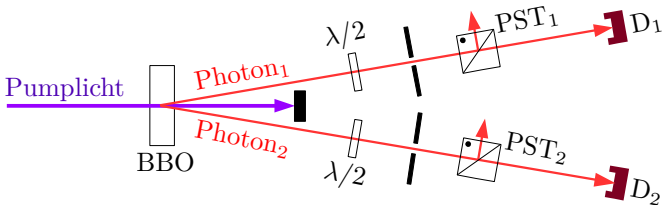


Fig. 7.11: Das Experiment von Kwiat et al. [49]

drehen.⁶¹ Wenn man die Polarisierungsebene des Photons mit dem $\lambda/2$ -Plättchen um den Winkel $+\gamma$ dreht, dann hat das auf die Zählrate des Detektors genau die gleiche Wirkung wie eine Drehung des polarisierenden Strahlteilers PST um den Winkel $-\gamma$. Die $\lambda/2$ -Plättchen wurden in diesem Experiment also nur eingesetzt, damit man die Strahlteiler nicht zu drehen brauchte.

Wenn die Polarisation von Photon₁ mithilfe eines $\lambda/2$ -Plättchens um γ_1 gedreht wird, und die Polarisation von Photon₂ mithilfe eines $\lambda/2$ -Plättchens um γ_2 gedreht wird, dann wird der Zustandsvektor des Photonenpaares folgendermaßen geändert:

$$\begin{aligned} |7.27\rangle &= \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 - |L_{90}\rangle_1 |L_0\rangle_2 \right) \xrightarrow{\lambda/2\text{-Plättchen}} \\ &\longrightarrow \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_{0+\gamma_1}\rangle_1 |L_{90+\gamma_2}\rangle_2 - |L_{90+\gamma_1}\rangle_1 |L_{0+\gamma_2}\rangle_2 \right) \end{aligned} \quad (7.28)$$

In diesem Zustand traf das Photonenpaar auf die polarisierenden Strahlteiler PST₁ und PST₂. Beide Strahlteiler waren so justiert, dass sie Licht mit L_0 -Polarisation (in der Papierebene von Zeichnung 7.11 polarisiertes Licht) **transmittierten**, und Licht **reflektierten** das L_{90} -polarisiert war (Polarisation senkrecht zur Papierebene von Zeichnung 7.11).

Reflektierte Photonen wurden ignoriert, transmittierte Photonen wurden mit den Detektoren D₁ und D₂ detektiert. Wenn nur ein Detektor ansprach, wurde das Ereignis ebenfalls ignoriert. Nur Koinzidenzen (beide Detektoren sprechen an) wurden gezählt. Weil beide Strahlteiler transmittierte Photonen im Zustand $|L_0\rangle$ präparieren, hat die Messapparatur nur den einen Eigenvektor

$$|L_0\rangle_1 |L_0\rangle_2 . \quad (7.29)$$

Die Projektion von (7.28) auf diesen Eigenvektoren der Messapparatur ergibt:

⁶¹ In Anhang A.6 wird erklärt wie das $\lambda/2$ -Plättchen funktioniert.

$$\begin{aligned}
 |7.28\rangle &= \sqrt{\frac{1}{2}} \left[|L_0\rangle_1 |L_0\rangle_2 \cdot \right. \\
 &\quad \left. \cdot \left({}_1\langle L_0 || L_{\gamma_1} \rangle_1 {}_2\langle L_0 || L_{90+\gamma_2} \rangle_2 - {}_1\langle L_0 || L_{90+\gamma_1} \rangle_1 {}_2\langle L_0 || L_{\gamma_2} \rangle_2 \right) \right]
 \end{aligned}$$

Die Wahrscheinlichkeit $W_{TT}(\gamma_1, \gamma_2)$ dafür, dass beide Photonen transmittiert werden, ist nach der Born'schen Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrat der entsprechenden Projektionsamplitude:

$$\begin{aligned}
 W_{TT} &= \frac{1}{2} \left| \langle L_0 || L_{\gamma_1} \rangle \langle L_0 || L_{90+\gamma_2} \rangle - \langle L_0 || L_{90+\gamma_1} \rangle \langle L_0 || L_{\gamma_2} \rangle \right|^2 = \\
 &= \frac{1}{2} \left| \cos(\gamma_1) \cos(90^\circ + \gamma_2) - \cos(90^\circ + \gamma_1) \cos(\gamma_2) \right|^2 = \\
 &= \frac{1}{2} \sin^2(\gamma_1 - \gamma_2) \tag{7.30}
 \end{aligned}$$

Die letzte Umformung kann man der Formelsammlung entnehmen oder das Ergebnis einfach glauben.

Kwiat et al. stellten mithilfe der $\lambda/2$ -Plättchen die Polarisation von Photon₁ stets auf $\gamma_1 = -45^\circ$ ein, während die Polarisation von Photon₂ in verschiedenen Durchläufen des Experiments auf verschiedene Winkel γ_2 eingestellt wurde. In Abb. 7.12 auf der nächsten Seite ist $W_{TT} = (7.30)$ als Funktion von γ_2 (bei $\gamma_1 = -45^\circ$) als gelbe Kurve eingezeichnet.⁶² Es gilt die rechte Skala, nicht die linke!

Bei 12 verschiedenen Einstellungen von γ_2 zählten Kwiat et al. jeweils 200 Sekunden lang, wie oft die Detektoren D₁ und D₂ (siehe Abb. 7.11) gleichzeitig⁶³ ansprachen. Die Anzahl dieser Koinzidenzen ist in Abb. 7.12 durch rote Punkte dargestellt. Es gilt die linke

⁶² Im Artikel von Kwiat et al. [49, FIG.3] wurden offensichtlich die Kurven HV-VH und HV+VH irrtümlich vertauscht. Unsere Abb. 7.12 ist korrekt.

⁶³ Kwiat et al. haben vergessen in ihrer Veröffentlichung [49] zu dokumentieren, wie groß der Abstand der Photonen sein durfte, damit ihre Detektion als „gleichzeitig“ anerkannt wurde. Typischerweise wählen Experimentatoren dieses Zeitfenster 2 bis 10 Nanosekunden groß.

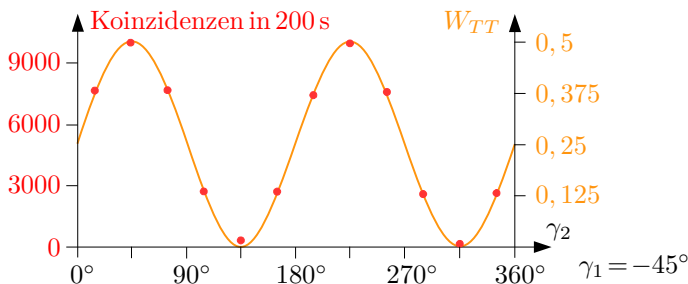


Fig. 7.12: Das Experiment von Kwiat et al.[49]

Skala, die so gestaucht wurde, dass die roten Punkte möglichst genau auf der gelben Linie liegen.

Es fällt auf, dass die Koinzidenzen bei 135° und bei 315° nicht exakt Null sind, wie es laut der gelben Linie – spricht laut Quantentheorie – eigentlich sein sollte. Experimente sind halt niemals perfekt. Trotzdem kann man sicherlich feststellen, dass die Quantentheorie sehr gut mit dem experimentellen Ergebnis übereinstimmt.

Die Annahme **B** wird durch dieses Ergebnis widerlegt, denn die Bell'sche Ungleichung wird verletzt. Zur Erinnerung: Die Bell'sche Ungleichung (6.16) lautet:

$$-2 \leq \bar{q} \leq +2 \quad (7.31)$$

$$\text{mit } \bar{q} = \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}} + \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma'_2}} + \overline{r_{\gamma'_1} \cdot r_{\gamma_2}} - \overline{r_{\gamma'_1} \cdot r_{\gamma'_2}}$$

$$\text{mit } \overline{r_{\gamma_1} \cdot r_{\gamma_2}} = W_{TT} + W_{RR} - W_{TR} - W_{RT}$$

Wenn Annahme **B** richtig wäre, dann müsste diese Ungleichung bei beliebigen Winkeln $\gamma_1, \gamma_2, \gamma'_1, \gamma'_2$ gelten.

Mit der Wahrscheinlichkeit $W_{TT}(\gamma_1, \gamma_2)$ wird Photon₁ vom polarisierenden Strahlteiler PST₁ transmittiert, wenn es mit Polarisation L_{γ_1} einläuft, und gleichzeitig Photon₂ vom polarisierenden Strahlteiler PST₂ transmittiert, wenn es mit Polarisation L_{γ_2} einläuft,

mit $W_{TR}(\gamma_1, \gamma_2)$ wird Photon₁ transmittiert und Photon₂ reflektiert,

mit $W_{RT}(\gamma_1, \gamma_2)$ wird Photon₁ reflektiert und Photon₂ transmittiert,

mit $W_{RR}(\gamma_1, \gamma_2)$ wird Photon₁ reflektiert und Photon₂ reflektiert. Diese Wahrscheinlichkeiten hängen mit der Anzahl transmittierter und reflektierter Photonen folgendermaßen zusammen:

$$W_{TT} = \frac{N_{TT}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.32a)$$

$$W_{RR} = \frac{N_{RR}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.32b)$$

$$W_{TR} = \frac{N_{TR}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.32c)$$

$$W_{RT} = \frac{N_{RT}}{N_{TT} + N_{RR} + N_{TR} + N_{RT}} \quad (7.32d)$$

N_{TT} mal wurde Photon₁ transmittiert und Photon₂ transmittiert,
 N_{TR} mal wurde Photon₁ transmittiert und Photon₂ reflektiert,
 N_{RT} mal wurde Photon₁ reflektiert und Photon₂ transmittiert,
 N_{RR} mal wurde Photon₁ reflektiert und Photon₂ reflektiert.

Tatsächlich registrierten Kwiat et al. nur transmittierte Photonen, die reflektierten Photonen wurden nicht registriert. Sie konnten die anderen Werte aber aus

$$N_{RT}(\gamma_1, \gamma_2) = N_{TT}(\gamma_1 + 90^\circ, \gamma_2)$$

$$N_{TR}(\gamma_1, \gamma_2) = N_{TT}(\gamma_1, \gamma_2 + 90^\circ)$$

$$N_{RR}(\gamma_1, \gamma_2) = N_{TT}(\gamma_1 + 90^\circ, \gamma_2 + 90^\circ)$$

erschließen. Deswegen zählten sie die Koinzidenzen N_{TT} bei folgenden Winkeln

$$\gamma_1 = -22,5^\circ \quad \gamma_1^\perp = -22,5^\circ + 90^\circ = +67,5^\circ \quad (7.33a)$$

$$\gamma_1' = +22,5^\circ \quad \gamma_1'^\perp = +22,5^\circ + 90^\circ = +112,5^\circ \quad (7.33b)$$

$$\gamma_2 = -45^\circ \quad \gamma_2^\perp = -45^\circ + 90^\circ = +45^\circ \quad (7.33c)$$

$$\gamma_2' = 0^\circ \quad \gamma_2'^\perp = 0^\circ + 90^\circ = +90^\circ, \quad (7.33d)$$

und berechneten daraus den Wert

$$\bar{q} = -2,649 \pm 0,006, \quad (7.34)$$

der die Bell'sche Ungleichung (7.31) um

$$\frac{2,649 - 2}{0,006} \approx 108$$

Standardabweichungen⁶⁴ verletzt. Damit ist definitiv bewiesen, dass Annahme B falsch ist.

7.4 Raumartig getrennte Detektoren

Das Experiment von Rowe et al. das in Abschnitt 7.2 beschrieben wurde, hat das Schlupfloch der unzulänglichen Detektoreffizienz geschlossen, es ist auf die „fair sampling“ Hypothese nicht mehr angewiesen. Ein zweites Schlupfloch, das den Physikern noch mehr Sorgen machte, wird unter dem Namen „locality loophole“ oder „communication loophole“ diskutiert. Kann man sich wirklich sicher sein, dass nicht die beiden Stern-Gerlach-Magneten in Bohms Gedankenexperiment auf irgend eine unbekannte Weise herausfinden, auf welchen Winkel der jeweils andere Magnet eingestellt ist, und dann die Atome so ablenken, dass sich die passende Korrelation der beiden Messergebnisse ergibt? Oder dass in den Experimenten mit korrelierten Photonenaaren die polarisierenden Strahlteiler und $\lambda/2$ -Plättchen irgendwie die Einstellung des jeweils

⁶⁴ Was eine „Standardabweichung“ ist, wurde bei Gleichung (3.14) erklärt.

anderen in Erfahrung bringen, und dann die Photonen so transmittieren oder reflektieren, dass die passende Korrelation beobachtet wird? Gewiss, niemand weiß auf welche Weise die Magnete und Strahlteiler, selbst wenn sie diese Informationen hätten, ihre Aktionen koordinieren könnten. Trotzdem ist dies ein Schlupfloch, das geschlossen werden sollte.

Bell hatte schon in seinem Artikel von 1964 erklärt, wie man das machen kann: Man muss die Einstellungen der Magnete bzw. Strahlteiler und $\lambda/2$ -Plättchen so kurz vor dem Eintreffen der Teilchen verändern, dass die Information über die aktuelle Einstellung – vorausgesetzt dass sie nicht schneller als mit Lichtgeschwindigkeit übertragen wird – unmöglich beim anderen Detektor eintreffen kann, bevor die Messung an beiden Detektoren abgeschlossen ist. In der Sprache der Relativitätstheorie sagt man, dass die Detektoren „raumartig voneinander getrennt“ sein müssen.

Ein Experiment mit raumartig getrennten Detektoren wurde erstmals 1998 von Weihs et al. realisiert [50]. Der Aufbau des Experiments ist in Abb. 7.13 auf der nächsten Seite skizziert. Es handelt sich um eine Weiterentwicklung des Experiments Abb. 7.11 von Kwiat et al. (beide Experimente wurden im gleichen Labor an der Universität Innsbruck durchgeführt). Die Photonenpaare wurden per SPDC Typ II mit einem BBO-Kristall (β -Bariumborat) erzeugt, und – wie in Abb. 7.10 skizziert – so ausgewählt, dass sie im verschränkten Zustand

$$|\text{Photonenpaar}\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 - |L_{90}\rangle_1 |L_0\rangle_2 \right) \quad (7.35)$$

präpariert wurden. Weihs et al. detektierten nicht nur die transmittierten Photonen, sondern auch die reflektierten Photonen, maßen also – anders als Kwiat et al. – nicht nur N_{TT} , sondern direkt auch N_{TR} , N_{RT} , und N_{RR} .

Besonders wichtig waren zwei Veränderungen: Erstens wurden die $\lambda/2$ -Plättchen durch elektro-optische Modulatoren (EOM) ersetzt.

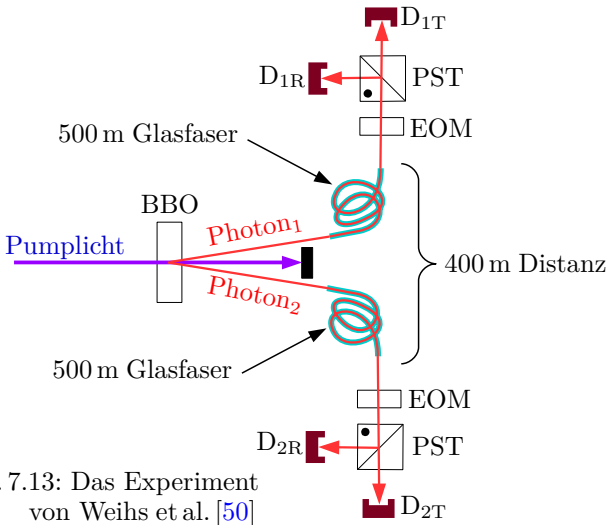


Abb. 7.13: Das Experiment von Weihs et al. [50]

Das sind Kristalle, die die Polarisation von Licht um einen mehr oder weniger großen Winkel drehen, wenn eine mehr oder weniger große elektrische Spannung an den Kristall gelegt wird. Welche Spannung angelegt wurde, d. h. um welche Winkel die Polarisationen von Photon₁ und Photon₂ gedreht wurden, das wurde von Zufallsgeneratoren gesteuert. Zweitens waren die Zufallsgeneratoren, elektrooptischen Modulatoren (EOM), polarisierenden Strahlteiler (PST) und Detektoren, die Photon₁ verarbeiteten, 400 m entfernt von den entsprechenden Geräten, die sich mit Photon₂ beschäftigten. Die Quelle der Photonenpaare befand sich etwa in der Mitte. Photon₁ und Photon₂ wurden durch je eine 500 m lange, teilweise aufgewickelte Glasfaser vom BBO-Kristall zur jeweiligen Detektorstation geführt.

Um eine Information mit Lichtgeschwindigkeit vom einen zum anderen Detektor zu übertragen, braucht man

$$\frac{400 \text{ m}}{c} = \frac{400 \text{ m}}{3 \cdot 10^8 \text{ m/s}} = 1,33 \mu\text{s} . \quad (7.36)$$

Das Zeitintervall, das die Experimentatoren benötigten, um mit schnellen physikalischen Zufalls-Generatoren Winkel für die Polarisatoren zu wählen, mithilfe der elektrooptischen Modulatoren diese Einstellungen zu realisieren, und schließlich das Messergebnis zu registrieren, lag deutlich unter den maximal zulässigen 1,3 Mikrosekunden. Das „locality“ Schlupfloch war also bei diesem Experiment zuverlässig geschlossen.

Jedes mal wenn einer der vier Detektoren ansprach, wurde dokumentiert zu welcher Zeit dies geschah (das wurde mit synchronisierten Atomuhren gemessen) und auf welche Polarisation der elektrooptische Modulator dabei eingestellt war. Nach Abschluss der Messungen wurden die Ereignisse dann einander zugeordnet: Wenn der Zeitabstand kleiner als 6 ns war wurde angenommen, dass es sich um Photon_1 und Photon_2 eines korrelierten Paares (7.35) handelte.

Weil die Zufallsgeneratoren in diesem Experiment je etwa 40 verschiedene Winkeleinstellungen der elektrooptischen Modulatoren auswählten statt sich auf wenige Winkel zu konzentrieren, eigneten sich die Daten nicht für eine Auswertung der Bell'schen Ungleichung. Die Experimentatoren beschränkten sich deshalb darauf, aus ihren Daten Messkurven nach Art der roten Punkte in Abb. 7.12 auf Seite 189 herzustellen, und die gute Übereinstimmung dieses Resultats mit der Vorhersage der Quantentheorie festzustellen.

Damit war das locality Schlupfloch geschlossen. Leider war aber in diesem Experiment wegen der schlechten Effizienz der Photonen-Detektoren wieder die fair sampling Hypothese erforderlich.

Experimente, bei denen alle bekannten Schlupflöcher gleichzeitig geschlossen wurden, gelangen erst in den Jahren 2015 und 2016, dann aber gleich in vier verschiedenen Laboratorien [51–54]. Ich werde diese Experimente hier nicht im Einzelnen diskutieren und gebe nur bekannt, dass sie – wie von niemandem anders erwartet – die Bell'sche Ungleichung verletzen und damit die Alternative B erneut widerlegten.

7.5 Schlussfolgerungen

Was bedeuten die experimentellen Ergebnisse, die in den vorangegangenen Abschnitten beschrieben wurden? Fassen wir unsere Überlegungen nochmal übersichtlich zusammen:

- * Laut Quantentheorie können zwei Teilsysteme 1 und 2 zu einem Gesamtsystem 1&2 mit dem Zustandsvektor

$$|1&2\rangle = u|A\rangle_1|B\rangle_2 + v|B\rangle_1|A\rangle_2 \quad \text{mit } |u|^2 + |v|^2 = 1$$

verschränkt sein. Charakteristisch für verschränkte Zustandsvektoren ist, dass sie nicht als Produkt $|1\rangle|2\rangle$ von Zustandsvektoren

$$|1\rangle = a|A\rangle_1 + b|B\rangle_1 \quad \text{mit } |a|^2 + |b|^2 = 1$$

$$|2\rangle = c|A\rangle_2 + d|B\rangle_2 \quad \text{mit } |c|^2 + |d|^2 = 1$$

der Teilsysteme geschrieben werden können.

- * Wenn der Zustandsvektor des Gesamtsystems verschränkt ist, dann ordnet die Quantentheorie also nur dem Gesamtsystem einen Zustandsvektor zu, aber nicht den Teilsystemen. Das bedeutet: Die Teilsysteme existieren (laut Quantentheorie) nur als Bestandteile des Gesamtsystems, haben aber keine eigenständige Existenz.
- * Insbesondere kann das verschränkte Gesamtsystem Eigenschaften haben (z. B. eine bestimmte Polarisierung, oder ein bestimmtes magnetisches Moment in Richtung einer bestimmten Raumachse, oder auch z. B. einen bestimmten Ort oder einen bestimmten Impuls), die die Teilsysteme nicht haben.
- * Einstein, Podolski, und Rosen (EPR) wollten beweisen, dass die Quantentheorie in dieser Hinsicht unvollständig ist, dass nämlich auch die Teilsysteme alle diese Eigenschaften bereits

vor der Messung haben, dass diese Eigenschaften der Teilsysteme bei einer Messung also nicht erschaffen werden, sondern lediglich festgestellt werden.

- * Der vermeintliche Beweis von EPR erwies sich bei genauerer Analyse als Rohrkrepiierer. Die Verletzungen der Bell'schen Ungleichung sind⁵³ experimentelle Beweise dafür, dass die Korrelationen zwischen den Teilsystemen verschränkter Gesamtsysteme stärker sind als sie es maximal sein könnten, wenn die von EPR favorisierte Annahme **B** richtig wäre.

Überlegen wir nochmal ganz genau, was es mit der Bell'schen Ungleichung und ihrer Verletzung in den Experimenten auf sich hat. Wir haben aus den drei Annahmen

A1_{Peres} : Das Quartett

$$(r_{\gamma_D}, r_{\gamma_E}, r_{\gamma'_D}, r_{\gamma'_E})$$

mit zwei tatsächlich gemessenen Werten und zusätzlich zwei nicht gemessenen Werten existiert genau so real wie das Dublett

$$(r_{\gamma_D}, r_{\gamma_E})$$

der beiden tatsächlich gemessenen Werte.

A2_{Peres} : Die Einstellung der Messgeräte (also die Winkel, auf die die Stern-Gerlach-Magnete bzw. Polarisatoren einjustiert werden), und die Eigenschaften der Teilchen, die gemessen werden sollen, werden *nicht* durch eine gemeinsame Ursache vorherbestimmt. (Kein „Super-Determinismus“)

A3_{Peres} : Das zukünftige Ergebnis einer Messung beeinflusst *nicht* die Einstellung der Messgeräte (also die Winkel, auf die die Stern-Gerlach-Magnete bzw. Polarisatoren einjustiert werden). (Keine „Rückwärts-Verursachung“)

die Bell'sche Ungleichung (6.16)

$$-2 \leq \bar{q} \leq +2$$

$$\text{mit } \bar{q} = \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma_E}} + \overline{r_{\gamma_D} \cdot r_{\gamma'_E}} + \overline{r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma_E}} - \overline{r_{\gamma'_D} \cdot r_{\gamma'_E}}$$

hergeleitet. Diese Ungleichung wird in den geschilderten Experimenten verletzt. Also muss mindestens eine der drei grundlegenden Annahmen **A1**_{Peres}, **A2**_{Peres}, **A3**_{Peres} falsch sein. Die Annahmen **A2**_{Peres} und **A3**_{Peres} sind zwar nicht absolut sicher richtig, aber doch in hohem Maße wahrscheinlich. Also muss **A1**_{Peres} die falsche Annahme sein. Demnach ergibt sich aus der Verletzung der Bell'schen Ungleichung, dass die Negation von **A1**_{Peres} gilt:

- * Die Verletzung der Bell'schen Ungleichung beweist⁵³, dass die nicht gemessenen Werte $r_{\gamma'_D}$ und $r_{\gamma'_E}$ *nicht* genau so real existieren wie die tatsächlich gemessenen Werte r_{γ_D} und r_{γ_E} .

Diese Schlussfolgerung kann man auch als Negation der Annahme **B** formulieren:

- * Die Verletzung der Bell'schen Ungleichung beweist⁵³, dass die Teilsysteme eines verschränkten Quantensystems die Eigenschaften, die später gemessen werden, *nicht* bereits vor der Messung haben. Bei der Messung werden im allgemeinen *nicht* bereits vorher existierende Eigenschaften festgestellt, sondern diese Eigenschaften werden erst durch die Messung *erzeugt*.

Die Einschränkung „im allgemeinen“ bezieht sich auf den Spezialfall, dass das untersuchte Quantensystem schon vor der Messung in einem Eigenzustand des Messgeräts präpariert wurde. Nur in diesem Spezialfall hat das Quantenobjekt bereits vor der Messung die Eigenschaft, die bei der Messung festgestellt wird. In allen anderen Fällen wird⁵³ die Eigenschaft erst bei der Messung erzeugt.

Wenn bestimmte Eigenschaften von verschränkten Quantensystemen vor der Messung nicht existieren, dann existieren diese Eigenschaften in nicht verschränkten Quantensystemen vor der Messung erst recht nicht. Man kann die Schlussfolgerung also etwas allgemeiner formulieren:

- * Die Verletzung der Bell'schen Ungleichung beweist⁵³, dass viele Eigenschaften von Quantenobjekten, wie eine bestimmte Polarisation, ein bestimmtes magnetisches Moment in Richtung einer bestimmten Raumachse, ein bestimmter Ort, ein bestimmter Impuls, . . . , durch die Messung nicht festgestellt sondern *erschaffen* werden.

Außerdem gilt folgende Schlussfolgerung:

- * Die Verletzung der Bell'schen Ungleichung beweist⁵³, dass die Natur nicht-lokal handelt. Als im Experiment von Weihs et al. die Polarisation eines der beiden SPDC-erzeugten Photonen durch Messung erschaffen wurde, da wurde zugleich die Polarisation des 400 m entfernten Partner-Photons erschaffen. Und zwar genau so erschaffen, dass die richtige Korrelation zwischen den Polarisationen der beiden Photonen realisiert wurde.

Wahrscheinlich können nur Leser, die eine Ausbildung in Klassischer Physik genossen haben, ermesen, wie sensationell dies Ergebnis ist.

Eine weitere Schlussfolgerung – und zwar nach meiner Ansicht die allerwichtigste – setzt eine zusätzliche Annahme voraus:

A4_{Peres}: Messungen haben eindeutige Ergebnisse.

Diese Annahme dürfte die meisten Leser verblüffen. Die Annahme besagt zum Beispiel: Ein Silberatom wird vom Stern-Gerlach-Magneten entweder eindeutig zum Nordpol oder eindeutig zum

Südpol abgelenkt, aber nicht zweideutig zum Nordpol *und* zum Südpol. Ist das nicht selbstverständlich?

Tatsächlich hat die Suche nach plausiblen Erklärungen für die seltsamen Quantenphänomene einige Physiker dazu bewogen, sogar die selbstverständlich erscheinende Annahme $A4_{\text{Peres}}$ in Zweifel zu ziehen. In der „Viele-Welten-Interpretation“ wird angenommen, dass jedes einzelne Silberatom tatsächlich vom Magneten zum Nordpol *und* zum Südpol abgelenkt wird. Darüber werde ich im Abschnitt 9.3 berichten. Die Annahme $A4_{\text{Peres}}$ ist also nicht trivial. Wenn sie richtig ist, dann kann man Folgendes überlegen:

Wenn das Messergebnis vor der Messung noch nicht feststeht, sondern erst im Moment der Messung erschaffen wird, dann kann es vor der Messung auch nicht berechnet werden. Dann wird das Ergebnis der Messung nicht durch irgendein Naturgesetz bestimmt, das die Physiker bisher nicht kennen, aber vielleicht in Zukunft eines Tages entdecken werden. Dann steht vielmehr definitiv fest dass es so ein Naturgesetz überhaupt nicht gibt, dass die Natur sich also im Moment der Messung *irrational* für eines der möglichen Messergebnisse entscheidet – wenn sie sich denn nach Annahme $A4_{\text{Peres}}$ tatsächlich für ein eindeutiges Ergebnis entscheidet:

- * Wenn die Annahmen $A2_{\text{Peres}}$, $A3_{\text{Peres}}$, $A4_{\text{Peres}}$ alle drei richtig sind, dann beweist die Verletzung der Bell'schen Ungleichung dass das Ergebnis der Messung nicht durch irgendein bisher unbekanntes Naturgesetz bestimmt wird, sondern dass die Erschaffung des Messergebnisses im Moment der Messung tatsächlich ein *irrationaler* Akt der Natur ist, der der wissenschaftlichen Analyse für immer entzogen sein wird, dass bei der Erschaffung des Messergebnisses echter Zufall am Werk ist.

Einstein hat die Entdeckung der Bell'schen Ungleichung, und ihre Verletzung in den Experimenten, nicht mehr erlebt; er starb 1955.

Also werden wir nie erfahren, ob er angesichts dieser Entwicklung seine Meinung geändert hätte. Sein Biograph Abraham Pais (1918–2000) berichtete viele Jahre später über Gespräche, die er mit Einstein über dessen Einwände gegen die Quantentheorie geführt hatte: “We often discussed his notions on objective reality. I recall that during one walk Einstein suddenly stopped, turned to me and asked whether I really believed that the moon exists only when I look at it.” [55, page 907]

Selbstverständlich wusste Einstein, dass ein plötzliches Verschwinden des Mondes eine unübersehbare, gigantische Flutkatastrophe an allen Küsten der Erde auslösen würde. Das „Hinschauen zum Mond“ war nur eine plakative Kurzformel für das Unbehagen, mit dem er die Entwicklung betrachtete, die die Quantentheorie in den letzten dreißig Jahren seines Lebens genommen hatte. Solange er lebte hielt er unbeirrbar an der Überzeugung fest, dass die Realität so ist wie sie ist, dass sie eben nicht „durch Messung erschaffen“ wird.

Diese Überzeugung teilte Albert Einstein (1879–1955) mit seinem älteren Kollegen Max Planck (1858–1947), dem im Jahr 1900 mit der Entdeckung des Wirkungsquantums $h = (3.4)$ und seiner Formel (3.3) für das Spektrum der Schwarzen Strahlung der allererste Schritt in Richtung Quantentheorie gelungen war. Planck verfasste 1945 eine kurz gefasste „Wissenschaftliche Selbstbiographie“ [56], in der er – sicherlich auch unter dem Eindruck der Diskussionen um die Quantentheorie – schrieb: „Was mich zu meiner Wissenschaft führte und von Jugend auf für sie begeisterte, ist die durchaus nicht selbstverständliche Tatsache, daß unsere Denkgesetze übereinstimmen mit den Gesetzmäßigkeiten im Ablauf der Eindrücke, die wir von der Außenwelt empfangen, daß es also dem Menschen möglich ist, durch reines Denken Aufschlüsse über jene Gesetzmäßigkeiten zu gewinnen. Dabei ist von wesentlicher Bedeutung, daß die Außenwelt etwas von uns Unabhängiges,

Absolute darstellt, dem wir gegenüberstehen, und das Suchen nach den Gesetzen, die für dieses Absolute gelten, erschien mir als die schönste wissenschaftliche Lebensaufgabe.“ Man glaubt fast eine Selbstironie herauszuhören, wenn Planck einige Seiten später schreibt: „Eine neue wissenschaftliche Wahrheit pflegt sich nicht in der Weise durchzusetzen, daß ihre Gegner überzeugt werden und sich als belehrt erklären, sondern vielmehr dadurch, daß ihre Gegner allmählich aussterben und daß die heranwachsende Generation von vornherein mit der Wahrheit vertraut gemacht ist.“ [56, Seite 22]

This page is intentionally empty.

8 Which Way?

Die Ein-Teilchen-Interferenz beruht darauf, dass die Trajektorie des Teilchens über beide Spalte eines Doppelspalts oder über beide Wege eines Interferometers delokalisiert ist. Wenn die Trajektorie auf einen Spalt oder einen Weg im Interferometer eingeschränkt wird, dann verschwindet die Interferenz. Experimente, in denen untersucht wird wie die Einschränkung der Trajektorie im Detail geschieht, werden im Jargon der Physiker als „welcher-Weg“-Experimente bezeichnet. Einige besonders bemerkenswerte welcher-Weg-Experimente werden in diesem Kapitel beschrieben. Vorab gehe ich auf eine wichtige theoretische Arbeit über diesen Themenkreis ein, die Heisenberg im Frühjahr 1927 veröffentlichte.

8.1 Die Heisenberg'sche Unbestimmtheits-Relation

Das magnetische Moment in Richtung einer bestimmten Raumachse (oder die Polarisation im Fall von Photonen) ist ein Beispiel für eine relationale Eigenschaft, die das Quantenobjekt nicht einfach „hat“, sondern die durch die Wechselwirkung dieses Objektes mit geeigneten Messgeräten erschaffen wird. Es handelt sich um ein extremes Beispiel insofern, als – wie bei Abb. 6.2 erklärt – ein zuvor durch Messung erschaffenes magnetisches Moment in Richtung einer bestimmten Raumachse vollständig vernichtet wird, sobald durch eine weitere Messung das magnetische Moment in Richtung einer anderen Raumachse erschaffen wird. Das ist sozusagen Schwarz-Weiß-Malerei: Das magnetische Moment in Richtung der einen Achse ist genau definiert, während es in Richtung aller anderen

Achsen überhaupt nicht existiert.

Es gibt andere Eigenschaften von Quantenobjekten, die ebenfalls nicht miteinander kompatibel sind, die aber in differenzierteren Abstufungen erschaffen werden können. Besonders wichtige Eigenschaften dieser Art sind Ort und **Impuls**. In den Zeichnungen 3.10 auf Seite 69 und 4.13 auf Seite 98 habe ich versucht anzudeuten, wie die Bauart und Anordnung der Messapparatur die Ausdehnung des Orts eines Photons oder Atoms bestimmt. Beim Impuls ist es nicht anders: Die Genauigkeit, mit der der Impuls bestimmt ist, hängt ab von der Präzision der Messgeräte, durch deren Wechselwirkung mit dem Quantenobjekt der Impuls dieses Objekts erschaffen wird.

Wir werden gleich sehen dass man Kompromisse schließen muss, wenn man mit einem Messgerät den Ort und den Impuls eines Quantenobjekts zugleich erschaffen will: Je genauer das Gerät den Ort erschafft, desto ungenauer wird der Impuls sein, den dieses Gerät erschafft, und umgekehrt. Wir bezeichnen mit dem griechischen Buchstaben Δ (sprich: Delta) die Ungenauigkeit, mit der eine Eigenschaft eines Objekts durch Messung erschaffen wird. Wenn beispielsweise die Ausdehnung eines Atoms in x -Richtung dadurch festgelegt wird, dass man es durch einen Spalt mit $1\ \mu\text{m}$ Breite fliegen lässt, dann ist die Unbestimmtheit seines Orts in dieser Richtung $\Delta x = 1\ \mu\text{m}$. Die Unbestimmtheit des Impulses des Objekts in x -Richtung, die ebenfalls durch die Präzision der Messapparatur bestimmt wird, nennen wir Δp_x .

Im Frühjahr 1927 zeigte Heisenberg [36], dass aus dem rätselhaften mathematischen Formalismus der Quantentheorie die Unbestimmtheits-Relation

$$\left. \begin{array}{l} \Delta x \cdot \Delta p_x \approx h \\ \Delta y \cdot \Delta p_y \approx h \\ \Delta z \cdot \Delta p_z \approx h \end{array} \right\} = 6,63 \cdot 10^{-34} \frac{\text{kg m}^2}{\text{s}} \quad (8.1)$$

hergeleitet werden kann,⁶⁵ in der h das Wirkungsquantum ist. Wenn man bedenkt wie winzig klein das Wirkungsquantum ist, dann wird sofort klar warum die Unbestimmtheiten von Ort und **Impuls** bis zum Ende des 19. Jahrhunderts unbemerkt blieben: Der Impuls eines Objekts ist proportional zu seiner Masse, und die Masse von Steinen oder gar Planeten, und sogar von den winzigsten Staubkörnern, die man bis dahin mikroskopisch erkennen konnte, sind so riesengroß, dass die Unbestimmtheitsrelation (8.1) unmöglich bemerkt werden konnte. Erst als die Physiker in der Lage waren, einzelne Atome, Elektronen, Neutronen zu untersuchen, wurden die Unbestimmtheiten erkennbar.

Heisenberg interpretierte die Unbestimmtheitsrelation (8.1) folgendermaßen: Wenn man die Apparatur, die gleichzeitig den Ort und den Impuls eines Objekts erschafft, so konstruiert, dass der Impuls in x -Richtung mit einem ziemlich präzisen Wert erschaffen wird (Δp_x sehr klein), dann wird diese Apparatur – wegen $\Delta x \approx h/(\Delta p_x)$ sehr groß – den Ort des Objekts in x -Richtung nur sehr ungenau erschaffen (d. h. der Ort wird in x -Richtung ein weit ausgedehnter Raumbereich sein), und umgekehrt. Es ist unmöglich die Apparatur so zu konstruieren, dass Δx und Δp_x gleichzeitig beliebig klein sind. Für die y - und z -Richtung gilt das gleiche.

Warum Ort und Impuls beispielsweise eines Elektrons nicht gleichzeitig beliebig präzise erschaffen werden können, wird aus Abbildung 8.1 auf der nächsten Seite klar. Das Elektron, dessen Ort in x -Richtung anfangs nur sehr ungenau bestimmt ist, fliegt – wie durch die türkisen Pfeile angedeutet – von links auf einen Spalt mit Breite Δx zu. Wenn es den Spalt passiert (natürlich könnte es den Spalt auch verfehlen, für diesen Fall interessieren wir uns aber nicht), dann ist Δx die Unbestimmtheit seines Ortes in x -Richtung.

⁶⁵ für Physiker: Robertson leitete später anstelle von (8.1) die präzisere Form $\Delta j \cdot \Delta p_j \approx \hbar/2$ her, siehe [57].

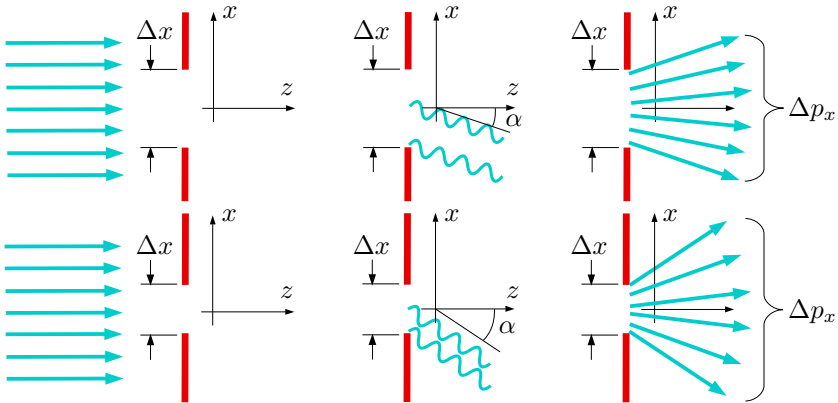


Fig. 8.1: Das Produkt $\Delta x \cdot \Delta p_x$ bei großem Δx (obere Skizzen) und kleinem Δx (untere Skizzen)

Jetzt müssen wir uns daran erinnern, dass das Elektron nicht nur Eigenschaften eines Teilchens sondern auch Eigenschaften einer Welle hat. Seine Wellenlänge λ hängt mit seinem Impuls p durch de Broglie's Relation $\lambda \stackrel{(4.2b)}{=} h/p$ zusammen. Wenn die Elektronenwelle den Spalt passiert, dann wird sie **gebeugt**. Unter dem Winkel α interferieren alle Teilwellen, die den Spalt im Abstand $\Delta x/2$ passieren, paarweise destruktiv (d. h. sie löschen sich paarweise gegenseitig aus), wenn sie sich in großem Abstand vom Spalt überlagern.

α ist der kleinste Winkel, bei dem ein Interferenzminimum auftritt. Zwar gibt es unter größeren Beugungswinkeln weitere Nebenmaxima, wir erhalten aber eine brauchbare Faustformel wenn wir einfachheitshalber annehmen, dass das erste Minimum den Impuls des Elektrons in x -Richtung begrenzt, wie in den beiden Skizzen rechts in Abb. 8.1 dargestellt. Wegen

$$\Delta p_x \sim \alpha \stackrel{(4.4a)}{\sim} \frac{1}{\Delta x/2}$$

wird der Impuls des Elektrons unvermeidlich mit größerer Unbestimmtheit Δp_x erschaffen, wenn man durch einen engeren Spalt die Unbestimmtheit Δx seines Ortes in x -Richtung verringern möchte. Je kleiner man Δx wählt, um so größer wird der Winkel α des ersten Beugungs-Minimums, wie man aus dem Vergleich der unteren Skizzen mit den oberen Skizzen von Abb. 8.1 erkennt. Heisenbergs Unbestimmtheitsrelation (8.1) ist die quantitative Formulierung dieses Zusammenhangs.

Es sind also die „eigentlich“, d. h. nach klassischem Verständnis dieser Begriffe, miteinander unvereinbaren Eigenschaften von Wellen und Teilchen, die verhindern dass ein Quantenobjekt gleichzeitig einen präzise definierten Impuls und einen präzise definierten Ort haben kann. Bohr bezeichnete solche Eigenschaften als *komplementär*.

Die Doppelnatur von Quantenobjekten als Wellen und Teilchen, durch die die von Heisenberg entdeckte Unbestimmtheits-Relation (8.1) verursacht wird, ist auch wichtig wenn wir überlegen, wie etwa beim Doppelspalt-Experiment mit Elektronen die Trajektorie der Teilchen so eingeschränkt werden kann, dass jedes Elektron nur einen der beiden Spalte, aber nicht beide Spalte gleichzeitig, durchquert. Man könnte beispielsweise hinter einem Spalt einen senkrecht gerichteten Lichtstrahl einbauen der so intensiv ist, dass das Elektron mindestens ein Photon **streuen** wird, falls es diesen Spalt benutzt. Wenn ein gestreutes Photon detektiert wird, dann muss das Elektron diesen Spalt durchquert haben. Und es muss den anderen Spalt durchquert haben, wenn kein gestreutes Photon detektiert wird. Das Verfahren funktioniert nur, wenn das Elektron mindestens ein Photon so stark ablenkt, dass es auch wirklich deutlich aus dem Lichtstrahl heraus gekickt wird. Das Elektron muss also einen beträchtlichen Impuls auf das Photon übertragen. Wegen der Impulserhaltung ändert sich bei dem Kick auch der Impuls des Elektrons, und demzufolge auch seine de Broglie-Wellenlänge

$$\lambda \stackrel{(4.2b)}{=} \frac{h}{p} = \frac{h}{\text{Impuls}} .$$

Wenn die de Broglie-Wellenlänge des Elektrons auf unterschiedlichen Wegen unterschiedlich stark verändert und gestört wird, dann ist selbstverständlich keine Interferenz mehr möglich. Jahrzehntlang schien es so, als ob damit der Zusammenhang zwischen Erschaffung einer genau definierten Trajektorie und Verschwinden der Ein-Teilchen-Interferenz vollständig erklärt sei. Deshalb fanden unter den Physikern Experimente große Aufmerksamkeit, bei denen eine genau definierte Trajektorie von Teilchen erschaffen werden konnte ohne dabei ihre de Broglie-Wellenlänge wesentlich zu verändern. Solche Experimente gelangen erstmals Ende der Neunziger Jahre.

8.2 Der Weg durchs Interferometer

1998 veröffentlichten S. Dürr, T. Nonn, und G. Rempe die Ergebnisse von Interferenzexperimenten mit Rubidium-Atomen, die sie an der Universität Konstanz durchgeführt hatten [58]. Der Aufbau ihres Experiments, der in Abb. 8.2 auf der nächsten Seite skizziert ist, ähnelt dem des Interferenzexperiments mit Neon-Atomen von Shimizu et al., der in Abb. 4.11 auf Seite 95 dargestellt wurde.

In einer evakuierten Kammer wurde eine Wolke von Rubidium-Atomen durch Laserkühlung auf etwa $10 \mu\text{K}$ (10 millionstel Grad über dem absoluten Nullpunkt) gekühlt. Beim Abschalten der Laser fielen die Atome wie Steine nach unten, zunächst durch einen $100 \mu\text{m}$ breiten Spalt S1, der sich 1 cm unterhalb der Wolke befand, und dann durch einen $450 \mu\text{m}$ breiten Spalt S2, der sich 20 cm unterhalb der Wolke befand. Weitere 25 cm tiefer wurde die x -Position der Atome mit einer Auflösung von $50 \mu\text{m}$ detektiert.

Die Spalte waren viel zu breit, um Beugungseffekte der Atome zu beobachten, sie sollten lediglich die Breite der Trajektorie begrenzen.

