

東京学芸大学 物理数学 講義録

沖津康平 著



Leonhard Euler
(1707/4/15-1783/9/18)



Johann Carl Friedrich Gauss
(1777/4/30-1855/2/23)



Richard Phillips Feynman
(1918/5/11-1988/2/15)



Jean Baptiste Joseph Fourier
(1768/3/21-1830/5/16)

図0 18世紀のレオンハルト・オイラー (左上) と19世紀のカール・フリドリヒ・ガウス (右上) は、数学界の二大巨人だと言われている。20世紀の物理学者リチャード・ファインマン (左下) は、オイラーの公式について「我々の至宝」かつ「すべての数学の中でもっとも素晴らしい公式」という言葉を残した。18~19世紀のジョゼフ・フーリエ (右下) によって創始されたフーリエ解析が、本講義録のメインテーマである

第1章では複素数平面 (ガウス平面) とオイラーの公式, 第2章ではホログラフィーの原理, 第3章ではテイラー展開とマクローリン展開, およびオイラーの公式の証明, 第4章では1次元, および2次元3次元のフーリエ級数, 第5章ではベクトルの演算, 第6章では電波干渉計と開口合成法の原理について, 第7章では行列の基礎と応用, 第8章では逆格子を定義する合理性について, 第9章ではX線CTの原理について記述する。それぞれの章の末尾には, 受講者から寄せられた質問とそれらに対する回答を2段組で記述してある。

付録Aと付録Bでは, その他の質問と回答を, 付録Cでは, 微分によるオイラーの公式の証明を, 付録D, E, Fでは, ガウスの消去法, X線CTの補記, 波の振幅を指数関数で記述する合理性を記述する。付録Gでは, 数式エディターの使い方, およびLaTeXのインストール方法と使い方を, 付録H, I, Jでは, Gnuplot, Intel Fortran, Pythonのインストール方法と使い方を記述する。

目次

第 1 章	オイラーの公式とガウス平面 (複素数平面) の基礎と応用	1
1.1	複素数の基礎	1
1.1.1	オイラーの公式と複素数平面 (ガウス平面)	1
1.1.2	複素数の表現と共役複素数	2
1.1.3	複素数の足し算と引き算および共役複素数	3
1.1.4	複素数のかけ算と共役複素数	4
1.1.5	複素数の割り算と共役複素数	4
1.1.6	複素数の絶対値	5
1.2	複素数の応用	5
1.2.1	加法定理の証明	5
1.2.2	2 倍角の公式の証明	6
1.2.3	正弦余弦変換の式の導出	6
1.2.4	ド・モアブルの定理の証明	7
1.2.5	オイラーの公式を使わないド・モアブルの定理の証明	7
1.2.6	余弦定理の証明	8
1.2.7	ベクトルの回転操作の式の導出	8
1.3	質問と回答	9
1.3.1	オイラーの公式はなぜ美しいのか	9
1.3.1.1	質問 どこが美しいのか	9
1.3.1.2	回答 (天才もただの人?)	9
1.3.2	成分表示と極表示について	10
1.3.2.1	質問 どのように使い分けるのか	10
1.3.2.2	回答	10
1.3.3	回転行列について	11
1.3.3.1	質問 座標変換する前後の i の有無について	11
1.3.3.2	回答	11
1.3.3.3	質問 式 (1.49) [p.8] の回転操作について	11
1.3.3.4	回答	11
第 2 章	ホログラフィーの原理	13
2.1	ホログラフィー開発の経緯	13
2.2	ホログラムの作製	13

2.3	破損したホログラムによる立体像の再生	16
2.4	質問と回答	17
2.4.1	1 次共役光について	17
2.4.1.1	質問 1 次共役光がなぜ邪魔なのか	17
2.4.1.2	回答	17
2.4.1.3	質問 ホログラムをもう一度取り上げてください	17
2.4.1.4	回答	18
2.4.1.5	質問 フーリエ変換型のほかの「型」とは	18
2.4.1.6	回答	18
2.4.1.7	質問 物体がないのに物体があるように見えるのか	18
2.4.1.8	回答	18
2.4.1.9	質問 フィルターという言葉の意味は	18
2.4.1.10	回答	18
第 3 章	テイラー展開とマクローリン展開およびオイラーの公式の証明	19
3.1	テイラー展開とマクローリン展開の歴史	19
3.2	マクローリン展開の記述	19
3.3	数値計算によるマクローリン展開の検証	20
3.3.1	余弦関数に対するマクローリン展開の数値計算による検証	20
3.3.2	正弦関数に対するマクローリン展開の数値計算による検証	21
3.3.3	余弦関数と正弦関数の和に対するマクローリン展開の検証	21
3.4	マクローリン展開によるオイラーの公式の証明	21
3.5	質問と回答	23
3.5.1	表 3.1 [p.22] の記述ミスについて	23
3.5.1.1	質問 表 3.1 [p.22] に記述ミスがありませんか	23
3.5.1.2	回答	23
3.5.2	テイラー展開とフーリエ級数について	23
3.5.2.1	質問 テイラー展開はフーリエ級数の一種なのか	23
3.5.2.2	回答	23
3.5.2.3	質問 フーリエ級数とテーラー展開はどう違うのか	23
3.5.2.4	回答	23
3.5.2.5	質問 フーリエ級数とテーラー展開についての解釈	24
3.5.2.6	回答	24
3.5.2.7	質問 フーリエ変換はマクローリン展開の逆演算なのか	24
3.5.2.8	回答	24
3.5.2.9	質問 N はサンメーションの打ち切り上限なのか	24
3.5.2.10	回答	24
第 4 章	1 次元, 2 次元, 3 次元の逆格子, 周期関数とフーリエ級数	25
4.1	フーリエ級数展開誕生の歴史的背景	25
4.2	1 次元の周期関数とフーリエ級数	25

4.2.1	一次元の逆格子	25
4.2.2	周期 a の周期関数が満たすべき条件	26
4.2.3	周期 a/h の余弦関数	26
4.2.4	周期 a/h の正弦関数	26
4.2.5	フーリエ余弦級数	27
4.2.6	フーリエ正弦級数	27
4.2.7	任意の関数の偶関数と奇関数への分解	27
4.2.8	複素数形式のフーリエ級数	28
4.2.9	複素数形式のフーリエ係数の計算	29
4.2.10	フーリエ余弦級数とフーリエ正弦級数の係数の計算	31
4.3	二次元の周期関数とフーリエ級数	31
4.3.1	二次元の逆格子	31
4.3.2	二次元の周期関数	32
4.3.3	複素数表示の二次元フーリエ級数	33
4.3.4	二次元フーリエ級数の係数の計算式	33
4.4	三次元の周期関数とフーリエ級数	34
4.4.1	三次元の逆格子	34
4.4.2	三次元の周期関数のフーリエ級数	35
4.4.3	三次元フーリエ級数の係数	35
4.5	一次元フーリエ級数展開の数値計算による検証	36
4.5.1	一次元フーリエ級数の係数の計算	36
4.5.2	一次元フーリエ級数の計算例	37
4.5.2.1	例その 1	37
4.5.2.2	例その 2	37
4.5.2.3	結論	38
4.5.3	一次元フーリエ変換の計算例 (周期を 5 倍長くした場合)	38
4.6	2 次元フーリエ級数展開の数値計算による検証	39
4.6.1	2 次元フーリエ級数の係数 (逆空間像) の計算	39
4.6.2	フーリエ級数の上限の次数と解像度	40
4.7	質問と回答	41
4.7.1	フーリエ変換像とは	41
4.7.1.1	質問 フーリエ変換像が見えるとは	41
4.7.1.2	回答	41
4.7.2	フーリエ級数について	42
4.7.2.1	質問 F_{c_h} と f_{c_h} の関係について	42
4.7.2.2	回答	42
4.7.2.3	質問 積分範囲が $-\frac{1}{2} \sim \frac{1}{2}$ である理由	42
4.7.2.4	回答	42
4.7.2.5	質問 振動する項がなくなることについて	43
4.7.2.6	回答	43
4.7.2.7	質問 $\exp(\)$ の中身の符号について	43

4.7.2.8 回答	43
4.7.2.9 質問 逆格子ベクトルの可視可について	44
4.7.2.10 回答	44
4.7.2.11 質問 逆空間について	44
4.7.2.12 回答	44
4.7.2.13 質問 パラレルターム, クロスタームについて	44
4.7.2.14 回答	44
4.7.2.15 質問 フーリエ余弦級数の定数項について	45
4.7.2.16 回答	45
4.7.2.17 質問 F_h と F_{-h} の関係について	45
4.7.2.18 回答	45
4.7.2.19 質問 フーリエ余弦級数と正弦級数の係数の符号について	45
4.7.2.20 回答	45
4.7.2.21 質問 三次元のフーリエ級数について	46
4.7.2.22 回答	46
4.7.2.23 質問 $f_{odd}(x)$, $f_{even}(x)$ とは	46
4.7.2.24 回答	46
4.7.2.25 質問 $\exp$ の積分がなぜゼロになるのか	47
4.7.2.26 回答	47
4.7.2.27 質問 フーリエ級数とは何か	47
4.7.2.28 回答	47
4.7.2.29 質問 フーリエ係数の意味は何か	47
4.7.2.30 回答	47
4.7.2.31 質問 2次元, 三次元で $\sin$ と $\cos$ 使わないのか	48
4.7.2.32 回答	48
4.7.2.33 質問 「サンメーション」の意味は何か	48
4.7.2.34 回答	48
4.7.2.35 質問 重要な式を示してください	48
4.7.2.36 回答	48
4.7.2.37 質問 F_h とは何ですか	48
4.7.2.38 回答	48
4.7.2.39 質問 $f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b})$ について	48
4.7.2.40 回答	48
4.7.2.41 質問 $\exp(-i2\pi t/T)$ を掛けることについて	49
4.7.2.42 回答	49
4.7.2.43 質問 積分の範囲が $\pm\infty$ であることについて	49
4.7.2.44 回答	49
4.7.2.45 質問 X線結晶構造解析にフーリエ級数を用いることについて	49
4.7.2.46 回答	50
4.7.2.47 質問 フーリエ級数とテイラー展開について	50
4.7.2.48 回答	50

4.7.2.49 質問 $\exp(i2\pi h) = 1$ の計算について	50
4.7.2.50 回答	50
4.7.2.51 質問 テイラー展開とフーリエ級数について	50
4.7.2.52 回答	51
4.7.2.53 質問 フーリエ変換とラプラス変換について	51
4.7.2.54 回答	51
4.7.2.55 質問 デルタ関数について	51
4.7.2.56 回答	51
4.7.2.57 質問 $\cos \sin$ の周期について	51
4.7.2.58 回答	52
4.7.2.59 質問 F_{s_h} に i がつくのはなぜですか	52
4.7.2.60 回答	52
4.7.2.61 質問 フーリエ級数展開できない関数があるのですか	52
4.7.2.62 回答	52
4.7.2.63 質問 位置ベクトルについて	52
4.7.2.64 回答	52
4.7.2.65 質問 フーリエ級数の係数の求め方について	53
4.7.2.66 回答	53
4.7.2.67 質問 フーリエ級数の係数を求める際の積分範囲について	53
4.7.2.68 回答	53
4.7.2.69 質問 フーリエ級数は微積分のためですか	53
4.7.2.70 回答	53
4.7.2.71 質問 発散する関数はフーリエ変換できないのでは	53
4.7.2.72 回答	53
第 5 章 ベクトルの演算	55
5.1 ベクトルの演算	55
5.1.1 ベクトルの絶対値の定義と計算	55
5.1.2 ベクトルの内積 (スカラー積)	56
5.1.2.1 ベクトルの内積の定義と交換法則	56
5.1.2.2 内積の分配法則	56
5.1.2.3 単位ベクトルの内積	56
5.1.2.4 内積の計算式	56
5.1.3 ベクトルの外積 (ベクトル積)	57
5.1.3.1 外積の定義	57
5.1.3.2 外積の分配法則	57
5.1.3.3 単位ベクトルの外積	58
5.1.3.4 外積の計算式	58
5.1.4 スカラー三重積の必要性	58
5.1.4.1 スカラー三重積の定義	58
5.1.4.2 スカラー三重積の図式的説明	59

5.2	質問と回答	61
5.2.1	逆格子基本ベクトルの定義について	61
5.2.1.1	質問 なぜ式 8.7 [p.97] のように定義するのか	61
5.2.1.2	回答	61
5.2.2	質問 2 右手系と左手系について	61
5.2.2.1	質問 右手系の意味とは	61
5.2.2.2	回答	61
5.2.3	2 次元の逆格子基本ベクトルの定義について	62
5.2.3.1	質問 単位を揃えるために $ \mathbf{a} $ で割ってもいいのか	62
5.2.3.2	回答	62
5.2.4	スカラー三重積について	62
5.2.4.1	質問 スカラー三重積は体積を求めるためなのか	62
5.2.4.2	回答	62
5.2.4.3	質問 式 8.7 [p.97] の逆格子基本ベクトルの定義で計算がどう楽になるのか	62
5.2.4.4	回答	62
5.2.5	内積について	63
5.2.5.1	質問 内積をとる意味	63
5.2.5.2	回答	63
第 6 章	電波干渉計の原理	65
6.1	電波干渉計と開口合成法開発の経緯	65
6.2	電波干渉計の原理	66
6.2.1	静止したひとつの電波源の開口合成法による方位決定の原理	66
6.2.2	位相切り替え法による電波干渉強度の測定	67
6.2.3	天頂からの Δy 方向のズレ角 $\Delta\theta_y$ の測定	68
6.2.4	複素関数 $I(\Delta x, \Delta y)$ の合成	68
6.2.5	パラボラアンテナの光軸からのズレによる感度補正	69
6.2.6	静止した角度広がりのある天体の観測	70
6.2.7	電波干渉計による天体を追尾しての観測	70
6.2.8	実際の電波干渉計	71
6.3	最新の電波干渉計	72
6.3.1	アルマ望遠鏡	72
6.3.2	超長基線電波干渉計 (VLBI)	72
6.3.3	2020 年のノーベル物理学賞について	73
6.4	まとめ	73
6.5	質問と回答	75
6.5.1	Δx - Δy スキャンの隙間について	75
6.5.1.1	質問 隙間なくスキャンする工夫について	75
6.5.1.2	回答	75
6.5.2	地球規模の電波干渉計について	75

6.5.2.1	質問 複数の国にまたがる電波干渉計は運用できますか。	75
6.5.1.2	回答	75
6.5.3	太陽電波干渉計について	75
6.5.3.1	質問 太陽の何を観測するのか	75
6.5.3.2	回答	75
第 7 章	行列の基礎と応用	77
7.1	行列の用途	77
7.2	行列の積と結合法則	77
7.3	行列による 1 次変換の記述	78
7.3.1	2 次元の回転操作	78
7.3.2	2 元正方行列の行列式と逆行列	80
7.3.3	加法定理と 2 倍角の公式の証明	81
7.3.4	2 次元の伸縮操作	81
7.3.5	行列のかけ算には成り立たない交換法則	82
7.3.6	3 次元の回転操作	82
7.4	行列による 3 元連立 1 次方程式の記述と解法	82
7.4.1	3 元連立 1 次方程式の行列による記述	82
7.4.2	ガウスの消去法による 3 連立 1 次方程式の解き方	82
7.4.2.1	数値の代入	82
7.4.2.2	行列式の確認	83
7.4.2.3	前進消去	83
7.4.2.4	解の逐次計算	84
7.4.2.5	後退代入	84
7.4.3	LU 分解による 3 連立 1 次方程式の解き方	85
7.4.4	ガウスの消去法による逆行列の求め方	87
7.4.4.1	前進消去	87
7.4.4.2	逆行列の逐次計算	88
7.4.4.3	後退代入	88
7.5	行列の固有値と固有ベクトル	88
7.5.1	固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題) の歴史的背景	88
7.5.2	二元の固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題)	89
7.5.3	高次元の固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題)	89
7.5.4	X 線動力学的回折理論の固有値問題	90
7.6	質問と回答	91
7.6.1	ガウスの消去法について	91
7.6.1.1	質問 掃き出し法とは違うのか	91
7.6.1.2	回答	91
7.6.1.3	質問 矢印で行列の変形を表してもいいのか	91
7.6.1.4	回答	91
7.6.2	勉強の仕方について	91

7.6.2.1	質問 行列の勉強法について	91
7.6.2.2	回答	92
7.6.3	数学と物理について	92
7.6.3.1	質問 高木理論について	92
7.6.3.2	回答	92
7.6.3.3	質問 物理と数学の相互認識について	92
7.6.3.4	回答	92
第 8 章	逆格子を定義する合理性	95
8.1	ブラッグの反射条件	95
8.2	ラウエの反射条件	96
8.3	エバルトの反射条件	97
8.3.1	エバルトの作図法の基礎	97
8.3.2	逆格子ベクトルとブラッグ反射面の関係	99
8.4	ミラーの作図法とミラー指数	100
8.5	質問と回答	101
8.5.1	逆格子基本ベクトルの定義について	101
8.5.1.1	質問 $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ をなぜ式 (4.33) [p.32] のように定義するのか	101
8.5.1.2	回答	101
8.5.2	実空間と逆空間の角度の関係について	101
8.5.2.1	質問 入射角と反射角が等しいこととどうつながるのか	101
8.5.2.2	回答	101
8.5.3	実空間と逆空間での角度について	102
8.5.3.1	質問 逆空間での角度の関係が実空間でも成り立つのか	102
8.5.3.2	回答	102
8.5.4	等価な条件がなぜいくつもあるのか	102
8.5.4.1	質問 本質的に何かが異なっているのか	102
8.5.4.2	回答	102
8.5.5	キラリティーについて (右手系と左手系についてについて)	103
8.5.5.1	質問 右手系, 左手系の性質とは	103
8.5.5.2	回答	103
8.5.6	結晶による X 線の反射条件について	104
8.5.6.1	質問 n_x , n_y , n_z , h , k , l がなぜ整数なのか	104
8.5.6.2	回答	104
8.5.6.3	質問 エバルト球の中心点 P とは?	105
8.5.6.4	回答	105
8.5.6.5	質問 エバルトの作図法で結晶を回転させるとは	105
8.5.6.6	回答	105
8.5.6.7	質問 ブラッグの反射条件は完璧ではないのか	106
8.5.6.8	回答	106
8.5.6.9	質問 ラウエの反射条件の意味	106

8.5.6.10 回答	106
8.5.7 逆格子について	106
8.5.7.1 質問 ラウエの反射条件について	106
8.5.7.2 回答	106
8.5.7.3 質問 逆格子基本ベクトルの定義について	107
8.5.7.4 回答	107
8.5.7.5 質問 逆格子ベクトルの可視可について	107
8.5.7.6 回答	107
8.5.7.7 質問 逆空間について	107
8.5.7.8 回答	107
8.5.7.9 質問 パラレルターム, クロスタームについて	107
8.5.7.10 回答	108
8.5.8 ベクトルの演算について	108
8.5.8.1 質問 2次元の逆格子基本ベクトルの定義について	108
8.5.8.2 回答	108
8.5.8.3 質問 スカラー三重積は体積ですか	108
8.5.8.4 回答	108
8.5.8.5 質問 クロスタームがなくなることの意義は	108
8.5.8.6 回答	108
第9章 X線CTの原理について	111
9.1 X線CTの歴史	111
9.2 X線結晶構造解析との類似点	111
9.2.1 X線結晶構造解析における演習問題とその解答	112
9.2.2 X線CT理論発案時のコーマックのひらめきとは	113
9.3 被写体を回転させて得られた逆空間像の再構成	115
9.3.1 もし F_{hk} ($-M_{max}/2 \leq k < M_{max}/2$) が得られるとしたら	115
9.3.2 θ 軸周りに被写体を回転させた場合	116
9.4 質問と回答	117
9.4.1 フーリエ変換像とは	117
質問1 フーリエ変換像が見えるとは?	117
質問1への回答	117
9.4.2 X線CTとX線結晶構造解析の共通点	118
9.4.2.1 質問 電子密度を a - b 面 (x - y 面) に射影するとは	118
9.4.2.2 回答	118
9.4.2.3 質問 どのようにして断層像を得るのか	118
9.4.2.4 回答	118
9.4.2.5 質問 振動する項がなくなることについて	119
9.4.2.6 回答	119
9.4.2.7 質問 逆空間について	119
9.4.2.8 回答	119

9.4.2.9 質問 逆空間について	119
9.4.2.10 回答	120
9.4.2.11 質問 式 (9.5) は 3 次元 [p.113], 式 (9.10) [p.115] とはどのような意味 なのか	120
9.4.2.12 回答	120
3.5.2.13 質問 $\rho(\mathbf{r})$ を z について積分することでなぜ $\rho(x, y)$ が求まるのか . .	120
3.5.2.14 回答	121
9.4.3 X 線 CT の原理について	121
9.4.3.1 質問 μ とは何ですか	121
9.4.3.2 回答	121
9.4.3.3 質問 X 線強度 $I(x)/I_0$ が $\exp(-\mu dy)$ のかけ算になる理由	122
9.4.3.4 回答	122
9.4.3.5 質問 CT の原理で振動する項が消えるとは	122
9.4.3.6 回答	122
9.4.3.7 質問 被写体を透過した後の X 線強度が $\exp[\]$ のかけ算になるのはな ぜですか	123
9.4.3.8 回答	123
9.4.3.9 質問 $I(x)/I_0$ の対数をとるのはなぜですか	123
9.4.3.10 回答	123
9.4.3.11 質問 M_{h0} を M_{0k} と訂正したことについて	123
9.4.3.12 回答	123
9.4.3.13 質問 X 線源の回転についてはどこに記述されていますか	124
9.4.3.14 回答	124
9.4.3.15 質問 X 線源の回転についてはどこに記述されていますか	124
9.4.3.16 回答	124
付録 A その他の Q&A(2020 年度)	125
A.1 DNA の増幅と塩基配列決定について	125
A.1.1 PCR 法の確実性について	125
A.1.1.1 質問 プライマーについて	125
A.1.1.2 回答	125
A.1.1.3 質問 なぜウィルス由来の DNA だけが増幅されるのか	125
A.1.1.4 回答	125
A.1.1.5 質問 ウィルス由来の遺伝子は増幅しやすいのか	126
A.1.1.6 回答	126
A.1.1.7 質問 蛍光色素について	126
A.1.1.8 回答	126
A.1.2 免疫について	126
A.1.2.1 質問 抗体の性質	126
A.1.2.2 回答	127
A.2 歴史について	127

A.2.1	科学史について	127
A.2.1.1	質問 物理学史や数学史も研究しているのか	127
A.2.1.2	回答	127
A.3	講義録について	127
A.3.1	講義録のアップデートについて	127
A.3.1.1	質問 講義録にさらに付け加えますか	127
A.3.1.2	回答	127
A.3.1.3	質問 「where」とは	127
A.3.1.4	回答	127
A.4	質問について	127
A.4.1	質問メールについて	127
A.4.1.1	質問 評価の対象となるのは	127
A.4.1.2	回答	128
A.5	講義について	128
A.5.1	講義の開始時刻について	128
A.5.1.1	質問 12:50 以前の講義内容は	128
A.5.1.2	回答	128
A.5.1.3	質問 何を学べばよいのか	128
A.5.1.4	回答	128
A.5.1.5	質問 講義について行くにはどうすればいいか	128
A.5.1.6	回答	128
A.5.1.7	質問 講義の日程について	128
A.5.1.8	回答	128
A.6	質問について	129
A.6.1	質問者の名前の公開について	129
A.6.1.1	質問 氏名を公開して欲しくありません	129
A.6.1.2	回答	129
A.6.2	教材について	129
A.6.2.1	質問 教科書, 参考書について	129
A.6.2.2	回答	129
A.6.2.3	質問 本について	129
A.6.2.4	回答	129
A.6.3	レポートについて	129
A.6.3.1	質問 手書きのレポートと共同作成者について	129
A.6.3.2	回答	130
A.6.3.3	質問 レポートのファイル形式について	130
A.6.3.4	回答	130
A.6.3.5	質問 レポートの提出について	130
A.6.3.6	回答	130
A.6.3.7	質問 レポートの提出頻度について	130
A.6.3.8	回答	130

A.6.3.9	質問 ミラーの作図法について	130
A.6.3.10	回答	130
A.6.3.11	質問 手書きのレポートについて	130
A.6.3.12	回答	130
A.6.4	勉強の仕方について	131
A.6.4.1	質問 Web での勉強について	131
A.6.4.2	回答	131
A.6.4.3	質問 Web での語学の勉強について	131
A.6.4.4	回答	131
A.6.4.3	質問 本での勉強について	132
A.6.4.4	回答	132
A.6.5	ソフトウェアについて	132
A.6.5.1	質問 LaTeX について	132
A.6.5.2	回答	132
A.6.5.3	質問 グラフについて	132
A.6.5.4	回答	132
付録 B	その他の Q&A(2021 年度)	133
B.1	ベクトルの演算について	133
B.1.1	質問 内積 (スカラー積) を定義する意義について	133
B.1.2	回答	133
B.1.2.1	角度の計算	133
B.1.2.2	ベクトルの射影	133
B.1.2.3	X 線回折条件の記述	133
B.1.2.4	平面 (二次元空間) における直線の記述	134
B.1.2.5	三次元空間における平面の記述	134
B.1.2.6	波の記述	135
B.1.3	質問 外積 (ベクトル積) を定義する意義について	136
B.1.4	回答	136
B.1.4.1	面の法線ベクトルと面積の計算	136
B.1.4.2	ローレンツ力の記述	136
B.1.5	質問 スカラー三重積を定義する意義について	136
B.1.6	回答	136
B.1.6.1	平行六面体の体積の計算	136
B.1.6.2	逆格子基本ベクトルの定義	137
B.2	フーリエ級数について	138
B.2.1	質問 フーリエ級数の計算をする際, 三角関数が振動することにより積分の結果がゼロになる理由について	138
B.2.2	回答	138
B.2.2.1	一次元の場合	138
B.2.2.2	二次元の場合	138

B.2.2.3	三次元の場合	139
付録 C	微分によるオイラーの公式の証明	141
C.1	オイラーの公式の変形	141
C.2	関数の積の微分	141
C.3	オイラーの公式の証明	141
C.4	オイラーの公式に証明手段が多く存在する意義	142
付録 D	ガウスの消去法 (補記)	143
D.1	はじめに	143
D.2	4 連立 1 次方程式の解法	143
D.2.1	方程式の行列による記述	143
D.2.2	目標とする数式と拡大係数行列の設定	143
D.2.3	前進消去	144
D.2.4	後退代入	144
D.3	ガウスの消去法による逆行列の求め方	145
D.3.1	逆行列の記述	145
D.3.2	拡大係数行列の設定	146
D.4	まとめ	146
付録 E	X 線 CT の原理 (補記)	147
E.1	はじめに	147
E.2	CT の実空間像とフーリエ変換像 (逆空間像) の関係	147
E.2.1	X 線 CT の実空間像と逆空間像	147
付録 F	波の振幅を指数関数で記述する合理性	151
F.1	はじめに	151
F.2	指数関数で波の振幅を記述する際の約束事	151
F.3	指数法則による位置と時間による振動項の分離	151
F.4	媒質中での波の減衰と複素屈折率	151
F.5	有限な波面を持った波の記述	152
付録 G	数式エディターおよび LaTeX の使い方	153
G.1	数式エディターの使い方	153
G.1.1	ワード (Word) とパワーポイントの数式エディター	153
G.1.1.1	サンメーション記号 ($\sum$) と上付き/下付き文字	153
G.1.1.2	分数の入力	156
G.1.1.3	行内数式と行列の入力	157
G.2	LaTeX のダウンロードとインストール	159
G.2.1	LaTeX のダウンロード	159
G.2.2	LaTeX のインストール	159
G.3	LaTeX による「講義録」のダウンロードとコンパイル	161

G.3.1	講義録ソーファイルのダウンロード	161
G.3.2	講義録ソーファイルのコンパイル	163
G.4	秀丸エディタのダウンロードとインストール	165
G.4.1	秀丸エディタのダウンロード	165
G.4.2	秀丸エディタのインストール	166
G.4.3	秀丸エディタで開くように拡張子を登録	167
付録 H	Gnuplot のインストール方法と使い方	169
H.1	古いバージョンのアンインストール	169
H.2	バージョン 5.2.8 のダウンロード	170
H.3	バージョン 5.2.8 のインストール	171
H.4	Gnuplot の使い方	173
H.4.1	初歩的なグラフ描画	173
H.4.1.1	2 次元のグラフ	173
H.4.1.2	3 次元のグラフ	173
H.4.2	パラメーターをコマンドで指定するグラフ描画	174
H.4.2.1	2 次元のグラフ	174
H.4.2.2	3 次元のグラフ	174
H.4.2.3	線の色と太さの指定	175
H.4.3	データをファイルから読み込んでのグラフ描画	175
H.4.3.1	csv ファイルへのエクスポート	175
H.4.3.2	データファイルの加工	176
H.4.3.3	Gnuplot 自動実行ファイル (gp ファイル) の作成と実行	178
H.4.4	画像データのエクスポート	180
H.4.5	まとめ	180
付録 I	Intel Fortran と Intel MKL のインストール方法と使い方	183
I.0.1	Visual Studio Community 2019 のダウンロード	183
I.1	マイクロソフトアカウントとパスワードの準備	183
I.2	必要なファイル	184
I.3	Visual Studio 2019 の入手とセットアップ	184
I.3.1	Visual Studio Community 2019 のインストール	184
I.4	Intel oneAPI Toolkits のダウンロード	189
I.4.1	Intel oneAPI Base Toolkit のダウンロード	189
I.4.2	Intel oneAPI HPC Toolkit のダウンロード	189
I.5	Intel oneAPI Toolkits のインストール	191
I.5.1	Intel oneAPI Base Toolkit のインストール	191
I.5.2	Intel oneAPI HPC Toolkit のインストール	196
I.6	Intel Fortran と Intel MKL の確認	197
I.6.1	テスト用ファイルの入手	197
I.6.2	プログラムのコンパイルとリンク	199

I.6.3	プログラムの実行	201
I.6.4	計算結果のグラフ表示	201
付録 J	Python のインストール方法と使い方	203
J.1	Python について	203
J.2	Python のダウンロードとインストール	203
J.3	Python の立ち上げ	204
J.4	インタラクティブモード (対話モード) での Python の実行	205
J.5	スクリプトモードでの Python の実行	207
J.5.1	インタラクティブモードの終了	207
J.5.2	スクリプトファイルの作成と保存	207
J.6	Python プログラムの実際 (基礎編)	208
J.6.1	作業フォルダーの作成と指定	208
J.6.2	拡張子の登録	208
J.6.3	階乗の計算	208
J.6.3.1	プログラムの実行結果	208
J.6.3.2	プログラムのコード	209
J.6.4	円周率の計算	211
J.6.4.1	ライプニッツの公式	211
J.6.4.2	演習問題	211
J.6.4.3	演習問題	212
J.6.5	三角関数の計算	212
J.6.5.1	マクローリン展開	212
J.6.5.2	$\cos(x)$ の計算	212
J.6.5.3	演習問題	213
J.6.6	ライブラリーの利用	213
J.6.6.1	NumPy のダウンロードとインストール	213
J.6.6.2	NumPy による連立一次方程式の解を求めるプログラム	214
J.7	Python プログラムの実際 (応用編)	215
J.7.1	グラフの描画	215
J.7.1.1	MatPlotLib モジュールのダウンロードとインストール	215
J.7.1.2	ソースコード	215
J.7.1.3	グラフの表示	216
付録 K	X 線動力学的回折理論 (二波理論)	217
K.1	動力学理論基本方程式の変形	217
K.2	二波近似の適用 (従来の記述, エバルト-ラウエ理論)	217
K.2.1	分散面の導出	218
K.2.2	入射 X 線により励起されるブロッホ波	220
	ブロッホ波の波数ベクトル	220
	ブロッホ波の振幅比	220

	ラウエケースの場合の境界条件	220
	ラウエケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算	220
	ブラッグケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算	221
K.3	固有値問題としての記述 (コンピューターで解くことを前提にした記述)	222
K.3.1	固有値問題の導出	222
K.3.2	サブルーチンライブラリーについて	223
K.3.3	ラウエケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算	223
	境界条件	223
	ラウエケースの透過および反射 X 線の振幅の計算	224
K.3.4	ブラッグケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算	224
	境界条件	224
	ブラッグケースの透過および反射 X 線の振幅の計算	224
K.3.5	実験と計算の比較	224
K.3.6	動力学理論を固有値問題として記述する意義	225
K.4	高木理論	226
K.4.1	エバルト-ラウエ理論からの高木理論の導出	226
K.4.2	高木理論からのエバルト-ラウエ理論の導出	228
K.4.3	まとめ	229
付録 L	X 線多波 (n 波) 動力学理論とその数値解法および放射光実験による検証	231
L.1	はじめに	231
L.2	エバルト-ラウエ (E-L) n 波理論の導出	232
L.2.1	エバルト-ラウエ理論 (E-L 理論) からの高木方程式 (T-T 理論) の導出	237
L.2.2	高木方程式 (T-T 理論) からのエバルト-ラウエ理論 (E-L 理論) の導出	242
L.3	n 波動力学理論の数値解法	243
L.3.1	n 波高木方程式 (T-T 理論) の数値解法	243
L.3.2	n 波エバルト-ラウエ (E-L) 理論の数値解法	244
L.4	実験	247
L.4.1	X 線移相子システム	247
L.4.2	サンプルとして用いた結晶と方位調整	247
L.5	実験と計算機シミュレーションの結果	248
L.5.1	3 波ケース	248
L.5.2	4 波ケース	248
L.5.3	5 波ケース	250
L.5.4	6 波ケース	251
L.5.5	8 波ケース	253
L.5.6	12 波ケース	255
L.5.7	18 波ケース	256
L.6	終わりに	257
参考文献		262

表目次

3.1	$f_1(x) = \cos(x)$, $f_2(x) = \sin(x)$, $f_3(x) = e^{ix}$ としたときの n 回微分 $f_1^{(n)}(x)$, $f_2^{(n)}(x)$, $f_3^{(n)}(x)$ および $f_1^{(n)}(0)$, $f_2^{(n)}(0)$, $f_3^{(0)}(0)$	22
-----	--	----

目次

0	18 世紀のレオンハルト・オイラー (左上) と 19 世紀のカール・フリドリヒ・ガウス (右上) は, 数学界の二大巨人だと言われている。20 世紀の物理学者リチャード・ファインマン (左下) は, オイラーの公式について「我々の至宝」かつ「すべての数学の中でもっとも素晴らしい公式」という言葉を残した。18~19 世紀のジョゼフ・フーリエ (右下) によって創始されたフーリエ解析が, 本講義録のメインテーマである	i
1.1	ガウス平面 (複素数平面)	1
1.2	Z^* を Z の共役複素数, Z と Z^* の関係を複素共役であるという。 Z の偏角 θ を, $\theta = \arg(Z)$ と表す	2
1.3	複素数の足し算と引き算は, 2 次元のベクトルと同様におこなわれる	3
2.1	(a) ホログラム撮像時の光学系と (b) ホログラム再生時の光学系。「ポジ」の乾板に干渉像が記録される。現像した乾板は, 透過率 $(D_{re} + D_{ob})(D_{re} + D_{ob})^*$ のフィルターになる。これを参照光で照らすと物体の立体像が再生される	14
3.1	式 (3.7a) で定義された (a) 余弦関数 $f_a(x)$ と式 (3.2) で ∞ の代わりに (b) $N = 10$, (c) $N = 20$, (d) $N = 50$, (e) $N = 100$ で計算を打ち切ったマクローリン展開	20
3.2	式 (3.7b) のように定義された正弦関数 $f_s(x)$ と式 (3.2) で ∞ の代わりに (b) $N = 10$, (c) $N = 20$, (d) $N = 50$, (e) $N = 100$ で計算を打ち切ったマクローリン展開	21
3.3	式 (3.7c) のように定義された (a) 余弦関数と正弦関数により合成された周期関数 $f(x)$ と式 (3.2) で ∞ の代わりに (b) $N = 10$, (c) $N = 20$, (d) $N = 50$, (e) $N = 100$ で計算を打ち切ったマクローリン展開	22
4.1	二次元の実格子基本並進ベクトル (黒) と逆格子基本ベクトル (青)。式 (4.33) によって式 (4.34) を満たすように, 逆格子基本ベクトルが定義されている	32
4.2	三次元の実格子基本並進ベクトル (黒) と逆格子基本ベクトル (青)。式 (4.45) によって式 (4.46), 式 (4.47) を満たすように逆格子基本ベクトルが定義されている	34
4.3	(a) もとの関数。式 (4.10) [p.27] で ∞ の代わりに, (b) $N/2 = 0$, (c) $N/2 = 1$, (d) $N/2 = 2$, (e) $N/2 = 5$, (f) $N/2 = 10$, (g) $N/2 = 20$, (h) $N/2 = 100$ の有限な範囲でサンメーションを打ち切った級数による計算値	36
4.4	(a) もとの関数。式 (4.10) [p.27] で ∞ の代わりに, (b) $N/2 = 0$, (c) $N/2 = 1$, (d) $N/2 = 2$, (e) $N/2 = 5$, (f) $N/2 = 10$, (g) $N/2 = 50$, (h) $N/2 = 200$ の有限な範囲でサンメーションを打ち切った級数による計算値	37

