

This is a repository copy of *Relativistische Materie in zwei Raum-Zeit-Dimensionen*.

White Rose Research Online URL for this paper:
<http://eprints.whiterose.ac.uk/85645/>

Version: Accepted Version

Proceedings Paper:

Bostelmann, Henning orcid.org/0000-0002-0233-2928 (2015) Relativistische Materie in zwei Raum-Zeit-Dimensionen. In: Müller, Eberhard, (ed.) Raum und Materie. Symposium "Raum und Materie", 15-18 Oct 2012 Villigst Profile . Lit Verlag , DEU , pp. 186-201.

Reuse

Items deposited in White Rose Research Online are protected by copyright, with all rights reserved unless indicated otherwise. They may be downloaded and/or printed for private study, or other acts as permitted by national copyright laws. The publisher or other rights holders may allow further reproduction and re-use of the full text version. This is indicated by the licence information on the White Rose Research Online record for the item.

Takedown

If you consider content in White Rose Research Online to be in breach of UK law, please notify us by emailing eprints@whiterose.ac.uk including the URL of the record and the reason for the withdrawal request.

Relativistische Materie in zwei Raum-Zeit-Dimensionen

Henning Bostelmann

Vortrag im Symposium „Raum und Materie“,
Haus Villigst, 15.-18. Oktober 2012

Zusammenfassung

Quantenfeldtheorie vereinigt die Konzepte der Quantentheorie mit denen der speziellen Relativitätstheorie. Ihre mathematisch strenge Beschreibung ist aufwändig und nur teilweise verstanden; das gilt insbesondere für die Konstruktion von Operatoren, die Messungen an einem Raum-Zeit-Punkt oder in einem beschränkten Raum-Zeit-Gebiet beschreiben. Wir erläutern dies anhand vereinfachter Modelle in 1+1-dimensionaler Raumzeit, und zwar sogenannter integrierbarer Modelle. Wir geben eine Charakterisierung lokaler Operatoren durch die Analytizitätseigenschaften ihrer Koeffizienten in einer Reihenentwicklung an. Dies erlaubt auch die explizite Konstruktion von Beispielen lokaler Operatoren.

1 Einleitung

Die Quantentheorie und die spezielle Relativitätstheorie sind beide seit mehr als 100 Jahren bekannt; dennoch ist es nach wie vor schwierig, ihre Grundlagen miteinander zu vereinbaren. Zwar ist die Berücksichtigung relativistischer Korrekturen in der Atomphysik oder der Quantenchemie durchaus gängig; und in der Hochenergiephysik liefert die störungstheoretische Quantenfeldtheorie Vorhersagen, die gut mit dem Experiment übereinstimmen. Nach wie vor ist die mathematische Formulierung dieser Systeme aber unbefriedigend: Die üblichen Methoden der Störungstheorie liefern lediglich formale Potenzreihen, deren Konvergenz meist nicht kontrolliert werden kann.

Ziel der *axiomatischen Quantenfeldtheorie* ist es, relativistische quantentheoretische Systeme ohne diese Divergenzen zu beschreiben. Dies gelingt bisher nicht vollständig, jedoch sind wichtige Teilergebnisse erzielt worden. Zunächst ist es möglich, mathematische Axiome aufzustellen, die beschreiben, welche Eigenschaften ein mathematisches Modell für die Hochenergiephysik haben sollte, z.B. im Sinne der Wightman-Axiome [1] oder der Haag-Kastler-Axiome [2]. Aus diesen Axiomen – die für *alle* quantenfeldtheoretischen Modelle gültig sein sollen, die also z.B. das Teilchenspektrum oder das Wechselwirkungspotential nicht festlegen – lassen sich dann verschiedene Konsequenzen herleiten, wie etwa eine Teilcheninterpretation im

Sinne von Streutheorie [3] oder die Existenz thermodynamischer Gleichgewichtszustände [4]. Schwierigkeiten bestehen jedoch nach wie vor dabei, konkrete Modelle zu konstruieren, die diesen Axiomen genügen. Insbesondere ist nach wie vor kein solches wechselwirkendes Modell in physikalischen Raum-Zeit-Dimensionen konstruiert worden. (Nicht ohne Grund ist die Konstruktion von Yang-Mills-Theorie in physikalischer Raumzeit eines der Probleme des „Millennium Prize“ und mit 1.000.000 US-Dollar Preisgeld dotiert. [5])

Um dennoch die Konsequenzen der Axiome studieren zu können, verwendet man oft vereinfachte „Spielzeugmodelle“ in niedrigdimensionaler Raum-Zeit, insbesondere in 1+1 Dimensionen. Hier ist die mathematische Beschreibung von Wechselwirkung weit weniger komplex. Ein bekanntes Beispiel sind die von Glimm und Jaffe konstruierten $P(\phi)_2$ -Modelle [6].

Wir werden hier eine andere Klasse 1+1-dimensionaler Quantenfeldtheorien betrachten, die so genannten *integrablen Modelle*, in denen das Streuverhalten der Teilchen stark vereinfacht ist; insbesondere werden durch die Wechselwirkung keine Teilchen erzeugt oder vernichtet. Ein Beispiel dafür ist die sinh-Gordon-Theorie. Im Folgenden werden wir den Aufbau dieser Modelle beschreiben und insbesondere die Struktur von *lokalen Observablen* untersuchen, d.h. physikalisch von Messungen, die in einem endlichen Zeitintervall und in einem begrenzten Raumgebiet ausgeführt werden.

Die axiomatische Quantenfeldtheorie ist ein mathematisch sehr anspruchsvolles Gebiet und verlangt den Einsatz fortgeschrittener Methoden z.B. der Funktionalanalysis. Viele dieser mathematischen Details werde ich in diesem kurzen Überblick jedoch überspringen oder sie nur kurz für Leser mit entsprechendem Hintergrundwissen erwähnen. Details über das vorgestellte Thema finden sich in [7, 8, 9].

