近藤氏への手紙

芳 田 奎

(4月5日受理)

近 藤 様

近藤さんのど意見をお送り下さいまして有難うどざいました。御説明により近藤さんのお気持ちは分りました。しかし私はやはり近藤さんの論文と私のとでは essential には違いがないと思います。これは見解の相違で、所詮水かけ論になるかも知れませんが、近藤さんが私の意見を求めてこられましたし、私自身にも誤解があつてはいけないと思いますので、近藤さんの論文に対する私の感想を簡単に述べさせてもらいたいと思います。

問題の焦点は、近藤さんのようにFermi sea の1電子の波動函数を a_k から a_n に組みかえることによつて、新しい改良がもたらされるだろうかという点にあると思います。ポテンシャル散乱の場合には、たしかにこれで仮想的なbound stateが出てこないという意味で正しいtrial function と云えましよう。しかしs-dの場合はどうでしょう。

近藤さんの結果から見ますと、binding エネルギーに含まれる指数函数の 肩の数因子が $\frac{1}{3}$ になつていて正しいと思われる $\frac{1}{2}$ より大分小さくなつています。 これは基底状態のエネルギーが正しい値より低くなつており、計算の途中に悪い近似がは入つたためと思われます。近藤さんは(10)式を使つておられますが、これは C_{ko} が Fermi 面の上又は下に限られる場合に正しい式です。従つて、 binding エネルギーを求める積分は Fermi 面の上又は下に限らなければならず、この場合上の数因子は $\frac{2}{3}$ となり、私の場合に一致します。 C_{ko} の一般の場合に計算はきつと注意深くやらないと数因子がどう改善されるか分らないと思います。 しかしこんなことはむしろ trivial なことかも知れません。

重要なことは、近藤さんのエネルギーの expression にあると思います。 この expression は singlet に対しては 芳田 奎

$$E_{S} = F \{ C_{OK} \} - \frac{3|J|}{2N} |\Sigma_{K} C_{OK}|^{2}.$$

ですが、 triplet に対しては

$$E_{t} = F \left\{ C_{Ok} \right\} - \frac{J}{2N} \left| \Sigma_{k} C_{Ok} \right|^{2}$$

このようなわけで私は依然として近藤さんの論文は、何ら新しい点をつけ加 まていないと思います。以上が私側からみた感想です。