4.5	(a) もとの関数。式 (4.10) [p.27] で ∞ の代わりに, (b) $N/2 = 20$, (c) $N/2 = 50$, (d) $N/2 = 100$, (d) $N/2 = 200$ の有限な範囲でサンメーションを打ち切った級数による計算値	38
4.6	18.245keV の X 線を用いた (a) 実験と (b) 計算による実空間像と計算による (c) 逆空間像 (フーリエ変換像)	38
4.7	(a) もとの 2 次元関数 (2048×2048 ピクセル) のフーリエ級数展開を有限な範囲 ($-N/2 \sim N/2$) で計算を打ち切った級数による計算値。 N の値が大きくなるにつれて解像度が高くなり, (f) [$N = 2000$] では, (a) とほとんど区別が付かない図形が得られている	39
5.1	3 次元ベクトル A と B	55
5.2	A と B 内積と外積, および分配法則。(b) と (c) はそれぞれ, (a) を $\mathbf{e}_z$ と $\mathbf{e}_x$ の方向から見た図	57
5.3	A , B , C のスカラー三重積はこれらのベクトルを稜とする平行 6 面体の体積である	59
6.1	望遠鏡の対物レンズ (対物鏡) の口径 [(a) 200 mm, (b) 100 mm, (c) 50 mm] と光の回折角 (光軸からのズレ角) の関係。光の波長を 500nm であると仮定している。(d), (e), (f) は, それぞれ (a), (b), (c) を高速フーリエ変換することにより得られている。レンズないしは反射鏡は焦点付近に天体の像を作るが, (d), (e), (f) はその像のボケに相当する	65
6.2	(0,0) と (Δx , 0) の位置に並んだ 2 つのパラボラアンテナで構成される電波干渉計。右のアンテナは Δx 方向に可動であるとする	66
6.3	(a) (0, 0 の位置に) 固定されたアンテナと (Δx , 0) の位置にありに Δx が可変のアンテナで構成される電波干渉計による干渉強度。(b) 固定されたアンテナが受信した電波の位相を $\pi/2$ 遅らせたときの干渉強度	67
6.4	(0,0) と (0, Δy) の位置に並んだ 2 つのパラボラアンテナで構成される電波干渉計。右のアンテナは Δy 方向に可動であるとする	68
6.5	(a) (0,0) の位置に固定されたアンテナと (0, Δy) の位置にあり Δy 可変のアンテナで構成される電波干渉計による干渉強度。(b) 固定されたアンテナが受信した電波の位相を $\pi/2$ 遅らせたときの干渉強度	69
6.6	天体を追尾中のパラボラアンテナ	70
6.7	アルマ望遠鏡の航空写真 (日本科学未来館ホームページより)	71
6.8	野辺山宇宙電波観測所の太陽電波干渉計。口径 80 センチメートルのパラボラアンテナ 84 基で構成されている (Wikipedia より)	72
7.1	行列のかけ算	77
7.2	座標の回転	79
7.3	3×3 行列の行列式の計算。左上から右下へのかけ算 (青) はプラス, 右上から左下へのかけ算 (赤) はマイナスである	83
8.1	ブラッグの反射条件	96
8.2	ラウエの反射条件	97

8.3	エバルト球	98
8.4	ミラーの作図法とミラー指数	99
8.5	ラウエの反射条件	106
9.1	アラン・コーマックにより 1963-1964 年 Journal of Applied Physics 誌に発表された X 線 CT の原理を記述した論文	111
9.2	(a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモンド型格子の原子配列	112
9.3	式 9.4a によって計算した x - y (a - b) 平面上への電子密度の射影 $\rho(x, y)$ 。(a) 体心立方 格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモンド型格子について計算された	113
9.4	[1 1 1] 方向への電子密度の射影。(a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモ ンド型格子について計算された	114
9.5	[1 1 0] 方向への電子密度の射影。(a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモ ンド型格子について計算された	115
B.1	ラウエの反射条件	133
B.2	x - y 平面上の直線と連立 1 次方程式	134
B.3	x - y - z 三次元空間の平面	134
B.4	3×3 行列の行列式の計算。左上から右下へのかけ算 (青) はプラス, 右上から左下へ のかけ算 (赤) はマイナスである	136
B.5	A , B , C のスカラー三重積はこれらのベクトルを稜とする平行 6 面体の体積である。 図 5.3 [p.59] の再掲	137
G.1	第 4 章, 式 (4.66) [p.43]	153
G.2	メニューバー「レイアウト」を開き 2 段組に設定したところ	153
G.3	メニューバー「挿入」のタブを開き「 π ボタン」をクリックする	153
G.4	「 π ボタン」をクリックして開いたメニュー	153
G.5	数式ボックス右下の「独立数式に変更」をクリック	154
G.6	数式ボックスに「 $f(x)=$ 」とタイプ	154
G.7	「 $f(x)=$ 」の「 f 」と「 x 」を斜体に変更	154
G.8	「 $f(x)=$ 」のあとに「 $\sum$ (大型演算子)」を挿入	154
G.9	「 $f(x)=$ 」のあとに「 $\sum$ 」を挿入	154
G.10	「 $\sum$ 」の下にあるボックス内に文字をタイプ	154
G.11	「 $\sum$ 」の下にあるボックス内に文字と記号をタイプ	155
G.12	「 ∞ 」は「デザイン」の一覧から選択してクリック	155
G.13	「デザイン」の一覧から選択してクリック	155
G.14	下付き文字の中にさらに上付き文字をタイプ	155
G.15	下付き文字の中にさらに上付き文字をタイプ	155
G.16	数式をタイプし終えたところ	155
G.17	第 4 章, 式 (4.66) [p.43]	156
G.18	本文を改行したあとに挿入した数式ボックス	156
G.19	「cos」のあとに空白をタイプ	156

G.20	「 $\cos \theta =$ 」とタイプしてから「 $\frac{x}{y}$ (分数)」をクリック	156
G.21	通常の分数を選択したところ	156
G.22	分子と分母のボックスを選択して式を入力	156
G.23	数式番号をタイプ	156
G.24	数式をコピー&ペースト	157
G.25	完成した数式	157
G.26	数式の中に行列を記述する	157
G.27	行内に数式をタイプする	157
G.28	上付き文字の「T」をタイプする	157
G.29	上付き/下付き文字の両方をタイプできるように設定	157
G.30	下付き文字をタイプできるように設定	158
G.31	完成した行内数式	158
G.32	行列を含む数式の準備	158
G.33	行列の中身をタイプする準備	158
G.34	行列の中身をタイプする準備	158
G.35	完成した数式	158
G.36	Google で「texlive」と入力して検索	159
G.37	第 1 候補としてヒットした「TeX Live-TeX Wiki」をクリック	159
G.38	「TeX Live ISO images」をクリック	159
G.39	どれでも構わないが「 http://ftp.jaist.ac.jp... 」をクリック	159
G.40	「texlive2022.iso」をクリックしてダウンロード	159
G.41	「texlive2022.iso」をダウンロード中の画面。棒グラフと右上の円グラフが 100% になるまで待つ	159
G.42	「PC/ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされた「texlive2022.iso」を右クリックし、「マウント」をクリック	160
G.43	「texlive2022.iso」イメージファイルが DVD ドライブとしてマウントされる。「install-tl-windows.bat」を右クリックし、「管理者として実行 (A)」のクリックで LaTeX のインストールを開始	160
G.44	(a)Windows10 (b)Windows11 でのインストール確認画面。	160
G.45	LaTeX のインストール開始直後、一瞬表示される画面	160
G.46	「高度な設定」をクリック	160
G.47	インストールする言語の選択	160
G.48	インストールする言語の選択し、「OK」をクリック	161
G.49	LaTeX インストールの開始	161
G.50	LaTeX インストールに 1h04m を要するとのメッセージ	161
G.51	LaTeX インストール終了メッセージ	161
G.52	WebClass のトップ画面	161
G.53	講義録のタイトルをクリック	161
G.54	「開始」をクリック	162
G.55	右下の「添付資料」をクリック	162
G.56	圧縮ファイルのファイル名をクリック	162

G.57	ダウンロード終了時にブラウザの左下に表示される画面	162
G.58	圧縮ファイルは「C:/ダウンロード」のフォルダーに格納される	162
G.59	ファイル名を右クリックして「解凍」「ここに解凍」の順にクリック	162
G.60	ファイルを解凍中に表示される画面	162
G.61	解凍されたフォルダー	162
G.62	解凍されたフォルダーの中	163
G.63	図 G.62 1 行目のファイルの中身	163
G.64	図 G.62 1 行目のファイルをダブルクリックして表示されるウィンドウ	163
G.65	コンパイル終了時に表示されるウィンドウ	163
G.66	コンパイル終了時のフォルダーの中	163
G.67	索引の末尾, 左右の段をそろえる	164
G.68	「ind」ファイルに「\newpage」のコマンドを挿入	164
G.69	図 G.62 2 行目のファイルの中身	164
G.70	図 G.62 2 行目のファイルをダブルクリックして 2 回目のコンパイルを行っているところ	164
G.71	Googlede で「秀丸エディタ」と入力して検索。「秀まるおのホームページ」をクリック	165
G.72	「ご購入方法」を参照すると入金方法を確認できる。「通常の最新版」ないしは「64bit 版」のファイルをダブルクリック	165
G.73	ダウンロードが終了するとファイル名がブラウザの右上に表示される	165
G.74	「C/ダウンロード」のフォルダーにあるファイルをダブルクリック	166
G.75	確認メッセージに対して「はい (Y)」をクリックして続行する	166
G.76	ファイルを展開中に表示される画面	166
G.77	インストール確認メッセージ	166
G.78	秀丸エディタで編集中のファイルがないことを確認して「はい (Y)」をクリック . . .	166
G.79	通常は「簡単インストール」でかまわない	166
G.80	セットアップオプションを確認して「次へ (N)>」をクリック	166
G.81	インストール完了メッセージ。「OK」をクリック	167
G.82	ファイルを右クリックし, 「プログラムから開く (H)」「別のプログラムを選択 (C)」を クリック	167
G.83	「秀丸エディタ」をクリックして選択し「常にこのアプリを使って開く」をチェック して, 「OK」をクリック	167
G.84	図 G.82, 図 G.83 の操作で, *.indorg, *.ind(インデックスファイル) と *.tex(LaTeX のソースファイル) をダブルクリックすることにより, 秀丸エディタで開けるようにし たところ	167
G.85	秀丸エディタで LaTeX のソースファイルを開いたところ	167
H.1	Windows 画面左下の「スタートボタン」をクリック。下から 2 番目の「設定」をク リック	169
H.2	「設定一覧」から「アプリ」をクリック	169
H.3	古いバージョンの gnuplot をクリック	169
H.4	(a) で「アンインストール」をクリックすると, (b) が開くので「アンインストール」 をクリック	170

H.5	確認メッセージが表示されるので「はい」をクリック	170
H.6	正常に除されたことを示すメッセージ。「OK」をクリック	170
H.7	Google で「Gnuplot Homepage」と入力	170
H.8	第 1 候補の「Gnuplot Homepage」をクリック	170
H.9	Version 5.2 (prerevious stable) の「Release 5.2.8 (Dec 2019)」をクリック	170
H.10	「gp528-win64-mingw.exe」をクリック	170
H.11	「gp528-win64-mingw.exe」のダウンロードが終了するとブラウザーに右上に表示される	171
H.12	「gp528-win64-mingw.exe」は、パソコンの「ダウンロード」のフィルダーにある	171
H.13	セキュリティーの警告が出るが「はい」をクリックして続行	171
H.14	言語選択は日本語になっているのでそのまま「OK」をクリック	171
H.15	使用許諾契約書で「同意書」にチェックを入れて「次へ (N)>」をクリック	171
H.16	情報ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック	171
H.17	インストールの設定ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック	171
H.18	コンポーネントの選択ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック	172
H.19	グループ設定ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック	172
H.20	追加タスクの選択ウィンドウが表示されたら「デスクトップ上にアイコンを作成」にチェックを入れ「次へ (N)>」をクリック	172
H.21	追加タスクの選択ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック	172
H.22	インストールの準備完了ウィンドウが表示されたら「インストール」をクリック	172
H.23	インストール中に表示されるウィンドウ	172
H.24	情報ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック	173
H.25	セットアップ完了メッセージ	173
H.26	デスクトップ上に作成されたアイコン	173
H.27	アイコンをダブルクリックして開く画面	173
H.28	「 $y = x^2 \sin x$ 」のグラフをプロットしたところ	173
H.29	2 次元の正規分布曲線「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットしたところ	173
H.30	x のレンジを $-20 \sim 20$ に設定する「set xrange [-20:20]」とタイプしてから「 $y = x^2 \sin x$ 」のグラフをプロットしたところ	174
H.31	「set isosamples 50, 50」とタイプしてから「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットしたところ	174
H.32	「set hidden3d」のコマンドを入力してから、「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットし直したところ	174
H.33	線の色と太さを指定をして「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットしたところ	174
H.34	「Montage viewer」表示した、スパッタリングを繰り返して測定された光電子スペクトル	175
H.35	「File」「Export To」「ASCII」を順にクリックして、光電子スペクトルを ASCII 形式で保存する	175
H.36	エクセルで取り込める「csv」の拡張子で ASCII データを保存する	176
H.37	「Si_SiO2_2021_07_25_XPS.csv」をダブルクリックして開いたところ	176
H.38	すべての列の幅を 11 桁にする	176

H.39	すべての列に対して小数点以下の桁を 4 にする	176
H.40	データ加工後のエクセルファイル	176
H.41	加工後のエクセルファイルを「pm」の拡張子で保存。拡張子を「dat」に変える . . .	177
H.42	「Si_SiO2.2021.07.25_XPS.dat」の中身	177
H.43	「Si_SiO2.2021.07.25_XPS_00.gp」の中身。最終行には「pause -1」を記述	177
H.44	「Si_SiO2.2021.07.25_XPS_00.gp」をダブルクリックすることにより、描画されたグ ラフ	178
H.45	ファイル名の変更	178
H.46	(a) gp ファイルをダブルクリックして表示された (b) グラフ。最終行には「pause -1」 を記述	178
H.47	3 次元グラフ描画のためのデータファイル	179
H.48	gp ファイルダブルクリックして描画された 3 次元グラフ。最終行には「pause -1」を 記述	179
H.49	3 次元グラフの画像ファイルへのエクスポート	179
H.50	gp ファイルダブルクリックして描画された 3 次元グラフ	180
I.1	Microsoft アカウントとパスワードの入力を求める画面 (その 1)	183
I.2	Microsoft のアカウントとパスワードの入力を求める画面 (その 2)	183
I.3	Microsoft のアカウントとパスワードの入力を求める画面 (その 3)	184
I.4	Google で「Visual Studio 2019 ダウンロード」と入力して検索をかける。「以前の バージョンの Visual Studio のダウンロード-2019, 2017」をクリックすると、図 I.5 が表示される	184
I.5	Visual Studio の最新バージョンではなく、2019 バージョンを選択する	185
I.6	「ダウンロード」をクリックすると、図 I.7 が表示される	185
I.7	「Visual Studio Community 2019」を選択し、「Download」をクリックする	185
I.8	ファイルのダウンロード終了時に、ブラウザに右上に表示されるメッセージ。「ファ イルを開く」のクリック、ないしは、図 I.9 「vs.cummunity...」のダブルクリックで、 図 I.10 が表示される	186
I.9	図 I.8 の「ファイルを開く」のクリック、ないしは、「ダウンロード」のフィルターに ダウンロードされた「vs.cummunity...」のダブルクリックで、図 I.10 が表示される .	186
I.10	「はい」をクリックして、「Visual Studio Community 2019」のインストーラーをロー ドする	186
I.11	「続行」をクリックして、「Visual Studio Community 2019」のインストーラーを起 動し、「Visual Studio Community 2019 (Versaion 16.11)」のインストールを開始する	186
I.12	「Visual Studio Community 2019」のインストール準備中の表示	187
I.13	「C++ によるデスクトップ開発」のオプションにチェックを入れて右下の「インス トール」をクリック	187
I.14	「Visual Studio Community 2019」インストール中に表示される画面	187
I.15	「Visual Studio Community 2019」の開始画面 (その 1)	187
I.16	「Visual Studio Community 2019」の開始画面 (その 2)。Intel oneAPI Toolkit のイ ンストールを開始する前に、この画面を終了する必要がある	188

I.17	「Google」の検索画面で「intel oneapi toolkit」とタイプし、第1候補にヒットした「Intel oneAPI Toolkits」をクリックして開く	188
I.18	「Intel oneAPI Base Toolkits」と「Intel oneAPI HPC Toolkits」をダウンロード、インストールする。スクロールダウンすると、図 I.19 が表示される	188
I.19	まず「Intel oneAPI Base Toolkits」の下「Download [1]」をクリックする	189
I.20	「Select operating system」のプルダウンメニューを開き、「Windows」を選択	189
I.21	「Offline」を選択	190
I.22	「Download」をクリックする	190
I.23	左下の「Continue as a guest...」をクリック (サインインする必要はない)	190
I.24	「Intel oneAPI Base Toolkit」ダウンロード中の表示	190
I.25	「Intel oneAPI HPC Toolkits」ダウンロード開始の表示	190
I.26	「Download」をクリック	191
I.27	左下の「Continue as a guest...」をクリック (サインインする必要はない)	191
I.28	「Intel oneAPI Base Toolkit」と「Intel oneAPI HPC Toolkit」ダウンロード完了時に、ブラウザ右上に表示されるメッセージ	191
I.29	「Intel oneAPI Base Toolkit」と「Intel oneAPI HPC Toolkit」のインストーラーは、「ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされる	192
I.30	「はい」をクリックしてインストールを開始する	192
I.31	ファイルを展開するフォルダーの指定。デフォルトのままでよい	192
I.32	インストーラー展開中の表示	192
I.33	「Continue」をクリック	192
I.34	インストーラー準備中の表示	193
I.35	「License agreement」にチェックを入れて右下の「Continue」をクリック	193
I.36	「Microsoft Visual Studio 2019」にチェックが入っていることを確認して右向き矢印をクリック	193
I.37	「I do NOT consent to the collection of my information」にチェックを入れて「Install」をクリック	193
I.38	赤い三角形の「Prerequisites Check」のメッセージが表示されることがあるが、構わず「Install」をクリック	194
I.39	「Intel oneAPI Base Toolkit」インストール中の表示。インストール済みのプログラムムユニットには、チェックが入っている	194
I.40	「Intel oneAPI Base Toolkit」のインストール終了時の表示。「Finish」をクリックする	194
I.41	「w_HPCKit...」をダブルクリックして「Intel oneAPI HPC Toolkit」のインストールを開始	194
I.42	「はい」をクリックして続行	195
I.43	インストール先のフォルダー (デフォルトのままでよい) を指定。「Extract」をクリックしてファイルの展開を開始する	195
I.44	「Continue」をクリック	195
I.45	「License agreement」にチェックを入れて、「Continue」をクリック	195
I.46	「Visual Studio Community 2019」にチェックが入っていることを確認して、右向き矢印をクリック	196

I.47	「I do NOT consent to the collection of my information」にチェックを入れて 「Install」をクリック	196
I.48	「Intel oneAPI HPC Toolkit」インストール中の表示	197
I.49	「Intel oneAPI HPC Toolkit」インストール完了時の表示	197
I.50	「ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされた「2022_12_01_001_IntelFortran_ Si220_14_21_30um_VIP.zip」を「PC/ C:/ 2022」のフォルダーに移す。ファイ ル名を右クリックするとプルダウンメニューが開くので、「すべて展開」をクリックする	197
I.51	(a) が表示されたら、(b) のように「C:/2022/」だけを残して削除する。右下の「展開」 をクリックすると、図 I.52 のようにフォルダーが展開される	198
I.52	zip ファイルを展開することにより、生成されたフォルダー	198
I.53	(a) 「PC/C:/ 2022/ 2022_12_01_001_Intel...」のフォルダーの中にあるファイルの 一覧と (b) 「2022_12_01_001_Compile.txt」の中身	198
I.54	Windows のスタートボタンをクリックし、「I」の項目にある「Intel oneAPI 2022」の 右をクリックすると、プルダウンメニューが開く。その中の「Intel oneAPI command prompt ...」をクリックすると、図 I.55 が表示される	199
I.55	展開されたフォルダーにある「2022.11.27.001.Comile.txt」の 1 行目を [Ctrl]+[C] で、コピーする	199
I.56	2022.11.27.001.Comile.txt」の 3 行目のコマンドを [Ctrl]+[C] で、コピーし、コマン ドプロンプトに貼り付けて、コンパイル&リンクを実行する。	200
I.57	プログラムのコンパイル&リンク終了時の画面	200
I.58	プログラムのコンパイル&リンクによって、実行可能な「exe ファイル」が生成されて いる	200
I.59	プログラム実行中の画面	200
I.60	(a) プログラム実行によって生成された「dat ファイル」と、(b) Gnuplot のスクリプ トファイル	201
I.61	Gnuplot で「dat ファイル」をプロットしたところ	201
J.1	Python ダウンロードのサイト	203
J.2	「ファイルを開く」のクリックで、Python ダウンロードの開始	204
J.3	「Add python to PATH [2]」にチェックを入れ、「Install Now [1]」のクリックで Python のインストール開始	204
J.4	Python セットアップ中に表示される画面	204
J.5	Python インストール完了時の画面	205
J.6	Windows 画面左下の「検索ボタン [1]」をクリック	205
J.7	Python の起動画面	205
J.8	Python のインタラクティブモード (対話モード) で、整数型および文字型変数に値を 代入し、print() 関数を実行して出力させている	206
J.9	Python のインタラクティブモード (対話モード) の終了と再起動	206
J.10	Python のスクリプトを記述したテキストファイル	207
J.11	Python のスクリプトファイルを保存。エンコード方式は Unicode(UTF-8) にする。 Python のソースファイル (*.py) も同様	207

J.12	(a) 作業フォルダーを作成し, (b) コマンドプロンプトで指定	208
J.13	*.py のファイルをダブルクリックするだけで, 秀丸エディターで開くようにする。 ファイルの拡張子とプログラムを対応づける一般的手法	209
J.14	階乗の計算結果	209
J.15	自然数の階乗を計算するプログラム	209
J.16	マクローリン展開による $\cos(x)$ の計算プログラム	210
J.17	マクローリン展開による $\cos(x)$ の計算結果 (前半)	210
J.18	マクローリン展開による $\cos(x)$ の計算プログラム (後半)	211
J.19	「pip install numpy [Enter]」と入力し, NumPy をダウンロード, インストール	211
J.20	「import numpy [Enter]」と入力しエラーメッセージが出ないことを確認	213
J.21	3 元連立 1 次方程式の解を得るためのプログラム。日本語のコメント文をたくさんつ けてあるが, 図 J.11 に示したように, ファイルのエンコード方式に注意して保存する	213
J.22	図 J.21 のプログラムの実行結果	214
J.23	行列の固有値と固有ベクトルを求めるプログラム	214
J.24	図 J.23 のプログラムの実行結果	214
J.25	MatPlotLib モジュールのダウンロードとインストール	215
J.26	グラフをプロットするプログラムのソースコード	216
J.27	プログラムによりプロットされたグラフ	216
K.1	逆空間に作図した分散面。ブロッホ波の波数ベクトル始点は, ローレンツ点 L_0 で交 差する近似的直線 P_1F および P_2G を漸近線とする双曲線上になければならない。 P_1 直上にある $P_1^{(\sigma)}$, $P_1^{(\pi)}$ を通る双曲線は, σ 偏光と π 偏光に対する分散面である	218
K.2	波の連続の条件 (スネルの法則)。屈折する波が界面で連続していなければならないこ とから, スネルの法則が導かれる。すなわち, 界面の上下で, 波数ベクトルの接線方 向の長さが等しい	218
K.3	ラウエケース	221
K.4	ブラッグケース	221
K.5	対称ブラッグケース	225
L.1	Geometry around the Laue point La_0 . Pl_0 and Pl_3 are planes whose distance from H_0 and H_3 is K . Pl_h is a plane normal to $\mathbf{n}_z$ (downward surface normal). The Laue point La_0 and point P_1'' exist on Pl_h . Pl_i ($i \neq \{0, 3\}$) were not drawn for simplicity. La_i and La_i' are points whose distance from H_i ($i \in \{0, 1, \dots, n-1\}$) is K . P_1' is the initial point of wavevector of the Bloch wave. $P_{1,k}'$ that appears in equation (L.51) is the k th numberd P_1' i.e., the initial point of wavevector of the k th numberd Bloch wave where $k \in \{1, 2, 3, \dots, 2n\}$	234
L.2	This figure shows small hexagonal pyramids used when solving the T-T equation (L.30) in a six-beam case whose results are shown in Fig. L.12 (reproduction of Fig. 1 in Okitsu <i>et al.</i> (2012).)	242
L.3	This figure shows a top view of Fig. L.2 (b) (reproduction of Fig. 2 in Okitsu <i>et al.</i> <i>et al.</i> (2012)).	244

L.4	Schematic drawing of the ‘rotating four-quadrant phase retarder system’ (reproduction of Fig. 3 in Okitsu <i>et al.</i> (2006)).	245
L.5	Photograph of the ‘rotating four-quadrant phase retarder system’ (reproduction of Fig. 3 (b) in Okitsu <i>et al.</i> (2012)).	246
L.6	A schematic drawing of the goniometer on which the sample crystal was mount (reproduction of Fig. 7 in Okitsu <i>et al.</i> (2006))	247
L.7	$E(a)$ and $S(a)$ are experimentally obtained and computer-simulated three-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of horizontal-linearly polarized X-rays whose photon energy was 18.245 keV. $E(b)$ and $S(b)$ are 0 4 4 reflected X-ray images enlarged from $E(a)$ and $S(a)$, respectively(reproduction of Fig. 5 in Okitsu <i>et al.</i> (2012)).	248
L.8	$E(x)$ and $S(x)$ ($x \in \{a, b, c\}$) are experimentally obtained and computer-simulated four-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of $+45^\circ$ -inclined-linearly, -45° -inclined-linearly and right-screwed-circularly polarized X-rays whose photon energy was 18.245 keV (reproduction of Fig. 6 in Okitsu <i>et al.</i> (2012)).	249
L.9	$E(x)$ and $S(x)$ ($x \in \{a, b, c\}$) are enlargements of $\bar{6} \ 2 \ 8$ reflected X-ray images in Fig. L.8 $E(x)$ and $S(x)$ (reproduction of Fig. 7 in Okitsu <i>et al.</i> (2012))	250
L.10	Transmittance of X-rays around the condition that $\bar{6} \ \bar{2} \ 4$, $\bar{6} \ 2 \ 8$ and $0 \ 6 \ 6$ Laue reflected X-rays are simultaneously strong. $\Delta\omega$ and $\Delta\phi$ are angular deviation around $[\bar{2} \ \bar{1} \ 1]$ and $[0 \ 1 \ 1]$ axes from the exact four-beam condition.	251
L.11	$E(a)$ and $S(a)$ are experimentally obtained and computer-simulated five-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of vertical-linearly polarized X-rays whose photon energy was 18.245 keV. $E(b)$ and $S(b)$ are $\bar{5} \ 5 \ 5$ reflected X-ray images enlarged from $E(a)$ and $S(a)$ (reproduction of Fig. 8 in Okitsu <i>et al.</i> (2012)). . .	252
L.12	$E(a)$ and $S(a)$ are experimentally obtained and computer-simulated six-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of horizontal-linearly polarized X-rays with a photon energy of 18.245 keV. $E(b)$ and $S(b)$ are $0 \ 6 \ 6$ and $2 \ 6 \ 4$ reflected X-ray images enlarged from $E(a)$ and $S(a)$ (reproduction of Fig. 9 in Okitsu <i>et al.</i> (2012))	252
L.13	$[S_x(\text{T-T})]$, $[E_x]$, and $[S_x(\text{E-L})]$ ($x \in \{h, v\}$) are the T-T simulated, experimentally obtained and E-L&FFT simulated eight-beam pinhole topographs for horizontally ($x = h$) and vertically ($x = v$) polarized incident X-rays [reproduction of Fig. 5 in Okitsu <i>et al.</i> (2019)]	254
L.14	Enlargements of the $0 \ 0 \ 0$ forward-diffracted images in Fig. L.13 (reproduction of Fig. 6 in Okitsu <i>et al.</i> (2019))	254
L.15	Geometry of the eight-beam pinhole topography. $\mathbf{x}_c$, $\mathbf{y}_c$, and $\mathbf{z}_c$ drawn on the upper right corner are unit vectors in the directions of $2 \ 1 \ \bar{1}$, $0 \ 1 \ 1$ and $1 \ \bar{1} \ 1$, respectively	255

-
- L.16 (α_1) and (β_1) are computed separately under the assumption of vertically polarized incident X-rays. These figures have been computed by projecting intensities of the 0 0 0 forward-diffracted X-rays on the exit planes α_1 and β_1 in Fig. L.15 (a) on the imaging plate whose surface was normal to the 1 0 0 direction. X-ray intensities of α_2 and β_2 in Figs. L.15 (b) and L.15 (c) have been erased (reproduction of Fig. 8 in Okitsu *et al.* (2019)). 255
- L.17 $E(a)$ and $S(a)$ are experimentally obtained and computer-simulated twelve-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of horizontal-linearly polarized X-rays whose photon energy was 22.0 keV. $E(b)$ and $S(b)$ are 2 4 2 reflected X-ray images enlarged from $E(a)$ and $S(a)$ (reproduction of Fig. 12 in Okitsu *et al.* (2012)). . 256
- L.18 (a) Experimentally obtained and (b) E-L&FFT simulated 18-beam pinhole topographs. (b) was obtained by the E-L&FFT simulation under an assumption of an incidence of X-rays with a photon energy $E = 21.98415$ keV ($\Delta E = E - E_0 = -0.25$ eV, where $E_0 = 21.98440$ keV) (reproduction of Fig. 3 in Okitsu *et al.* (2019)). . 257
- L.19 Six reciprocal lattice nodes are on a red (smaller) circle in reciprocal space. Outside of this circle, a black (larger) circle was observed on which twelve reciprocal lattice nodes were present. Q is the center of the red (smaller) circle (reproduction of Fig. 4 in Okitsu *et al.* (2019)) 258
- L.20 Glitch map (simultaneous reflection map) for silicon 2 2 0 reflection. ψ (the ordinate) is rotation angle ($^\circ$) around $[1\ 1\ 0]$ axis. The abscissa is X-ray photon energy (eV). ψ is *zero* when $\mathbf{K}_{000} \times \mathbf{K}_{220}$ is parallel to $[0\ 0\ 1]$ direction. $\mathbf{K}_{000}$ and $\mathbf{K}_{220}$ are wave vectors of 0 0 0 transmitted and 2 2 0 reflected X-rays. 259

第 1 章

オイラーの公式とガウス平面 (複素数平面) の基礎と応用

1.1 複素数の基礎

1.1.1 オイラーの公式と複素数平面 (ガウス平面)

複素数は, 18 世紀のオイラーによって発見された。19 世紀のガウスによって複素数平面 (ガウス平面) が発明され, 今日の数学, 物理学の記述に欠かせないツールとなっている。虚数単位を「 i 」と記述すると, これには次のような性質がある。

$$i^2 = -1. \quad (1.1)$$

虚数単位を発見したのは 16 世紀のイタリアの数学者ボンベリ (1526-1572) である (16 世紀初頭の同じくイタリアの数学者, カルダーノなど異説もある) が, これが「数」とはっきり認識されるには, 18 世紀のオイラー, 19 世紀のガウスの登場まで, 200~300 年待たねばならなかった。

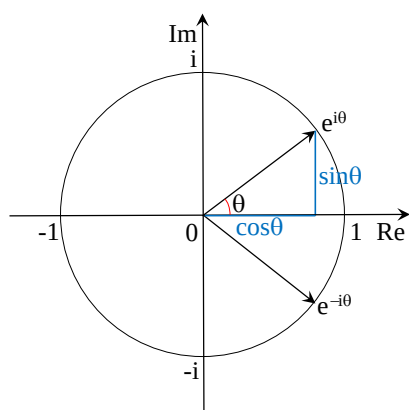


図 1.1 ガウス平面 (複素数平面)

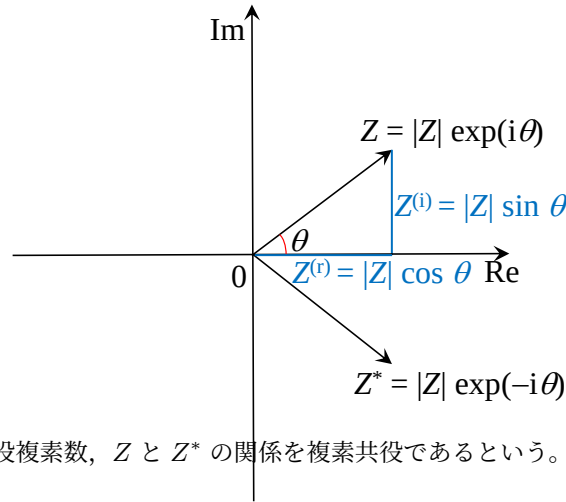


図 1.2 Z^* を Z の共役複素数, Z と Z^* の関係を複素共役であるという。 Z の偏角 θ を, $\theta = \arg(Z)$ と表す

オイラーの公式は三角関数と指数関数の関係を記述する式で, 次のように表される。

$$e^{+i\theta} = \exp(+i\theta) = \cos \theta + i \sin \theta, \quad (1.2a)$$

$$e^{-i\theta} = \exp(-i\theta) = \cos \theta - i \sin \theta. \quad (1.2b)$$

(1.2a)+(1.2b) および (1.2a)−(1.2b) から, 次の式も明らかである。

$$\cos \theta = \frac{e^{+i\theta} + e^{-i\theta}}{2}, \quad (1.3a)$$

$$\sin \theta = \frac{e^{+i\theta} - e^{-i\theta}}{2i}. \quad (1.3b)$$

オイラーの公式は, マクローリン展開によって証明することができる。これについては第 3 章 [p.19] で記述する。付録 C [p.141] に記述する微分方程式による証明など, ほかにいくつかの証明手段が存在する。

20 世紀の物理学者リチャード・ファインマン (1918/5/11-1988/2/15) は, この公式を評して「我々の至宝」「すべての数学の中でもっとも素晴らしい公式」という言葉をのこしている。

複素数の素晴らしいところは, 実数で定義された四則演算や微分積分の公式, およびその他の法則がそのまま使えることである。マクローリン展開もそのひとつである。

1.1.2 複素数の表現と共役複素数

複素数は, 実数部と虚数部の和で表す場合と, 絶対値と偏角で表す (極表示) 場合がある。オイラーの公式 (1.2a), (1.2b) では, 実数部が $\cos \theta$, 虚数部が $\pm \sin \theta$ である。

実数部が $Z^{(r)}$, 虚数部が $Z^{(i)}$ の複素数 Z は, 次のように表される。

$$Z = Z^{(r)} + iZ^{(i)}. \quad (1.4)$$

また, 虚数部の符号だけが反転した複素数 Z^* は, 次のように表される。

$$Z^* = Z^{(r)} - iZ^{(i)}. \quad (1.5)$$

Z^* を Z の共役複素数といい, Z と Z^* は複素共役の関係にあるという。また当然 Z^* の共役複素数は Z である。また, Z の偏角が θ のとき, Z^* の偏角は $-\theta$ である (図 1.2 参照)。

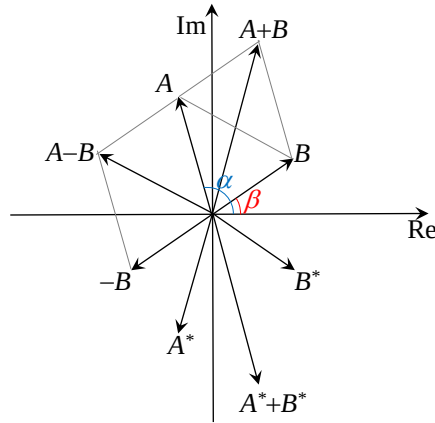


図 1.3 複素数の足し算と引き算は、2次元のベクトルと同様におこなわれる

1.1.3 複素数の足し算と引き算および共役複素数

図 1.3 に示すように、複素数 A と B の足し算と引き算は、2次元のベクトルと同様に実数部どうし虚数部どうしの足し算と引き算によって行われる。複素数の演算を考慮するための、シンプルで合理的なこの作図法を、意外なことに、オイラーが知らなかった。式 (1.2), (1.3) は、 θ が複素数のときにも成り立つが、 θ が実数のときの重要性にはじめて気がついたのがガウスで、オイラーはこのことに気づかなかったと思われる。

$$\begin{aligned} A + B &= (A^{(r)} + iA^{(i)}) + (B^{(r)} + iB^{(i)}) \\ &= (A^{(r)} + B^{(r)}) + i(A^{(i)} + B^{(i)}), \end{aligned} \quad (1.6a)$$

$$\begin{aligned} A - B &= (A^{(r)} + iA^{(i)}) - (B^{(r)} + iB^{(i)}) \\ &= (A^{(r)} - B^{(r)}) - i(A^{(i)} - B^{(i)}). \end{aligned} \quad (1.6b)$$