2 Wechselwirkung in zwei Dimensionen – von der klassischen Mechanik zur Quantenfeldtheorie

Um die Art der Wechselwirkung in integrablen Modellen zu verstehen, beschreiben wir zunächst deren Analogon in der klassischen Mechanik. Wir betrachten Punktmassen mit gleicher Masse μ , die sich in einer räumlichen Dimension bewegen – etwa Stahlkugeln auf einer Stange oder an einem Pendel. Als Wechselwirkung zwischen zwei Massen lassen wir nur Kontaktwechselwirkung zu, d.h., einen elastischen Stoß. Der Energie- und der Impulserhaltungssatz legen das Ergebnis dieses „Streuexperiments“ dann eindeutig fest: Die zwei am Stoß beteiligten Kugeln tauschen einfach ihre Geschwindigkeiten¹ (Abb. 1).

Für die Wechselwirkung zwischen mehr als zwei Teilchen wird man normalerweise annehmen, dass sie aus Folgen von Zweiteilchen-Stößen besteht. Dies ist das Prinzip des Kugelstoßpendels (*Newton's cradle*, Abb. 2).

Wir übertragen dasselbe Prinzip nun in die spezielle Relativitätstheorie, zunächst noch ohne Berücksichtigung der Quantentheorie. Wir betrachten also Punktmassen

¹Wenn wir die Unterscheidbarkeit der Massen aufgeben würden – wie später in der Quantentheorie – dann sähe die Wechselwirkung also genauso aus wie der wechselwirkungsfreie Fall, d.h., wenn die Massen sich ohne Berührung aneinander vorbei bewegen.

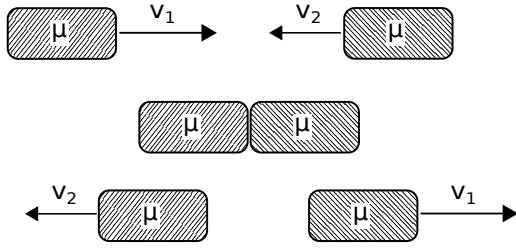


Abbildung 1: Elastischer Stoß zweier Massenpunkte mit gleicher Masse μ

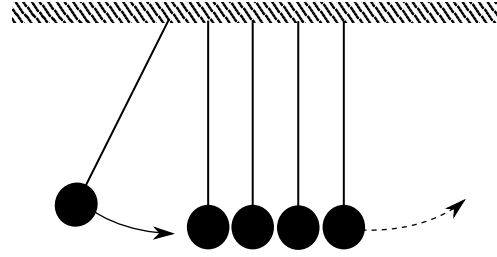


Abbildung 2: Kugelstoßpendel („Newton's cradle“)

mit Masse $\mu > 0$ nahe der Lichtgeschwindigkeit. In diesem Fall werden Energie und räumlicher Impuls eines Teilchens zu einem Zweier-Impuls $p = (p^0, p^1)$ zusammengefasst, wobei $p_\alpha p^\alpha = \mu^2$, $p^0 > 0$ gilt.² Solche Zweier-Impulse lassen sich am besten durch ihre *Rapidity* θ parametrisieren, und zwar gilt

$$p = p(\theta) = \mu(\cosh \theta, \sinh \theta), \quad \theta \in \mathbb{R}. \quad (1)$$

Die Streutheorie in diesem relativistischen Modell ist sehr ähnlich zur nichtrelativistischen Mechanik: Sind zwei Teilchen (A und B) am Stoß beteiligt, so gelten zwei Erhaltungssätze, nämlich die beiden Komponenten des Gesamtimpulses sind erhalten: $p_{(A)} + p_{(B)} = \text{const.}$ Das Ergebnis entspricht genau dem nichtrelativistischen Verhalten: Die zwei Teilchen „tauschen“ ihre Rapiditäten. Nach wie vor nehmen wir an, dass Mehrteilchenstreuung durch Verkettung von Zweiteilchen-Streuprozessen beschrieben wird.

Wir beschreiben nun kurz den Übergang zur relativistischen *Quantentheorie*. Analog zu den klassischen Massenpunkten betrachten wir dort Bosonen mit Spin 0 und Masse $\mu > 0$, die sich in einer 1+1-dimensionalen Raum-Zeit bewegen. Die Streutheorie zwischen zwei Teilchen ist in diesem Fall etwas reichhaltiger als im klassischen Fall: Zwar gilt nach wie vor die Erhaltung des Zweier-Impulses bei Streuung, jedoch ist der Austausch eines *Phasenfaktors* bei Streuung möglich. Aus Gründen von Lorentz-Kovarianz kann diese Phase nur von der Differenz der Teilchen-Rapidityen abhängen. Die Zweiteilchen-Streumatrix ist daher ein Phasenfaktor $S(\theta_A - \theta_B)$. Diese Funktion S soll dabei analytisch im Streifen $0 < \text{Im } \theta < \pi$ sein und muss gewisse Symmetrieeigenschaften erfüllen, auf die wir hier nicht näher eingehen. Analog zur klassischen Mechanik wollen wir ein Modell konstruieren, in der die Streuung mehrerer Teilchen als Abfolge von Zweiteilchen-Streuung verstanden werden kann; man spricht dann von einem Modell mit *faktorisierender Streumatrix*. Wichtige Spezialfälle sind die zwei Fälle konstanter Zweiteilchen-Streufunktion, $S = 1$ (dies entspricht nicht-wechselwirkenden Teilchen) und $S = -1$ (das so genannte *Ising-Modell*). Ein Beispiel für nicht-konstantes S liefert das sinh-Gordon-Modell:

$$S(\theta) = \frac{\sinh \theta - i \sin b}{\sinh \theta + i \sin b}, \quad (2)$$

²Setzt man hier $p^0 = E$, $p^1 = 0$, und schreibt m statt μ für die Teilchenmasse, so ergibt sich die bekannte Relation $E = mc^2$ – wir verwenden Einheiten, in denen $c = 1$ gilt.

wobei $0 < b < \pi$ eine modifizierte Kopplungskonstante ist.