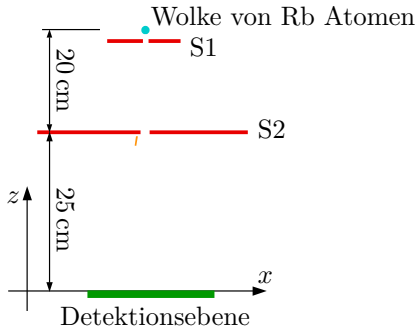


Fig. 8.2: Rubidium-Atome fallen durch eine evakuierte Kammer

Unmittelbar nachdem sie den Spalt S2 durchquert hatten, wurden die Atome mit dem stehenden Wellenfeld eines Lasers bestrahlt. Damit ist folgendes gemeint:

Wenn man einen Laserstrahl exakt in sich zurück spiegelt, dann bilden sich in regelmäßigen Abständen vor dem Spiegel Flächen (sogenannte Knotenflächen) aus, in denen die Lichtintensität Null ist, während sie in der Mitte zwischen den Knotenflächen maximal ist. In Abb. 8.3 ist der Spiegel, der sich unmittelbar unterhalb des Spalts S2 befindet, gelb skizziert, und die Knotenflächen des Laserstrahls sind durch rote Striche angedeutet. Der Abstand

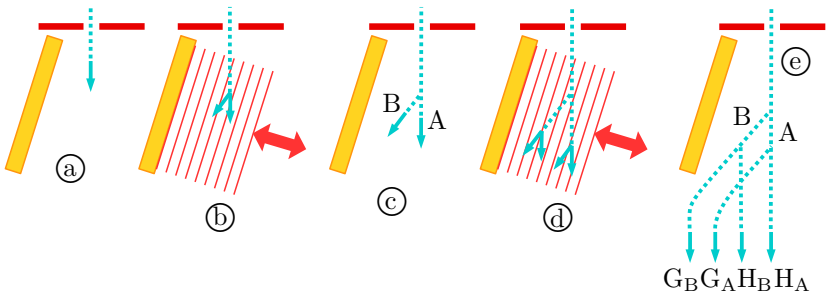


Fig. 8.3: Das Rb-Interferometer mit zwei Strahlteilern

von einer Knotenfläche zur nächsten beträgt genau eine halbe Wellenlänge des Laserlichts.

Die türkisen Pfeile und gestrichelten Linien sollen den Fallweg der Rubidium-Atome darstellen. Der regelmäßige Stapel von Flächen maximaler Laser-Intensität wirkt wie ein Strahlteiler für den Strahl der Rubidium-Atome. Je größer die Intensität des Laserlichts ist, und je länger der Laser eingeschaltet bleibt, um so größer ist die Wahrscheinlichkeit dass ein Rubidium-Atom, das durch das stehende Wellenfeld des Lasers fällt, reflektiert wird. Die Experimentatoren ließen den Laser $45 \mu\text{s}$ lang eingeschaltet, und passten die Intensität des Laserstrahls so an, dass jedes Rb-Atom ziemlich genau mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ reflektiert wurde, und mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ geradeaus weiter flog, siehe Abb. 8.3(b).

Nach $45 \mu\text{s}$ wurde der Laser für $105 \mu\text{s}$ abgeschaltet. Während dieser $105 \mu\text{s}$ flog jedes Atom mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ auf dem Weg A weiter, mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ aber auf dem Weg B weiter, siehe Abb. 8.3(c). Dann wurde der Laser ein zweites mal für $45 \mu\text{s}$ eingeschaltet, so dass erneut jedes Atom mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ abgelenkt wurde, mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ aber geradeaus weiter flog, siehe Abb. 8.3(d). Nach der zweiten Periode von $45 \mu\text{s}$ wurde der Laser endgültig abgeschaltet, und die Atome fielen im freien Fall weiter hinab.

Überlegen wir, welche Geschwindigkeit die Atome während der Wechselwirkung mit dem Laserfeld hatten. Wenn man einen Stein im Schwerfeld der Erde (Schwerebeschleunigung $9,81 \text{ m/s}^2$) fallen lässt, dann hat er⁶⁶ nach einer Fallhöhe von 20 cm die

$$\text{Geschwindigkeit} = 9,81 \frac{\text{m}}{\text{s}^2} \sqrt{\frac{2 \cdot 20 \text{ cm}}{9,81 \text{ m/s}^2}} = 1,98 \frac{\text{m}}{\text{s}} \approx 2 \frac{\text{m}}{\text{s}}$$

erreicht. Die Wechselwirkung mit dem Laserfeld spielte sich im

⁶⁶ Leser, denen solche Formeln fremd sind, sollten sich nicht erschrecken lassen sondern einfach das Ergebnis zur Kenntnis nehmen.

Zeitraum von $45 \mu\text{s}$ plus $105 \mu\text{s}$ Pause plus nochmal $45 \mu\text{s}$ gleich $195 \mu\text{s} \approx 0,2 \text{ ms}$ ab. In diesem Zeitraum fielen die Atome ungefähr

$$2 \frac{\text{m}}{\text{s}} \cdot 0,2 \text{ ms} = 0,4 \text{ mm}$$

weit. Das Laserfeld hatte in z -Richtung (siehe Abb. 8.2) eine Breite von 8 mm [59], so dass man sicher sein kann dass jedes Rb-Atom beide Einschaltphasen des Lasers in voller Länge erlebte.

Man muss betonen dass die Reflektionswinkel in Abb. 8.3 extrem übertrieben dargestellt sind. Tatsächlich waren die Ablenkwinkel so klein, dass die Strahlen G_A und G_B , wenn sie 25 cm tiefer detektiert wurden, nur etwa 1 mm gegen die Strahlen H_A und H_B versetzt waren. Außerdem waren die beiden Strahlen G_A und G_B und die beiden Strahlen H_A und H_B nicht exakt parallel, sondern überlagerten sich in der Detektionsebene, so dass sie miteinander interferierten. Die Wirkung dieser Interferenz ist in Abb. 8.4 durch blaue Dreiecke dargestellt.

Die durchgezogene gelbe Linie gibt den Bereich an, in dem die Atome der Strahlen G_A und G_B bzw. H_A und H_B die Detektionsebene erreichten. Im Zentrum der Strahlen G erkennt man ein deutliches Maximum, im Zentrum der Strahlen H ein deutliches Mi-

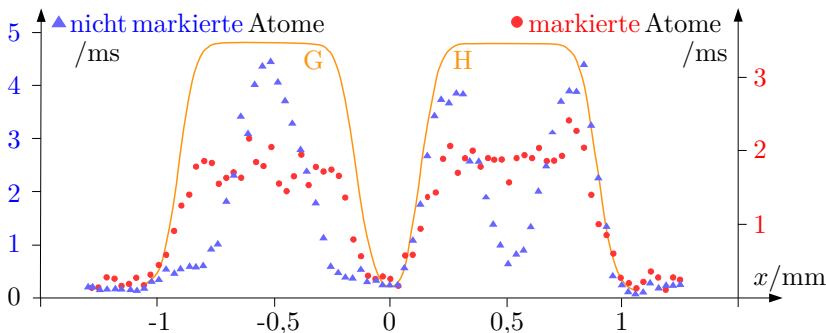


Fig. 8.4: Interferenz von nicht markierten und markierten Rb-Atomen

nimum. Das bedeutet dass die Rb-Atome der Strahlen G_A und G_B konstruktiv interferierten, die Strahlen H_A und H_B aber destruktiv.

Die Erklärung dafür ist *genau* die gleiche wie beim Photonen-Interferometer von Abb. 2.2 auf Seite 24: Bei jeder Reflektion an einem Strahlteiler gibt es eine Phasenverschiebung von einer viertel Wellenlänge zwischen der transmittierten und der reflektierten Welle. Worauf diese Phasenverschiebung beruht, ist für unsere Überlegungen unwichtig.¹² Die beiden Strahlen G_A und G_B wurden je $1\times$ reflektiert, sind also insgesamt „in Phase“ wenn sie in der Detektionsebene eintreffen. Dagegen wurden die Atome des Strahls H_B zweimal reflektiert, die Atome des Strahls H_A aber überhaupt nicht reflektiert, siehe Abb. 8.3⊙. Insgesamt ist die Phase der Atome im Strahl H_B also um eine halbe Wellenlänge gegen die Phase der Atome im Strahl H_A verschoben, so dass diese Strahlen destruktiv interferieren wie in Abb. 2.4 auf Seite 26 erklärt. Das gilt aber jeweils nur im Zentrum der Bereiche G und H, wo die Wege der beiden Teilstrahlen genau gleich lang sind. Am rechten und linken Rand der Bereiche, in denen die Strahlen die Detektionsebene erreichen, ist der Weg des einen Teilstrahls um eine halbe Wellenlänge weiter als der Weg des anderen Teilstrahls. Deshalb beobachtet man am rechten und linken Rand des Bereichs H konstruktive Interferenz, am rechten und linken Rand des Bereichs G aber destruktive Interferenz.

An jeder Stelle der Detektionsebene wurden pro Millisekunde weniger als 5 Atome registriert. Die Atome trafen an jeder Stelle also mit einem durchschnittlichen zeitlichen Abstand von 0,2 ms oder mehr ein. Ihre Geschwindigkeit in der Detektionsebene war

$$\text{Geschwindigkeit} = 9,81 \frac{\text{m}}{\text{s}^2} \sqrt{\frac{2 \cdot 45 \text{ cm}}{9,81 \text{ m/s}^2}} \approx 3 \frac{\text{m}}{\text{s}},$$

so dass der durchschnittliche Abstand von einem Atom zum nächsten mehr als

$$3 \frac{\text{m}}{\text{s}} \cdot 0,2 \text{ ms} = 0,6 \text{ mm}$$

betrug. Zwei Atome in so großem Abstand können sicher nicht miteinander interferieren. Die Interferenz kam also dadurch zustande, dass der Ort jedes einzelnen Atoms so ungenau definiert (sprich: so ausgedehnt) war, dass er mehrere Wege durch das Interferometer überdeckte, und deshalb jedes einzelne Atom mit sich selbst interferierte.

Soweit wie bis hierher berichtet, war das Experiment von Dürr et al. „nur“ ein weiteres (sehr schönes) Beispiel für die Selbst-Interferenz von Atomen. Der eigentliche Clou kam erst im zweiten Teil des Experiments: Jetzt wurde die Trajektorie der Atome, die sich zuvor über die Wege A *und* B (siehe Abb. 8.3 auf Seite 209) erstreckt hatte, so eingengt dass sie sich nur noch über den Weg A *oder* B erstreckte. Die genauer definierte Trajektorie wurde dadurch erschaffen, dass die Rb-Atome wegabhängig markiert wurden.

Das Rubidium-Atom hat im Grundzustand die Drehimpuls-Quantenzahl $j = 2$. Die Energie des angeregten Zustands mit der Drehimpuls-Quantenzahl $j = 3$ liegt um $h \cdot 3,04 \text{ GHz}$ höher. Wir definieren für die Zustandsvektoren der Rubidium-Atome diese Schreibweise:

$|2\rangle = \text{Grundzustand mit } j = 2$

$|3\rangle = \text{angeregter Zustand mit } j = 3$

Zur Markierung wurden die Atome, die auf dem Weg A unterwegs waren, durch Bestrahlung mit $3,04 \text{ GHz}$ in den Zustand mit $j = 3$ angeregt, die Atome auf dem Weg B aber nicht. Wer im Detail wissen möchte wie dieses ziemlich trickreiche Markierungsverfahren funktionierte, kann das in Anhang A.7 nachlesen. Für unsere Diskussion genügt es zu wissen, welches die Zustandsvektoren von unmarkierten und markierten Rubidium-Atomen waren wenn sie die Detektorebene erreichten:

$$\begin{aligned}
 |\text{Rb}\rangle_{\text{ohne Markierung}} &\stackrel{\text{(A.29c)}}{=} \\
 &= \frac{1}{2} \left(-|2\rangle|\text{G}_A\rangle - |2\rangle|\text{G}_B\rangle + |2\rangle|\text{H}_A\rangle + |2\rangle|\text{H}_B\rangle \right) \quad (8.3a)
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
 |\text{Rb}\rangle_{\text{mit Markierung}} &\stackrel{\text{(A.28e)}}{=} \\
 &= \frac{1}{2} \left(i|3\rangle|\text{G}_A\rangle - |2\rangle|\text{G}_B\rangle + i|3\rangle|\text{H}_A\rangle + |2\rangle|\text{H}_B\rangle \right) \quad (8.3b)
 \end{aligned}$$

In beiden $|\text{Rb}\rangle$ Zustandvektoren sind die Vektoren $|\text{G}_A\rangle$, $|\text{G}_B\rangle$, $|\text{H}_A\rangle$, $|\text{H}_B\rangle$ der vier möglichen Wege verschränkt. Aber in (8.3b) besteht eine eindeutige **Korrelation** zwischen $|3\rangle$ und dem Weg A, sowie zwischen $|2\rangle$ und dem Weg B. Die Markierung durch den Zustand $|3\rangle$ hat in (8.3b) die Trajektorie des Atoms auf den Weg A eingeschränkt, die Markierung durch den Zustand $|2\rangle$ hat in (8.3b) seine Trajektorie auf den Weg B eingeschränkt. Die Einschnürung der Trajektorie auf den Weg A oder B durch die Markierung des Atoms ist eine objektive Tatsache. Durch eine Messung könnte man eindeutig feststellen, ob ein Atom im Zustand $|3\rangle$ oder $|2\rangle$ ist, und wüsste dann ob es den Weg A oder den Weg B genommen hat.

Bei der Detektion der Atome wurde die x -Achse auf einer Länge von 2,6 mm mit einer Schrittweite von 2,6 mm/80 abgerastert, und an jeder der 81 Messpositionen die Anzahl der eintreffenden Rubidium-Atome gezählt (die im Diagramm 8.4 eingetragenen Zählraten sind die Mittelwerte von zahlreichen Durchläufen des Experiments). Wenn ein Atom an der Position x_j detektiert wird, dann präpariert der Detektor es in seinem Eigenzustand $|x_j\rangle$, wobei $j = 1 \dots 81$ sein kann. Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass ein Atom an der Stelle x_j detektiert wird ist nach der Born'schen Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrate der Projektionsamplitude von $|x_j\rangle$ auf |(8.3).

Wir machen es uns einfach und berechnen die Projektionsamplitude nur für eine Stelle weit links im Diagramm 8.4, z. B. für x_{17} . Dann können wir ziemlich sicher sein dass nur Atome, die die

Wege G_A oder G_B genommen haben, dort ankommen, aber keine Atome von den Wegen H_A oder H_B . Mit dieser Vereinfachung ist die Wahrscheinlichkeit für Detektion eines *nicht markierten* Atoms an der Stelle x_{17} gleich

$$\begin{aligned}
 W(x_{17})_{\text{ohne Markierung}} &\stackrel{(8.3a)}{=} \frac{1}{4} \underbrace{|\langle 2||2\rangle|^2}_{=1} \left| \langle x_{17}||G_A\rangle + \langle x_{17}||G_B\rangle \right|^2 = \\
 &\stackrel{(5.5j),(5.6c)}{=} \frac{1}{4} \left(\underbrace{|\langle x_{17}||G_A\rangle|^2}_{\textcircled{1}} + \underbrace{\langle G_A||x_{17}\rangle \langle x_{17}||G_B\rangle}_{\textcircled{2}} + \right. \\
 &\quad \left. + \underbrace{\langle G_B||x_{17}\rangle \langle x_{17}||G_A\rangle}_{\textcircled{3}} + \underbrace{|\langle x_{17}||G_B\rangle|^2}_{\textcircled{4}} \right). \quad (8.4a)
 \end{aligned}$$

Dagegen ist wegen

$$\langle 2||3\rangle = \langle 3||2\rangle = 0 \quad \text{und} \quad |\langle 2||2\rangle|^2 = |\langle 3||3\rangle|^2 = 1$$

die Wahrscheinlichkeit für Detektion eines *markierten* Atoms an der Stelle x_{17} gleich

$$\begin{aligned}
 W(x_{17})_{\text{mit Markierung}} &\stackrel{(8.3b)}{=} \frac{1}{4} \left| i|3\rangle \langle x_{17}||G_A\rangle - |2\rangle \langle x_{17}||G_B\rangle \right|^2 = \\
 &\stackrel{(5.5j),(5.6c)}{=} \frac{1}{4} \left(-i \langle G_A||x_{17}\rangle \langle 3| - \langle G_B||x_{17}\rangle \langle 2| \right) \cdot \\
 &\quad \cdot \left(i|3\rangle \langle x_{17}||G_A\rangle - |2\rangle \langle x_{17}||G_B\rangle \right) = \\
 &= \frac{1}{4} \left(\underbrace{|\langle x_{17}||G_A\rangle|^2}_{\textcircled{1}} + \underbrace{|\langle x_{17}||G_B\rangle|^2}_{\textcircled{4}} \right). \quad (8.4b)
 \end{aligned}$$

Bei den Termen $\textcircled{1}$ und $\textcircled{4}$ in (8.4) ist das Atom eindeutig über den Weg A bzw. eindeutig über den Weg B zur Position x_{17} gelangt. Solche Terme beschreiben keine Interferenz. Nur solche Terme kommen in (8.4b) vor.

Dagegen beschreiben die Terme ② und ③ in (8.4a) den Fall dass das Atom beide Wege genommen hat (d. h. dass seine Trajektorie über beide Wege delokalisiert war). Es sind diese beiden Terme, die die Interferenz-Maxima und -Minima der blauen Dreiecke im Diagramm 8.4 bewirken.

Das Ergebnis des Experiments mit markierten Rubidium-Atomen ist im Diagramm 8.4 mit roten Punkten eingetragen. Wie in jedem Experiment ist das Ergebnis nicht perfekt. Wenn man unbedingt will, kann man noch Spuren der Interferenzpeaks erahnen. Aber im Vergleich zu den blauen Dreiecken ist bei den roten Punkten die Interferenz doch weitestgehend verschwunden.

Die vom Weg (A oder B) abhängige Markierung der Atome hat also das Verschwinden der Interferenz zur Folge. Anders als in Heisenbergs Überlegungen zur wechselseitigen Störung der Messung von Ort und Impuls (und damit der de Broglie-Wellenlänge) eines Objekts, die seiner Unbestimmtheitsrelation (8.1) zugrundeliegen, wurde aber im Experiment von Dürr et al. bei der Erschaffung der genau definierten Trajektorie die de Broglie-Wellenlänge der Rubidium-Atome nahezu überhaupt nicht gestört. Der winzige Energieübertrag

$$E \stackrel{(4.1a)}{=} h\nu = h \cdot 3,04 \text{ GHz}$$

und der winzige Impulsübertrag

$$p \stackrel{(4.1b)}{=} \frac{E}{c} = \frac{h \cdot 3,04 \text{ GHz}}{c}$$

bei der Markierung der Atome mithilfe der Mikrowellenpulse fällt gar nicht ins Gewicht. Trotzdem verschwand die Interferenz. Die Interferenz verschwindet also nicht wegen einer Störung der de Broglie-Wellenlänge oder sonst irgend einer Störung der Atome, sondern einfach dadurch, dass durch die Markierung der Atome eine präziser definierte Trajektorie erschaffen wird als ohne Markierung.

Die Trajektorie, die von den beiden Blenden (siehe Abb. 8.2) erschaffen wird, erstreckt sich über beide Wege A und B, genau so wie sich die Trajektorie (d. h. die zeitliche Abfolge der Orte) des Neon-Atoms von Zeichnung 4.13 auf Seite 98 über beide Spalte des Doppelspalts erstreckt. Durch die Markierung des Rubidium-Atoms wird seine Trajektorie aber auf einen der Wege A *oder* B eingeschränkt.

Die Erschaffung der engeren Trajektorie ist ein objektiver Vorgang, der die Interferenz zerstört. Dürr et al. untersuchten in ihrem Experiment nicht, ob die markierten Atome im Zustand $|2\rangle$ oder im Zustand $|3\rangle$ waren. Die objektive Tatsache, dass durch die Markierung die Trajektorie des Atoms auf einen der Wege A *oder* B eingeschränkt war, genügte um die Selbstinterferenz zum Verschwinden zu bringen.

8.3 Ein Quantenradierer

Mit dem in Abb. 8.5 auf der nächsten Seite skizzierten Aufbau demonstrierten Kim, Yu, Kulik, Shih, und Scully [60] 1998 die Möglichkeit eines „Quantenradierers“. Was das ist, werde ich im Folgenden erklären.

Per SPDC⁶⁷ wurden Paare von Photonen folgendermaßen in einem verschränkten Zustand erzeugt: Ein BBO-Kristall (β -Barium-Borat BaB_2O_4) wird von links mit einem Pumplaser (angedeutet durch die blauen Pfeile, Wellenlänge 351,1 nm) bestrahlt. Unmittelbar vor dem Kristall befindet sich ein Blech mit einem

Doppelspalt S: (8.5)

Breite = 0,3 mm , Abstand Mitte zu Mitte = 0,7 mm

⁶⁷ SPDC-Typ I wurde in Abschnitt 3.5 erklärt, SPDC-Typ II in Abschnitt 7.3. Kim et al. verwendeten SPDC-Typ II, aber dies Detail spielte in ihrem Experiment keine Rolle.

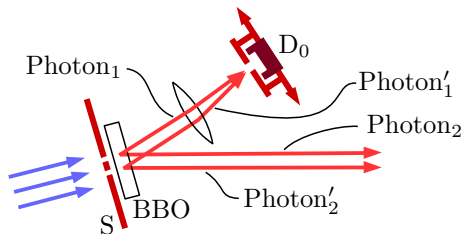


Fig. 8.5 : Interferenz?

Die meisten ultravioletten Pump-Photonen durchdringen den BBO-Kristall unverändert. Nur ab und zu wird ein 351,1 nm Pump-photon in zwei 702,2 nm Photonen umgewandelt, die den Kristall unter einem Winkel von etwa 3° (relativ zum Pumpstrahl) verlassen. Die Photonenpaare, die hinter dem oberen Spalt entstehen, nennen wir Photon_1 und Photon_2 . Die Photonenpaare, die hinter dem unteren Spalt entstehen, nennen wir Photon'_1 und Photon'_2 .

Photon_1 und Photon'_1 treten durch eine konvexe Linse, deren Fokalebene mit dem Detektor D_0 abgerastert wird. Kann man erwarten, dabei eine Interferenzstruktur zu beobachten? Die Umwandlung eines Pumpphotons in ein Paar von 702,2 nm Photonen kommt so selten vor, dass praktisch niemals innerhalb weniger Nanosekunden 2 Paare von Tochterphotonen erzeugt werden. Deshalb treffen auch praktisch niemals zwei Photonen gleichzeitig beim Detektor D_0 ein. Aber wir kennen ja inzwischen genügend Beispiele für die Selbstinterferenz einzelner Teilchen. Wenn die Trajektorie der Pumpphotonen so ungenau lokalisiert ist, dass sie beide Spalte überdeckt, könnte dann ein Photon delokalisiert hinter dem oberen und dem unteren Spalt erzeugt werden, und in der Fokalebene der Linse mit sich selbst interferieren?

Das ist – wie wir gleich sehen werden – tatsächlich möglich, vorausgesetzt dass der Entstehungsort des Photons – hinter dem oberen oder hinter dem unteren Spalt? – wirklich nicht lokalisiert

wird. Es verhält sich genau so wie beim konventionellen Doppelspalt-Experiment: Wenn die Trajektorie des Teilchens durch den Doppelspalt nur so ungenau lokalisiert wird, dass es den Weg durch beide Spalte nehmen kann, dann wird es mit sich selbst interferieren. Wenn jedoch – wie beim Beispiel der markierten Rubidium-Atome – der Weg des Teilchens so genau lokalisiert wird, dass es nur einen der beiden Spalte benutzt, dann gibt es keine Interferenz.

Beim Experiment von Abb. 8.5 wird – wenn man keine weiteren Vorkehrungen trifft – der Entstehungsort des Photons auf den Bereich hinter dem oberen oder hinter dem unteren Spalt eingeschränkt. Das liegt daran, dass ja gleichzeitig das Partnerphoton erzeugt wird. Der Ort des SPDC-Prozesses wird durch das Partnerphoton lokalisiert. Wieso? Das wird in Abb. 8.6 erklärt. Um die Wege von Photon_2 und Photon'_2 zu trennen, wurde ein Prisma zwischen dem Kristall und den Detektoren D_3 und D_4 eingebaut. Wenn das Partnerphoton vom Detektor D_4 registriert wird, dann wurde das Photonenpaar hinter dem oberen Spalt erzeugt. Wenn es vom Detektor D_3 registriert wird, dann wurde das Photonenpaar hinter dem unteren Spalt erzeugt.

Der Entstehungsort von Photon_1 bzw. Photon'_1 wird durch die Messapparatur erschaffen. Die Messapparatur, das ist in diesem Fall der BBO-Kristall, der Doppelspalt, der Strahl der Pump-

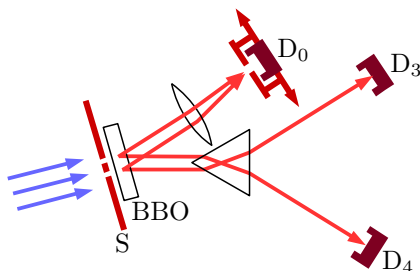


Fig. 8.6: Der Ursprung des Photons wird lokalisiert.

photonen, und das davonfliegende Photon₂ bzw. Photon'₂. Dieser Aufbau der Apparatur erschafft im SPDC-Prozess nicht nur das Paar der Tochterphotonen, sondern auch ihren hinter dem oberen oder dem unteren Spalt lokalisierten Entstehungsort. Die Erschaffung des Entstehungsortes ist eine objektive Tatsache. Es ist nicht erforderlich, dass ein Experimentator mithilfe des Aufbaus von Abb. 8.6 den Entstehungsort der Tochterphotonen zur Kenntnis nimmt. Auch wenn man Photon₂ bzw. Photon'₂ ignoriert oder einfach gegen eine Wand laufen lässt und damit die Information über seinen Entstehungsort vernichtet, gibt es keine Selbstinterferenz von Photon₁ bzw. Photon'₁.

Vergewissern wir uns zunächst, dass diese Tatsache durch die Quantentheorie korrekt beschrieben wird: Wenn beim SPDC-Prozess ein Pumpphoton mit Wellenlänge 351,1 nm durch den oberen Spalt tritt und in zwei Photonen mit Wellenlänge 702,2 nm umgewandelt wird, dann entsteht das Paar der Tochterphotonen hinter diesem Spalt im Zustand $|1\rangle|2\rangle$. Wenn das Pumpphoton durch den unteren Spalt tritt und in zwei Photonen mit Wellenlänge 702,2 nm umgewandelt wird, dann entsteht das Paar der Tochterphotonen hinter diesem Spalt im Zustand $|1'\rangle|2'\rangle$. Wenn die Trajektorie des Pumpphotons jedoch über beide Spalte delokalisiert ist, dann entsteht das Paar der Tochterphotonen im verschränkten Zustand

$$|\text{Photonenpaar}\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|1\rangle|2\rangle + |1'\rangle|2'\rangle \right). \quad (8.6)$$

Beim Aufbau von Abb. 8.5 gibt es nur einen Detektor, nämlich D_0 . Mit diesem Detektor werden 28 verschiedene x -Positionen in der Fokalebene der Linse abgerastert. Also sind

$$|x_{D_0}\rangle \quad (8.7)$$

mit 28 verschiedenen x -Werten die 28 Eigenvektoren des Detektors D_0 . Die Wahrscheinlichkeit eines bestimmten Messergebnisses ist

laut Born'scher Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude von (8.6) auf den entsprechenden Eigenvektor des Detektors. Also ist die Wahrscheinlichkeit $W(x)$ dafür, dass D_0 an der Position x ein Photon detektiert, gleich

$$\begin{aligned}
 W(x) &= \frac{1}{2} \left| \langle x_{D0} || 1 \rangle |2\rangle + \langle x_{D0} || 1' \rangle |2'\rangle \right|^2 = \\
 &\stackrel{(5.5j), (5.6c)}{=} \frac{1}{2} \left(\langle 2 | \langle 1 || x_{D0} \rangle + \langle 2' | \langle 1' || x_{D0} \rangle \right) \cdot \\
 &\quad \cdot \left(\langle x_{D0} || 1 \rangle |2\rangle + \langle x_{D0} || 1' \rangle |2'\rangle \right) = \\
 &= \frac{1}{2} \left(\underbrace{\langle 2 || 2 \rangle}_1 \underbrace{\langle 1 || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1 \rangle}_{\textcircled{1}} + \underbrace{\langle 2 || 2' \rangle}_0 \underbrace{\langle 1 || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1' \rangle}_{\textcircled{2}} + \right. \\
 &\quad \left. + \underbrace{\langle 2' || 2 \rangle}_0 \underbrace{\langle 1' || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1 \rangle}_{\textcircled{3}} + \underbrace{\langle 2' || 2' \rangle}_1 \underbrace{\langle 1' || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1' \rangle}_{\textcircled{4}} \right) = \\
 &= \frac{1}{2} \left(\underbrace{\left| \langle x_{D0} || 1 \rangle \right|^2}_{\textcircled{1}} + \underbrace{\left| \langle x_{D0} || 1' \rangle \right|^2}_{\textcircled{4}} \right). \tag{8.8}
 \end{aligned}$$

Durch $\langle 2 || 2' \rangle = \langle 2' || 2 \rangle = 0$ sind die „gemischten“ Terme $\textcircled{2}$ und $\textcircled{3}$, in denen sowohl 1 als auch $1'$ vorkommt, verloren gegangen. Das sind aber genau die beiden Terme, durch die Interferenz hätte zustande kommen können. In $\textcircled{1}$ kommt nur das Photon 1 vor, das eindeutig lokalisiert hinter dem oberen Spalt erzeugt wurde. Und in $\textcircled{4}$ kommt nur das Photon $1'$ vor, das eindeutig lokalisiert hinter dem unteren Spalt erzeugt wurde. Diese beiden Terme können nicht zur Interferenz beitragen.

Zum Vergleich betrachten wir ein einfacheres Experiment, das in der linken Skizze von Abb. 8.7 auf der nächsten Seite dargestellt wird. (Rechts in Abb. 8.7 ist lediglich Abb. 8.5 zum Vergleich nochmal abgedruckt.) Beim einfacheren Experiment wird der BBO-Kristall weggenommen, und ein Strahl von Photonen der Wellenlänge 702,2 nm durch den Doppelspalt auf den Detektor D_0 gerichtet.

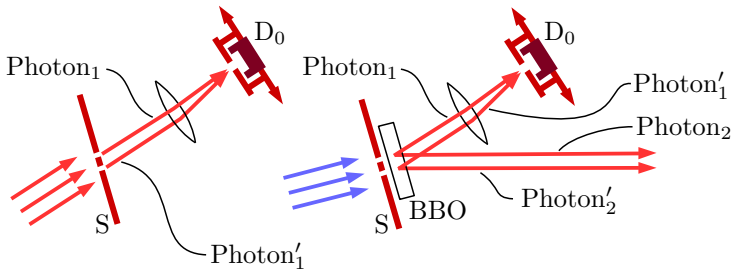


Fig. 8.7: Grob (linke Skizze) und fein (rechte Skizze) lokalisierte Trajektorie von Photon_1 bzw. Photon'_1

Der Strahl soll über beide Spalte gleichmäßig delokalisiert sein, so dass der Zustandsvektor der Photonen in der Fokalebene der Linse

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left(|1\rangle + |1'\rangle \right) \quad (8.9)$$

ist. Ein Photon_2 oder Photon'_2 gibt es mit diesem Aufbau nicht mehr. Die Wahrscheinlichkeit $W(x)$ dafür, dass das Photon vom Detektor D_0 an der Stelle x beobachtet wird, ist nach der Born'schen Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude von (8.9) auf den entsprechenden Eigenvektor des Detektors.

$$\begin{aligned}
 W(x) &= \frac{1}{2} \left| \langle x_{D0} | \left(|1\rangle + |1'\rangle \right) \right|^2 = \\
 &\stackrel{(5.5j), (5.6c)}{=} \frac{1}{2} \left(\langle 1 | x_{D0} \rangle + \langle 1' | x_{D0} \rangle \right) \left(\langle x_{D0} | 1 \rangle + \langle x_{D0} | 1' \rangle \right) = \\
 &= \frac{1}{2} \left(\underbrace{\left| \langle x_{D0} | 1 \rangle \right|^2}_{\textcircled{1}} + \underbrace{\langle 1 | x_{D0} \rangle \langle x_{D0} | 1' \rangle}_{\textcircled{2}} + \right. \\
 &\quad \left. + \underbrace{\langle 1' | x_{D0} \rangle \langle x_{D0} | 1 \rangle}_{\textcircled{3}} + \underbrace{\left| \langle x_{D0} | 1' \rangle \right|^2}_{\textcircled{4}} \right). \quad (8.10)
 \end{aligned}$$

Anders als in (8.8) sind jetzt auch die Terme ② und ③ im Endergebnis enthalten. Es sind gerade diese „gemischten“ Terme, in denen sowohl 1 als auch $1'$ vorkommt, die die Selbstinterferenz des Photons beschreiben. Welchen Wert diese Terme haben, das hängt davon ab wie groß der Unterschied der Weglängen vom oberen bzw. unteren Spalt bis zur Position x des Detektors D_0 ist. Wenn der Unterschied der Weglängen gleich

$$0, \pm\lambda, \pm2\lambda, \pm3\lambda, \dots$$

ist, wobei $\lambda = 702,2 \text{ nm}$ die Wellenlänge des Photons ist, dann gibt es an dieser Stelle ein Interferenz-Maximum. Wenn der Unterschied der Weglängen jedoch gleich

$$\pm\lambda/2, \pm3\lambda/2, \pm5\lambda/2, \dots$$

ist, dann gibt es an dieser Stelle ein Interferenz-Minimum, siehe Abb. 2.4 auf Seite 26.

Zunächst scheint also Interferenz unmöglich, wenn die Photonen per SPDC erzeugt werden. Man kann jedoch mithilfe eines „Quantenradierers“ auch mit diesen Photonen Selbstinterferenz erhalten. Die Idee zu einem Quantenradierer hatte Marlan Scully (gemeinsam mit Kai Drühl) schon 1982 [61], aber erst siebzehn Jahre später gelang ihm (gemeinsam mit Kim, Yu, Kulik, Shih) die Realisierung durch das hier beschriebene Experiment.

Die Experimentatoren lenkten Photon_2 und Photon'_2 durch die in Abb. 8.8 auf der nächsten Seite gelb gezeichneten Spiegel auf einen Strahlteiler. Es handelte sich nicht um einen polarisierenden, sondern einen gewöhnlichen Strahlteiler, der jedes Photon – egal wie es polarisiert ist – mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ transmittiert und mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ reflektiert. Hinter dem Strahlteiler wurden die Photonen mit den Detektoren D_1 und D_2 registriert.

Wenn D_1 oder D_2 ein Photon registriert, dann kann man wegen des Strahlteilers nicht wissen, ob es sich um ein Photon_2 oder ein Photon'_2 handelte. Der Strahlteiler hat diese Information, und damit auch die Information über den Entstehungsort des von D_0 re-

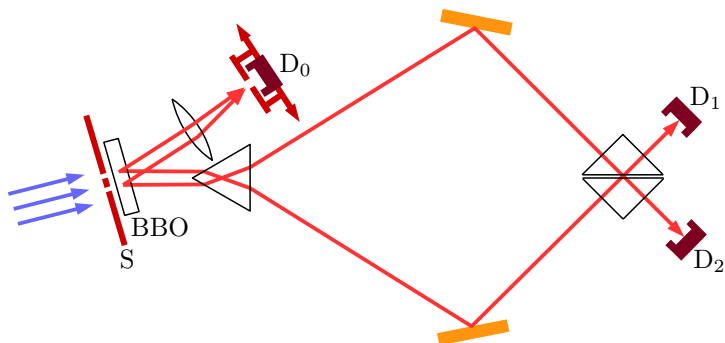


Fig. 8.8: Ein Quantenradierer

gistrierten Partnerphotons ausstrahlt. Folglich steht der Interferenz von Photonen am Detektor D_0 nichts mehr im Weg.

Nun ja, wirklich überzeugend klingt das nicht. Hatte ich nicht gerade gesagt, dass die Lokalisierung eine objektive Tatsache ist, egal ob jemand dieses Tatsache zur Kenntnis nimmt oder nicht? Wieso wird die Lokalisierung des Entstehungsorts der Photonen durch den Strahlteiler ausstrahlt, aber nicht ausstrahlt wenn man Photon₂ bzw. Photon'₂ unregistriert gegen die Wand laufen lässt?

Bevor wir versuchen das zu klären, schauen wir uns erstmal an, was genau bei diesem Experiment beobachtet wurde. Zunächst ist zu bemerken, dass der Aufbau des Experiments noch etwas komplizierter gestaltet wurde, nämlich so wie in Abb. 8.9 auf der nächsten Seite skizziert. In den Strahlengang von Photon₂ und Photon'₂ wurde je ein weiterer Strahlteiler eingefügt, von dem die Photonen jeweils mit Wahrscheinlichkeit 1/2 zu den Detektoren D_3 und D_4 reflektiert werden. Wenn das geschieht, dann ist die Situation wieder die gleiche wie beim Aufbau von Abb. 8.6. Wenn D_3 (bzw. D_4) anspricht, dann wird der Ursprungsort des Photonenpaars im BBO-Kristall hinter dem unteren (bzw. oberen) Spalt genau lokalisiert, und folglich kann D_0 in der Fokalebene der Linse keine

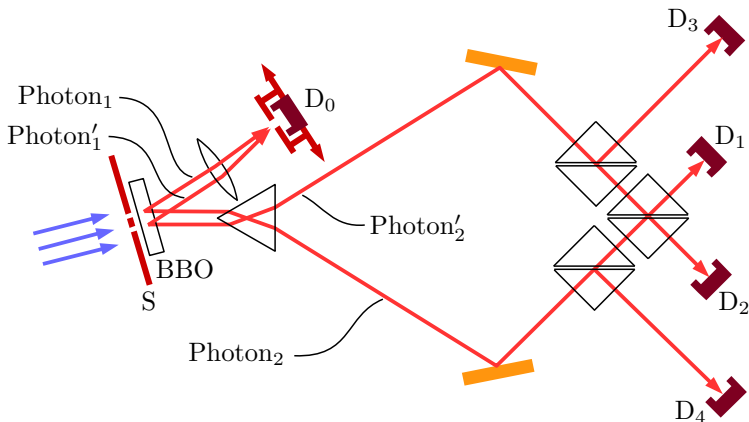


Fig. 8.9: Ein Quantenradierer mit verzögerter Wahl

Interferenz beobachten. Wenn dagegen D_1 oder D_2 anspricht, dann ist der Ursprungsort der Photonen nicht lokalisiert, und deshalb in der Fokalebene der Linse Interferenz möglich.

Die Wahl, ob nun der Ursprungsort der Photonen lokalisiert wird oder nicht, trifft bei diesem Aufbau nicht der Experimentator sondern die Natur selbst, indem das Photon am ersten Strahlteiler zufällig (mit Wahrscheinlichkeit $1/2$) reflektiert oder zufällig (mit Wahrscheinlichkeit $1/2$) transmittiert wird. Die Wahl wird als „verzögert“ bezeichnet, falls sie erst getroffen wird nachdem der Detektor D_0 das andere Photon des verschränkten Paares bereits registriert hat. Das war im Experiment von Kim et al. der Fall, denn die ersten Strahlteiler waren etwa 2,3 m weiter vom BBO-Kristall entfernt als der Detektor D_0 . Um diese Wegdifferenz zurückzulegen brauchen die Photonen

$$\frac{2,3 \text{ m}}{\text{Lichtgeschwindigkeit}} = \frac{2,3 \text{ m}}{3 \cdot 10^8 \text{ m/s}} \approx 7,7 \text{ ns} .$$

Die Ansprechzeit der Detektoren war dagegen kleiner als 1 ns. Also war tatsächlich jedes Photon schon längst vom Detektor

D_0 registriert worden, wenn die Natur (durch Reflektion oder Transmission des Partnerphotons am ersten Strahlteiler) entschied, ob der Ursprungsort der Photonen lokalisiert wurde oder nicht.

Die Detektoren D_1, D_2, D_3, D_4 waren weitere 20 cm von den ersten Strahlteilern entfernt, so dass die Photonen diese Detektoren

$$\frac{2,5 \text{ m}}{3 \cdot 10^8 \text{ m/s}} \approx 8,3 \text{ ns}$$

später erreichten als ihre Partnerphotonen den Detektor D_0 . Bei jedem Ansprechen des Detektors D_0 wurde deshalb beobachtet, ob etwa 8 ns später einer der Detektoren D_1, D_2, D_3, D_4 ansprach. Diese Koinzidenzen wurden gezählt⁶⁸ und in das Diagramm von Abb. 8.10 auf der nächsten Seite eingetragen.

Bei der Messung der Koinzidenzen von D_0 und D_1 (grüne Punkte im Diagramm) bzw. D_0 und D_2 (rote Quadrate im Diagramm) rasterte der Detektor D_0 die Fokalebene der Linse in Schritten von 0,1 mm ab, bei der Messung der Koinzidenzen von D_0 und D_3 (gelbe Rauten im Diagramm) war die Schrittweite 0,2 mm. Die blauen Dreiecke sind einfach die Summe der grünen Punkte und der roten Quadrate.

Das einzige Ergebnis, das leicht zu verstehen ist, sind die gelben Rauten: Wenn der Detektor D_3 anspricht, dann wird der Ursprungsort des Photonenpaars am unteren Spalt lokalisiert. Also erwartet man, dass der Detektor D_0 nicht das Interferenzbild eines Doppelspalts beobachtet, sondern das **Beugungsbild** eines Einfachspalts mit Breite $\underline{\underline{(8.5)}}$ 0,3 mm, der vom Zentrum des Gesamtbildes 0,35 mm $\underline{\underline{(8.5)}}$ (halber Spaltabstand) nach rechts versetzt ist. Diese Erwartung ist als gelbe Kurve eingezeichnet, und die gelben Rauten liegen in der Tat – abgesehen von den unvermeidlichen experimen-

⁶⁸ Kim et al. haben es leider versäumt, in ihrer Veröffentlichung [60] zu verraten, in welchem Zeitraum die Koinzidenzen gezählt wurden, ob pro Millisekunde oder pro Minute oder ...

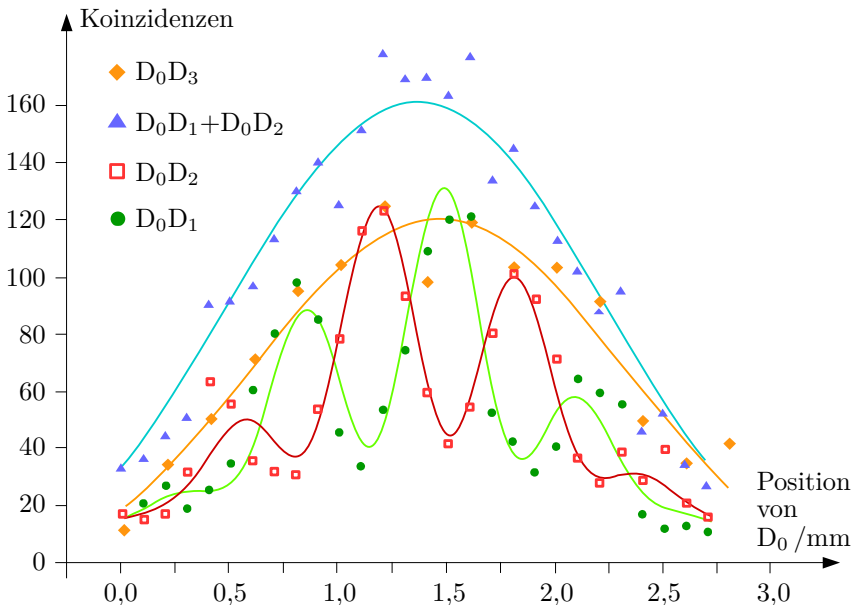


Fig. 8.10: Die Anzahl beobachteter Photonenpaare als Funktion der Position des Detektors D_0

tellen Schwankungen und Ungenauigkeiten – auf dieser Linie. Diese Linie entspricht dem **gelben** Term ④ in (8.8) bzw. (8.10).

Einigermaßen überraschend sind dagegen die drei anderen Kurven. Wenn einer der Detektoren D_1 oder D_2 anspricht, dann ist doch angeblich die Lokalisierung des Ursprungsorts des Photonenpaars „ausradiert“. Sollte der Detektor D_0 in diesem Fall nicht ein Interferenzbild beobachten? Die blauen Dreiecke liegen aber einigermaßen gut auf der blauen Linie, die keinerlei Interferenzstrukturen enthält.

Erst wenn man die Koinzidenzen D_0D_1 (grüne Punkte) und D_0D_2 (rote Quadrate) separat betrachtet, taucht eine Struktur auf, die nach Interferenz am Doppelspalt aussieht. Aber die Maxima und

Minima sind rätselhafterweise nach rechts und links verschoben. Das sieht man deutlich beispielsweise im Vergleich mit der Beugung von Neutronen am Einfachspalt und am Doppelspalt in Abb. 4.6 auf Seite 82. Bei der „normalen“ Beugung liegt das zentrale Maximum genau im Zentrum der Beugungsstruktur.