複素数 A, B に対して、その足し算と引き算の共役複素数は、虚数部の符号だけが反転するので次の式で表される。

$$\begin{aligned} (A + B)^* &= \left[(A^{(r)} + iA^{(i)}) + (B^{(r)} + iB^{(i)}) \right]^* \\ &= (A^{(r)} + B^{(r)}) - i(A^{(i)} + B^{(i)}) \\ &= (A^{(r)} - iA^{(i)}) + (B^{(r)} - iB^{(i)}) \\ &= A^* + B^*, \end{aligned} \quad (1.7a)$$

$$\begin{aligned} (A - B)^* &= \left[(A^{(r)} + iA^{(i)}) - (B^{(r)} + iB^{(i)}) \right]^* \\ &= (A^{(r)} - B^{(r)}) - i(A^{(i)} - B^{(i)}) \\ &= (A^{(r)} - iA^{(i)}) - (B^{(r)} - iB^{(i)}) \\ &= A^* - B^*. \end{aligned} \quad (1.7b)$$

1.1.4 複素数のかけ算と共役複素数

複素数 $A = |A|(\cos \alpha + i \sin \alpha) = |A| \exp(i\alpha)$ と複素数 $B = |B|(\cos \beta + i \sin \beta) = |B| \exp(i\beta)$ があつたとき、これらのかけ算は、次のように行われる。

$$AB = |A| \exp(i\alpha) |B| \exp(i\beta) \quad (1.8a)$$

$$= |A||B| \exp[i(\alpha + \beta)] \quad (1.8b)$$

$$= (A^{(r)} + iA^{(i)}) \cdot (B^{(r)} + iB^{(i)}) \quad (1.8c)$$

$$= (A^{(r)}B^{(r)} - A^{(i)}B^{(i)}) + i(A^{(r)}B^{(i)} + A^{(i)}B^{(r)}). \quad (1.8d)$$

式 (1.8b) は指数法則により計算されており、式 (1.8c) から式 (1.8d) への変形は、かけ算の分配法則によって行われている。

ガウス平面の図 1.3 を参照すると、式 (1.8a) から、絶対値 $|A|$ 、偏角 $\arg(A)$ の複素数 A に、偏角 β 、絶対値 $|B|$ の複素数をかけ算することにより、絶対値を $|B|$ 倍し、偏角を反時計回りに β だけ、ガウス平面上を回転させることになる。

複素数 A, B に対して、そのかけ算の共役複素数は、次の式で表される。

$$(AB)^* = |A||B| \exp(-i\alpha) \exp(-i\beta) \quad (1.9a)$$

$$= |A||B| \exp[-i(\alpha + \beta)] \quad (1.9b)$$

$$= (A^{(r)} - iA^{(i)}) \cdot (B^{(r)} - iB^{(i)}) \quad (1.9c)$$

$$= (A^{(r)}B^{(r)} - A^{(i)}B^{(i)}) - i(A^{(r)}B^{(i)} + A^{(i)}B^{(r)}) \quad (1.9d)$$

$$= A^* B^*. \quad (1.9e)$$

1.1.5 複素数の割り算と共役複素数

複素数 B と $1/B$ には、次の式が成り立つはずである。

$$B(1/B) = |B||1/B| \exp\{i[\beta + \arg(1/B)]\} \quad (1.10)$$

$$= 1. \quad (1.11)$$

「1」は、絶対値 1、偏角ゼロの複素数なので、

$$|1/B| = 1/|B|, \quad (1.12)$$

$$\arg(1/B) = -\beta. \quad (1.13)$$

である。したがって $1/B$ と A/B は、次のように計算される。

$$1/B = (1/|B|) \exp(-i\beta), \quad (1.14)$$

$$A/B = (|A|/|B|) \exp[i(\alpha - \beta)]. \quad (1.15)$$

絶対値 $|A|$ 、偏角 $\arg(A)$ の複素数 A を、偏角 β 、絶対値 $|B|$ の複素数で割り算することにより、絶対値を $1/|B|$ 倍し、偏角を時計回りに β だけ、ガウス平面上を回転させることになる。

また A/B の共役複素数 $(A/B)^*$ は、次のように計算される。

$$(A/B)^* = (|A|/|B|) \exp[-i(\alpha - \beta)] \quad (1.16a)$$

$$= |A| \exp(-i\alpha) (1/|B|) \exp(+i\beta) \quad (1.16b)$$

$$= A^*/B^*. \quad (1.16c)$$

1.1.6 複素数の絶対値

前節で複素数 Z の絶対値 $|Z|$ を用いたが, 図 1.2 を参照してわかる通り, 次の式で表される。

$$|Z| = |Z^*| \quad (1.17)$$

$$= \sqrt{(|Z| \cos \theta)^2 + (|Z| \sin \theta)^2}. \quad (1.18)$$

一方, Z と Z^* の積は次のように計算される。

$$ZZ^* = (|Z| \cos \theta + i|Z| \sin \theta) \cdot (|Z| \cos \theta - i|Z| \sin \theta) \quad (1.19)$$

$$= |Z|^2 (\cos^2 \theta + \sin^2 \theta) \quad (1.20)$$

$$= |Z|^2. \quad (1.21)$$

したがって $|Z|$ は次のように表すこともできる。

$$|Z| = \sqrt{ZZ^*}. \quad (1.22)$$

1.2 複素数の応用

オイラーの公式 (1.2a), (1.2b) [p.2] と複素数の性質を使うことにより, 三角関数に関連する定理や公式を簡単に導くことができる。

1.2.1 加法定理の証明

複素数 A と複素数 B のかけ算は, 次のように表される。

$$A \cdot B = |A||B| \exp[i(\alpha + \beta)] \quad (1.23a)$$

$$= |A||B| [\cos(\alpha + \beta) + i \sin(\alpha + \beta)] \quad (1.23b)$$

$$= |A||B| \exp(i\alpha) \exp(i\beta) \quad (1.23c)$$

$$= |A||B| (\cos \alpha + i \sin \alpha)(\cos \beta + i \sin \beta) \quad (1.23d)$$

$$= |A||B| [(\cos \alpha \cos \beta - \sin \alpha \sin \beta) + i(\sin \alpha \cos \beta + \cos \alpha \sin \beta)]. \quad (1.23e)$$

式 (1.23b) と式 (1.23e) の実数部と虚数部をそれぞれ比較することにより次の式が得られる。

$$\cos(\alpha + \beta) = \cos \alpha \cos \beta - \sin \alpha \sin \beta, \quad (1.24)$$

$$\sin(\alpha + \beta) = \sin \alpha \cos \beta + \cos \alpha \sin \beta. \quad (1.25)$$

さらに, A/B を計算すると,

$$A/B = (|A|/|B|) \exp[i(\alpha - \beta)] \quad (1.26a)$$

$$= (|A|/|B|) [\cos(\alpha - \beta) + i \sin(\alpha - \beta)] \quad (1.26b)$$

$$= |A|/|B| \exp(i\alpha) \exp(-i\beta) \quad (1.26c)$$

$$= (|A|/|B|) (\cos \alpha + i \sin \alpha)(\cos \beta - i \sin \beta) \quad (1.26d)$$

$$= (|A|/|B|) [(\cos \alpha \cos \beta + \sin \alpha \sin \beta) + i(\sin \alpha \cos \beta - \cos \alpha \sin \beta)]. \quad (1.26e)$$

式 (1.26b) と式 (1.26e) の実数部と虚数部をそれぞれ比較することにより次の式が得られる。

$$\cos(\alpha - \beta) = \cos \alpha \cos \beta + \sin \alpha \sin \beta, \quad (1.27)$$

$$\sin(\alpha - \beta) = \sin \alpha \cos \beta - \cos \alpha \sin \beta. \quad (1.28)$$

式 (1.24), (1.25), (1.27), (1.28) は, 三角関数の加法定理にほかならない。加法定理は, §7.3.3 [p.81] に記述するように, 回転行列のかけ算の性質を利用して導出することもできる。

1.2.2 2倍角の公式の証明

式 (1.23a) の B を A に置き換えると次の式が得られる

$$A^2 = |A|^2 \exp(i2\alpha) \quad (1.29a)$$

$$= |A|^2 (\cos 2\alpha + i \sin 2\alpha) \quad (1.29b)$$

$$= |A|^2 (\cos \alpha + i \sin \alpha)^2 \quad (1.29c)$$

$$= |A|^2 [(\cos^2 \alpha - \sin^2 \alpha) + i2 \sin \alpha \cos \alpha]. \quad (1.29d)$$

式 (1.29b) と式 (1.29d) の実数部と虚数部をそれぞれ比較して次の式を得る。

$$\cos 2\alpha = \cos^2 \alpha - \sin^2 \alpha \quad (1.30a)$$

$$= 2 \cos^2 \alpha - 1 \quad (1.30b)$$

$$= 1 - 2 \sin^2 \alpha. \quad (1.30c)$$

$$\sin 2\alpha = 2 \sin \alpha \cos \alpha. \quad (1.31)$$

式 (1.30), (1.31) は, 三角関数の 2 倍角の公式にほかならない。2 倍角の公式は, §7.3.3 [p.81] に記述したように, 回転行列の性質を用いて導出することもできる。

1.2.3 正弦余弦変換の式の導出

受験生の多くが, 正弦余弦変換の式を記憶するのに苦労する。しかし, $\pm i$ が, それぞれ偏角 $\pm \frac{\pi}{2}$ ($= \pm 90^\circ$), 絶対値 1 の複素数であることを考慮すると, それらを簡単に導出することができる。

$$\exp[i(\theta + \frac{\pi}{2})] = \cos(\theta + \frac{\pi}{2}) + i \sin(\theta + \frac{\pi}{2}) \quad (1.32a)$$

$$= \exp(i\theta) \exp(i\frac{\pi}{2}) \quad (1.32b)$$

$$= (\cos \theta + i \sin \theta)i \quad (1.32c)$$

$$= -\sin \theta + i \cos \theta. \quad (1.32d)$$

式 (1.32a) と (1.32d) の, 実数部および虚数部の比較より

$$\cos(\theta + \frac{\pi}{2}) = -\sin \theta, \quad (1.33a)$$

$$\sin(\theta + \frac{\pi}{2}) = \cos \theta. \quad (1.33b)$$

同様にして

$$\exp[i(\theta - \frac{\pi}{2})] = \cos(\theta - \frac{\pi}{2}) + i \sin(\theta - \frac{\pi}{2}) \quad (1.34a)$$

$$= \exp(i\theta) \exp(-i\frac{\pi}{2}) \quad (1.34b)$$

$$= (\cos \theta + i \sin \theta)(-i) \quad (1.34c)$$

$$= \sin \theta - i \cos \theta. \quad (1.34d)$$

式 (1.34a) と (1.34d) の, 実数部および虚数部の比較より

$$\cos(\theta - \frac{\pi}{2}) = \sin \theta, \quad (1.35a)$$

$$\sin(\theta - \frac{\pi}{2}) = -\cos \theta. \quad (1.35b)$$

1.2.4 ド・モアブルの定理の証明

$$e^{in\theta} = (e^{i\theta})^n = (\cos \theta + i \sin \theta)^n \quad (1.36a)$$

$$e^{in\theta} = e^{i(n\theta)} = \cos n\theta + i \sin n\theta. \quad (1.36b)$$

17～18 世紀のフランスの数学者ド・モアブル (1667/5/26-1754/11/27) の最大の業績は次の式で表される定理の発見である。

$$(\cos \theta + i \sin \theta)^n = \cos n\theta + i \sin n\theta. \quad (1.37)$$

(1.36a)=(1.36b) から、当然なのであるが、ド・モアブルは、オイラーの公式の発見、ガウス平面 (複素数平面) の発明よりも前の人であり、決して彼の名誉が損なわれてはならない。オイラーの公式とガウス平面を知っているから我々にとって、当然なだけである。

1.2.5 オイラーの公式を使わないド・モアブルの定理の証明

ド・モアブルの定理が発見されたのはオイラーの公式が発見される前のことであり、ド・モアブルは、オイラーの公式を使わないで、この定理を発見している。ただ、16 世紀のボンベリによって、式 1.1 で示される、2 乗すると $i^2 = -1$ になる虚数単位は発見されていた。以下、オイラーの公式を使わずに、ド・モアブルの定理を証明する。

まず 2 倍角の公式を用いて次の式を証明する。

$$\begin{aligned} (\cos \theta + i \sin \theta)^2 &= \cos^2 \theta - \sin^2 \theta + 2i \sin \theta \cos \theta \end{aligned} \quad (1.38a)$$

$$= \cos 2\theta + i \sin 2\theta. \quad (1.38b)$$

式 (1.38a) から式 (1.38b) への変形には、コサインの 2 倍角の公式 (1.30a) と、サインの 2 倍角の公式 (1.31) を用いている。

さらに、 $n > 2$ に対して、 $(\cos \theta + i \sin \theta)[\cos(n-1)\theta + i \sin(n-1)\theta]$ 計算すると次のようになる。

$$\begin{aligned} (\cos \theta + i \sin \theta)^n &= [\cos \theta + i \sin \theta][\cos(n-1)\theta + i \sin(n-1)\theta] \end{aligned} \quad (1.39a)$$

$$= [\cos \theta \cos(n-1)\theta - \sin \theta \sin(n-1)\theta] + i[\sin \theta \cos(n-1)\theta + \cos \theta \sin(n-1)\theta]. \quad (1.39b)$$

$$= \cos n\theta + i \sin n\theta \quad (1.39c)$$

(1.39b) から (1.39c) の導出には、式 (1.24), (1.25) の加法定理を用いている。よって数学的帰納法により、ド・モアブルの定理が証明された。

ド・モアブルの定理は、上のように $i^2 = -1$ となる虚数単位 i の存在と、三角関数の加法定理だけから、導出することができる。ガウス平面 (複素数平面) を知っているわれわれにとっては、ド・モアブルの定理は、当然のことのように見える。複素数 $(\cos \theta + i \sin \theta)^n$ は n を 1 ずつ増やすことにより、ガウス平面内で「単位円」の上を θ ずつ回転してゆくことになる。

ド・モアブルもオイラーも、数学史に名をとどめている天才だが、ガウス平面 (複素数平面) という、この非常にシンプルな作図法に、ついに気がつかなかった。研究業績の偉大さは、あとに続くものにとって「それがいかにシンプルで、いかに当たり前になるか」にかかっていると言っている。

1.2.6 余弦定理の証明

複素数 C を $C = B - A$ と定義すると, $|C|^2$ は図 1.3 [p.3] と式 (1.21) [p.5] を参照して次のように計算できる。

$$|C|^2 = CC^* \quad (1.40)$$

$$= (B - A)(B^* - A^*) \quad (1.41)$$

$$= BB^* + AA^* - AB^* - A^*B. \quad (1.42)$$

AB^* と A^*B は, 次のように計算できる。

$$AB^* = |A||B| \exp[i(\alpha - \beta)] \quad (1.43)$$

$$= |A||B| [\cos(\alpha - \beta) + i \sin(\alpha - \beta)], \quad (1.44)$$

$$A^*B = |A||B| \exp[-i(\alpha - \beta)] \quad (1.45)$$

$$= |A||B| [\cos(\alpha - \beta) - i \sin(\alpha - \beta)]. \quad (1.46)$$

式 (1.44) と 式 (1.46) の和を計算すると

$$AB^* + A^*B = 2|A||B| \cos(\alpha - \beta). \quad (1.47)$$

式 (1.47) を式 (1.42) に代入して次の式を得る。

$$|C|^2 = |A|^2 + |B|^2 - 2|A| \cdot |B| \cos(\alpha - \beta). \quad (1.48)$$

図 1.3 [p.3] を参照すると, 三角形 OAB は三辺の長さが, $|A|, |B|, |C|$ で OA と OB のなす角は, $\alpha - \beta$ である。したがって式 (1.48) は余弦定理にほかならない。

1.2.7 ベクトルの回転操作の式の導出

2次元ベクトルの回転操作は通常 §7.3.1 [p.78] の記述のように導出されるが, 複素数と複素数平面の性質を利用して導くこともできる。

式 (1.8a) [p.4] で $|B| = 1$ で $\arg B = \theta$ とおくと次の式が得られる。

$$A \exp(i\theta) = |A| \exp[i(\alpha + \theta)] \quad (1.49a)$$

$$= (A^{(r)} + iA^{(i)}) \cdot (\cos \theta + i \sin \theta) \quad (1.49b)$$

$$= (A^{(r)} \cos \theta - A^{(i)} \sin \theta) + i (A^{(r)} \sin \theta + A^{(i)} \cos \theta). \quad (1.49c)$$

$A^{(r)}$ を x の値, $A^{(i)}$ を y の値だと考え, $\exp(i\theta)$ によるかけ算が, 任意の複素数を複素数平面上で θ だけ回転させることを考慮し, 回転操作後の複素数の実部と虚部を x', y' だとして検討すると, 回転操作の行列は次のように記述できることがわかる (行列については第7章 [p.77] 参照)。

$$\begin{pmatrix} x' \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}. \quad (1.50)$$

上の式は, $(x', y')^T = \mathbf{A}(x, y)^T$ と表せる。ここで

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix}. \quad (1.51)$$

また,

$$\mathbf{A}^{-1} = \mathbf{A}^T = \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix}. \quad (1.52)$$

$\mathbf{A}^{-1}$ は $\mathbf{A}$ の逆行列, $\mathbf{A}^T$ は $\mathbf{A}$ の転置行列である。すなわち,

$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x' \\ y' \end{pmatrix}. \quad (1.53)$$

また次のように, $\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1} = \mathbf{A}^{-1}\mathbf{A}\mathbf{E}$ ($\mathbf{E}$ は単位行列) である。

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}, \quad (1.54a)$$

$$\mathbf{A}^{-1}\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (1.54b)$$

物理および数学は、事象をいかにシンプルに記述するための学問である。加法定理、余弦定理、ド・モアブルの定理などは、2次元幾何学で証明するのは大変だが、オイラーの公式と複素数平面 (ガウス平面) を理解することにより、はるかに簡単に証明可能であると感じる。

1.3 質問と回答

1.3.1 オイラーの公式はなぜ美しいのか

1.3.1.1 質問 どこが美しいのか

オイラーの公式を大学1年の時にも何度か授業で出てました。今回の授業でも三角関数の加法定理の証明に役に立つというのはわかったのですが、オイラーの公式 (1.2) [p.2] が美しいと呼ばれる理由はどこにあるのでしょうか。おそらく数学を学ぶのに重要な (だと考えられる) ネイピア数 (オイラー数) e と虚数 i , 三角関数が1つの式にまとまっている点が美しいのか, と思うのですが, どうでしょうか。

1.3.1.2 回答 (天才もただの人?)

「 i 」という「数」を発見したのは、§1.1.1 [p.1] に記述したようにイタリアの数学者ボンペリで、人類が複素数平面を駆使して、これを使いこなせるようになるまでには、18世紀のオイラー、19世紀のガウスの出現まで200～300年、待たなければなりません。

物理数学Iの履修者は、将来教師になることを目指している人が多いので、複素数の歴史についても、知っていることが望ましいと思うのです。

複素数が素晴らしいのは、実数で成り立つ四則演算、微分、積分の法則が全てそのまま使えるというところ です。

そして21世紀の我々は、当たり前前の知識としてそれらを使うことができるのです。

ガウス平面 (複素数平面) は、平面幾何学のように視覚的に理解できるのですが、平面上にプロットされた複素数はあくまでもスカラーであり、ベクトルではないのです。実数部と虚数部の和で表す場合と絶対値と偏角で表す極表示があります。

加法定理や2倍角の公式、ド・モアブルの定理、余弦定理などは、実数と三角関数しか知らないで証明が大変ですが、オイラーの公式を使うと、簡単に証明できることを「感じ」ませんでしたか？意外なことに、オイラーはガウス平面 (複素数平面) を知りませんでした。

複素数は、数学や物理をなるべく簡単に記述するための道具です。

物理というのは波を記述する学問です。「振動」というものを表すには、 $\sin$, $\cos$ で十分だと思うかも知れませんが、複素数を知ると、そのありがたさがよくわかります。

波が媒質中を伝播するとき、吸収を受けます。それを記述するのに、 $\exp(-\mu x)$ という表示を使いま

す。 μ は線吸収係数、 x は波の伝播方向の距離です。しかし複素数表示を使うと吸収係数は屈折率の虚数成分で表されることがわかります。

そして、屈折率の実数部と虚数部には、クラマース-クロニッヒの関係という驚くべき関係が成立します。この発見は、1926 ~ 1927 年でした。これについては、ややこしいので講義で話すつもりはありません。1998 年の結晶学会誌に、これに関する解説記事を書いたことがあります。フーリエ変換を使ってこの関係の証明について記述したのですが、執筆者の私自身がキツネにつままれたような気分になりました。

ガウスの少年時代の有名なエピソードがあります。1 から 100 までの整数の和が、 $5050 (= 101 \times 50)$ と瞬時に計算したのですが、等差級数を知っていれば当たり前でしょう？

ちなみに、アインシュタインの少年時代のエピソードに三平方の定理を証明した、というのがあります。これも意外に簡単なので、残り 13 回の講義のどこかで、紹介したいと思います。古代エジプト人は物差しも定規も何も使わず、長さの比が、3:4:5 のロープを張ると直角三角形ができることを経験的に知っていました。 $(3^2 + 4^2 = 5^2)$ 。直角というのは測量をする上で重要でした。しかし大きな直角三角形を正確に作る手段は、ほかに意外にないのです。

古代エジプト人も、オイラーもガウスも、アインシュタインもこの世にいないので会うことはできませんが、感じることはできるでしょう。天才と言われる人たちですが、ただの人なのです。

アインシュタインの IQ は、諸説あるのですが、一説には 100 くらいではなかったか、といわれています。IQ=100 は、全くの凡人でしょ。あと、彼の女好きは有名でした。

ちなみに、ファインマンの IQ 測定の結果は 123 でした。ノーベル賞を受賞したのは、1965 年です。この IQ は、なるほど高いですが「メンサ」には加入できませんよ。兵役検査を受けたときは「精神異常」と診断され失格、ふざけていたことを後悔する懺悔の書類を提出したら、「健康不良」でまたもや不合格でした。ストリップバーに足繁く通い、女心の研究が趣味でした。手で叩くタイプのドラム「ボンゴ」が趣味で、一日中ボンゴ叩いていたのが原因で、2 度目の奥さんと離婚しています。ただ、最初の奥さんとは、結核で余命幾ばくもないことを承知の上で結婚し死別しています。3 度目の奥さんとも死別ですが、これはファインマン自身が死ぬことによる別れでした。「ご冗談でしょう、ファインマンさん」を一度読んでみてください。通販で買うのがいいと思います。

第 1 回の講義で、PCR 法とジデオキシ法について説明しましたが、比較的簡単に理解できたと思うのですが、どうでしょうか。サンガーは、ジデオキシ法の発明で 2 度目のノーベル賞を受賞しましたが、「天才」の頭脳から出たアイデアにしては、あまりにも単純だと思いませんか？「運悪くジデオキシを取り込んでしまった鎖の伸長が止まる」というだけのことですよ。

数学も科学も、なんてことはない「ただの人」が作り上げてきたもので、我々は、それを「ただで」享受できる幸福を感じて欲しいのです。「物理数学」は固い学問ですが、この講義を通して、私は「人とは何か」を伝えたいと思っています。

1.3.2 成分表示と極表示について

1.3.2.1 質問 どのように使い分けるのか

数学の図形では直交座標や極座標というように種類がありますが、どんなふうに使分けるといいでしょうか？

1.3.2.2 回答

§1.1 [p.1] に記述したことですが、複素数には、実数部と虚数部の値で表示するやり方と、絶対値と偏角で表すやり方があります。

それを利用して加法定理や余弦定理や 2 倍角の公式、ド・モアブルの定理が、割合簡単に証明できま

した。

第8章 [p.95] には、X線の反射条件が3つ出てきますが、3つとも全部正解です。

正解が1つではない、ということを感じられればそれでよいのです。

1.3.3 回転行列について

1.3.3.1 質問 座標変換する前後の「 ι 」の有無について

座標変換する前後の $(x, y)^T$ と $(x', y')^T$ の「 ι 」の有無は、どちらでもよいのですか。

1.3.3.2 回答

結論から言うと、どちらでも構わないのです。 $(x, y)^T$, $(x', y')^T$ の右肩の「T」は、転置ベクトルを示します。 (x, y) や (x', y') は行ベクトルですが、 $(x, y)^T$ や $(x', y')^T$ は列ベクトルです。すなわち

$$\begin{pmatrix} x' \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}. \quad (1.55)$$

であれば

$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x' \\ y' \end{pmatrix}. \quad (1.56)$$

となります。式 (1.55) と式 (1.56) の行列は転置行列がそのまま逆行列になります。この性質を持った正方行列を直交行列といいます。

先に定義した方には「 ι 」をつけず、あとに定義した方に「 ι 」をつけるのが普通ですが、記述の流れで、式 (1.56) のようになる場合は、多々あります。式 (1.50) [p.8] から式 (1.54b) [p.9] の記述を参照してみてください。

1.3.3.3 質問 式 (1.49) [p.8] の回転操作について

回転操作の行列は、式 (1.49) [p.8] の $A^{(r)} \cos \theta - A^{(i)} \sin \theta$ を x' , $A^{(r)} \sin \theta + A^{(i)} \cos \theta$ y' として記述しているという認識で良いのでしょうか。

1.3.3.4 回答

その通りです。そして $x = A^{(r)}$, $y = A^{(i)}$ のように考えています。

The next page is the beginning of Chapter 2.

第 2 章

ホログラフィーの原理

2.1 ホログラフィー開発の経緯

ホログラフィーは、ハンガリー系イギリス人で電気工学者、物理学者のデニス・ガボールによって 1947 年、電子顕微鏡の収差補正を目的として考案された [1]。当時の電子顕微鏡は、電子レンズが凸レンズしか作れないことから、解像度において大きな制約を受けていた。(21 世紀に入ってから電子凹レンズが開発されこの問題は解消されている)。一般に顕微鏡は、対物レンズの開口数^{*1} が大きいほど高い解像度が得られる。しかし電子顕微鏡の場合、開口数を大きくとるほど球面収差の問題が顕著になり、解像度が逆に損なわれていた。光学顕微鏡の球面収差と色収差補正には、屈折率が異なる光学ガラスの凸レンズおよび凹レンズを多数組み合わせる用いられる。電子レンズが凸レンズしかできないことで、電子顕微鏡の球面収差補正は事実上できず、解像度に限界があったのである。この問題解決に取り組んでいたガボールは、電子顕微鏡像波面の振幅と位相の両方を記録できれば、これを再生してを光学レンズにより収差を補正できると考え、ホログラフィー (holography) を考案した [1]。ギリシャ語で「すべての」を意味する「holos」が語源であり、波の属性を示す振幅と位相両方の (つまりすべての) 情報を記録しうる撮像法であることからこの名称が与えられた。

今日、ホログラフィーは、立体写真撮影再生術と捉えられることが多いが、眼科検診用の装置や、作成の困難さから紙幣偽造防止に用いられたりもしている。

波の干渉を用いた技術であり、光源に高い干渉性を要することから、レーザーが発明され一般化するまで長く日の目を見なかった。1960 年代にレーザーが普及してから、レンズなどの光学系を必要とせず物体の立体像を記録できる技術として確立され、ガボールには 1971 年ノーベル物理学賞が与えられた。

ガボールが当初考案したホログラフィーは、物体を参照光の軸線上に置き、物体によって擾乱された波と参照光の干渉パターンを記録しようとするものであった。このタイプのホログラフィーは、今日では「インラインホログラフィー」ないしは「ガボール型ホログラフィー」とよばれている。

2.2 ホログラムの作製

光の振幅と位相の両方を記録した乾板やフィルムをホログラムという。光の干渉縞を記録する必要性から、乾板やフィルムには高い解像度が要求される。図 2.1 (a) は、レーザーを用いたホログラムの撮像光学系を示している。

光源からのレーザー光を凹レンズまたは凸レンズで発散ビームに変換したあと、物体を照らす光と乾

^{*1} $n \sin \theta$ で表される。電子顕微鏡の場合、屈折率 $n = 1$ で、 θ は物体から対物レンズに入射する波の [角度開き]/2 である。

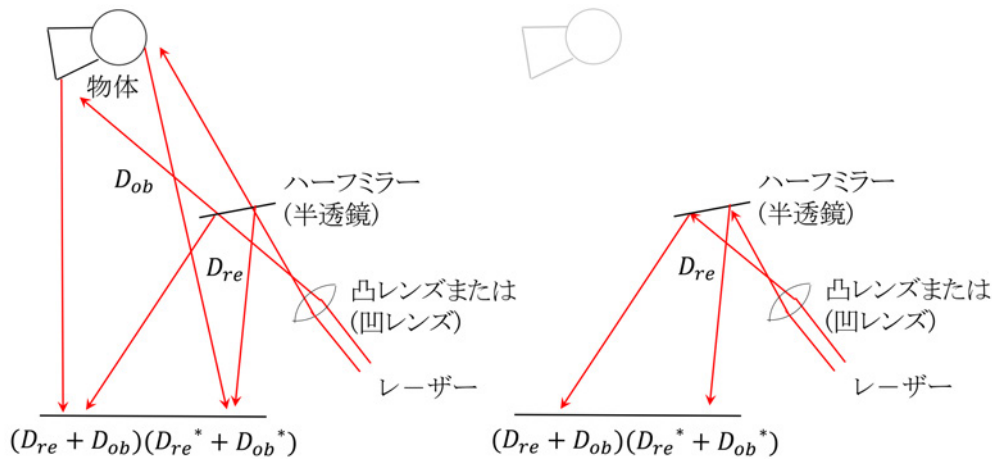


図 2.1 (a) ホログラム撮像時の光学系と (b) ホログラム再生時の光学系。「ポジ」の乾板に干渉像が記録される。現像した乾板は、透過率 $(D_{re} + D_{ob})(D_{re}^* + D_{ob}^*)$ のフィルターになる。これを参照光で照らすと物体の立体像が再生される

板を直に照らす光に分けるためのビームスプリッター (半透鏡) が必要である。しかしこれらの光学素子にはさほど高い精度を要求しない。図 2.1 (a) で、ビームスプリッターで反射され乾板を直に照らす光 (参照光) の振幅を D_{re} 、物体に散乱されたあと乾板を照らす光 (物体光) の振幅を D_{ob} と記述している。乾板は「ネガ」ではなく「ポジ」とであると仮定する。デジタルカメラの普及まで写真撮影に用いられたのは、白黒写真の感光した部分が黒くなる「ネガ」であったが、スライド撮影に用いられた「ポジ」の乾板であるとし、強い光が当たった部分は光の強さに比例して透過率 (すなわち透明度) が大きくなるとする。

乾板に記録される干渉像は次の式で与えられる。

$$|D_{re} + D_{ob}|^2 = (D_{re} + D_{ob})(D_{re}^* + D_{ob}^*) \quad (2.1a)$$

$$= D_{re}D_{re}^* + D_{ob}D_{ob}^* + D_{re}^*D_{ob} + D_{re}D_{ob}^* \quad (2.1b)$$

$$= |D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2 + D_{re}^*D_{ob} + D_{re}D_{ob}^*. \quad (2.1c)$$

乾板を現像したあと物体を取り去り、図 2.1 (b) のように参照光を照射すると、式 (2.1) は乾板の光に対する透過率であるから、乾板の後方には、次のような波動場が生じることになる。

$$\begin{aligned} & [|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2 + D_{re}^*D_{ob} + D_{re}D_{ob}^*] D_{re} \\ &= |D_{re}|^2 D_{re} + |D_{ob}|^2 D_{re} + D_{re}D_{re}^*D_{ob} + D_{re}^2 D_{ob}^* \end{aligned} \quad (2.2a)$$

$$= [|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2] D_{re} + |D_{re}|^2 D_{ob} + D_{re}^2 D_{ob}^*. \quad (2.2b)$$

参照光と物体光は、乾板をほぼ一定の強度 $|D_{re}|^2$ と $|D_{ob}|^2$ で照らしていると考えられるので、式 (2.2b) の第 1 項は、透過率 $[|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2]$ の ND フィルター^{*2} を透過した参照光にはかならない。第 2 項は、透過率 $|D_{re}|^2$ の ND フィルターを透過した物体光となる。物体光は、物体がないにもかかわらずあたかも元の場所に物体があるかのように見える光である。式 (2.2b) 第 3 項は 1 次共役光とよばれ、物体光だけを再生する目的には障害となるため、これを取り除くための工夫がなされる。1 次共役光を

^{*2} すべての波長の光に対する透過率が同じフィルター (Neutral Density Filter)

除いて物体光だけを再生すると、物体の像が立体的に見えることになる。

図 2.1 に描いてある乾板の下向き法線方向に、長さ $1/\lambda$ (λ はレーザーの波長) の波数ベクトル $\mathbf{K}$ をとり、参照光 D_{re} と物体光 D_{ob} を平面波成分に分解する。乾板面内に直交する単位ベクトル $\mathbf{e}_x$ と $\mathbf{e}_y$ をとり、 $\mathbf{K}$ 方向に $\mathbf{e}_z$ をとる。レーザーの参照光および物体光の波面は $\mathbf{K} + \Delta\mathbf{k}$ の平面波成分に分解することができるはずである。さらに $\Delta\mathbf{k}$ を $\mathbf{e}_x$, $\mathbf{e}_y$, $\mathbf{e}_z$ 方向の成分に分解する。すなわち $\Delta\mathbf{k} = \Delta k_x \mathbf{e}_x + \Delta k_y \mathbf{e}_y + \Delta k_z \mathbf{e}_z$ と置く。この際、 $|\mathbf{K} + \Delta\mathbf{k}| = |\mathbf{K}|$ でなければならない。また乾板上の位置ベクトル $\mathbf{r}_{plate}$ を $\mathbf{r}_{plate} (= x\mathbf{e}_x + y\mathbf{e}_y)$ となるように定義する。

式 (2.1) D_{ob} は、 $\Delta\mathbf{k}$ の関数であるはずなので、 $\mathcal{D}_{ob}(\Delta\mathbf{k}) (= \mathcal{D}_{ob}(\Delta k_x, \Delta k_y, \Delta k_z))$ のように表すことにする。またそれぞれが、乾板上の位置 $\mathbf{r}_{plate} (= x_{plate}\mathbf{e}_x + y_{plate}\mathbf{e}_y)$ の関数となるはずなので、 $D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) (= D_{re}(x_{plate}, y_{plate}))$, $D_{ob}(\mathbf{r}_{plate}) (= D_{ob}(x_{plate}, y_{plate}))$ のように表すことにする。 $D_{re}(\mathbf{r}_{plate})$ と $D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})$ は、 $\mathcal{D}_{re}$ と $\mathcal{D}_{ob}$ の平面波成分を足し合わせたものであるから、次のように書ける。

$$D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) = \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{D}_{re}(\Delta\mathbf{k}) \exp[i2\pi(\Delta\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_{plate})] d\Delta k_x d\Delta k_y \quad (2.3a)$$

$$= \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{D}_{re}(\Delta\mathbf{k}) \exp[i2\pi(\Delta k_x x_{plate} + \Delta k_y y_{plate})] d\Delta k_x d\Delta k_y. \quad (2.3b)$$

一方、

$$D_{ob}(\mathbf{r}_{plate}) = \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{D}_{ob}(\Delta\mathbf{k}) \exp[i2\pi(\Delta\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_{plate})] d\Delta k_x d\Delta k_y \quad (2.4a)$$

$$= \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{D}_{ob}(\Delta\mathbf{k}) \exp[i2\pi(\Delta k_x x_{plate} + \Delta k_y y_{plate})] d\Delta k_x d\Delta k_y. \quad (2.4b)$$

式 (2.1) で $D_{re} = D_{re}(\mathbf{r}_{plate})$, $D_{ob} = D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})$ と置くことにより乾板に記録される透過度を評価できるので、

$$|D_{re} + D_{ob}|^2 = [D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) + D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})] [D_{re}^*(\mathbf{r}_{plate}) + D_{ob}^*(\mathbf{r}_{plate})] \quad (2.5a)$$

$$= D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) D_{re}^*(\mathbf{r}_{plate}) + D_{ob}(\mathbf{r}_{plate}) D_{ob}^*(\mathbf{r}_{plate}) \\ + D_{ob}(\mathbf{r}_{plate}) D_{re}^*(\mathbf{r}_{plate}) + D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) D_{ob}^*(\mathbf{r}_{plate}). \quad (2.5b)$$

参照光の乾板上での振幅と位置ベクトルを $D_{re}(\mathbf{r}_{plate})$ 、乾板を透過したあとの位置ベクトルを $D_{re}(\mathbf{r}_{aft})$ とし、現像した乾板に入射する前後の参照光の振幅を、時間による振動項を省略せずにかくと次のようになる。

$$D_{re}(\mathbf{r}_{aft}) \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \\ = |D_{re} + D_{ob}|^2 D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \quad (2.6a)$$

$$= \left[|D_{re}(\mathbf{r}_{plate})|^2 + |D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})|^2 \right] D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \\ + D_{re}(\mathbf{r}_{plate}) D_{re}^*(\mathbf{r}_{plate}) D_{ob}(\mathbf{r}_{plate}) \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \\ + D_{re}(\mathbf{r}_{plate})^2 D_{ob}^*(\mathbf{r}_{plate}) \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})]. \quad (2.6b)$$