Die Aufgabe besteht nun darin, zu gegebenem S eine mathematisch konsistente Quantenfeldtheorie zu konstruieren, die der heuristischen Beschreibung oben entspricht. Man könnte dies als „inverse Streutheorie“ beschreiben, da diese Konstruktion die Funktion S und nicht die Lagrangefunktion o.ä. als Ausgangspunkt verwendet. Wir werden die Lösung im Sinne von [7] nun kurz skizzieren.

3 Mathematische Beschreibung des Modells

Unsere Konstruktion integrierbarer Modelle ist in weiten Teilen analog zur freien Quantenfeldtheorie, die in gewissem Sinne „deformiert“ wird, um die wechselwirkende Situation zu erhalten. Wir erinnern daher zunächst an die Beschreibung des reellen skalaren *freien* Feldes in zwei Dimensionen. Diese basiert auf Erzeugungs- und Vernichtungsoperatoren $a^\dagger(\theta)$, $a(\theta)$, welche kanonische Vertauschungsrelationen erfüllen (CCR-Algebra):

$$\begin{aligned} a(\theta_1)a(\theta_2) &= a(\theta_2)a(\theta_1), \\ a^\dagger(\theta_1)a^\dagger(\theta_2) &= a^\dagger(\theta_2)a^\dagger(\theta_1), \\ a(\theta_1)a^\dagger(\theta_2) &= a^\dagger(\theta_2)a(\theta_1) + \delta(\theta_1 - \theta_2) \cdot \mathbf{1}. \end{aligned} \quad (3)$$

Als Operatoren wirken die $a^\dagger(\theta)$, $a(\theta)$ auf dem Fockraum \mathcal{H} , der von allen n -Teilchenvektoren der Art

$$\psi_n = \int d^n\theta f(\theta_1, \dots, \theta_n) a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_n) \Omega \quad (4)$$

aufgespannt wird. Auf \mathcal{H} sind die Symmetrien der Raumzeit (Translationen T_x , Lorentz-Boosts B_λ und die Raumzeit-Spiegelung j) dargestellt durch

$$U(T_x)a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_n)\Omega = e^{i\sum_j p(\theta_j) \cdot x} a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_n)\Omega, \quad (5)$$

$$U(B_\lambda)a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_n)\Omega = a^\dagger(\theta_1 + \lambda) \dots a^\dagger(\theta_n + \lambda)\Omega, \quad (6)$$

$$U(j)a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_n)\Omega = a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_n)\Omega, \quad (7)$$

wobei (5) und (6) linear, aber (7) *antilinear* auf ganz \mathcal{H} fortgesetzt werden.

Die wechselwirkende Theorie (für eine gegebene Streufunktion S) wird nun als eine Deformation der freien Theorie aufgebaut. Anstatt der CCR-Algebra betrachten wir „wechselwirkende“ Erzeuger und Vernichter $z^\dagger(\theta)$, $z(\theta)$, die den Relationen der *Zamolodchikov-Faddeev-Algebra* genügen:

$$\begin{aligned} z(\theta_1)z(\theta_2) &= S(\theta_1 - \theta_2) z(\theta_2)z(\theta_1), \\ z^\dagger(\theta_1)z^\dagger(\theta_2) &= S(\theta_1 - \theta_2) z^\dagger(\theta_2)z^\dagger(\theta_1), \\ z(\theta_1)z^\dagger(\theta_2) &= S(\theta_2 - \theta_1) z^\dagger(\theta_2)z(\theta_1) + \delta(\theta_1 - \theta_2) \cdot \mathbf{1}. \end{aligned} \quad (8)$$

Der „ S -symmetrische“ Fockraum \mathcal{H} , auf dem $z^\dagger(\theta)$ und $z(\theta)$ wirken, wird aufgespannt durch die n -Teilchen-Vektoren

$$\psi_n = \int d^n\theta f(\theta_1, \dots, \theta_n) z^\dagger(\theta_1) \dots z^\dagger(\theta_n) \Omega, \quad (9)$$

und die Raum-Zeit-Symmetrien sind dargestellt als

$$U(T_x)z^\dagger(\theta_1)\dots z^\dagger(\theta_n)\Omega = e^{i\sum_j p(\theta_j)\cdot x}z^\dagger(\theta_1)\dots z^\dagger(\theta_n)\Omega, \quad (10)$$

$$U(B_\lambda)z^\dagger(\theta_1)\dots z^\dagger(\theta_n)\Omega = z^\dagger(\theta_1 + \lambda)\dots z^\dagger(\theta_n + \lambda)\Omega, \quad (11)$$

$$U(j)z^\dagger(\theta_1)\dots z^\dagger(\theta_n)\Omega = z^\dagger(\theta_n)\dots z^\dagger(\theta_1)\Omega, \quad (12)$$

wobei die letzte Relation wiederum antilinear fortgesetzt wird.

Von entscheidender Bedeutung ist nun die Konstruktion *lokaler Observabler* des Modells, welche das relativistische Kausalitätsprinzip widerspiegeln. Wir erinnern dazu an den Begriff von *raumartigen Abständen*: Ein Raum-Zeit-Punkt x liegt raumartig zu einem anderen Punkt y (in anderen Worten, x und y sind raumartig getrennt), wenn x und y so weit räumlich auseinander liegen, dass kein Lichtsignal – und damit kein anderer kausaler Einfluss – von x nach y und umgekehrt gelangen kann (Abb. 3). Zwei physikalische Messungen, die lokal in x bzw. y stattfinden – man mag hier an Messungen der Energiedichte bei x bzw. y denken –, müssen daher in gewissem Sinne unabhängig sein. In der Quantentheorie drückt sich das so aus, dass die zugehörigen Operatoren kommutieren. Etwas formaler heißt dies: Sind $A(x)$ und $B(y)$ zwei lokale Observable, abhängig von zwei Raum-Zeit-Punkten x und y , dann soll gelten, dass

$$[A(x), B(y)] = 0 \quad \text{falls } x \text{ raumartig zu } y \text{ liegt.} \quad (13)$$