Um Abb. 8.10 zu verstehen, müssen wir die Zustandsvektoren und Projektionsamplituden der Photonen genauer betrachten. Wenn das Photon₂' auf den ersten Strahlteiler trifft, dann wird es mit gleicher Wahrscheinlichkeit transmittiert oder zum Detektor D₃ reflektiert. Sein Zustandsvektor hinter dem ersten Strahlteiler ist also

$$|2'\rangle \xrightarrow{\text{erster Strahlteiler}} \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2'_{\text{transmittiert}}\rangle - i|2'_{D_3}\rangle \right). \quad (8.11)$$

Hier wird für den Zustandsvektor des Photons₂' das auf den Detektor D₃ trifft, die Schreibweise $|2'_{D_3}\rangle$ eingeführt. Der Faktor $-i = -\sqrt{-1}$ kommt dadurch zustande, dass es an einem Strahlteiler stets einen Phasenversatz von einer viertel Wellenlänge zwischen dem transmittierten und dem reflektierten Teilchen gibt.¹² Dieser Phasenversatz wird laut (A.8) in der Theorie durch den Faktor $-i$ repräsentiert. Das transmittierte Photon wird am zweiten Strahlteiler mit gleicher Wahrscheinlichkeit zum Detektor D₂ transmittiert oder zum Detektor D₁ reflektiert:

$$|2'_{\text{transmittiert}}\rangle \xrightarrow{\text{zweiter Strahlteiler}} \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2'_{D_2}\rangle - i|2'_{D_1}\rangle \right) \quad (8.12)$$

Auch hier tritt wieder der Phasenversatz $-i$ des reflektierten Photons auf. Wenn man (8.12) in (8.11) einsetzt, erhält man

$$|2'\rangle \xrightarrow{\text{beide Strahlteiler}} \frac{1}{\sqrt{2}} \left\{ \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2'_{D_2}\rangle - i|2'_{D_1}\rangle \right) - i|2'_{D_3}\rangle \right\},$$

und auf die gleiche Weise findet man

$$|2\rangle \xrightarrow{\text{beide Strahlteiler}} \frac{1}{\sqrt{2}} \left\{ \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2_{D1}\rangle - i|2_{D2}\rangle \right) - i|2_{D4}\rangle \right\}.$$

Dies wird in den Zustandsvektor des Photonenpaars eingesetzt:

$$\begin{aligned} |\text{Photonenpaar}\rangle &\stackrel{(8.6)}{=} \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|1\rangle|2\rangle + |1'\rangle|2'\rangle \right) = \\ &= \frac{1}{2} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} |1\rangle|2_{D1}\rangle - \frac{i}{\sqrt{2}} |1\rangle|2_{D2}\rangle - i|1\rangle|2_{D4}\rangle + \right. \\ &\quad \left. + \frac{1}{\sqrt{2}} |1'\rangle|2'_{D2}\rangle - \frac{i}{\sqrt{2}} |1'\rangle|2'_{D1}\rangle - i|1'\rangle|2'_{D3}\rangle \right]. \quad (8.13) \end{aligned}$$

Die Eigenvektoren der Detektoren sind

$$|x_{D0}\rangle|D_1\rangle, |x_{D0}\rangle|D_2\rangle, |x_{D0}\rangle|D_3\rangle, |x_{D0}\rangle|D_4\rangle, \quad (8.14)$$

weil ja ausschließlich Koinzidenzen von D_0 und einem der vier anderen Detektoren registriert werden. x_{D0} symbolisiert wieder die Position des Detektors D_0 in der Fokalebene der Linse. Weil 28 verschiedene x -Positionen abgerastert wurden, handelt es sich bei (8.14) um $4 \cdot 28 = 112$ verschiedene Vektoren. Die Wahrscheinlichkeit eines bestimmten Messergebnisses ist laut Born'scher Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude von (8.13) auf den entsprechenden Eigenvektor der Detektoren. Beispielsweise ist die Wahrscheinlichkeit dafür, dass D_0 an der Position x ein Photon detektiert, und etwa 8 ns später D_3 das Partnerphoton detektiert, gleich

$$\begin{aligned}
& \left| \langle x_{D0} | \langle D_3 | | 8.13 \rangle \right|^2 = \\
& = \left| \frac{1}{2} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1 \rangle \underbrace{\langle D_3 | | 2_{D1} \rangle}_0 - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1' \rangle \underbrace{\langle D_3 | | 2'_{D1} \rangle}_0 - \right. \right. \\
& \quad - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1 \rangle \underbrace{\langle D_3 | | 2_{D2} \rangle}_0 + \frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1' \rangle \underbrace{\langle D_3 | | 2'_{D2} \rangle}_0 - \\
& \quad \left. \left. - i \langle x_{D0} | | 1' \rangle \underbrace{\langle D_3 | | 2'_{D3} \rangle}_1 - i \langle x_{D0} | | 1 \rangle \underbrace{\langle D_3 | | 2_{D4} \rangle}_0 \right] \right|^2 = \\
& = \frac{1}{4} \underbrace{\left| \langle x_{D0} | | 1' \rangle \right|^2}_{\textcircled{4}}. \tag{8.15a}
\end{aligned}$$

Hier wurde $|-i|^2 = 1$ benutzt. Dies Ergebnis gibt die Wahrscheinlichkeit dafür an dass ein Photon lokalisiert hinter dem unteren Spalt erschaffen wird, und den Detektor D_0 an der Stelle x erreicht. (8.15a) ist als gelbe Kurve im Diagramm 8.10 eingezeichnet. (8.15a) entspricht dem Term $\textcircled{4}$ in (8.8) bzw. (8.10). Der unterschiedliche Faktor 1/4 bzw. 1/2 beruht darauf, dass die Summe der Wahrscheinlichkeiten der verschiedenen Ergebnisse bei jedem Experiment 1 ergeben muss.

Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass D_0 an der Position x ein Photon detektiert, und etwa 8 ns später D_4 das Partnerphoton detektiert, ist gleich

$$\begin{aligned}
& \left| \langle x_{D0} | \langle D_4 | | 8.13 \rangle \right|^2 = \\
& = \left| \frac{1}{2} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1 \rangle \underbrace{\langle D_4 | | 2_{D1} \rangle}_0 - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1' \rangle \underbrace{\langle D_4 | | 2'_{D1} \rangle}_0 - \right. \right. \\
& \quad - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1 \rangle \underbrace{\langle D_4 | | 2_{D2} \rangle}_0 + \frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} | | 1' \rangle \underbrace{\langle D_4 | | 2'_{D2} \rangle}_0 - \\
& \quad \left. \left. - i \langle x_{D0} | | 1' \rangle \underbrace{\langle D_4 | | 2'_{D3} \rangle}_1 - i \langle x_{D0} | | 1 \rangle \underbrace{\langle D_4 | | 2_{D4} \rangle}_0 \right] \right|^2 =
\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
& \left. -i\langle x_{D_0}||1'\rangle \underbrace{\langle D_4||2'_{D_3}\rangle}_0 -i\langle x_{D_0}||1\rangle \underbrace{\langle D_4||2_{D_4}\rangle}_1 \right|^2 = \\
& = \frac{1}{4} \underbrace{\left| \langle x_{D_0}||1\rangle \right|^2}_{\textcircled{1}}. \tag{8.15b}
\end{aligned}$$

Auch hier wurde $|-i|^2 = 1$ benutzt. Dies Ergebnis gibt die Wahrscheinlichkeit dafür an dass ein Photon lokalisiert hinter dem oberen Spalt erschaffen wird, und den Detektor D_0 an der Stelle x erreicht. (8.15b) entspricht dem Term $\textcircled{1}$ in (8.8) bzw. (8.10). Der unterschiedliche Faktor $1/4$ bzw. $1/2$ beruht darauf, dass die Summe der Wahrscheinlichkeiten der verschiedenen Ergebnisse bei jedem Experiment 1 ergeben muss.

Die Wahrscheinlichkeit dafür, dass D_0 an der Position x ein Photon detektiert, und etwa 8 ns später D_1 das Partnerphoton detektiert, ist gleich

$$\begin{aligned}
& \left| \langle x_{D_0}|\langle D_1||8.13\rangle \right|^2 = \\
& = \left| \frac{1}{2} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D_0}||1\rangle \underbrace{\langle D_1||2_{D_1}\rangle}_1 - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D_0}||1'\rangle \underbrace{\langle D_1||2'_{D_1}\rangle}_1 - \right. \right. \\
& \quad \left. - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D_0}||1\rangle \underbrace{\langle D_1||2_{D_2}\rangle}_0 + \frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D_0}||1'\rangle \underbrace{\langle D_1||2'_{D_2}\rangle}_0 - \right. \\
& \quad \left. -i\langle x_{D_0}||1'\rangle \underbrace{\langle D_1||2'_{D_3}\rangle}_0 -i\langle x_{D_0}||1\rangle \underbrace{\langle D_1||2_{D_4}\rangle}_0 \right|^2 = \\
& = \frac{1}{8} \left| \langle x_{D_0}||1\rangle - i\langle x_{D_0}||1'\rangle \right|^2 = \\
& \stackrel{(5.5j), (5.6c)}{=} \frac{1}{8} \left(\langle 1||x_{D_0}\rangle + i\langle 1'||x_{D_0}\rangle \right) \left(\langle x_{D_0}||1\rangle - i\langle x_{D_0}||1'\rangle \right) =
\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
&= \frac{1}{8} \left(\underbrace{\left| \langle x_{D0} || 1 \rangle \right|^2}_{\textcircled{1}} - i \underbrace{\langle 1 || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1' \rangle}_{\textcircled{2}} + \right. \\
&\quad \left. + i \underbrace{\langle 1' || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1 \rangle}_{\textcircled{3}} + \underbrace{\left| \langle x_{D0} || 1' \rangle \right|^2}_{\textcircled{4}} \right). \tag{8.15c}
\end{aligned}$$

Wieder wurde $-i^2 = +1$ benutzt. Und schließlich ist die Wahrscheinlichkeit dafür, dass D_0 an der Position x ein Photon detektiert, und etwa 8 ns später D_2 das Partnerphoton detektiert, gleich

$$\begin{aligned}
&\left| \langle x_{D0} | \langle D_2 || 8.13 \rangle \right|^2 = \\
&= \left| \frac{1}{2} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} || 1 \rangle \underbrace{\langle D_2 || 2_{D1} \rangle}_0 - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} || 1' \rangle \underbrace{\langle D_2 || 2'_{D1} \rangle}_0 - \right. \right. \\
&\quad \left. - \frac{i}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} || 1 \rangle \underbrace{\langle D_2 || 2_{D2} \rangle}_1 + \frac{1}{\sqrt{2}} \langle x_{D0} || 1' \rangle \underbrace{\langle D_2 || 2'_{D2} \rangle}_1 - \right. \\
&\quad \left. - i \langle x_{D0} || 1' \rangle \underbrace{\langle D_2 || 2'_{D3} \rangle}_0 - i \langle x_{D0} || 1 \rangle \underbrace{\langle D_2 || 2_{D4} \rangle}_0 \right] \Big|^2 = \\
&= \frac{1}{8} \left| -i \langle x_{D0} || 1 \rangle + \langle x_{D0} || 1' \rangle \right|^2 = \\
&\stackrel{(5.5j), (5.6c)}{=} \frac{1}{8} \left(+i \langle 1 || x_{D0} \rangle + \langle 1' || x_{D0} \rangle \right) \left(-i \langle x_{D0} || 1 \rangle + \langle x_{D0} || 1' \rangle \right) \\
&= \frac{1}{8} \left(\underbrace{\left| \langle x_{D0} || 1 \rangle \right|^2}_{\textcircled{1}} + i \underbrace{\langle 1 || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1' \rangle}_{\textcircled{2}} - \right. \\
&\quad \left. - i \underbrace{\langle 1' || x_{D0} \rangle \langle x_{D0} || 1 \rangle}_{\textcircled{3}} + \underbrace{\left| \langle x_{D0} || 1' \rangle \right|^2}_{\textcircled{4}} \right). \tag{8.15d}
\end{aligned}$$

Auch hier wurde $(-i)(+i) = 1$ benutzt. Von (8.10) unterscheiden sich (8.15c) und (8.15d) zum einen durch die unterschiedlichen

Faktoren $1/8$ bzw. $1/2$. Diese Faktoren beruhen darauf, dass die Summe der Wahrscheinlichkeiten der verschiedenen Ergebnisse bei jedem Experiment 1 ergeben muss. Wesentlich interessanter sind die Faktoren $\pm i$, die jetzt bei den Faktoren ② bzw. ③ gegenüber (8.10) hinzu gekommen sind. Ein Faktor plus oder minus i entspricht laut (A.8) einem Phasenversatz von plus oder minus einer viertel Wellenlänge. (8.15c) und (8.15d) beschreiben also Interferenzstrukturen die so aussehen, als wäre der Unterschied der Weglängen vom oberen bzw. unteren Spalt zum Detektor D_0 um eine viertel Wellenlänge größer oder kleiner als der tatsächliche geometrische Unterschied.

(8.15c) ist im Diagramm 8.10 als grüne Kurve eingezeichnet, (8.15d) als rote Kurve. Wegen des formalen zusätzlichen Unterschieds der Weglängen von plus oder minus $1/4$ Wellenlänge sind die Interferenzstrukturen dieser beiden Kurven vom Zentrum nach links bzw. nach rechts verschoben.

Die blaue Kurve im Diagramm 8.10 stellt die Summe von (8.15c) und (8.15d) dar:

$$\begin{aligned}
 (8.15c) + (8.15d) &= \\
 &= \frac{1}{8} \left(\textcircled{1} - i\textcircled{2} + i\textcircled{3} + \textcircled{4} + \textcircled{1} + i\textcircled{2} - i\textcircled{3} + \textcircled{4} \right) = \\
 &= \frac{1}{4} \left(\textcircled{1} + \textcircled{4} \right) = (8.15b) + (8.15a) \qquad (8.16)
 \end{aligned}$$

Wegen des formalen zusätzlichen Unterschieds der Weglängen zwischen dem oberen bzw. unteren Spalt und dem Detektor D_0 von $\pm 1/4$ Wellenlänge kompensieren sich in diesem Fall die gemischten Terme ② und ③. Nur die Terme ① und ④, die nicht zur Interferenz beitragen, bleiben übrig. Also ist die blaue Kurve nicht nur die Summe der roten und der grünen Kurve, sondern zugleich auch die Summe der beiden Kurven (8.15a) und (8.15b), in denen der Ursprungsort von Photon_1 bzw. Photon'_1 genau lokalisiert ist, und deshalb keine Interferenz auftritt.

Aus diesem schönen Experiment kann man einiges darüber lernen, wie der Ort bzw. die Trajektorie von Quantenteilchen durch Messung erschaffen wird. Von meinen wiederholten Formulierungen der Art „die Lokalisierung ist eine objektive Tatsache, egal ob jemand den Ort oder die lokalisierte Trajektorie zur Kenntnis nimmt“ brauche ich nichts zurückzunehmen, aber ich sollte präziser sagen, zu welchem Zeitpunkt eine Lokalisierung stattgefunden hat, und zu welchem Zeitpunkt (noch) nicht.

- * Der Entstehungsort des Photonenpaares ist lokalisiert, sobald Photon_2 oder Photon'_2 entweder von den Detektoren D_4 bzw. D_3 registriert wurde, oder unwiederbringlich verloren gegangen ist, z. B. dadurch dass es gegen eine Wand gelaufen oder in den Weltraum entwichen ist.
- * Solange Photon_2 bzw. Photon'_2 weder registriert wurde noch unwiederbringlich verloren gegangen ist, ist der Entstehungsort des Photonenpaares *noch nicht* lokalisiert. Die Existenz von Photon_2 bzw. Photon'_2 bietet zwar die Möglichkeit, den Entstehungsort zu lokalisieren, diese Möglichkeit wurde aber noch nicht realisiert.
- * Wenn es gelingt, Photon_2 bzw. Photon'_2 mit einer geeigneten Interferenzapparatur einzufangen und zu registrieren (in unserem Beispiel mit den Detektoren D_1 oder D_2), dann wird dadurch die Möglichkeit der Lokalisierung endgültig beseitigt. In diesem Fall war der Entstehungsort der beiden Photonen *zu keinem Zeitpunkt* lokalisiert, d. h. es gibt keine Lokalisierung, die „ausradiert“ werden könnte.

Wenn die Lokalisierung erst einmal erschaffen ist, dann kann auch der Quantenradierer sie nicht mehr ausradieren. Allenfalls könnte man sagen, dass der Quantenradierer die *Möglichkeit zur Lokalisierung* ausradiert. Insofern ist der Name „Quantenradierer“ missverständlich und etwas unglücklich gewählt, aber aus

Respekt vor den Entdeckern des Effekts (Marlan Skully und Kai Drühl [61]) haben die Physiker diesen Namen beibehalten.

An dieser Stelle sollten wir uns an Bohrs (oben als Annahme C formulierte) Mahnung zur ganzheitlichen Betrachtungsweise von Quantenphänomenen erinnern. Das *individuelle Quantenphänomen* der beiden SPDC-erzeugten Photonen ist noch nicht abgeschlossen, solange noch nicht beide Photonen entweder von (klassisch beschriebenen!) Messgeräten registriert wurden oder endgültig verloren gegangen sind. Solange das noch nicht geschehen ist, ist es auch nicht sinnvoll von den Teilen des Quantenphänomens zu sprechen, und zu sagen dass das eine Photon durch das andere lokalisiert wird.

Interessant ist die Formulierung „... beide Photonen entweder ... registriert ... oder endgültig verloren gegangen“. Hier wird angedeutet, dass endgültiger Verlust eines Photons in gewisser Weise gleichwertig zur Registrierung durch ein Messgerät ist. Registrierung und endgültiger Verlust sind tatsächlich insofern gleichwertig, als beide unmöglich rückgängig gemacht werden können. Dieser Gesichtspunkt, der von Physikern unter dem Stichwort *Dekohärenz* diskutiert wird, ist für das Verständnis von Quantenphänomenen so wichtig dass ich später darauf zurückkommen und ihm den ganzen Abschnitt 9.4 widmen werde.

8.4 Die wechselwirkungsfreie Lichtschranke

In Abb. 8.11 auf der nächsten Seite ist eine einfache Lichtschranke dargestellt. In 8.11(a) ist der Lichtweg frei, so dass der Detektor D_F das Licht registriert. Wenn D_F kein Licht registriert, dann kann man daraus schließen dass sich – wie in 8.11(b) skizziert – zwischen der türkis gemalten Lichtquelle und dem Detektor ein Objekt befinden muss, das den Lichtweg blockiert. Kann man eine Lichtschranke auch mit einem einzigen Photon betreiben? In



Fig. 8.11 : Eine konventionelle Lichtschanke

Abb. 8.12 ist skizziert, wie eine 1-Photon-Lichtschanke aufgebaut werden könnte. Mithilfe des (in Abschnitt 3.5 erklärten) SPDC-Prozesses werden Photonenpaare erzeugt, die wir wie gewohnt Photon_1 und Photon_2 nennen. Wenn der Detektor D_G Photon_1 detektiert warten wir 10 ns lang, ob Photon_2 von D_F detektiert wird, dann endet das Experiment.

Falls D_F Photon_2 innerhalb des 10 ns-Fensters nach dem Ansprechen von D_G detektiert, wissen wir dass der Lichtweg frei ist. Das umgekehrte gilt nicht: Wenn D_F nicht innerhalb des 10 ns-Fensters anspricht, könnte das entweder daran liegen dass ein Objekt den Lichtweg versperrt, oder es könnte daran liegen dass D_F nicht angesprochen hat, obwohl Photon_2 den Detektor erreicht hat. Das kann nicht ausgeschlossen werden, weil die Effizienz von Photonendetektoren weit unter 100 % liegt.

Die 1-Photon-Lichtschanke ist also kein wirklich überzeugendes Gerät. Sie bringt aber einen bemerkenswerten Effekt mit sich, wenn

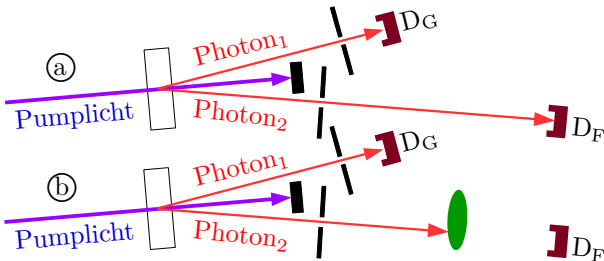


Fig. 8.12 : Eine 1-Photon-Lichtschanke

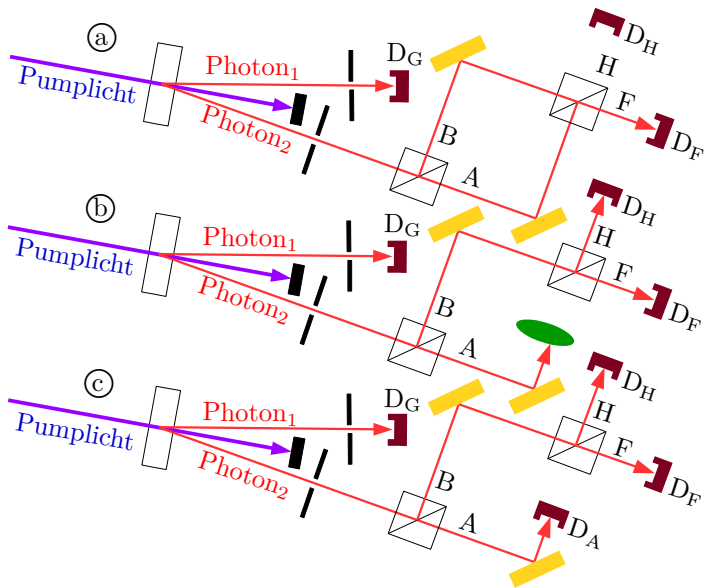


Fig. 8.13: 1-Photon-Lichtschanke im Interferometer

sie noch etwas komplizierter aufgebaut wird, nämlich als Arm A der zwei Arme A und B eines Interferometers. Das wird in Abb. 8.13 dargestellt.

Das Interferometer wird zunächst sorgfältig so einjustiert, dass bei freiem Lichtweg – Abb. 8.13(a) – Photon₂ immer zum Detektor D_F gelangt, der Detektor D_H spricht bei freiem Lichtweg niemals an. In Abschnitt 2.1 wurde erklärt, dass das beispielsweise dann der Fall ist, wenn die Lichtwege A und B exakt gleich lang sind. Dann interferiert die Teilwelle, die vom Weg A in den Weg F reflektiert wird, konstruktiv mit der Teilwelle, die vom Weg B in den Weg F transmittiert wird. Und die Teilwelle, die vom Weg A in den Weg H transmittiert wird, interferiert destruktiv mit der Teilwelle, die vom Weg B in den Weg H reflektiert wird.

Nachdem das Interferometer justiert ist, beginnt der Versuch: Wir warten ab, bis D_G zum ersten mal anspricht. Dann wird registriert, ob innerhalb von 10 ns auch D_F anspricht, oder D_H , oder ob keiner der beiden Detektoren anspricht. Damit endet der Versuch.

Wenn der Lichtweg frei ist, wie in 8.13(a) skizziert, dann wird – weil die Effizienz der Detektoren weit unter 100 % liegt – in einer Serie von Versuchsdurchläufen D_F manchmal ansprechen, manchmal wird kein Detektor ansprechen, aber niemals wird D_H ansprechen.

Wenn sich dagegen, wie in 8.13(b), ein Hindernis im Lichtweg A befindet, dann wird manchmal auch der Detektor D_H ansprechen, weil jetzt die aus dem Weg A transmittierte Teilwelle entfällt, die zuvor für destruktive Interferenz im Weg H gesorgt hatte.

Wenn D_F anspricht, oder wenn keiner der Detektoren anspricht, dann ist das Ergebnis mehrdeutig: Vielleicht blockiert ein Hindernis die Lichtschanke (sprich den Weg A), vielleicht auch nicht. Eindeutig ist das Ergebnis jedoch, wenn D_H anspricht: Dies Resultat kann nur auftreten, wenn die Lichtschanke blockiert ist.

Weit verbreitet ist die folgende Interpretation I (die ich aber gleich kritisieren werde) von Versuchsdurchläufen, in denen D_H das Photon registriert:

- I** Das Ansprechen von D_H beweist, dass die Lichtschanke durch ein Hindernis blockiert wird. Also kann das Photon unmöglich über den Weg A zum Detektor gekommen sein, es muss eindeutig den Weg B genommen haben. Wie konnte dann aber die 1-Photon-Lichtschanke das Hindernis bemerken, obwohl das einzige Photon₂ das hier im Spiel war, dem Hindernis nicht einmal nahe gekommen ist?

Wenn man den Vorgang so interpretiert, dann ist es naheliegend die Lichtschanke als „wechselwirkungsfrei“ zu bezeichnen, da ja

zwischen dem Photon und dem Hindernis anscheinend keine Wechselwirkung stattgefunden hat.

Die Idee dieser wechselwirkungsfreien Lichtschanke wurde 1993 von Avshalom Elitzur und Lev Vaidman veröffentlicht [62, 63]. 1995 prüften Kwiat et al. [64] im Labor nach,⁶⁹ dass die Methode tatsächlich funktioniert. Dabei ersetzten die Experimentatoren das in Abb. 8.13(b) grün gemalte Hindernis durch einen weiteren Photonendetektor D_A , wie in Abb. 8.13(c) skizziert. Der Vorteil ist, dass sich die Vorgänge mit diesem zusätzlichen Detektor noch genauer beobachten und überprüfen lassen. Deshalb werde ich die Lichtschanke im folgenden mit diesem zusätzlichen Detektor diskutieren.

Die Interpretation **I** ist nicht alternativlos, und passt nicht mit den Vorstellungen zusammen, die in den vorangegangenen Kapiteln zur Deutung der Ein-Teilchen-Interferenz entwickelt wurden. Betrachten wir in diesem Zusammenhang nochmal die „Zeitpunkt-Skizzen“ von Abbildung 3.10 auf Seite 69.

Der aufgespaltene Ort des Photons bewegt sich dort auf die Detektoren D_R und D_T zu. Erst in dem Moment (Zeitpunkt ④) wo das Photon von D_R registriert wird, schrumpft sein Ort schlagartig auf die aktive Fläche von D_R zusammen. Auf die gleiche Weise können wir schrittweise darstellen, wie sich der Ort von Photon_2 durch die „wechselwirkungsfreie Lichtschanke“ bewegt. Das wird in Abb. 8.14 auf der nächsten Seite dargestellt.³⁰

Formulieren wir diese – zur Interpretation **I** alternative – Betrachtungsweise als Interpretation **J**:

J An den Strahlteilern wird der Ort von Photon_2 auf beide möglichen Wege aufgespalten. Deshalb berührt ein Teil seines

⁶⁹ Elitzur und Vaidman [62] diskutierten das in Abb. 8.13 skizzierte Mach-Zehnder-Interferometer, während im Experiment von Kwiat et al. [64] ein Michelson-Interferometer verwendet wurde. Der Unterschied ist aber für unsere Untersuchung belanglos.

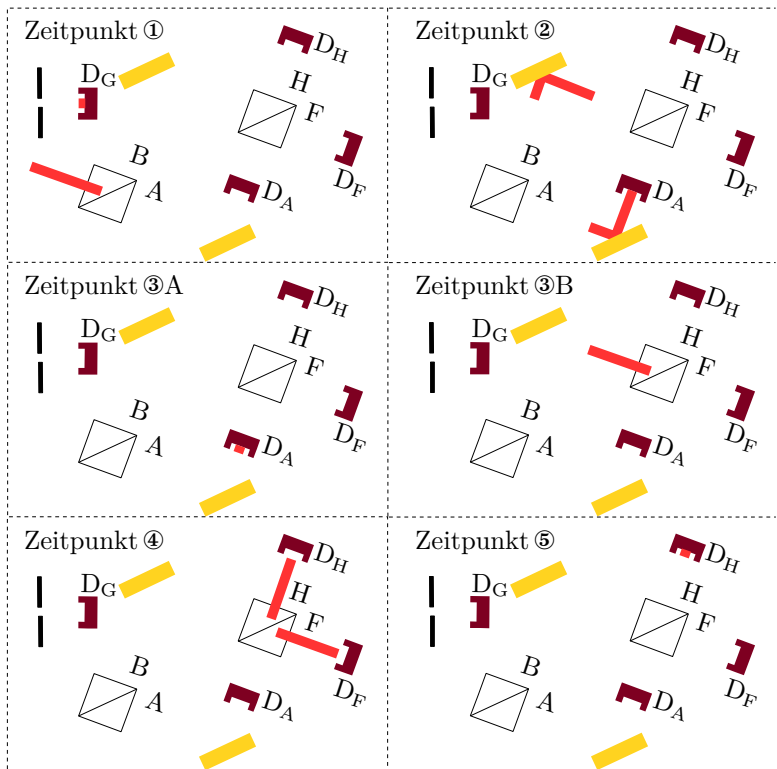


Abb. 8.14: Der Ort von Photon₂

Zeitpunkt ①: In dem Moment wo D_G Photon₁ registriert, wird der rot skizzierte Ort von Photon₂ erschaffen.

Zeitpunkt ②: Der Ort von Photon₂ ist auf die Arme A und B des Interferometers aufgespalten. Er berührt bereits D_A , der Detektor hat aber (noch) nicht angesprochen.

Zeitpunkt ③A: D_A hat das Photon registriert, dadurch ist sein Ort auf die aktive Fläche von D_A zusammengeschrumpft. Der Versuch ist beendet.

Zeitpunkt ③B: D_A hat das Photon *nicht* registriert, dadurch ist sein Ort auf den Weg B zusammengeschrumpft.

Zeitpunkt ④: Der Ort des Photons ist auf die Wege F und H aufgespalten.

Zeitpunkt ⑤: D_H hat das Photon registriert, dadurch ist sein Ort auf die aktive Fläche von D_H zusammengeschrumpft.

Ortes zeitweilig das Hindernis im Weg A (sprich den Detektor D_A). Erst wenn der Detektor D_A nicht anspricht (und auch nicht das Photon absorbiert ohne anzusprechen) obwohl er von Photon_2 berührt wurde, wird der Ort des Photons auf den Weg B eingeschränkt. Und erst wenn D_H anspricht (nicht vorher!) schrumpft der Ort von Photon_2 schlagartig auf die aktive Fläche von D_H zusammen.

Beide Interpretationen sind verträglich mit dem tatsächlich beobachteten Resultat, dass nämlich die Lichtschranke das Hindernis durch Detektion des Photons mit dem Detektor D_H nachgewiesen hat. Insofern ist keine der beiden Interpretationen „falsch“.

Die Interpretation **J** hat den Vorteil dass sie uns ein unlösbares Rätsel erspart, nämlich die Frage wieso die Lichtschranke das Hindernis bemerken konnte, obwohl das einzige Photon nur auf dem Weg B unterwegs war. Als Vorteil von **I** könnte man anführen, dass diese Interpretation uns die Aufspaltung des Orts des Photons auf verschiedene Wege erspart. Das tut sie allerdings nur wenn sich ein Hindernis in der Lichtschranke befindet. Wenn die Lichtschranke frei ist, brauchen wir die Aufspaltung des Orts doch, um die Einzelteilchen-Interferenz deuten zu können. Deshalb erscheint mir die Interpretation **J** insgesamt wesentlich geschickter und plausibler.

Versuchen wir das, was in Abb. 8.14 durch Skizzen angedeutet wird, mit soliden quantentheoretischen Überlegungen zu untermauern: Am ersten Strahlteiler wird Photon_2 mit gleicher Wahrscheinlichkeit transmittiert oder reflektiert, d. h. sein Zustandsvektor wird zu

$$|\text{Photon}_2\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|A\rangle - i|B\rangle \right). \quad (8.17a)$$

$|A\rangle$ ist der Zustandsvektor eines Photons, das den Weg A nimmt. $|B\rangle$ ist der Zustandsvektor eines Photons, das den Weg B nimmt. Der Faktor $-i = -\sqrt{-1}$ kommt dadurch zustande, dass es an einem

Strahlteiler stets einen Phasenversatz von einer viertel Wellenlänge zwischen dem transmittierten und dem reflektierten Teilchen gibt. Dieser Phasenversatz wird laut (A.8) in der Theorie durch den Faktor $-i$ repräsentiert. Der Faktor $\sqrt{1/2}$ ist erforderlich, damit die Projektionsamplitude dieses verschränkten Zustandsvektors auf sich selbst gleich 1 ist, wie es sein muss.

Auf dem Weg A trifft das Photon entweder auf D_A (falls dieser Detektor eingebaut ist), oder es wird sich ungestört weiter bewegen (falls D_A nicht eingebaut ist). Das lässt sich folgendermaßen schreiben:

$$|A\rangle = c_1|A, D_A\rangle + c_2|A\rangle \quad (8.17b)$$

$$\text{mit } |c_1|^2 + |c_2|^2 = 1$$

$|A, D_A\rangle$ ist der Zustandsvektor des Photons, das auf dem Weg A auf den Detektor D_A stößt. Wenn der Detektor den Weg A versperrt, dann ist $c_1 = 1$ und $c_2 = 0$. Wenn der Weg A frei ist, dann ist $c_1 = 0$ und $c_2 = 1$. Die allgemeinere Schreibweise (8.17b) erspart es uns, für jeden Fall separate Gleichungen aufschreiben zu müssen.

Wenn das Photon den zweiten Strahlteiler erreicht, dann wird es mit gleicher Wahrscheinlichkeit transmittiert oder reflektiert:

$$|A\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|H_A\rangle - i|F_A\rangle \right) \quad (8.17c)$$

$$|B\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|F_B\rangle - i|H_B\rangle \right) \quad (8.17d)$$

Der Faktor $-i$ wurde bei (8.17a) erklärt. $|F_A\rangle$ ist der Zustandsvektor eines Photons, das vom Weg A kommend in den Weg F reflektiert wurde. $|F_B\rangle$ ist der Zustandsvektor eines Photons, das vom Weg B kommend in den Weg F transmittiert wurde. $|H_A\rangle$ ist der Zustandsvektor eines Photons, das vom Weg A kommend in den Weg H transmittiert wurde. $|H_B\rangle$ ist der Zustandsvektor

eines Photons, das vom Weg B kommend in den Weg H reflektiert wurde.

Jetzt setzen wir die Gleichungen (8.17) zusammen:

$$\begin{aligned} |\text{Photon}_2\rangle &= \sqrt{\frac{1}{2}} \left[c_1 |A, D_A\rangle + \right. \\ &\quad \left. + c_2 \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|H_A\rangle - i|F_A\rangle \right) - i \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|F_B\rangle - i|H_B\rangle \right) \right] = \\ &= \sqrt{\frac{1}{2}} c_1 |A, D_A\rangle + \frac{1}{2} \left(c_2 |H_A\rangle - i c_2 |F_A\rangle - i |F_B\rangle - |H_B\rangle \right) \quad (8.18) \end{aligned}$$

Beim letzten Summanden wurde $(-i)^2 \stackrel{(5.5e)}{=} -1$ benutzt.

Die Effizienz von Photonendetektoren liegt weit unter 100 %, d. h. nicht jedes Photon das einen Detektor erreicht wird tatsächlich registriert. Einfachheitshalber nehmen wir vorläufig an, dass die drei Photonendetektoren doch eine Effizienz von 100 % hätten. Später müssen wir unsere Ergebnisse dann entsprechend korrigieren. Unter der Annahme 100%iger Effizienz ist die Wahrscheinlichkeit $W(D_H)$ dafür dass der Detektor D_H das Photon registriert, nach der Born'schen Regel (5.19b) gleich dem Betragsquadrat der Projektionsamplitude von (8.18) auf den Eigenvektor $|D_H\rangle$ dieses Detektors:

$$\begin{aligned} W(D_H) &= \left| \langle D_H | 8.18 \rangle \right|^2 = \frac{1}{4} \left| \sqrt{2} c_1 \underbrace{\langle D_H | A, D_A \rangle}_0 + c_2 \langle D_H | H_A \rangle - \right. \\ &\quad \left. - i c_2 \underbrace{\langle D_H | F_A \rangle}_0 - i \underbrace{\langle D_H | F_B \rangle}_0 - \langle D_H | H_B \rangle \right|^2 \quad (8.19a) \end{aligned}$$

Das Photon kann den Detektor D_H unmöglich erreichen wenn es vom Detektor D_A aus dem Verkehr gezogen wurde, oder wenn es am zweiten Strahlteiler den Weg F eingeschlagen hat. Deshalb sind drei Projektionsamplituden Null. Auf die gleiche Weise findet man die Wahrscheinlichkeit $W(D_F)$ dafür, dass der Detektor D_F das

Photon registriert, und die Wahrscheinlichkeit $W(D_A)$ dafür, dass der Detektor D_A (sprich: das Hindernis in der Lichtschanke) das Photon registriert:

$$W(D_F) = \frac{1}{4} \left| \sqrt{2} c_1 \underbrace{\langle D_F || A, D_A \rangle}_0 + c_2 \underbrace{\langle D_F || H_A \rangle}_0 - i c_2 \langle D_F || F_A \rangle - i \langle D_F || F_B \rangle - \underbrace{\langle D_F || H_B \rangle}_0 \right|^2 \quad (8.19b)$$

$$W(D_A) = \frac{1}{4} \left| \sqrt{2} c_1 \langle D_A || A, D_A \rangle + c_2 \underbrace{\langle D_A || H_A \rangle}_0 - i c_2 \underbrace{\langle D_A || F_A \rangle}_0 - i \underbrace{\langle D_A || F_B \rangle}_0 - \underbrace{\langle D_A || H_B \rangle}_0 \right|^2 \quad (8.19c)$$

Wenn ein Hindernis den Weg A versperrt, dann ist $c_1 = 1$ und $c_2 = 0$. Wenn kein Hindernis den Weg A versperrt, dann ist $c_1 = 0$ und $c_2 = 1$. Also gilt

falls der Lichtweg A frei ist:

$$W(D_H) \stackrel{(8.19a)}{=} \frac{1}{4} \left| \langle D_H || H_A \rangle - \underbrace{\langle D_H || H_B \rangle}_{=\langle D_H || H_A \rangle} \right|^2 = 0 \quad (8.20a)$$

$$\begin{aligned} W(D_F) &\stackrel{(8.19b)}{=} \frac{1}{4} \left| -i \langle D_F || F_A \rangle - i \underbrace{\langle D_F || F_B \rangle}_{=\langle D_F || F_A \rangle} \right|^2 = \\ &= \frac{1}{4} \underbrace{|-i|^2}_1 \underbrace{|2|^2}_4 \underbrace{|\langle D_F || F_A \rangle|^2}_1 = 1 \end{aligned} \quad (8.20b)$$

$$W(D_A) \stackrel{(8.19c)}{=} 0 \quad (8.20c)$$

falls der Detektor D_A den Lichtweg A blockiert:

$$W(D_H) \stackrel{(8.19a)}{=} \frac{1}{4} \underbrace{|-1|^2}_1 \underbrace{|\langle D_H || H_B \rangle|^2}_1 = \frac{1}{4} \quad (8.20d)$$

$$W(D_F) \stackrel{(8.19b)}{=} \frac{1}{4} \underbrace{|-i|^2}_1 \underbrace{|\langle D_F || F_B \rangle|^2}_1 = \frac{1}{4} \quad (8.20e)$$

$$W(D_A) \stackrel{(8.19c)}{=} \frac{1}{4} \underbrace{|\sqrt{2}|^2}_2 \underbrace{|\langle D_A || A, D_A \rangle|^2}_1 = \frac{1}{2} \quad (8.20f)$$

Im Zustand $|H_B\rangle$ wurde das Photon an beiden Strahlteilern reflektiert, während es im Zustand $|H_A\rangle$ an beiden Strahlteilern transmittiert wurde. Deshalb gibt es zwischen diesen beiden Zustandsvektoren einen Phasenversatz von einer halben Wellenlänge (destruktive Interferenz), die Ursache des Faktors -1 in (8.20a) ist, vergleiche (A.8).

Im Zustand $|F_B\rangle$ wurde das Photon am ersten Strahlteiler reflektiert und am zweiten Strahlteiler transmittiert, während es im Zustand $|F_A\rangle$ am ersten Strahlteiler transmittiert und am zweiten Strahlteiler reflektiert wurde. Deshalb sind diese beiden Zustandsvektoren in Phase (konstruktive Interferenz), beide haben in (8.20b) wegen der einmaligen Reflektion den Phasenfaktor $-i$, vergleiche (A.8).

Man kann die quantentheoretische Beschreibung als Argument für die Interpretation J verstehen: Zwar kommt im Fall $c_1 = 1, c_2 = 0$ (d. h. wenn der Lichtweg A durch ein Hindernis blockiert ist) in

$$W(D_H) \stackrel{(8.20d)}{=} \frac{1}{4} \underbrace{|-1|^2}_1 \underbrace{|\langle D_H || H_B \rangle|^2}_1 = \frac{1}{4}$$

nur der Zustandsvektor $|H_B\rangle$ des Photons vor das über den Weg B zum Detektor D_H gelangt ist. Aber dieser Ausdruck ist erst dann relevant, wenn das Photon den Detektor D_H erreicht hat. Vorher ist der Zustandsvektor von Photon₂

$$|\text{Photon}_2\rangle \stackrel{(8.18)}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} |A, D_A\rangle + \frac{1}{2} \left(-i|F_B\rangle - |H_B\rangle \right).$$

In diesem Zustandsvektor ist auch der Zustandsvektor $|A, D_A\rangle$ des Photons enthalten, das das Hindernis in der Lichtschanke (sprich den Detektor D_A) erreicht. Dieser Zustandsvektor legt die Interpretation nahe, dass die Trajektorie von Photon_2 zunächst noch nicht auf den Weg B eingeschränkt ist, sondern sich über beide Arme des Interferometers erstreckt, wie in Abb. 8.14 skizziert.

Man könnte den Namen „wechselwirkungsfreie Lichtschanke“ auch im Rahmen der Interpretation J damit rechtfertigen, dass das Hindernis in der Lichtschanke (der Detektor D_A) in einem viertel der Versuchsdurchläufe durch Ansprechen von D_H eindeutig nachgewiesen wird, ohne dass D_A anspricht (sogar wenn die Detektoren eine Effizienz von 100 % haben!). Elitzur und Vaidman haben in ihrem Artikel [62] betont, dass sie den Begriff „wechselwirkungsfrei“ nicht im Sinn von „ D_A wird vom Photon nicht berührt“ verstehen, sondern im Sinn von „der Detektor D_A spricht nicht an, obwohl er als Hindernis bemerkt wird“.

Aber warum spricht D_A selbst bei 100 %iger Detektor-Effizienz laut (8.20f) nur in der Hälfte der Versuchsdurchläufe an, obwohl laut Interpretation J der aufgespaltene Ort des Photons diesen Detektor in *jedem* Versuchsdurchlauf berührt? Das liegt daran dass nur die Hälfte des Ortes des Photons diesen Detektor berührt, die andere Hälfte befindet sich im Weg B. Ein halber Ort kann einen Detektor auch bei 100 %iger Detektor-Effizienz nur in der Hälfte der Versuchsdurchläufe auslösen.

Bei 100 %iger Detektor-Effizienz addieren sich die Wahrscheinlichkeiten zu Eins:

falls der Detektor D_A die Lichtschanke blockiert:

$$W(D_H) \stackrel{(8.20d)}{=} \frac{1}{4} \quad , \quad W(D_F) \stackrel{(8.20e)}{=} \frac{1}{4} \quad , \quad W(D_A) \stackrel{(8.20f)}{=} \frac{1}{2}$$

$$W(D_H) + W(D_F) + W(D_A) = 1$$

Demnach ist es unmöglich, dass zwei – oder gar alle drei – De-

tektoren im gleichen Versuchsdurchlauf ansprechen. Wenn mehr als ein Detektor im gleichen Versuchsdurchlauf ansprechen könnte, dann müsste die Summe der drei Wahrscheinlichkeiten größer als 1 sein. Die Natur kann die Korrelation bzw. Antikorrelation (bei 100 %iger Detektor-Effizienz muss in jedem Versuchsdurchlauf mindestens ein Detektor ansprechen, aber niemals dürfen zwei oder drei Detektoren ansprechen) nur realisieren, indem sie die drei Detektoren nicht-lokal koordiniert. Dass die Natur tatsächlich nicht-lokal agiert, haben wir ja schon bei zahlreichen anderen Quantenphänomenen festgestellt.

9 Interpretations

Due to ingenious guessing, Heisenberg and Schrödinger had discovered in 1925/26 the mathematical formalism that correctly describes quantum phenomena. But few physicists were (and are) entirely satisfied with an abstract formalism. Most desire more tangible, intuitive explanations for these phenomena. Such more intuitive explanations are referred to as *interpretations* of quantum phenomena.

9.1 The Copenhagen Interpretation

We know that electrons are no particles. This is proved by every interference experiment with electrons. We also know that electrons are no waves. If the double-slit interference experiment is modified by placing detectors immediately behind each slit, then only one of the two detectors ever registers the complete electron. There never arrive only parts of an electron at both detectors, which would have to happen if electrons were waves.

It is easy to say what electrons are *not*. Apparently it is much more difficult to state positively what electrons and other quantum objects actually are. In winter 1926/27, Heisenberg and Bohr came to the conclusion that it is not only difficult, but simply impossible, to state positively what quantum objects are.

Five years earlier, while walking in summer 1922 across the Hainberg near Göttingen, Heisenberg had asked: “If we don’t actually have a language with which to talk about these structures, will we then ever understand atoms at all?” And Bohr had replied:

“Yes, but in doing so, we will first learn what the word ‘to understand’ does mean.” This took the two physicists now seriously. They considered what the word “to understand” could reasonably mean in the analysis of quantum phenomena. The result of their deliberations, known as the “Copenhagen Interpretation”, looks something like this:

When we say that we have understood something, we mean that we have succeeded in building a bridge between the objective reality and our human capacity for understanding. The physical theory is the formal expression of our understanding. On the one hand, the theory reflects the objective reality; on the other hand, it reflects the nature of human thought. Our human capacity for thought, in turn, did not suddenly fall from the sky, but has developed over the many, many millions of years of our evolution. And during this time, it has proven itself in interaction with the environment; otherwise, we would not be here today. Therefore, we can trust that our way of thinking, our cognitive abilities, and the concepts we have developed over this long period of time at least adequately represent those phenomena in our everyday environment that were important during evolution. The concepts of classical physics are the refined and precise form of our everyday concepts, but they are not entirely different ones. Only these fit into our brains; we have no others, we will not get any others, and we must see how we can make the best of our capabilities for thinking and understanding.