上の式 (2.6b) 2 行目の項に物体の像が含まれているが、これをさらに変形すると次のようになる。

$$D_{re}(\mathbf{r}_{plate})D_{re}^*(\mathbf{r}_{plate})D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})\exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \quad (2.7a)$$

$$= |D_{re}(\mathbf{r}_{plate})|^2 D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})\exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \quad (2.7b)$$

$$= |D_{re}(\mathbf{r}_{plate})|^2 \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \\ \times \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{D}_{ob}(\Delta \mathbf{k}) \exp[i2\pi(\Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_{plate})] d\Delta k_x d\Delta k_y \quad (2.7c)$$

$$= |D_{re}(\mathbf{r}_{plate})|^2 \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{aft})] \\ \times \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{D}_{ob}(\Delta \mathbf{k}) \exp[i2\pi(\Delta k_x x + \Delta k_y y)] d\Delta k_x d\Delta k_y. \quad (2.7d)$$

式 (2.7b) [p.16] から式 (2.7c) [p.16] および (2.7d) への変形は、 $D_{ob}(\mathbf{r}_{plate})$ に式 (2.5) [p.15] を代入して行われた。

式 (2.7d) は、逆空間の像である $\mathcal{D}_{ob}(\Delta \mathbf{k})$ をフーリエ変換することにより、実空間の像 $D_{ob}(\mathbf{r})$ として乾板上に記録されたことを意味している。このため、図 2.1 [p.14] の配置のホログラフィーは「フーリエ変換型ホログラフィー」とよばれている。光源にレーザー光のような高い可干渉性 (コヒーレンシー) を要求するが、レーザーを発散させるためのレンズ以外、撮影用のレンズすら必要とせず、物体の立体像を記録できるという、奇跡的な技術である。式 (2.2) [p.14] を参照するだけで、この技術の本質をほぼ理解できてしまうことに驚きを感じないだろうか。この技術の背景には、波の干渉という物理現象と、式 (2.3) 以降で記述したように「フーリエ変換」という、実空間と逆空間を結びつける不思議な数学が潜んでいるのである。

2.3 破損したホログラムによる立体像の再生

乾板ないしはフィルムを用いた通常の写真の場合、乾板が割れたり、フィルムが破損したりするとその部分の像は失われてしまう。しかしホログラムの場合、乾板が割れたり破損したりした場合でも、残った部分から立体像を再生できる。これは、乾板ないしはフィルムにフーリエ変換像が記録されているからであり、第 4 章の図 4.7 [p.39] において、フーリエ級数の高い指数の項をゼロと置いても「それなりの像」が再生できると、事情が似ている。ただし、図 4.7 (b), (c), (d) [p.39] と同様に、像の解像度が失われることになる。

2.4 質問と回答

2.4.1 1次共役光について

2.4.1.1 質問 1次共役光がなぜ邪魔なのか

式 (2.1c) [p.14] 第4項 (1次共役光) が邪魔というのは、どのような意味なのでしょう？

2.4.1.2 回答

まずこの章の式に関しては、 Re を D_{re} に、 Ob を D_{ob} に書き換えました。それぞれ、参照光と物体光の振幅 (電束密度) を表しています。

同じ質問を複数名の受講者から受けました。今の私には、クリアな回答ができません。

Web などにはたくさん記事が載っているのですが、「1次共役光」については多くの記事に図が掲載されており、乾板に対して物体と対象な位置に「仮想的な物体」が描いてありました。どうもこの像のようなのですが、どう解釈していいのかわかりません。もう少し悩んでみます。

ホログラフィーも、なかなか難解な手法で、全く簡単な手法であれば、ノーベル賞の受賞対象にはならなかったでしょう。ただ私は、式 (2.2b) [p.14] の第1項 $[|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2] D_{re}$ の $[|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2]$ は実数の関数であり、ただのNDフィルターの項であることが分かります。参照光と物体からの光はレンズで集光も何もさせていないのでボンヤリと乾板を照らすだけの光であり、乾板全体に一律な透過率を与えます。 D_{re} は参照光の振幅そのものなので、 $[|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2] D_{re}$ は、NDフィルターを透過した参照光そのものになります。そしてもっとも大事なのが式 (2.2b) $|D_{re}|^2 D_{ob}$ の項です。 $|D_{re}|^2$ は、発散した参照光が乾板をボンヤリと照らす強度なので、ただのNDフィルターです。 $|D_{re}|^2 D_{ob}$ はNDフィルターを透過した物体光そのものになります。

ここまで記述して気がついたのですが、光 (一般には電磁波) の振幅を表すのに複素数を用いることをこれまでに説明していませんでした。電場

場は一般に

$$\tilde{D} = D_0 \cos [2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r})]. \quad (2.8)$$

のように記述されます。 D_0 は時間ゼロにおける位置ベクトルの原点での光の振幅、 ν は振動数、 t は時間、 $\mathbf{K}$ は波数ベクトル、 $\mathbf{r}$ は位置ベクトルです。ただし、三角関数には加法定理や和積の公式、積和の公式があるものの、これらより指数関数の指数定理の方が扱いが楽なので、波動場を

$$\tilde{D} = D_0 \exp [i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r})]. \quad (2.9)$$

のように記述し、電場ないしは電束密度を $\tilde{D}$ の実数部だと考える、という暗黙の約束があります。 D_0 は、時間ゼロにおける位置ベクトルの原点での光の振幅です。

光 (電磁波) には「偏光」という属性がありX線の偏光が私の専門のひとつなのですが、可視光域の光については偏光を無視して、 D_0 をスカラーであるかのように扱うのが一般的です。

式 (2.9) のような光の複素数表示には様々なメリットがあるのですが、ひとつには、波が伝播する媒質の屈折率 n に実数部 $n^{(r)}$ と虚数部 $n^{(i)}$ を持たせ、媒質中の波動場 $\tilde{D}$ を

$$\tilde{D} = D_0 \exp [-i2\pi(n^{(r)} + in^{(i)})\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}]. \quad (2.10)$$

のように表せる点です。時間による振動項は省略するのが一般的です。式 (2.10) の $|\tilde{D}|^2$ 計算すると

$$|\tilde{D}|^2 = |D_0|^2 \cos [2\pi n^{(r)} \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}] \exp (4\pi n^{(i)} \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}). \quad (2.11)$$

上の式 (2.11) の $\exp()$ の項は吸収を与え、媒質の線吸収係数を μ とすると $\mu = 4\pi n^{(i)} K$ となる。このように光に対する吸収の項を屈折率の虚数成分として扱えることが波の複素数形式のメリットのひとつです。

2.4.1.3 質問 ホログラムをもう一度取り上げてください

ホログラムは今日学んだばかりで理解できていない部分が多いです。時間がありましたら、来週も取り上げていただけると嬉しいです

2.4.1.4 回答

前節に記述した波の複素数表示も含めて、もう一度説明したいと思います。

2.4.1.5 質問 フーリエ変換型のほかの「型」とは

フーリエ変換型とおっしゃっていましたが、他にも「型」は存在するのでしょうか？

2.4.1.6 回答

「フーリエ変換型」に対して議論されるのは、本章冒頭の §2.1 [p.13] に記述したガボール型ホログラフィー（インラインホログラフィー）です。ガボールはホログラフィーの開発者ですが、このタイプのホログラフィーは今日ではほとんど用いられていないと思います。

ただ、白色光の照明で再生できるリップマンホログラフィーや、レインボーホログラフィーといったものがあるようです。

ガボールがホログラフィーを開発した目的は、電子顕微鏡の収差補正でした。電子線ホログラフィーは30年ほど前に、日立製作所の外村彰さんにより、電子顕微鏡の光路の中央に細い電極を設けて電子線の波面を2つに分割する「バイプリズム」を用いて実現しました。アハラノフ-ボーム効果や、磁束量子の観測などに用いられ、ノーベル賞有力候補と言われましたが、外村さんの死去により実現しませんでした。

バイプリズムで波面を分割すると2つのビームが互いに干渉し合うことになります。電子を検出器上に捉え、ビデオカメラで撮影したものが公開されましたが、検出される電子の数が増えるにつれて、干渉縞が表れるという実験が行われました。電子の粒子性と波動性を同時に観測した見事な実験でした。

超音波などでもホログラフィーが実現しているようです。

波の干渉が、3次元画像の記録、再生という「奇跡」を生むことを感じることにとどめ、レーザーを使ったフーリエ変換型ホログラフィーがこの奇

跡を具現化していることを、何かの際に思い出せるようになれば、と思います。

2.4.1.7 質問 物体がないのに物体があるように見えるのか

ホログラフィーについて「ネガ」「ポジ」については理解できたのですが、それ以降があやふやになってしまいました。乾板に「ポジ」の像を投影したのち、物体を取り去って半透レンズからの反射光のみを乾板にあてると、もともと物体の置いてあった位置に物体があるように見える、という理解で間違いないでしょうか。

2.4.1.8 回答

上の理解で間違いありません。

式 (2.2b) $|D_{re}|^2 D_{ob}$ の $|D_{re}|^2$ は、参照光が乾板を照らしているだけで、ほぼ一定の透過率のNDフィルターと見なせます。 D_{ob} は物体光そのもので、 $|D_{re}|^2$ のNDフィルター越しに、物体がそこにあるかのように3次元像になって見えるのです。

2.4.1.9 質問 フィルターという言葉の意味は

干渉像についての話で「透過率 $[|D_{re}|^2 + |D_{ob}|^2]$ のフィルターを透過した参照光に過ぎない」と書かれてありますが、ここのフィルターという言葉がいきなり出てきてどのようなものなのかははっきりとわからなくなっています。このフィルターはいったいどこから来たのか、どうかご回答よろしくお願いします。

2.4.1.10 回答

フィルターという用語を説明せずに使ってしまい済みません。フィルターは昔の写真の用語で赤フィルター、緑フィルター、青フィルターなどがあります。それぞれの色の光だけを透過する働きがあります。「フィルター」を「ND フィルター (Neutral Density Filter)」に書き改めました。ND フィルターというのはすべての波長の光を均等に透過 (吸収) するフィルターです。

第3章

テイラー展開とマクローリン展開およびオイラーの公式の証明

3.1 テイラー展開とマクローリン展開の歴史

テイラー展開は、スコットランドの数学者・天文学者、ジェームズ・グレゴリー (1638/11-1675/10) によって考案され、公式にはイギリスの数学者ブルック・テイラー (1685/8/18-1731/12/29) によって導入されたもので、次の式で表される。

$$f(x) = f(x_0) + \sum_{n=1}^{\infty} \frac{f^{(n)}(x_0)}{n!} (x - x_0)^n. \quad (3.1)$$

関数 $f(x)$ に対して $f^{(n)}(x)$ は、 $f(x)$ を n 回微分した関数であり、 $f(x)$ は無限回微分可能でなければならない。

$x_0 = 0$ のケースについては、スコットランドの数学者コリン・マクローリン (1698/2-1746/6/14) によって研究され、マクローリン展開とよばれている。

この章ではマクローリン展開を記述し、その正しさを計算機によって検証、オイラーの公式を導出する。オイラーの公式には、いくつかの証明手段がある。付録 C [p.141] では、微分による証明を記述している。

3.2 マクローリン展開の記述

式 (3.1) で $x_0 = 0$ と置くと、次のマクローリン展開の式が得られる。

$$f(x) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(0)}{n!} x^n. \quad (3.2)$$

$f(x)$ が、次のように表されたとする。

$$f(x) = \sum_{n=0}^{\infty} a_n x^n = a_0 + a_1 x + a_2 x^2 + a_3 x^3 + a_4 x^4 + \cdots. \quad (3.3)$$

$f(x)$ の 1 回, 2 回, 3 回微分は以下のように記述される。

$$f'(x) = a_1 + 2a_2 x + 3a_3 x^2 + 4a_4 x^3 + \cdots, \quad (3.4a)$$

$$f''(x) = (2 \cdot 1)a_2 + (3 \cdot 2)a_3 x + (4 \cdot 3)a_4 x^2 + (5 \cdot 4)a_5 x^3 + \cdots, \quad (3.4b)$$

$$f'''(x) = (3 \cdot 2 \cdot 1)a_3 + (4 \cdot 3 \cdot 2)a_4 x + (5 \cdot 4 \cdot 3)a_5 x^2 + (6 \cdot 5 \cdot 4)a_6 x^3 + \cdots. \quad (3.4c)$$

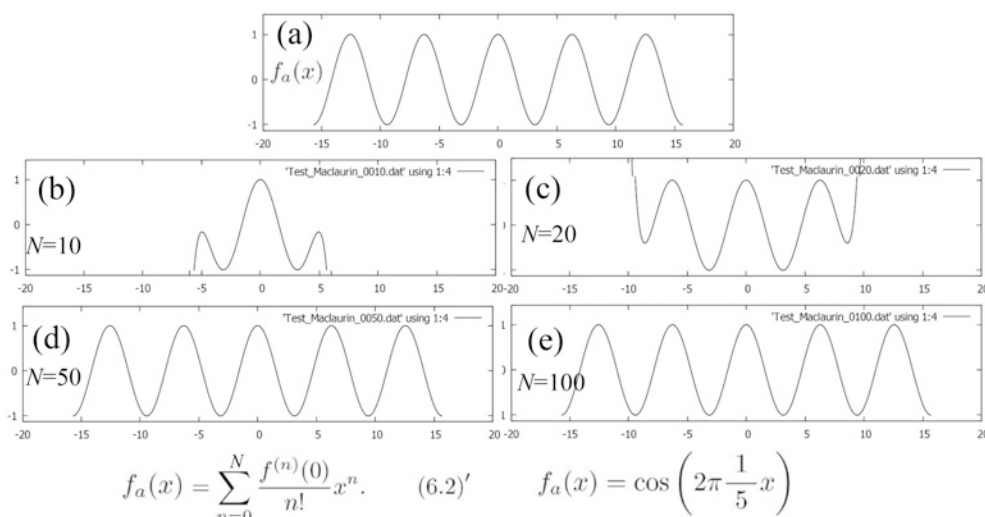


図 3.1 式 (3.7a) で定義された (a) 余弦関数 $f_a(x)$ と式 (3.2) で ∞ の代わりに (b) $N = 10$, (c) $N = 20$, (d) $N = 50$, (e) $N = 100$ で計算を打ち切ったマクローリン展開

ここまで記述すると、次のような規則が成り立つのではないかという気がしてくる。

$$\lim_{x \rightarrow 0} f^{(n)}(x) = n! a_n. \quad (3.5)$$

「気がする」だけでは飽き足らず、さらに厳密に数学的帰納法などを使えば気持ちよく納得できるのであろうが、あまり気にせず「気がする」だけで納得して、次のように置いてしまう。

$$a_n = \frac{f^{(n)}(0)}{n!}. \quad (3.6)$$

上の式 (3.6) を式 (3.3) [p.19] に代入すると式 (3.2) [p.19] が導出できてしまう。

3.3 数値計算によるマクローリン展開の検証

式 (3.2) [p.19] が成立するためには、 $f(x)$ が、無限回微分できなければならない。 $A \cos(ax)$ や $B \sin(bx)$ は、無限回微分可能である。 A , B , a , b は、ここでは実数であるとしているが、複素数への拡張も可能である。

次に続く 3 つの節で、余弦 $f_a(x)$ 、正弦 $f_b(x)$ およびそれらの和で表される関数 $f_c(x)$ のマクローリン展開を求め、この展開法の正しさを確認する。 $f_a(x)$, $f_b(x)$, $f_c(x)$ を次のように定義する。

$$f_a(x) = \cos\left(2\pi \frac{1}{5} x\right), \quad (3.7a)$$

$$f_b(x) = \sin\left(2\pi \frac{1}{5} x\right), \quad (3.7b)$$

$$f_c(x) = \cos\left(2\pi \frac{1}{5} x\right) + \sin\left(2\pi \frac{2}{5} x\right) + 2. \quad (3.7c)$$

3.3.1 余弦関数に対するマクローリン展開の数値計算による検証

式 (3.7a) のように定義された余弦関数 $f_a(x)$ から式 (3.2) [p.19] の係数を計算しサンメーションを $\sum_{n=0}^N$ ($n \in \{10, 20, 50, 100\}$) で打ち切った級数を $f_a(x)$ と一緒にプロットして比較したのが、図 3.1

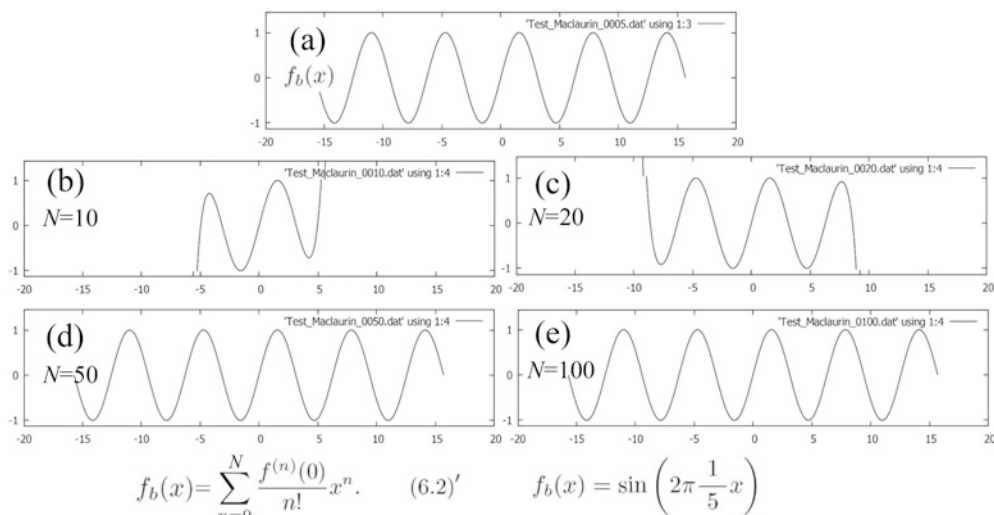


図 3.2 式 (3.7b) のように定義された正弦関数 $f_b(x)$ と式 (3.2) で ∞ の代わりに (b) $N = 10$, (c) $N = 20$, (d) $N = 50$, (e) $N = 100$ で計算を打ち切ったマクローリン展開

である。図 3.1 (b), (c), すなわち $N = 10, 20$ 程度では, $f_a(x)$ からかなりズレているが, N の値を $N = 50, 100$ と大きくすると 5 周期分をプロットした図 3.1 (a) と図 3.1 (d), (e) はほとんど区別が付かないまでによく一致する。

3.3.2 正弦関数に対するマクローリン展開の数値計算による検証

式 (3.7b) のように定義された正弦関数 $f_b(x)$ から式 (3.2) の係数を計算しサンメーションを $\sum_{n=0}^N$ ($n \in \{10, 20, 50, 100\}$) で打ち切った級数を $f_a(x)$ と一緒にプロットして比較したのが, 図 3.2 である。 $N = 10, 20$ 程度では, $f_b(x)$ からかなりズレているが, N の値を $N = 50, 100$ と大きくすると 5 周期分をプロットした図 3.2 (a) と図 3.2 (d), (e) はほとんど区別が付かないまでによく一致する。

3.3.3 余弦関数と正弦関数の和に対するマクローリン展開の検証

式 (3.7c) のように定義された余弦関数と正弦関数の和 $f_c(x)$ から式 (3.2) の係数を計算しサンメーションを $\sum_{n=0}^N$ ($n \in \{10, 20, 50, 100\}$) で打ち切った級数を $f_c(x)$ と一緒にプロットして比較したのが, 図 3.3 [p.22] である。 $N = 10, 20, 50$ 程度では, $f_c(x)$ からかなりズレているが, N の値を $N = 100$ と大きくすると 5 周期分をプロットした図 3.3 (a) と図 3.3 (e) [p.22] はほとんど区別が付かないまでによく一致する。

図 3.1, 図 3.2, 図 3.3 [p.22] に示した結果は, マクローリン展開の正しさを解析的に厳密に示したものであるが, この展開法を直観的に「正しいと感じる」には, 十分なものだろう。次の節では, マクローリン展開を使ってオイラーの公式の証明を記述する。

3.4 マクローリン展開によるオイラーの公式の証明

表 3.1 [p.22] は, $f_1(x) = \cos(x)$, $f_2(x) = \sin(x)$, $f_3(x) = e^{ix}$ と置き, それぞれを n 回 ($n \leq 5$) 微分した関数 $f_1^{(n)}(x)$, $f_2^{(n)}(x)$, $f_3^{(n)}(x)$ を求め, さらに $f_1^{(n)}(0)$, $f_2^{(n)}(0)$, $f_3^{(n)}(0)$ を一覧にしたものがある。それぞれの関数は微分を 4 回繰り返すごとにもとの関数に戻ることがわかる。ただしここで, $d[\exp(cx)]/dx = c \cdot \exp(cx)$ が c が複素数であっても成立すると仮定している。

表 3.1 [p.22] から $f_3(x) = f_1(x) + if_2(x)$ であることが分かる。オイラーの公式 (1.2) [p.2] を以下に再

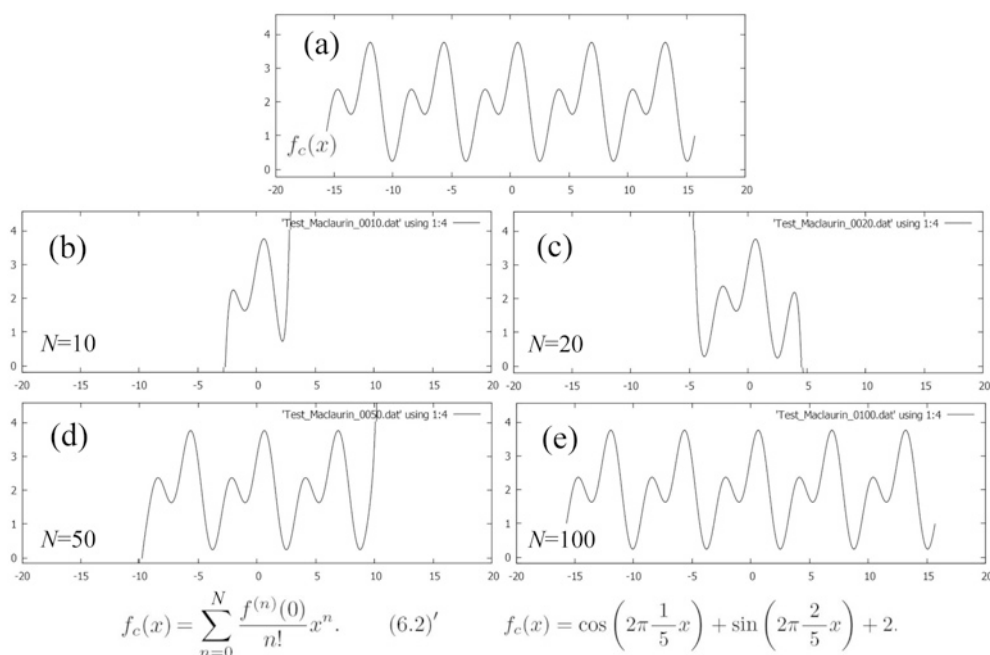


図 3.3 式 (3.7c) のように定義された (a) 余弦関数と正弦関数により合成された周期関数 $f(x)$ と式 (3.2) で ∞ の代わりに (b) $N = 10$, (c) $N = 20$, (d) $N = 50$, (e) $N = 100$ で計算を打ち切ったマクローリン展開

表 3.1 $f_1(x) = \cos(x)$, $f_2(x) = \sin(x)$, $f_3(x) = e^{ix}$ としたときの n 回微分 $f_1^{(n)}(x)$, $f_2^{(n)}(x)$, $f_3^{(n)}(x)$ および $f_1^{(n)}(0)$, $f_2^{(n)}(0)$, $f_3^{(n)}(0)$

n	0	1	2	3	4	5
$f_1^{(n)}(x)$	$\cos x$	$-\sin x$	$-\cos x$	$\sin x$	$\cos x$	$-\sin x$
$f_2^{(n)}(x)$	$\sin x$	$\cos x$	$-\sin x$	$-\cos x$	$\sin x$	$\cos x$
$f_3^{(n)}(x)$	$\exp(ix)$	$i \exp(ix)$	$-\exp(ix)$	$-i \exp(ix)$	$\exp(ix)$	$i \exp(ix)$
$f_1^{(n)}(0)$	1	0	-1	0	1	0
$f_2^{(n)}(0)$	0	1	0	-1	0	1
$f_3^{(n)}(0)$	1	i	-1	-i	1	i

掲する。

$$e^{ix} = \cos x + i \sin x, \quad (3.8a)$$

$$e^{-ix} = \cos x - i \sin x. \quad (3.8b)$$

上の式 (3.8) を認めることにより、実数を対象にしていた演算規則、微分積分などの公式が、複素数でも矛盾なく成立し、 $\cos$, $\sin$ のみを使っているのは非常に面倒な計算を、指数法則を使って簡単に行うことができるようになるのである。

3.5 質問と回答

3.5.1 表 3.1 [p.22] の記述ミスについて

3.5.1.1 質問 表 3.1 [p.22] に記述ミスがありませんか

表 3.1 一番下の行が $f_3^{(n)}(0)$ ではなく、 $f_2^{(n)}(0)$ となっているのはミスでしょうか。授業中のコメントを聞き逃してしまいました。

3.5.1.2 回答

表 3.1 には、ひどい記述ミスをしてしまいました。第 3 章 [p.19] は急いで書いたせいでたくさん記述ミスがあり、何名かの受講者から指摘をもらいました。

訂正したバージョンの第 3 章に記述したので、そちらの方を参照して下さい。

3.5.2 テイラー展開とフーリエ級数について

3.5.2.1 質問 テイラー展開はフーリエ級数の一種なのか

式 (4.10) [p.27] から、フーリエ級数というのは $f(x)$ を近似して表したものであることでしょうか。また形から何となくテイラー展開に似ていると思ったのですが、テイラー展開はフーリエ級数の一種のようなものなのでしょうか。フーリエ級数とフーリエ解析の違いがよく分かっていないのフーリエ級数とは式 (4.10) [p.27] の右辺を指し、フーリエ解析は $f(x)$ を右辺で計算していくということでしょうか。

3.5.2.2 回答

$f(x)$ を近似的に求めようとしているのは、全くその通りです。

2020/6/15 の第 6 回の講義で、フーリエ級数の収束とマクローリン展開の収束についての数値計算の結果を紹介したので、混乱を招いたのかも知れません。テイラー展開 (マクローリン展開) とフーリエ級数は全く別のものです。

マクローリン展開は、本章でオイラーの公式を導出する目的だけに使っています。

フーリエ級数も、やはり無限和ですが、周期 a の周期関数を定数項、周期 a の三角関数、周期 $a/2$ の三角関数、周期 $a/3$ の三角関数、周期 $a/4$ の三角関数、 $\dots$ 、周期 a/∞ の三角関数の和で表

そうとしているものです。

第 4 章の図 4.3 [p.36] 図 4.4 [p.37] には、級数の計算を有限な範囲で打ち切った場合に、打ち切りの上限値 N を大きくすればするほど、元の関数に近づいていく様子を示しています。実際コンピュータを使っても無限の級数というのは求めることはできず、どこかで計算を打ち切って元の関数 $f(x)$ を近似することになります。

物理計測では、関数 $f(x)$ を直接観測できなくても、 $f(x)$ の逆空間像 F_h を大きな値の h まで観測できるということが多々あるのです。

3.5.2.3 質問 フーリエ級数とテーラー展開はどう違うのか

フーリエ級数とテーラー展開は別物ということはわかったのですが、どう違うのかまだしっくりきません。フーリエ変換は周期関数 a/h の三角関数の和で元の関数を表そうとする。それに対してテーラー展開は、接線の傾きを調節して近似して元の関数を表そうとしている、という解釈でいいのでしょうか。また、フーリエ級数は三角関数の和で表そうとしているため、オイラーの公式より複素数表示に変換することができる、という流れで大丈夫ですか。

3.5.2.4 回答

「接線の傾きを調節して」というのは違います。 $x = x_0$ (テイラー展開) ないしは $x = 0$ (マクローリン展開) における 1 次微分、2 次微分、3 次微分、 $\dots$ ∞ 次微分の和で表されるのが、テイラー展開ないしはマクローリン展開です。これらが適用できるのは、関数が ∞ 回微分できる場合だけです。

フーリエ級数は、微分の可否を問わず展開可能です。実際、図 4.3 [p.36]、図 4.4 [p.37]、図 4.5 [p.38] の関数は、テイラー展開やマクローリン展開はできません。

任意の周期関数が、フーリエ級数展開できることは 30 年ほど前にプログラムを作って確かめたことがあったのですが、 $\cos$ 、 $\sin$ やそれらを足し合わせた関数のマクローリン展開が、図 3.1 [p.20]、図 3.2 [p.21]、図 3.3 [p.22] に示したように、左右に翼を広げるようにして元の関数に近づ

いてゆくのは、結構驚きました。

3.5.2.5 質問 フーリエ級数とテーラー展開についての解釈

フーリエ級数とテーラー展開についての解釈について、テーラー展開は実空間 [m]，フーリエ級数は逆空間 [m⁻¹] について、元の関数を近似することができる、と考えたのですがどうでしょうか。齟齬があれば教えていただきたいです。

3.5.2.6 回答

面白い考え方だと思います。ただ、これが正しいかどうかについては、私にはよく分かりません。

3.5.2.7 質問 フーリエ変換はマクローリン展開の逆演算なのか

マクローリン展開とフーリエ変換は無関係であるとおっしゃっていましたが、フーリエ変換はマクローリン展開の逆演算的な位置づけという捉え方はできますか。

3.5.2.8 回答

フーリエ変換の逆演算は、逆フーリエ変換です。ただし、逆フーリエ変換のことも含めて「フーリエ変換」と言ってしまう場合もあります。

例えば、

$$F(h) = \int_{x=-\infty}^{\infty} f(x) \exp(i2\pi hx) dx, \quad (3.9a)$$

$$f(x) = \int_{h=-\infty}^{\infty} F(h) \exp(-i2\pi hx) dh. \quad (3.9b)$$

式 (3.9a) はフーリエ変換の式、式 (3.9a) は逆フーリエ変換の式なのですが、 $\exp(\)$ の括弧の中身の符号が逆なだけであり、両方ともフーリエ変換の式だと言ってしまう場合もあるのです。

マクローリン変換がフーリエ変換の逆演算、というのは、間違いです。

3.5.2.9 質問 N はサンメーションの打ち切り上限なのか

テイラー展開、マクローリン展開について、サンメーションを $N = 10, 20, 50$ など計算を打ち切ったマクローリン展開とありましたが、この N は、マクローリン展開の式の n の値が $0 \sim 10, 20, 50$ までの和であるという認識でいいのでしょうか。

3.5.2.10 回答

図 3.1 [p.20]，図 3.2 [p.21]，図 3.3 [p.22] については、上の認識で間違いありません。

第 4 章

1 次元, 2 次元, 3 次元の逆格子, 周期関数とフーリエ級数

第 8 章 [p.95] では, 3 次元の逆格子を定義し, エバルトの反射条件を記述している。しかし, 1 次元, 2 次元の逆格子もまた周期関数を記述するにあたって重要で, 最終的には 3 次元の周期関数の記述を 3 次元の逆格子を使って行う。そして周期関数がフーリエ級数に展開できることを記述する。複素数表示のフーリエ級数は非常にシンプルな形で記述される。

4.1 フーリエ級数展開誕生の歴史的背景

フーリエ級数を考案したジョゼフ・フーリエ (1768/3/21-1830/5/16) は, フランスの数学者・物理学者で, フランス革命後の混乱期, 王政, 共和政, 帝政ととめまぐるしく変化する政情の中で, 青年期, 壮年期を過ごした。政治活動にも関わっており, 研究一筋の人ではなかったようである。ナポレオンに行政外交能力を評価されてイゼール県知事に任命され, 手腕を発揮したりしている。

フーリエは熱伝導の研究を行う中で「ほとんどあらゆる関数」は三角関数の和で表せると主張し, これが今日でも物理計測に多大な影響を与えている。そのうちのいくつかの成功例を理解することにより, フーリエ解析の全体像を「鑑賞」しながら学ぼうというのが本講義の趣旨である。

フーリエはドイツのガウスよりおよそ一回り年長だが, ほぼ同時代に活躍した人であったと言っていい。ただしガウスの内向的性格もあって, 直接の親交はなかったようである。1965 年, クーリーとトゥーキーにより発見されたとされる「高速フーリエ変換」の計算機アルゴリズムは, 今日非常に広く用いられている。ただし, これは 19 世紀のガウスにより考案された手法の再発見だったということがその後明らかにされている。

フーリエ自身は彼が考案したフーリエ級数の厳密な証明には成功しておらず, これは後年の数学者に委ねられることとなった。このことは既に解析的に証明されているのだが, 本稿では数値計算による検証を試みたので, これについて記述する。

4.2 1 次元の周期関数とフーリエ級数

4.2.1 一次元の逆格子

周期 a の周期関数を記述するにあたり, 一次元の逆格子スカラー a^* を $a^* = 1/a$ のように定義する。 a^* のディメンジョン (単位) は $[m^{-1}]$ である。上付き記号「 $*$ 」は, 複素共役ではなく, 本章では, $[m^{-1}]$ のディメンジョン (単位) を持ったスカラーであることを示す。

4.2.2 周期 a の周期関数が満たすべき条件

定義域が $-\infty < x < \infty$ の $f(x)$ が周期 a の周期関数であるとき, 次の式が成り立たなければならない。

$$f(x - n_x a) = f(x). \quad (4.1)$$

ここで x は $[m]$ の単位を持つ実数, n_x は任意の整数である。 $f(x)$ の値は実数であるとする。

4.2.3 周期 a/h の余弦関数

周期 a/h (h は整数) の余弦関数 $f_{c_h}(x)$ は以下のように記述される。

$$f_{c_h}(x) = F_{c_h} \cos \left(2\pi \frac{h}{a} x \right) \quad (4.2a)$$

$$= F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x), \quad (4.2b)$$

$$\text{where } h \in \{1, 2, 3, \dots, \infty\}.$$

この関数の周期性を検討すると

$$\begin{aligned} f_{c_h}(x - n_x a) &= F_{c_h} \cos[2\pi h a^*(x - n_x a)] \end{aligned} \quad (4.3a)$$

$$= F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x - 2\pi h a^* n_x a) \quad (4.3b)$$

$$= F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x - 2\pi h n_x) \quad (4.3c)$$

$$= F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x) \quad (4.3d)$$

$$= f_{c_h}(x), \quad (4.3e)$$

$$\text{where } h \in \{1, 2, 3, \dots, \infty\}.$$

上の式 (4.3) から, $f_{c_h}(x)$ は, 式 (4.1) [p.26] の条件を満たすことが分かる。また $\cos(-\phi) = \cos \phi$ (ϕ は任意の実数) であるため, $f_{c_h}(x)$ は, $f_{c_h}(-x) = f_{c_h}(x)$ の偶関数である。

4.2.4 周期 a/h の正弦関数

周期 a/h (h は整数) の正弦関数 $f_{s_h}(x)$ は以下のように記述される。

$$f_{s_h}(x) = F_{s_h} \sin \left(2\pi \frac{h}{a} x \right), \quad (4.4a)$$

$$= F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x), \quad (4.4b)$$

$$\text{where } h \in \{1, 2, 3, \dots, \infty\}.$$

この関数の周期性を検討すると

$$\begin{aligned} f_{s_h}(x - n_x a) &= F_{s_h} \sin[2\pi h a^*(x - n_x a)] \end{aligned} \quad (4.5a)$$

$$= F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x - 2\pi h a^* n_x a) \quad (4.5b)$$

$$= F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x - 2\pi h n_x) \quad (4.5c)$$

$$= F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x) \quad (4.5d)$$

$$= f_{s_h}(x), \quad (4.5e)$$

$$\text{where } h \in \{1, 2, 3, \dots, \infty\}.$$

式 (4.5) より $f_{s_h}(x)$ は, 式 (4.1) [p.26] の条件を満たすことが分かる。また $\sin(-\phi) = -\sin \phi$ (ϕ は任意の実数) であるため, $f_{s_h}(x)$ は, $f_{s_h}(-x) = -f_{s_h}(x)$ の奇関数である。

4.2.5 フーリエ余弦級数

一般に周期 a で振動する任意の偶関数 $f_{\text{even}}(x)$ は, $f_{c_h}(x)$ の和で次のように表されることが知られている。

$$f_{\text{even}}(x) = \frac{1}{2}F_{c_0} + \sum_{h=1}^{\infty} F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x). \quad (4.6)$$

これをフーリエ余弦級数という。 $f_{\text{even}}(x)$ は, $f_{\text{even}}(-x) = f_{\text{even}}(x)$ の偶関数である。