Der Begriff „Operator“ ist hier etwas ungenau verwendet, denn in der Regel wird die obige Gleichung nur für mathematisch sehr singuläre Objekte (unbeschränkte quadratische Formen) erfüllt sein. Man kann dies vermeiden, indem man sich statt auf Raum-Zeit-Punkte x auf ausgedehnte Raum-Zeit-Gebiete \mathcal{O} bezieht. In der Quantenfeldtheorie möchte man dann für jedes Gebiet \mathcal{O} eine Menge von Observablen $\mathfrak{A}(\mathcal{O})$ erhalten, so dass

$$[A, B] = 0 \quad \text{falls } A \in \mathfrak{A}(\mathcal{O}_1), B \in \mathfrak{A}(\mathcal{O}_2), \\ \text{und } \mathcal{O}_1 \text{ raumartig zu } \mathcal{O}_2 \text{ liegt.} \quad (14)$$

Man stellt an diese Zuordnung von Raum-Zeit-Gebieten zu Mengen von Operatoren, $\mathcal{O} \mapsto \mathfrak{A}(\mathcal{O})$, noch weitere Anforderungen, in der sich u.a. Poincaré-Invarianz und Positivität der Energie ausdrücken [2, Ch. III]; wir gehen darauf hier nicht näher ein. Die Mengen $\mathfrak{A}(\mathcal{O})$ wählt man normalerweise als Algebren beschränkter Operatoren (C^* -Algebren oder von-Neumann-Algebren).

Bevor wir uns nun den lokalen Observablen in unseren wechselwirkenden Modellen zuwenden, wiederholen wir kurz die Situation für das freie Quantenfeld in 1+1 Dimensionen. Wir definieren den Operator

$$\phi(x) := \int d\theta \left(e^{ip(\theta)\cdot x} a^\dagger(\theta) + e^{-ip(\theta)\cdot x} a(\theta) \right). \quad (15)$$

Dieses $\phi(x)$ ist tatsächlich eine bei x lokalisierte Observable, denn es gilt:

$$[\phi(x), \phi(y)] = 0 \quad \text{falls } x \text{ raumartig zu } y \text{ liegt.} \quad (16)$$

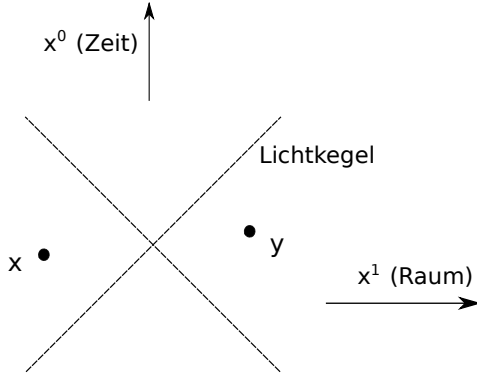


Abbildung 3: Raumartig getrennte Punkte x und y in zweidimensionaler Raum-Zeit

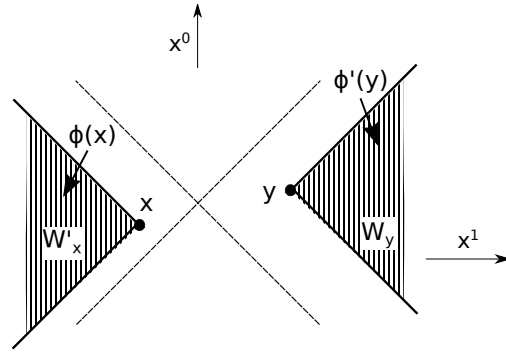


Abbildung 4: Die Lokalisationsgebiete der Felder $\phi(x)$ und $\phi'(y)$

Wir interpretieren $\phi(x)$ daher als eine physikalische Messgröße am Punkt x (auch wenn wir den Bauplan des zugehörigen „Messapparats“ hier nicht angeben – uns interessieren nur die abstrakten Eigenschaften von ϕ).

In der wechselwirkenden Situation versuchen wir, den Ausdruck (15) zu verallgemeinern:

$$\phi(x) := \int d\theta \left(e^{ip(\theta) \cdot x} z^\dagger(\theta) + e^{-ip(\theta) \cdot x} z(\theta) \right). \quad (17)$$

Man findet jedoch, dass dieser Operator *nicht* lokal bei x ist:

$$[\phi(x), \phi(y)] \neq 0 \quad \text{selbst wenn } x \text{ raumartig zu } y \text{ liegt.} \quad (18)$$

Welche Bedeutung können wir $\phi(x)$ also geben? Wir definieren ein zweites Quantenfeld,

$$\phi'(x) := U(j)\phi(-x)U(j). \quad (19)$$

Es stellt sich dann heraus, dass

$$[\phi(x), \phi'(y)] = 0 \quad \text{falls } x \text{ raumartig links von } y \text{ liegt.} \quad (20)$$

(Die Aufteilung des raumartigen Gebiets in „links“ und „rechts“ ist eine spezielle Eigenschaft der 1+1-dimensionalen Raumzeit.) Wir interpretieren dies als eine Lokalisierung von $\phi(x)$ in einem nach links geöffneten Keilgebiet \mathcal{W}'_x und von $\phi'(y)$ in dem nach rechts geöffneten Keilgebiet \mathcal{W}_y (Abb. 4).

Das Feld $\phi(x)$ ist also in einem unendlich ausgedehnten Keilgebiet lokalisiert. Für die Interpretation im Sinne der Quantenfeldtheorie, z.B. im Rahmen von Streutheorie, benötigt man jedoch Observablen in *beschränkten* Gebieten (wenn auch nicht notwendigerweise an Raum-Zeit-Punkten).