When the concepts of classical physics are applied to quantum objects, they fail. The self-interference of electrons, for example, cannot be forced into the framework of classical physics. Because Bohr and Heisenberg were convinced that concepts other than the classical ones do not fit into human brains, they should have given up at this point — had they not come up with a trick.

While the concepts of classical physics do not fit to quantum objects, they fit perfectly to a large part of the world. In particular,

they fit to the measuring instruments (detectors, slits, mirrors, apertures, etc.) used in the observation of quantum objects. Although these devices are all composed of atoms and could therefore be described as giant molecules using the methods of quantum theory, they must — this is the crucial trick in the Copenhagen Interpretation — be described using the methods and concepts of classical physics. Only in this way, according to Heisenberg and Bohr, do we gain the tools with which we can attempt an analysis of quantum phenomena. If we were to regard the measuring instruments as quantum objects as well, we would saw off the branch on which we sit. Then there would be no starting point left for our human cognitive faculties; we would be completely helpless.

In a lecture [65] (which, by the way, I highly recommend to all readers of this book who wish to learn about the Copenhagen Interpretation firsthand), Heisenberg explained in 1955:

“The concepts of classical physics are merely a refinement of the concepts of everyday life, and form an essential part of the language that serves as the foundation for all natural sciences. Our actual situation in the natural sciences is such that we do in fact use — and must use — classical concepts to describe our experiments; for otherwise we could not communicate with each other. And the task of quantum theory was precisely to interpret the experiments theoretically on this basis. It makes no sense to discuss what could be done if we were beings other than what we actually are. At this point, we must realize that, as v. Weizsäcker put it, ‘nature is older than man, but man is older than natural science.’ The first part of the sentence justifies classical physics with its ideal of complete objectivity. The second part explains why we cannot escape the paradox of quantum theory; namely, why we cannot escape the necessity of using classical concepts.”

Quantum objects only become phenomena in interaction with measuring instruments. In some cases, the classical measuring instrument may be as seemingly simple as the human eye.⁷⁰ The entire arrangement of devices — such as mirrors, slits, detectors, and so on — is an inseparable part of the quantum phenomenon, just as the atoms, photons, and other quantum objects are that move within this arrangement, and whose existence only (!) comes to the experimenter’s attention through this arrangement. A physicist never deals with an isolated quantum object; quantum objects are always and with no exception embedded in a classically describable framework, and only thereby become quantum phenomena. Without this framework, they would simply not be phenomena⁷¹, and physics would have no reason to concern itself with a quantum object that is merely imagined but not observed.

If the apparatus is set up such that an electron interferes with itself, then, according to the Copenhagen Interpretation, it may be conceived of as a wave, and one may use all the concepts that classical physics has developed for waves. If it is observed with a particle detector, then it may be conceived of as a particle, and one may use all the concepts that classical physics has developed for particles. Heisenberg’s undeterminacy relation (8.1) expresses the fact that no contradictions can ever arise in this context. For it is impossible to construct an apparatus that can simultaneously measure a quantum object as a particle with a precisely defined position ($\Delta x \approx 0$) and as a wave with a precisely defined wavelength ($\Delta p \stackrel{(4.2b)}{=} \Delta(h/\lambda) \approx 0$). Sequentially that is possible: In the experiment by Thorn et al., the photon is first created as a wave that splits at the beam splitter. Then it is converted by the detector into a particle with a precisely defined position, see fig. 3.10 on

⁷⁰ In 2016, it was demonstrated for the first time that a well-adapted human eye can indeed perceive individual photons. [66]

⁷¹ The Greek word phenomenon means “the visible”.

page 69. Sequentially that is possible, but not simultaneously.

The absurdity depicted in fig. 9.1 is intended to illustrate this idea. Of course, we can define the term “beipe” for this absurdity. Then it has a name, but what does that help? The name does not make it any less absurd. If the drawing is covered so that only the right part is visible, however, then the beipe takes the form of three sensible pipes. If only the left part is visible, then the beipe takes the form of two sensible beams.



Fig. 9.1: Two beams? Three pipes? A beipe!

For the absurd quantum objects we also have names, such as “electron”, “photon”, or “atom”. These names are just as unhelpful as the name “beipe”. In order to associate “reasonable” concepts with electrons, photons, or atoms, we must observe them in an appropriate way of viewing. This “appropriate way of viewing” is automatically ensured by the measuring instruments, which impose either the properties of waves or the properties of particles on these objects. According to Heisenberg’s undeterminacy principle (8.1), the measuring instruments can either create a precisely defined location for the quantum object ($\Delta x \approx 0$); then it has the properties of a particle. Or they can create a precisely defined momentum — and thus simultaneously a precisely defined wavelength ($\Delta p \stackrel{(4.2b)}{=} \Delta(h/\lambda) \approx 0$) — of the quantum object; then it has the properties of a wave. But not both at the same time.

Bohr therefore emphasized throughout his life that concepts such as wave and particle are not contradictory but *complementary*

when describing quantum phenomena. Only by combining complementary images and concepts, so his *credo*, can humans expand their evolutionarily limited cognitive capabilities to the point where they can, after all, fully comprehend quantum phenomena.

If one sets aside the classical apparatus and reflects on the nature of an electron, seeking to understand what the electron “in itself” is, one is faced with an enigmatic mystery. According to Heisenberg and Bohr, however, this is a non-physical question, because an electron that is not embedded in a classical apparatus cannot be an object of physical observation. Only an isolated quantum object without a classical framework would seem incomprehensible to us. But all observed quantum phenomena can be understood precisely because of their observability and within the classical framework that brings about their observability.

According to the Copenhagen Interpretation, quantum phenomena must always be considered holistically (as *individual* phenomena), including all apparatus and measuring instruments. If one asks questions such as “is an electron a wave or a particle?” or “is a photon split by a beamsplitter, or does it choose one direction or the other?” without referring to the entire experimental setup and incorporating it into the description, one quickly ends up in a quagmire of confusing absurdities. But as soon as one acknowledges that we can speak meaningfully about a quantum phenomenon only as a whole, all apparent contradictions are instantly resolved.

The classically described framework in which atoms, electrons, and photons are embedded is an integral, inseparable component of every quantum phenomenon; in Aristotelian terms, it is the “form” of the phenomenon.⁷² This is a fortunate coincidence: Everything we can observe, we can also understand. And everything we can understand, we can also observe. In both directions, it is

⁷² An essay (in German) on the influence of Aristotle’s philosophy on the Copenhagen Interpretation of quantum phenomena can be found here: [67]

the classical framework of quantum phenomena — that is, the classically described measuring instruments — that brings about the observability and comprehensibility of quantum phenomena.

A phenomenon without form is just as unthinkable an absurdity as a one-sided coin. Such a thing does not fit into a human brain, and according to Bohr and Heisenberg it is not a reasonable goal to strive for an understanding of one-sided coins or of atoms, electrons, or photons outside of a classical framework. Individual quantum phenomena are the smallest units we can meaningfully study. According to the Copenhagen Interpretation, any further conceptual division of our objects of study does not lead to further insight, but only to useless confusion.

From my description of the Copenhagen Interpretation so far, it appears as though the classical description of measuring instruments is merely a stopgap, a crutch on which humans depend due to their evolutionarily limited cognitive capabilities. But in his 1955 lecture, cited above [65], Heisenberg also presents a positive argument why for measuring instruments the classical description is in fact more appropriate than a quantum-theoretical description. I will comment on that argument, which is discussed under the heading “decoherence” in the physics literature, in section 9.4.

In the same lecture [65], Heisenberg also addresses the question of whether — or to what extent — quantum theory still does meet the ideal of objectivity in science. For in the investigation of quantum phenomena, one never observes nature “in itself”, but rather nature as it is subjected — through the experimenter’s arbitrary choice of the type and design of the measuring instruments — to our respective research questions. The measuring instruments in general do not simply determine what was already the case, but rather *create* the reality that we determine with their help. Heisenberg concludes that quantum theory does meet the ideal of objectivity “as far as possible”, which in plain language means:

Not much remains of this ideal. It is simply impossible to observe nature without observing it. Bohr liked to express this in the flowery phrase that “in the drama of life, we always are both spectators and participants at the same time.”

One can understand the unique significance that measurements hold for quantum phenomena by considering the roles that musicians and listeners play in the phenomenon of music. The listeners correspond to the classical physics conception of measuring instruments. They record everything precisely without noticeably affecting the object being measured. If one regards music as an analogy for quantum phenomena, however, then one must designate the musicians — but not the listeners — as “measuring instruments”. For measuring instruments exert a distinct and non-negligible effect that shapes the manifestation of the quantum phenomenon, just as the musicians shape the manifestation of the music.

When the musicians of a string quartet set aside their bows for a pizzicato, and pluck the strings with their fingers, then the music suddenly sounds completely different. But no one, of course, demands that we should finally determine objectively what “true” or “actual” music “in itself” sounds like when it is characterized neither by the use of violin bows nor by plucking with the fingers. For music arises in the first place through the interaction of musical instruments, bows, and the musicians’ fingers, and it would be completely meaningless to speak of music without these prerequisites. According to the Copenhagen Interpretation of quantum phenomena, it would be just as pointless to ask what properties electrons or other quantum objects have “objectively” and “in themselves”, if the properties of waves or particles are not imposed on them through the use of appropriately constructed measuring instruments.

Interestingly, even in classical physics there are phenomena that

are only brought about by observation and do not exist without it. A well-known example is the rainbow. The objective fact is that sunlight shines into a rain shower, is refracted — depending on the angle of incidence — by each individual drop, broken down into its various colors, and partially reflected. All colors are scattered more or less evenly in all directions. A “bow” does not appear at all in an objective, complete description of the facts.

A bow is showing up only if an observer, from his vantage point, selectively perceives only a tiny fraction of the scattered light. And the observer’s vantage point also determines the points on the Earth’s surface where the base of the rainbow is located. Another observer, a few hundred meters away, also sees a rainbow. But one cannot really say that it is the same rainbow, and in any case, the two observers see the bases of their respective arcs at different points on the Earth’s surface. If no observer is there to look, then the sun and the raindrops can try as hard as they want, they will not produce a rainbow.⁷³

Nevertheless, the rainbow is a purely classical phenomenon because it is possible to analyze in minute detail what the objective (independent of observation) facts are — namely, the refraction of sunlight and its more or less uniform scattering in all directions, and which characteristics are produced by the act of observation — namely, the shape of the arc and the position of its base points.

In contrast, it is characteristic of quantum phenomena that a clear distinction between objective facts and the influence of the

⁷³ On page 200 I quoted from Pais’s account: “Einstein suddenly stopped, turned to me and asked whether I really believed that the moon exists only when I look at it.” [55, page 907] If Pais had replied at that moment: “But remember the rainbow. This phenomenon only exists if somebody is looking at it.”, then Einstein might have acknowledged after all that some properties of observed objects — such as the arched shape of a rainbow or the location of an atom — are not entirely independent of the nature of the observation, and consequently exist not entirely independent of the fact that they are observed.

observer resp. the measuring instruments is never possible. This is precisely why the state vector always contains an inseparable mixture of both. There is an ongoing debate among physicists as to whether a reasonable theory should not at least allow for a clear separation between “objective” and “subjective” (observation-induced) aspects of the phenomena. According to Heisenberg and Bohr, however, the inseparable mixing of objective and subjective components in the state vector arises from the very nature of the issue and is absolutely unavoidable.

9.2 John v. Neumann’s Collaps

Methods are called heuristic when they ultimately lead to the correct solution despite following dubious or even flawed paths. The heuristic tricks of brilliant theoretical physicists have always aroused displeasure among serious mathematicians. That was no different during the development of the nascent quantum theory. What Heisenberg, Jordan, Dirac, Schrödinger, and Pauli had conjured up within a few years literally cried out for consolidation by a mathematical expert.

John⁷⁴ v. Neumann (1903–1957), a mathematician not less brilliantly gifted⁷⁵ than the physicists mentioned above, devoted himself to this task. In 1932, he published his book “Mathematical Foundations of Quantum Mechanics” [68], which remained the globally recognized standard work in this field for many years.

Von Neumann worked out the mathematical structure of the theory, but did not need to make many corrections to the physicists’

⁷⁴ In his youth in Budapest, he was called János. During his studies in Switzerland and Germany, he went by Johann. He adopted the first name John in the United States, where he became a leading pioneer of early computer technology.

⁷⁵ Reportedly, the six-year-old János astonished his family by being able to divide eight-digit numbers in his head at high speed.

results. Despite occasionally dubious methods⁷⁶ the physicists had essentially guessed everything correctly. Only on one point did v. Neumann break completely new ground: that was on the subject of measurement.

In their Copenhagen Interpretation, Heisenberg and Bohr had insisted that measuring instruments must be described by the methods of classical physics. This seemed to make no sense at all to v. Neumann. After all, measuring instruments are also made up of atoms, so quantum theory should consequently describe them as giant molecules, at least in principle.

In equation (5.17) the state vector of a neutron is specified, which, after passing through a double slit, strikes a detector that localizes the neutron at one of 87 possible positions:

$$|\text{neutron}\rangle \stackrel{(5.17)}{=} \sum_{j=1}^{87} |x_j\rangle \underbrace{\left(l \langle x_j || S_{2l} \rangle + r \langle x_j || S_{2r} \rangle \right)}_{c_j} \quad (9.1)$$

The notation c_j has been introduced here for the projection amplitudes. The summation symbol \sum has been explained below equation (5.17). The vectors $|x_j\rangle$ are the 87 eigenvectors of the detector. If, for example, the detector responds at position x_{31} , then it prepares the neutron in the state $|x_{31}\rangle$, meaning that it localizes it at position x_{31} . According to Born's rule (5.19b), the probability $W(x_{31})$ for localization at this point is equal to the square of the projection amplitude of the state vector $|\text{neutron}\rangle$ onto the eigenvector $|x_{31}\rangle$ of the measuring device:

⁷⁶ for physicists: Dirac's delta function, in particular, deeply troubled the mathematicians. Only two decades later they succeeded in providing a mathematical justification for this "improper" function within the framework of the theory of distributions. J. v. Neumann mentions the delta-function only once in his book, namely in the introduction. There he notes that quantum theory can also be formulated without this strange construct, and he then consistently does so.

$$W(x_{31}) \stackrel{(5.18)}{=} |c_{31}|^2 = |l \langle x_{31} || S_{2l} \rangle + r \langle x_{31} || S_{2r} \rangle|^2 \quad (9.2)$$

The state vectors $|x_{31}\rangle$ — resp. $|x_j\rangle$ in general — do not describe the measuring device; rather, they describe the neutron that is prepared by the measuring device in one of these states. We have not defined any state vector for the measuring device at all so far, since, according to the Copenhagen Interpretation, it must be described by the methods of classical physics.

At this point, v. Neumann took a different approach. He assigned the state vector $|M_j\rangle$ to the measuring device when it registers a reading at position x_j . Before the measurement, while the device has not yet registered anything at all, it is in the state $|M_0\rangle$. According to v. Neumann's conception, the measurement then proceeds in two steps. In the first step, the state vectors of the measuring device and the object (i.e., the neutron in our example) become entangled with each other:

$$\left. \begin{array}{l} |\text{neutron}\rangle \stackrel{(9.1)}{=} \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle \\ |\text{meas. dev.}\rangle = |M_0\rangle \end{array} \right\} \xrightarrow{\text{step 1}} \xrightarrow{\text{step 1}} |\text{neutron \& meas. dev.}\rangle = \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle \quad (9.3a)$$

In general, several or all of the amplitudes c_j are nonzero. But no one has ever observed a measuring device that displays different values M_j simultaneously; every (properly functioning) measuring device displays a uniquely determined value M_k . (In the example just mentioned, $k=31$.) Thus there must be a second step in the measurement process, in which the entangled state vector (9.3a) “collapses” to a specific value:

$$\begin{aligned}
 |\text{neutron \& meas. dev.}\rangle &= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle \xrightarrow{\text{step 2}} \\
 &\xrightarrow{\text{step 2}} |x_k\rangle |M_k\rangle
 \end{aligned} \tag{9.3b}$$

Often step 2 is formulated in terms of the projection amplitudes:

$$c_j \xrightarrow{\text{step 2}} \begin{cases} c_j = 1 & \text{if } j = k \\ c_j = 0 & \text{if } j \neq k \end{cases}$$

The probability that the entangled state vector (9.3a) collapses precisely onto the vector $|x_k\rangle |M_k\rangle$, but not onto any other vector, is according to Born's rule

$$W(k) \stackrel{(5.18)}{=} |c_k|^2.$$

In example (9.2), k was 31.

But why does the collapse occur in the first place? What is fundamentally different about measuring devices compared to other molecules, in which no collapse occurs? v. Neumann's answer: There is absolutely nothing different about measuring devices compared to other molecules. (9.3b) is merely a shorthand notation for a much more complicated process, which actually proceeds as follows. After the first step (9.3a), in which neutron and measuring device got entangled, the experimenter looks at the device's display. This creates an image of the display on the retina of his eye. Since the retina is made up of atoms, it is also described using quantum theory. We call it's eigenvectors $|R_j\rangle$. Before the experimenter looks at the display, the retina of his eyes is in the state $|R_0\rangle$. Because the image of the display appears on the retina, the display and the retina get entangled:

$$\left. \begin{aligned}
 |\text{neutron \& meas. dev.}\rangle &\stackrel{(9.3a)}{=} \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle \\
 |\text{retina}\rangle &= |R_0\rangle
 \end{aligned} \right\} \xrightarrow{\text{step 1}}$$

$$\begin{aligned} \xrightarrow{\text{step 1}} |\text{neutron \& meas. dev. \& retina}\rangle &= \\ &= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle |R_j\rangle \end{aligned} \quad (9.3c)$$

According to von Neumann, there is also no reason for the retinal state vector to collapse. Rather, the retinal state is transmitted to the brain via nerves. Since the brain consists of atoms, it too is described by quantum theory. We denote the state vectors of the experimenter's consciousness as $|C_j\rangle$. Before the neural signals from his retina reach his consciousness, the consciousness is in the state $|C_0\rangle$. When the consciousness perceives the state of the retina, its state vector becomes entangled with the state vector of the retina:

$$\left. \begin{aligned} |\text{neutron \& meas. dev. \& retina}\rangle &\stackrel{(9.3c)}{=} \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle |R_j\rangle \\ |\text{consciousness}\rangle &= |C_0\rangle \end{aligned} \right\}$$

$$\begin{aligned} \xrightarrow{\text{step 1}} |\text{neutron \& meas. dev. \& retina \& consciousness}\rangle &= \\ &= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle |R_j\rangle |C_j\rangle \end{aligned} \quad (9.3d)$$

At the consciousness, the chain of entanglements ends according to von Neumann's conviction. Now the collapse occurs:

$$\begin{aligned} |\text{neutron \& meas. dev. \& retina \& consciousness}\rangle &\stackrel{(9.3d)}{=} \\ &= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle |R_j\rangle |C_j\rangle \xrightarrow{\text{step 2}} \\ \xrightarrow{\text{step 2}} |x_k\rangle |M_k\rangle |R_k\rangle |C_k\rangle & \end{aligned} \quad (9.3e)$$

This can also be written as

$$c_j \xrightarrow{\text{step 2}} \begin{cases} c_j = 1 & \text{if } j = k \\ c_j = 0 & \text{if } j \neq k . \end{cases}$$

The probability that the entangled state vector (9.3d) collapses onto $|x_k\rangle |M_k\rangle |R_k\rangle |C_k\rangle$, but not onto any other vector, is according to Born's rule

$$W(k) \stackrel{(5.18)}{=} |c_k|^2 .$$

The collapse (9.3b) is according to v. Neumann merely an abbreviation for the actual collapse (9.3e).

Thus the collapse happens according to v. Neumann in the consciousness. Why just there? To explain that, v. Neumann states "that measurement or the related process of subjective perception is a new entity relative to the physical environment, and is not reducible to the latter. [...] Nevertheless, it is a fundamental requirement of the scientific viewpoint — the so-called principle of psycho-physical parallelism — that it must be possible so to describe the extra-physical process of subjective perception as if it were in the reality of the physical world; i.e., to assign to its parts equivalent physical processes in the objective environment, in ordinary space." [68, page 272]

Let's try to translate v. Neumann's sentences into plain English: The measurement and its result (in our example: the neutron is detected at position x_{31}) is something that occurs in the "physical environment". But the experimenter's perception of the result — that is, the process in his consciousness — is "a new entity relative to the physical environment, and is not reducible to the latter." The collapse takes place in consciousness. And according to von Neumann, consciousness exists outside the world comprehensible to natural science; the laws of physics do not apply to consciousness.

Since according to the "principle of psycho-physical parallelism" it must be possible, however, to describe consciousness *as if* it

were taking place in the physical world, von Neumann assigns the state vectors $|C_j\rangle$ to it. It is an empirical fact that no experimenter has ever observed a properly functioning measuring device in the “undecided” state $\sum_j c_j|M_j\rangle$, but always in a specific state $|M_k\rangle$. v. Neumann puts it this way: “experience only makes statements of this type: ‘An observer has made a certain (subjective) observation,’ and never any like this: ‘A physical quantity has a certain value.’” [68, page 273] In plain English: One simply has to accept that things are the way they are. Consciousness — however it works — causes entangled state vectors to collapse. This cannot be explained, because consciousness lies beyond the reach of physical laws.

Do the laws of physics really not apply to consciousness?

9.3 Many Worlds

Hugh Everett (1930–1982) and Bryce Seligman DeWitt (1923–2004) developed in the 1950s and 1960s an interpretation of quantum phenomena, in which consciousness is also regarded as part of the physically observable world. Furthermore, they assumed that *all* components of the world — including measuring instruments, humans, and their consciousness — must be described using the methods of quantum theory.

Consequently they concluded, that in the example of measuring the position of a neutron — which was already used in the previous section — the state vectors of the neutron, the measuring device, and so on, and finally the state vector of the experimenter’s consciousness, become entangled with one another:

$$\left. \begin{aligned}
 |\text{neutron}\rangle &= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle \\
 |\text{meas.dev.}\rangle &= |M_0\rangle \\
 |\text{retina}\rangle &= |R_0\rangle \\
 |\text{consciousness}\rangle &= |C_0\rangle
 \end{aligned} \right\} \xrightarrow{\text{step 1}}$$

$$\xrightarrow{\text{step 1}} |\text{neutron \& meas.dev. \& retina \& consciousness}\rangle =$$

$$= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle |R_j\rangle |C_j\rangle \quad (9.4)$$

v. Neumann had assumed that consciousness is not part of the physical world, but had — in accordance with his “principle of psychophysical parallelism” — attributed state vectors $|C_j\rangle$ to it *as if* consciousness were a component of the physical world. According to Everett and DeWitt, however, consciousness is a perfectly normal component of the physical world, just like neutrons, atoms, and measuring instruments.

This has the advantage that Everett and DeWitt can avoid the obscure “psychophysical parallelism”. But it has the disadvantage that they now needed to explain why the experimenter, when looking at the display of the measuring instrument, perceives a specific measured value M_k , but not a diffuse superposition $\sum_j c_j M_j$ of different measured values. Is there a collapse of the entangled state vector (9.4)? When and why?

Everett and DeWitt presented a surprising answer: they postulated that the state vector of consciousness collapses just as little as the state vectors of neutrons, atoms, and measuring devices. In their interpretation, there is never and nowhere a collapse of state vectors.

Why, then, do we observe a specific measurement result rather than a superposition of different measurement results? According to Everett and DeWitt, we do indeed perceive different measurement

results, but we perceive them through different components of our consciousness that cannot communicate with one another. With component C_1 of his consciousness, the experimenter perceives the measurement result M_1 ; with component C_2 of his consciousness, he perceives the result M_2 , and so on; and with component C_{87} of his consciousness, he perceives the result M_{87} .

If I perceive the result M_{12} with the component C_{12} of my consciousness, why don't I notice that the component C_{53} of my consciousness perceives the result M_{53} , which is different from the result M_{12} ? In order for different components of consciousness to learn about each other, they must communicate with one another. In quantum theory, the communication between the components of consciousness C_{12} and C_{53} is described by inserting a specific function C into the projection amplitude of $|C_{12}\rangle$ onto $|C_{53}\rangle$:

$$\text{communication} = \langle C_{53} | C | C_{12} \rangle \stackrel{?}{\neq} 0 \quad (9.5a)$$

Communication can only take place if this projection amplitude is nonzero. If this projection amplitude is zero, then communication between my consciousness components C_{12} and C_{53} is impossible.

Now we must remember that (9.5a) is incomplete. The state vectors C_{12} and C_{53} of my consciousness do not have an independent existence; rather, they exist only as components of the entangled state vector |9.4|. Therefore, instead of (9.5a), we must use the complete projection amplitude:

$$\begin{aligned} \text{communication} &= \langle 9.4 | C | 9.4 \rangle = \\ &= \sum_{j=1}^{87} \sum_{n=1}^{87} c_j^* c_n \langle C_j | \langle R_j | \langle M_j | \langle x_j | C | x_n \rangle | M_n \rangle | R_n \rangle | C_n \rangle \stackrel{?}{\neq} 0 \end{aligned} \quad (9.5b)$$

Because the state vector (9.4) appears twice in this projection amplitude, I have renamed the index j to n in one of them, so that the two vectors can be distinguished from one another.

A closer examination of this projection amplitude reveals

$$\langle C_j | \langle R_j | \langle M_j | \langle x_j | C | x_n \rangle | M_n \rangle | R_n \rangle | C_n \rangle \stackrel{\text{FAPP}}{=} 0 \text{ if } j \neq n . \quad (9.6)$$

The acronym FAPP has been introduced by Bell [69] (who also discovered Bell's inequality). It means "for all practical purpose". This means: The mixed terms with $j \neq n$ are not necessarily zero; there is no law of nature that precludes communication between components of consciousness that have perceived different measurement results. But in practice, this communication will never succeed. In practice, only terms with $j = n$ in (9.5b) are nonzero. Each component of consciousness can communicate only with itself, but not with components of consciousness that have perceived different measurement results. In a moment I will explain why this is the case.

(9.6) describes perfect **schizophrenia**. In the example of determining the position of the neutron, all 87 possible outcomes are actually realized according to Everett and DeWitt: A single neutron is actually detected at all 87 positions x_j , the measuring device actually displays all 87 results M_j simultaneously, all 87 different sensory impressions R_j are actually evoked simultaneously on the experimenter's retina, and trigger all 87 different states of consciousness C_j simultaneously in his brain. But thanks to the perfect schizophrenia (9.6), he notices none of this; instead, each of the 87 components of his consciousness lead him to believe that a single, unambiguous measurement result has occurred.

Every time someone perceives some event, reality splits into all the alternative paths that this event could have taken, and no communication is possible between these alternative realities, which, according to Everett and DeWitt, are all equally real. It has become customary to refer to the many realities as many worlds, and to Everett and DeWitt's interpretation of quantum phenomena as the Many-Worlds Interpretation.

It is high time to provide the proof for (9.6). First, let us consider the case where the communication function C acts only on some, but not all, components of the entangled system (9.4). Consider e.g. a communication function C that acts only on $|M_n\rangle$, $|R_n\rangle$, and $|C_n\rangle$, but not on the vectors $|x_n\rangle$. Then the contribution of the vectors $|x_j\rangle$ and $|x_n\rangle$ to the projection amplitude can be calculated, even if we do not know the exact form of C :

If C does not act onto the vectors $|x_n\rangle$:

$$(9.6) = \underbrace{\langle x_j | |x_n\rangle \langle C_j | \langle R_j | \langle M_j | C | M_n \rangle | R_n \rangle | C_n \rangle}_{\stackrel{(5.19c)}{=} \begin{cases} 1 & \text{if } j = n \\ 0 & \text{if } j \neq n \end{cases}} \quad (9.7)$$

As all eigenvectors of a measuring device are orthogonal to one another, communication is possible in this case only if $j = n$, meaning that each of the 87 components of consciousness can communicate only with itself. Two components of consciousness that have perceived different measurement results can never communicate with one another.

We get the same result if C acts not on the measuring device, or not on the retina, or not on consciousness, but only on the other components of the entangled system (9.4). This is because the various state vectors of these subsystems are also orthogonal to one another.

Terms with $j \neq n$ in the projection amplitude (9.6) can only be nonzero if C acts appropriately on *all* components of the entangled system (9.4) at the same time. It is not enough to simply write down a function C that satisfies this condition. After all, C is merely the mathematical representation of a process that is actually supposed to take place “out there”, e.g. the transmission and reception of a radio signal, or the exchange of electrical signals between different neurons in the observer’s brain, etc. So, if the communication

attempt is to have any chance of success, one must intervene quite aggressively into the observer's brain. The observer will hardly survive that.

Actually the situation is even *much more* complicated than described so far. After all, the observer is not isolated from the environment, and if he is to survive the measurement process, he cannot be isolated from the environment. He cannot be placed in a vacuum chamber; instead, he must permanently breathe air. Thus, he inevitably becomes entangled with the air molecules in the laboratory, and these, in turn, become entangled with the walls of the laboratory onto which they collide. Furthermore, one cannot cool the observer down to near absolute zero. Thus, he inevitably exchanges uncontrolled infrared thermal radiation with the environment, resulting in further entanglement. Every photon from the laboratory lighting, and every photon of the ubiquitous cosmic background radiation that is scattered by the observer, becomes entangled with him as well. So far, we have neglected to include all these myriads of quantum objects in the state vector (9.4), even though they, too, are components of the entangled quantum system.

If we represent the myriads of molecules and photons in the environment by the state vector $|\text{environment}\rangle = |En\rangle$, then the actual situation is not described by (9.4) and (9.5b), but rather by

$$\left. \begin{aligned}
 |\text{neutron}\rangle &= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle \\
 |\text{meas.dev.}\rangle &= |M_0\rangle \\
 |\text{retina}\rangle &= |R_0\rangle \\
 |\text{consciousness}\rangle &= |C_0\rangle \\
 |\text{environment}\rangle &= |En_0\rangle
 \end{aligned} \right\} \xrightarrow{\text{step 1}}$$

$$\xrightarrow{\text{step 1}} |\text{neutron \& meas.dev. \& retina \& consciousness \& environment}\rangle =$$

$$= \sum_{j=1}^{87} c_j |x_j\rangle |M_j\rangle |R_j\rangle |C_j\rangle |En_j\rangle \quad (9.8)$$

and

$$\text{communication} = \langle 9.8 | C | 9.8 \rangle = \sum_{j=1}^{87} \sum_{n=1}^{87} c_j^* c_n \cdot$$

$$\cdot \underbrace{\langle En_j | | En_n \rangle}_{(5.19c)} \langle C_j | \langle R_j | \langle M_j | \langle x_j | C | x_n \rangle | M_n \rangle | R_n \rangle | C_n \rangle \stackrel{?}{\neq} 0 .$$

$$\stackrel{=}{=} \begin{cases} 1 & \text{if } j = n \\ 0 & \text{if } j \neq n \end{cases} \quad (9.9)$$

The sheer number of molecules and photons in the environment that are entangled with the observer will make it impossible even for future experimenters, no matter how advanced their technical capabilities may be, to construct a communication mechanism capable of even approximately controlling the entangled quantum system. Therefore, all terms in (9.9) with $j \neq n$ are FAPP zero.

But couldn't the human observer be replaced by a computer built as simple as possible, one that automatically controls the experiment, records the results, and which could — with sufficient technical effort — be isolated from the environment? That could

be done, but then nothing would take place that deserves the name “measurement”. For the very essence and purpose of a measurement lies precisely in the fact that a result comes to the attention of human beings, who can evaluate it and discuss it with others.

The inevitable and uncontrollable entanglement of living beings with the environment is important not only for the Many-Worlds Interpretation, but also for the Copenhagen Interpretation. I will return to this consideration in section 9.4.

The Many-Worlds Interpretation is so bizarre that it at first takes one’s breath away. Nevertheless, it cannot simply be dismissed as nonsense. On the contrary, this interpretation has several significant advantages. The most important one is certainly that the entire physical reality is described uniformly using a single theory. There is no need to constantly combine classical and quantum theory, as is the case with the Copenhagen Interpretation. Furthermore, as outlandish as it may seem, the Many-Worlds Interpretation is actually very simple. The simplicity of an explanation is consistently recognized by physicists as a strong argument.

Regarding the question of whether humans can choose this or that course of action by virtue of free will, or whether all events in this world — including all supposedly free human decisions — are in fact deterministically predetermined, the Many-Worlds Interpretation offers a peculiar answer: Decisions are neither free nor deterministically predetermined; rather, there are no decisions at all! If I now consider getting up from my desk or staying seated, and decide by virtue of free will to stay seated, then from the perspective of the Many-Worlds Interpretation, this is merely a naive illusion of my consciousness component $|C_{\text{stay-seated}}\rangle$. But in fact, according to Everett and DeWitt, I simultaneously observe with the component $|C_{\text{stand-up}}\rangle$ of my consciousness that I have decided to stand up, and that I have also put this decision into action.

In section 7.5 we had arrived at this conclusion:

- * If the assumptions $A2_{\text{Peres}}$, $A3_{\text{Peres}}$, $A4_{\text{Peres}}$ all three are correct, then the violation of Bell's inequality proves that the result of the measurement is not determined by a yet unknown law of nature; it proves, that the creation of the measurement result in the moment of measurement is really an **irrational** act of Nature which will forever remain beyond the reach of scientific analysis, that genuine chance is at work in the generation of the measurement result.

Nature's irrational choice of a specific outcome in the moment of measurement is the only(!) instance in physics which is *not* deterministic. This conclusion explicitly presupposes the assumption

$A4_{\text{Peres}}$: Measurements have unambiguous outcomes.

which is no longer true in the Many-Worlds Interpretation. In the Many-Worlds scenario, Nature does not choose a specific outcome, but instead realizes all possible measurement outcomes simultaneously in the various branches of reality. According to the Many-Worlds Interpretation, we live in a world (resp. simultaneously in many worlds) in which no decision is ever made. And if no decision is ever made, then the question of whether decisions are deterministically predetermined or whether humans are free in their decisions is obviously obsolete.

9.4 Decoherence

Figure 9.2 on the next page shows four wave trains A1, A2, B1, and B2. If wave trains A1 and A2 are superimposed in an interference experiment, they will nearly cancel out each other, because the waves are out of phase by almost exactly half a wavelength. In contrast, no interference patterns will be observed when the wave

trains B1 and B2 are superimposed. This is because there is no clear phase relationship even among the component waves of B1: The phases (wave maxima and minima) of the component waves are chaotically shifted relative to one another, and furthermore, the component waves have different wavelengths.

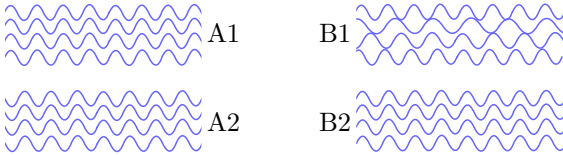


Fig. 9.2: Dekoherence

If there is a fixed phase relationship between different wave trains, or between the component waves of a single wave train (e.g., “the maxima of one wave train are shifted by 0.27 wavelengths relative to the maxima of the other wave train”, or similar), then clear interference patterns can be expected when these waves are superimposed. Such waves are referred to as *coherent*.

If there is no fixed phase relationship between two wave trains, or within one or both wave trains, the waves are called *incoherent*. In fig. 9.2, wave train B1 is already incoherent in itself, and therefore also incoherent relative to wave train B2. When originally coherent waves lose their coherence for whatever reason, this process is called *decoherence*.

In section 8.1, we discussed the possibility of narrowing the trajectory of electrons by scattering photons off them. For example, in the double-slit experiment, one could place behind one of the slits a vertically directed beam of light that is so intense that the electron will significantly deflect at least one photon from its path when it passes through that slit. This restricts the electron’s trajectory to one of the two slits: If a photon is significantly scattered, then the existence of the scattered photon confirms

that the electron passed through that slit. If the electron reaches the detector without a photon being scattered, then it must have passed through the other slit. If the electron scatters a photon, then the electron's momentum changes due to the collision, and consequently its de Broglie wavelength

$$\lambda \stackrel{(4.2b)}{=} \frac{h}{p} = \frac{h}{\text{momentum}}$$

changes by an unpredictable amount. This results in exactly the state illustrated in the right sketch in fig. 9.2: The interaction with the light barrier behind one of the slits leads to decoherence of the electron wave, causing the interference pattern in the electron detector plane to disappear.

The decoherence of waves causes interference patterns to disappear. In the language of physics, however, the term “decoherence” is defined much more broadly today: *Whenever* interference patterns disappear, this is referred to as decoherence, even if the disappearance of the interference has a completely different cause than a change of wavelength or phase relationship.

For example, in the experiment by Dürr et al. using rubidium atoms, which I have described in section 8.2, the interference disappeared because the atoms were labeled differently as they passed through the interferometer via different paths. I emphasized that this type of labeling had no significant influence on the wavelength and phase of the atom waves. Rather, the interference disappeared, because in (8.4) projection amplitudes of the form

$$\langle 2|3 \rangle = \langle 3|2 \rangle = 0$$

showed up, which have absolutely nothing to do with the wavelength and phase of the de Broglie-wave of the rubidium atoms. Nevertheless, even in this case the disappearance of interference is referred to as “decoherence of the rubidium atoms”.

Exactly the same effect as the deliberate marking of quantum objects has the unintended but, under certain circumstances, unavoidable entanglement of an object with the photons and molecules in its environment. At the end of chapter 4 I wrote: “There is no fundamental reason why interference experiments should not be possible with objects of arbitrarily large mass (for example, with trucks). It is ‘merely’ a matter of the experimenters’ skill in overcoming the technical difficulties.” With today’s state of technology, experimenters cannot prevent an object as large as a truck from being localized by the exchange of thermal radiation with the environment, nor by air molecules that are scattered off these objects. Even in a very good vacuum, far too many molecules of the residual gas are scattered by such a large object for interference experiments to succeed.

If we denote the state vector of the truck as $|T\rangle$, and the state vector of the photons and molecules scattered by the truck as $|En\rangle$, then the state vector of the entire system, when the truck passes through the double slit in the interference experiment, becomes

$$\frac{1}{2} \left(|T\rangle_{\text{left}} |En\rangle_{\text{left}} + |T\rangle_{\text{right}} |En\rangle_{\text{right}} \right). \quad (9.10)$$

The entanglement of the truck with the molecules and photons of the environment has exactly the same effect as the labeling of the rubidium atoms due to the state vectors $|2\rangle$ and $|3\rangle$. Just as the trajectory of the rubidium atoms was no longer delocalized across paths A and B of the interferometer, but was restricted to path A or B by the labeling with $|2\rangle$ or $|3\rangle$, so the trajectory of the truck is no longer delocalized across both slits, but is restricted to the left or right slit due to the molecules and photons of the environment scattered at the right or left slit. Consequently, projection amplitudes of the form

$$\text{right}\langle En || En\rangle_{\text{left}} = \text{left}\langle En || En\rangle_{\text{right}} = 0$$

prevent the self-interference of the truck, just as in (8.4) projection amplitudes of the form

$$\langle 2||3\rangle = \langle 3||2\rangle = 0$$

prevented the self-interference of the labeled rubidium atom.

This *uncontrolled entanglement* of an object’s state vector with the state vectors of molecules and photons of the environment is also referred to as decoherence.⁷⁷ This type of decoherence causes all objects in our everyday environment to appear “classical”. They are incapable of interference, neither with themselves nor with other objects. Their location is precisely defined at any time because it is “measured” — i. e. *created by measurement* — at any time through interaction with countless molecules and photons of the environment.

This brings us to the additional argument of the Copenhagen Interpretation — already announced in section 9.1 — that a classical description of measuring instruments is more adequate to the objective reality than a quantum-theoretical description. Measuring instruments are not only inevitably and uncontrollably entangled with the environment due to their size and complexity; they *must* also be entangled with the environment so that the observer can learn the result of the measurement. A measuring device that were — in order to prevent uncontrolled entanglement with the environment — perfectly isolated from the environment would be completely useless. Measuring devices are therefore never “coherent” quantum objects capable of interference, but are necessarily always precisely localized classical objects. In his 1955 lecture [65] on the Copenhagen Interpretation of Quantum Theory, Heisenberg explains:

⁷⁷ Physicists can find a relatively simple introduction to the mathematical formalism of decoherence in [70].

“The measuring device deserves this name only if it is in close contact with the rest of the world, if there is an interaction between the device and the observer. [...] If the measuring device would be isolated from the rest of the world, it would be neither a measuring device nor could it be described in the terms of classical physics at all. [...] Therefore, the uncertainty with respect to the microscopic behavior of the entire world will enter into the quantum-theoretical system here.⁷⁸ [...] We may say that the transition from the ‘possible’ to the ‘actual’ takes place as soon as the interaction of the object with the measuring device, and thereby with the rest of the world, has come into play; it is not connected with the act of registration of the result by the mind of the observer.”

Note that in the last sentence, Heisenberg unequivocally distances himself from v. Neumann’s “collapse” interpretation, which I described in section 9.2. According to the Copenhagen Interpretation (i. e., according to Bohr and Heisenberg), uncontrolled entanglement with the environment — which is practically unavoidable for a large part of the world and even necessary for measuring instruments and for the people who take note of the measurement results — means that this part of the world is correctly described by classical physics. Not only after a “collapse” of the state vector, but from the very beginning!

A description of measuring instruments and human beings as quantum objects, as e. g. v. Neumann attempted to do in (9.3d), is according to this understanding not only clumsy but downright wrong and misleading, because it ignores the uncontrolled entangle-

⁷⁸ Heisenberg delivered this lecture to a lay audience, whom he did not want to intimidate with mathematical terms. For this reason, he does not explicitly refer to “uncontrolled entanglement with the environment”, but instead vaguely invokes “the uncertainty of the microscopic structure of the entire world.”

ment of the devices and people with the environment, even though this entanglement is absolutely inevitable and fundamentally shapes the reality of measuring instruments and human beings.

The classical description of that part of the world which is uncontrollably entangled with its environment is therefore by the Copenhagen Interpretation not regarded as a stopgap measure necessitated by the limited cognitive capabilities of the human brain, but rather as the *only* type of description that is truly appropriate with regard to objective reality.

With electrons, neutrons, atoms, and not too large molecules, interference experiments have been successfully performed. Interference experiments with objects of visible size — or even trucks — have failed so far due to uncontrolled entanglement with the surrounding environment. It would be interesting to investigate precisely, in the intermediate range, how decoherence sets in and how it works. Such an experiment was conducted in 2003 at the University of Vienna by Lucia Hackermüller et al. [71]:

Fig. 9.3 shows the model of a C_{70} -molecule. A beam of C_{70} molecules, whose de Broglie wavelength (4.2b) was approximately 0.0026 nm, was directed onto 3 gold grids as sketched in fig. 9.4 on the following page. The distance (center to center) between

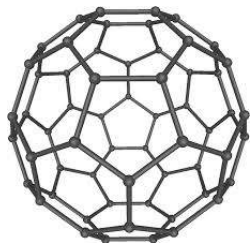


fig. 9.3: A C_{70} molecule.

Each small sphere represents a carbon atom. The atoms are arranged on the surface of an ellipsoid in 25 hexagons and 12 pentagons such that each atom has three nearest neighbors at a distance of about 0.14 nm. The architect Richard Buckminster Fuller (1895–1983) used similar structures in the construction of “geodesic domes”. Therefore spherical carbon molecules of this type are referred to as *fullerenes* or — even more jovial — as *Bucky-Balls*.

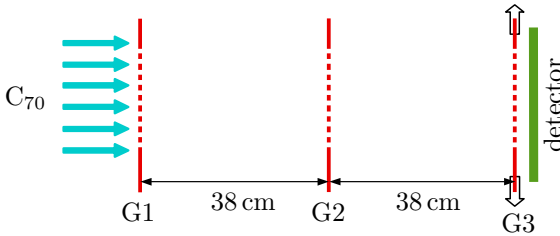


Fig. 9.4: The experiment of Hackermüller et al. [71]

the slits in the grids was 991 nm. The distance from the first to the second and from the second to the third grid was 38 cm. Grid G_3 could be moved perpendicular to the direction of motion of the molecules, as indicated by the broad arrows. Behind G_3 , the C_{70} -molecules were ionized with a strong laser beam, so that the charged parts could be easily detected. The detector counted the molecules that arrived behind grid G_3 , without distinguishing where the molecules passed through G_3 .

One does intuitively sense that interference will occur in this experiment. The setup differs significantly, however, from the double-slit experiments we examined in sections 4.3 through 4.5. In the experiments described there, so-called far-field interference was investigated, whereas the experiment by Hackermüller et al. deals with near-field interference. The theory of near-field interference, discovered in 1836 by William Henry Fox Talbot (1800–1877), is more complicated and harder to understand than the theory of far-field interference. But for the discussion of decoherence, which is our actual topic at the moment, it suffices to note that interference does indeed occur, as shown in the left diagram of fig. 9.5 on the next page. In this diagram, the red dots indicate the number of C_{70} molecules counted behind G_3 per 2 seconds at different lateral displacements of G_3 .