4.2.6 フーリエ正弦級数

一般に周期 a で振動する任意の奇関数 $f_{\text{odd}}(x)$ は, $f_{s_h}(x)$ の和で次のように表されることが知られている。

$$f_{\text{odd}}(x) = \sum_{h=1}^{\infty} F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x). \quad (4.7)$$

これをフーリエ正弦級数という。 $f_{\text{odd}}(x)$ は, $f_{\text{odd}}(-x) = -f_{\text{odd}}(x)$ の奇関数である。奇関数には振動しない定数の項があってはならないので, $h = 0$ の項はなく $F_{s_0} = 0$ である。

4.2.7 任意の関数の偶関数と奇関数への分解

定義域が $-\infty < x < \infty$ の任意の関数 $g(x)$ に対して $g_{\text{even}}(x) = [g(x) + g(-x)]/2$ と $g_{\text{odd}}(x) = [g(x) - g(-x)]/2$ が計算できるが, $x = -x_0$ をこれらに代入すると, 次の式が得られる。

$$\begin{aligned} g_{\text{even}}(-x_0) &= \frac{g(-x_0) + g(x_0)}{2} \\ &= \frac{g(x_0) + g(-x_0)}{2} \\ &= g_{\text{even}}(x_0), \end{aligned} \quad (4.8a)$$

$$\begin{aligned} g_{\text{odd}}(-x_0) &= \frac{g(-x_0) - g(x_0)}{2} \\ &= -\frac{g(x_0) - g(-x_0)}{2} \\ &= -g_{\text{odd}}(x_0). \end{aligned} \quad (4.8b)$$

式 (4.8a) から $g_{\text{even}}(x)$ は偶関数であり, 式 (4.8b) から $g_{\text{odd}}(x)$ は奇関数であることが分かる。両者を足し合わせると $g(x)$ になるので, 任意の関数は, 偶関数と奇関数の和で表されることがわかる。すなわち, 任意の関数 $g(x)$ は偶関数 $g_{\text{even}}(x)$ と奇関数 $g_{\text{odd}}(x)$ に分解でき, $g(x) = g_{\text{even}}(x) + g_{\text{odd}}(x)$ である。したがって周期 a の任意の関数 $f(x)$ は, フーリエ余弦級数とフーリエ正弦級数の和で次のように表される。

$$f(x) = f_{\text{even}}(x) + f_{\text{odd}}(x) \quad (4.9)$$

$$= \frac{1}{2}F_{c_0} + \sum_{h=1}^{\infty} F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x) + \sum_{h=1}^{\infty} F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x). \quad (4.10)$$

上のサンメーションは, $\sum_{h=1}^{\infty}$ の範囲で和をとっているが, $\sum_{h=-\infty}^{-1}$ の範囲での和に書き換えることができる。この際, $\cos(-2\pi h a^* x) = \cos(2\pi h a^* x)$, $\sin(-2\pi h a^* x) = -\sin(2\pi h a^* x)$ を考慮すると式 (4.10) と同様に

$$f(x) = \frac{1}{2}F_{c_0} + \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x) + \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x). \quad (4.11)$$

フーリエ級数は式 (4.10), 式 (4.11) のいずれの形でも表されるが,

$$F_{c-h} = F_{ch}, \quad (4.12a)$$

$$F_{s-h} = -F_{sh}. \quad (4.12b)$$

この関係は, 次の §4.2.8 および §4.2.10 [p.31] の記述で必要となる。

4.2.8 複素数形式のフーリエ級数

第1章でオイラーの公式から導出した式 (1.3a) と (1.3b) [p.2] を以下に再掲する。

$$\cos \theta = \frac{e^{+i\theta} + e^{-i\theta}}{2}, \quad (4.13a)$$

$$\sin \theta = \frac{e^{+i\theta} - e^{-i\theta}}{2i} \quad (4.13b)$$

$$= \frac{-ie^{+i\theta} + ie^{-i\theta}}{2}. \quad (4.13c)$$

式 (4.13a) [p.28] と式 (4.13c) [p.28] で $\theta = 2\pi ha^*x$ とおいて式 (4.10) [p.27] に代入することにより次の式を得る。

$$\begin{aligned} f(x) &= \frac{1}{2} F_{c_0} \\ &+ \frac{1}{2} \sum_{h=1}^{\infty} [F_{ch} \exp(i2\pi ha^*x) \\ &\quad + F_{ch} \exp(-i2\pi ha^*x)] \\ &- \frac{1}{2} \sum_{h=1}^{\infty} [iF_{sh} \exp(i2\pi ha^*x) \\ &\quad - iF_{sh} \exp(-i2\pi ha^*x)]. \end{aligned} \quad (4.14)$$

式 (4.14) 右辺のサンメーションは, それぞれ分離しても構わないので,

$$\begin{aligned} f(x) &= \frac{1}{2} F_{c_0} \\ &+ \frac{1}{2} \sum_{h_1=1}^{\infty} F_{ch_1} \exp(i2\pi h_1 a^*x) \\ &+ \frac{1}{2} \sum_{h_2=1}^{\infty} F_{ch_2} \exp(-i2\pi h_2 a^*x) \\ &- \frac{1}{2} \sum_{h_1=1}^{\infty} iF_{sh_1} \exp(i2\pi h_1 a^*x) \\ &+ \frac{1}{2} \sum_{h_2=1}^{\infty} iF_{sh_2} \exp(-i2\pi h_2 a^*x). \end{aligned} \quad (4.15)$$

式 (4.15) は, $h_1 = h$, $h_2 = -h$ と置き換えて次のように計算できる。この際, 式 (4.12) に注意する必要がある。

$$\begin{aligned}
 f(x) &= \frac{1}{2} F_{c_0} \\
 &+ \frac{1}{2} \sum_{h=1}^{\infty} F_{c_h} \exp(i2\pi h a^* x) \\
 &+ \frac{1}{2} \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{c_h} \exp(i2\pi h a^* x) \\
 &- \frac{1}{2} \sum_{h=1}^{\infty} i F_{s_h} \exp(i2\pi h a^* x) \\
 &- \frac{1}{2} \sum_{h=-\infty}^{-1} i F_{s_h} \exp(i2\pi h a^* x).
 \end{aligned} \tag{4.16}$$

ここで, F_h を次のように定義する。

$$F_h = \frac{1}{2} (F_{c_h} - i F_{s_h}), \text{ where } -\infty < h < \infty. \tag{4.17}$$

式 (4.17) を考慮して, 式 (4.16) は, 次のように計算できる。

$$\begin{aligned}
 f(x) &= \frac{1}{2} \sum_{h=0}^{\infty} (F_{c_h} - i F_{s_h}) \exp(i2\pi h a^* x) \\
 &+ \frac{1}{2} \sum_{h=-\infty}^{-1} (F_{c_h} - i F_{s_h}) \exp(i2\pi h a^* x)
 \end{aligned} \tag{4.18}$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} F_h \exp(i2\pi h a^* x). \tag{4.19}$$

4.2.9 複素数形式のフーリエ係数の計算

$-a/2 \leq x < a/2$ の範囲で次のような関数の積分を定義し, オイラーの公式 (1.2a) [p.2] を用いて計算してみる。

$$\int_{x=-a/2}^{a/2} \exp(i2\pi h a^* x) dx \tag{4.20}$$

$$\begin{aligned}
 &= \int_{x=-a/2}^{a/2} \cos(2\pi h a^* x) dx \\
 &+ i \int_{x=-a/2}^{a/2} \sin(2\pi h a^* x) dx.
 \end{aligned} \tag{4.21}$$

式 (4.21) の第 1 項および第 2 項の積分の中身は, $h \neq 0$ のときは, h 回振動する関数であり, 積分の結果はゼロである。 $h = 0$ のときは, 積分の中身は「1」であり, 積分の値は a である。(付録 B §B.2 [p.138] 参照)。

式 (4.21) の第1項を積分すると

$$\begin{aligned} & \int_{x=-a/2}^{a/2} \cos(2\pi h a^* x) dx \\ &= \frac{1}{2\pi h a^*} [\sin(2\pi h a^* x)]_{-a/2}^{a/2} \end{aligned} \quad (4.22a)$$

$$= \frac{\sin(\pi h a^* a) - \sin(-\pi h a^* a)}{2\pi h a^*} \quad (4.22b)$$

$$= \frac{\sin(h\pi) - \sin(-h\pi)}{2\pi h a^*} \quad (4.22c)$$

$$= \frac{\sin(-h\pi + h2\pi) - \sin(-h\pi)}{2\pi h a^*} \quad (4.22d)$$

$$= 0. \quad (4.22e)$$

式 (4.22d) から式 (4.22e) への変形は, $\sin(\phi)$ が周期 2π の周期関数であることに基づいている。式 (4.21) [p.29] の第2項を積分すると

$$\begin{aligned} & \int_{x=-a/2}^{a/2} \sin(2\pi h a^* x) dx \\ &= -\frac{1}{2\pi h a^*} [\cos(2\pi h a^* x)]_{-a/2}^{a/2} \end{aligned} \quad (4.23a)$$

$$= -\frac{\cos(\pi h a^* a) - \cos(-\pi h a^* a)}{2\pi h a^*} \quad (4.23b)$$

$$= -\frac{\cos(h\pi) - \cos(-h\pi)}{2\pi h a^*} \quad (4.23c)$$

$$= -\frac{\cos(-h\pi + h2\pi) - \cos(-h\pi)}{2\pi h a^*} \quad (4.23d)$$

$$= 0. \quad (4.23e)$$

式 (4.23d) から式 (4.23e) への変形は, $\cos(\phi)$ が周期 2π の周期関数であることに基づいている。

一方, 式 (4.20) [p.29] を積分すると

$$\begin{aligned} & \int_{x=-a/2}^{a/2} \exp(i2\pi h a^* x) dx \\ &= \frac{1}{i2\pi h a^*} [\exp(i2\pi h a^* x)]_{-a/2}^{a/2} \end{aligned} \quad (4.24a)$$

$$= \frac{1}{i2\pi h a^*} [\exp(i\pi h a^* a) - \exp(-i\pi h a^* a)] \quad (4.24b)$$

$$= \frac{1}{i2\pi h a^*} [\exp(i\pi h) - \exp(-i\pi h)] \quad (4.24c)$$

$$= \frac{\exp(-i\pi h)}{i2\pi h a^*} [\exp(i2\pi h) - 1] \quad (4.24d)$$

$$= 0. \quad (4.24e)$$

$\exp(0) = 1$ で $\exp(i\phi)$ は 2π を周期とする周期関数なので $\exp(i2\pi h) = 1$ で, 式 (4.24d) [括弧] の値はゼロになる。式 (4.22) [p.30] と式 (4.23) [p.30] を別々に記述しなければならない煩雑さに比べて, 複素数形式による式 (4.24) が簡単であることから, オイラーの公式の重要性が理解できる。

したがって次のような積分で F_h の値を計算できる。

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} f(x) \exp(-i2\pi h a^* x) dx. \quad (4.25)$$

式 (4.25) が成り立つことは、式 (4.19) [p.29] で $h = h'$ と置いた式を、式 (4.25) に代入することで理解できる。すなわち

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp[-i2\pi(h-h')a^*x] dx. \quad (4.26)$$

式 (4.26) 右辺の積分は $h' = h$ のとき以外は振動して消えてしまうので、 $F_h (= F_{h'})$ の項だけが残ることになる。式 (4.25) で計算される F_h を係数とする式 (4.19) [p.29] が、複素数表示のフーリエ級数である。また、ここで $h' = -h$ と置いて式 (4.19) [p.29] と式 (4.25) を書き換えると次の式が得られる。

$$f(x) = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(-i2\pi h' a^* x), \quad (4.27)$$

$$\text{where } F_{h'} = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} [f(x) \exp(i2\pi h' a^* x)] dx. \quad (4.28)$$

$f(x)$ が実数の関数であるとき、 $f(x) \exp(-i2\pi h' a^* x) = [f(x) \exp(-i2\pi h' a^* x)]^*$ なので、

$$F_{-h} = F_h^*. \quad (4.29)$$

すなわち $f(x)$ が実数のとき、 F_h と F_{-h} は互いに複素共役である。

4.2.10 フーリエ余弦級数とフーリエ正弦級数の係数の計算

式 (4.17) [p.29] で、 $h = h'$ および $h = -h'$ とおいて式 (4.12) [p.28] を考慮すると、次の式が得られる。

$$F_{h'} = \frac{1}{2} (F_{c_{h'}} - iF_{s_{h'}}), \quad (4.30a)$$

where $-\infty < h' < \infty$,

$$F_{-h'} = \frac{1}{2} (F_{c_{-h'}} - iF_{s_{-h'}}), \quad (4.30b)$$

$$= \frac{1}{2} (F_{c_{h'}} + iF_{s_{h'}}), \quad (4.30c)$$

where $-\infty < h' < \infty$.

(4.30a)+(4.30c) と (4.30a)-(4.30c) から

$$F_{c_{h'}} = F_{h'} + F_{-h'}, \quad (4.31a)$$

$$F_{s_{h'}} = (-F_{h'} + F_{-h'}) / i \quad (4.31b)$$

$$= i(F_{h'} - F_{-h'}). \quad (4.31c)$$

4.3 二次元の周期関数とフーリエ級数

4.3.1 二次元の逆格子

二次元の周期関数を記述するとき、まず 2 次元の単位胞を定義しなければならない。「単位胞」は結晶学で使われる用語であり、一般的には三次元空間で定義されるが、二次元の平面上でも定義できる。

結晶の場合と同様、基本並進ベクトルを $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ と定義する。 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ は、必ずしも直交しない。二次元空間では $\mathbf{c}$ は必要ないが、のちに、逆格子基本ベクトルを定義するために、 $[\mathbf{m}]$ のディメンジョンを持つベク

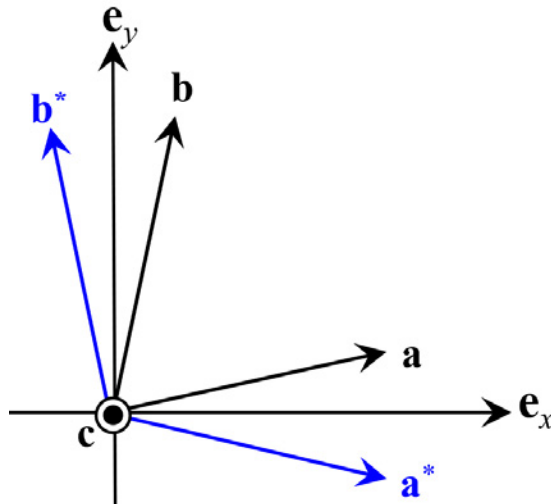


図 4.1 二次元の実格子基本並進ベクトル (黒) と逆格子基本ベクトル (青)。式 (4.33) によって式 (4.34) を満たすように, 逆格子基本ベクトルが定義されている

トル $\mathbf{c}$ を次のように定義しておく。

$$\mathbf{c} = \frac{\mathbf{a} \times \mathbf{b}}{|\mathbf{b}|}. \quad (4.32)$$

逆格子基本ベクトル $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$ は次のように定義される (図 4.1 参照)。

$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{b} \times \mathbf{c}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (4.33a)$$

$$\mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{c} \times \mathbf{a}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}. \quad (4.33b)$$

$\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$ には次の関係が成り立つ。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \quad (4.34a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \quad (4.34b)$$

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = 0, \quad (4.34c)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0, \quad (4.34d)$$

4.3.2 二次元の周期関数

x - y (x , y の方向は必ずしも直交しない) 平面上で定義された $f(\mathbf{r}) = f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b})$ が, x 軸 y 軸方向の周期が $\mathbf{a}$ と $\mathbf{b}$ の周期関数であるとき, $f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b})$ は, 次の式を満たす。

$$f[(x + n_x)\mathbf{a} + (y + n_y)\mathbf{b}] = f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b}). \quad (4.35)$$

ここで x , y は無単位の実数, n_x , n_y は任意の整数である。一次元のケースでは式 (4.1) [p.26] で x が [m] のディメンジョンを持つものとして定義したが, 本節では無単位であるとして記述する。式 (4.1)

[p.26] で一次元空間での位置を xa と記述して x を無単位とすることは可能で、本節でも x に [m] の単位を持たせる記述もあり得る。当然どちらの記述でも同じ結果を与える。

関数 $\exp[i2\pi(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + y\mathbf{b})]$ には次の式が成り立つ。

$$\exp\{i2\pi[h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*] \cdot [(x + n_x)\mathbf{a} + (y + n_y)\mathbf{b}]\} \quad (4.36a)$$

$$= \exp\{i2\pi[h(x + n_x) + k(y + n_y)]\} \quad (4.36b)$$

$$= \exp\{i2\pi[hx + ky]\} \exp\{i2\pi[hn_x + kn_y]\} \quad (4.36c)$$

$$= \exp\{i2\pi[hx + ky]\} \quad (4.36d)$$

$$= \exp\{i2\pi[h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*] \cdot [x\mathbf{a} + y\mathbf{b}]\}. \quad (4.36e)$$

(4.36a)=(4.36e) は、関数 $\exp[i2\pi(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + y\mathbf{b})]$ が $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ を辺とする平行四辺形を二次元単位胞とする周期関数であることを示している。式 (4.36c) から式 (4.36d) への変形は、 $\exp(i2\pi n_0)$ が任意の整数 $n_0 (= hn_x + kn_y)$ に対して $\exp(i2\pi n_0) = 1$ となることに基づいて行われている。

4.3.3 複素数表示の二次元フーリエ級数

$\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ を辺とする平行四辺形を単位胞を持つ周期関数は、次のように二次元フーリエ級数で表される。

$$f(\mathbf{r}) = f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b}) \quad (4.37)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + y\mathbf{b})] \quad (4.38)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(hx + ky)]. \quad (4.39)$$

式 (4.39) はオイラーの公式 (1.2a) [p.2] を用いてフーリエ余弦級数とフーリエ正弦係数の和でも記述されるが、ここでは詳述しない。

4.3.4 二次元フーリエ級数の係数の計算式

式 (4.38), (4.39) の係数 F_{hk} を計算するため、次のような積分を定義する。

$$\begin{aligned} & \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \exp[-i2\pi(h'\mathbf{a}^* + k'\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + y\mathbf{b})] dx dy \\ &= \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} \exp[-i2\pi(h'x + k'y)] \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(hx + ky)] dx dy \quad (4.40) \end{aligned}$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} \exp\{-i2\pi[(h' - h)x + (k' - k)y]\} dx dy. \quad (4.41)$$

式 (4.41) 2重積分の中にある $\exp\{\}$ の項は、 $h' = h$ かつ $k' = k$ でなければ振動して積分の結果がゼロになる。 $h' = h$ かつ $k' = k$ のとき式 (4.41) の積分の中身は「1」になる。(付録 B §B.2 [p.138] 参照)。したがってフーリエ係数 F_{hk} は次の式で計算される。

$$F_{hk} = \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \exp[-i2\pi(hx + ky)] dx dy. \quad (4.42)$$

すなわち二次元の $\mathbf{a}$ と $\mathbf{b}$ を周期とする周期関数は $f(\mathbf{r})$ は次のように表される。

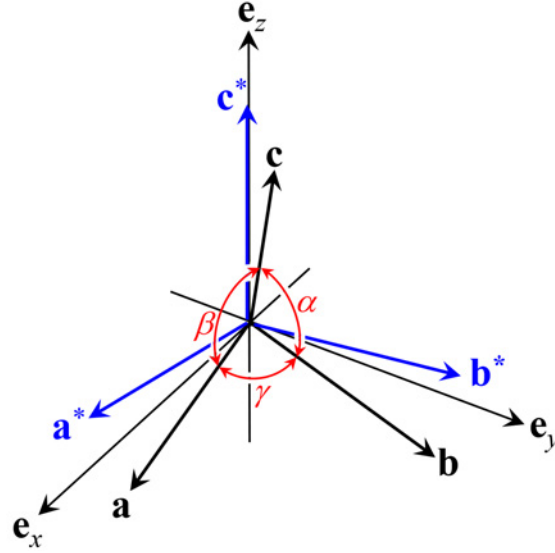


図 4.2 三次元の実格子基本並進ベクトル (黒) と逆格子基本ベクトル (青)。式 (4.45) によって式 (4.46), 式 (4.47) を満たすように逆格子基本ベクトルが定義されている

$$f(\mathbf{r}) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp [i2\pi (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot \mathbf{r}], \quad (4.43)$$

$$\text{where } F_{hk} = \int_{\text{cell}} f(\mathbf{r}) \exp [-i2\pi (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot \mathbf{r}] dS. \quad (4.44)$$

式 (4.42) の F_{hk} は式 (4.44) のようにも記述できる。 $\int_{\text{cell}} dS$ はひとつの二次元単位胞での積分であり, dS は面積要素である。

4.4 三次元の周期関数とフーリエ級数

4.4.1 三次元の逆格子

三次元の逆格子については, 第 8 章 [p.95] でエバルトの反射条件を記述する際に定義しているが, 非常に重要なので, ここでも記述する。

結晶の場合と同様, 基本並進ベクトルを $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ と定義する。 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ は, 必ずしも直交しない。

$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{b} \times \mathbf{c}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (4.45a)$$

$$\mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{c} \times \mathbf{a}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (4.45b)$$

$$\mathbf{c}^* = \frac{\mathbf{a} \times \mathbf{b}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}. \quad (4.45c)$$

上の式 (4.45) で $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ は次の関係が成り立つように定義されている (図 4.2 参照)。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \quad (4.46a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \quad (4.46b)$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1, \quad (4.46c)$$

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{a} \cdot \mathbf{c}^* = 0, \quad (4.47a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{c}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0, \quad (4.47b)$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{a}^* = \mathbf{c} \cdot \mathbf{b}^* = 0. \quad (4.47c)$$

一次元、二次元の場合と同様だが、式 (4.45) のように $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ を定義するのは、 $(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*)$ と $(n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b} + n_z\mathbf{c})$ の内積を計算したとき、 h, k, l と n_x, n_y, n_z が任意の整数のときに、必ず整数になるようにするためである。

4.4.2 三次元の周期関数のフーリエ級数

周期 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ を持つ三次元の周期関数 $f(\mathbf{r})$ ($\mathbf{r}$ は位置ベクトル) は次のような性質を持つ。

$$f(\mathbf{r} + n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b} + n_z\mathbf{c}) = f(\mathbf{r}). \quad (4.48)$$

ここで、 n_x, n_y, n_z は任意の整数である。一次元、二次元の場合と同様だが $\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ (h, k, l は整数) に対して $\exp(i2\pi\mathbf{h} \cdot \mathbf{r})$ は次に示すように周期 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ を持つことが理解できる。

$$\begin{aligned} & \exp[i2\pi\mathbf{h} \cdot (\mathbf{r} + n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b} + n_z\mathbf{c})] \\ &= \exp(i2\pi\mathbf{h} \cdot \mathbf{r}) \\ & \quad \times \exp[i2\pi(hn_x + kn_y + ln_z)] \end{aligned} \quad (4.49)$$

$$= \exp(i2\pi\mathbf{h} \cdot \mathbf{r}). \quad (4.50)$$

三次元の周期関数 $f(\mathbf{r})$ は、フーリエ級数に展開でき、次のように表される。

$$f(\mathbf{r}) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \exp[i2\pi(hx + ky + lz)]. \quad (4.51)$$

4.4.3 三次元フーリエ級数の係数

2次元の場合と同様に、 F_{hkl} を計算するために次のような積分を考慮する。

$$\begin{aligned} & \int_{z=-1/2}^{1/2} \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \exp(-i2\pi\mathbf{h}' \cdot \mathbf{r}) dx dy dz \\ &= \int_{z=-1/2}^{1/2} \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} \left\{ \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \exp[i2\pi(\mathbf{h}' - \mathbf{h}) \cdot \mathbf{r}] \right\} dx dy dz. \end{aligned} \quad (4.52)$$

上の式 (4.52) 右辺は $\mathbf{h}' \neq \mathbf{h}$ のとき以外は振動するため、積分の値がゼロになる。 $\mathbf{h}' = \mathbf{h}$ のときは F_{hkl} になる。(付録 B §B.2 [p.138] 参照)。したがって、フーリエ級数の係数 F_{hkl} は次のように与えられる。

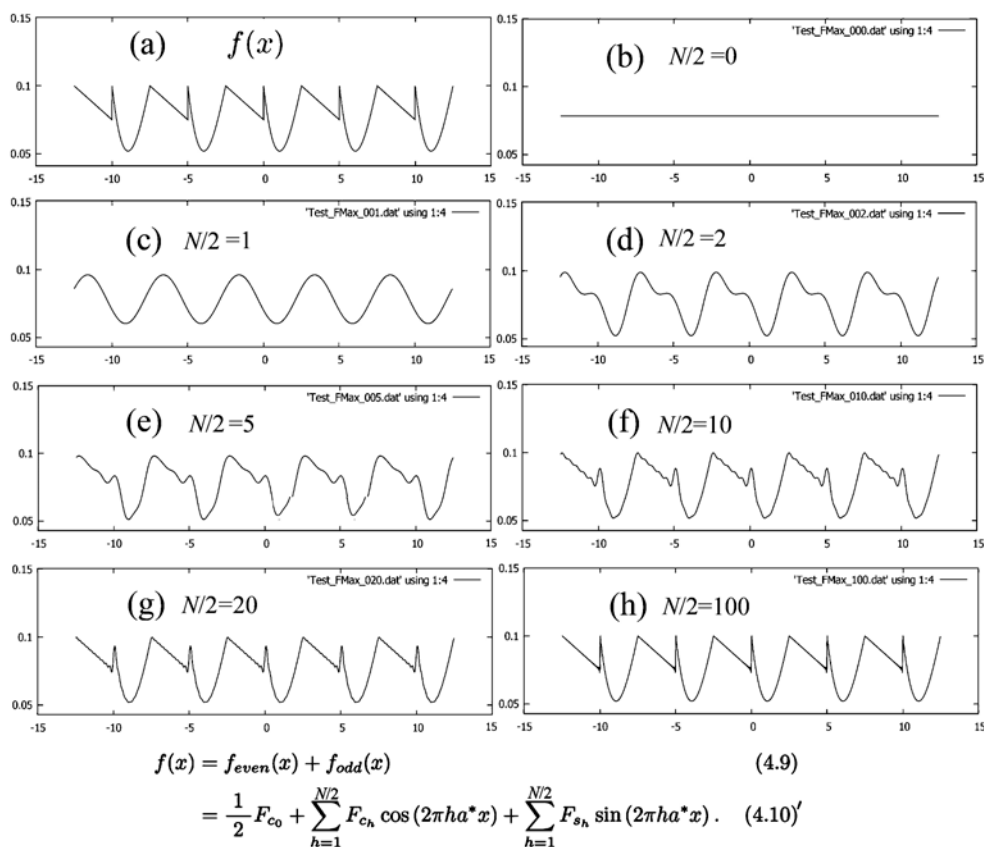


図4.3 (a) もとの関数。式(4.10) [p.27] で ∞ の代わりに, (b) $N/2 = 0$, (c) $N/2 = 1$, (d) $N/2 = 2$, (e) $N/2 = 5$, (f) $N/2 = 10$, (g) $N/2 = 20$, (h) $N/2 = 100$ の有限な範囲でサンメーションを打ち切った級数による計算値

$$F_{hkl} = \int_{z=-1/2}^{1/2} \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \exp[-i2\pi(hx + ky + lz)] dx dy dz. \quad (4.53)$$

一次元, 2次元の場合も同様だが, フーリエ級数を与える式とその係数を求める式では $\exp[]$ の中身の符号が逆である。

4.5 一次元フーリエ級数展開の数値計算による検証

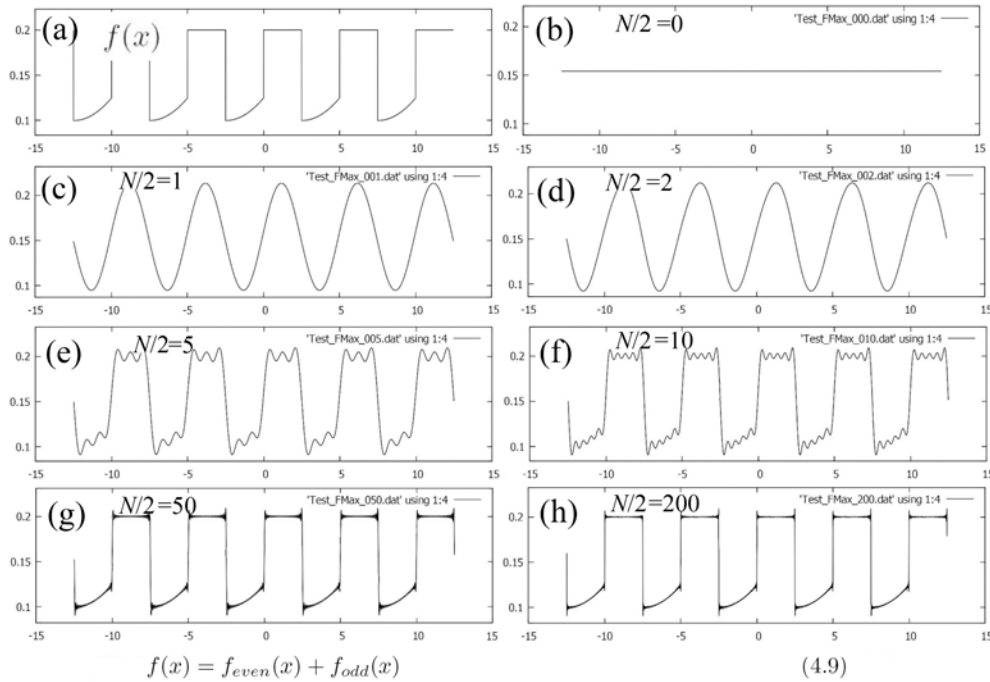
本節では敢えて, フーリエ級数の係数を数値計算によって求め, その正しさと一般性の検証を試みることにする。

4.5.1 一次元フーリエ級数の係数の計算

あらゆる周期関数が式(4.10) [p.27] ないしは式(4.11) [p.27] のように表されると仮定したときに, フーリエ余弦級数および正弦級数は, 式(4.31) [p.31] に基づいて計算される。

本講義録ではフーリエ余弦級数と正弦級数からダイレクトにそれらの係数を導出せず, §4.2.10 [p.31] においてオイラーの公式を用いて, 複素数表示のフーリエ級数を導出した。複素数表示のフーリエ級数はフーリエ余弦および正弦級数よりも取扱が容易であることから, 敢えてそのような手順を選んだ。

式(4.25) [p.30] をまず計算し, その後式(4.31) [p.31] により, フーリエ余弦および正弦級数の係数を計算した。



$$f(x) = f_{\text{even}}(x) + f_{\text{odd}}(x) \quad (4.9)$$

$$\approx \frac{1}{2} F_{c_0} + \sum_{h=1}^{N/2} F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x) + \sum_{h=1}^{N/2} F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x). \quad (4.10)'$$

図 4.4 (a) もとの関数。式 (4.10) [p.27] で ∞ の代わりに、(b) $N/2 = 0$, (c) $N/2 = 1$, (d) $N/2 = 2$, (e) $N/2 = 5$, (f) $N/2 = 10$, (g) $N/2 = 50$, (h) $N/2 = 200$ の有限な範囲でサンメーションを打ち切った級数による計算値

4.5.2 一次元フーリエ級数の計算例

4.5.2.1 例その 1

図 4.3 では、(a) のような「適当な」関数を定義しこれのフーリエ級数の係数を計算、打ち切り上限 $N/2$ を大きくするにつれ、振動の周期が細かくなり、(a) の形状に近づいてゆくことがわかる。

(b) $N = 0$ の場合、 $(1/2)F_{c_0}$ だけの定数になり、これは振動する関数の平均値である。 $(1/2)F_{c_0}$ の値のことを直流成分ということがある。

(c) $N = 1$ の場合、周期 5 の余弦と正弦の関数のみによる計算になる。図 4.3 (d) $N/2 = 2$, (e) $N/2 = 5$, (f) $N/2 = 10$, (g) $N/2 = 20$, (h) $N/2 = 100$ と上限の次数を大きくしてゆくにつれ、級数の値は、(a) $[f(x)]$ に近づいてゆく。

(d), (e) の級数のことをそれぞれ、2 倍高調波、5 倍高調波までとったフーリエ級数という。同様に (f), (g), (h) は、10, 20, 100 倍高調波まで計算したフーリエ級数である。

大きな値の高調波までの和をとることにより、フーリエ級数は、より元の関数 $f(x)$ に近づいてゆくことがわかる。物理計測の測定目的は $f(x)$ をより正確に求めることであることが多いので、大きな値の高調波成分まで計測できることが望ましい。フーリエ係数 F_{c_h} , F_{s_h} をなるべく大きな値の h まで計測することが目標となる。

4.5.2.2 例その 2

図 4.4 では、(a) のような関数を定義しこれのフーリエ級数の係数を計算、打ち切り限度 $N/2$ を大きくするにつれ、振動の周期が細かくなり、(a) に近づいてゆくことがわかる。(b) は直流成分である。

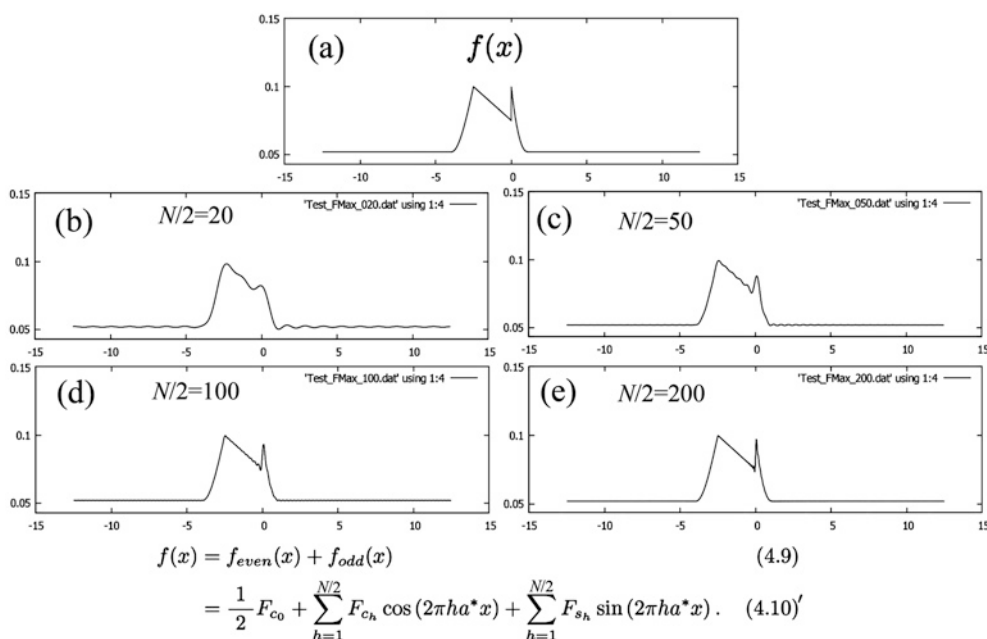


図4.5 (a) もとの関数。式(4.10) [p.27] で ∞ の代わりに, (b) $N/2 = 20$, (c) $N/2 = 50$, (d) $N/2 = 100$, (e) $N/2 = 200$ の有限な範囲でサンメーションを打ち切った級数による計算値

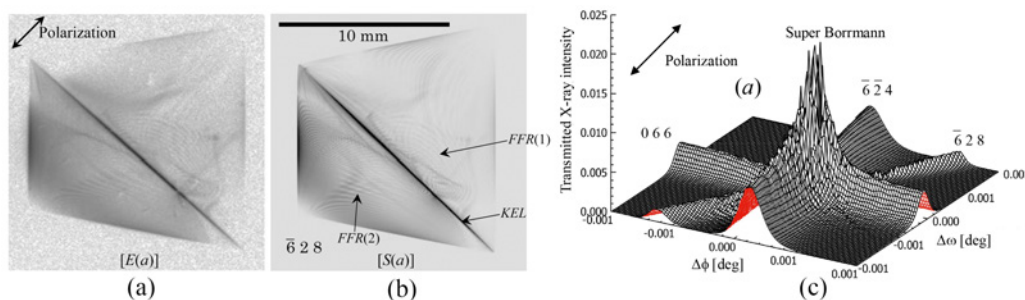


図4.6 18.245keV の X 線を用いた (a) 実験と (b) 計算による実空間像と計算による (c) 逆空間像 (フーリエ変換像)

(c) と (d) にはほとんど差が認められないが, このことはこの関数が偶然, 2 倍高調波をほとんど含んでいなかったことを示している。関数は「適当に」作ったものだが, これはかなり珍しいケースである。(e) のケースについては大きく異なっているが, このことから元の関数には 3 倍, 4 倍, 5 倍高調波が比較的多く含まれていたことがわかる。フーリエ級数の係数を求めることは元の関数の「周波数解析」を行っていることにほかならない。