Gibt es solche Observablen in beschränkten Gebieten \mathcal{O} in unseren Modellen? Nach (18) gehören die Felder $\phi(x)$, $\phi'(x)$ nicht dazu (außer für den Fall des freien Feldes, $S = 1$). Auch Polynome in diesen Feldern erfüllen die benötigten Vertauschungsrelationen (14) nicht (mit Ausnahme bestimmter Polynome im Fall $S =$

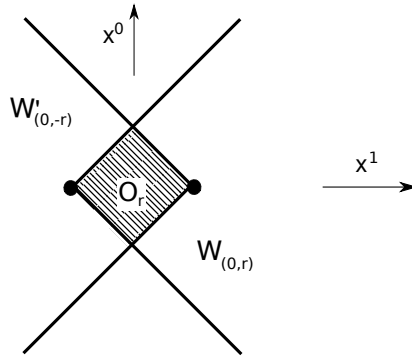


Abbildung 5: Der Doppelkegel \mathcal{O}_r als Durchschnitt zweier Keilgebiete

-1 , siehe Abschnitt 5.1 unten). Erst wenn man zu Grenzwerten solcher Polynome übergeht, also gewissermaßen Potenzreihen im Feld ϕ bildet, kann man in \mathcal{O} lokalisierte Observablen erhalten.

Die mathematische Behandlung dieser Grenzwerte ist im Detail sehr aufwändig und erfolgt eher indirekt; wir wollen sie nur sehr grob skizzieren. Aus technischen Gründen geht man zunächst von den (unbeschränkten) Feldern ϕ, ϕ' zu beschränkten Operatoren in den Keilgebieten über, indem man (unitäre) Exponentialfunktionen der (selbstadjungierten) verschmierten Felder $\phi(f) = \int \phi(x)f(x)dx$ betrachtet. Man definiert die Mengen von Observablen $\mathfrak{A}(\mathcal{W}_y), \mathfrak{A}(\mathcal{W}'_x)$ dann als von-Neumann-Algebren,³

$$\mathfrak{A}(\mathcal{W}'_x) = \{\exp i\phi(f) \mid \text{supp } f \subset \mathcal{W}'_x\}'' , \quad (21)$$

$$\mathfrak{A}(\mathcal{W}_y) = \{\exp i\phi'(f) \mid \text{supp } f \subset \mathcal{W}_y\}'' . \quad (22)$$

Beschränkte Gebiete stellt man dann durch Durchschnitte von Keilen dar; insbesondere betrachtet man den Standard-Doppelkegel mit Radius r um den Ursprung, $\mathcal{O}_r = \mathcal{W}_{(0,-r)} \cap \mathcal{W}'_{(0,r)}$ (Abb. 5). Die zugehörige Algebra von Observablen wird dann einfach definiert als

$$\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r) := \mathfrak{A}(\mathcal{W}_{(0,-r)}) \cap \mathfrak{A}(\mathcal{W}'_{(0,r)}) . \quad (23)$$

Dies ergibt eine konsistente relativistische Quantentheorie, die allen Standard-Axiomen der Quantenfeldtheorie genügt (auch denen, die wir hier nicht angeführt haben). Tatsächlich lassen sich diese Axiome vergleichsweise einfach nachrechnen [7].

Die wirklich schwierige Frage in diesem Zusammenhang ist, ob die Algebren $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ *nichttrivial* sind, d.h., ob sie irgendeinen Operator außer Vielfachen des Einsoperators enthalten. Tatsächlich gelang es Lechner [7] zu zeigen, dass für eine große Klasse von Streufunktionen S die lokalen Algebren $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ sogar sehr groß sind. (Technisch gesprochen ist der Vektor Ω zyklisch für die Algebren $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$, d.h., jeder beliebige Vektor im Hilbertraum kann approximiert werden, indem man lokale Operatoren zu einem fixen Gebiet auf das Vakuum anwendet.)

³Die Notation \mathfrak{A}' steht hierbei für die Kommutante einer Menge \mathfrak{A} von Operatoren: $\mathfrak{A}' = \{B : [A, B] = 0 \text{ für alle } A \in \mathfrak{A}\}$.

Lechners Konstruktion verwendet sehr abstrakte mathematische Techniken (u.a. die modulare Theorie von Tomita-Takesaki für von-Neumann-Algebren), und die „Konstruktion“ lokaler Observabler benötigt letztlich das Auswahlaxiom. Man erhält also keine Aussage über die konkrete Form der Observablen in $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$, sondern nur über deren abstrakte Existenz. Dies ist dennoch ausreichend, um die Streuzustände und die Streumatrix des Modells vollständig zu bestimmen; es stellt sich heraus, dass unsere Modelle tatsächlich eine faktorisierte Streumatrix mit Zweiteilchen-Streufunktion S besitzen.

Trotzdem bleibt die Frage, wie man die Operatoren in $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ expliziter beschreiben kann, um damit einen direkteren Zugang zu den lokalen Observablen und ihren Eigenschaften zu erhalten. Wir werden versuchen, darauf eine Antwort zu geben.

4 Operatorentwicklung und Lokalität

Um lokale Operatoren A genauer untersuchen und charakterisieren zu können, werden wir eine bestimmte Reihenentwicklung verwenden. Wir formulieren diese zunächst wieder für das freie Feld. Es ist bekannt (siehe z.B. [10, Sec. 6] oder [11, Sec. 4.2]), dass sich *jeder* Operator im Hilbertraum des freien Feldes (unabhängig von Lokalitätseigenschaften) folgendermaßen in eine Reihe von normalgeordneten Erzeugern und Vernichtern entwickeln lässt:

$$A = \sum_{m,n=0}^{\infty} \int \frac{d^m \theta d^n \eta}{m!n!} f_{mn}(\boldsymbol{\theta}, \boldsymbol{\eta}) a^\dagger(\theta_1) \dots a^\dagger(\theta_m) a(\eta_1) \dots a(\eta_n). \quad (24)$$

Die Koeffizientenfunktionen f_{mn} lassen sich dabei explizit aus A berechnen:

$$f_{mn}(\boldsymbol{\theta}, \boldsymbol{\eta}) = (\Omega, [a(\theta_1), \dots, [a(\theta_m), [a^\dagger(\eta_1), \dots, [a^\dagger(\eta_n), A] \dots] \Omega). \quad (25)$$

Welche Eigenschaften haben diese Koeffizienten f_{mn} nun, wenn A im Standard-Doppelkegel \mathcal{O}_r lokalisiert ist? Im Wesentlichen sieht man dies wie folgt. Man schreibt die Erzeuger und Vernichter in (25) als Linearkombinationen der Zeit-0-Felder φ, π bzw. deren Fourier-Transformierter. Wegen der Lokalität von A verschwinden die Kommutatoren von A mit $\varphi(x^1), \pi(x^1)$, wenn $|x^1|$ genügend groß ist, nämlich so groß, dass $(0, x^1)$ raumartig zu \mathcal{O}_r liegt. Daher sind die Funktionen f_{mn} im Wesentlichen die Fourier-Transformierten von Funktionen mit kompaktem Träger, und als solche sind sie ganz analytisch. Aufgrund der Struktur von (25) haben diese analytischen Funktionen weitere Symmetrieeigenschaften.