In Talbot-interference, the distance from one interference maxi-

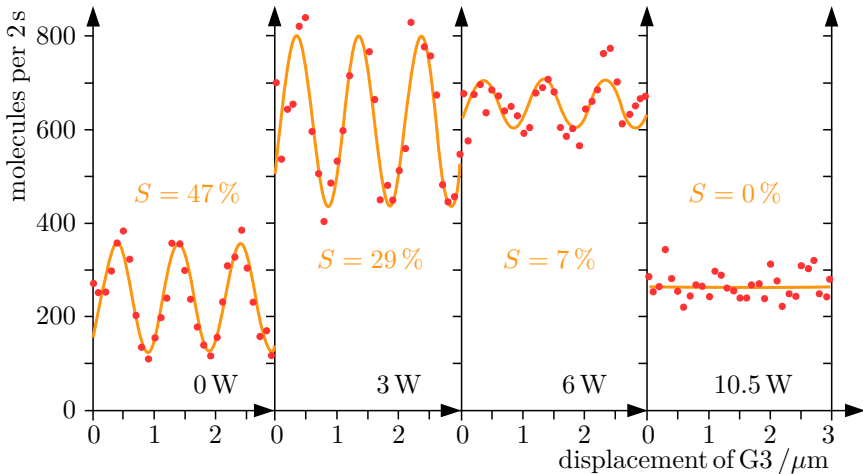


Fig. 9.5: Talbot-Interference of C_{70} -molecules

imum to the next is exactly equal to the grid period, i.e. 991 nm. It seems as though the wavelength of the molecules plays no role, different from far-field interference. This is not true, however, because the distance

$$\frac{(\text{grid constant})^2}{\text{wavelength}} = \frac{(991 \text{ nm})^2}{0.0026 \text{ nm}} \approx 38 \text{ cm}$$

from grid to grid was carefully tuned to the de Broglie wavelength of the molecules, as specified in the theory of Talbot-interference.

The yellow line was calculated by the theory of Talbot-interference, and adjusted so that the red points lie on average as closely as possible on it. In addition, the visibility

$$\text{visibility} = S = \frac{\text{count-rate}_{\text{maximum}} - \text{count-rate}_{\text{minimum}}}{\text{count-rate}_{\text{maximum}} + \text{count-rate}_{\text{minimum}}}$$

of the interference pattern as calculated from the yellow curve (not from the red points) is shown in yellow text in the diagram.

The three diagrams on the right in fig. 9.5 show the results from experimental runs in which C_{70} molecules passed immediately before the first grid G1 up to 16 times through a laser beam, which was reflected back and forth across their direction of motion. Each photon absorbed by the molecules heated them by about 150 degrees, i. e. it excited vibrational oscillations of the Bucky-balls (sketched in fig. 9.3). The power of the heating laser is shown in the bottom of the diagrams: 0 Watt, 3 Watt, 6 Watt, 10.5 Watt.

When heated with 3 W and with 6 W, the average count-rate is two to three times higher than at 0 W. The experimenters explain this by noting that the detection of molecules behind G3 is more efficient because the strongly vibrating molecules can more easily be ionized. Then it is puzzling, however, why the average count-rate is significantly lower again at a heating power of 10.5 W. In any case, the important result of this experiment is the gradual disappearance of the visibility S of the interference as the heating power increases.

The de Broglie wavelength of the C_{70} molecules remains virtually unchanged by heating; this is not the cause of the disappearance of interference. Rather, the disappearance of interference can be explained by the fact that the hot molecules, as they travel between the grids, emit part of their vibrational energy as infrared photons. These infrared photons cause the trajectory of the C_{70} molecules to become more precisely localized, because one could detect these photons and analyze the direction from which they are coming.

Now we can see the similarity to the quantum eraser experiment, which I described in section 8.3. In that experiment, the point of origin of the SPDC-generated photons was localized by the outgoing photon₂ or photon'₂. Now it are the emitted infrared photons that localize the trajectory of the C_{70} molecule.

Different from the case of SPDC-generated photons, however, a single infrared photon is not sufficient to precisely determine the

trajectory of a C_{70} molecule. This is because the wavelength of the infrared photons is much longer than the distance (991 nm) between the slits in the grids. But when a large number of infrared photons are emitted, then their combined effect determines the trajectory of the C_{70} molecule so precisely that the interference disappears.

Therefore the disappearance of the interference in this case is a gradual process. The hotter a C_{70} molecule is, the more infrared photons it emits while traveling between the grids, and the more precisely its trajectory is localized. The localization of the trajectory is an objective fact. It is not necessary that anybody detects and analyzes the photons. The interference disappears even if the infrared photons escape unrecorded, as in the experiment by Hackermüller et al.

At the end of section 8.3 on the quantum eraser, I emphasized “that the permanent loss of a photon is, in a certain sense, equivalent to its detection by a measuring device. Detection and permanent loss are indeed equivalent in that neither can be reversed.” This is an important point: **It is the defining characteristic of a measurement that it constitutes an *irreversible* process.** *No* irreversible process, for example, is the passage (transmission or reflection) of a photon through a beam splitter. By simply placing mirrors behind the two outputs of the beam splitter, the process could easily be reversed. In contrast, the detection of a photon using a diode detector is irreversible. The photon triggers an avalanche of electrons in the diode, and no experimenter is capable of reversing the course of this process. In other words: No experimenter is capable of constructing a quantum eraser with which the electrons of the avalanche in the diode could somehow be captured and appropriately redirected for an interference experiment.

It is the decoherence (= uncontrolled entanglement with the environment) of the measuring device that makes a measurement

result irreversible. Now, the skills of experimenters have made considerable progress over the past decades and centuries, and we can hope that there will be further significant advances in the coming decades and centuries. Could it be that future experimenters will one day be able to reverse the process of a photon being absorbed by a diode — including the resulting avalanche of electrons — and make it run in reverse? Even if this by far exceeds the capabilities of today’s technology, there is no fundamental reason why it should not be possible in the future.

Then an additional, downstream measuring device would be needed, however, so that the observer can be informed at all about the process. Because — to paraphrase Heisenberg’s quote printed on page 275 ff — as the diode is now isolated from the rest of the world to prevent decoherence, it cannot be called anymore a “measuring device”. A device is rightly called a measuring device only if it is in close contact with the rest of the world, and can (and must!) therefore be described using the concepts of classical physics.

I have pointed out repeatedly in this book that when measuring a quantum phenomenon, the experimenter does not simply observe an objective reality, but rather creates and shapes this reality — at least in part — through the selection and arrangement of his measuring instruments. Now we see that what constitutes a measurement and what is merely a reversible process is not set in stone but depends on the skills of the experimenters. The ideal of “objectivity”, which was considered sacrosanct in classical physics, thus recedes even further into distance when dealing with quantum phenomena.

9.5 Many Interpretations

Roughly a dozen different interpretations of quantum phenomena have been proposed over the decades. It is impossible to give an exact number, because there is no clear criterion for determining when a modification of a known interpretation should be regarded as a new interpretation, or merely as a variant of the old one. An only halfway complete description and evaluation of the various interpretations would fill a book of its own, one that would be *at least* as thick as this one.⁷⁹

One cannot say that one interpretation is more correct or incorrect than another. For in physics, whether something is correct or incorrect is determined by experiments. If a hypothesis has been experimentally disproved, then all physicists agree that the hypothesis was wrong. The interpretations of quantum phenomena, on the other hand, cannot be proved or disproved by experiment. This is because all interpretations are based on the same formal apparatus, on the same mathematical framework used to derive predictions about the statistical frequency of various measurement results according to Born's rule.

What sets these interpretations apart are the vivid images they add to formalism — the background music, so to speak, to the clatter of the mathematical machinery. Is such a thing even necessary? Shouldn't we be satisfied with being able to correctly calculate and predict the results of experiments?

Well, people are different. There are certainly physicists who are completely satisfied with abstract formulas. But others feel that they truly understand a concept only once they have found more or less vivid images that place that concept into a plausible context.

⁷⁹ A brief overview of the most common interpretations can be found on Wikipedia:

https://en.wikipedia.org/wiki/Interpretations_of_quantum_mechanics

10 Quantum Systems of Many Particles

10.1 Dinge, Bosonen, Fermionen

Wenn man einen starken Lichtstrahl auf einen Strahlteiler richtet, dann wird das Licht zur Hälfte transmittiert, und zur Hälfte reflektiert. Das wissen die Physiker schon seit Jahrhunderten, das wird durch die Klassische Elektrodynamik korrekt beschrieben, das ist leicht zu verstehen. Schwierig und rätselhaft wurde es erst, als die Physiker begannen das Verhalten einzelner Photonen am Strahlteiler zu untersuchen, siehe Abschnitte [3.5](#) und [3.6](#).

Man könnte glauben, dass es sich immer so verhält: Dass die rätselhaften Quantenphänomene auftreten, wenn man sich mit einzelnen Teilchen beschäftigt, aber dass sich die Quantenphänomene irgendwie ausmitteln und zu ganz normalen Klassischen Phänomenen werden, wenn das untersuchte System aus einer sehr großen Anzahl von Teilchen zusammengesetzt ist. Das ist jedoch keineswegs der Fall.

Quantenphänomene mit einzelnen Teilchen gibt es nur in den Laboratorien der Physiker. In technischen Anwendungen hat man es dagegen mit Quantensystemen zu tun, die zum Beispiel aus 10^{20} oder noch mehr Teilchen bestehen. Es ist klar dass man den Zustandsvektor eines so großen Quantensystems unmöglich explizit berechnen kann. Quantensysteme, die aus sehr vielen Teilchen bestehen, können nur mit geeigneten statistischen Methoden beschrieben werden.

Quantenobjekte sind keine Dinge. Quantenobjekte sind etwas

grundlegend anderes, für das es in der menschlichen Sprache keine passenden Begriffe gibt. Der Unterschied tritt auch in der Statistik von Dingen und Quantenobjekten deutlich zutage.

Die Statistik der *Dinge* wird in der Physik als Maxwell-Boltzmann-Statistik bezeichnet, benannt nach James Clerk Maxwell (1831–1879) und Ludwig Boltzmann (1844–1906), die besonders wichtige Beiträge zur Entwicklung dieser Art der Statistik leisteten.

Im Fall von Quantenobjekten hat sich herausgestellt, dass es zwei grundlegend unterschiedliche Arten von Quantenobjekten gibt, die als *Bosonen* und *Fermionen* bezeichnet werden.

Für Bosonen gilt die Bose-Einstein-Statistik⁸⁰, benannt nach Satyendranath Bose (1894–1974) und Albert Einstein. Für Fermionen gilt die Fermi-Dirac-Statistik, benannt nach Enrico Fermi (1901–1954) und Paul Dirac.

Jedes Quantenobjekt gehört eindeutig entweder zur Gruppe der Bosonen oder zur Gruppe der Fermionen. Beispielsweise sind Elektronen, Protonen, Neutronen, Quarks, und viele Atome und viele Moleküle Fermionen. Beispiele für Bosonen sind Photonen, Gluonen, und viele Atome und viele Moleküle. Auch Schallwellen in Festkörpern, und die Vibrationsschwingungen von Molekülen, sind Bosonen.⁸¹

Der Unterschied zwischen den drei verschiedenen Statistiken für Dinge, für Bosonen, und für Fermionen lässt sich am einfachsten am Beispiel von zwei Würfeln erklären. Würfel sind Dinge, für sie

⁸⁰ Kurioserweise wurde die Bose-Einstein-Statistik erstmals bereits im Jahr 1877 in einer Veröffentlichung [72] von Boltzmann angewendet. Boltzmann bezeichnete das aber ausdrücklich als eine lediglich „mathematische Fiktion“. Die wahre Bedeutung dieser Entdeckung erkannten damals weder Boltzmann selbst noch seine Leser. Eine (nur für Physiker geeignete) Darstellung der Entdeckung der Bose-Einstein-Statistik findet man in [73].

⁸¹ Genau wie Lichtwellen in bestimmten Experimenten als Teilchen (nämlich Photonen) in Erscheinung treten, treten Schallwellen in Festkörpern in bestimmten Experimenten als Teilchen, die Phononen genannt werden, in Erscheinung.

gilt also die Maxwell-Boltzmann-Statistik. Wir nehmen an, dass die beiden Würfel wie üblich auf jeder ihrer sechs Seiten mit ein bis sechs Augen markiert sind. Wenn man beide Würfel gleichzeitig wirft, erhält man Ergebnisse zwischen 2 Augen und 12 Augen, siehe Tabelle 10.1.

Die 36 möglichen Ergebnisse	Augen	Wahrscheinlichkeit
	2	1/36
	3	2/36
	4	3/36
	5	4/36
	6	5/36
	7	6/36
	8	5/36
	9	4/36
	10	3/36
	11	2/36
	12	1/36

Tab. 10.1 : Mögliche Ergebnisse mit zwei Würfeln
(Maxwell-Boltzmann-Statistik)

Jedes einzelne der 36 möglichen Ergebnisse kommt mit gleicher Wahrscheinlichkeit, nämlich $1/36$, vor. Das Ergebnis 7 Augen kann durch sechs verschiedene Kombinationen zustande kommen, das Ergebnis 2 Augen aber nur durch eine einzige Kombination. Also erwartet man, und findet es bei Nachprüfung⁸² auch bestätigt, dass das Ergebnis 7 Augen beim Spiel mit zwei Würfeln sechs mal so häufig vorkommt wie das Ergebnis 2 Augen.

Das Beispielsystem „zwei Würfel“ besteht aus zwei Teilchen (nämlich den beiden Würfeln), die je sechs verschiedene Eigenschaften haben können (nämlich je sechs verschiedene Augenzahlen).

⁸² Wer auch nur den geringsten Zweifel an der Richtigkeit von Tabelle 10.1 hat, sollte das durch ein paar hundert Würfe selbst nachprüfen!

Weil die Würfel Dinge sind, ist $\begin{smallmatrix} \blacksquare & \blacksquare \\ \blacksquare & \blacksquare \end{smallmatrix}$ ein anderer Zustand als $\begin{smallmatrix} \blacksquare & \blacksquare \\ \blacksquare & \blacksquare \end{smallmatrix}$. Es macht einen Unterschied, ob der weiße Würfel 5 Augen zeigt und der schwarze Würfel 6, oder ob der weiße Würfel 6 Augen zeigt und der schwarze Würfel 5. Deshalb werden in Tabelle 10.1 bei der Berechnung der Wahrscheinlichkeit des Gesamtergebnisses 11 Augen $\begin{smallmatrix} \blacksquare & \blacksquare \\ \blacksquare & \blacksquare \end{smallmatrix}$ und $\begin{smallmatrix} \blacksquare & \blacksquare \\ \blacksquare & \blacksquare \end{smallmatrix}$ als unterschiedliche Zustände des Systems gezählt, so dass die Wahrscheinlichkeit für 11 Augen gleich $2/36$ ist.

Die Erfahrung zeigt, dass für Quantenobjekte andere statistische Regeln gelten als für Dinge:

* Wenn in einem System gleichartiger Bosonen die Eigenschaften von zwei Teilchen miteinander vertauscht werden, dann ändert sich der Zustandsvektor des Gesamtsystems um den Faktor $(+1)$, d. h. er bleibt unverändert. Man sagt, dass der Zustandsvektor eines Systems gleichartiger Bosonen unter Vertauschungen *symmetrisch* ist. (10.1a)

* Wenn in einem System gleichartiger Fermionen die Eigenschaften von zwei Teilchen miteinander vertauscht werden, dann ändert sich der Zustandsvektor des Gesamtsystems um den Faktor (-1) . Man sagt, dass der Zustandsvektor eines Systems gleichartiger Fermionen unter Vertauschungen *antisymmetrisch* ist. (10.1b)

Warum ist das so? Die Physik kennt für (10.1) keine tiefer liegende Begründung. Es handelt sich um ein Naturgesetz, das aus der Analyse von Experimenten erraten wurde, und durch alle experimentellen Beobachtungen bestätigt wird.

Was (10.1) konkret bedeutet versteht man am leichtesten, wenn wir einmal annehmen wir könnten mit zwei Quantenwürfel würfeln, durch zahlreiche Versuche die Wahrscheinlichkeiten der verschiedenen Ergebnisse ermitteln, und in einer Tabelle zusammenstellen.

Tatsächlich gibt es in der Natur keine Quantenwürfel, und bis heute ist kein Experimentator in der Lage, einen Quantenwürfel herzustellen. Trotzdem ist es nützlich einmal zu überlegen, welche Auswirkungen das Naturgesetz (10.1) auf die Ergebnisse beim Würfeln mit Quantenwürfeln hätte. In den Abschnitten 10.2 und 10.3 werden wir dann zwei realistischere Beispiele betrachten.

Wenn ein Würfel fünf Augen zeigt und der andere drei, dann kann der Zustandsvektor eines Quantensystems, das aus zwei Quantenwürfeln besteht, weder $|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle$ noch $|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle$ sein. Denn wenn die Augenzahlen der beiden Würfel miteinander vertauscht werden, dann ändern sich diese Zustandsvektoren weder um den Faktor $(+1)$ noch um den Faktor (-1) , sondern dann ändert sich der eine dieser Zustandsvektoren in den anderen, und der andere in den einen.

Der richtige Zustandsvektor ist vielmehr im Fall von

$$\text{Bosonen : } \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle + |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) \quad (10.2a)$$

$$\text{Fermionen : } \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle - |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) . \quad (10.2b)$$

Diese Zustandsvektoren haben bei Vertauschung der Augenzahlen der beiden Würfel das richtige Verhalten entsprechend (10.1):

$$\begin{aligned} \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle + |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) & \xrightarrow{\text{Vertauschung}} \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle + |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) = \\ & = + \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle + |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle - |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) & \xrightarrow{\text{Vertauschung}} \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle - |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) = \\ & = - \left(|\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle - |\text{Ⓜ} \rangle |\text{Ⓜ} \rangle \right) \end{aligned}$$

Der Faktor $\sqrt{1/2}$ in (10.2) ist erforderlich, damit die Projektionsamplitude der Zustandsvektoren auf sich selbst 1 ergibt, wie es sein muss:

$$\begin{aligned}
& \sqrt{\frac{1}{2}} \left(\langle \text{☉} | \langle \text{☉} | + \langle \text{☉} | \langle \text{☉} | \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle + | \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle \right) = \\
& = \frac{1}{2} \left(\underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{1} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{1} + \underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{0} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{0} + \right. \\
& \left. + \underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{0} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{0} + \underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{1} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{1} \right) = 1 \quad (10.3a)
\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
& \sqrt{\frac{1}{2}} \left(\langle \text{☉} | \langle \text{☉} | - \langle \text{☉} | \langle \text{☉} | \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle - | \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle \right) = \\
& = \frac{1}{2} \left(\underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{1} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{1} - \underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{0} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{0} - \right. \\
& \left. - \underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{0} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{0} + \underbrace{\langle \text{☉} | \langle \text{☉} |}_{1} \underbrace{| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle}_{1} \right) = 1 \quad (10.3b)
\end{aligned}$$

Falls die beiden Würfel die gleiche Augenzahl („Pasch“) zeigen, beispielsweise zwei Einsen, ergeben die Zustandsvektoren (10.2) im Fall von

$$\text{Bosonen : } \sqrt{\frac{1}{2}} \left(| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle + | \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle \right) = | \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle \quad (10.4a)$$

$$\text{Fermionen : } \sqrt{\frac{1}{2}} \left(| \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle - | \text{☉} \rangle | \text{☉} \rangle \right) = 0 . \quad (10.4b)$$

Dass die Faktoren $\sqrt{1/2}$ und 1 im Fall des Bosonen-Paschs richtig sind, sieht man wenn man jeweils die Projektionsamplitude der rechten und der linken Seite von (10.4a) auf sich selbst berechnet. Bemerkenswert ist (10.4b): Weil der Zustandsvektor Null ist, ist seine Projektionsamplitude auf sich selbst erst recht Null, d. h. die Wahrscheinlichkeit eines Paschs ist bei fermionischen Würfeln Null. Fermionische Würfel haben aufgrund des Naturgesetzes (10.1b) *immer* unterschiedliche Augenzahlen.

In Tabelle 10.2 auf der nächsten Seite sind die möglichen Ergebnisse beim Würfeln mit zwei Bosonenwürfeln eingetragen. Es

Die 21 möglichen Ergebnisse	Augen	Wahrscheinlichkeit
	2	1/21
$(\text{one white die} + \text{one black die})$	3	1/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	4	2/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	5	2/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	6	3/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	7	3/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	8	3/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	9	2/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	10	2/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	11	1/21
$(\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die}), (\text{one white die} + \text{one black die})$	12	1/21

Tab. 10.2: Mögliche Ergebnisse mit zwei bosonischen Würfeln (Bose-Einstein-Statistik)

gibt nur noch 21 verschiedene Ergebnisse, im Gegensatz zu den 36 möglichen Ergebnissen, wenn es sich bei den Würfeln um Dinge handelt.

In den Zustandsvektoren

$$\underbrace{\sqrt{\frac{1}{2}} \left(|\text{white die} \rangle |\text{black die} \rangle + |\text{black die} \rangle |\text{white die} \rangle \right)}_{\text{Bosonen}} \quad \text{bzw.} \quad \underbrace{\sqrt{\frac{1}{2}} \left(|\text{white die} \rangle |\text{black die} \rangle - |\text{black die} \rangle |\text{white die} \rangle \right)}_{\text{Fermionen}} \quad (10.5)$$

haben die einzelnen Würfel ihre Identität verloren: Das System besteht eindeutig aus einem weißen und einem schwarzen Würfel. Und es ist eindeutig, dass die Gesamtzahl der Augen 8 ist, zusammengesetzt aus 5 Augen und 3 Augen der einzelnen Würfel. Aber die Eigenschaft 3 Augen bzw. 5 Augen kann nicht eindeutig dem weißen bzw. dem schwarzen Würfel zugeordnet werden.

Diese Eigenart von Quantensystemen in verschränkten Zuständen wurden in Kapitel 6 ausführlich untersucht. Auch (10.5) sind verschränkte Zustandsvektoren, die das Gesamtsystem in ganzheitlicher Weise beschreiben. Das Gesamtsystem hat genau definierte

Eigenschaften (hier: Augenzahlen), aber seine Bestandteile (hier: der weiße und der schwarze Würfel) existieren nur als Bestandteile des Gesamtsystems, haben keine eigenständige Existenz, und deshalb auch keine genau definierten Eigenschaften (hier: Augenzahlen).

Wenn man mit drei fermionischen Würfeln würfelt, dann ist ein mögliches Ergebnis 2 Augen, 3 Augen, 5 Augen. Der Zustandsvektor

$$\begin{aligned} \sqrt{\frac{1}{6}} \left(& |\text{⊖}| |\text{⊖}| |\text{⊕}| - |\text{⊖}| |\text{⊕}| |\text{⊕}| - |\text{⊖}| |\text{⊖}| |\text{⊕}| + |\text{⊕}| |\text{⊖}| |\text{⊕}| + \\ & + |\text{⊖}| |\text{⊕}| |\text{⊕}| - |\text{⊕}| |\text{⊖}| |\text{⊕}| \right) \end{aligned} \quad (10.6)$$

erfüllt die Bedingung 10.1b: Der Zustandsvektor wechselt das Vorzeichen, egal ob man in jedem der sechs Summanden die Augenzahl des weißen und des schwarzen Würfels vertauscht, oder ob man die Augenzahl des weißen und des roten Würfels vertauscht, oder ob man die Augenzahl des schwarzen und des roten Würfels vertauscht. Wer mag kann als Übungsaufgabe nachrechnen, dass die Projektionsamplitude des Zustands (10.6) auf sich selbst 1 ergibt; der Faktor $\sqrt{1/6}$ ist also richtig.

Niemals kann in einem System von fermionischen Würfeln die gleiche Augenzahl zweimal (oder gar noch öfter) vorkommen, denn dann ist der Zustandsvektor Null. Ein Beispiel ist das (unmögliche) Ergebnis 2 Augen, 5 Augen, 5 Augen. Der Zustandsvektor dieses Ergebnisses ist

$$\begin{aligned} \sqrt{\frac{1}{6}} \left(& \underbrace{|\text{⊖}| |\text{⊕}| |\text{⊕}| - |\text{⊖}| |\text{⊕}| |\text{⊕}|}_{0} - \underbrace{|\text{⊕}| |\text{⊖}| |\text{⊕}| + |\text{⊕}| |\text{⊖}| |\text{⊕}|}_{0} + \right. \\ & \left. + \underbrace{|\text{⊕}| |\text{⊕}| |\text{⊕}| - |\text{⊕}| |\text{⊕}| |\text{⊕}|}_{0} \right) = 0 . \end{aligned} \quad (10.7)$$

Weil der Zustandsvektor Null ist, ist die Projektionsamplitude dieses Zustandsvektors auf sich selbst erst recht Null. Das bedeu-

Die 15 möglichen Ergebnisse	Augen	Wahrscheinlichkeit
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	3	1/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	4	1/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare), (\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	5	2/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare), (\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	6	2/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare), (\square \blacksquare - \square \blacksquare), (\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	7	3/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare), (\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	8	2/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare), (\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	9	2/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	10	1/15
$(\square \blacksquare - \square \blacksquare)$	11	1/15

Tab. 10.3: Mögliche Ergebnisse mit zwei fermionischen Würfeln (Fermi-Dirac-Statistik)

tet, dass die Wahrscheinlichkeit des Ergebnisses 2 Augen, 5 Augen, 5 Augen beim Würfeln mit fermionischen Würfeln Null ist, d. h. dass dies Ergebnis unmöglich ist.

Weil beim Würfeln mit fermionischen Würfeln niemals zwei Würfel die gleiche Augenzahl haben können (es gibt kein „Pasch“), bleiben im Fall von zwei Würfeln nur die 15 möglichen Ergebnisse, die in Tabelle 10.3 aufgelistet sind.

Was passiert, wenn man mit sieben fermionischen Würfeln würfelt? Müssen dann nicht mindestens zwei Würfel die gleiche Augenzahl zeigen, weil es ja insgesamt nur die Augenzahlen 1 bis 6 gibt? Nun, ich weiß es auch nicht. Vermutlich ist das Beispiel von fermionischen Quantenwürfeln allzu unrealistisch. Beschäftigen wir uns besser mit realistischen Fermionen-Systemen, zum Beispiel den Elektronen in einem Festkörper.

10.2 Halbleiter-Elektronik

Ein Kristall aus Silizium mit dem Volumen 1 mm^3 enthält etwa $2 \cdot 10^{22}$ Elektronen. Weil Elektronen Fermionen sind, können nicht zwei von ihnen identische Eigenschaften haben! Umgekehrt gesagt:

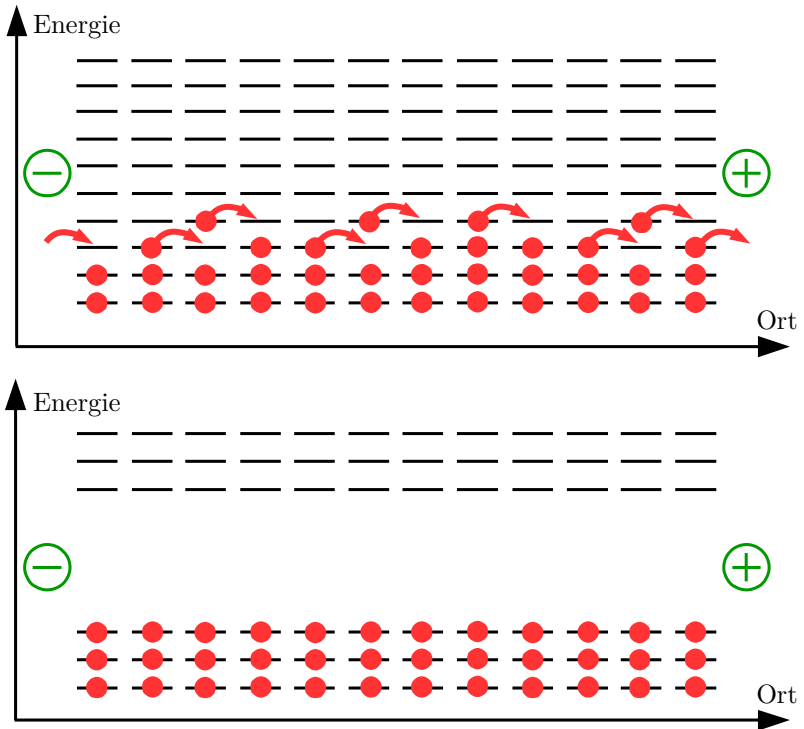


Abb. 10.1: Energieniveaus in einem guten Leiter (oben) und in einem Isolator (unten)

Jedes der $2 \cdot 10^{22}$ Elektronen in diesem Kristall muss sich durch mindestens eine Eigenschaft von jedem anderen der Elektronen unterscheiden.

Unterschiedliche Eigenschaften, das bedeutet konkret z. B. unterschiedlicher Impuls, oder unterschiedlicher Ort, oder unterschiedliche Energie der einzelnen Elektronen. In Abb. 10.1 ist ein extrem vereinfachtes Modell skizziert: Die Elektronen, symbolisiert durch die roten Punkte, haben in diesem Modell nur zwei Eigenschaften, nämlich einen Ort längs einer bestimmten Raumachse und eine

bestimmte Energie. Jedes Elektron in diesem Modellkristall muss sich entweder durch seinen Ort oder durch seine Energie von jedem anderen Elektron unterscheiden, d. h. jeder der kleinen waagerechten Striche, die die möglichen Orte und Energien von Elektronen symbolisieren, darf nur von maximal einem Elektron belegt sein.

Die grün eingekreisten Plus- und Minuszeichen sollen eine elektrische Spannung symbolisieren, die rechts und links an die Oberflächen des Kristalls angelegt wird. Gleichnamige Ladungen stoßen sich ab, ungleichnamige Ladungen ziehen sich an. Elektronen sind negativ geladen, also bewegen sie sich, wie durch die roten Pfeile angedeutet, nach rechts in Richtung zum Pluspol – wenn sie können.

Bewegen können die Elektronen sich nur dann, wenn der Platz zu dem sie sich hinbewegen wollen, nicht bereits belegt ist. In der oberen Skizze gibt es dicht oberhalb der belegten Energieniveaus zahlreiche freie Energieniveaus. Der energetische Abstand zwischen den belegten und den freien Niveaus ist so klein, dass die Elektronen durch thermische Anregung (Energietransfer von den Gitterschwingungen des Kristalls zu den Elektronen) die freien Niveaus leicht erreichen können.⁸³ Dann steht ihrer Diffusion durch den Kristall Richtung Pluspol nichts mehr im Weg.

In der unteren Skizze von Abb. 10.1 gibt es zwischen den belegten und den freien Energieniveaus eine große Lücke. Die Energielücke ist viel größer als die thermische Energie. Deshalb wird kein Elektron in die freien Niveaus angeregt. Weil alle erreichbaren Nachbar-Niveaus belegt sind, kann sich keines der Elektronen von der Stelle rühren, dieser Kristall ist ein elektrischer Isolator.

⁸³ Tatsächlich ist – anders als in der Skizze – der energetische Abstand zwischen den belegten und den freien Energieniveaus in Metallen so winzig klein, dass er auch mit moderner Messtechnik nicht nachweisbar ist. Das hat zur Folge, dass in Metallen auch bei extremer Kühlung (beliebig nah am absoluten Nullpunkt der Temperatur) Elektronen thermisch in freie Niveaus angeregt werden können.

Aber könnten nicht die Elektronen, die in der unteren Skizze von Abb. 10.1 ganz rechts sitzen, in die (in der Skizze nicht sichtbare) metallische **Elektrode** diffundieren? Dann würden ihre Plätze frei, die nächsten Nachbarlektronen könnten nachrücken, und dann wiederum deren nächste Nachbarn, so dass schließlich doch ein Elektronenstrom durch den Isolator entstehen könnte. Ich werde gleich auf diese Frage zurückkommen; zunächst behaupte ich einfach, dass diese Art von Leitung nicht zustande kommt; der Isolator ist und bleibt ein Isolator.

Die Energielücke zwischen den von Elektronen belegten Energieniveaus und den freien Energieniveaus ist das Markenzeichen von Isolatoren. Das Markenzeichen von Metallen ist, dass bei ihnen zwischen belegten und freien Energieniveaus *keine* Energielücke klappt. Die in der Elektronik-Industrie verwendeten Halbleiter (am häufigsten wird Silizium eingesetzt) tragen ihren Namen zu Unrecht. Sie sind nicht schlecht leitende Metalle, sondern sie sind schlecht isolierende Isolatoren. Halbleiter sind Isolatoren, weil bei ihnen zwischen den belegten und den freien Energieniveaus eine Energielücke von erheblicher Größe besteht. Die Energielücke ist jedoch nicht groß genug, um thermische Anregung von Elektronen vollständig zu unterbinden; dadurch bleibt eine geringe Leitfähigkeit, die aber winzig klein ist im Vergleich zur Leitfähigkeit von Metallen.⁸⁴

Man kann die Leitfähigkeit von Halbleitern deutlich erhöhen, indem man sie mit geeigneten Fremdatomen dotiert. Betrachten wir am Beispiel von Silizium, was das bedeutet. Silizium-Atome haben 14 Elektronen, Aluminium-Atome haben 13 Elektronen, und Phosphor-Atome haben 15 Elektronen. Wenn man einen Silizium-Kristall bei hoher Temperatur mit Strahlen von Al- oder P-Ionen beschießt, dann kann man erreichen dass beispielsweise

⁸⁴ Das gilt bei Raumtemperatur. Wenn man Silizium auf tiefe Temperatur abkühlt, wird es zu einem ausgezeichneten Isolator.

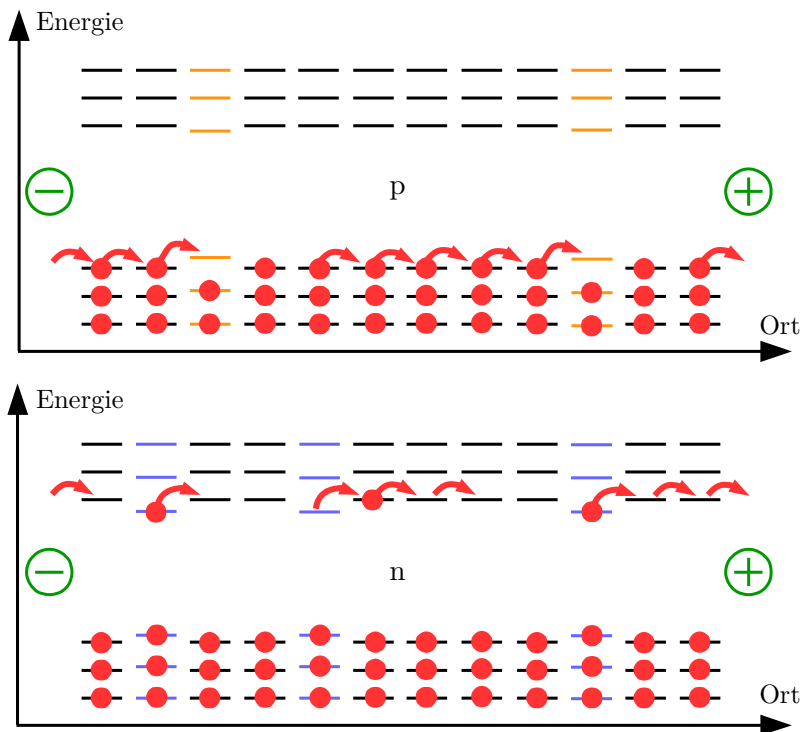


Fig. 10.2: Energieniveaus in p-dotiertem Silizium (oben) und in n-dotiertem Silizium (unten)

durchschnittlich jedes 10 000 ste Si-Atom im Kristall durch ein Al- oder P-Atom ersetzt wird. Die Folgen dieser Dotierung werden in Abb. 10.2 dargestellt. Die obere Skizze zeigt die Energieniveaus eines Aluminium-dotierten Silizium-Kristalls, die untere zeigt die Energieniveaus eines Phosphor-dotierten Silizium-Kristalls. Die Energieniveaus an den Orten der Al-Atome sind in gelber Farbe eingetragen, die Energieniveaus an den Orten der P-Atome in blauer Farbe.

Die Fremdatome versuchen, sich möglichst homogen in den Silizium-Kristall einzufügen. Das gelingt ihnen aber nur unvollkommen, weil sie ja ein Elektron zu viel oder zu wenig haben. Al-Atome haben ein Elektron weniger als Si-Atome. Wenn es einem Al-Atom gelingt, ein zufällig in der Nähe vorbeidiffundierendes Elektron einzufangen, dann kann es sich besser in den Si-Kristall einfügen. Aus diesem Grund ist nur sehr wenig Energie erforderlich, damit ein Elektron aus der Nachbarschaft zum Al-Atom wechselt, d. h. das unterste freie Energieniveau der Al-Atome liegt nur geringfügig höher als die höchsten besetzten Energieniveaus der benachbarten Si-Atome.

Deshalb kann ein Elektron eines Si-Atoms leicht thermisch dazu angeregt werden, zum Al-Atom zu wechseln und dadurch die Kristallstruktur um das Al-Atom herum zu perfektionieren. Wenn das geschieht, dann zieht es eine Kettenreaktion nach sich. Denn dann wird ja der ursprüngliche Platz dieses Elektrons frei, ein Nachbar-elektron kann auf diesen Platz wechseln und macht dabei seinen eigenen Platz frei, und so weiter. Jedes mal, wenn ein Elektron – wie durch die roten Pfeile angedeutet – um einen Platz nach rechts rückt, dann rückt der freie Platz nach links weiter. Die einzelnen Elektronen bewegen sich jeweils nur um einen einzigen Platz nach rechts. Aber der freie Platz, von den Halbleiter-Elektronikern prosaisch als *Loch* bezeichnet, bewegt sich nach und nach von rechts nach links durch den gesamten Kristall.

Im Effekt ist es so, als würde das *Loch* als positiv geladenes Teilchen von rechts nach links durch den Kristall diffundieren. Deshalb wird die Leitung mithilfe von Löchern als p-Leitung bezeichnet, und mit Al dotiertes Silizium als p-dotierter Halbleiter bzw. einfach p-Halbleiter. Das p steht für „positive Ladung“. Tatsächlich existiert positive Ladung nur in den Atomkernen, und die sind fest an ihrem jeweiligen Platz im Kristall eingebaut. Nur die negativ geladenen Elektronen sind beweglich. Das p in p-Halbleiter weist

lediglich darauf hin, dass es sich so verhält *als ob* sich positive Ladungen durch den Kristall bewegen.

P-Atome (nicht das P von Phosphor mit dem p von p-Halbleiter verwechseln!) können sich besser in den Silizium-Kristall einfügen, wenn sie ihr 15. Elektron abgeben (Si-Atome haben nur 14 Elektronen). Deshalb liegt das höchste belegte Energieniveau der P-Atome im Silizium-Kristall dicht unterhalb der ersten freien Energieniveaus der benachbarten Si-Atome, siehe die untere Skizze von Abb. 10.2. Die Energieniveaus der P-Atome sind dort blau dargestellt. Das 15. Elektron eines Phosphor-Atoms kann thermisch leicht in die freien Energieniveaus des Siliziums angeregt werden, und sich dann ungehindert bis zur + Elektrode bewegen. Weil die beweglichen Ladungen (sprich: die Elektronen) in diesem Fall negativ geladen sind, wird diese Art der Leitung als n-Leitung bezeichnet, und mit P dotiertes Silizium als n-dotierter Halbleiter bzw. einfach n-Halbleiter.

Jetzt ist es an der Zeit, auf die Frage mit den Elektroden zurück zu kommen, die ich oben einfach beiseite geschoben hatte: In der unteren Skizze von Abb. 10.2 habe ich durch einen Pfeil ganz links angedeutet, dass Elektronen von der Minus-Elektrode in die freien Energieniveaus des Si-Kristalls eingespeist werden. Das muss so sein, denn sonst wären bald alle 15. Elektronen der P-Atome zur Plus-Elektrode abgeflossen, und dann käme die n-Leitung zum Stillstand. Und in der oberen Skizze habe ich durch einen Pfeil ganz rechts angedeutet, dass Elektronen aus den obersten belegten Energieniveaus des Si-Kristalls in die Plus-Elektrode abfließen können, sprich dass Löcher von der Plus-Elektrode in die obersten belegten Energieniveaus des Si-Kristalls eingespeist werden. Das muss so sein, denn sonst wären bald alle Löcher zur Minus-Elektrode abgeflossen, und dann käme die p-Leitung zum Stillstand.

Wenn die Elektroden Löcher in den p-Halbleiter bzw. Elektronen

in den n-Halbleiter einspeisen, warum speisen sie dann weder Elektronen noch Löcher in den undotierten Si-Kristall von Abb. 10.1 auf Seite 293 ein? Das liegt daran, dass das in den Abbildungen 10.1 und 10.2 skizzierte Modell einen grundlegenden Fehler enthält – wie aufmerksame Leser längst bemerkt haben dürften. Elektronen „haben“ nicht einfach einen Ort, sondern sie bekommen einen Ort, wenn dieser Ort durch eine Messung erschaffen wird. Solange nicht der Ort eines Elektrons „etwa in der Mitte des Kristalls“ oder „ganz knapp links von der Plus-Elektrode“ oder wie auch immer durch eine Messung erschaffen wird, haben die Elektronen keinen Ort, d. h. sie sind (mindestens!) über den gesamten Kristall plus die beiden Elektroden delokalisiert.

Ein Modell mit delokalisierten Elektronen käme der Wahrheit näher; es wäre aber fürchterlich schwierig, mit dem verbesserten Modell den p-n-Übergang zu erklären. Das fehlerhafte Modell von Abb. 10.1 und 10.2 wird sich als gut geeignet zur Erklärung des p-n-Übergangs erweisen. Das liegt daran, dass es nicht nur falsche Züge (die Lokalisierung der Elektronen) sondern auch richtige Züge (das aus dem Naturgesetz (10.1b) folgende Verbot, einen Platz mit mehr als einem Elektron zu belegen) aufweist. Deshalb werden wir dies Modell trotz aller Bedenken doch weiterhin verwenden – mit der Vorsicht und Behutsamkeit, die bei einer **heuristischen** Argumentation geboten sind.⁸⁵

Heuristische Überlegungen können dann zum richtigen Ergebnis führen, wenn falsche Annahmen (hier: die Lokalisierung der Elektronen) durch geeignete weitere Annahmen kompensiert werden. Die beiden zusätzlichen Annahmen, mit denen das heuristische

⁸⁵ Die Autoren von Lehrbüchern für Elektronik-Ingenieure versuchen häufig, die Unzulänglichkeiten des Modells zu übertünchen, mithilfe kunstreicher Kombinationen von delokalisierten und lokalisierten Elektronen, sowie Energiebändern die durch Raumladungen verbogen werden. Ich halte es für besser, den Lesern reinen Wein einzuschenken und ohne viel Herumgerede den heuristischen Charakter dieses Halbleitermodells zuzugeben.

Modell von Abb. 10.1 und 10.2 zu korrekten Ergebnissen führt, sind die folgenden:

- * Metallische Elektroden können Elektronen in n-Halbleiter einspeisen, aber nicht in p-Halbleiter und nicht in undotierte Halbleiter.
- * Metallische Elektroden können Löcher in p-Halbleiter einspeisen, aber nicht in n-Halbleiter und nicht in undotierte Halbleiter.

Mit diesen beiden zusätzlichen Annahmen im Hinterkopf betrachten wir jetzt den in Abb. 10.3 auf der nächsten Seite skizzierten p-n-Übergang. Es handelt sich um einen Halbleiter-Kristall, dessen rechter Teil p-dotiert ist, und dessen linker Teil n-dotiert ist. Die n- und p-dotierten Bereiche grenzen unmittelbar aneinander.

In der oberen Skizze wird an die linke Elektrode eine höhere Spannung angelegt als an die rechte Elektrode. Folglich fließen die beweglichen Elektronen des n-Bereichs zur linken Elektrode ab, und die Löcher des p-Bereichs fließen zur rechten Elektrode ab. Wie in den beiden Zusatzannahmen formuliert, können aber weder von der rechten Elektrode Elektronen in den p-Halbleiter eingespeist werden, noch Löcher von der linken Elektrode in den n-Halbleiter. Also können die abgeflossenen Elektronen und Löcher nicht von außen ersetzt werden, und der Stromfluss kommt zum Erliegen. Durch das + und – beim Übergang wird angedeutet, dass sich im linken Teil des p-n-Übergangs (auf der n-Seite) eine positive Raumladung aufbaut (Mangel an Elektronen), und dass sich im rechten Teil des p-n-Übergangs (auf der p-Seite) eine negative Raumladung aufbaut (Mangel an Löchern).