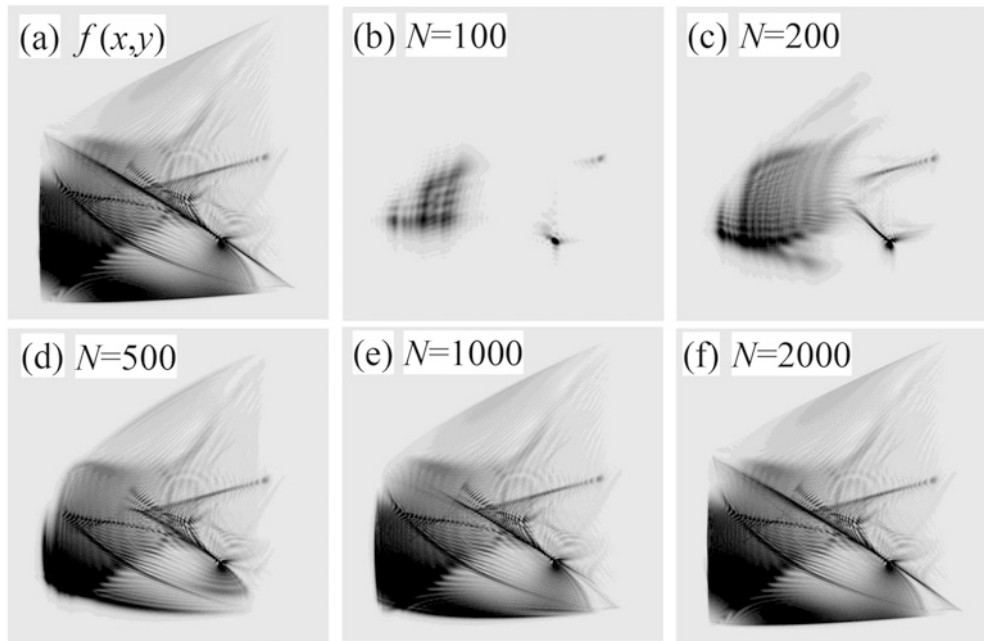
図4.4 [p.37] では, 図4.3 [p.36] のケースより, もとの関数に収束してゆくのが遅い。

4.5.2.3 結論

図4.3 [p.36], 図4.4 [p.37] 以外にも周期関数を定義すると, 打ち切り上限値を上げるにつれ, その値に級数が近づいて行くことが確認できた。

4.5.3 一次元フーリエ変換の計算例 (周期を 5 倍長くした場合)

図4.3 [p.36] は周期5の周期関数であり, これに対してフーリエ級数の係数を 100 次まで計算すると「かなり十分な精度」で元の関数を計算できることがわかった。一方フーリエ変換とは, フーリエ級数の周期を有限から無限に拡張したものだとされている。そうだとすると元の関数の 1 周期分だけの関数



$$f(\mathbf{r}) = f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b}) \approx \sum_{h=-N/2}^{N/2} \sum_{k=-N/2}^{N/2} \left\{ F_{hk} \exp [i2\pi (hx + ky)] \right\}. \quad (4.39)'$$

図 4.7 (a) もとの 2 次元関数 (2048 × 2048 ピクセル) のフーリエ級数展開を有限な範囲 ($-N/2 \sim N/2$) で計算を打ち切った級数による計算値。N の値が大きくなるにつれて解像度が高くなり、(f)[$N = 2000$] では、(a) とほとんど区別が付かない図形が得られている

が 5 周期分の領域にあった方が、フーリエ級数はフーリエ変換に近づくような「気がする」。

図 4.5 (a) のような状況を作ってみてフーリエ級数を計算して得られたのが、図 4.5 (b), (c), (d), (e) である。級数計算の打ち切り上限値 $N/2$ は、(b) $N/2 = 20$, (c) $N/2 = 50$, (d) $N/2 = 100$, (e) $N/2 = 200$ である。N = 100 の図 4.4 (e) [p.37] と図 4.5 (d) を比較すると、後者には前者に見られない細かな振動が観察され、元の関数との一致状況は却って悪くなっている。

横軸の値が $-4 \sim 1$ くらいの領域にある関数のフーリエ変換の精度を高めようとして定義域を 5 倍に広げたわけであるが、精度が改善されるどころか、逆に悪くなってしまった。

次の第 9 章 [p.111] で X 線 CT の原理について記述するが、被写体の断面を精度よく再現する目的で大きな 2 次元フレームの中に被写体があると仮定して精度の向上を図ろうとする努力は、全く無駄であることが分かる。

4.6 2次元フーリエ級数展開の数値計算による検証

4.6.1 2次元フーリエ級数の係数 (逆空間像) の計算

図 4.6 (a) は、18.245kV の X 線を用いた (a) 実験と (b) 計算による実空間像と、計算による (c) 逆空間像 (フーリエ変換像) である。図 4.6 (a) と (b) の一致は、理論計算の精度の高さを示している。実空間像は、イメージングプレートに撮影された X 線回折強度図形、逆空間像は、結晶を回転させたときの回折強度曲線になる。

4.6.2 フーリエ級数の上限の次数と解像度

図 4.7 (a) [p.39] は元の 2 次元関数 (2048 × 2048 ピクセル) のフーリエ級数展開を $\sum_{h=-N/2}^{N/2} \sum_{k=-N/2}^{N/2}$ で打ち切った場合の計算値である。 N の値は, (b) $N = 100$, (c) $N = 200$, (d) $N = 500$, (e) $N = 1000$, (f) $N = 2000$ 。 N の値が大きくなるにつれ元の関数に近づくが, 級数の打ち切り範囲が小さいと解像度が損なわれて, 一次元の場合と同様ぼやけた像になってしまうのが分かる。図 4.7 (f) $N = 2000$ [p.39] の場合は, 図 4.7 (a) [p.39] の元の 2 次元関数 $f(x, y)$ とほとんど区別が付かないものが得られている。

逆空間の像とは, すなわちフーリエ係数のことであるが, F_{hk} をなるべく絶対値が大きな値の h, k まで求めることが高い解像度の「実像」を求めることにつながる。結晶構造解析の場合, 三次元の逆空間像を高い指数の h, k, l まで求めることが, 高分解能の分子モデルの構築につながる。それは, 図 4.3 [p.36] と 4.4 [p.37] においてより高次の N について級数をとることにより, 図 4.3 [p.36], 図 4.4 [p.37] に示すように, 一次元の関数の形がシャープに見えてくるのと同じ理由による。

フーリエ級数展開は, 2 次元の像を空間周波数成分 h と k に分解することであるが, 絶対値が大きな空間周波数は高い解像度 (分解能) を担っていることが分かる。

図 4.7 (f) [p.39] [$N = 2000$] の場合と比較して逆空間の面積は, 図 4.7 (e) [p.39] [$N = 1000$] で $1/4$, 図 4.7 (d) [p.39] [$N = 500$] で $1/16$, 図 4.7 (c) [p.39] [$N = 200$] では $1/100$ しかない。第 2 章 §2.3 に記述したように, 破損したホログラムによっても, 解像度が損なわれるものの「それなりの立体像」が再生できるのはこういった事情による。

4.7 質問と回答

4.7.1 フーリエ変換像とは

4.7.1.1 質問 フーリエ変換像が見えるとは

「実空間の像は見えないが、フーリエ変換像なら見える」とおっしゃっていましたが、フーリエ変換像は、実空間像との大きさは等倍ではないということですか。フーリエ変換像はどのようなものでしょうか。

4.7.1.2 回答

フーリエ変換像の実空間の像とは違いは、一次元あたりの単位が $[m^{-1}]$ という不思議な空間に定義された像で、なかなかすぐに理解することができませんが、これを理解すると物理学の世界が変わってきます。フーリエ級数のもっともシンプルな形は複素数形式で、以下のように記述されます。複素数は数学、物理学の問題をシンプルに記述するための道具です。

$$\rho(\mathbf{r}) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \times \exp[i2\pi(hx + ky + lz)], \quad (4.54)$$

$$\text{where } F_{hkl} = \int_{z=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{y=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{x=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \rho(\mathbf{r}) \times \exp[-i2\pi(hx + ky + lz)] dx dy dz. \quad (4.55)$$

$\rho(\mathbf{r})$ は電子密度、位置ベクトル $\mathbf{r}$ は $\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b} + z\mathbf{c}$ です。 x, y, z は無単位の実数、 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ は基本並進ベクトルです。 F_{hkl} のことを結晶構造因子といいます。X線結晶構造解析では有限な範囲の整数 h, k, l に対して F_{hkl} を、おおざっぱに言って $|F_{hkl}|^2 = [hkl \text{ 反射 X 線の強度}]$ の関係式で求め、有限な範囲の h, k, l に対して電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ を計算します。

原子核の近くは電子密度が高くその場所に原子があることを示します。重い元素ならば元素番号に比例した多くの電子(高い電子密度)を有しているので結晶を構成する分子の形が分かります。

このようにしてフーリエ変換像([ブラッグ反射強度] $^{1/2}$)をたくさん集めてフーリエ級数に

することで、結晶の立体構造が見えてくるのです。ウィリアム・ローレンス・ブラッグは、X線結晶構造解析のことを「新しい顕微鏡(new microscope)」とよびました。

フーリエ変換はフーリエ級数の周期を無限大にした極限です。ただし実際には有限な範囲の積分で近似します。

幅 a 高さ b の有限な範囲 $[-1/2 \leq x < 1/2, -1/2 \leq y < 1/2, x, y \text{ は実数}]$ で定義された位置ベクトル $\mathbf{r}$ ($\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b}$) の2次元の画像 $f(\mathbf{r})$ は、 $-\infty < h < \infty, -\infty < k < \infty$ の整数 h, k を用いて次のように表されます。

$$\begin{aligned} f(\mathbf{r}) &= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(h\mathbf{a}^*x + k\mathbf{b}^*y)] \\ &= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(hx + ky)], \end{aligned} \quad (4.56)$$

$$\begin{aligned} \text{where } F_{hk} &= \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \\ &\times \exp[-i2\pi(hx + ky)] dx dy. \end{aligned} \quad (4.57)$$

F_{hk} は h と k の関数ですが、式(4.57)を用いて計算機で求めることができます。この F_{hk} のことを $f(\mathbf{r})$ の h - k 空間でのフーリエ変換像といいます。

X線CTの原理を発見したアラン・コーマックは数学者であり結晶学者でもありました。基本並進ベクトルが $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ 、逆格子ベクトル $\mathbf{h}$ が、($= h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$)、結晶構造因子が F_{hkl} のとき、電子密度は式(4.54)で求められます。結晶学の演習問題で「電子密度を a - b 面(x - y 面)に射影したときの電子密度マップを計算するにはどうすればいいか」というのがあります。正解は「式(4.54)で $l = 0$ に固定したときのサンメーションを計算すればいい」です。 a - b 面(x - y 面)に射影するということは、 z 方向への積分を意味しますが z 方向に振動する成分、すなわち $l \neq 0$ の項は積分を行うことにより振動して消えてしまうからです。この原理を応用したのがX線CTです。

4.7.2 フーリエ級数について

4.7.2.1 質問 F_{c_h} と f_{c_h} の関係について

F_{c_h} (c_h は添え字) は f_{c_h} (c_h は添え字) の原始関数ということでしょうか。

4.7.2.2 回答

「原始関数」というのは、積分した関数という意味なので、似ていますが、基本的には違います。ただ「フーリエ積分」という言葉があり、あなたが完全に外れているとも言切れないのです。式 (4.59b) がそうです。添え字 c_h の c は「cos の c 」で h は整数です。

本章で記述したように、あらゆる周期関数はフーリエ級数に展開できることが知られており、偶関数 [$f(-x) = f(x)$ である関数] は、係数を F_{c_h} とするフーリエ余弦級数で表され、あらゆる奇関数 [$f(-x) = -f(x)$ である関数] はフーリエ正弦級数で表されることが知られています。

あらゆる関数は偶関数と奇関数の和で表されます。オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。

$$\cos \theta = \frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2}, \quad (4.58a)$$

$$\sin \theta = \frac{e^{i\theta} - e^{-i\theta}}{2i}. \quad (4.58b)$$

この式を使うと次のような非常にシンプルな式が導出されます。

$$f(x) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} F_h \exp(i2\pi h a^* x), \quad (4.59a)$$

where

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{-a/2}^{a/2} f(x) \exp(-i\pi h a^* x) dx. \quad (4.59b)$$

4.7.2.3 質問 積分範囲が $-\frac{1}{2} \sim \frac{1}{2}$ である理由

なぜ積分範囲が $-\frac{1}{2} \sim \frac{1}{2}$ なのですか。

4.7.2.4 回答

式 (4.19) [p.29], 式 (4.25) [p.30] を以下に再掲します。

$$f(x) = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(-i2\pi h' a^* x), \quad (4.60a)$$

$$\text{where } F_{h'} = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} [f(x) \times \exp(i2\pi h' a^* x)] dx. \quad (4.60b)$$

これらの式では、 x は [m] のディメンジョンを持っており、式 (4.60b) の最後の項 dx も [m] のディメンジョンを持っています。ちなみに、式 (4.60b) の積分範囲を $0 \leq x < a$ とする記述もあり得るのですが、本章では、偶関数がフーリエ余弦級数で、奇関数がフーリエ正弦級数表されるという流れで記述しているため、積分範囲を $-\frac{a}{2} \leq x < \frac{a}{2}$ としました。次の段落で積分範囲を $0 \leq x < 1$ とせず、 $-\frac{1}{2} \leq x < \frac{1}{2}$ としている理由も同じです。

式 (4.60) で x' を無単位であるとし、 x [m] の代わりに $x'a$ [m] とする記述も可能です。その場合、式 (4.60) は次のように書き換えられます。

$$f(x') = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(-i2\pi h' a^* x' a), \quad (4.61a)$$

$$\text{where } F_{h'} = \int_{x'=-1/2}^{1/2} [f(x') \times \exp(i2\pi h' a^* x' a)] dx'. \quad (4.61b)$$

さらに $aa^* = 1$ を考慮して書き換えると

$$f(x') = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(-i2\pi h' x'), \quad (4.62a)$$

$$\text{where } F_{h'} = \int_{x'=-1/2}^{1/2} [f(x') \times \exp(i2\pi h' x')] dx'. \quad (4.62b)$$

式 (4.60b) 右辺の積分の前にある $\frac{1}{a}$ の項が式 (4.61b), (4.62b) ではなくなくなっています。

式 (4.60b) で h' をゼロとしたとき、積分の値が $a[m] \times f(x)$ となりますが、式 (4.61b), (4.62b) では h' をゼロとしたときの積分の値が $1 \times f(x)$ となり、 $\frac{1}{a}$ の項がなくなるのです。 $f(x)$, $f(x')$ の単位と $F_{h'}$ の単位は必ず一致していなければなりません。

2次元のケースでは x , y を最初から無単位の量としており、 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ に $[m]$ のディメンジョンを持たせています。もちろん基本並進ベクトルを無単位にして x , y に $[m]$ のディメンジョンを持たせても同じ結果が得られます。式 (4.42) [p.33] を以下に再掲します。

$$F_{hk} = \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \times \exp[-i2\pi(hx + ky)] dx dy \quad (4.63a)$$

$$= \int_{y=-1/2}^{1/2} \left\{ \exp(-i2\pi ky) \times \int_{x=-1/2}^{1/2} [F_{hk} \exp(-i2\pi hx)] dx \right\} dy. \quad (4.63b)$$

4.7.2.5 質問 振動する項がなくなることについて 振動するとなぜ消えてしまうのですか。

z 方向に振動する積は積分によって消えてしまう、とありましたが、具体的にどのような途中式ができるのでしょうか

4.7.2.6 回答

式 (4.25) と式 (4.26) [p.31] を以下に再掲します。

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} f(x) \exp(-i2\pi h a^* x) dx. \quad (4.64)$$

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \times \exp[-i2\pi(h - h')a^* x] dx. \quad (4.65)$$

式 (4.65) は式 (4.64) を説明するために記述されています。これの前提になっているのは、次の式で表されるフーリエ級数です。

$$f(x) = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(i2\pi h' a^* x). \quad (4.66)$$

式 (4.66) を式 (4.64) に代入したのが、式 (4.65) です。 $h'' = h' - h$ と置いて $-1/2 \leq x < 1/2$ の範囲で積分すると次のようになります。

$$\begin{aligned} & \int_{x=-a/2}^{a/2} F_h \exp(i2\pi h'' a^* x) dx \quad (4.67) \\ &= \int_{x=-a/2}^{a/2} F_h \cos(2\pi h'' a^* x) dx \\ &+ i \int_{x=-a/2}^{a/2} F_h \sin(2\pi h'' a^* x) dx. \quad (4.68) \end{aligned}$$

上の式 (4.68) の積分が $h'' \neq 0$ のときゼロになることに関しては、式 (4.20), (4.21) [p.29] がゼロになるのと同じ理由です。式 (4.22) [p.30] および式 (4.23), (4.24) [p.30] の記述を参照してください。要は式 (4.65) の積分は $h \neq h'$ のときにはゼロになり、 $h = h'$ のときだけ $F_h (= F_{h'})$ となって「生き残る」のです。このことから式 (4.64) の積分で、 $F_h (= F_{h'})$ の値を計算できることになります。

4.7.2.7 質問 $\exp(\)$ の中身の符号について

スライド 37 はどちらの符号をなおせばよいでしょうか。

4.7.2.8 回答

実はどちらでも構わないのです。

式 (4.51) [p.35] と式 (4.53) [p.36] は2つの式でワンセットで、これらをあらためて記述します。

$$f(\mathbf{r}) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \times \exp[i2\pi(hx + ky + lz)], \quad (4.69a)$$

where

$$F_{hkl} = \int_{z=-1/2}^{1/2} \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \times \exp[-i2\pi(hx + ky + lz)] dx dy dz. \quad (4.69b)$$

式 (4.69a) [p.43] と式 (4.69b) [p.43] で, $h' = -h, k' = -k, l' = -l$ と置くと, 式 (4.69a) [p.43] と式 (4.69b) [p.43] の右辺 $\exp[\]$ の中身の符号がいずれも逆転します。式 (4.69a) [p.43] はフーリエ級数の式で, 式 (4.69b) は [p.43] フーリエ級数の係数を表す式です。フーリエ級数の式とその係数の式では $\exp[\]$ の中身の符号は逆でなければなりません。

4.7.2.9 質問 逆格子ベクトルの可視可について

$\mathbf{a}^*$ を可視化することは不可能でしょうか。数学的に決めたものだからやはり難しいですね。

4.7.2.10 回答

2次元の場合の $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*$ については図 4.1 [p.32] を, 3次元の場合の $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ については下手な作図で申し訳ないのですが, 図 4.2 [p.34] を参照してください。 $\mathbf{a}, \mathbf{b}$ と $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*$ の角度関係, $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ と $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ の角度関係は図 4.1 [p.32], 図 4.2 [p.34] の通りでよいのですが, 実空間の基本並進ベクトルはディメンジョンが [m], 逆空間の逆格子基本ベクトルのディメンジョンが $[\text{m}^{-1}]$ と全く違っており, 実空間と逆空間でのベクトルの長さは比較できないことに注意してください。

結晶構造解析を行ったあとの3次元の逆格子点 $\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ は, 逆空間内で整然と並んでいます。すぐ手許にないのですが, 逆格子ビューアなどのソフトウェアでその様子を見ることができます。そのうち講義録に掲載しようと思います。

4.7.2.11 質問 逆空間について

逆空間が視覚的に理解できません。フーリエ変換の画像と講義中おっしゃっていたと思うのですが, 実際に画像があるのですか?

4.7.2.12 回答

逆空間は「仮想的な空間」ですが, ここに画像があると考えて構いません。ただしそれはコンピュータの中に存在し, 実物を見るには, ソフトウェアの助けを必要とします。例えばデジカメで撮影した画像は SD カードの中に存在しますが, ソフトウェアがなければ見ることはできません。これと同じことです。

X 線結晶構造解析を最初に行ったブラッグ父子

も, 電波干渉計を開発したマーチン・ライルも, X 線 CT(Computer Tomography) を開発したアラン・コーマック, ゴッドフリー・ハウンズフィールドも, 逆空間に像があるはずだと空想の上で認識し, コンピューターを使って実像へと変換することに成功した人たちです。ブラッグ父子の時代には, コンピューターはまだ存在しませんでした。手計算でフーリエ級数を計算したのです。彼らの「凄さ」を認識するとともに, その原理の単純さを身近に感じて欲しいと思っています。

4.7.2.13 質問 パラレルターム, クロスタームについて

パラレルターム, クロスタームとよぶ由来はなんですか。

4.7.2.14 回答

エバルトの反射条件を記述した第 8 章 [p.95] 式 (8.10) [p.98] の逆格子点がエバルト球上に載る条件を式 (8.6) [p.97] に代入すると

$$\begin{aligned} & (n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b} + n_z\mathbf{c}) \cdot (\mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0) \\ &= (n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b} + n_z\mathbf{c}) \\ & \cdot (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*) \end{aligned} \quad (4.70a)$$

$$= n_0. \quad (4.70b)$$

上の式 (4.70) が導出されます。クロスターム (交差項) は, $n_x\mathbf{a} \cdot k\mathbf{b}^*, n_x\mathbf{a} \cdot l\mathbf{c}^*$ などで, 式 (4.70a) で上の項と下の項の内積をとるとき, 「たすき掛け」のようなかけ算をするためこのようによばれています。内積には分配法則 (§5.1.2.2 [p.56] 参照), が成り立つのですが, クロスタームがゼロになるように $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ を定義しており, またパラレルタームは $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1$ になるように定義しているので, (4.70a)=(4.70b) が明らかになり立ち, エバルトの反射条件が簡潔に記述できるのです。

また式 (4.36a) = (4.36e) [p.33] は, 式 (4.36e) [p.33] が $n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b}$ (n_x, n_y は任意の整数) の並進に対して値が変わらないことから, 式 (4.36) [p.33] が, $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ を周期とする周期関数であることを示しています。2次元の場合も同様です。

4.7.2.15 質問 フーリエ余弦級数の定数項について

式 (4.6) [p.27] 振動しない項 $\frac{1}{2}F_{c_0}$ がでてくるのはなぜでしょうか？正弦と同じくなくても成り立つような気がしたのですが。

4.7.2.16 回答

$\cos(i2\pi ha^*x)$ と $\sin(i2\pi ha^*x)$ の関数で、 $h=0$ のときの値は $\cos(0)=1$, $\sin(0)=0$ です。 $\cos(0)$ に定数をかけるとその定数の関数となりますが、 $\sin(0)$ に定数をかけてもゼロにしかありません。定数項がフーリエ余弦級数の中にあるのはこのためです。

4.7.2.17 質問 F_h と F_{-h} の関係について

なぜ式 (4.25) [p.30] から式 (4.29) [p.31] が導き出されるのでしょうか？もう一度説明をお願いしたいです。

4.7.2.18 回答

式 (4.25) [p.30] を以下に再掲します。

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} f(x) \exp(-i2\pi ha^*x) dx. \quad (4.71)$$

次の式は式 (4.71) の h を $-h$ に置き換えた式です。

$$F_{-h} = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} f(x) \exp(i2\pi ha^*x) dx. \quad (4.72)$$

$\frac{1}{a}$ は実数であり、 $f(x)$ もまた実数であるとして議論しています。式 (4.71) と式 (4.72) では $\exp(\)$ の中身の符号が逆転しているだけです。

図 1.1 [p.1] と式 (1.2) [p.2] を参照しながら、オイラーの公式を思い出してください。 $\exp(+i\theta)$ と $\exp(-i\theta)$ は θ がどんな値であっても、互いに複素共役です。すなわち x が $-\frac{a}{2} \leq x < \frac{a}{2}$ のどの値であっても、式 (4.71) と式 (4.72) の積分の中身は偏角 θ の符号が逆転した複素共役の関係にあり、ガウス平面 (複素数平面) 上で実数軸を中心として上下対称です。それゆえ積分結果もまた互いに複素共役の関係にあり、

$$F_{-h} = F_h^*. \quad (4.73)$$

上の式 (4.73) の関係が成り立つのです。

4.7.2.19 質問 フーリエ余弦級数と正弦級数の係数の符号について

講義中に簡単だとおっしゃっていたので、質問するのがお恥ずかしいのですが、式 (4.10) [p.27] と式 (4.11) [p.27] のところで h を $-\infty \sim -1$ にとるとなぜマイナスがつくのでしょうか？

4.7.2.20 回答

式 (4.10) を以下に再掲します。

$$f(x) = \frac{1}{2}F_{c_0} + \sum_{h=1}^{\infty} F_{c_h} \cos(2\pi ha^*x) + \sum_{h=1}^{\infty} F_{s_h} \sin(2\pi ha^*x). \quad (4.74)$$

また式 (4.11) を以下に再掲します。

$$f(x) = \frac{1}{2}F_{c_0} + \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{c_h} \cos(2\pi ha^*x) + \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{s_h} \sin(2\pi ha^*x). \quad (4.75)$$

式 (4.74) と式 (4.75) は全く同じでなければなりません。式 (4.74) のサンメーションで $h=1$ の項だけをとると次のようになります。

$$F_{c_1} \cos(2\pi a^*x) + F_{s_1} \sin(2\pi a^*x) \quad (4.76)$$

一方、式 (4.75) のサンメーションで $h=-1$ の項だけをとると次のようになります。

$$F_{c_{-1}} \cos(-2\pi a^*x) + F_{s_{-1}} \sin(-2\pi a^*x) \quad (4.77)$$

式 (4.76) と式 (4.77) の第1項どうしを比較すると $\cos(\)$ は中身の符号が変わっても値が変わらないので、 $F_{c_1} = F_{c_{-1}}$ です。一方、第2項どうしを比較すると $\sin(\)$ は中身の符号が代わると値の符号が逆になるので、 $F_{s_1} = -F_{s_{-1}}$ 。上の比較は、全ての F_{c_h} と F_{s_h} ($-\infty < h < \infty$) について成り立つので

$$F_{c_{-h}} = F_{c_h}, \quad (4.78a)$$

$$F_{s_{-h}} = -F_{s_h}. \quad (4.78b)$$

4.7.2.21 質問 三次元のフーリエ級数について

今回三次元に拡張したあとの話に全くついていけません。私の理解力不足で申し訳ないのですが、もしよろしければ次回の授業でもう一度詳しく説明していただきたいです。

4.7.2.22 回答

一次元のフーリエ級数についてはインターネット上にもたくさん解説がなされています。そのほとんどあるいは全てが、フーリエ余弦係数と正弦係数を導出したあと、複素数形式のフーリエ級数を導出しています。2次元、3次元への拡張となると、複素数形式がものすごく威力を発揮し、フーリエ余弦係数と正弦係数の出番はほぼなくなります。一次元のフーリエ級数の時点で「1次元逆格子」を定義して、それを2次元、3次元へと拡張する手続きで説明を進めます。

X線結晶構造解析、X線CT、電波干渉計(開口合成法)など、フーリエ級数、フーリエ変換が実際に応用されている例の理解を深めながら、講義を進めてゆきたいと思っています。

周期関数のフーリエ級数のところで、「周期 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を持つ三次元の周期関数 $f(\mathbf{r})$ ($\mathbf{r}$ は位置ベクトル) は次のような性質を持っています。式 (4.48) [p.35] を、以下に再掲します。

$$f(\mathbf{r} + n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) = f(\mathbf{r}). \quad (4.79)$$

ここで、 n_x, n_y, n_z は任意の整数です。式 (4.79) は $f(\mathbf{r})$ という関数が、例えば結晶のように基本並進ベクトル $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を単位胞とする並進対称性を持っている、というだけの条件です。

$f(\mathbf{r})$ という関数は $\mathbf{r} + n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}$ (n_x, n_y, n_z は任意の整数) で同じ値を持っている、ということを記述しているのみで、何らかの定理や法則を使って導出しているわけではないのです。

このあと議論しようとしていることは、おそらくこの関数は、 $\mathbf{a}/h$, $\mathbf{b}/k$, $\mathbf{c}/l$ (h, k, l は整数) の周期をもつ関数の和で表されるだろうから、その準備をしておきましょう、ということです。

4.7.2.23 質問 $f_{\text{odd}}(x)$, $f_{\text{even}}(x)$ とは

$f_{\text{odd}}(x)$, $f_{\text{even}}(x)$ は何の値を指しているのでしょうか？

4.7.2.24 回答

even number とは「偶数」odd number とは「奇数」という意味です。even function とは「偶関数」odd function とは「奇関数」という意味です。§4.2.7 [p.27] 冒頭の記述を以下に再掲します。

定義域が $-\infty < x < \infty$ の任意の関数 $g(x)$ に対して $g_{\text{even}}(x) = [g(x) + g(-x)]/2$ と $g_{\text{odd}}(x) = [g(x) - g(-x)]/2$ が計算できるが、 $x = -x_0$ をこれらに代入すると、次の式が得られます。

$$\begin{aligned} g_{\text{even}}(-x_0) &= \frac{g(-x_0) + g(x_0)}{2} \\ &= \frac{g(x_0) + g(-x_0)}{2} \\ &= g_{\text{even}}(x_0), \end{aligned} \quad (4.80a)$$

$$\begin{aligned} g_{\text{odd}}(-x_0) &= \frac{g(-x_0) - g(x_0)}{2} \\ &= -\frac{g(x_0) - g(-x_0)}{2} \\ &= -g_{\text{odd}}(x_0). \end{aligned} \quad (4.80b)$$

式 (4.80a) から $g_{\text{even}}(x)$ は偶関数であり、式 (4.80b) から $g_{\text{odd}}(x)$ は奇関数であることが分かります。両者を足し合わせると $g(x)$ になるので、任意の関数は、偶関数と奇関数の和で表されることがわかります。すなわち、任意の関数 $g(x)$ は偶関数 $g_{\text{even}}(x)$ と奇関数 $g_{\text{odd}}(x)$ に分解でき、 $g(x) = g_{\text{even}}(x) + g_{\text{odd}}(x)$ である。したがって周期 a の任意の関数 $f(x)$ は、フーリエ余弦級数とフーリエ正弦級数の和で次のように表されます。

$$f(x) = f_{\text{even}}(x) + f_{\text{odd}}(x) \quad (4.81)$$

$$\begin{aligned} &= \frac{1}{2} F_{c_0} + \sum_{h=1}^{\infty} F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x) \\ &\quad + \sum_{h=1}^{\infty} F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x). \end{aligned} \quad (4.82)$$

上のサンメーションは、 $\sum_{h=1}^{\infty}$ の範囲で和をとっていますが、 $\sum_{h=-\infty}^{-1}$ の範囲での和に書き換えることができます。この際、 $\cos(-2\pi h a^* x) = \cos(2\pi h a^* x)$, $\sin(-2\pi h a^* x) = -\sin(2\pi h a^* x)$

を考慮すると式 (4.82) と同様に

$$f(x) = \frac{1}{2}F_{c_0} + \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x) + \sum_{h=-\infty}^{-1} F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x). \quad (4.83)$$

フーリエ級数は式 (4.82), 式 (4.83) のいずれの形で表されますが,

$$F_{c_{-h}} = F_{c_h}, \quad (4.84a)$$

$$F_{s_{-h}} = -F_{s_h}. \quad (4.84b)$$

この関係は, §4.2.8 [p.28] および §4.2.10 [p.31] の記述に必要でした。

4.7.2.25 質問 $\exp$ の積分がなぜゼロになるのか

スライドの 16 ページなのですが $\sin$ と $\cos$ が積分して 0 になるのは分かったのですが, $\exp$ が最後の 2 行がつながりません。 $\exp(i2\pi h) - 1 = 0$ $\exp(i2\pi h) - 1 = 0$ でなければ合わないのに $i2\pi h = 0$ しかありえないのですが $h \neq 0$ なので止まってしまいます。

4.7.2.26 回答

結論から書くと h が任意の整数で $\exp(i2\pi h) = 1$ なのです。 $\exp(i\phi)$ の値は, ϕ の値が, どんどん大きくなるか, 小さくなるかで, ガウス平面 (複素数平面) の上を 2π 周期すなわち, 360° 周期でぐるぐる回ります。なので, $\exp(i\phi)$ の偏角 ϕ が, $\dots, -1080^\circ, -720^\circ, -360^\circ, 0^\circ, 360^\circ, 720^\circ, 1080^\circ, \dots$ 。

式をフォローするだけでなく, 図 1.1 [p.1] の複素数平面の図を思い出して, $\exp(i\phi)$ が, ϕ の値の変化にしたがってぐるぐる回る様子を想像してみてください。

4.7.2.27 質問 フーリエ級数とは何か

結局フーリエ級数とは何かがよくわかりませんでした。視覚的, 概念的に (?) どのようなことをしているのでしょうか。

4.7.2.28 回答

一次元で説明すると周期 a の全ての周期関数は周期 a/h の余弦関数 $F_{c_h} \cos(2\pi h a^* x)$ と正弦関数 $F_{s_h} \sin(2\pi h a^* x)$ の和で表されるということ

です。ここで $a^* = 1/a$ です。つまり

$$f(x) = \frac{a_0}{2} + \sum_{h=1}^{\infty} \cos(2\pi h a^* x) + \sum_{h=1}^{\infty} \sin(2\pi h a^* x). \quad (4.85)$$

フーリエ自身がこれの厳密な証明はできなかったようです。ただ, これを認めて議論すると周期関数の記述は非常に簡単になります。これを直観的, 視覚的に理解できるスライドを次回の講義までに用意しようと思います。

周期 a を無限大にした極限がフーリエ変換です。そうするとあらゆる関数がフーリエ変換できるようになります。つまり一次元, 2 次元, 三次元のあらゆる関数に対してフーリエ変換像が定義できるのです。

実際には今日我々は, 計算機 (コンピューター) を使うことができるので, フーリエ変換を計算機で行うことができます。計算機で取り扱える定義域は有限かつ離散的なので, 実際にはフーリエ変換と言っても, 有限かつ離散的に計算を行います。

フーリエ級数の係数のことも「フーリエ変換像」とよぶことがあります。例えば「X 線強度は結晶内電子密度のフーリエ変換像」という言い方をしたりします。

フーリエ級数, フーリエ変換は, 数学の中でもっとも難しいと言われる分野です。あと 10 回の講義の中で理解でき, かつ美しいと感じられるようになるのが目標です。頑張ってください。

4.7.2.29 質問 フーリエ係数の意味は何か

フーリエ係数に分けて計算する意味は何でしょうか。フーリエ係数には, 特別な意味があるということでしょうか。

4.7.2.30 回答

毎回講義の冒頭で示していることなのですが, 実像 (実空間の像) が見えない場合でもフーリエ変換像なら見える, というケースが物理計測には多いのです。フーリエ係数 F_{hk} のことを「フーリエ変換像」といったりします。

4.7.2.31 質問 2次元, 3次元で $\sin$ と $\cos$ 使わないのか

フーリエ級数を2次元, 3次元に拡張する際には $\sin$ と $\cos$ は使わないとおっしゃっていましたが, 2次元3次元では余弦級数と正弦級数に分けることができないということなのですか。

4.7.2.32 回答

そうではありません。2次元, 3次元のケースでもフーリエ余弦級数と正弦級数に分けることができます。しかしそうすると, とてつもなく複雑な式が出てきます。複素数表示の場合は, 指数法則を使って $\exp(i\alpha) \exp(i\beta) \exp(i\gamma) = \exp[i(\alpha + \beta + \gamma)]$ と簡潔に記述できるところを $(\cos \alpha + i \sin \alpha)(\cos \beta + i \sin \beta)(\cos \gamma + i \sin \gamma)$ のかけ算を「積和の法則」を使って記述することは不可能ではありません。ここで, $\alpha = 2\pi \mathbf{a}^* \cdot \mathbf{x}$, $\beta = 2\pi \mathbf{b}^* \cdot \mathbf{y}$, $\gamma = 2\pi \mathbf{c}^* \cdot \mathbf{y}$ です。しかしこんな問題が出たら数学が大嫌いになるでしょう。こういう難しいかけ算が指数法則だけで簡単にできるようになってしまう。ここが, オイラーの公式の凄いところなのです。

一次元のフーリエ級数で複素数表示の便利さを理解したら, 2次元, 3次元への拡張は, 指数法則が使える複素数表示を使うのが合理的で, わざわざ複雑な余弦級数, 正弦級数に戻ることはないでしょう, ということです。複素数とオイラーの公式の便利さを理解したら, $\cos$, $\sin$ とは「サヨウナラ」しましょう。

4.7.2.33 質問 「サンメーション」の意味は何か

X線CT原理の説明の際「サンメーション」という言葉をよく使っていたらっしゃいましたがこのサンメーションとは何でしょう。調べてみたのですが, よくわからなかったので質問します。

4.7.2.34 回答

サンメーション (summation) は「和」「足し算」という意味です。 $\sum$ (シグマ) の記号を使うのですが, 物理数学では頻繁に出てくるので是非憶えてください。

ガウスの子供時代のエピソードに1~100の和

を5050だと瞬時に計算したというのがあります。サンメーション記号を使って書くと $\sum_{i=1}^{100} i = 101 \times 50 = 5050$ となります。

4.7.2.35 質問 重要な式を示してください

フーリエ級数についての第4章 [p.25] ですが, 式が沢山ありどれが重要な式なのかがよくわかりません。特に重要な式や目標としている式をピックアップ, もしくは囲みなど目立つようにしていただけると勉強しやすいです。

4.7.2.36 回答

そのようにしました。

4.7.2.37 質問 F_h とは何ですか

また式 (4.17) [p.29] で定義した F_h についてですが, これはどのような値を示す文字なのでしょう。 F_{c_h} 及び F_{s_h} は, 自分の中では h を変数とした $\cos$ と $\sin$ の振幅, という解釈なのですが, それらを足し合わせることによってできる F_h という変数についてご教授願いたいです。

4.7.2.38 回答

F_{c_h} および F_{s_h} の理解に関しては間違いありません。 $f(x)$ が実数である場合, F_{c_h} と F_{s_h} も実数です。しかし F_h は式 (4.17) [p.29] のように $F_h = F_{c_h} - iF_{s_h}$ と定義されており複素数です。フーリエ余弦級数と正弦級数からスタートしましたが, オイラーの公式を使って複素数表示に書き直そうとしているのです。そしてこれにより, フーリエ級数は非常に単純な形に書き換えられます。そこがオイラーの公式の凄いところですよ。

4.7.2.39 質問 $f(\mathbf{x}\mathbf{a} + \mathbf{y}\mathbf{b})$ について

$f(x) = f(\mathbf{x}\mathbf{a} + \mathbf{y}\mathbf{b})$ とする表記法を初めてみたのですが, これは $\mathbf{a}\mathbf{x} + \mathbf{b}\mathbf{y} = 0$ と同義であると解釈してよいのでしょうか?