Im Einzelnen ergibt sich folgendes. Ist der Operator A in \mathcal{O}_r lokalisiert, dann gibt es analytische Funktionen $F_k : \mathbb{C}^k \rightarrow \mathbb{C}$, so dass

$$f_{mn}(\boldsymbol{\theta}, \boldsymbol{\eta}) = F_{m+n}(\theta_1, \dots, \theta_m, \eta_1 + i\pi, \dots, \eta_n + i\pi). \quad (26)$$

Diese F_k haben folgende Eigenschaften:

- (i) Sie sind symmetrisch in ihren Argumenten (als Konsequenz der Vertauschungsrelationen (3)),
- (ii) Sie sind $2i\pi$ -periodisch in jedem Argument (da $p(\theta)$ diese Periodizität besitzt),

- (iii) Sie erfüllen gewisse r -abhängige Schranken in der mehrdimensionalen komplexen Ebene (ähnlich wie im Satz von Paley-Wiener).

Diese Bedingungen sind in einem bestimmten Kontext⁴ auch hinreichend für die Lokalität von A in \mathcal{O}_r , d.h., man erhält eine vollständige Charakterisierung der lokalen Observablen durch ihre Koeffizientenfunktionen f_{mn} .

Wir versuchen nun, diese Methode für allgemeine Streufunktionen S auszudehnen. Die offensichtlich Idee ist, in (24) die Erzeuger und Vernichter $a^\dagger(\theta), a(\theta)$ durch „wechselwirkende“ Objekte $z^\dagger(\theta), z(\theta)$ zu ersetzen. Tatsächlich kann man zeigen [9], dass sich jeder Operator A im jeweiligen Hilbertraum schreiben lässt als

$$A = \sum_{m,n=0}^{\infty} \int \frac{d^m \theta d^n \eta}{m!n!} f_{mn}(\boldsymbol{\theta}, \boldsymbol{\eta}) z^\dagger(\theta_1) \dots z^\dagger(\theta_m) z(\eta_1) \dots z(\eta_n). \quad (27)$$

Wiederum lassen sich die Koeffizientenfunktionen f_{mn} explizit als Funktion von A schreiben, jedoch ist dieser Ausdruck wesentlich komplizierter als (25).

Was geschieht, wenn A im Doppelkegel \mathcal{O}_r lokalisiert ist? Dies ist weit schwieriger zu beantworten als für das freie Feld. Es ist sinnvoll, zunächst Operatoren zu betrachten, die im Keil \mathcal{W}'_0 lokalisiert sind. Für diese erhält man wiederum eine analytische Fortsetzung der Funktionen f_{mn} , jedoch (wegen der weniger strengen Lokalisierung) nicht auf die gesamte mehrdimensionale komplexe Ebene. Der Doppelkegel \mathcal{O}_r ist nun der Durchschnitt zweier Keilgebiete, und entsprechend erhält man für $A \in \mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ zwei Sätze von analytischen Funktionen F_k . Diese lassen sich dann zu je einer Funktion F_k zusammenfügen; man erhält so Funktionen auf ganz \mathbb{C}^k , die jedoch in der Regel nicht mehr ganz analytisch sind, sondern nur meromorph (d.h., sie können Pole endlicher Ordnung besitzen). Ein wesentlicher Punkt in der Konstruktion [8], die wir hier nicht explizit angeben, ist, dass der eine beteiligte Keil gegenüber dem anderen am Koordinatenursprung gespiegelt ist – es ist daher wichtig, zu wissen, wie Raum-Zeit-Spiegelungen auf die Koeffizienten f_{mn} wirken [9, Prop. 3.11].

Insgesamt ergibt die Konstruktion folgendes: Ist der Operator A lokal in \mathcal{O}_r , dann gibt es meromorphe Funktionen $F_k : \mathbb{C}^k \rightarrow \mathbb{C}$ so dass

$$f_{mn}(\boldsymbol{\theta}, \boldsymbol{\eta}) = F_{m+n}(\theta_1 + i0, \dots, \theta_m + i0, \eta_1 + i\pi - i0, \dots, \eta_n + i\pi - i0). \quad (28)$$

Die F_k haben die folgenden Eigenschaften (vgl. [12]):

- (i) Sie sind S -symmetrisch:

$$F_k(\dots, \zeta_j, \zeta_{j+1}, \dots) = S(\zeta_{j+1} - \zeta_j) F_k(\dots, \zeta_{j+1}, \zeta_j, \dots). \quad (29)$$

- (ii) Sie sind S -periodisch:

$$F_k(\dots, \zeta_j + 2i\pi, \dots) = \left(\prod_{\substack{i=1 \\ i \neq j}}^k S(\zeta_i - \zeta_j) \right) F_k(\dots, \zeta_j, \dots). \quad (30)$$

⁴Z.B. als Spezialfall von [8, Theorem 5.4] für triviale Streumatrix $S = 1$

(iii) Sie haben Pole bei $\zeta_n - \zeta_m = i\pi$ ($m < n$) mit Residuen

$$\operatorname{Res}_{\zeta_n - \zeta_m = i\pi} F_k(\zeta) = -\frac{1}{2\pi i} \left(\prod_{j=m}^n S(\zeta_j - \zeta_m) \right) \left(1 - \prod_{p=1}^k S(\zeta_m - \zeta_p) \right) F_{k-2}(\hat{\zeta}). \quad (31)$$

(Hierbei entsteht $\hat{\zeta} \in \mathbb{C}^{k-2}$ aus $\zeta \in \mathbb{C}^k$, indem man die Komponenten ζ_m und ζ_n weglässt.)