In der unteren Skizze wurden die Elektroden umgepolt. Jetzt fließen die beweglichen Elektronen von links nach rechts in den p-Bereich, und die abgeflossenen Elektronen werden von der linken Elektrode ersetzt. Die Löcher fließen von rechts nach links in den

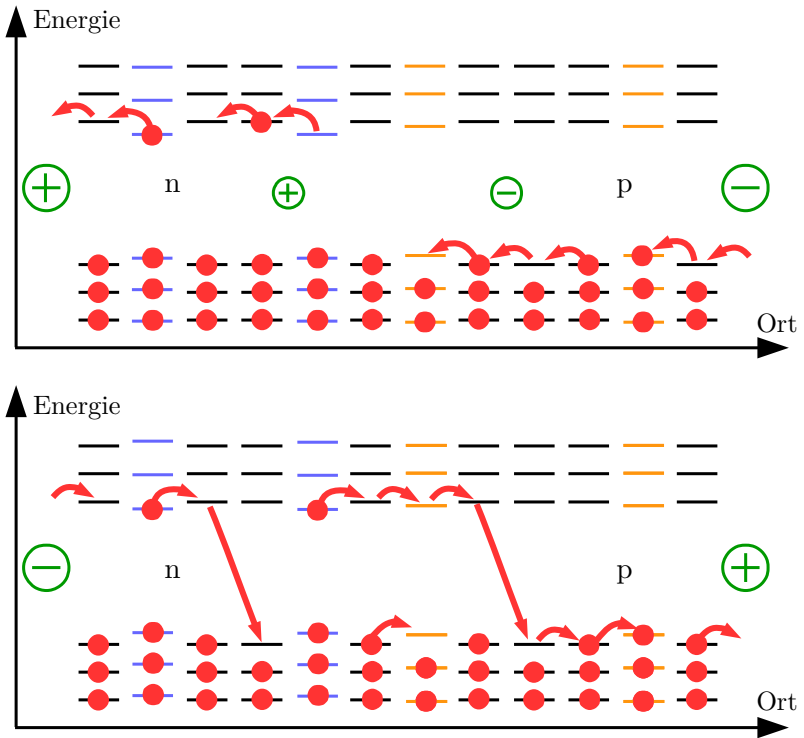


Fig. 10.3: p-n-Kontakt in Sperrrichtung (oben) und in Durchlassrichtung (unten)

n-Bereich, und die abgeflossenen Löcher werden von der rechten Elektrode ersetzt. Durch thermische Relaxation (Verlust von Energie durch Erzeugung von Vibrationen des Kristallgitters) werden die Elektronen früher oder später „in die Löcher herunterfallen“. Das stört den Stromtransport nicht, weil ständig neue Elektronen und Löcher von den Elektroden nachgeliefert werden.

Der p-n-Übergang wirkt also als ein Ventil für elektrische Ladung: Wenn der Pluspol am p-Halbleiter und der Minuspol am

n-Halbleiter liegt, dann wird Ladung durchgelassen, es fließt ein Strom. Bei umgekehrter Polung sperrt der p-n-Übergang, es fließt kein Strom. In der Elektrotechnik wird der p-n-Übergang als *Diode* bezeichnet.

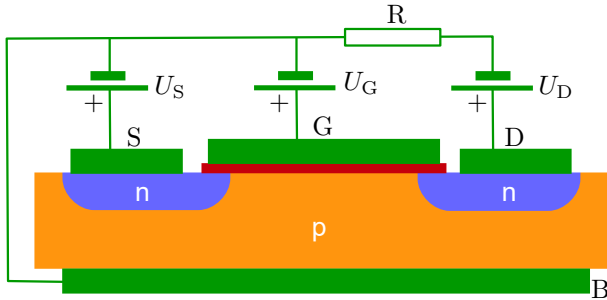


Fig. 10.4: Schnitt durch einen n-Kanal MOS-FET

In Abb. 10.4 ist ein Schnitt durch einen n-Kanal MOSFET (das **Akronym** steht für metal-oxide-semiconductor field-effect-transistor) gezeigt. In den gelb gemalten p-Halbleiter sind zwei blau gemalte Zonen mit n-Dotierung eindiffundiert. Es gibt vier grün gemalte Elektroden mit den Namen S = source, G = gate, D = drain, B = bulk.

Würde man an S eine negative und an B eine positive Spannung anlegen, dann hätte man eine Diode in Durchlassrichtung. Ebenso, wenn man an D eine negative und an B eine positive Spannung anlegen würde. Das tut man aber nicht, sondern man wählt die Source-Spannung U_S , die Drain-Spannung U_D , und die Gate-Spannung U_G stets

$$U_S \geq 0 \quad , \quad U_D \geq 0 \quad , \quad U_G \geq 0 .$$

Die Schaltzeichen oberhalb von Source, Gate, und Drain symbolisieren Spannungsquellen. Die Pluszeichen erinnern daran, dass U_S , U_D , und U_G niemals negativ eingestellt werden. (Sie können aber

Null sein.) Das Schaltzeichen R symbolisiert einen Widerstand, der dafür sorgt dass der Transistor nicht überlastet wird.

Wozu sind die beiden Dioden gut, wenn sie stets gesperrt sind? Nun, der Clou bei der Sache ist die Gate-Elektrode. Sie ist durch eine dünne, dunkelrot gemalte Isolationsschicht, die in der Regel aus SiO_2 = Siliziumdioxid besteht, vom Halbleiter getrennt. Dieser Aufbau des Gates aus den Schichten M = metal, O = oxide, S = semiconductor hat dem MOS-FET seinen Namen gegeben. Es gibt auch andere Arten von Feldeffekt-Transistoren, deren Gate anders konstruiert ist.

Solange U_G gleich Null ist fließt kein Strom, egal welche (positiven) Spannungen an Source und Drain gelegt sind. Denn die beiden Dioden sind ja stets gesperrt, es kann kein Strom durch die p-n-Übergänge fließen. Wenn aber $U_G > 0$ eingestellt wird, dann passiert etwas bemerkenswertes:

Gleichnamige Ladungen stoßen sich ab, ungleichnamige Ladungen ziehen sich an. Das positiv geladene Gate stößt die Löcher des p-Halbleiters ab, und zieht die Elektronen an. Das führt dazu, dass in einer hauchdünnen Schicht unterhalb des Isolators ein Zustand eintritt, der in Abb. 10.5 auf der nächsten Seite dargestellt wird: Im p-Bereich sind sämtliche Löcher verschwunden. Sämtliche Plätze unterhalb der Energielücke sind von Elektronen belegt.

Diese Graphik entspricht nahezu der unteren Graphik von Abb. 10.2 auf Seite 296. Es gibt nur zwei kleine Unterschiede: Erstens sind die Atomkerne der Al-Atome nur 13-fach positiv geladen, es befinden sich aber bei jedem Al-Atom von Abb. 10.3 14 Elektronen. Der p-Bereich enthält also eine kleine negative Raumladung, die jedoch den Stromtransport zwischen Source und Drain nicht ernsthaft behindert. Und zweitens gibt es im p-Bereich keine P-Atome. Das stört den Stromtransport noch weniger.

Wenn an Source und Drain unterschiedliche Spannungen liegen, dann können Elektronen sich wie in einem reinen n-Halbleiter auf

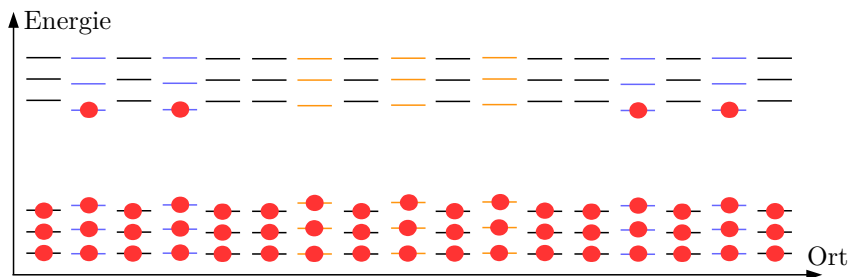


Fig. 10.5: Energieniveaus im n-Kanal

der einen Seite des Kristalls auf den Weg machen, und durch die freien Plätze oberhalb der Energielücke den langen Weg bis zur anderen Seite des Kristalls hinüber diffundieren. Es gibt keine Löcher, die die Elektronen einfangen könnten, denn sämtliche Plätze unterhalb der Energielücke sind bereits belegt.

Weil die Leitung des Stroms in der dünnen Schicht unter dem Isolator nahezu identisch mit der Stromleitung in einem reinen n-Halbleiter ist, wird diese Schicht als n-Kanal bezeichnet. Je nach Gatespannung ist der n-Kanal zwischen wenigen Nanometern und vielen hundert Nanometern dick. (In Leistungstransistoren kann der Kanal noch weitaus dicker sein.) Bei festgehaltener Differenz zwischen U_S und U_D wird der Strom zwischen Source und Drain um so größer, je dicker der n-Kanal ist. Durch das Gate fließt kein Strom, deshalb kann man durch Variation von U_G die Stromstärke zwischen Source und Drain nahezu verlustfrei regeln.⁸⁶ Ohne den Widerstand R würde der Transistor schnell Rauchzeichen geben und innerhalb weniger Sekunden zerstört sein. Man muss bei der Verwendung von Transistoren stets auf eine geeignet dimensionierte

⁸⁶ für Physiker: Die Regelung ist nur „nahezu“ verlustfrei, weil durch das Gate zwar kein Gleichstrom, wohl aber ein Wechselstrom fließt. In Hochfrequenz-Anwendungen sind die Schaltverluste des Gates ganz erheblich.

Beschaltung achten.

In jedem Prozessor eines Computers oder Smartphones sind viele Millionen von Feldeffekttransistoren zusammengeschaltet. Wären Elektronen nicht Fermionen (die der Fermi-Dirac-Statistik, sprich dem Naturgesetz (10.1b), unterliegen) sondern Dinge (die der Maxwell-Boltzmann-Statistik unterliegen), dann gäbe es keinen p-n-Übergang, keine Transistoren, keine Halbleiterelektronik.

10.3 Der Laser

Das Naturgesetz (10.1) hat zur Folge, dass beispielsweise zwei Elektronen (Elektronen sind Fermionen) in einem Festkörper niemals in allen Eigenschaften übereinstimmen können. Im Fall von Bosonen gibt es diese Einschränkung nicht. Das Licht eines Lasers besteht aus Photonen, Photonen sind Bosonen, und das Funktionsprinzip des Lasers besteht tatsächlich darin, dass eine gigantische Zahl von Photonen alle in genau dem gleichen Quantenzustand präpariert werden.

LASER ist ein **Akronym**: Es steht für Light Amplification by Stimulated Emission of Radiation. Um zu verstehen, was es mit der stimulierten Emission auf sich hat, müssen wir uns zunächst an einige wichtige Ergebnisse von Kapitel 3 erinnern:

Zur Deutung von Lenard's in Abschnitt 3.1 geschilderten Experimenten stellte Einstein 1905 seine Lichtquanten-Hypothese auf, d. h. er postulierte dass Atome und Moleküle Licht in Form unteilbarer Energiekörner absorbieren oder emittieren. Darüber habe ich in Abschnitt 3.2 berichtet. Einstein bezeichnete die Energiekörner als Lichtquanten. Später bürgerte sich dafür der Name Photonen ein.

Auf Seite 50 wurde die Gleichung (3.3) angegeben, mit der Planck im Jahr 1900 erstmals die Energiedichte der „Schwarzen Strahlung“ korrekt beschreiben konnte:

$$\text{Energiedichte der Schwarzen Strahlung} \stackrel{(3.3)}{=} \frac{8\pi h\nu^3/c^3}{e^{\frac{h\nu}{kT}} - 1} \quad (10.8)$$

Was mit „Schwarzer Strahlung“ gemeint ist, wurde in den Absätzen vor (3.3) erklärt. Diese Gleichung besagt, dass die Energiedichte der Strahlung mit der Frequenz ν in einem Ofen nur von der Temperatur T des Ofens abhängt. Alle anderen Faktoren in (10.8) sind Konstanten.

Bei der Veröffentlichung der Lichtquantenhypothese hatte Einstein darauf hingewiesen, dass diese Hypothese und Planck's Gleichung genau dann miteinander verträglich sind, wenn jedes Photon die Energie $h\nu$ hat, wobei ν die Frequenz des Lichts und h die Planck'sche Konstante ist. „Energiedichte“ bedeutet „Energie pro Volumen“. Man kann Planck's Strahlungsformel also auch als

$$\frac{N_{\text{Phot}} h\nu}{V} \stackrel{(10.8)}{=} \frac{8\pi h\nu^3/c^3}{e^{\frac{h\nu}{kT}} - 1} \quad (10.9)$$

schreiben, mit N_{Phot} gleich Anzahl der Photonen mit der Energie $h\nu$, die sich im Volumen V des Ofens befinden.

Im Jahr 1916 beschäftigte Einstein sich wieder einmal mit dieser merkwürdigen Formel. Dabei fiel ihm Folgendes auf [74]⁸⁷:

In Abbildung 10.6 auf der nächsten Seite wird der Vorgang von Absorption und Emission eines Photons symbolisch dargestellt. Die blaue Wellenlinie links symbolisiert ein Photon, das auf ein Atom in der Wand des Ofens trifft. Vereinfachend nehmen wir an, dass das Atom nur zwei unterschiedliche Zustände annehmen kann, in denen es die Energie E_j bzw. E_k hat. Die beiden möglichen Energien werden durch die schwarzen Striche dargestellt. Wenn das Atom die Energie E_j hat, ist der schwarze Strich j mit einem roten Punkt markiert; wenn es die Energie E_k hat, ist der Strich k markiert.

⁸⁷ Physiker finden in [75] eine elementare Darstellung von Einstein's Überlegungen.

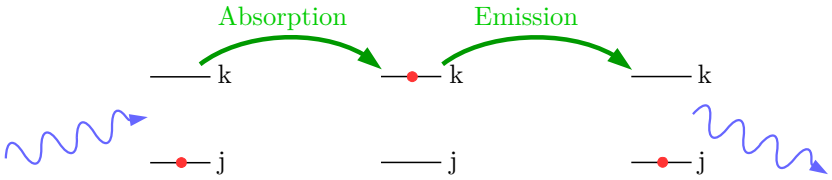


Abb. 10.6: Absorption und Emission eines Photons

Zwei Bedingungen müssen erfüllt sein, damit das Atom das Photon absorbieren kann: Erstens muss das Atom im Zustand j sein. Wenn es bei Ankunft des Photons bereits im Zustand k ist kann es kein Photon absorbieren, weil es in unserem einfachen Modell keinen möglichen Zustand mit noch größerer Energie als E_k gibt. Zweitens muss das Photon die passende Energie $h\nu = E_k - E_j$ haben.

Wenn beide Bedingungen erfüllt sind, dann *kann* das Atom das Photon absorbieren. Es wird das aber nicht mit Sicherheit tun, sondern nur mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit, die von der Art des Atoms abhängt. Die Wahrscheinlichkeit W_{jk} dafür, dass in einer Sekunde irgendeines der Atome in den Wänden des Ofens ein Photon absorbiert ist **proportional** zur Zahl N_j dieser Atome, die sich gerade im Zustand j befinden, und proportional zur Dichte N_{Phot}/V der Photonen mit der passenden Energie $h\nu = E_k - E_j$ im Ofen. Die **Proportionalitätskonstante** nannte Einstein B_{jk} :

$$W_{jk} = B_{jk} N_j \frac{N_{\text{Phot}}}{V} \quad (10.10a)$$

Wenn das Atom das Photon absorbiert hat, dann hat es die Energie E_k . Nach einiger Zeit wird es ein Photon mit der Energie $h\nu = E_k - E_j$ emittieren, und anschließend nur noch die Energie E_j haben. Die Wahrscheinlichkeit W_{kj} dafür, dass in einer Sekunde irgendeines der Atome in der Wand des Ofens ein Photon emittiert,

ist proportional zur Zahl N_k der Atome, die sich gerade im Zustand k befinden. Die Proportionalitätskonstante, die ebenfalls von der Art der Atome abhängt, nannte Einstein A_{kj} :

$$W_{kj} = A_{kj} N_k \quad (10.10b)$$

Eine wichtige Eigenschaft des sogenannten Absorptionskoeffizienten B_{jk} und des Emissionskoeffizienten A_{kj} ist, dass beide nicht von der Temperatur abhängen. Das war bereits damals aus spektroskopischen Untersuchungen zuverlässig bekannt, und ist für Einstein's Schlussfolgerungen bedeutsam.

Wenn mehr Photonen von den Wänden des Ofens absorbiert als emittiert werden, dann nimmt die Zahl N_{Phot} der Photonen im Ofen ab. Umgekehrt nimmt die Zahl N_{Phot} der Photonen im Ofen zu, wenn die Wände mehr Photonen emittieren als absorbieren. Planck's Gleichung (10.9) beschreibt einen als „thermodynamisches Gleichgewicht“ bezeichneten Zustand, bei dem sich die Zahl der Photonen (bei konstanter Temperatur T) nicht verändert, d. h. es werden ständig gleich viel Photonen absorbiert und emittiert.

thermodynamisches Gleichgewicht:

$$B_{jk} N_j \frac{N_{\text{Phot}}}{V} \stackrel{(10.10a)}{=} W_{jk} = W_{kj} \stackrel{(10.10b)}{=} A_{kj} N_k \quad (10.11)$$

Aus dieser Gleichung folgt

thermodynamisches Gleichgewicht:

$$\frac{N_k}{N_j} \stackrel{(10.11)}{=} \frac{B_{jk} N_{\text{Phot}}/V}{A_{kj}} \quad (10.12)$$

Es gibt für das Verhältnis von N_k zu N_j im thermodynamischen Gleichgewicht eine weitere Relation, die damals ebenfalls bereits wohlbekannt und fest etabliert war:

thermodynamisches Gleichgewicht:

$$\frac{N_k}{N_j} = e^{-(E_k - E_j)/(kT)} \begin{cases} < 1 & \text{bei } T < \infty \\ \rightarrow 1 & \text{bei } T \rightarrow \infty \end{cases} \quad (10.13)$$

Leser, die die Exponentialfunktion nicht kennen, sollten einfach glauben dass die Temperaturabhängigkeit so ist, wie hier angegeben: Bei jeder endlichen Temperatur ist im thermodynamischen Gleichgewicht $N_k/N_j < 1$, und das Verhältnis N_k/N_j kommt der 1 um so näher, je höher die Temperatur ist.

Die Anzahl der Photonen im Ofen steigt nach Planck's Gleichung mit zunehmender Temperatur T immer weiter an, und erreicht bei $T \rightarrow \infty$ beliebig große Werte:

$$\frac{N_{\text{Phot}}}{V} \stackrel{(10.9)}{=} \frac{1}{h\nu} \cdot \frac{8\pi h\nu^3/c^3}{e^{\frac{h\nu}{kT}} - 1} \xrightarrow{T \rightarrow \infty} \infty \quad (10.14)$$

(Wieder sollten Leser, die die Exponentialfunktion $e^{\frac{h\nu}{kT}}$ nicht kennen, das einfach glauben.) Mit diesem Ergebnis folgt aus (10.12)

thermodynamisches Gleichgewicht:

$$\frac{N_k}{N_j} \stackrel{(10.12)}{=} \frac{B_{jk} N_{\text{Phot}}/V}{A_{kj}} \xrightarrow{T \rightarrow \infty} \infty . \quad (10.15)$$

Hier stimmt etwas nicht! Laut (10.13) kann das Verhältnis N_k/N_j im thermodynamischen Gleichgewicht niemals größer als 1 sein, aber laut (10.15) wird es bei hoher Temperatur beliebig groß.

Wo steckt der Fehler? Einstein wollte – zu Recht, wie wir heute wissen – weder an der Relation (10.13) noch an Planck's Gleichung (10.14) zweifeln. Bleiben als mögliche Fehlerquellen nur noch die beiden Gleichungen (10.10a) und (10.10b). Einstein tippte auf (10.10b), und zeigte dass alle Unstimmigkeiten verschwinden wenn man diese Gleichung durch

$$W_{kj} = A_{kj}N_k + B_{kj}N_k \frac{N_{\text{Phot}}}{V} \quad (10.16)$$

ersetzt. Der Term $A_{kj}N_k$ war bereits in (10.10b) enthalten. Er wird als „spontane Emission“ bezeichnet, und ist im rechten Teil von Abb. 10.6 auf Seite 307 symbolisiert. Neu hinzugekommen ist der Term $B_{kj}N_k N_{\text{Phot}}/V$, der als „stimulierte Emission“ bezeichnet und in Abb. 10.7 veranschaulicht wird.

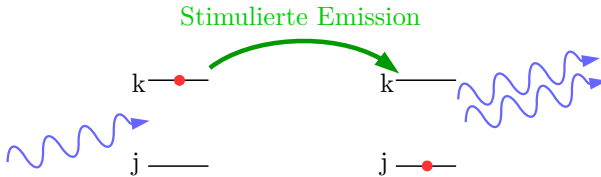


Abb. 10.7: Stimulierte Emission eines Photons

Bei der stimulierten Emission trifft ein Photon auf ein Atom, das sich bereits im angeregten Zustand k befindet. Also kann das Atom das Photon nicht absorbieren. Oben haben wir angenommen dass das Atom das Photon einfach ignoriert, aber Einstein postulierte dass das nicht stimmt. Vielmehr spürt das angeregte Atom die Anwesenheit des Photons, und wird dadurch zur Emission eines weiteren Photons stimuliert. Die Wahrscheinlichkeit W_{kj} dafür, dass das in einer Sekunde irgendwo an den Wänden des Ofens geschieht, ist proportional zur Anzahl N_k der Atome, die sich gerade im Zustand k befinden, und proportional zur Dichte N_{Phot}/V der Photonen im Ofen, die die Energie $h\nu = E_k - E_j$ haben. Die Proportionalitätskonstante nannte Einstein B_{kj} .

Mit (10.16) erhält man im thermodynamischen Gleichgewicht anstelle von (10.11)

thermodynamisches Gleichgewicht:

$$\begin{aligned}
 B_{jk}N_j \frac{N_{\text{Phot}}}{V} &\stackrel{(10.10a)}{=} W_{jk} = W_{kj} \stackrel{(10.16)}{=} A_{kj}N_k + B_{kj}N_k \frac{N_{\text{Phot}}}{V} \\
 \implies \frac{N_k}{N_j} &= \frac{B_{jk}}{A_{kj}/(N_{\text{Phot}}/V) + B_{kj}}
 \end{aligned} \tag{10.17}$$

Jeder der drei Koeffizienten A_{kj} , B_{jk} , und B_{kj} ist größer als Null, und von der Temperatur unabhängig. Die Photonendichte N_{Phot}/V ist ebenfalls größer als Null, und steigt bei $T \rightarrow \infty$ gegen unendlich an. Also hat (10.17) die richtige, mit (10.13) übereinstimmende Temperaturabhängigkeit, wenn die Koeffizienten für Absorption und für stimulierte Emission gleich sind:

$$B_{jk} = B_{kj} \tag{10.18}$$

Einstein konnte zeigen⁸⁸ dass man von der gut bekannten Eigenschaft (10.13) des thermodynamischen Gleichgewichts direkt zur Struktur (10.9) der Planck'schen Gleichung gelangt, wenn man annimmt dass es stimulierte Emission mit der Eigenschaft (10.18) gibt. Das war ein bedeutender Fortschritt, weil dies die erste plausible Erklärung dieser Gleichung war, die Planck im Jahr 1900 als „glücklich erratene Interpolationsformel“ gefunden hatte.

Einstein gab sich mit diesem wissenschaftlichen Erfolg zufrieden. Eine technische Nutzung der stimulierten Emission zog damals niemand in Betracht. Das geschah erst seit den fünfziger Jahren. 1953 realisierten Charles Townes (1915–2015) und James Gordon (1928–2013) einen Laser, der jedoch keinen Lichtstrahl sondern einen Strahl von Mikrowellen erzeugte, und deshalb als Maser

⁸⁸ für Physiker:
$$\begin{aligned}
 \frac{N_k}{N_j} &\stackrel{(10.13)}{=} e^{-(E_k - E_j)/(kT)} \stackrel{(10.17)}{=} \frac{B_{jk}}{A_{kj}/(N_{\text{Phot}}/V) + B_{kj}} \\
 \implies \frac{N_{\text{Phot}}}{V} &= \frac{A_{kj}/B_{jk}}{e^{+(E_k - E_j)/(kT)} - B_{kj}/B_{jk}}
 \end{aligned}$$

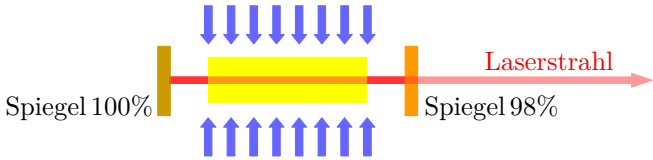


Abb. 10.8: Das Funktionsprinzip eines Lasers

bezeichnet wurde. Den ersten sichtbaren Laserstrahl erzeugte im Jahr 1960 Theodore Maiman (1927 – 2007).

In Abb. 10.8 ist skizziert, wie ein Laser im Prinzip funktioniert. Zwischen zwei Spiegeln befindet sich das (hier gelb angedeutete) Laser-Medium. Das Medium kann ein Gas sein, oder eine Flüssigkeit, oder ein Festkörper. Durch die blauen Pfeile wird die Anregung des Mediums angedeutet, die zum Beispiel durch externe Beleuchtung oder durch eine elektrische Gasentladung realisiert werden kann.

Was dann geschieht, kann man aus Gleichung (10.17) ablesen:

$$B_{jk}N_j \frac{N_{\text{Phot}}}{V} = W_{jk} \stackrel{(10.17)}{=} W_{kj} = A_{kj}N_k + B_{kj}N_k \frac{N_{\text{Phot}}}{V}$$

Die angeregten Atome des Mediums emittieren spontan — proportional zum Faktor A_{kj} — Photonen. Die meisten Photonen fliegen in irgend eine Richtung davon und gehen verloren. Aber bald wird eines der Photonen zufällig so auf die Spiegel treffen, dass es ins Medium zurückgespiegelt wird, und vielfach zwischen den beiden Spiegeln hin und her reflektiert wird. Dies Photon wird dann — proportional zum Faktor $B_{kj}N_k$ — die Emission eines weiteren Photons stimulieren. Oder es wird — proportional zum Faktor $B_{jk}N_j$ — von einem Atom des Mediums absorbiert werden.

Was man gerne möchte ist, dass das zwischen den Spiegeln hin und her fliegende Photon möglichst viele angeregte Atome zur Emission eines weiteren Photons stimuliert. Diese sollen dann ebenfalls zwischen den Spiegeln hin und her fliegen und weitere angeregte Atome zur Emission weiterer Photonen stimulieren, so dass man

insgesamt eine lawinenartige Verstärkung des Photonenstrahls zwischen den Spiegeln erhält. Das wird aber im thermodynamischen Gleichgewicht nicht geschehen, denn dann ist ja laut (10.13) stets $N_k/N_j \leq 1$. Folglich ist im

thermodynamischen Gleichgewicht:

$$\frac{\text{Wahrscheinlichkeit für stimulierte Emission}}{\text{Wahrscheinlichkeit für Absorption}} =$$

$$\stackrel{(10.17)}{=} \frac{B_{kj}N_k}{B_{jk}N_j} \stackrel{(10.18)}{=} \frac{N_k}{N_j} \stackrel{(10.13)}{<} 1 \quad (10.19)$$

Das zwischen den Spiegeln hin und her fliegende Photon wird mit höherer Wahrscheinlichkeit gleich wieder absorbiert, als dass es eine stimulierte Emission auslöst. Eine Verstärkung des Lichtstrahls zwischen den Spiegeln kann es nur mit $N_k > N_j$ geben, d. h. wenn *kein* thermodynamisches Gleichgewicht besteht.

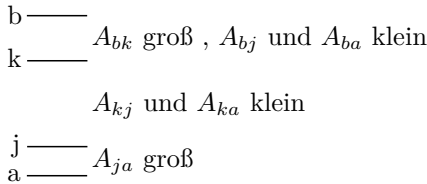


Abb. 10.9: Ein 4-Niveau Lasermedium

Man kann sich von der störenden Einschränkung durch das thermodynamische Gleichgewicht befreien, wenn man zur Anregung des Mediums durch die äußere Lichtquelle oder die elektronische Entladung andere Energieniveaus wählt als für die stimulierte Emission. In Abb. 10.9 wird das Prinzip eines 4-Niveau-Lasers gezeigt. Man regt möglichst viele Atome aus dem Grundzustand a in den Zustand b an. Wenn die Koeffizienten für spontane Emission so sind wie in Abb. 10.9 eingetragen, dann werden zwar wie beim 2-Niveau-System stets mehr Atome im Zustand a als im Zustand b

sein ($N_a > N_b$), aber zugleich werden mehr Atome im Zustand k als im Zustand j sein ($N_j < N_k$). Denn der Zustand k ist langlebig (wegen A_{kj} und A_{ka} klein), und wird (wegen A_{bk} groß, A_{bj} klein, A_{ba} klein) ständig aus dem Zustand b effizient bevölkert. Dagegen ist der Zustand j kurzlebig (wegen A_{ja} groß), und wird ständig effizient in den Zustand a entleert.

Dank der sogenannten Besetzungsinversion $N_j < N_k$ bewirken Photonen mit der Energie $h\nu = E_k - E_j$ häufiger stimulierte Emission, als dass sie selbst absorbiert werden:

$$\frac{\text{Wahrscheinlichkeit für stimulierte Emission}}{\text{Wahrscheinlichkeit für Absorption}} =$$

$$\stackrel{(10.17)}{=} \frac{B_{kj}N_k}{B_{jk}N_j} \stackrel{(10.18)}{=} \frac{N_k}{N_j} > 1 \text{ im System Abb. 10.9} \quad (10.20)$$

Also wird man eine Verstärkung des Laserlichts mit der Photonenenergie $h\nu = E_k - E_j$ erhalten.

Das durch Stimulation emittierte Photon hat den gleichen Quantenzustand wie das Photon, das die stimulierte Emission bewirkt hat. An dieser Stelle ist wichtig, dass Photonen als Bosonen dem Naturgesetz (10.1a) unterliegen. Wenn Photonen Fermionen wären, dann könnten laut (10.1b) niemals zwei von ihnen den gleichen Quantenzustand haben. Die beiden Photonen haben den gleichen Quantenzustand, bewegen sich also im Takt, mit Wellenberg bei Wellenberg und Wellental bei Wellental, und in die gleiche Richtung, wie rechts in Abb. 10.7 auf Seite 310 angedeutet.

Bei jedem Durchgang durch das Lasermedium stimulieren diese Photonen die Emission weiterer Photonen, so dass nach kurzer Zeit der Raum zwischen den beiden Spiegeln mit einer gigantischen Menge von Photonen gefüllt ist, die (fast) alle im Takt schwingen, und (fast) alle die gleiche Energie $h\nu = E_k - E_j$ haben. Ein kleiner Teil dieser Photonen (z. B. 2% im Beispiel von Abb. 10.8) wird durch einen der beiden Spiegel ausgekoppelt, und bildet den nutzbaren Laserstrahl.

Weil die Wellenberge und Wellentäler der Photonen im Laserstrahl aneinander ausgerichtet sind, wird Laserlicht in populären Darstellungen zuweilen als „kohärent“ bezeichnet, im Gegensatz zum Licht beispielsweise der Sonne oder von Glühlampen, das „inkohärent“ sei. In dieser Sprechweise wird der Sachverhalt bis ins Unsinnige vereinfacht.

Es ist nicht so, dass manche Sorten von Licht „kohärent“ und andere Sorten „inkohärent“ sind. Sondern jedes Licht hat eine bestimmte *Kohärenzlänge*, die man mit einem Interferometer, wie es in Abb. 2.2 auf Seite 24 dargestellt wurde, ausmessen kann. Dazu justiert man den beweglichen Schlitten S zunächst so ein, dass die Wege A und B genau gleich lang sind. Dann beginnt man den Schlitten zu verschieben. Dabei beobachtet man dass die Lichtintensität, die von den Detektoren D_G und D_H gemessen wird, zunächst variiert wie in Abb. 2.3 dargestellt. Aber bei größerer Weglängendifferenz werden die Interferenzen immer undeutlicher, und schließlich beobachten beide Detektoren nur noch gleichmäßig die halbe Gesamtintensität, unabhängig von der weiteren Verschiebung des Schlittens.

Die maximale Weglängendifferenz, bei der die Interferenzen noch klar erkennbar⁸⁹ sind, ist die Kohärenzlänge des Lichts. Jedes Licht, auch Laserlicht, hat nur eine endliche Kohärenzlänge. Das liegt daran, dass im Lasermedium die spontane Emission zwar wesentlich seltener vorkommt als die stimulierte Emission, aber nicht völlig verschwunden ist. Und jedes Licht, auch das Licht der Sonne und das Licht von Glühlampen, hat⁹⁰ eine Kohärenzlänge > 0 . Das liegt daran dass auch ein Photon, das sich nur einmal durch das strahlende Medium bewegt, eine kleine Chance hat stimulierte Emission bei anderen angeregten Atomen zu bewirken.

⁸⁹ Man muss natürlich ein präzises quantitatives Kriterium dafür definieren, was mit „klarer Erkennbarkeit“ genau gemeint ist.

⁹⁰ Mit Licht der Kohärenzlänge = 0 würde kein optisches Instrument funktionieren, nicht einmal eine einfache Lesebrille.

Wenn man bei der Messung der Kohärenzlänge von Sonnenlicht als Detektor einfach sein menschliches Auge verwendet, dann findet man als Kohärenzlänge etwa $1 \mu\text{m}$. Wenn man dagegen Detektoren verwendet, die auch infrarotes und ultraviolettes Licht wahrnehmen, dann wird die Kohärenzlänge kleiner. Größer wird die Kohärenzlänge, wenn man vor den Detektor einen Farbfilter hält, der z. B. nur grünes Licht oder nur rotes Licht durchlässt.

Es gibt demnach einen eindeutigen Zusammenhang zwischen der Bandbreite des (wahrgenommenen) Lichts und seiner Kohärenzlänge: Je monochromatischer das Licht ist (d. h. je kleiner seine wahrgenommene Bandbreite ist), desto größer ist die Kohärenzlänge. Wenn die Bandbreite des Detektors größer ist als die Bandbreite des untersuchten Lichts, dann wird die Kohärenzlänge allein durch die Bandbreite des untersuchten Lichts bestimmt. Das ist z. B. der Fall, wenn man mit dem menschlichen Auge als Detektor die Kohärenzlänge des Lichts ausmisst, das Gase bei niedrigem Druck in elektrischen Entladungen emittieren.

Den „Weltrekord“ der Kohärenzlängen hielt vor der Entwicklung der Laser das rote Licht der Cäsium-Gasentladung mit etwa 2 m. Mit stabilen Lasern kann man Kohärenzlängen von vielen Dutzenden von Kilometern erreichen. Das zeigt dass Laser unglaublich schmalbandiges (monochromatisches) Licht emittieren können.



Man könnte schmalbandiges Licht auch dadurch herstellen, dass man breitbandiges Licht durch einen Filter schickt, der nur Licht mit einer sehr schmalen Bandbreite durchlässt. Aber dies Licht wäre ziemlich schwach, weil ja der größte Teil der Intensität im Filter absorbiert wird. Bei Laserlicht braucht man keine Kompromisse zu schließen: Man kann ohne Filterverluste sehr, sehr schmalbandiges Licht mit sehr, sehr hoher Intensität bekommen. Viele Anwendungen der Lasertechnik in Wissenschaft, Kommunikationstechnik, und Vermessungstechnik beruhen auf dieser einzigartigen Kombination von schmaler Bandbreite und hoher Intensität.

This page is intentionally empty.

Encyclopedia

Mathematical Symbols:

$=$	equal	$>$	greater than
\approx	approx. equal	\geq	equal or greater than
\sim	proportional to	\gtrsim	approx. equal or slightly greater than
$\hat{=}$	corresponds to	$<$	less than
∞	infinite	\leq	equal or less than
		\lesssim	approx. equal or slightly less than

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

5^{-3} : a^b is read as “a to the power of b”. The number in the superscript is the **exponent**. The exponent indicates how many times the number below should be multiplied by itself:

$$3^4 = 3 \cdot 3 \cdot 3 \cdot 3 = 81$$

$$17 \cdot 10^7 = 17 \cdot 10\,000\,000 = 170\,000\,000$$

If the exponent has a negative sign, the reciprocal is meant:



$$5^{-3} = \frac{1}{5^3} = \frac{1}{5 \cdot 5 \cdot 5} = \frac{1}{125}$$

$$67\,258 \cdot 10^{-2} = \frac{67\,258}{10^2} = \frac{67\,258}{100} = 672.58$$

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

micro-,kilo-,Giga-,... Prefixes for powers of ten:

	symbol	factor	example
nano-	n	10^{-9}	5.4 nm = 5.4 nanometer = 0.000 000 005 4 m
micro-	μ	10^{-6}	2.7 μ s = 2.7 microseconds = 0.000 002 7 s
milli-	m	10^{-3}	3 mm = 3 millimeter = 0.003 m
centi-	c	10^{-2}	9.1 cm = 9.1 centimeter = 0.091 m
dezi-	d	10^{-1}	2 dl = 2 deziliter = 0.2 l
hecto-	h	10^2	1013 hPa = 1013 hectopascal = 101 300 Pa
kilo-	k	10^3	4.1 kg = 4.1 kilogram = 4 100 g
Mega-	M	10^6	1.3 MW = 1.3 Megawatt = 1 300 000 W
Giga-	G	10^9	12 GHz = 12 Gigahertz = 12 000 000 000 Hz

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Acronym: (Greek) akron = peak, summit, (Greek) onoma = name
An acronym is an abbreviation formed from the initial characters of several words. Examples:

NYSE = New York Stock Exchange

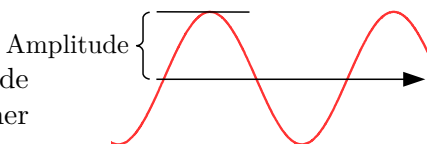
PC = personal computer



UK = United Kingdom

SPDC = spontaneous parametric down conversion

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Amplitude: Die Amplitude ist der Maximalwert einer Welle.



back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



anisotrop: (griechisch) iso = gleich, tropos = Drehung, Richtung, an- = un- (Verneinung).

Isotrop bedeutet, dass alle Richtungen im Raum gleich(wertig) sind. Anisotrop bedeutet das Gegenteil.

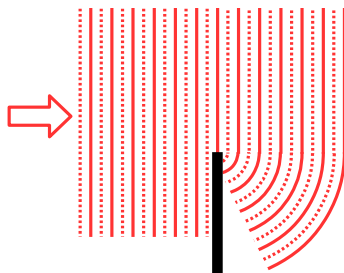
back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



$\alpha, \beta, \gamma, \dots$ Greek characters:

α = alpha	ι = iota	Π = Pi
β = beta	κ = kappa	ρ = rho
γ = gamma	λ = lambda	σ = sigma
Γ = Gamma	Λ = Lambda	Σ = Sigma
δ = delta	μ = mu	τ = tau
Δ = Delta	ν = nu	ϕ, φ = phi
ϵ, ε = epsilon	ξ = xi	χ = chi
ζ = zeta	Ξ = Xi	ψ = psi
η = eta	o = omikron	ω = omega
θ, ϑ = theta	π = pi	Ω = Omega

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Beugung: Als Beugung wird die Ablenkung von Wellen an einem Hindernis bezeichnet. In der Skizze sollen die durchgezogenen Linien Wellenberge andeuten, die gestrichelten Linien Wellentäler. Die Welle breitet sich von links nach rechts aus. Hinter dem schwarz gezeichneten Hindernis breitet sie sich durch *Beugung* in den Raumbereich aus, der auf geradem Weg durch das Hindernis versperrt wäre. Die Beugung kommt durch konstruktive bzw. destruktive Interferenz von Teilwellen zustande, die unterschiedlich weit oberhalb vom Hindernis passieren.



back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



credo:

(Latin) credo = I believe

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

dezidiert: (lateinisch) decidere = eine Entscheidung treffen

→ dezidiert = entschieden

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



diskret, kontinuierlich:

(lateinisch) discretum = abgesondert, getrennt

(lateinisch) continens = zusammenhängend, angrenzend

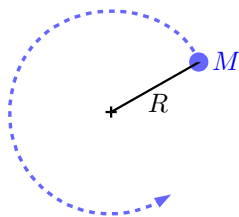
Die Worte kontinuierlich und diskret werden in der Physik im Sinn ihres lateinischen Ursprungs verwendet. Diskret ist das Gegenteil von kontinuierlich.

Die alternative Bedeutung Diskretion = taktvolle Zurückhaltung, Verschwiegenheit entstand erst in der Neuzeit, und hat mit dem physikalischen Gebrauch des Wortes diskret nichts zu tun

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Drehimpuls: Wenn ein Objekt mit Masse M sich mit der Geschwindigkeit v auf einer Kreisbahn mit Abstand R um das Zentrum bewegt, dann hat sein Drehimpuls \mathbf{J} den Wert



$$|\mathbf{J}| = R \cdot \text{Impuls} = R \cdot M \cdot v .$$





Wie der **Impuls** hat auch der Drehimpuls einen Wert und eine Richtung im Raum, und wird deshalb in der Theorie durch einen Vektor repräsentiert und mit Fettdruck gekennzeichnet. Als Richtung des Drehimpulses definiert man *nicht* die Richtung des Impulses (denn die ändert sich ja auf der Kreisbahn ständig), sondern die Richtung der Drehachse. Und zwar so wie die Bewegungsrichtung einer Rechtsschraube: Wenn ich die Schraube in Richtung der gestrichelten Linie der Skizze drehe, dann kommt sie aus dem Brett heraus und bewegt sich auf mich zu. Dementsprechend steht \mathbf{J} beim Beispiel der Skizze senkrecht auf der Papierebene und ist zum Betrachter hin gerichtet. Wenn ich die Schraube dagegen im Uhrzeigersinn drehe, dann bewegt sie sich von mir weg ins Brett hinein. Dementsprechend ist \mathbf{J} vom Betrachter weg senkrecht in die Papierebene gerichtet, wenn M sich im Uhrzeigersinn bewegt. Der Drehimpuls eine Erhaltungsgröße, genau wie der Impuls. Viele Leute kennen das vom Karussell: Wenn man auf der rotierenden Plattform von außen nach innen (zur Drehachse hin) geht, dann dreht sich das Karussell schneller. Wenn man von der Drehachse weg nach außen geht, dann dreht sich das Karussell langsamer. Wenn der Abstand R kleiner wird muss die Geschwindigkeit v größer werden, und umgekehrt, damit der Drehimpuls $|\mathbf{J}| = R \cdot M \cdot v$ stets gleich bleibt.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Einkristall: In einem einkristallinen Festkörper ist die regelmäßige Anordnung der Atome über das gesamte Volumen ausgedehnt, während ein polykristalliner Festkörper aus einer meist sehr großen Anzahl von Kristalliten zusammengesetzt ist. Innerhalb eines Kristalliten sind die Atome regelmäßig angeordnet, aber die verschiedenen Kristallite sind zueinander regellos verdreht und versetzt.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



elastically: A collision is called “elastic” if no kinetic energy is converted into heat. The opposite is an “inelastic” collision, in which — example: colliding automobiles — a greater or lesser portion of the kinetic energy is converted into heat, or in which — example: colliding atoms — a greater or lesser portion of the kinetic energy is converted into “internal degrees of freedom” (excitation of electrons).

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Elektrode: (griechisch) odos = Weg, Straße



→ Elektrode = “Weg der Elektrizität”

Elektroden sind also Drähte oder Schienen, die elektrischen Strom gut leiten. Meistens werden sie aus Metallen gefertigt.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



eV: 1 eV = 1 electron-Volt is the kinetic energy of an electron, which has been accelerated by a voltage of 1 V = 1 Volt, resp. which can be brought to rest by a reverse voltage of 1 V.

$$1 \text{ eV} = 6.62606876 \cdot 10^{-34} \text{ Joule} = 6.62606876 \cdot 10^{-34} \frac{\text{kg m}^2}{\text{s}^2}$$



back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

empirical: (Greek:) empeiria = experience

→ empirical = based on experience, derived from experience

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



ex cathedra: (lateinisch) ex cathedra = aus dem Lehrstuhl. Eine Kathedrale ist ein Kirchenbau, in dem ein Bischof aus seinem Lehrstuhl ewige Wahrheiten verkündet. Wenn etwas “ex cathedra” verkündet wird, dann behält man etwaige Zweifel besser für sich, sonst könnte man schnell auf dem Scheiterhaufen landen.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

heuristic:



(Greek) ἐυρίσκω (spoken: heurisko) = I discover, I detect

A Method for the solution of a scientific or mathematical problem is called heuristic, if it ultimately leads to the correct solution despite following dubious or even flawed paths.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Hexagon:

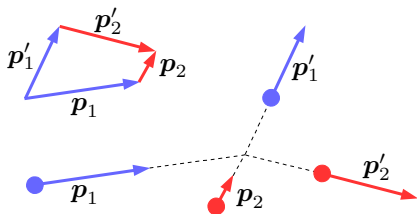
(Greek) hex = six ; (Greek) gonia = corner, angle

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Momentum: If an object with mass M is moving at speed v , this is it's

$$\text{momentum : } \quad \mathbf{p} = M \cdot \mathbf{v}$$

The momentum is a conserved quantity. If the blue and the red particle with momenta \mathbf{p}_1 and \mathbf{p}_2 collide, then for their momenta \mathbf{p}'_1 and \mathbf{p}'_2 after the collision holds due to



momentum conservation:



$$\mathbf{p}'_1 + \mathbf{p}'_2 = \mathbf{p}_1 + \mathbf{p}_2$$

Regarding momentum conservation, not only the magnitude (represented by the length of the arrows) of the momenta but also their direction must be considered; i. e. the arrows must be added geometrically, as shown in the sketch top left. To emphasize this, the momenta \mathbf{p} are printed bold.