4.7.2.40 回答

これに関しては違います。2次元の周期性の説明のところで出てきた式 (4.35) [p.32] のことだと思いますが, これを以下に再掲します。

$$f[(x + n_x)\mathbf{a} + (y + n_y)\mathbf{b}] = f(\mathbf{x}\mathbf{a} + \mathbf{y}\mathbf{b}). \quad (4.86)$$

式の変形を省略せずに丁寧に書くと以下ようになります。

$$f[(x+n_x)\mathbf{a} + (y+n_y)\mathbf{b}] \quad (4.87a)$$

$$= f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b} + n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b}) \quad (4.87b)$$

$$= f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b}). \quad (4.87c)$$

$f(x\mathbf{a} + y\mathbf{b})$ を $f(\mathbf{r})$ と書くことにすると $f(\mathbf{r} + n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b}) = f(\mathbf{r})$ ここで、 n_x と n_y は任意の整数です。式 (4.87) は、2次元の周期関数を持っている性質は、この通りですよ、というだけの式です。三次元に関しても同様です。 $\mathbf{a}$ と $\mathbf{b}$ の整数倍の1次結合だけ動いても $f(\mathbf{r})$ の値は同じですよ、ということです。

4.7.2.41 質問 $\exp(-i2\pi t/T)$ を掛けることについて

本で読んだのですがフーリエ変換する際に $\exp(-i2\pi t/T)$ を掛ける場所があったのですがこれは複素数の実部だけで考えているのでしょうか。

4.7.2.42 回答

実部だけではなく虚部もまた重要です。

t の記号や T の記号は時間を表すことが多いのでおそらく、 $\exp(-i2\pi t/T)$ を掛けることで周波数解析をしているのだと思います。

複素数表示のフーリエ級数でも $f(t)$ や $f(x)$ が実数であることが多いです。ただしフーリエ級数の表示を複素数にした方が圧倒的に計算も数式での表示も楽になるのです。実数の関数を複素数表示のフーリエ級数に展開しても $F_{-h} = F_h^*$ の関係があるので、両者の足し算は実数になります。

F_h の位相角 (偏角) ϕ には、実は重要な意味があります。 $F_h = |F_h| \exp(i\phi)$ とすると $F_{-h} = |F_h| \exp(-i\phi)$ となります。 F_h の項と F_{-h} の項を足し合わせると次のようになります。

$$|F_h| \exp(i\phi_h) \exp(i2\pi h a^* x) + |F_h| \exp(-i\phi_h) \exp(-i2\pi h a^* x) \quad (4.88a)$$

$$= 2|F_h| \cos(2\pi h a^* x + \phi_h) \quad (4.88b)$$

$$= 2|F_h| [\cos(\phi_h) \cos(2\pi h a^* x) - \sin(\phi_h) \sin(2\pi h a^* x)]. \quad (4.88c)$$

上の計算で出てくる $\cos$ の関数は $\phi = 0$ であれば偶関数ですが、一般には $\phi \neq 0$ なので、偶関数から位相角 ϕ だけズレているのです。 $|F_h|$ が全て同じでも位相角 ϕ_h が異なっているとフーリエ級数を計算したときの関数は全く違ったものになります。また、式 (4.88b) から式 (4.88c) への変形には三角関数の加法定理を用いているのですが、同じ値の h を持つ $\cos(2\pi h a^* x)$ と $\sin(2\pi h a^* x)$ の振幅比は $\cos(\phi_h) : -\sin(\phi_h)$ であることが分かります。

4.7.2.43 質問 積分の範囲が $\pm\infty$ であることについて

フーリエ変換の積分をする際になぜ定義域を $\pm\infty$ で行うのかが未だにじっくりこないところがあります。詳しく説明していただけませんか。

4.7.2.44 回答

一次元のフーリエ級数は一般に次のように表されます。

$$f(x) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} F_h \exp(i2\pi h x). \quad (4.89)$$

現実には $\pm\infty$ のサンメーションをとることはできないので有限な範囲で妥協して $f(x)$ を求めます。例えば図 4.3 (a) [p.36] や図 4.4 (a) [p.37] の関数を求めたいわけですが、図 4.3 (h), 図 4.4 (h) のように有限な範囲で打ち切っても、元の関数を近似的に求めることができます。実際に計算機で級数を計算する場合も有限な範囲で計算を打ち切ります。 $\pm\infty$ のサンメーションというのは概念的なものです。

4.7.2.45 質問 X線結晶構造解析にフーリエ級数を用いることについて

X線解析とフーリエ変換の関連性についてです。私はX線のことを学ぶのは先生の授業で初めてであるためいまいちその関連性がつかめないう状態です。フーリエと言えば波の解析で常用されるものですがX線の波を操るために使うのでしょうか。それとも波の振幅・周波数を知るために使うのでしょうか。細かいところですが教えていただければありがたいです。

4.7.2.46 回答

X線結晶構造解析では結晶内の電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ を「静止した波」として取り扱っています。例えばX線の波そのものであれば

$$\tilde{D} = D \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r})]. \quad (4.90)$$

などと表します。真空中、空気中あるいは媒質中を伝播する波は、上の式のように、時間による振動項と位置ベクトルによる振動項を持っています。時間による振動項を省略して表示することもあります。 ν は一般に振動数で Hz(ヘルツ)で表示することがありますが基本的な単位は $[\text{s}^{-1}]$ です。 ν の代わりに角周波数 $\omega (= 2\pi\nu)$ で記述する場合もあります。時間の単位は $[\text{s}]$ なので、両者の積を取ると無単位になります。 $\mathbf{K}$ は波数ベクトルで単位は $[\text{m}^{-1}]$ 位置ベクトルの単位は $[\text{m}]$ で、これらの積は、やはり無単位になります。「波」には、時間による振動を伴う波と静止した波があるものと理解してください。電子密度の波 $\rho(\mathbf{r})$ も静止した波であり次のようにフーリエ級数展開できます。

$$\rho(\mathbf{r}) = \sum_h \sum_k \sum_l F_{hkl} \exp[i2\pi(hx + ky + lz)]. \quad (4.91)$$

少しややこしいのですが、結晶光学素子を使って波としてのX線の性質をコントロールすることもあります。例えば「X線移相子」は σ 偏光と π 偏光のX線に対する結晶の屈折率の差を利用して、X線の偏光状態をコントロールする光学素子です。横偏光のX線を縦偏光や円偏光に変換することができます。

4.7.2.47 質問 フーリエ級数とテイラー展開について

式 4.10 [p.27] から、フーリエ級数というのは $f(x)$ を近似して表したものであるということでしょうか。また、形から何となくテイラー展開に似ていると思ったのですが、テイラー展開はフーリエ級数の一種のようなものなのでしょうか。フーリエ級数とフーリエ解析の違いがよく分かっていないのフーリエ級数とは式 4.10 [p.27] の右辺を指し、

フーリエ解析は $f(x)$ を右辺で計算していくということでしょうか。

4.7.2.48 回答

2020/6/15 の第6回の講義で、フーリエ級数の収束とマクローリン展開の収束についての数値計算を行ったので、混乱を招いたのかも知れません。テイラー展開(マクローリン展開)とフーリエ級数は全く別のものです。

テイラー展開(マクローリン展開)については第3章 [p.19] の式 (3.2) [p.19] に記述したように、無限回微分可能なあらゆる関数が $\sum_{n=0}^{\infty} a_n x^n$ で表されたとしたもので、2020/6/15 の第6回の講義では、周期関数もまた例外ではなかった、という話をしました。

フーリエ級数は周期 a のあらゆる周期関数は周期 a/h の三角関数の和で表されたとしたものです。

4.7.2.49 質問 $\exp(i2\pi h) = 1$ の計算について

スライドの16ページなのですが $\sin$ と $\cos$ が積分して0になるのは分かったのですが、 $\exp$ が最後の2行がつながりません。

$$\exp(i2\pi h) - 1 = 0. \quad (4.92)$$

でなければ合わないので $i2\pi h = 0$ しかありえないのですが $h \neq 0$ なので止まってしまいます。

4.7.2.50 回答

結論から書くと h が任意の整数で $\exp(i2\pi h) = 1$ なのです。 $\exp(i\phi)$ の値は、 ϕ の値が、どんどん大きくなるか、小さくなるかで、ガウス平面(複素数平面)の上を 2π 周期すなわち、 360° 周期でぐるぐる回ります。なので、 $\exp(i\phi)$ の偏角 ϕ が、 $\dots, -1080^\circ, -720^\circ, -360^\circ, 0^\circ, 360^\circ, 720^\circ, 1080^\circ, \dots$ 。

式をフォローするだけでなく、図 1.1 [p.1] の複素数平面の図を思い出して、 $\exp(i\phi)$ が、 ϕ の値の変化にしたがってぐるぐる回る様子を想像してみてください。

4.7.2.51 質問 テイラー展開とフーリエ級数について

式 (4.10) [p.27] から、フーリエ級数というのは $f(x)$ を近似して表したものであることしょう

か。また形から何となくテイラー展開に似ていると思ったのですが、テイラー展開はフーリエ級数の一種のようなものなのでしょうか。フーリエ級数とフーリエ解析の違いがよく分かっていないのフーリエ級数とは式 (4.10) [p.27] の右辺を指し、フーリエ解析は $f(x)$ を右辺で計算していくということでしょうか。

4.7.2.52 回答

$f(x)$ を近似的に求めようとしているのは、全くその通りです。

2020/6/15 の第 6 回の講義で、フーリエ級数の収束とマクローリン展開の収束についての数値計算を行ったので、混乱を招いたのかも知れません。テイラー展開 (マクローリン展開) とフーリエ級数は全く別のものです。

マクローリン展開は、第 3 章 [p.19] でオイラーの公式を導出する目的だけに使っています。

フーリエ級数も、やはり無限和ですが、周期 a の周期関数を定数項、周期 a の三角関数、周期 $a/2$ の三角関数、周期 $a/3$ の三角関数、周期 $a/4$ の三角関数、… 周期 a/∞ の三角関数の和で表そうとしているものです。

第 4 章の図 4.3 [p.36] 図 4.4 [p.37] には、級数の計算を有限な範囲で打ち切った場合に、打ち切りの上限値 $N/2$ を大きくすればするほど元の関数に近づいていく様子を示しています。実際コンピュータを使っても無限の級数というのは求めることはできず、どこかで計算を打ち切って元の関数 $f(x)$ を近似的に求めることになります。

物理計測では、関数 $f(x)$ を直接観測できなくても、 $f(x)$ の逆空間像 F_h を大きな値の h まで観測できるということが多々あるのです。

4.7.2.53 質問 フーリエ変換とラプラス変換について

授業と少し離れますが、フーリエ変換とまとめて学ばれることの多いラプラス変換は、なにかフーリエ変換と関連があるのでしょうか。気になりました。

4.7.2.54 回答

フーリエ変換については、私は大学の講義で習ったことがなく、独学で勉強しました。教科

書として用いたのは、もっぱら Web 上の記事でした。

ラプラス変換については講義で習ったのですが、もう 40 年も前のことで、すっかり忘れてしまいました。

フーリエ変換もラプラス変換も微分方程式を解くのに有効だとのことですが、どのように運用するのか、今の私にはよくわかりません。そのうち調べておきます。

4.7.2.55 質問 デルタ関数について

今回の授業での質問とは少しずれてしまうかもしれませんが気がなることがあったので質問いたします。図書館で借りた参考書にフーリエ変換を考える際にデルタ関数を利用して考えるというものがあり、そこからフーリエ変換、逆フーリエ変換について導出を行っている場面がありました。しかし、この 2 つの関係性がうまくつかめていない状況なので説明いただきたいと思いました。

4.7.2.56 回答

デルタ関数はディラックのデルタ関数ともよばれ、量子力学の構築に貢献し 1933 年にノーベル物理学賞を受賞したポール・ディラック (1902/8/8-1984/10/20) によって導入された概念的な関数です。

定義域のある値でだけ無限大の値を持ちフーリエ変換 (周期関数の周期 a を $-\infty < a < \infty$ とした極限) すると $-\infty < h < \infty$ の範囲で定数「1」となる関数です。なお、フーリエ級数の世界では h は整数であり、離散的な数値となりますが、フーリエ変換の世界では h は実数となり、デルタ関数をフーリエ変換した「1」の定義域も $\pm\infty$ の実数になります。

私は、X 線波動場の数値計算にデルタ関数の境界条件を与えていますが、これは、あらゆる入射角を持った X 線を想定することであり、有限な角度幅を持つ実際の X 線写真とは微妙に異なる計算結果が得られます (図 4.6 [p.38] 参照)。

4.7.2.57 質問 $\cos \sin$ の周期について

式 (4.25) [p.30] の複素数形式のフーリエ係数の計算の項について、 $\sin$ 波及び $\cos$ 波の周期が 2π であることはどこから来たのでしょうか。自分

の中では講義録の式 (4.2) [p.26] にあるように周期は h/a だと思っていたので、初歩的なことかもしれませんが、ご教授頂けると幸いです。

4.7.2.58 回答

第1章, 図 1.1 [p.1] を参照しながら以下を記述します。

この図には、半径1の円が描いてあります。円を1周する周長は、 $2\pi r$ で与えられますが、いま、 $r=1$ なので、この円を 360° 、すなわち1周すると長さは 2π になります。

角度を「度」ではなく [rad] で表すとき、この半径1の円の周長で表す決まりがあります。

$$\cos(0^\circ) = \cos(0[\text{rad}]) = 1, \quad (4.93a)$$

$$\cos(90^\circ) = \cos\left(\frac{\pi}{2}[\text{rad}]\right) = 0, \quad (4.93b)$$

$$\cos(180^\circ) = \cos(\pi[\text{rad}]) = -1, \quad (4.93c)$$

$$\cos(270^\circ) = \cos\left(\frac{3\pi}{2}[\text{rad}]\right) = 0. \quad (4.93d)$$

一般に特別な事情がない限り [rad] の記号は省略します。

フーリエ級数を求めようとしている関数の周期は h/a ではなく a/h です。つまり、分母と分子が逆です。周期は実空間の値なので、[m] の単位を持っている必要があります。[s](秒) の単位を持つこともあります。 $1/a = a^*$ と定義しており単位は $[\text{m}^{-1}]$ ないしは $[\text{s}^{-1}]$ です。式 (4.2a) [p.26] ないしは式 (4.2b) [p.26] に $x=0$ を代入すると $\cos$ の中身の値はゼロ、 $x=a$ を代入すると $\cos$ の中身の値は $2\pi h$ で $360^\circ \times h$ となり、図 1.1 [p.1] の円の上を $\exp(i2\pi ha^*x)$ の値は、ぐるぐる h 回、回転することになります。 $\cos$ と $\sin$ の値も h 回、振動することになります。

周期関数を考慮するときは、実空間と逆空間を行ったり来たりややこしい考察をする必要があるので。

a や x は [m] の単位を持った数値であり、 a^* は $[\text{m}^{-1}]$ の単位を持った値です。 $\cos$, $\sin$, $\exp$ の中身が無単位であることに注意してそれぞれがどういう単位を持った量かをチェックしてみてください。

4.7.2.59 質問 F_{s_h} に i がつくのはなぜですか

講義録中の式で式 (4.16) から式 (4.18) [p.29] に書き換えた場合、 F_{s_h} に i がつく理由がわかりません。そこまでの導出は理解はしたのですが、そこで躓いてしまったので回答をお願いしたいです。

4.7.2.60 回答

式 (4.16) の中で $\frac{i}{2}(1/2)$ が $\frac{1}{2}(1/2)$ に見えてしまったのだと思います。 i を $\sum$ の中に入れて書き改めました。

4.7.2.61 質問 フーリエ級数展開できない関数があるのですか

フーリエ級数とは「世の中のほぼすべての関数を正弦波及び余弦波の合計で表したとき(フーリエ級数展開)の関数」という解釈で問題ないでしょうか。またこれが正しい場合、フーリエ級数に展開できないような関数はあるのでしょうか。ご教授頂きたいです。

4.7.2.62 回答

フーリエがフーリエ級数のアイデアを発表したとき、「ほとんど全ての関数」は三角関数の和で表される、と発表して当時の数学界の大御所達から袋だたきに遭ったようです。

フーリエ級数に展開できないような関数はあるかも知れず、ないかも知れず、私にも分かりません。しかし、フーリエの考えが正しかったことは、物理計測の歴史を見れば明らかでしょう。歴史を信じましょう。

4.7.2.63 質問 位置ベクトルについて

フーリエ級数の2次元及び三次元の解析中に出てきた $[hx + ky(2\text{次元})]$, $[hx + ky + lz(3\text{次元})]$ についてなのですが、これは面 S 及び立体中のある一点を表す位置ベクトルという解釈で合っているのでしょうか。

4.7.2.64 回答

$\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b}$ ないしは $\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b} + z\mathbf{c}$ で、それぞれ2次元および三次元の位置ベクトルです。 $\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*$ ないしは $\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ は、2次元および三次元の逆格子ベクトルです。 $\mathbf{h} \cdot \mathbf{r} = hx + ky$ ないしは $= hx + ky + lz$ で、無単位の量になります。 h, k, l は x, y, z の係数では

ありません。

4.7.2.65 質問 フーリエ級数の係数の求め方について

フーリエ級数の係数を求めるときについてなのですが、なぜ積分をするのでしょうか。自分の中では積分で振幅を求めている、というような理解になっているのですが、よくわかりません。教えて頂けると幸いです。

4.7.2.66 回答

式 (4.25), 式 (4.26) [p.31] とその前後の記述を読んでみてください。1 周期分積分すると、 $h - h' = 0$ のとき以外は、振動して (つまりプラスになったりマイナスになったりして) 消えてしまうのです。単なる積分ではなく、 $\exp[\]$ の振動項が付いた積分であるところが「ミソ」です。

4.7.2.67 質問 フーリエ級数の係数を求める際の積分範囲について

またフーリエ係数の計算についての質問です。一次元のときは積分範囲が $-a/2 \sim a/2$ で、これは周期が a だからこの範囲で全てに対応できると納得できたのですが、二次元、三次元で $-1/2 \sim 1/2$ になっている理由がわかりません。それぞれの軸に対する [周期 / 2] にならない理由は何でしょうか。

4.7.2.68 回答

どちらでも記述可能なのですが、一次元では、 x に単位を持たせて記述しているのに対して、二次元、三次元では、 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ ないしは $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ に単位を持たせて x , y ないしは x , y , z を無単位とした記述をしています。一次元、二次元、三次元で、いずれも積分範囲は 1 周期です。

4.7.2.69 質問 フーリエ級数は微積分のためですか

フーリエ変換はべき関数などを三角関数で表すことで、複素数と相性を良くしたり、微分積分をしやすくしたりするための道具、という認識で間違いありませんでしょうか。

4.7.2.70 回答

三角関数が指数関数と相性がいいことは、オイラーの公式が極めて強力なので、間違いのないと思

います。微積分をフーリエ級数に基づいて計算したことは、私自身はありません。しかし微積が、フーリエ級数を用いて行くとやりやすくなることは、その通りだと思います。フーリエがフーリエ級数の発想を得たのは、熱伝導について研究中のときでした。微分がやりやすかったのだと思います。

4.7.2.71 質問 発散する関数はフーリエ変換できないのでは

「フーリエ変換できない関数はあるのか」という質問を致しましたが、一定の周期で戻ってくる三角関数で発散するグラフは表現できないのではないかと考えたのですが、この予想はあっているのでしょうか。

4.7.2.72 回答

確かに例えば、 $x^n (n > 2)$ などは、発散してしまい、フーリエ変換は一見できそうにありません。フーリエが「ほとんどの関数」は三角関数の級数に展開できる、と主張したとき、 $x^n (n > 2)$ などを除外するために、そういう言い方をしたのかも知れません。

しかし、 x^n の関数の一部を切り取って周期関数を作ることができます。これはフーリエ級数に展開することができるはずです。フーリエ変換というものがフーリエ級数の周期を無限大に拡張したものと定義されていることを考慮すると x^n のフーリエ変換も存在するはずです。

第 3 章では、マクローリン展開 (テイラー展開) というべき級数の無限和を、図 3.1 [p.20], 図 3.2 [p.21], 図 3.3 [p.22] のように有限な範囲で打ち切って、周期関数でもマクローリン展開できるという記述をします。

無限級数、 $\pm\infty$ の定義域というのは、解析学に存在する「化け物」のような概念ですが、これを受け入れることによってオイラーの公式が証明できることを考えると、 x^n のフーリエ変換もまた、 $\pm\infty$ の定義域に存在するはずだといえます。

数学の世界にここまで深入りすると、もはや哲学のようになってくるのを感じます。

The next page is the begininng of Chapter 5

第5章

ベクトルの演算

5.1 ベクトルの演算

5.1.1 ベクトルの絶対値の定義と計算

図 5.1 には, 3 次元空間での 2 つのベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ が示してある。 $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ は, この順に右手系をなす直交単位ベクトルである。3 つのベクトルの下流側 ($\mathbf{e}_x + \mathbf{e}_y + \mathbf{e}_z$ の方向) から見て, 右手の親指, 人差し指, 中指のようにベクトルの先端が反時計回りのときに右手系, これの逆のときは左手系となる。単位ベクトルには単位がなく, 長さ 1 のベクトルである。 $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ の長さ (絶対値) $|\mathbf{A}|$ と $|\mathbf{B}|$ は 3 平方の定理より, 次のように表される。

$$|\mathbf{A}| = \sqrt{A_x^2 + A_y^2 + A_z^2}, \quad (5.1a)$$

$$|\mathbf{B}| = \sqrt{B_x^2 + B_y^2 + B_z^2}. \quad (5.1b)$$

A_x, A_y, A_z および B_x, B_y, B_z は, ベクトルの $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ 方向の成分である。図 5.1 は, $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ 直交座標空間での位置を示す位置ベクトルである。位置ベクトルの長さは $[\text{m}]$ の単位 (ディメンジョン) を持つスカラー量である。しかしベクトルの単位 (ディメンジョン) が $[\text{m}]$ であるとは限らない。速度であれば $[\text{m} \cdot \text{s}^{-1}]$ であるし, 加速度であれば $[\text{m} \cdot \text{s}^{-2}]$, 力であれば $[\text{N}]$ (ニュートン, $[\text{kg} \cdot \text{m} \cdot \text{s}^{-2}]$) である。また, 次の節で示す外積 (ベクトル積) のように 演算によって単位自体が 2 つのベクトルの積になる場合もある。逆空間でベクトルを定義することもあり, その場合の単位は $[\text{m}^{-1}]$ となる。スカラーとベク

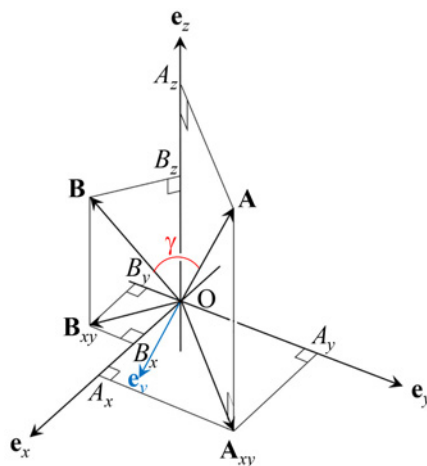


図 5.1 3 次元ベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$

トルのかけ算の場合、スカラーが単位を持ちベクトルが単位ベクトルである場合、スカラーが無次元でありベクトルが単位を持つ場合、スカラーとベクトルの両方が単位を持つ場合がある。演算結果のディメンションは同じでなければならない。

5.1.2 ベクトルの内積 (スカラー積)

5.1.2.1 ベクトルの内積の定義と交換法則

ベクトル $\mathbf{A}$ とベクトル $\mathbf{B}$ の内積は次のように定義される。

$$\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = |\mathbf{A}| |\mathbf{B}| \cos \gamma. \quad (5.2)$$

「 $\cdot$ 」は、両側がベクトルである場合は内積を表す演算記号である。ただし両側がスカラーである場合は単なる積を表す。 γ は、図 5.1 [p.55] に赤で示したように、 $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ のなす角である。スカラー $|\mathbf{A}|$ と $|\mathbf{B}|$ の積には交換法則が成り立つためベクトルの内積にも次のような交換法則が成り立つ。

$$\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = \mathbf{B} \cdot \mathbf{A}. \quad (5.3)$$

5.1.2.2 内積の分配法則

図 5.2 (a) には、 $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ - $\mathbf{e}_z$ 直交座標系、 $\mathbf{e}_x$ 軸に平行なベクトル $\mathbf{A}$ 、 $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ 平面に平行なベクトル $\mathbf{B}$ が、描いてある。これを $\mathbf{e}_z$ および $\mathbf{e}_x$ 方向から見たのが、図 5.2 (b) および (c) である。 $\mathbf{B}$ が部分ベクトルの和 $\mathbf{B}_1 + \mathbf{B}_2$ であるとき、 $\mathbf{B}_1$ と $\mathbf{B}_2$ が必ずしも $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ 平面上にあるわけではないが、図 5.2 (b) を参照すると、ベクトルの内積には、次に示す分配法則が一般に成り立つことが理解できる。

$$\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = \mathbf{A} \cdot (\mathbf{B}_1 + \mathbf{B}_2) \quad (5.4a)$$

$$= |\mathbf{A}| |\mathbf{B}_1| \cos \gamma_1 + |\mathbf{A}| |\mathbf{B}_2| \cos \gamma_2 \quad (5.4b)$$

$$= \mathbf{A} \cdot \mathbf{B}_1 + \mathbf{A} \cdot \mathbf{B}_2. \quad (5.4c)$$

5.1.2.3 単位ベクトルの内積

内積の定義式 (5.2) から $\cos 0 = 1$, $\cos \frac{\pi}{2} = 0$ を考慮して単位ベクトル $\mathbf{e}_x$, $\mathbf{e}_y$, $\mathbf{e}_z$ の内積を計算すると次のようになる。

$$\mathbf{e}_x \cdot \mathbf{e}_x = 1, \quad (5.5a)$$

$$\mathbf{e}_y \cdot \mathbf{e}_y = 1, \quad (5.5b)$$

$$\mathbf{e}_z \cdot \mathbf{e}_z = 1. \quad (5.5c)$$

$$\mathbf{e}_x \cdot \mathbf{e}_y = \mathbf{e}_y \cdot \mathbf{e}_x = 0, \quad (5.6a)$$

$$\mathbf{e}_y \cdot \mathbf{e}_z = \mathbf{e}_z \cdot \mathbf{e}_y = 0, \quad (5.6b)$$

$$\mathbf{e}_z \cdot \mathbf{e}_x = \mathbf{e}_x \cdot \mathbf{e}_z = 0. \quad (5.6c)$$

5.1.2.4 内積の計算式

式 (5.4) で示された分配法則と式 (5.5), 式 (5.6) の関係から図 5.1 [p.55] のベクトル $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$ の内積を計算すると

$$\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = (A_x \mathbf{e}_x + A_y \mathbf{e}_y + A_z \mathbf{e}_z) \cdot (B_x \mathbf{e}_x + B_y \mathbf{e}_y + B_z \mathbf{e}_z) \quad (5.7a)$$

$$= A_x B_x + A_y B_y + A_z B_z. \quad (5.7b)$$

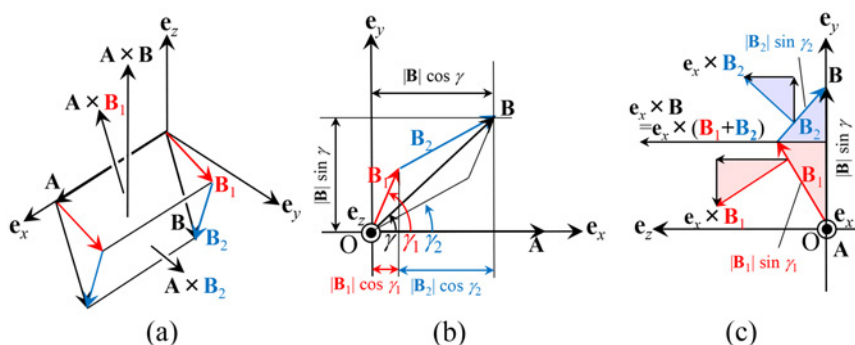


図 5.2 $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ 内積と外積, および分配法則。(b) と (c) はそれぞれ, (a) を $\mathbf{e}_z$ と $\mathbf{e}_x$ の方向から見た図

上の式 (5.7) は内積の計算に一般的に用いられる式である。

$\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ が直交する単位ベクトルであり, 式 (5.5), 式 (5.6) の関係は自明である。このことにより内積の計算式は, 式 (5.7b) のように非常にシンプルになる。内積を計算する際にクロスタームがゼロとなりパラレルターム^{*1}が 1 となるためであるが, この手法は物理数学においてしばしば登場する常套手段である。

記述を簡素化するためのこの手段は, 第 4 章 [p.25], 第 8 章 [p.95] で逆格子を定義する際にも用いている。逆格子基本ベクトルは, 実空間のベクトルとの内積を計算する際パラレルタームが 1, クロスタームがゼロとなるように定義する。逆格子は, X 線の反射条件, およびフーリエ級数を記述する際の簡素化の手段として非常に重要である。

5.1.3 ベクトルの外積 (ベクトル積)

5.1.3.1 外積の定義

図 5.1 [p.55] のベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ の外積 (ベクトル積) は次のように定義される。

$$\mathbf{A} \times \mathbf{B} = |\mathbf{A}||\mathbf{B}| \sin \gamma \mathbf{e}_v. \quad (5.8)$$

式 (5.8) 右辺の $\mathbf{e}_v$ は, 図 5.1 に青色で示してあり, $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ のいずれにも垂直で, $\mathbf{A}, \mathbf{B}, \mathbf{e}_v$ の順に右手系をなす単位ベクトルである。図 5.2 を参照すると, $\mathbf{A} \times \mathbf{B}$ の絶対値は, 原点 O , ベクトル $\mathbf{A}$, $\mathbf{A}+\mathbf{B}$, $\mathbf{B}$ の終点を結ぶ平行四辺形の面積であることが分かる。 $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ が逆になると $\mathbf{e}_v$ の方向が反転するため, ベクトル積には交換法則は成立しない。すなわち

$$\mathbf{A} \times \mathbf{B} = -\mathbf{B} \times \mathbf{A}. \quad (5.9)$$

5.1.3.2 外積の分配法則

図 5.2 (a) で, $\mathbf{A} \times \mathbf{B}$, $\mathbf{A} \times \mathbf{B}_1$, $\mathbf{A} \times \mathbf{B}_2$ は, $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$, $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}_1$, $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}_2$ を辺とする平行四辺形に垂直で, それらの面積の大きさを持つベクトルである。3 つの平行四辺形は, 一般に同一平面上にはない。

図 5.2 (c) は, $\mathbf{e}_x$ 方向から見た図である。赤と青の直角三角形を $\mathbf{e}_y$ 軸に接するように描いてあるが, これらは図 5.2 (a) の $\mathbf{B}$, $\mathbf{B}_1$, $\mathbf{B}_2$ を辺とする三角形を $\mathbf{e}_y$ - $\mathbf{e}_z$ 平面に投影したものである。これらを 90° 回転させた赤と青の三角形を描いてあるが, $\mathbf{e}_x \times \mathbf{B}_1$ と $\mathbf{e}_x \times \mathbf{B}_2$ は, $\mathbf{B}_1$, $\mathbf{B}_2$ の $\mathbf{e}_y$ - $\mathbf{e}_z$ 面への投影と同じ長さになる。よって赤と青の直角三角形は, それぞれ合同である。このことから, $\mathbf{e}_x \times \mathbf{B}_1$ と

^{*1} 「パラレルターム」という用語は一般的ではないが, コミュニケーションツールとして便利であるため本講義録では敢えてこの用語を用いる。

$\mathbf{e}_x \times \mathbf{B}_2$ の $\mathbf{e}_y$ 成分は、同じ大きさで逆向きである。また、 $\mathbf{e}_z$ 成分の和は、三角形の合同より $|\mathbf{B}| \sin \gamma$ であることが分かる。これに $|\mathbf{A}|$ をかけることにより $\mathbf{A} \times \mathbf{B}$ が求められるので、ベクトルの外積には次式に示す分配法則が一般に成立する。

$$\mathbf{A} \times \mathbf{B} = \mathbf{A} \times \mathbf{B}_1 + \mathbf{A} \times \mathbf{B}_2 \quad (5.10a)$$

$$= \mathbf{A} \times (\mathbf{B}_1 + \mathbf{B}_2). \quad (5.10b)$$

5.1.3.3 単位ベクトルの外積

外積の定義式 (5.8) [p.57] から $\sin 0 = 0$, $\sin \frac{\pi}{2} = 1$ を考慮して単位ベクトル $\mathbf{e}_x$, $\mathbf{e}_y$, $\mathbf{e}_z$ の外積を計算すると次のようになる。

$$\mathbf{e}_x \times \mathbf{e}_x = \vec{0}, \quad (5.11a)$$

$$\mathbf{e}_y \times \mathbf{e}_y = \vec{0}, \quad (5.11b)$$

$$\mathbf{e}_z \times \mathbf{e}_z = \vec{0}. \quad (5.11c)$$

$$\mathbf{e}_x \times \mathbf{e}_y = \mathbf{e}_z, \quad (5.12a)$$

$$\mathbf{e}_y \times \mathbf{e}_z = \mathbf{e}_x, \quad (5.12b)$$

$$\mathbf{e}_z \times \mathbf{e}_x = \mathbf{e}_y, \quad (5.12c)$$

$$\mathbf{e}_y \times \mathbf{e}_x = -\mathbf{e}_z, \quad (5.12d)$$

$$\mathbf{e}_z \times \mathbf{e}_y = -\mathbf{e}_x, \quad (5.12e)$$

$$\mathbf{e}_x \times \mathbf{e}_z = -\mathbf{e}_y. \quad (5.12f)$$

5.1.3.4 外積の計算式

式 (5.10) で示された分配法則と、式 (5.11)、式 (5.12) の関係から、図 5.1 [p.55] のベクトル $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$ の外積を計算すると

$$\mathbf{A} \times \mathbf{B} = (A_x \mathbf{e}_x + A_y \mathbf{e}_y + A_z \mathbf{e}_z) \times (B_x \mathbf{e}_x + B_y \mathbf{e}_y + B_z \mathbf{e}_z) \quad (5.13a)$$

$$= (A_y B_z - A_z B_y) \mathbf{e}_x + (A_z B_x - A_x B_z) \mathbf{e}_y + (A_x B_y - A_y B_x) \mathbf{e}_z \quad (5.13b)$$

$$= \begin{vmatrix} \mathbf{e}_x & \mathbf{e}_y & \mathbf{e}_z \\ A_x & A_y & A_z \\ B_x & B_y & B_z \end{vmatrix}. \quad (5.13c)$$

上の式 (5.13) は外積の計算に一般的に用いられる式である。式 (5.13c) の $||$ は行列式の記号である。これについては図 7.3 [p.83] と式 (7.28) [p.83] を参照。

内積とは対照的に、式 (5.13b) の外積の計算ではパラレルタームはゼロになり、クロスタームだけを計算することになる。

5.1.4 スカラー三重積の必要性

スカラー三重積は第 4 章 [p.25], 第 8 章 [p.95] の記述で、3 次元の逆格子基本ベクトルを定義する際必要である。

5.1.4.1 スカラー三重積の定義

平面上にないベクトル $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ (図 5.3 参照) に対して、スカラー三重積を $\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C})$ のように定義する。ベクトル $\mathbf{A}$ とベクトル $(\mathbf{B} \times \mathbf{C})$ の内積である。