(iv) Sie erfüllen gewisse r -abhängige Schranken (ähnlich denen im Satz von Paley-Wiener, aber leicht modifiziert).

Wiederum sind diese Bedingungen in einem gewissen Kontext auch hinreichend [8, 13], man erhält also eine vollständige Charakterisierung der lokalen Observablen.

5 Beispiele lokaler Operatoren

Nachdem wir nun die lokalen Observablen *charakterisiert* haben, wollen wir diese Information verwenden, um konkrete lokale Observable zu *konstruieren*. Das heißt, wir wollen Beispiele von meromorphen Funktionen F_k angeben, die die oben genannten Bedingungen erfüllen; der durch (27) gegebene Operator A ist dann automatisch lokal.

Hierbei müssen wir zwei Schwierigkeiten unterschiedlicher Natur überwinden:

- (a) ein *kombinatorisches Problem*: Wie findet man eine Folge von Funktionen F_k mit der gewünschten Symmetrie, Periodizität und Residuenstruktur?
- (b) ein *Konvergenzproblem*: Definiert die Reihe (27) tatsächlich einen *Operator* im mathematischen Sinn, oder nur eine quadratische Form?

Wichtig hierbei ist, dass die Summe über m, n in (27) in der Regel unendlich ist, denn die Folge der F_k kann wegen der Residuenbedingung (31) nicht abbrechen, außer für sehr spezielle Wahl von S (siehe Abschnitt 5.1 unten).

Der Aspekt (a) scheint für allgemeines S zwar im Prinzip lösbar (siehe [14] für den Fall des sinh-Gordon-Modells), ist aber im Detail recht aufwändig. Aspekt (b) ist im allgemeinen Fall bisher nicht verstanden. Wir beschränken uns deshalb hier auf einen einfachen, aber nicht uninteressanten Spezialfall: wir wählen die Streufunktion $S = -1$ konstant.

Dies ist die quantenfeldtheoretische Version des sogenannten massiven Ising-Modells, das sonst aus der statistischen Physik bekannt ist. (Genauer hängt es mit dem Kontinuumslimes des Ising-Modells oberhalb der kritischen Temperatur zusammen.) Der Spezialfall $S = -1$ vereinfacht die Fragestellung deutlich, denn die Residuen (31) werden nun zu

$$\operatorname{Res}_{\zeta_n - \zeta_m = i\pi} F_k(\zeta) = \frac{1}{2\pi i} (-1)^{m+n} (1 - (-1)^k) F_{k-2}(\hat{\zeta}). \quad (32)$$

Da diese Gleichung eine Beziehung zwischen F_k und F_{k-2} herstellt, bietet es sich an, die Fälle von geradem und ungeradem k getrennt voneinander zu betrachten.

5.1 Ising-Modell, gerade Operatoren

Wir betrachten zunächst gerade Werte von k . In diesem Fall verschwinden die Residuen der F_k , da die rechte Seite von (32) zu Null wird. Es ist dann sehr einfach, Beispiele von lokalen Operatoren zu finden (siehe auch [15]). Wir setzen etwa

$$F_2(\zeta_1, \zeta_2) = \sinh\left(\frac{\zeta_1 - \zeta_2}{2}\right) \tilde{g}(\mu E(\zeta)), \quad (33)$$

wobei

$$E(\zeta) := \sum_{j=1}^k \cosh \zeta_j \quad (34)$$

und wobei g eine glatte Funktion mit Träger im Intervall $[-r, r]$ ist. Alle anderen F_k ($k \neq 2$) setzen wir zu Null. Es ist relativ einfach nachzurechnen, dass die Lokalisierungsbedingungen an F_k erfüllt sind. Man erhält durch die Reihe (27) – die in diesem Fall tatsächlich eine endliche Summe ist – dann eine „gute“ lokale Observable (genauer, einen abschließbaren Operator A , der mit der von-Neumann-Algebra $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ affiliert ist.)

Durch Modifikation von (33), etwa durch Multiplikation mit symmetrischen Polynomen in $\exp \zeta_j$, lassen sich leicht weitere Beispiele angeben. Interessanterweise liegt auch die Energiedichte des Ising-Modells in dieser Klasse von Observablen [16].

5.2 Ising-Modell, ungerade Operatoren

Für ungerades k ist das kombinatorische Problem etwas schwieriger. In der Residuendbedingung (32) ist der Vorfaktor auf der rechten Seite nun nicht Null, allerdings konstant. Die Funktionen F_k sind zumindest heuristisch bekannt [17]. Wir setzen

$$F_{2k+1}(\zeta) = \frac{1}{(4\pi i)^k k!} \tilde{g}(\mu E(\zeta)) \sum_{\sigma \in \mathfrak{S}_{2k+1}} \text{sign } \sigma \prod_{j=1}^k \tanh \frac{\zeta_{\sigma(2j-1)} - \zeta_{\sigma(2j)}}{2}, \quad (35)$$

wobei wiederum g eine glatte Funktion mit Träger im Intervall $[-r, r]$ ist, und \mathfrak{S}_{2k+1} die Gruppe der Permutationen von $2k + 1$ Elementen. Alle Funktionen F_{2k} setzen wir zu Null.

Aufgrund der Residuenstruktur der \tanh -Funktion erfüllen diese Funktionen alle oben genannten Bedingungen (einschließlich der Paley-Wiener-ähnlichen Schranken, auf die wir hier nicht näher eingegangen sind).

Es ist nun ein schwieriges Problem, die Konvergenz der Reihe in (27) als Operator auf einem geeignet großen Definitionsbereich zu kontrollieren. Dies gelingt tatsächlich, falls die Funktion g in einer geeigneten Jaffe-Klasse liegt [8, Sec. 9]. Wie zuvor erhält man einen abgeschlossenen, mit der von-Neumann-Algebra $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ affilierten Operator.