The mass M of the objects is the relativistic mass, which is connected with the mass M_0 of the objects at rest due to

$$M = \frac{M_0}{\sqrt{1 - v^2/c^2}} .$$



v^2 is the square of the velocity of the object, and c^2 is the square of the speed of light in vacuum. If $v < 0.1 \cdot c \approx 3 \cdot 10^7 \text{m/s}$, the difference in-between M and M_0 is tiny, and can be neglected in most cases.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Ion: An electron has an electric charge of -1.6×10^{-19} Coulomb, and a proton has an electric charge of $+1.6 \times 10^{-19}$ Coulomb. If the number of electrons in an atom's shell is equal to the number of protons in its nucleus (which is the normal case), then the atom is electrically neutral overall. If $n = 1, 2, 3, \dots$ electrons are removed from an atom, then its charge is $+n \cdot 1 \times 10^{-19} \text{ C}$, and it is referred to as an n -fold positively charged ion. If n electrons are added to an atom, its charge is $-n \cdot 1.6 \cdot 10^{-19} \text{ C}$, and it is referred to as an n -fold negatively charged ion. As free particles, negatively charged ions are very rare because they are extremely unstable. As components of chemical compounds, however, they occur frequently.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Isotop: Die Kerne von Atomen sind aus Protonen und Neutronen zusammengesetzt. Jedes Proton hat die elektrische Ladung $+1.6 \cdot 10^{-19}$ Coulomb. Neutronen sind elektrisch neutral. Viele Elemente kommen mit unterschiedlicher Neutronenzahl vor. Beispielsweise hat der Atomkern von Chlor stets 17 Protonen, aber manchmal 18 und manchmal 20 Neutronen. Zur Unterscheidung dieser beiden *Isotope* wird die Gesamtzahl von Protonen und Neutronen (also im Fall von Chlor 35 oder 37) hochgestellt vor das chemische Zeichen des Elements gesetzt, also im Fall von Chlor ^{35}Cl oder ^{37}Cl .

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



kompensieren: (lateinisch) compensare = ausgleichen, aufwiegen

zurück mit der   Tastenkombination oder dem Rücksprung-Button des Readers



Korrelation: (lateinisch) (co)relatio = Zusammenhang, Beziehung

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

longitudinal: (lateinisch) longitudo = Länge → longitudinal = in Längsrichtung

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Mess-Okular: (lateinisch) oculus = Auge. Als Okular wird beim Mikroskop (und auch beim Fernrohr) die Linse – bzw. in modernen Geräten das Linsensystem – bezeichnet, das dem Auge des Beobachters zugewandt ist, im Gegensatz zum Objektiv, das dem betrachteten Objekt zugewandt ist. Ein Mess-Okular ist ein Okular, in das eine Skala geritzt oder geätzt ist, mit der die Größe des betrachteten Objekts gemessen werden kann.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

nm, ns:



1 nm = 1 nanometer = 10^{-9} m = 0.000 000 001 m

1 ns = 1 nanosecond = 10^{-9} s = 0.000 000 001 s

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



orthogonal: (griechisch) orthos = gerade, richtig ;

(griechisch) gonia = Ecke, Winkel → orthogonal =
rechtwinklig

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Pentagon:

(Greek) pente = five ; (Greek) gonia = corner, angle

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

piezoelectric actuator: (Greek) piezo = I press, I squeeze,
(Latin) actio = action

When pressure is applied to certain crystals or ceramics, a positive electric charge appears on one surface and an equal negative charge on the opposite surface. Conversely, when an external electric voltage is applied to the surfaces of these solids, they contract or expand by up to about one-tenth of a percent of their thickness, depending on the magnitude of the applied voltage. This effect is utilized in piezoelectric actuators.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

proportional: A quantity A is proportional to a quantity B (formal notation: $A \sim B$), if

$$A = f \cdot B \quad \text{with } f = \text{constant} .$$



The factor f is called proportionality constant.

Example: Let a stone fall down near Earth surface. It's velocity is proportional to the time elapsed since it started to fall:

$$\text{velocity} = g \cdot \text{time elapsed since start of fall}$$

$$\text{with } g = 9.81 \frac{\text{m}}{\text{s}^2} = \text{constant}$$

$$\text{velocity} \sim \text{time elapsed since start of fall}$$

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

rational, irrational: (Latin) ratio = mind, reason; or:

or: ratio, quotient. irratio = the opposite of ratio



The word rational (resp. irrational) is in use with both these different meanings.

ratio = mind, reason: A person's behavior or arguments are rational (and thus predictable) if they follow reasonable (i. e., understandable) rules. Otherwise, they are irrational. A natural process is rational if it proceeds in accordance with laws of nature that can, in principle, be discovered, so that the process can be calculated. If the process is not governed by any law of nature, then it is, in principle, unpredictable and is called irrational.



ratio = ratio, quotient: A number r is called rational, if it is the quotient

$$r = \frac{m}{n} \quad \text{with } m, n = 0, \pm 1, \pm 2, \pm 3, \dots$$



of two integers m and n . Numbers, which are not quotients of integers, are called irrational. Example: The square root of 2 is an irrational number.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



reflektieren: (lateinisch) re = zurück, flectere = biegen. Die Vorsilbe re wird in der Physik traditionell nicht so eng interpretiert. Auch wenn das Licht nur seitlich abgelenkt wird, spricht man von Reflektion.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



rhetorisch: (lateinisch) rhetor = der Redner. Wenn der Redner eine rhetorische Frage stellt, dann will er nicht eine Antwort hören, denn die gibt er gleich selbst. Die Frage ist nur ein Trick, um die Aufmerksamkeit der Zuhörer zu steigern.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Schizophrenia: (Greek) schizein = to split, (Greek) phren = mind
In modern psychiatry, schizophrenia is diagnosed (in my humble opinion) when an obvious mental disorder defies all established classifications and cannot be categorized under any other diagnosis.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Syntax und Semantik: (griechisch) sema = Zeichen, (griechisch) syn- = zusammen-, (griechisch) taxis = Ordnung
Syntax ist die Lehre von der richtigen Anordnung der Zeichen, Semantik ist die Lehre von der Bedeutung der Zeichen.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



to scatter: The verb “to scatter” is used when radiation or a projectile is deflected in a different direction by an obstacle. For example, in a game of billiards, one ball is scattered by another billiard ball.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



synchron: (griechisch) syn- = zusammen-, (griechisch) chronos = die Zeit, → synchron = gleichzeitig

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



Synthese: (griechisch) syn- = zusammen-, (griechisch) synthese = Zusammensetzung

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

transmittieren: (lateinisch) trans = hindurch, mittere = lassen

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader



transversal: (lateinisch) transversus = seitwärts, quer

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Probability: The probability of an event that is certain to occur is 1. The probability of an event that is impossible to occur is 0. The probability of events that may or may not occur is greater than zero and less than one.

Defining the concept of “probability” without falling into circular reasoning is one of the most difficult problems there is. Philosophers, mathematicians, and scientists have written thick books on the subject, yet still haven’t been able to reach a complete consensus.

Sometimes debonair naivety is an advantage, and in this case it certainly is. We will use in this book the term “probability” just as any reasonably intelligent housewife would: we will not define it at all, because “we already know what it means”. This pragmatic approach will serve us perfectly well.

back by the   key combination, or by the back-button of the pdf-reader

Appendix

A.1 Are photons divisible wave packets?

If light were composed of divisible wave packets, then (3.14) had to be ≥ 1 ,

$$(3.14) = \frac{N_{\text{GTR}}N_{\text{G}}}{N_{\text{GT}}N_{\text{GR}}} \geq 1$$

for the following reason. The Cauchy-Schwarz inequality⁹¹, which we take without explanation from the mathematical formula collection, states that the mean of the square of any quantity I_{E} is always greater than or equal to the square of its mean value:

$$\overline{I_{\text{E}} \cdot I_{\text{E}}} \geq \overline{I_{\text{E}}} \cdot \overline{I_{\text{E}}} .$$

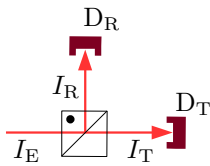
This can also be written as

$$\frac{\overline{I_{\text{E}} \cdot I_{\text{E}}}}{\overline{I_{\text{E}}} \cdot \overline{I_{\text{E}}}} \geq 1 . \quad (\text{A.1})$$

The $\overline{\quad}$ is to symbolize the mean value.

Now we tentatively assume that light consists of divisible wave packets. We will call the intensity (as a reminder: intensity = power is the energy carried by light per unit time) of the light entering the beam splitter I_{E} . At the beam splitter, half of the light is transmitted and half is reflected:

⁹¹ This inequality has been proven by Augustin-Louis Cauchy (1789–1857) and Hermann Amandeus Schwarz (1843–1921).



$$I_T = \frac{1}{2} I_E \quad (\text{A.2a})$$

$$I_R = \frac{1}{2} I_E \quad (\text{A.2b})$$

$$I_T \cdot I_R = \frac{1}{4} I_E \cdot I_E \quad (\text{A.2c})$$

I_T is the intensity of the transmitted light, and I_R is the intensity of the reflected light. Thereby the Cauchy-Schwarz inequality (A.1) can be written as follows:

$$1 \leq \frac{\overline{I_E \cdot I_E}}{\overline{I_E} \cdot \overline{I_E}} = \frac{4 \overline{I_T \cdot I_R}}{2 \overline{I_T} \cdot 2 \overline{I_R}} \quad (\text{A.3})$$

If energy is conserved (i. e. if no energy can appear out of nowhere and no energy can disappear to nowhere, which no physicist would doubt without compelling reason), then the probability W_T that within a 2.5 ns time window detector D_T will trigger, must be proportional to the average intensity of the light reaching this detector during this time window:

$$W_T \sim \overline{I_T} \quad (\text{A.4a})$$

Accordingly the probability W_R that detector D_R triggers within the same time interval, and the probability W_{TR} that both detectors trigger within the same time interval, must be

$$W_R \sim \overline{I_R} \quad (\text{A.4b})$$

$$W_{TR} \sim \overline{I_T \cdot I_R} \quad (\text{A.4c})$$

This is inserted into (A.3):

$$1 \leq \frac{\overline{I_T \cdot I_R}}{\overline{I_T} \cdot \overline{I_R}} = \frac{W_{TR}}{W_T \cdot W_R} \quad (\text{A.5})$$

W_T is equal to the number N_T of events counted by detector D_T , divided by the number N_G of all observed 2.5 ns long time windows. The same holds for W_R and W_{TR} :

$$W_T = N_T/N_G \quad (\text{A.6a})$$

$$W_R = N_R/N_G \quad (\text{A.6b})$$

$$W_{TR} = N_{TR}/N_G \quad (\text{A.6c})$$

Thereby (A.5) becomes

$$1 \leq \frac{W_{TR}}{W_T \cdot W_R} = \frac{N_{TR}/N_G}{(N_T/N_G) \cdot (N_R/N_G)} = (\text{3.14}) . \quad (\text{A.7})$$

(3.14) had to be ≥ 1 , if light was composed of divisible wave-packets. The measured result, however, was

$$(\text{3.14}) = 0.0177 \pm 0.0026 .$$

By this measured result, the hypothesis of divisible wave packets is definitively disproved.

→ back to page 64

A.2 Drehimpuls und Polarisation von Photonen

Drehimpuls ist eine Erhaltungsgröße, d. h. Drehimpuls kann weder aus dem Nichts auftauchen noch im Nichts verschwinden. Wenn sich durch Absorption oder Emission eines Photons der Drehimpuls eines Atoms ändert, dann muss das Photon diesen Drehimpuls mitgebracht bzw. mitgenommen haben. Aus dem in Abb. A.1 auf der nächsten Seite nochmal abgedruckten Termschema des Calcium-Atoms erkennt man, dass sich bei der Emission der beiden Lumineszenz-Photonen die Drehimpuls-Quantenzahl j des Atoms jeweils um ± 1 ändert. Diese beiden Photonen sind deshalb zirkular polarisiert.

Was zirkulare Polarisation ist wird in Abb. A.2 auf Seite 342 erklärt. In dieser Graphik sind verschiedene Wellen gezeichnet. In

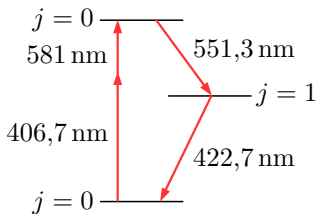


Abb. A.1: Eine Lumineszenz-Kaskade des Calcium-Atoms

jedem Diagramm ist die Summe der gestrichelt gezeichneten und der gepunktet gezeichneten Welle als dicke durchgezogene Linie dargestellt. In den Diagrammen auf der rechten Seite sieht man die gleichen Wellen, aber jetzt mit Blickrichtung parallel zur z -Achse.

Die gestrichelte und die gepunktete Welle schwingen stets in einer Richtung: Die gestrichelte Welle parallel zur y -Achse, die gepunktete Welle parallel zur x -Achse. Diese Art der Polarisation wird als „linear“ bezeichnet und mit dem Buchstaben L gekennzeichnet. Die gestrichelte Welle ist L_0 -polarisiert, denn der Winkel zwischen ihrer Schwingungsrichtung und der y -Achse ist 0° . Die gepunktete Welle ist L_{90} -polarisiert, denn der Winkel zwischen ihrer Schwingungsrichtung und der y -Achse ist 90° . In den beiden oberen Diagrammen auf der rechten Seite von Abb. A.2 erkennt man, wie der Winkel zwischen der y -Achse und der Schwingungsrichtung von Wellen definiert ist, nämlich gemessen von der positiven y -Achse gegen den Uhrzeigersinn.

In Diagramm A.2(a) schwingen die gestrichelte L_0 -Welle und die gepunktete L_{90} -Welle „in Phase“. Das bedeutet, dass beide Wellen ihre Maxima, Minima, und Nulldurchgänge jeweils an den gleichen Stellen der z -Achse haben. Ihre Summe, die als durchgezogene Linie gezeichnete L_{45} -Welle, ist ebenfalls linear polarisiert.

In Diagramm A.2(b) läuft die gepunktete Welle der gestrichelten um eine halbe Wellenlänge nach, falls sich die Welle in positiver z -Richtung ausbreitet (bei $z = 0$ hat die L_0 -Welle ihr Maximum bereits eine viertel Wellenlänge hinter sich, während die L_{90} -Welle

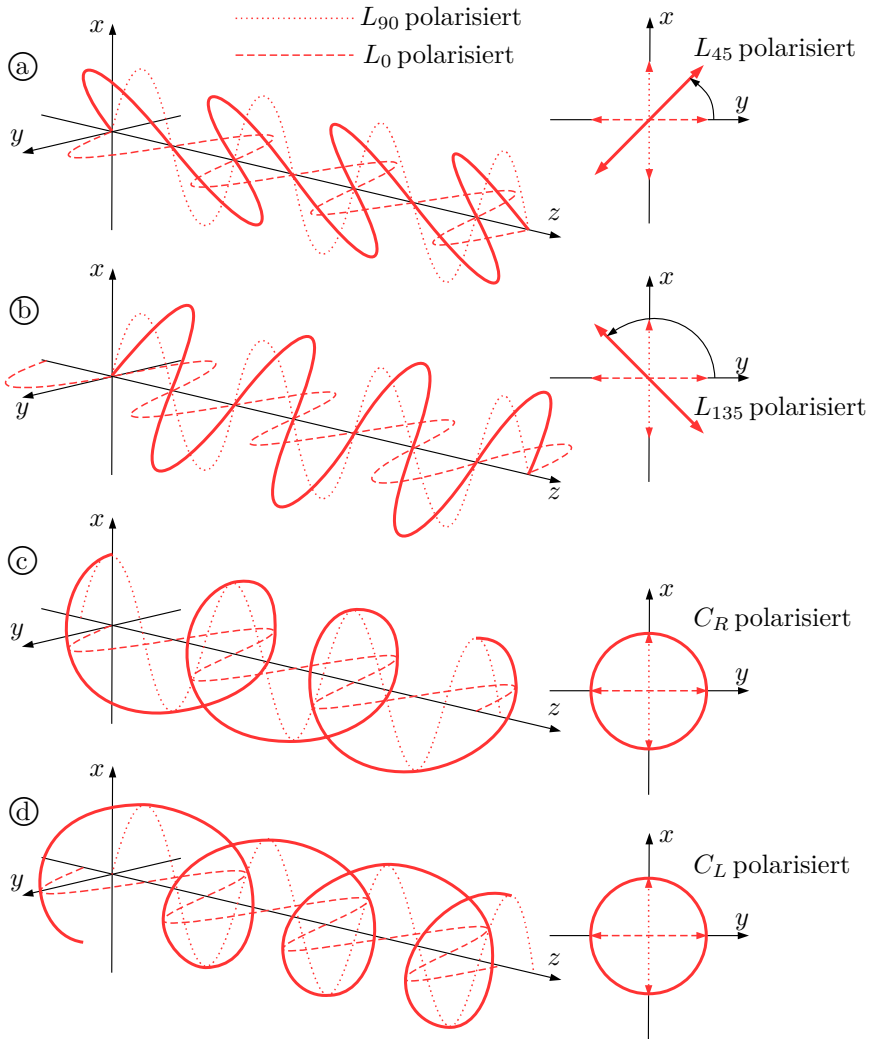


Fig. A.2: Linear und zirkular polarisierte Wellen

ihr Maximum noch eine viertel Wellenlänge vor sich hat), bzw. um eine halbe Wellenlänge voraus, falls sich die Welle in negativer z -Richtung ausbreitet (bei $z = 0$ hat die L_{90} -Welle ihr Maximum bereits eine viertel Wellenlänge hinter sich, während die L_0 -Welle ihr Maximum noch eine viertel Wellenlänge vor sich hat). Auch in diesem Fall ist die Summe der beiden Teilwellen eine linear polarisierte Welle, aber jetzt eine Welle mit L_{135} -Polarisation.

In Diagramm A.2(c) läuft die gepunktete Welle der gestrichelten um eine viertel Wellenlänge voraus, falls sich die Welle in positiver z -Richtung ausbreitet (bei $z = 0$ hat die L_{90} -Welle ihr Maximum bereits erreicht, während die L_0 -Welle ihr Maximum noch eine viertel Wellenlänge vor sich hat), bzw. um eine viertel Wellenlänge hinterher, falls sich die Welle in negativer z -Richtung ausbreitet (bei $z = 0$ hat die L_0 -Welle ihr Maximum bereits eine viertel Wellenlänge hinter sich, während die L_{90} -Welle ihr Maximum gerade erst erreicht). In diesem Fall bildet die Summe der beiden Teilwellen eine Rechtsschraube. Man⁹² bezeichnet diese Welle als „rechts-zirkular“ polarisiert bzw. C_R -polarisiert.⁹³

In Diagramm A.2(d) schließlich ist eine links-zirkular polarisierte (C_L -polarisierte) Welle dargestellt. Sie entsteht, wenn die L_{90} -

⁹² „Man“ ist jeder Mensch, der schon mal eine Schraube in ein Brett geschraubt hat. Diese Erfahrung kann man bei Theoretischen Physikern nicht unbedingt voraussetzen. Bei der theoretischen Analyse des Vorgangs haben einige Theoretiker sich überlegt, dass man ja auch die Schraube still halten und stattdessen das Brett drehen kann, um die Schraube einzudrehen. Folglich bezeichnen sie eine Schraube als Rechtsschraube, wenn man das Brett rechts herum drehen muss, damit es die Schraube in sich einsaugt. Und sie bezeichnen eine Schraube als Linksschraube, wenn man das Brett links herum drehen muss, damit es die Schraube in sich einsaugt. Konsequenterweise verwenden sie dann auch die Bezeichnungen rechts-zirkular und links-zirkular umgekehrt wie wir. Hinweis: Wenn ein Theoretiker noch niemals eine Schraube in ein Brett geschraubt hat beweist das noch lange nicht, dass sein Optik-Lehrbuch schlecht ist.

⁹³ Der Buchstabe C steht für (lateinisch) circus = Kreis.

polarisierte Teilwelle der L_0 -polarisierten Teilwelle um eine viertel Wellenlänge hinterher läuft falls die Welle sich in positiver z -Richtung ausbreitet (bei $z = 0$ hat die L_{90} -Welle ihr Maximum bereits eine viertel Wellenlänge hinter sich, während die L_0 -Welle ihr Maximum gerade erst erreicht), bzw. um eine viertel Wellenlänge voraus läuft falls sich die Welle in negativer z -Richtung ausbreitet (bei $z = 0$ hat die L_{90} -Welle ihr Maximum bereits eine viertel Wellenlänge hinter sich, während die L_0 -Welle ihr Maximum gerade erst erreicht).

Wie ein Phasenversatz in Bildern zu malen ist, sieht man in Abb. A.2. Aber wie wird ein Phasenversatz mathematisch in unsere Zustandsvektoren eingefügt? Da verkünde ich einfach mal **ex cathedra** folgende Regel:⁹⁴

$$\begin{aligned}
 \text{Phasenversatz } + 1/4 \text{ Wellenlänge} &\longleftrightarrow \text{Faktor } + \sqrt{-1} = +i \\
 \text{Phasenversatz } - 1/4 \text{ Wellenlänge} &\longleftrightarrow \text{Faktor } - \sqrt{-1} = -i \\
 \text{Phasenversatz } \pm 1/2 \text{ Wellenlänge} &\longleftrightarrow \text{Faktor } - 1 \\
 \text{Phasenversatz } 0 &\longleftrightarrow \text{Faktor } + 1
 \end{aligned} \tag{A.8}$$

Hier wird die Zahl $i = \sqrt{-1}$ verwendet, die in (5.5) erklärt wurde.

Also kann man den Zustandsvektor $|L_{45}\rangle$ eines L_{45} -polarisierten Photons als Summe eines L_0 -polarisierten Photons und eines L_{90} -polarisierten Photons mit Phasenversatz Null folgendermaßen schreiben:

$$|L_{45}\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle + |L_{90}\rangle \right) \tag{A.9a}$$

Der Faktor $\sqrt{1/2}$ ist erforderlich, damit die Projektions-Amplitude dieses Zustandsvektors auf sich selbst 1 ist, wie es sein muss. Prüfen wir es nach:

⁹⁴ für Physiker: Die allgemeine Regel ist: Phasenversatz $\varphi \longleftrightarrow$ Faktor $e^{i\varphi}$

$$\begin{aligned} \langle L_{45} || L_{45} \rangle &= \\ &= \frac{1}{2} \left(\underbrace{\langle L_0 || L_0 \rangle}_1 + \underbrace{\langle L_0 || L_{90} \rangle}_0 + \underbrace{\langle L_{90} || L_0 \rangle}_0 + \underbrace{\langle L_{90} || L_{90} \rangle}_1 \right) = 1 \end{aligned}$$

Mit den Phasenversatz-Faktoren (A.8) sind die Zustandsvektoren von Photonen mit L_{135} -, C_R -, und C_L -Polarisation:

$$|L_{135}\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle - |L_{90}\rangle \right) \quad (\text{A.9b})$$

$$|C_R\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle + i|L_{90}\rangle \right) \text{ falls das} \quad (\text{A.9c})$$

Photon sich in $+z$ -Richtung bewegt

$$|C_R\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle - i|L_{90}\rangle \right) \text{ falls das} \quad (\text{A.9d})$$

Photon sich in $-z$ -Richtung bewegt

$$|C_L\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle - i|L_{90}\rangle \right) \text{ falls das} \quad (\text{A.9e})$$

Photon sich in $+z$ -Richtung bewegt

$$|C_L\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle + i|L_{90}\rangle \right) \text{ falls das} \quad (\text{A.9f})$$

Photon sich in $-z$ -Richtung bewegt

Wer als Übungsaufgabe nachprüfen will, ob auch die Projektionsamplituden dieser Zustandsvektoren auf sich selbst gleich 1 sind, muss beachten dass im linken Faktor von Projektionsamplituden das Vorzeichen von i umgedreht wird, und dass $(+i) \cdot (-i) \stackrel{(5.5g)}{=} +1$ ist:

$$\langle C_R || C_R \rangle \stackrel{(A.9c)}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left(\langle L_0 | - i \langle L_{90} | \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle + i|L_{90}\rangle \right)$$

$$\langle C_R || C_R \rangle \stackrel{(A.9d)}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left(\langle L_0 | + i \langle L_{90} | \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle - i|L_{90}\rangle \right)$$

$$\begin{aligned} \langle C_L || C_L \rangle &\stackrel{\text{(A.9e)}}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left(\langle L_0 | + i \langle L_{90} | \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle - i |L_{90}\rangle \right) \\ \langle C_L || C_L \rangle &\stackrel{\text{(A.9f)}}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left(\langle L_0 | - i \langle L_{90} | \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle + i |L_{90}\rangle \right) \end{aligned}$$

Damit zurück zum Term-Schema von Caesium auf Seite 341. Beim Übergang vom obersten zum mittleren Zustand und beim Übergang vom mittleren zum unteren Zustand emittiert das Atom jeweils ein Photon, wobei sich seine Drehimpuls-Quantenzahl um ± 1 ändert. Man sieht es den zirkular polarisierten Wellen A.2 © und A.2 ④ schon intuitiv an, dass ihr Drehimpuls von Null verschieden ist, und dieser intuitive Eindruck ist auch völlig richtig. Ohne Beweis teile ich hier mit, dass die Emission eines zirkular polarisierten Photons tatsächlich die Drehimpuls-Quantenzahl j eines Atoms um ± 1 ändert. Die beiden Lumineszenz-Photonen Photon₁ und Photon₂ müssen also C_R - oder C_L -polarisiert sein. Die Kaskade der zwei Lumineszenz-Photonen startet und endet bei einem Zustand des Atoms mit Drehimpuls-Quantenzahl $j = 0$. Also müssen sich die Drehimpulse von Photon₁ und Photon₂ gerade kompensieren. Da liegt die Vermutung nahe, dass eines der Photonen C_R -polarisiert ist, und das andere C_L -polarisiert ist.

Aber Halt! Das gilt nur wenn die beiden Lumineszenz-Photonen sich in gleicher Richtung bewegen. Aspect et al. untersuchten jedoch den Fall, in dem die beiden Lumineszenz-Photonen in genau entgegengesetzten Richtungen emittiert werden, siehe Abb. 7.1 auf Seite 161. In diesem Fall müssen entweder beide Photonen rechtszirkular polarisiert oder beide linkszirkular polarisiert sein, damit sich ihre Drehimpulse zu Null addieren. Ein anschauliches Beispiel sind zwei Leute, die gleichzeitig von gegenüberliegenden Seiten jeder eine Schraube in das gleiche Brett drehen. Wenn der eine eine Rechtsschraube verwendet und der andere eine Linksschraube, dann müssen sie das Brett festhalten damit es sich nicht mitdreht. Aber wenn beide eine Rechtsschraube oder beide eine Linksschrau-

be verwenden und **synchron** mit gleicher Kraft schrauben, dann bleibt das Brett in Ruhe, auch wenn es nicht festgehalten wird. Ebenso ist die Summe der Drehimpulse von zwei zirkular polarisierten Photonen, die sich in entgegengesetzter Richtung bewegen, genau dann Null, wenn entweder beide C_R -polarisiert oder beide C_L -polarisiert sind.

Wegen dieser Korrelation (beide C_R -polarisiert oder beide C_L -polarisiert) wird das Gesamtsystem der zwei Lumineszenz-Photonen in der Quantentheorie durch den verschränkten Zustandsvektor

$$|\text{Photon}_1\&\text{Photon}_2\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|C_R\rangle_1 |C_R\rangle_2 + |C_L\rangle_1 |C_L\rangle_2 \right) \quad (\text{A.10a})$$

beschrieben. Hier wurden die Indizes von Photon_1 und Photon_2 an die Vektoren $|C_R\rangle$ und $|C_L\rangle$ angefügt, damit man erkennt welcher Vektor zu welchem Photon gehört.

In (A.9) wurden die Vektoren $|C_R\rangle$ und $|C_L\rangle$ als Kombinationen von $|L_0\rangle$ und $|L_{90}\rangle$ geschrieben. Das setzen wir in den verschränkten Zustandsvektor (A.10a) ein:

$$\begin{aligned} |\text{Photon}_1\&\text{Photon}_2\rangle &\stackrel{(\text{A.10a})}{=} \sqrt{\frac{1}{2}} \left[|C_R\rangle_1 |C_R\rangle_2 + |C_L\rangle_1 |C_L\rangle_2 \right] = \\ &= \sqrt{\frac{1}{2}} \left[\sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_1 + i|L_{90}\rangle_1 \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_2 - i|L_{90}\rangle_2 \right) + \right. \\ &\quad \left. + \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_1 - i|L_{90}\rangle_1 \right) \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_2 + i|L_{90}\rangle_2 \right) \right] = \\ &= \sqrt{\frac{1}{2}} \left[\frac{1}{2} \left(|L_0\rangle_1 |L_0\rangle_2 - i|L_0\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 + \right. \right. \\ &\quad \left. \left. + i|L_{90}\rangle_1 |L_0\rangle_2 - i^2 |L_{90}\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 \right) + \frac{1}{2} \left(|L_0\rangle_1 |L_0\rangle_2 + \right. \right. \\ &\quad \left. \left. + i|L_0\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 - i|L_{90}\rangle_1 |L_0\rangle_2 - i^2 |L_{90}\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 \right) \right] = \\ &= \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_0\rangle_1 |L_0\rangle_2 + |L_{90}\rangle_1 |L_{90}\rangle_2 \right) \end{aligned} \quad (\text{A.10b})$$

Hier wurde $-i^2 \stackrel{(5.5g)}{=} +1$ benutzt. Jetzt müssen wir noch eine Verallgemeinerung einfügen: Aus Abb. A.2 erkennt man, dass wir genau die gleichen Wellen mit zirkularer Polarisation C_R und C_L als Kombination von zwei linear polarisierten Wellen mit Polarisation $L_{\gamma+0}$ und $L_{\gamma+90}$ erhalten könnten, mit beliebigem Winkel γ . Es kommt nur darauf an, dass der Winkel zwischen den beiden linear polarisierten Wellen genau 90° ist. Statt A.10b müssen wir also die allgemeine Lösung

$$|\text{Photon}_1 \& \text{Photon}_2\rangle = \sqrt{\frac{1}{2}} \left(|L_\gamma\rangle_1 |L_\gamma\rangle_2 + |L_{\gamma+90}\rangle_1 |L_{\gamma+90}\rangle_2 \right) \\ \text{mit beliebigem } \gamma \quad (\text{A.10c})$$

einsetzen.

Der Gesamt-Zustandsvektor von zwei Photonen, die in entgegengesetzte Richtung fliegen und entweder beide rechtszirkular oder beide linkszirkular polarisiert sind, ist also identisch mit dem Gesamt-Zustandsvektor von zwei Photonen, die in entgegengesetzte Richtung fliegen und entweder beide linear L_γ -polarisiert oder beide linear $L_{\gamma+90}$ -polarisiert sind, mit beliebigem Winkel γ bzw. $\gamma + 90^\circ$ zwischen der y-Achse und der Polarisationsebene der Photonen.⁹⁵ Außerdem müssen die Teilwellen $|L_\gamma\rangle$ und $|L_{\gamma+90}\rangle$ um genau eine viertel Wellenlänge gegeneinander versetzt sein, damit sie in der Summe eine zirkular polarisierte Welle ergeben, siehe Abb. A.2. Für die Auswertung des Experiments von Aspect et al.

⁹⁵ Es lohnt sich, darüber etwas genauer nachzudenken. Emittiert das Atom die beiden Photonen nun „in Wirklichkeit“ mit zirkularer oder mit linearer Polarisation? Die Antwort der Quantentheorie lautet: Weder noch. Die Polarisation der Photonen wird erst durch die Messung erschaffen. Wenn man Messgeräte verwendet die lineare Polarisation erschaffen, dann werden die Photonen nach der Messung linear polarisiert sein, und ihre Polarisation wird gemäß (A.10c) korreliert sein. Wenn man Messgeräte verwendet die zirkulare Polarisation erschaffen, dann werden die Photonen nach der Messung zirkular polarisiert sein, und ihre Polarisation wird gemäß (A.10a) korreliert sein.

genügt aber die Messung der linearen Polarisation der Photonen und ihrer Korrelation gemäß (A.10c), den Phasenversatz kann man ignorieren.

→ zurück zu Gleichung (7.1)

A.3 Berechnung der Wahrscheinlichkeiten (7.4)

Wir wollen die Wahrscheinlichkeiten

$$W_{RR} \stackrel{(7.4a)}{=} \frac{1}{2} \left| \langle a_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle a_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle a_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle a_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2$$

$$W_{RT} \stackrel{(7.4b)}{=} \frac{1}{2} \left| \langle a_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle b_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle a_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle b_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2$$

$$W_{TR} \stackrel{(7.4c)}{=} \frac{1}{2} \left| \langle b_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle a_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle b_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle a_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2$$

$$W_{TT} \stackrel{(7.4d)}{=} \frac{1}{2} \left| \langle b_1 || L_\gamma \rangle_1 \langle b_2 || L_\gamma \rangle_2 + \langle b_1 || L_{\gamma+90} \rangle_1 \langle b_2 || L_{\gamma+90} \rangle_2 \right|^2$$

der vier möglichen Messergebnisse berechnen. Dazu stellen wir zunächst fest, dass

$$|L_\gamma\rangle = e^{i\gamma}|L_0\rangle \quad \text{und} \quad |L_{\gamma+90}\rangle = e^{i\gamma}|L_{90}\rangle \quad (\text{A.12})$$

ist. Ich weiß, dass die Exponentialfunktion mit imaginärem Exponenten hier ziemlich unvermittelt kommt. Nicht-Physiker mögen bitte einfach mal glauben, dass (A.12) tatsächlich korrekt ist. Außerdem können wir $|L_0\rangle$ bzw. $|L_{90}\rangle$ durch die Einheitsvektoren $|y\rangle$ bzw. $|x\rangle$ in Richtung der Koordinatenachsen y bzw. x ersetzen, denn so wurden die Polarisationsvektoren ja definiert, siehe Abb. 7.3 auf Seite 163. Die Indizes 1 und 2, mit denen die Zugehörigkeit der Funktionen zu Photon₁ und Photon₂ spezifiziert werden, sind nicht mehr erforderlich nachdem sie mit den jeweils passenden Gegenständen zu Projektionsamplituden zusammengefasst wurden. Eine weitere Vereinfachung ergibt sich daraus, dass $|e^{i\gamma}|^2 = 1$ ist.

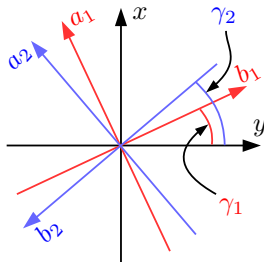


Fig. A.3: Die drei Koordinatensysteme

Also können die Wahrscheinlichkeiten folgendermaßen geschrieben werden:

$$W_{RR} = \frac{1}{2} \left| \langle a_1 || y \rangle \langle a_2 || y \rangle + \langle a_1 || x \rangle \langle a_2 || x \rangle \right|^2 \quad (\text{A.13a})$$

$$W_{RT} = \frac{1}{2} \left| \langle a_1 || y \rangle \langle b_2 || y \rangle + \langle a_1 || x \rangle \langle b_2 || x \rangle \right|^2 \quad (\text{A.13b})$$

$$W_{TR} = \frac{1}{2} \left| \langle b_1 || y \rangle \langle a_2 || y \rangle + \langle b_1 || x \rangle \langle a_2 || x \rangle \right|^2 \quad (\text{A.13c})$$

$$W_{TT} = \frac{1}{2} \left| \langle b_1 || y \rangle \langle b_2 || y \rangle + \langle b_1 || x \rangle \langle b_2 || x \rangle \right|^2 \quad (\text{A.13d})$$

Die Einheitsvektoren $|a_1\rangle$, $|b_1\rangle$, $|a_2\rangle$, $|b_2\rangle$, $|x\rangle$, $|y\rangle$ sind alle reell. In Gleichung (5.7) auf Seite 111 hatten wir festgestellt, dass für solche Vektoren gilt:

falls $\langle h || g \rangle$ reell ist:

$$\langle h || g \rangle \stackrel{(5.7)}{=} \langle g || h \rangle \stackrel{(5.7)}{=} \cos \angle(h, g) \quad (\text{A.14})$$

Damit wir von (A.14) Gebrauch machen können, sind in Abb. A.3 die drei Koordinatensysteme von Abb. 7.4 noch einmal gezeichnet, aber jetzt alle drei mit Blickrichtung parallel zur z -Achse, und durch unterschiedliche Farben deutlicher hervorgehoben. Mithilfe

dieser Grafik erkennt man:⁹⁶

$$\begin{aligned}
 \langle a_1 || y \rangle &= \cos(\gamma_1 + 90^\circ) \\
 \langle a_2 || y \rangle &= \cos(\gamma_2 + 90^\circ) \\
 \langle a_1 || x \rangle &= \langle b_1 || y \rangle = \cos(\gamma_1) \\
 \langle a_2 || x \rangle &= \cos(\gamma_2) \\
 \langle b_2 || y \rangle &= \cos(\gamma_2 + 180^\circ) \stackrel{\text{Abb. 5.4}}{=} -\cos(\gamma_2) \\
 \langle b_2 || x \rangle &= \cos(\gamma_2 + 90^\circ) \\
 \langle b_1 || x \rangle &= \cos(90^\circ - \gamma_1) \stackrel{\text{Abb. 5.4}}{=} -\cos(90^\circ + \gamma_1)
 \end{aligned}$$

Also kann man (A.13) folgendermaßen schreiben:

$$W_{RR} = \frac{1}{2} \left| \cos(\gamma_1 + 90^\circ) \cos(\gamma_2 + 90^\circ) + \cos(\gamma_1) \cos(\gamma_2) \right|^2 \quad (\text{A.16a})$$

$$W_{RT} = \frac{1}{2} \left| -\cos(\gamma_1 + 90^\circ) \cos(\gamma_2) + \cos(\gamma_1) \cos(\gamma_2 + 90^\circ) \right|^2$$

$$W_{TR} = \frac{1}{2} \left| \cos(\gamma_1) \cos(\gamma_2 + 90^\circ) - \cos(90^\circ + \gamma_1) \cos(\gamma_2) \right|^2$$

$$W_{TT} = \frac{1}{2} \left| -\cos(\gamma_1) \cos(\gamma_2) - \cos(90^\circ + \gamma_1) \cos(\gamma_2 + 90^\circ) \right|^2$$

Offensichtlich ist

⁹⁶ In (6.1) traten bei den Projektionsamplituden Winkel auf, die nur halb so groß waren wie die Winkel im Ortsraum. Das liegt daran dass man einen Stern-Gerlach-Magneten um 180° drehen muss damit sein Eigenvektor $|\uparrow\rangle$ in seinen Eigenvektor $|\downarrow\rangle$ übergeht, während der Winkel zwischen $|\uparrow\rangle$ und $|\downarrow\rangle$ im abstrakten mathematischen Raum der Eigenvektoren 90° beträgt. Dagegen muss man die Polarisatoren nur um 90° im Ortsraum drehen, damit ihre Eigenvektoren $|a\rangle$ in die Eigenvektoren $|b\rangle$ übergehen. Im abstrakten mathematischen Raum der Eigenvektoren ist der Winkel zwischen $|a\rangle$ und $|b\rangle$ ebenfalls 90° . In diesem Fall sind also die Winkel im Ortsraum und im abstrakten Vektorraum identisch.

$$W_{RT} = W_{TR} , \quad (\text{A.17a})$$

und wegen $|-1|^2 = +1$ auch

$$W_{TT} = W_{RR} . \quad (\text{A.17b})$$

Weil jedes gültige Ergebnis mit Sicherheit (also mit Wahrscheinlichkeit $W = 1$) eines der vier möglichen sein muss, gilt schließlich auch noch

$$1 = W_{RR} + W_{RT} + W_{TR} + W_{TT}$$

$$\stackrel{(\text{A.17a}), (\text{A.17b})}{=} 2W_{RR} + 2W_{RT}$$

$$\frac{1}{2} = W_{RR} + W_{RT}$$

$$W_{RT} = \frac{1}{2} - W_{RR} \quad (\text{A.17c})$$

$$W_{TR} \stackrel{(\text{A.17a})}{=} \frac{1}{2} - W_{RR} . \quad (\text{A.17d})$$

Man braucht also nur W_{RR} zu berechnen, dann kennt man mithilfe von (A.17) auch die anderen drei Wahrscheinlichkeiten.

Aus der Formelsammlung entnehmen wir die Formel:

$$\cos(\gamma_1 + 90^\circ) \cos(\gamma_2 + 90^\circ) + \cos(\gamma_1) \cos(\gamma_2) = \cos(\gamma_1 - \gamma_2) \quad (\text{A.18})$$

Damit erhält man:

$$W_{RR} \stackrel{(\text{A.16a})}{=} \frac{1}{2} \left| \cos(\gamma_1 + 90^\circ) \cos(\gamma_2 + 90^\circ) + \cos(\gamma_1) \cos(\gamma_2) \right|^2$$

$$\stackrel{(\text{A.18})}{=} \frac{1}{2} \cos^2(\gamma_1 - \gamma_2) \quad (\text{A.19})$$

→ zurück zu Gleichung (7.4)

A.4 Die Zustände $|\uparrow\rangle$ und $|\downarrow\rangle$ des Beryllium-Ions

Der **Drehimpuls** ist eine Erhaltungsgröße. Genau wie Energie und **Impuls** kann auch Drehimpuls nicht aus dem Nichts erscheinen und auch nicht im Nichts verschwinden. Ein Drehimpuls hat nicht nur einen Wert, sondern auch eine Richtung im Raum. Deshalb werden Drehimpulse in der Theorie durch Vektoren repräsentiert und mit Fettdruck gekennzeichnet. Wir werden im Folgenden für Drehimpulse den Buchstaben **\mathbf{J}** verwenden.

Früher glaubte man dass der Betrag eines Drehimpulses jeden beliebigen Wert haben könne. Erst bei der Untersuchung der Spektren von Atomen und Molekülen wurde entdeckt, dass der Betrag jedes Drehimpulses, ohne Ausnahme, einen der **diskreten** Werte

$$|\mathbf{J}| = \sqrt{j(j+1)} \hbar \quad \text{mit } j = 0, \frac{1}{2}, 1, \frac{3}{2}, 2, \frac{5}{2}, \dots \quad (\text{A.20})$$

hat. In dieser Formel ist \hbar (sprich: ha quer) eine abkürzende Schreibweise für $h/(2\pi)$, wobei $h = 6,6 \cdot 10^{-34} \text{kg m}^2/\text{s}$ die Planck'sche Konstante und $\pi = 3,1415\dots$ das Verhältnis vom Umfang zum Durchmesser eines Kreises ist. j ist die Drehimpuls-Quantenzahl. Bei einem makroskopischen Kreisel ist die Quantenzahl j gigantisch groß, so dass man Änderungen von j nach $j \pm 1$ überhaupt nicht bemerkt, und der Drehimpuls eine **kontinuierliche** Größe zu sein scheint.

Auch der Spin von Elektronen und Atomkernen ist eine Form des Drehimpulses. Das Experiment von Stern und Gerlach (siehe Abschnitt 6.1) hat gezeigt, dass das magnetische Moment von Silberatomen in einem äußeren Magnetfeld nur zwei Richtungen haben kann. Weil dieses magnetische Moment mit dem Spin verbunden ist, bedeutet das Ergebnis von Stern und Gerlach zugleich dass der Drehimpuls eines Silberatoms relativ zum magnetischen Feld entweder die eine oder die andere von nur zwei möglichen Richtungen hat.

Im Lauf der folgenden Jahre zeigte die genauere quantitative Untersuchung, dass Elektronen die Spinquantenzahl $j = 1/2$ haben, und dass die Projektion dieses Spins auf die Richtung eines Magnetfeldes immer

$$\text{entweder} \quad + \frac{\hbar}{2} \quad \text{oder} \quad - \frac{\hbar}{2} \quad (\text{A.21})$$

ist. Dies ist der Spezialfall einer allgemeinen Regel: Wenn die Projektion J_{\parallel} eines Drehimpulses mit Quantenzahl j auf eine bestimmte Richtung des Raums gemessen wird, dann hat sie stets einen der Werte

$$J_{\parallel} = j \hbar, (j - 1) \hbar, (j - 2) \hbar, \dots, -j \hbar. \quad (\text{A.22})$$

Beryllium existiert fast ausschließlich als stabiles Isotop ${}^9\text{Be}$. Sein Kern besteht aus 4 Protonen und 5 Neutronen. Das neutrale Atom hat vier Elektronen, das Be^+ Ion nur drei. Ein kleiner Ausschnitt aus dem Termschema des einfach positiv geladenen Be^+ Ions wird in Abb. A.4 gezeigt. Im Grundzustand (dem Zustand mit niedrigster Energie) hat die Elektronenhülle des Be^+ Ions die Drehimpuls-Quantenzahl $j_{\text{Elektronen}} = 1/2$. Die Drehimpuls-Quantenzahl des Atomkerns ist $j_{\text{Kern}} = 3/2$. Also kann die Drehimpuls-Quantenzahl des Atoms insgesamt $j = 3/2 + 1/2 = 2$ oder $j = 3/2 - 1/2 = 1$ sein. Die Projektion des Drehimpulses auf die Richtung eines Magnetfeldes kann nur einen der diskreten Werte $J_{\parallel} = (\text{A.22})$ annehmen. Im Fall des Be^+ Ions hat der Zustand mit $j = 2$ und $J_{\parallel} = -2\hbar$ die niedrigste Energie.