6 Fazit

Quantenfeldtheorien mit faktorisierender Streumatrix in 1+1 Dimensionen lassen sich mathematisch rigoros konstruieren. Dies geschieht direkt im relativistischen

Kontext, ohne Verwendung einer klassischen Lagrange-Funktion, eines Gitterlimes oder einer Wick-Rotation.

Die Lokalität von Observablen kann durch die Analytizitätseigenschaften ihrer Entwicklungskoeffizienten in einer Reihenentwicklung charakterisiert werden. Zumindest in einfachen Fällen (Ising-Modell, $S = -1$) kann man dies zur expliziten Konstruktion lokaler Observabler als abschließbare Operatoren verwenden. Dies ist ein wesentlicher Fortschritt gegenüber früheren Ansätzen, insbesondere dem des Formfaktor-Programms [18]. Dieses basiert auf einer – von (27) etwas verschiedenen – Reihenentwicklung lokaler Punktfelder, und man versucht, deren Konvergenz in Wightman- n -Punkt-Funktionen zu kontrollieren, was aber nicht vollständig gelingt. Hierbei soll angemerkt werden, dass die Resultate in Abschnitt 5 *keine* n -Punkt-Funktionen liefern, da die konstruierten Operatoren A eventuell keinen invarianten dichten Definitionsbereich besitzen und ihre Produkte daher möglicherweise nicht existieren. Dies ist auch konzeptionell nicht notwendig; die Affiliertheit des Operators zu den lokalen Algebren $\mathfrak{A}(\mathcal{O}_r)$ reicht für eine Interpretation aus.

Es wäre nun interessant, Beispiele für allgemeineres S zu konstruieren. Zumindest in bestimmten Modellen, wie etwa sinh-Gordon [14], sind die Lösungen im Prinzip bekannt, allerdings ist die Konvergenz der Reihe (27) ein offenes Problem. Eine Verallgemeinerung der Methoden aus [8] könnte dieses Konvergenzproblem jedoch lösen.

Wir haben uns hier auf Modelle in 1+1 Raum-Zeit-Dimensionen beschränkt. Natürlich stellt sich die Frage, ob die gleichen Techniken auch wechselwirkende Modelle in 3+1-dimensionaler Raum-Zeit liefern können. Dies ist so direkt wohl nicht der Fall: Die stark vereinfachte Situation der faktorisierenden Streumatrix, die keine Teilchenerzeugungsprozesse zulässt, ist zu simpel, um Streuung in physikalischer Raumzeit zu beschreiben. Man kann mit einer analogen Konstruktion Operatoren erhalten, die im Durchschnitt zweier höherdimensionaler Keilgebiete lokalisiert sind [15] – allerdings ist dieser Durchschnitt in 3+1 Dimensionen nicht beschränkt, sondern unendlich ausgedehnt. Die Existenz lokaler Operatoren in beschränkten Gebieten ist in diesem Kontext nicht zu erwarten. Allerdings könnte eine Variante der oben beschriebenen Charakterisierung lokaler Operatoren verwendet werden, um die Abwesenheit lokaler Operatoren im Sinne eines „No-go-Theorems“ streng zu beweisen.

Literatur

- [1] R. F. Streater, A. S. Wightman. *PCT, Spin and Statistics, and All That*. Benjamin, New York (1964).
- [2] R. Haag. *Local Quantum Physics*. Springer, Berlin, 2nd Auflage (1996).
- [3] D. Buchholz, S. J. Summers. Scattering in relativistic quantum field theory: Fundamental concepts and tools. In J.-P. Francoise, G. L. Naber, T. S. Tsun (Hg.), *Encyclopedia of Mathematical Physics*, S. 456–465. Academic Press, Oxford (2006).

- [4] D. Buchholz, P. Junglas. On the existence of equilibrium states in local quantum field theory. *Commun. Math. Phys.*, 121:255–270 (1989).
- [5] A. Jaffe, E. Witten. Quantum Yang-Mills Theory (official problem description). URL http://www.claymath.org/millennium/Yang-Mills_Theory/.
- [6] J. Glimm, A. Jaffe. *Quantum Physics – A functional integral point of view*. Springer, New York, 2. Auflage (1987).
- [7] G. Lechner. Construction of quantum field theories with factorizing S-matrices. *Commun. Math. Phys.*, 277:821–860 (2008).
- [8] D. Cadamuro. *A Characterization Theorem for Local Operators in Factorizing Scattering Models*. Dissertation, Universität Göttingen (2012).
- [9] H. Bostelmann, D. Cadamuro. An operator expansion for integrable quantum field theories. *J. Phys. A*, 46:095401 (2013).
- [10] H. Araki. A lattice of von Neumann algebras associated with the quantum theory of a free Bose field. *J. Math. Phys.*, 4:1343–1362 (1963).
- [11] S. Weinberg. *The Quantum Theory of Fields*, Band I: Foundations. Cambridge University Press (1995).
- [12] B. Schroer, H. W. Wiesbrock. Modular constructions of quantum field theories with interactions. *Rev. Math. Phys.*, 12:301–326 (2000).
- [13] H. Bostelmann, D. Cadamuro. Characterization of local observables in integrable quantum field theories. *Commun. Math. Phys.*, 337:1199–1240 (2015).
- [14] A. Fring, G. Mussardo, P. Simonetti. Form-factors for integrable Lagrangian field theories, the sinh-Gordon model. *Nucl. Phys.*, B393:413–441 (1993).
- [15] D. Buchholz, S. J. Summers. String- and brane-localized causal fields in a strongly nonlocal model. *J. Phys. A*, 40:2147 (2007).
- [16] H. Bostelmann, D. Cadamuro, C. J. Fewster. Quantum energy inequality for the massive Ising model. *Phys. Rev. D*, 88:025019 (2013).
- [17] B. Schroer, T. T. Truong. The order/disorder quantum field operators associated with the two-dimensional Ising model in the continuum limit. *Nucl. Phys.*, B144:80–122 (1978).
- [18] H. M. Babujian, A. Foerster, M. Karowski. The form factor program: A review and new results – the nested SU(N) off-shell Bethe ansatz. *SIGMA*, 2:082 (2006).