Im Zustandsvektor (7.12) sind die beiden Zustandsvektoren

$$|\uparrow\rangle = |j = 1, J_{\parallel} = -\hbar\rangle \quad (\text{A.23a})$$

$$|\downarrow\rangle = |j = 2, J_{\parallel} = -2\hbar\rangle \quad (\text{A.23b})$$

der einzelnen Be^+ Ionen miteinander verschränkt. Es handelt sich also um die jeweils untersten Zustände des Triplets ($j = 1$) und

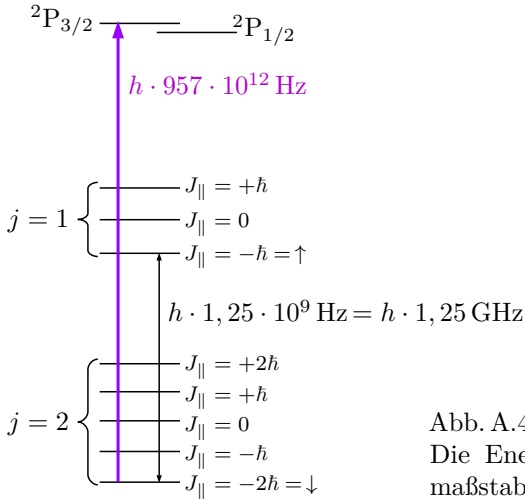


Abb. A.4: Term-Schema von ${}^9\text{Be}^+$. Die Energiedifferenzen sind nicht maßstabsgerecht gezeichnet!

des Quintetts ($j = 2$) im Termschema A.4. Man könnte gegen die Benennung \uparrow und \downarrow einwenden, dass doch die Projektionen $J_{||} = -\hbar$ und $J_{||} = -2\hbar$ beider Drehimpulse die gleiche Richtung haben. Aber genau wie im Gedankenexperiment von Bohm gilt auch im Experiment mit den zwei Be^+ Ionen

$$J_{||}(\uparrow) - J_{||}(\downarrow) = \hbar,$$

siehe das Termschema A.4. So gesehen ist es durchaus angemessen, die Schreibweise der Zustandsvektoren $|\uparrow\rangle$ und $|\downarrow\rangle$ auch jetzt wieder zu verwenden.

→ zurück nach Seite 173

A.5 Die Drehung der verschränkten Zustandsvektoren des Beryllium-Ions

Die Drehungen

$$|\uparrow\rangle_1 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_1} a_1 |\uparrow\rangle_1 + b_1 |\downarrow\rangle_1 \quad (\text{A.24a})$$

$$|\downarrow\rangle_1 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_1} c_1 |\uparrow\rangle_1 + d_1 |\downarrow\rangle_1 \quad (\text{A.24b})$$

$$|\uparrow\rangle_2 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_2} a_2 |\uparrow\rangle_2 + b_2 |\downarrow\rangle_2 \quad (\text{A.24c})$$

$$|\downarrow\rangle_2 \xrightarrow{\text{Drehung um } \varphi_2} c_2 |\uparrow\rangle_2 + d_2 |\downarrow\rangle_2, \quad (\text{A.24d})$$

der Zustände, in denen die Amplituden a_1, b_1, c_1, d_1 von einem variabel wählbaren Winkel φ_1 abhängen, und die Amplituden a_2, b_2, c_2, d_2 von einem variabel wählbaren Winkel φ_2 abhängen⁹⁷, führten Rowe et al. folgendermaßen aus:

Nachdem sie den verschränkten Zustand (7.14) erzeugt hatten, schossen sie einen weiteren kurzen Laserpuls auf die beiden Be^+ Ionen. Mit diesem Puls wurde den Ionen eine Phasenverschiebung aufgeprägt, wie in Abb. A.5 auf der nächsten Seite gezeigt. Die beiden türkisen Punkte symbolisieren die Positionen der beiden Ionen. In A.5(b) ist die Wellenlänge des Laserpulses etwas größer als in A.5(a), und in A.5(c) nochmals etwas größer. Dadurch erhält das Ion₂ in A.5(b) einen Phasenversatz von einer achte Wellenlänge, und in A.5(c) einen Phasenversatz von einer viertel Wellenlänge gegenüber A.5(a).

Eine zweite Möglichkeit zur Variation des Phasenversatzes besteht darin, die positive Spannung der vier äußeren kleinen Elektroden der Falle (siehe Abb. 7.6 auf Seite 173) noch weiter zu erhöhen. Dann werden die Ionen noch enger ins Zentrum der Falle gedrückt, und man erhält den in A.5(d) und A.5(e) skizzierten Phasenversatz.

⁹⁷ für Physiker: Rowe et al. definierten $a_j = c_j = \sqrt{1/2}$, $b_j = -i\sqrt{1/2}e^{-i\varphi_j}$, $d_j = -i\sqrt{1/2}e^{+i\varphi_j}$ für $j = 1$ und $j = 2$.



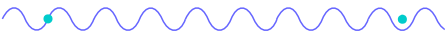


	φ_1	φ_2
(a) 	0	0
(b) 	0	$+45^\circ \hat{=} +\lambda/8$
(c) 	0	$+90^\circ \hat{=} +\lambda/4$
(d) 	$-45^\circ \hat{=} -\lambda/8$	$+135^\circ \hat{=} +3\lambda/8$
(e) 	$-90^\circ \hat{=} -\lambda/4$	$\pm 180^\circ \hat{=} \pm\lambda/2$

Fig. A.5 : Die Einstellung von φ_1 und φ_2

Da man zwei voneinander unabhängige Stellschrauben (Änderung der Wellenlänge des Lasers, Änderung der Elektrodenspannung) hat, kann man jede gewünschte Phasenverschiebung für Ion_1 und für Ion_2 einstellen.

Wenn man ein Objekt um 360° dreht, dann hat es genau die gleiche Stellung wie vor der Drehung. Eine Drehung um 360° hat also den gleichen Effekt wie eine Drehung um 0° . Und ein Phasenversatz von einer ganzen Wellenlänge hat genau den gleichen Effekt wie überhaupt kein Phasenversatz. In diesem Sinn entspricht (das Zeichen $\hat{=}$ bedeutet „entspricht“, und λ ist die Wellenlänge) eine Phasenverschiebung von $\pm\lambda$ einer Drehung um $\pm 360^\circ$, eine Phasenverschiebung von $\pm\lambda/2$ einer Drehung um $\pm 180^\circ$, eine Phasenverschiebung von $\lambda/8$ entspricht einer Drehung um 45° , und so weiter.

→ zurück nach Seite [177](#)

A.6 Das $\lambda/2$ -Plättchen

Ein $\lambda/2$ -Plättchen ist ein dünnes Plättchen eines [anisotropen](#) Kristalls (meist wird Glimmer verwendet), der von Licht mit unterschiedlicher Polarisation unterschiedlich schnell durchlaufen wird. Was dabei geschieht, kann man anhand von [Abb. A.2](#) auf Seite [342](#)

verstehen. Wenn das $\lambda/2$ -Plättchen so justiert ist dass seine „schnelle“ Achse in y -Richtung orientiert ist, dann läuft die gestrichelt gezeichnete Teilwelle mit L_0 -Polarisation schneller durch den Kristall als die gepunktet gezeichnete Teilwelle mit L_{90} -Polarisation. Wenn das Plättchen genau so dick geschnitten ist, dass die schnellere Teilwelle der langsameren Teilwelle am Ende des Kristalls gerade um eine halbe Wellenlänge voraus ist (daher hat das Plättchen seinen Namen), dann ist aus der L_{45} -Welle von Abb. A.2(a) die L_{135} -Welle von Abb. A.2(b) geworden. Das $\lambda/2$ -Plättchen hat die Polarisationsrichtung des Lichts also um 90° gedreht. (Man kann sich auch klarmachen, dass ein $\lambda/2$ -Plättchen das rechts-zirkular polarisierte Lichte von Abb. A.2(c) in das links-zirkular polarisierte Lichte von Abb. A.2(d) verwandelt, und umgekehrt.)

Wenn die schnelle Achse des $\lambda/2$ -Plättchens dagegen um 45° gegen die y -Achse gedreht ist, dann wird weder die Polarisation der L_{45} -Welle von Abb. A.2(a) noch die Polarisation der L_{135} -Welle von Abb. A.2(b) gedreht, weil diese Wellen dann entweder ausschließlich schnelleres Licht oder ausschließlich langsamer Licht enthalten. In diesem Fall gibt es keine schnellere Teilwelle, die eine langsamere Teilwelle überholen könnte.

Wenn das $\lambda/2$ -Plättchen je nach Einstellung die Polarisationsrichtung von Licht um 90° oder um 0° dreht, dann ist es plausibel – und man kann es sich mit etwas Überlegung auch detailliert klarmachen – dass man die Polarisationsrichtung von linear polarisiertem Licht durch geeignete Justierung des $\lambda/2$ -Plättchens um jeden beliebigen Winkel drehen kann.

→ zurück nach Seite 187

A.7 Markierung der Rubidium-Atome

Die Elektronenhülle des Rubidium-Atoms hat im Grundzustand die Drehimpuls-Quantenzahl $j_e = 1/2$, und der Kern des in diesem

Experiment verwendeten Rubidium-Isotops ^{85}Rb hat die Drehimpuls-Quantenzahl $j_K = 5/2$. Diese beiden Quantenzahlen können zur Gesamt-Drehimpuls-Quantenzahl $j = 5/2 + 1/2 = 3$ oder $j = 5/2 - 1/2 = 2$ kombiniert werden. Der Zustand mit $j = 2$ ist der Grundzustand (d. h. der Zustand mit niedrigster Energie), die Energie des Zustands mit $j = 3$ liegt um $h \cdot 3,04 \text{ GHz}$ höher.⁹⁸

Wir definieren für den Zustandsvektor der Rubidium-Atome die Schreibweise

$$|2\rangle = \text{Grundzustand mit } j = 2 \quad (\text{A.25a})$$

$$|3\rangle = \text{angeregter Zustand mit } j = 3 \text{ und} \\ \text{Energie } h \cdot 3,04 \text{ GHz über Grundzustand .} \quad (\text{A.25b})$$

Wenn man ein Rubidium-Atom, das sich anfangs im Zustand $|2\rangle$ befindet, mit Mikrowellen der Frequenz $3,04 \text{ GHz}$ bestrahlt, dann oszilliert es zwischen den Zuständen $|2\rangle$ und $|3\rangle$ hin und her⁹⁹, und zwar um so schneller, je größer die Intensität der Mikrowellenstrahlung ist. Ein Mikrowellenpuls, der das Atom mit der Wahrscheinlichkeit $1/2$ aus dem Zustand $|2\rangle$ in den Zustand $|3\rangle$ anregt, wird als $\pi/2$ -Puls (sprich: pi halbe Puls) bezeichnet:

$$|2\rangle \xrightarrow{\pi/2\text{-Puls}} \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle + i|3\rangle \right) \quad (\text{A.26a})$$

Den Phasenfaktor $i = \sqrt{-1}$ erkläre ich nicht, weil das den Rahmen dieses Buches sprengen würde.¹⁰⁰ Der Faktor $\sqrt{1/2}$ wurde

⁹⁸ Tatsächlich spaltet sich jedes dieser Energieniveaus in einem externen Magnetfeld nochmals in Unterniveaus auf, wie beim Experiment mit Beryllium-Ionen in Abb. A.4 auf Seite 355 beschrieben. Im Hinblick auf die Markierung der Rubidium-Atome ist diese Aufspaltung aber unwichtig.

⁹⁹ für Physiker: Eine elementare Einführung in die Theorie der Rabi-Oszillationen findet man in [76].

¹⁰⁰ für Physiker: Es handelt sich um die gleichen Phasenfaktoren wie in (A.8). Siehe auch Fußnote 99.

eingefügt, damit die Projektion dieses Zustands auf sich selbst gleich 1 ist. Prüfen wir es nach (wie immer muss im linken Teil der Projektionsamplitude das Vorzeichen von i umgedreht werden):

$$\begin{aligned} & \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\langle 2| - i\langle 3| \right) \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle + i|3\rangle \right) = \\ & = \frac{1}{2} \left(\underbrace{\langle 2|2\rangle}_1 + i \underbrace{\langle 2|3\rangle}_0 - i \underbrace{\langle 3|2\rangle}_0 \underbrace{-i^2}_{+1} \underbrace{\langle 3|3\rangle}_1 \right) = 1 \end{aligned}$$

Würde man das Atom mit drei weiteren $\pi/2$ -Pulsen bestrahlen, dann würde sich sein Zustandsvektor folgendermaßen ändern:

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle + i|3\rangle \right) \xrightarrow{\pi/2\text{-Puls}} i|3\rangle \quad (\text{A.26b})$$

$$i|3\rangle \xrightarrow{\pi/2\text{-Puls}} \frac{1}{\sqrt{2}} \left(-|2\rangle + i|3\rangle \right) \quad (\text{A.26c})$$

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left(-|2\rangle + i|3\rangle \right) \xrightarrow{\pi/2\text{-Puls}} -|2\rangle \quad (\text{A.26d})$$

Auch hier werde ich die Phasenfaktoren ± 1 und $\pm i$ nicht erklären.¹⁰⁰ Vor dem ersten $\pi/2$ -Puls befand sich das Atom mit Wahrscheinlichkeit 1 im Zustand $|2\rangle$, siehe die linke Seite von (A.26a). Nach dem ersten $\pi/2$ -Puls befindet es sich mit Wahrscheinlichkeit 1/2 im Zustand $|2\rangle$ und mit Wahrscheinlichkeit 1/2 im Zustand $|3\rangle$, siehe die rechte Seite von (A.26a).

Nach dem zweiten $\pi/2$ -Puls befindet das Atom sich mit Wahrscheinlichkeit 1 im Zustand $|3\rangle$, siehe die rechte Seite von (A.26b). Nach dem dritten $\pi/2$ -Puls befindet es sich mit Wahrscheinlichkeit 1/2 im Zustand $|2\rangle$ und mit Wahrscheinlichkeit 1/2 im Zustand $|3\rangle$, siehe die rechte Seite von (A.26c). Nach dem vierten $\pi/2$ -Puls befindet es sich schließlich wieder mit Wahrscheinlichkeit 1 im Zustand $|2\rangle$, siehe die rechte Seite von (A.26d).

Wichtig für die Markierung der Atome ist nun folgende Tatsache,

die ich ebenfalls nicht erkläre:¹⁰¹ Wenn ein Atom im Zustand $|2\rangle$ reflektiert wird, dann ändert sich das Vorzeichen des Zustandsvektors. Wenn das Atom im Zustand $|3\rangle$ ist, bleibt der Zustandsvektor bei Reflektion unverändert:

$$|2\rangle \xrightarrow{\text{Reflektion am Laserfeld}} -|2\rangle \quad (\text{A.27a})$$

$$|3\rangle \xrightarrow{\text{Reflektion am Laserfeld}} +|3\rangle \quad (\text{A.27b})$$

Durch geschickte Kombination von (A.26) und (A.27) konnten Dürr et al. die Rubidium-Atome folgendermaßen markieren:

Anfangs, wenn sie von oben durch den Spalt S2 fallen, sind die Atome im Zustand $|2\rangle$. Dann wurden sie – noch bevor das Laserfeld, das als Strahlteiler wirkt, eingeschaltet wurde – mit einem $\pi/2$ -Puls des 3,04 GHz-Mikrowellenfeldes bestrahlt, und dadurch laut (A.26a) in den Zustand

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle + i|3\rangle \right) \quad (\text{A.28a})$$

angeregt. Anschließend wurde der Atomstrahl durch das erste, $45 \mu\text{s}$ lang eingeschaltete Laserfeld geteilt. Wenn ein Atom reflektiert wird und den Weg B nimmt, dann ändert sich laut (A.27) das Vorzeichen von $|2\rangle$, das Vorzeichen von $|3\rangle$ aber nicht. Wenn das Atom transmittiert wird und den Weg A nimmt, bleiben die Vorzeichen von $|2\rangle$ und $|3\rangle$ unverändert. Also war der Zustandsvektor der Atome nach der ersten Strahlteilung

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left[\underbrace{\frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle + i|3\rangle \right)}_{\text{Weg A}} + \underbrace{\frac{1}{\sqrt{2}} \left(-|2\rangle + i|3\rangle \right)}_{\text{Weg B}} \right]. \quad (\text{A.28b})$$

¹⁰¹ Physiker können die Erklärung in [58] nachlesen. Die Autoren haben übrigens später ihre Meinung geändert und in jüngeren Veröffentlichungen geschrieben dass der transmittierte Zustand $|2\rangle$ sein Vorzeichen ändert, der reflektierte Zustand $|2\rangle$ aber nicht. Das kommt mir ziemlich dubios vor, und es ist in diesem Experiment auch egal, in welchem Strahl der Vorzeichenwechsel auftritt.

Der Faktor $\sqrt{1/2}$ vor der eckigen Klammer wurde eingefügt, damit die Projektion des Zustandsvektors auf sich selbst gleich 1 ist.

$|2\rangle$ bzw. $|3\rangle$ ist eine stark abkürzende Schreibweise für die Zustandsvektoren der Atome. Tatsächlich wissen wir ja viel mehr, als dass die Atome die Drehimpuls-Quantenzahl $j = 2$ oder $j = 3$ haben. Wir wissen dass es sich um Rubidium-Atome handelt, wir wissen auf welchem Weg sie unterwegs sind, wir wissen welche Geschwindigkeit sie haben, und vieles mehr. Es wird sich gleich als zweckmäßig erweisen, die Zustandsvektoren als Produkte

$$\begin{aligned} |2\rangle &\longrightarrow |2\rangle|\text{alle anderen Informationen}\rangle \\ |3\rangle &\longrightarrow |3\rangle|\text{alle anderen Informationen}\rangle \end{aligned}$$

zu schreiben. Der erste Faktor enthält nichts weiter als die Information über die Drehimpuls-Quantenzahl, der komplette Rest des vollständigen Zustandsvektor wird in den zweiten Faktor gepackt. Explizit tragen wir in den zweiten Faktor zunächst den Weg ein, auf dem das Atom unterwegs ist:

$$\begin{aligned} \text{(A.28b)} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle|A\rangle + i|3\rangle|A\rangle \right) + \frac{1}{\sqrt{2}} \left(-|2\rangle|B\rangle + i|3\rangle|B\rangle \right) \right] \\ &\hspace{15em} \text{(A.28c)} \end{aligned}$$

Nun wurden die Atome mit einem zweiten $\pi/2$ -Puls des Mikrowellenfeldes (3,04 GHz) bestrahlt. Aus (A.26b) und (A.26d) kann man ablesen, dass der Zustandsvektor der Atome anschließend

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left[i|3\rangle|A\rangle - |2\rangle|B\rangle \right] \hspace{15em} \text{(A.28d)}$$

war. Schließlich wurde das Strahlteiler-Laserfeld zum zweiten mal $45 \mu\text{s}$ lang eingeschaltet, so dass die Atome mit Wahrscheinlichkeit $1/2$ reflektiert wurden. Dadurch wurde ihr Zustandsvektor zu

$$\begin{aligned} & \frac{1}{\sqrt{2}} \left[\frac{1}{\sqrt{2}} \left(i|3\rangle|H_A\rangle + i|3\rangle|G_A\rangle \right) + \frac{1}{\sqrt{2}} \left(-|2\rangle|G_B\rangle + |2\rangle|H_B\rangle \right) \right] \\ & = \frac{1}{2} \left(i|3\rangle|G_A\rangle - |2\rangle|G_B\rangle + i|3\rangle|H_A\rangle + |2\rangle|H_B\rangle \right). \end{aligned} \quad (\text{A.28e})$$

Hier wurde beachtet, dass laut (A.27) $|2\rangle$ bei Reflektion das Vorzeichen wechselt, $|3\rangle$ dagegen nicht.

Wenn die Atome *nicht* durch Mikrowellenpulse markiert werden, erhält man anstelle von (A.28) folgende Abfolge von Zustandsvektoren:

Vor der ersten Reflektion ist der Zustandsvektor der Atome

$$|2\rangle. \quad (\text{A.29a})$$

Dann wird der Atomstrahl durch das erste, $45 \mu\text{s}$ lang eingeschaltete Laserfeld geteilt. Wenn ein Atom reflektiert wird und den Weg B nimmt, dann ändert sich laut (A.27) das Vorzeichen von $|2\rangle$, wenn das Atom transmittiert wird und den Weg A nimmt aber nicht. Also ist der Zustandsvektor der Atome nach der ersten Strahlteilung

$$\frac{1}{\sqrt{2}} \left(|2\rangle|A\rangle - |2\rangle|B\rangle \right). \quad (\text{A.29b})$$

Nachdem das Strahlteiler-Laserfeld zum zweiten mal $45 \mu\text{s}$ lang eingeschaltet wurde, ist der Zustandsvektor der Atome schließlich







$$\begin{aligned} & \frac{1}{\sqrt{2}} \left[|2\rangle \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|H_A\rangle - |G_A\rangle \right) - |2\rangle \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|G_B\rangle - |H_B\rangle \right) \right] = \\ & = \frac{1}{2} \left(-|2\rangle|G_A\rangle - |2\rangle|G_B\rangle + |2\rangle|H_A\rangle + |2\rangle|H_B\rangle \right). \end{aligned} \quad (\text{A.29c})$$







→ zurück nach Seite 213









References

 charge barrier  open access








Some of the free links are “unstable”, i. e. the documents sometimes disappear from the servers after a few years, or the entire website is taken down. In such cases, search engines can often find the document on another (free of charge) server if you search for the title and the author’s name. If this problem occurs, please let me know. [mailto: gerold.gruendler@astrophys-neunhof.de](mailto:gerold.gruendler@astrophys-neunhof.de)











- [1] Claudius Ptolemaeus: *Syntaxis Mathematica* Vol. I & II (B. G. Teubner, Leipzig, 1898) Greek text, edited by J. L. Heiberg. Volume I:  <http://www.wilbourhall.org/millionbookspdfs/pt1claudiptolemaei01ptoluoft.pdf>
Volume I & II:  <http://www.wilbourhall.org/pdfs/HeibergAlmagestComplete.pdf> English translation by G. J. Toomer (Duckworth & Co. Ltd., London, 1984):  https://classicalliberalarts.com/resources/PTOLEMY_ALMAGEST_ENGLISH.pdf
- [2] Isaac Newton: *Philosophiae Naturalis Principia Mathematica* (Guil. & Joh. Innys, London, 3rd ed. 1726)
 <https://dx.doi.org/10.3931/e-rara-1235>, English translation:  <https://archive.org/details/newtonspmathema00newtrich> or  [https://en.wikisource.org/wiki/The_Mathematical_Principles_of_Natural_Philosophy_\(1846\)](https://en.wikisource.org/wiki/The_Mathematical_Principles_of_Natural_Philosophy_(1846))










- [3] Pierre Simon Laplace: *Essai philosophique sur les probabilités* (1814)  <https://archive.org/details/essaiphilosophiq00lapluoft/mode/2up>
English translation: *A philosophical essay on probabilities*  <https://archive.org/details/cu31924001150733>
- [4] *Evanescent Electromagnetic Fields*
APIN Circular se91013 (2014)
 <https://astrophys-neunhof.de/mtlg/se91013.pdf>
- [5] F. Hénault: *Quantum physics and the beam splitter mystery*,
Proc. SPIE 9570, VI, 95700Q (2015),
 <https://dx.doi.org/10.1117/12.2186291>
 <https://arxiv.org/abs/1509.00393>
- [6] Thomas Young: *Experiments and Calculations Relative to Physical Optics*,
Phil. Trans. Roy. Soc. London **94**, 1–16 (1804)
 <https://www.jstor.org/stable/pdf/107135.pdf>
- [7] P. Lenard: *Ueber die lichtelektrische Wirkung*,
Ann. Phys. (Leipzig) **8**, 149–198 +Taf.I (1902),
 <https://dx.doi.org/10.1002/andp.19023130510>
 https://grundpraktikum.physik.uni-saarland.de/gpalt/Anleitungen/Ergaenzungen/J1_Papers/Photoeffekt%20-%20Lenard_1.pdf
- [8] A. Einstein: *Über einen die Erzeugung und Verwandlung des Lichtes betreffenden heuristischen Gesichtspunkt*,
Ann. Phys. (Leipzig) **17**, 132–148 (1905)
 <https://dx.doi.org/10.1002/andp.19053220607>
English translation:  https://www.informationphilosopher.com/solutions/scientists/einstein/AJP_1905_photon.pdf









- [9] A. Einstein: *Über die von der molekularkinetischen Theorie der Wärme geforderte Bewegung von in ruhenden Flüssigkeiten suspendierten Teilchen*,
Ann. Phys. (Leipzig) **17**, 549 – 560 (1905),
 <https://dx.doi.org/10.1002/andp.19053220806>
- [10] A. Einstein: *Zur Elektrodynamik bewegter Körper*,
Ann. Phys. (Leipzig) **17**, 891 – 920 (1905),
 <https://dx.doi.org/10.1002/andp.19053221004>
- [11] Max Planck: *Die Entstehung und bisherige Entwicklung der Quantentheorie*, Nobelvortrag 2. Juni 1920
(J. A. Barth, Leipzig, 1920)
English translation:  https://nobelprize.org/nobel_prizes/physics/laureates/1918/planck-lecture.html
- [12] R. A. Millikan: *A direct photoelectric determination of Planck's h* , Phys. Rev. **7**, 355 – 388 (1916),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRev.7.355>
- [13] A. H. Compton: *A Quantum Theory of the Scattering of X-rays by Light Elements*, Phys. Rev. **21**, 483 – 502 (1923),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRev.21.483>
- [14] G. I. Taylor: *Interference fringes with feeble light*,
Proc. Cambridge Phil. Soc. **15**, 114 – 115 (1909),  <https://www.biodiversitylibrary.org/item/97262#page/142/mode/1up>
- [15] J. J. Thorn, M. S. Neel, V. W. Donato, G. S. Bergreen,
R. E. Davies, M. Beck: *Observing the quantum behavior of light in an undergraduate laboratory*,
Am. J. Phys. **72**, 1210 – 1219 (2004),
 <https://dx.doi.org/10.1119/1.1737397>  https://www.reed.edu/physics/332/pdf/Single_Photons.pdf

- [16] E. J. Galvez, C. H. Holbrow, M. J. Pysher, J. W. Martin, N. Courtemanche, L. Heilig, J. Spencer: *Interference with correlated photons: Five quantum mechanics experiments for undergraduates*, Am. J. Phys. **73**, 127 – 140 (2005),
 <https://dx.doi.org/10.1119/1.1796811>
 <https://egalvez.colgate.domains/pql/wp-content/uploads/2019/08/ajpph.pdf>
- [17] Christian Morgenstern: *Alle Galgenlieder* (Insel Verlag, Frankfurt am Main, 1972)
 <https://projekt-gutenberg.org/authors/christian-morgenstern/books/alle-galgenlieder>
- [18] A. Zeilinger, R. Gähler, C. G. Shull, W. Treimer, W. Mampe: *Single- and double-slit diffraction of neutrons*, Rev. Mod. Phys. **60**, 1067 – 1073 (1988),
 <https://dx.doi.org/10.1103/RevModPhys.60.1067>
 <https://members.ift.uam-csic.es/bellido/cuantica/articulos/RevModPhys.60.1067.pdf>
- [19] S. Frabboni, G. C. Gazzadi, G. Pozzi: *Nanofabrication and the realization of Feynman's two-slit experiment*, Appl. Phys. Lett. **93**, 073108 (3pp) (2008),
 <https://dx.doi.org/10.1063/1.2962987>
 [https://wiki.epfl.ch/mep/documents/MEP\[08-09\]_DOWNLOAD/applphyslett_93_073108_feynman_exp.pdf](https://wiki.epfl.ch/mep/documents/MEP[08-09]_DOWNLOAD/applphyslett_93_073108_feynman_exp.pdf)
- [20] R. Bach, D. Pope, S. H. Liou, H. Batelaan: *Controlled double-slit electron diffraction*, New J. Phys. **15**, 033018 (7pp) (2013),
 <https://dx.doi.org/10.1088/1367-2630/15/3/033018>









- [21] R. Bach, D. Pope, S. H. Liou, H. Batelaan :
Supplement to: Controlled double-slit electron diffraction,
New J. Phys. **15**, (2013),  <https://iopscience.iop.org/article/10.1088/1367-2630/15/3/033018/data>
- [22] O. Carnal, J. Mlynek : *Young's double-slit experiment with atoms: A simple atom interferometer*,
Phys. Rev. Lett. **66**, 2689 (1991),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.66.2689>
- [23] F. Shimizu, K. Shimizu, H. Takuma : *Double-slit interference with ultracold metastable neon atoms*,
Phys. Rev. A **46**, R17 – R20 (1992),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevA.46.R17> or:  http://ressources.agreg.phys.ens.fr/static/Videos/Shimuzu/92PRA%20Double-slit%20interference%20with%20ultracold%20metastable%20neon%20atoms_Shimizu.pdf
- [24] Galileo Galilei : *Discorsi e dimostrazioni matematiche intorno a due nuove scienze* (Elsevier, Leiden, 1638),
 <https://liberliber.it/autori/autori-g/galileo-galilei/discorsi-e-dimostrazioni-matematiche-intorno-a-due-nuove-scienze/>
english translation: *Dialogues Concerning Two New Sciences* (Dover Publ., New York, 1954),  http://galileoandeinstein.physics.virginia.edu/tns_draft/index.html
deutsche Übersetzung: *Unterredungen und mathematische Demonstrationen* (W. Engelmann, Leipzig, 1890),
 https://openlibrary.org/works/OL5458481W/Unterredungen_und_mathematische_Demonstrationen

- [25] M. S. Chapman, C. R. Ekstrom, T.D. Hammond, R.A. Rubenstein, J. Schmiedmayer, S. Wehinger, D. E. Pritchard : *Optics and Interferometry with Na₂ Molecules*, Phys. Rev. Lett. **74**, 4783–4786 (1995),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.74.478> or:
 http://chapmanlabs.gatech.edu/papers/molecular_ifm_prl95.pdf
- [26] K. Hornberger, S. Gerlich, P. Haslinger, S. Nimmrichter, M. Arndt : *Colloquium: Quantum interference of clusters and molecules*, Rev. Mod. Phys. **84**, 157–173 (2012),
 <https://dx.doi.org/10.1103/RevModPhys.84.157>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.1109.5937>
- [27] S. Eibenberger, S. Gerlich, M. Arndt, M. Mayor, J. Tüxen : *Matter-wave interference of particles selected from a molecular library with masses exceeding 10 000 amu*, Phys. Chem. Chem. Phys. **15**, 14696–14700 (2013),
 <https://doi.org/10.1039/C3CP51500A>
- [28] Galileo Galilei : *Il Saggiatore* (1623)  <https://liberliber.it/autori/autori-g/galileo-galilei/il-saggiatore/>
english translation: *The Assayer*  <https://web.stanford.edu/~jsabol/certainty/readings/Galileo-Assayer.pdf>
- [29] M. Born : *Zur Quantenmechanik der Stoßvorgänge*, Zeits. Phys. **37**, 863–867 (1926),  <https://dx.doi.org/10.1007/BF01397477> oder:  http://www.psiquadra.t.de/downloads/born26_stossvorgaenge.pdf,
english translation: [77, pp. 52–55]
- [30] N. Bohr : *On the Constitution of Atoms and Molecules*, Philos. Mag. **26**, 1–24 (1913)  <https://www.bibnum.education.fr/sites/default/files/bohr-texte.pdf>










- [31] Werner Heisenberg: *Der Teil und das Ganze*
(Piper Verlag, München, 1969)
english translation: *Physics and Beyond*
(Harper & Row, New York, USA, 1971)
- [32] E. Schrödinger: *Discussion of Probability Relations between Separated Systems*,
Math. Proc. Cambridge Phil. Soc. **31**, 555–563 (1935),
 <https://dx.doi.org/10.1017/S0305004100013554> or:
 <http://www.informationphilosopher.com/solutions/scientists/schrodinger/Schrodinger-1935.pdf>
- [33] W. Gerlach, O. Stern: *Der experimentelle Nachweis der Richtungsquantelung im Magnetfeld*,
Z. Phys. **9**, 349–352 (1922),
 <https://dx.doi.org/10.1007/BF01326983>
english translation:
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.2301.11343>
- [34] P. A. M. Dirac: *The Quantum Theory of the Electron*,
Proc. Roy. Soc. (London) A **117**, 610–624 (1928)
 <https://doi.org/10.1098/rspa.1928.0023>
- [35] P. A. M. Dirac: *The Quantum Theory of the Electron. Part II*,
Proc. Roy. Soc. (London) A **118**, 351–624 (1928)
 <https://dx.doi.org/10.1098/rspa.1928.0056>
- [36] W. Heisenberg: *Über den anschaulichen Inhalt der quantentheoretischen Kinematik und Mechanik*,
Z. Phys. **43**, 172–198 (1927),
 <https://dx.doi.org/10.1007/BF01397280>  <http://fisicafundamental.net/relicario/doc/Heisenberg1927.pdf>
english translation:
 <https://ntrs.nasa.gov/citations/19840008978>

- [37] A. Einstein, B. Podolsky, N. Rosen: *Can Quantum-Mechanical Description of Physical Reality Be Considered Complete?*, Phys. Rev. **47**, 777–780 (1935)
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRev.47.777>
- [38] David Bohm: *Quantum Theory* (Prentice-Hall, Englewood Cliffs, NJ, USA, 1951)
- [39] N. Bohr: *Can Quantum-Mechanical Description of Physical Reality be Considered Complete?*, Phys. Rev. **48**, 696–702 (1935)
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRev.48.696>
- [40] J. S. Bell: *On the Einstein Podolski Rosen Paradox*, Physics **1**, 195–200 (1964)  https://cds.cern.ch/record/111654/files/vol1p195-200_001.pdf
- [41] A. Peres: *Unperformed experiments have no results*, Am. J. Phys. **46**, 745–747 (1978),
 <https://dx.doi.org/10.1119/1.11393>
 https://www.if.ufrj.br/~pef/aulas_seminarios/notas_de_aula/carlos_2012_1/seminariosTopicosMQ/teoremaBell/teoremaBell_Peris_AJP1978.pdf
- [42] J. S. Bell: *The Theory of local Beables*, CERN Report TH-2053, 14 pp (1975)
 <https://cds.cern.ch/record/980036/files/197508125.pdf>
- [43] J. G. Cramer: *Generalized absorber theory and the Einstein-Podolsky-Rosen paradox*, Phys. Rev. D **22**, 362–376 (1980)
 <https://doi.org/10.1103/PhysRevD.22.362>  https://faculty.washington.edu/jcramer/TI/PRD_22_362_1980.pdf

- [44] R. E. Kastner : *The Transactional Interpretation and its Evolution into the 21st Century: An Overview*,
Philos. Comp. **11**, 923 – 932 (2016),
 <https://dx.doi.org/10.1111/phc3.12360>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.1608.00660>
- [45] A. Aspect, P. Grangier, G. Roger : *Experimental Tests of Realistic Local Theories via Bell's Theorem*,
Phys. Rev. Lett. **47**, 460 – 463 (1981),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.47.460>
- [46] A. Aspect, P. Grangier, G. Roger : *Experimental Realization of Einstein-Podolsky-Rosen-Bohm Gedankenexperiment: A New Violation of Bell's Inequalities*,
Phys. Rev. Lett. **49**, 91 – 94 (1982),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.49.91>
- [47] M. A. Rowe, D. Kielpinski, V. Meyer, C. A. Sackett,
W. M. Itano, C. Monroe, D. J. Wineland : *Experimental violation of a Bell's inequality with efficient detection*,
Nature **409**, 791 – 794 (2001),
 <https://dx.doi.org/10.1038/35057215>
 <https://backend.production.deepblue-documents.lib.umich.edu/server/api/core/bitstreams/6fc52f2d-df2f-4b27-a18f-2c40f1a0a37c/content>
- [48] *Interaction of 2-level systems and electromagnetic radiation*
APIN Circular se14211 (2016)
 <https://www.astrophys-neunhof.de/mtlg/se14211.pdf>

- [49] P. G. Kwiat, K. Mattle, H. Weinfurter, A. Zeilinger, A. V. Sergienko, Y. Shih: *New High-Intensity Source of Polarization-Entangled Photon Pairs*, Phys. Rev. Lett. **75**, 4337–4341 (1995),
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.113.120405>
 [https://research.physics.illinois.edu/QI/Photonics/papers/My Collection.Data/PDF/New high-intensity source of polarization-entangled photon pairs.pdf](https://research.physics.illinois.edu/QI/Photonics/papers/My%20Collection/Data/PDF/New%20high-intensity%20source%20of%20polarization-entangled%20photon%20pairs.pdf)
- [50] G. Weihs, T. Jennewein, C. Simon, H. Weinfurter, A. Zeilinger: *Violation of Bell's Inequality under Strict Einstein Locality Conditions*, Phys. Rev. Lett. **81**, 5039–5043 (1998),
 <https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.81.5039>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.quant-ph/9810080>
- [51] B. Hensen, H. Bernien, A. E. Dréau, A. Reiserer, N. Kalb, M. S. Blok, J. Ruitenber, R. F. L. Vermeulen, R. N. Schouten, C. Abellán, W. Amaya, V. Pruneri, M. W. Mitchell, M. Markham, D. J. Twitchen, D. Elkouss, S. Wehner, T. H. Taminiau, R. Hanson: *Loophole-free Bell inequality violation using electron spins separated by 1.3 kilometres*, Nature **526**, 682–686 (2015)
 <https://dx.doi.org/10.1038/nature15759>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.1508.05949>
- [52] M. Giustina, M. A. M. Versteegh, S. Wengerowsky, J. Handsteiner, A. Hochrainer, K. Phelan, F. Steinlechner, J. Kofler, J. A. Larsson, C. Abellán, W. Amaya, V. Pruneri, M. W. Mitchell, J. Beyer, T. Gerrits, A. E. Lita, L. K. Shalm, S. W. Nam, T. Scheidl, R. Ursin, B. Wittmann, A. Zeilinger: *Significant-loophole-free test of Bell's theorem with entangled photons*, Phys. Rev. Lett. **115**, 250401 (2015)
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.115.250401>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.1511.03190>

- [53] L. K. Shalm, E. Meyer-Scott, B. G. Christensen, P. Bierhorst, M. A. Wayne, M. J. Stevens, T. Gerrits, S. Glancy, D. R. Hamel, M. S. Allman, K. J. Coakley, S. D. Dyer, C. Hodge, A. E. Lita, V. B. Verma, C. Lambrocco, E. Tortorici, A. L. Migdall, Y. Zhang, D. R. Kumor, W. H. Farr, F. Marsili, M. D. Shaw, J. A. Stern, C. Abellán, W. Amaya, V. Pruneri, T. Jennewein, M. W. Mitchell, P. G. Kwiat, J. C. Bienfang, R. P. Mirin, E. Knill, S. W. Nam: *A strong loophole-free test of local realism*, Phys. Rev. Lett. **115**, 250401 (2015)
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.115.250402>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.1511.03189>
- [54] W. Rosenfeld, D. Burchardt, R. Garthoff, K. Redeker, N. Ortegel, M. Rau, H. Weinfurter: *Event-ready Bell-test using entangled atoms simultaneously closing detection and locality loopholes*, Phys. Rev. Lett. **119**, 010402 (2017)
 <https://dx.doi.org/10.1103/PhysRevLett.119.010402>
- [55] A. Pais: *Einstein and the quantum theory*, Rev. Mod. Phys. **51**, 863 – 914 (1979),
 <https://dx.doi.org/10.1103/RevModPhys.51.863>
 <http://rpddata.caltech.edu/courses/aph105c/2006/articles/Pais.pdf>  https://eclass.aegean.gr/modules/document/file.php/511165/projects/einstein_quantum.pais.pdf
- [56] Max Planck: *Wissenschaftliche Selbstbiographie* (Johann Ambrosius Barth, Leipzig, 1948)
Auszug daraus in: Phys. Blätter **14**, 145 – 152 (1958),
 <https://dx.doi.org/10.1002/phbl.19580140401>
- [57] *Robertson's derivation of the indeterminacy relation*, APIN Circular se95311 (2010)
 <https://astrophys-neunhof.de/mtlg/se95311.pdf>

- [58] S. Dürr, T. Nonn, G. Rempe: *Origin of quantum-mechanical complementarity probed by a ‘which-way’ experiment in an atom interferometer*, Nature **395**, 33 – 37 (1998),
 <https://dx.doi.org/10.1038/25653>
- [59] S. Kunze, S. Dürr, G. Rempe: *Bragg scattering of slow atoms from a standing light wave*, Europhys. Lett. **34**, 343 – 348 (1996),
 <https://doi.org/10.1209/epl/i1996-00462-x>
- [60] Y.-H. Kim, R. Yu, S. P. Kulik, Y. Shih, M. O. Scully: *Delayed “Choice” Quantum Eraser*, Phys. Rev. Lett. **84**, 1 – 5 (2000),
 <https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.84.1>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.quant-ph/9903047>
- [61] M. O. Scully, K. Drühl: *Quantum eraser: A proposed photon correlation experiment concerning observation and “delayed choice” in quantum mechanics*, Phys. Rev. A **25**, 2208 – 2213 (1982),
 <https://doi.org/10.1103/PhysRevA.25.2208>
- [62] A. C. Elitzur, L. Vaidman: *Quantum mechanical interaction-free measurements*, Found. Phys. **23**, 987 – 997 (1993),
 <https://dx.doi.org/10.1007/BF00736012>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.hep-th/9305002>
- [63] L. Vaidman: *The Meaning of the Interaction-Free Measurements*, Found. Phys. **33**, 491 – 510 (2003),
 <https://dx.doi.org/10.1023/A:1023767716236>
 <https://doi.org/10.48550/arXiv.quant-ph/0103081>

- [64] P. Kwiat, H. Weinfurter, T. Herzog, A. Zeilinger, M. A. Kasevich: *Interaction-Free Measurement*, Phys. Rev. Lett. **74**, 4763–4766 (1995),
 <https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.74.4763>  <https://research.physics.illinois.edu/QI/Photonics/papers/My%20Collection.Data/PDF/Interaction-Free%20Measurement.pdf>
- [65] Werner Heisenberg: *The Copenhagen Interpretation of Quantum Theory*, in *Physics and Philosophy* Gifford Lectures, Univ. St. Andrews, Scotland, 1955/56 (Harper & Brothers, New York, USA, 1958),  <https://www.astrophys-neunhof.de/serv/Heisenberg1955.pdf>
- [66] J. N. Tinsley, M. I. Molodtsov, R. Prevedel, D. Wartmann, J. Espigulé-Pons, M. Lauwers, A. Vaziri: *Direct detection of a single photon by humans*, Nature Com. **7**, 12172 (2016)
 <https://dx.doi.org/10.1038/ncomms12172>
- [67] *Möglichkeit und Form*, APIN Mitteilung sd00211 (2011)
 <https://www.astrophys-neunhof.de/mtlg/sd00211.pdf>
- [68] Johann v. Neumann: *Mathematische Grundlagen der Quantenmechanik* (Springer, Berlin, 1932)
 <https://gdz.sub.uni-goettingen.de/id/PPN379400774>
english translation: *Mathematical Foundations of Quantum Mechanics* (Princeton University Press, Princeton, NJ, 1955)
 <https://ia600101.us.archive.org/11/items/mathematical-foundations-of-quantum-mechanics-2018/Mathematical%20Foundations%20of%20Quantum%20Mechanics%202018.pdf>
- [69] J. S. Bell: *Against ‘Measurement’*, Physics World **3**, 33–40 (Aug. 1990)
 <http://stacks.iop.org/2058-7058/3/i=8/a=26> or  <http://www.tau.ac.il/~quantum/Vaidman/IQM/BellAM.pdf>

- [70] *Decoherence*, APIN Circular se91319 (2013)
 <https://astrophys-neunhof.de/mtlg/se91319.pdf>
- [71] L. Hackermüller, K. Hornberger, B. Brezger, A. Zeilinger, M. Arndt: *Decoherence of matter waves by thermal emission of radiation*, Nature **427**, 711 – 714 (2004),
 <https://dx.doi.org/10.1038/nature02276>
arXiv quant-ph/0402146 (2004)
 <https://arxiv.org/abs/quant-ph/0402146>
- [72] L. Boltzmann: *Über die Beziehung zwischen dem zweiten Hauptsatz der mechanischen Wärmetheorie und der Wahrscheinlichkeitsrechnung respektive den Sätzen über das Wärmegleichgewicht*. Wien. Ber. **76**, 373 – 435 (1877)
auch in: L. Boltzmann: *Wissenschaftliche Abhandlungen* Band II (J. A. Barth, Leipzig, 1909)
 <https://phaidra.univie.ac.at/view/o:63651>
- [73] *Die Entdeckung der Bose-Einstein-Statistik*, APIN Mitteilung sd99331 (2011)
 <https://www.astrophys-neunhof.de/mtlg/sd99331.pdf>
- [74] A. Einstein: *Strahlungs-Emission und -Absorption nach der Quantentheorie*, Verh. Deutsch. Phys. Ges. **18**, 318 – 323 (1916)
 ausführlich zitiert in [75, Abs.3]
English translation:  https://www.informationphilosophie.com/solutions/scientists/einstein/1916_A-B.html
- [75] *Quantensprünge*, (APIN, Nürnberg, 2010)
 <https://www.astrophys-neunhof.de/mtlg/sd67113.pdf>
- [76] *Wechselwirkung von 2-Niveau-Systemen mit elektromagnetischer Strahlung*, APIN Mitteilung sd14211 (2016)
 <https://www.astrophys-neunhof.de/mtlg/sd14211.pdf>

- [77] J. A. Wheeler, W. H. Zurek (Editors):
Quantum theory and measurement
(Princeton University Press, Princeton, New Jersey, 1983)