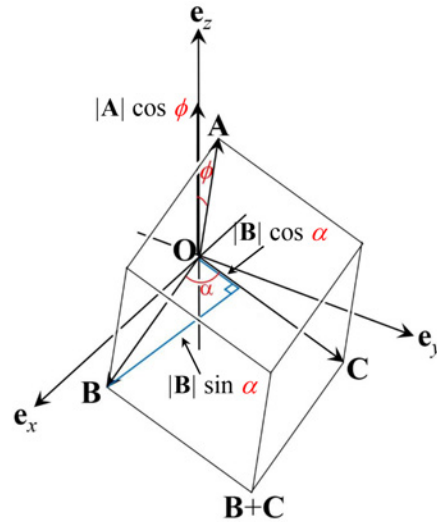


図 5.3 $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ のスカラー三重積はこれらのベクトルを稜とする平行 6 面体の体積である

5.1.4.2 スカラー三重積の図式的説明

図 5.3 は $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ - $\mathbf{e}_z$ 直交空間の $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ 面上にベクトル $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ があり, ベクトル $\mathbf{A}$ はこの面内にはないとして作図してある。

外積の定義式 (5.8) [p.57] にしたがって $\mathbf{B} \times \mathbf{C}$ を計算すると

$$\mathbf{B} \times \mathbf{C} = |\mathbf{B}| |\mathbf{C}| \sin \alpha \mathbf{e}_z. \quad (5.14)$$

ここで α は図 5.3 に示すように, ベクトル $\mathbf{B}$ と $\mathbf{C}$ のなす角である。原点 $\mathbf{O}$ と, ベクトル $\mathbf{B}$, $\mathbf{B} + \mathbf{C}$, $\mathbf{C}$ の終点を頂点とする平行四辺形の底辺の長さは $|\mathbf{C}|$, 高さが $|\mathbf{B}| \sin \alpha$ なので, この面積 $[\text{m}^2]$ の大きさを持ち, 方向が $\mathbf{e}_z$ のベクトルが $\mathbf{B} \times \mathbf{C}$ であることが分かる。一方, ベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{e}_z$ 軸のなす角が図 5.3 に示すように ϕ であるとき, $|\mathbf{A}| \cos \phi$ が図に描いた平行 6 面体の高さになることが分かる。したがって $\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C})$ は, $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ を稜とする平行 6 面体の体積である。

この平行 6 面体を回転させ, $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ 平面上にベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ が, ベクトル $\mathbf{C}$ と $\mathbf{A}$ が存在するようにしても, 同様な考察ができるので次の式が成り立つ。

$$\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C}) = \mathbf{C} \cdot (\mathbf{A} \times \mathbf{B}) = \mathbf{B} \cdot (\mathbf{C} \times \mathbf{A}). \quad (5.15)$$

$\mathbf{A} + \mathbf{B} + \mathbf{C}$ の方向から見たとき, 第 1, 第 2, 第 3 のベクトルの終点が反時計回りに配列しているとき, この順に右手系をなしている。

$\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C})$, $\mathbf{C} \cdot (\mathbf{A} \times \mathbf{B})$, $\mathbf{B} \cdot (\mathbf{C} \times \mathbf{A})$ はいずれもこの条件を満たしており, スカラー三重積は正の値となる。第 1, 第 2, 第 3 のベクトルの終点が時計回りに配列しているとき左手系となり, スカラー三重積は負の値となる。

$\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C})$ は次の式で計算できる。

$$\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C}) = \mathbf{A} \cdot \begin{vmatrix} \mathbf{e}_x & \mathbf{e}_y & \mathbf{e}_z \\ B_x & B_y & B_z \\ C_x & C_y & C_z \end{vmatrix} \quad (5.16a)$$

$$= \begin{vmatrix} A_x & A_y & A_z \\ B_x & B_y & B_z \\ C_x & C_y & C_z \end{vmatrix}. \quad (5.16b)$$

上の式 (5.16) の $||$ 記号は行列式を表す (これについては, 図 7.3 [p.83] と式 7.28 [p.83] を参照)。

5.2 質問と回答

5.2.1 逆格子基本ベクトルの定義について

5.2.1.1 質問 なぜ式 8.7 [p.97] のように定義するのか

第 8 章の §8.3 [p.97] でエバルトの反射条件を扱いましたが、はじめに式 (8.7) [p.97] による逆格子基本ベクトル $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ の定義がありました。なぜ、あのように定義するのか、定義の意味について教えていただけると幸いです。

5.2.1.2 回答

$\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ の定義は、講義録の式 (8.7) [p.97] で行っているのですが、これは、式 (8.8) [p.98] と式 (8.9) [p.98] が成り立つようにするためです。

これらの式が成立するようにするには、式 (8.7) [p.97] のように定義するしかないのです。

講義録の式 (8.12) [p.99] から式 (8.13) [p.99] の変形は、式 (8.12) [p.99] のかけ算がクロスタームを持たず、パラレルタームが整数になるようにするためです。

式 (8.13) [p.99] は明らかに整数ですが、例えば $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^*$ などがゼロでない値を持つと式 (8.12) [p.99] の内積の計算は整数にならなくなります。同様に $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1$, $\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1$, $\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1$ の条件からズレることは許されません。そうするとラウエの反射条件である式 (8.14) [p.99] の右辺が整数でなければならない、という条件が破れてしまうのです。

講義録の第 8 章 [p.95] では、直感的にわかりやすいブラッグの条件をまず示し、一見これとは別に見えるラウエの反射条件もまた、ブラッグの条件と等価だということを示し、ラウエの反射条件からエバルトの反射条件を導出する、という手順を踏んでいます。

エバルトの反射条件とブラッグの反射条件が等価であることについては、講義録の §8.3.2 [p.99] を読んでみてください。

5.2.2 質問 2 右手系と左手系について

5.2.2.1 質問 右手系の意味とは

第 8 章 [p.95] ベクトルの演算にて右手系左手系のお話がありましたが、右手系が正を表し、左

手系が負を表すことはわかりましたが、それぞれ何ものなのかがよくわかりませんでした。正と負以外にもどのような性質があるのかを教えてください。

5.2.2.2 回答

$\mathbf{x}$, $\mathbf{y}$, $\mathbf{z}$ あるいは $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ の方向を右手の親指、人差し指、中指のように定義するのが右手系、左手の親指、人差し指、中指のように定義するのが左手系です。物理や数学では、ほとんどの場合、座標のとり方は右手系にします。別の言い方をすると、 $\mathbf{x}+\mathbf{y}+\mathbf{z}$ の方向から見て、 $\mathbf{x}$, $\mathbf{y}$, $\mathbf{z}$ が反時計回りに見えるのが右手系です。

右手と左手は、互いに鏡に映したような関係にあり、並進操作と回転操作で重ねることができません。化学の研究対象で、右手系の分子なのか左手系の分子なのかを議論することがしばしばあります。

右手系か左手系かの問題は、キラリティー (chirality) といい、ウィキペディアで調べるとこれらの語はギリシャ語で「手」を意味する (cheir) が語源である、とありました。

2001 年に、野依良治先生がノーベル化学賞を受賞したのですが、受賞対象になった研究は「不斉触媒の開発」というものでした。「不斉触媒」とは、キラリティーがある分子 (キラルな分子) のうち、片方だけを化学合成する触媒であり、野依先生がノーベル賞を受賞したように極めて重要なのです。

L グルタミン酸という言葉聞いたことがあると思いますが、「味の素」の旨み成分です。L グルタミン酸と鏡像の関係にある分子が、D グルタミン酸なのですが、これには全く味がありません。タンパク質を構成しているアミノ酸は、キラリティーがないグリシン以外はすべて L アミノ酸です。

数十年前、私が子供の頃「サリドマイド薬害事件」というものがありました。「サリドマイド」はよく眠れる睡眠薬なのですが、睡眠薬として有効なのはキラリティーが片側の分子だけで、鏡像の

関係にある分子は睡眠薬の働きがないばかりか、妊娠中の女性が服用すると胎児に奇形が発生するという薬禍でした。

物理でも化学でも、キラリティーの問題はしばしば大問題になります。

5.2.3 2次元の逆格子基本ベクトルの定義について

5.2.3.1 質問 単位を揃えるために $|\mathbf{a}|$ で割ってもいいのか

式 (4.32) [p.32] $\mathbf{c}$ を定義する際に $|\mathbf{b}|$ で割っていましたが、単位を揃えるためだけなら $|\mathbf{a}|$ で割っても同じ結果になるということでしょうか？

5.2.3.2 回答

その通りです。 $|\mathbf{a}|$ で割っても構いません。 $[\mathbf{m}]$ のディメンジョンを持ったプラスのスカラールであれば何でも割っても構わないのです。 $|\mathbf{a}|$ ないしは $|\mathbf{b}|$ で処理をしなければ $\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})$ の値が $[\mathbf{m}^4]$ のディメンジョン持つになってしまうことになります。もっともこの割り算をしなくても図 4.33 [p.32] で $\mathbf{b} \times \mathbf{c}$ および $\mathbf{c} \times \mathbf{a}$ が $[\mathbf{m}^3]$ のディメンジョンを持つことになるため、 $\mathbf{a}^*$ と $\mathbf{b}^*$ のディメンジョンは $[\mathbf{m}^{-1}]$ となり、問題は生じません。

スカラール三重積である $\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})$ が4次元空間の体積になることに違和感を感じて $|\mathbf{b}|$ で割り算するという処理を施しました。

5.2.4 スカラール三重積について

5.2.4.1 質問 スカラール三重積は体積を求めるためのものなのか

スカラール三重積の説明を改めて聞き、これが意味する内容はやっと理解できました。そこで、スカラール三重積は体積を求めるためのものという解釈であっているのでしょうか？

5.2.4.2 回答

それで間違いありません。

5.2.4.3 質問 式 8.7 [p.97] の逆格子基本ベクトルの定義で計算がどう楽になるのか

$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{c}^* = \mathbf{c} \cdot \mathbf{a}^* = 0$ としたいために $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を定義した流れは理解できたのですが、そうなることでどう計算が楽になるのかよくわかりませんでした。この定義はどこで便利さを発揮しているのでしょうか？

5.2.4.4 回答

第8章 [p.95] §8.3 [p.97] で、エバルトの反射条件を記述する際の式を以下に記述します。

$$\begin{aligned} & (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (\mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0) \\ &= (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*) \end{aligned} \quad (5.17)$$

$$= n_x h + n_y k + n_z l. \quad (5.18)$$

式 (5.17) は逆空間のベクトル $(h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*)$ と実空間のベクトル $(n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c})$ の内積です。実空間のベクトルには原子と原子を結ぶ全てのベクトル (厳密には単位胞の等価な点同士を結ぶ全てのベクトル) である、という縛りがあります。このため任意の整数の組 n_x , n_y , n_z に対して、逆格子ベクトル $(h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*)$ との内積が整数である、というのがエバルトの反射条件です。このため $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^*$ などが0でない実数の値を持つと $(n_x \mathbf{a}) \cdot (k \mathbf{b}^*)$ のクロスタームが異なる n_x に対してバラバラの実数に値となり、式 (5.18) の条件が記述できなくなります。同様に $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^*$ などが少しでも1からズレていれば、パラレルタームもまた、異なる n_x に対してバラバラの実数になり、式 (5.18)=[整数] という条件が記述不能になります。

逆格子はフーリエ級数を記述する際にも重要です。例えば $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を周期とする3次元の周期関数は、式 (5.19), 式 (5.20) で示される関数 $\exp[i2\pi \mathbf{h} \cdot \mathbf{r}]$ の和で表されなければなりません。ここで、 $\mathbf{h} = h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*$ (h, k, l は整数) です。 $\exp[i2\pi \mathbf{h} \cdot \mathbf{r}]$ が $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を周期とする周期関数であるには、次の条件を満たさなければなりません。

$$\begin{aligned} & \exp[i2\pi \mathbf{h} \cdot (\mathbf{r} + n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c})] \\ &= \exp(i2\pi \mathbf{h} \cdot \mathbf{r}) \\ & \quad \times \exp[i2\pi (hn_x + kn_y + ln_z)] \end{aligned} \quad (5.19)$$

$$= \exp(i2\pi \mathbf{h} \cdot \mathbf{r}). \quad (5.20)$$

任意の整数 n_x, n_y, n_z の組に対して (5.19) = (5.20) が成り立つ必要がありますが, $\exp[i2\pi(hn_x + kn_y + ln_z)]$ が常に 1 であるためには, $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1$ となり, $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^*$ などのクロスタームはゼロでなければなりません。

5.2.5 内積について

5.2.5.1 質問 内積をとる意味

単位ベクトルを $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ で表しますが, 電磁気学などで単位ベクトルと式の項と内積をとっているのを見ます。内積をとる意味とは何でしょうか。

5.2.5.2 回答

$\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ の直交座標系の無単位の空間で,

例えば $[\text{m}]$ のディメンジョンを持ったベクトル $\mathbf{r}$ があり, $\mathbf{r} = x\mathbf{e}_x + y\mathbf{e}_y + z\mathbf{e}_z$ と表されるとすると, $x = \mathbf{r} \cdot \mathbf{e}_x, y = \mathbf{r} \cdot \mathbf{e}_y, z = \mathbf{r} \cdot \mathbf{e}_z$ で計算できます。 $[\text{m}^{-1}]$ のディメンジョンを持ったベクトル $\mathbf{h}$ でも $\mathbf{h} = h_x\mathbf{e}_x + h_y\mathbf{e}_y + h_z\mathbf{e}_z$ であった場合, $h_x = \mathbf{h} \cdot \mathbf{e}_x, h_y = \mathbf{h} \cdot \mathbf{e}_y, h_z = \mathbf{h} \cdot \mathbf{e}_z$ で計算できます。

図 5.1 [p.55] を参照すると, $A_x = \mathbf{A} \cdot \mathbf{e}_x, A_y = \mathbf{A} \cdot \mathbf{e}_y, A_z = \mathbf{A} \cdot \mathbf{e}_z$ で, A_x, A_y, A_z が計算できます。 $\mathbf{A}$ が $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z$ となす角を ϕ_x, ϕ_y, ϕ_z とすると, $\mathbf{A} \cdot \mathbf{e}_x = |\mathbf{A}||\mathbf{e}_x| \cos \phi_x$ となり, $|\mathbf{e}_x|$ は無単位で長さが 1 のベクトルなので, $\mathbf{A} \cdot \mathbf{e}_x = |\mathbf{A}| \cos \phi_x = A_x$ となります。 A_y, A_z についても同様です。

The next page is the beginning of Chapter 2

第 6 章

電波干渉計の原理

6.1 電波干渉計と開口合成法開発の経緯

図 6.1 は、 $5000\text{\AA}$ (500 nm) の光に対する望遠鏡の開口 [(a) 200 mm, (b) 100 mm, (c) 50 mm] と、これを高速フーリエ変換することにより得られた、開口による回折角に対する光の強度分布 [(d), (e), (f)] の関係を示している。対物レンズないしは反射鏡に入射する、天体からの角度発散が無限小の平行光線は、波面が無限に続く平面波ではなく、望遠鏡の開口によって波面が切り取られており、もはや平面波ではない。図 6.1 (a), (b), (c) は、それぞれ横軸が X 方向、奥行きが Y 方向で、200 mm, 100 mm, 50 mm の円形の開口を通過する光の透過率 (縦軸) を示している。光の波長を λ として望遠鏡の光軸上を伝播する光の波数ベクトルを $\mathbf{K}$ ($K = |\mathbf{K}| = 1/\lambda$) とすると、同じ波長で波数ベクトル $\mathbf{K} + \Delta\mathbf{k}$ の光は伝播方向が光軸から $\Delta k / K$ の角度だけずれていることになる。波数ベクトルが $\mathbf{K}$ に平行な方向に異なる波は周波数が異なるのだが、 $\Delta\mathbf{k}$ は $\mathbf{K}$ とほぼ垂直であるため、空間周波数とよばれる。図 6.1 (a), (b), (c) をフーリエ変換するとは、開口を通過した波面を空間周波数 $\Delta\mathbf{k}$ の波の和で表すとどうなるかを評価することにほかならない。図 6.1 (d), (e), (f) は、図 6.1 (a), (b), (c) をフーリエ変換し $\Delta k / K$ を秒 [arcsec] の単位でプロットしたものである。図 6.1 (d), (e), (f) を参照して分かるとおり、光が通過する開口が小さくなるほど、大きな値の $\Delta k / K$ を持った波が含まれることになり、望遠鏡の分解能は悪くなる。逆に言えば、高い分解能を得るには望遠鏡のレンズないしは反射

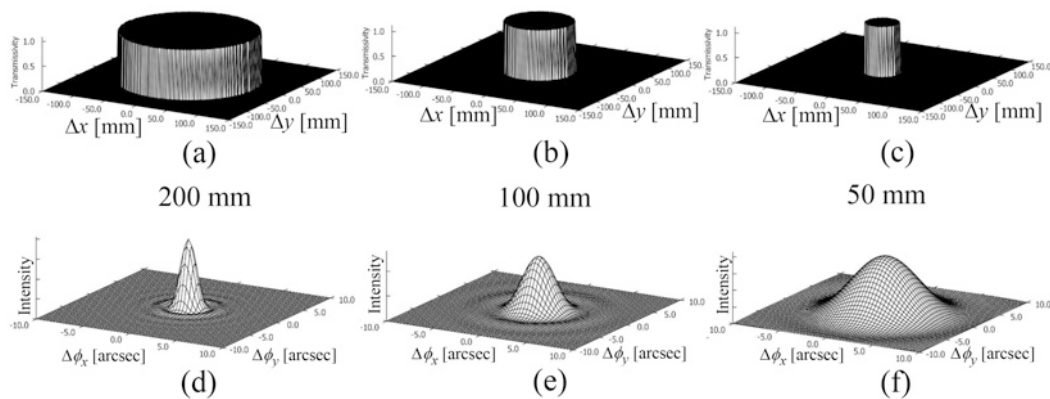


図 6.1 望遠鏡の対物レンズ (対物鏡) の口径 [(a) 200 mm, (b) 100 mm, (c) 50 mm] と光の回折角 (光軸からのズレ角) の関係。光の波長を 500nm であると仮定している。(d), (e), (f) は、それぞれ (a), (b), (c) を高速フーリエ変換することにより得られている。レンズないしは反射鏡は焦点付近に天体の像を作るが、(d), (e), (f) はその像のボケに相当する

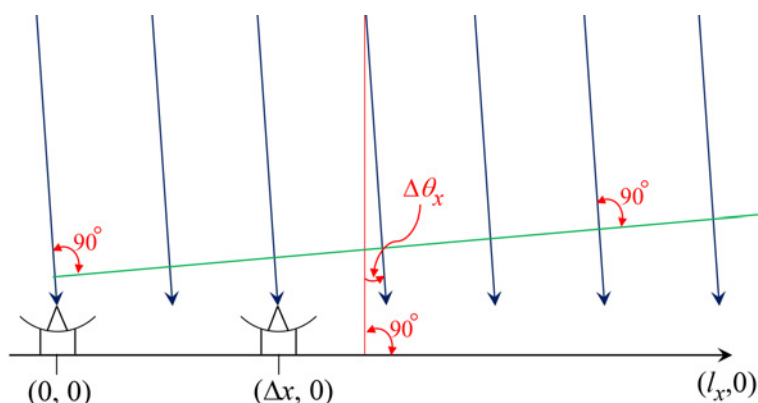


図 6.2 $(0, 0)$ と $(\Delta x, 0)$ の位置に並んだ 2 つのパラボラアンテナで構成される電波干渉計。右のアンテナは Δx 方向に可動であるとする

鏡の開口を大きくする必要がある。日本のすばる望遠鏡 (口径 8.4 m) やアメリカのハッブル宇宙望遠鏡 (口径 2.4 m) が大きな開口を持つのはこのためである。

図 6.1 [p.65] は波長 $5000\text{\AA}$ (500 nm) の光に対して計算されているが、これより波長が長い電磁波 (電波) に対しては、波長の比率だけ開口を大きくすることにより同じ分解能が得られる。電波干渉計での観測に適した波長は、一般に数センチメートルから数十メートルであるが、^{*1}例えば波長 5 センチメートルの電波を観測対象とする場合、 $5\text{ cm} = 5000\text{\AA} \times 10^5$ であるため、アマチュア天文家の間で使われている 100 mm の口径の望遠鏡と同じ分解能を得ようとする、 $100\text{ mm} \times 10^5 = 10\text{ km}$ から、口径 10 km の巨大なパラボラアンテナが必要になる。これだけの巨大アンテナの建設は事実上不可能である。

一方、電波は可視光と比較して振動数が小さいことから、電子回路による制御が可能である。マーチン・ライル (1918/9/27-1984/10/14) は、第 2 次世界大戦中レーダーの開発に取り組んでいたが、1946 年電波干渉計を用いた開口合成技術を開発し、電波望遠鏡の分解能を飛躍的に向上させることに成功した。彼のこの業績に対しては、1974 年ノーベル物理学賞が与えられた。

6.2 電波干渉計の原理

6.2.1 静止したひとつの電波源の開口合成法による方位決定の原理

図 6.2 は、 $(0, 0)$ と $(\Delta x, 0)$ の位置に 2 つ並べたパラボラアンテナと (実際にはあり得ないのだが) 天頂付近に静止した天体からの平面波の電波を示している。特定の波長の電波だけを検出するように周波数フィルターで単色化を行う。片方のアンテナは Δx 方向に可動式となっており、2 つのアンテナで受信した電波の和 (電波の相関強度) をとるように結線されている。電波の場合、光に比べて波長が長い分周波数が低いため、2 つのアンテナで受信した電波を電圧に変換し、電子回路でその和をとることができる。ちなみに、このような計測法は電波と比べると遥かに波長が短い可視光線においては、きわめて微小な光路差を制御せねばならず非常に困難である。 Δx 方向のラインは「基線」とよばれる。図 6.2 の基線に垂直に引いた赤い縦のラインと電波の伝播方向のなす角を $\Delta\theta_x$ とする。 $\Delta\theta_x = 0$ のとき、緑の線で描いた波面と基線が平行であるため、 Δx を変化させても波の相関強度は一定となり変化はない。

$\Delta\theta_x \neq 0$ のとき、図 6.3 (a) のように電波の干渉強度は、 Δx の変化に応じて変化することになる。以下の記述で、電波干渉計により検出される電波の干渉強度について議論する。図 6.2 左の $(0, 0)$

^{*1} 後述するが、電波天文学の最先端では、技術的進歩によりさらに短い波長のミリ波、サブミリ波の電波が用いられている。

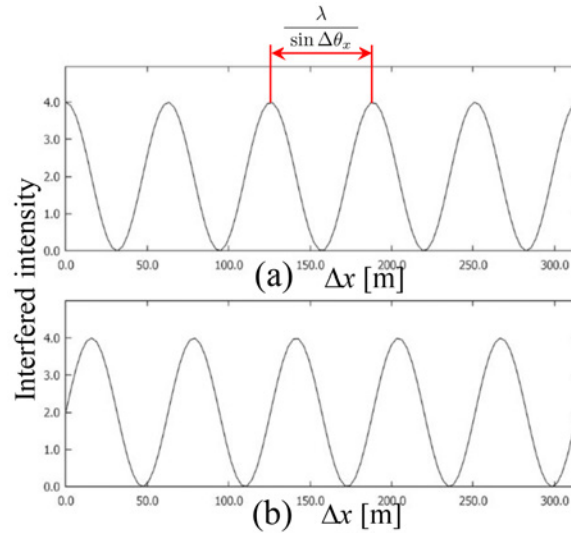


図 6.3 (a) (0, 0 の位置に) 固定されたアンテナと $(\Delta x, 0)$ の位置にありに Δx が可変のアンテナで構成される電波干渉計による干渉強度。(b) 固定されたアンテナが受信した電波の位相を $\pi/2$ 遅らせたときの干渉強度

の位置に固定したアンテナに対して、もう一つのアンテナが $(\Delta x, 0)$ の位置にあるとき、光路長の差は $\Delta x \sin \Delta \theta_x$ である。(0, 0) の位置に固定されたアンテナで受信した電波の振幅を $\mathcal{D}$ としたとき、 $(\Delta x, 0)$ の位置にあるもう一つのアンテナで受信される電波の振幅は $\mathcal{D} \exp(-i2\pi \Delta x \sin \Delta \theta_x / \lambda)$ となるため、両者の和をとった干渉強度は次のようになる。

$$\left| \mathcal{D} + \mathcal{D} \exp \left(-i2\pi \frac{\Delta x \sin \Delta \theta_x}{\lambda} \right) \right|^2 = \left[\mathcal{D} + \mathcal{D} \exp \left(-i2\pi \frac{\Delta x \sin \Delta \theta_x}{\lambda} \right) \right] \left[\mathcal{D}^* + \mathcal{D}^* \exp \left(+i2\pi \frac{\Delta x \sin \Delta \theta_x}{\lambda} \right) \right] \quad (6.1a)$$

$$\approx \mathcal{D}\mathcal{D}^* + \mathcal{D}\mathcal{D}^* + \mathcal{D}\mathcal{D}^* \exp(+i2\pi \Delta k_x \Delta x) + \mathcal{D}\mathcal{D}^* \exp(-i2\pi \Delta k_x \Delta x) \quad (6.1b)$$

$$= 2\mathcal{I} + 2\mathcal{I} \cos(2\pi \Delta k_x \Delta x). \quad (6.1c)$$

式 (6.1a) から式 (6.1b) の導出は、 $\Delta \theta_x$ が小さい値で $\sin \Delta \theta_x \approx \Delta \theta_x$ であることに基づいている。また、 $K = 1/\lambda$ 、 $\Delta \mathbf{k}_x = K \Delta \theta_x$ である。式 (6.1b) から式 (6.1c) の導出は、 $\mathcal{I} = |\mathcal{D}|^2 = \mathcal{D}\mathcal{D}^*$ に基づいており、 $\mathcal{I}$ は電波の強度である。上の式 (6.1c) は Δx の周期 $1/\Delta k_x (= \lambda/\Delta \theta_x)$ で振動する関数となる。図 6.2 右下の「 l_x 」は基線長とよばれる。 l_x が大きいほど振動の周期 $\lambda/\sin \Delta \theta_x$ が大きな値、すなわち小さな値の $\Delta \theta_x$ が検出可能となる。このため、電波干渉計の角度分解能は基線長が大きいほど高くなる。基線長を口径とする巨大なパラボラアンテナと同じ角度分解能を得ることができる。このことが、この手法が開口合成法とよばれる所以である。

図 6.3 (a) の振動周期から $\Delta \theta_x$ の絶対値を知ることができる。ところが式 (6.1c) は、 $\Delta \theta_x$ を $-\Delta \theta_x$ に置き換えても同じになるため、符号を知ることができない。この問題を解決すべく考案されたのが、次の §6.2.2 で記述する位相切り替え法である。

6.2.2 位相切り替え法による電波干渉強度の測定

図 6.2 左、(0, 0) の位置に固定されたアンテナにより受信された電波を $\lambda/4$ だけ遠回りさせることは、さほど難しいことではなく、これにより波の位相を $\pi/2$ だけ遅らせることができる。これと $(\Delta x, 0)$ の位置にあるアンテナで検出された電波を干渉させるのが位相切り替え法である。これによって、固

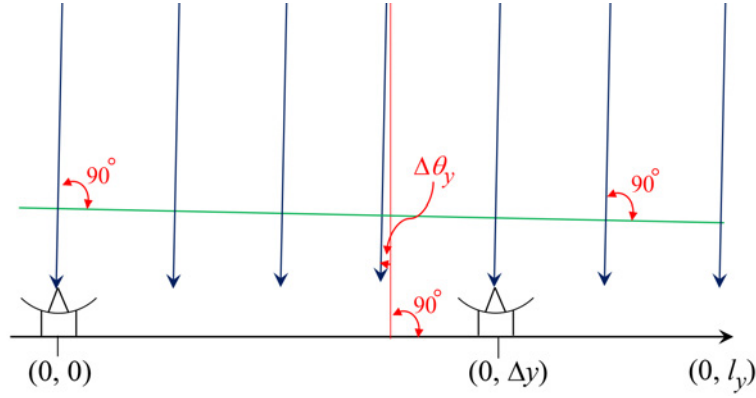


図 6.4 $(0, 0)$ と $(0, \Delta y)$ の位置に並んだ 2 つのパラボラアンテナで構成される電波干渉計。右のアンテナは Δy 方向に可動であるとする

定されたアンテナにより検出された電波は、振幅 $\mathcal{D}$ ではなく $\mathcal{D} \exp(-i\pi/2) = -i\mathcal{D}$ となる。これと $(\Delta x, 0)$ の位置にあるアンテナで検出された電波を干渉させた強度は次のように計算される。

$$\left| -i\mathcal{D} + \mathcal{D} \exp\left(-i2\pi \frac{\Delta x \sin \Delta\theta_x}{\lambda}\right) \right|^2 = \left[-i\mathcal{D} + \mathcal{D} \exp\left(-i2\pi \frac{\Delta x \sin \Delta\theta_x}{\lambda}\right) \right] \left[+i\mathcal{D}^* + \mathcal{D}^* \exp\left(+i2\pi \frac{\Delta x \sin \Delta\theta_x}{\lambda}\right) \right] \quad (6.2a)$$

$$\approx \mathcal{D}\mathcal{D}^* + \mathcal{D}\mathcal{D}^* - i\mathcal{D}\mathcal{D}^* \exp(+i2\pi \Delta k_x \Delta x) + i\mathcal{D}\mathcal{D}^* \exp(-i2\pi \Delta k_x \Delta x) \quad (6.2b)$$

$$= 2\mathcal{I} + 2\mathcal{I} \sin(2\pi \Delta k_x \Delta x). \quad (6.2c)$$

式 (6.2a) から式 (6.2b) の導出は、 $\Delta\theta_x$ が小さい値で $\sin \Delta\theta_x \approx \Delta\theta_x$ であることに基づいている。式 (6.2c) をプロットしたのが、図 6.3 (b) [p.67] である。これにより $\Delta\theta_x$ の符号がプラスであることが確定するのである。

6.2.3 天頂からの Δy 方向のズレ角 $\Delta\theta_y$ の測定

図 6.4 において電波源が天頂付近に (実際にはあり得ないのだが) 静止しているとする。天頂からの角度のズレ $\Delta\theta_y$ は、可動式のパラボラアンテナを Δy 方向に並進移動させることにより、 $\Delta\theta_x$ と同じ原理で測定することができる。 $\Delta\theta_x$ を計測する場合の式 (6.1c) および式 (6.2c) に相当する式は、 $\Delta\theta_y$ について、以下のように記述できる。

$$\left| \mathcal{D} + \mathcal{D} \exp\left(-i2\pi \frac{\Delta y \sin \Delta\theta_y}{\lambda}\right) \right|^2 = 2\mathcal{I} + 2\mathcal{I} \cos(2\pi \Delta k_y \Delta y), \quad (6.3a)$$

$$\left| -i\mathcal{D} + \mathcal{D} \exp\left(-i2\pi \frac{\Delta y \sin \Delta\theta_y}{\lambda}\right) \right|^2 = 2\mathcal{I} + 2\mathcal{I} \sin(2\pi \Delta k_y \Delta y). \quad (6.3b)$$

式 (6.3a), (6.3b) をグラフにプロットしたのが図 6.5 (a), (b) である。図 6.3 と図 6.5 を比較すると、 $[|\Delta\theta_x| > |\Delta\theta_y|]$, $[|\Delta k_x| > |\Delta k_y|]$ で $[\Delta\theta_x > 0, \Delta k_x > 0]$ および $[\Delta\theta_y < 0, \Delta k_y < 0]$ であることが分かる。

6.2.4 複素関数 $I(\Delta x, \Delta y)$ の合成

式 (6.1c) と式 (6.2c) で表される電波干渉強度のうち、 $\mathcal{I}$ の値は 1 台のパラボラアンテナで干渉せずに測定される電波強度であるため、これの 2 倍を式 (6.1c) [p.67] と式 (6.2c) から差し引くことにより、それぞれの振動成分だけを抽出することができる。それぞれの 0.5 倍をを実数部と虚数部に持つ関

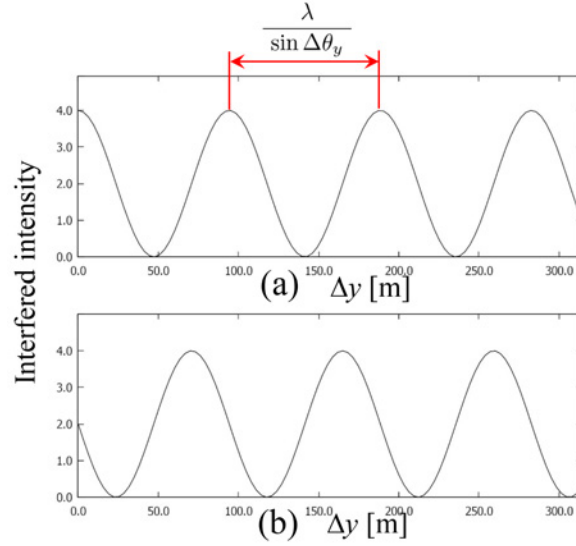


図 6.5 (a) (0,0) の位置に固定されたアンテナと (0, Δy) の位置にあり Δy 可変のアンテナで構成される電波干渉計による干渉強度。(b) 固定されたアンテナが受信した電波の位相を $\pi/2$ 遅らせたときの干渉強度

数 $I(\Delta x, 0)$ は、次のように表される。

$$I(\Delta x, 0) = \mathcal{I} \cos(2\pi\Delta k_x \Delta x) + i\mathcal{I} \sin(2\pi\Delta k_x \Delta x) \quad (6.4a)$$

$$= \mathcal{I} \exp(i2\pi\Delta k_x \Delta x). \quad (6.4b)$$

同様にして、式 (6.3a) の振動成分を実数部に、式 (6.3b) の振動成分を虚数部に持つ関数 $I(0, \Delta y)$ は、次のように表される。

$$I(0, \Delta y) = \mathcal{I} \cos(2\pi\Delta k_y \Delta y) + i\mathcal{I} \sin(2\pi\Delta k_y \Delta y) \quad (6.5a)$$

$$= \mathcal{I} \exp(i2\pi\Delta k_y \Delta y). \quad (6.5b)$$

Δx 方向と Δy 方向への振動周期を与える Δk_x , Δk_y は計測されているので、 $I(\Delta x, \Delta y)$ は、次のように表されるはずである。

$$I(\Delta x, \Delta y) = \mathcal{I} \exp(i2\pi\Delta k_x \Delta x) \exp(i2\pi\Delta k_y \Delta y) \quad (6.6a)$$

$$= \mathcal{I} \exp[i2\pi(\Delta k_x \Delta x + \Delta k_y \Delta y)]. \quad (6.6b)$$

6.2.5 パラボラアンテナの光軸からのズレによる感度補正

天体がパラボラアンテナの光軸上にある場合に検出される電波強度を $\mathcal{I}_{org}$ だとすると図 6.1 [p.65] (d), (e), (f) に示すように、アンテナの感度因子 (Sensitivity Factor) は、 $\Delta k \left(= \sqrt{\Delta k_x^2 + \Delta k_y^2} \right)$ の関数 $sf(\Delta k)$ となり、実際に干渉計で検出される干渉強度は、 $\mathcal{I} = sf(\Delta k)\mathcal{I}_{org}$ のように、光軸から離れたところで低下することになる。

§6.2.8 [p.71] で、太陽電波干渉計のパラボラアンテナの直径が、80 cm という小さなサイズであることに言及するが、これは一般に電波干渉計の観測対象となる天体と比較して、太陽の視直径が非常に大きいためである。

実際に観測したいのは $\mathcal{I}_{org}$ であり、 $\mathcal{I} = sf(\Delta k)\mathcal{I}_{org}$ を式 (6.6b) に代入することにより次の式を

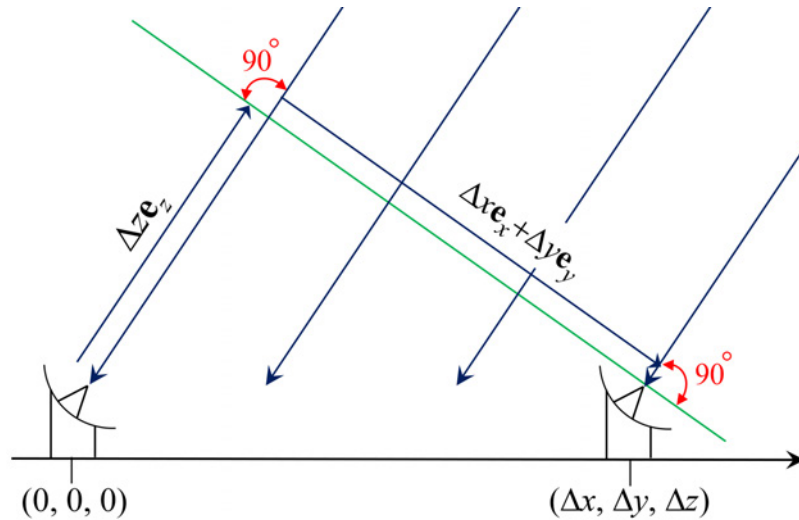


図 6.6 天体を追尾中のパラボラアンテナ

得る。

$$I(\Delta x, \Delta y) = \mathcal{I}_{org} sf(\Delta k) \exp [i2\pi (\Delta k_x \Delta x + \Delta k_y \Delta y)]. \quad (6.7)$$

6.2.6 静止した角度広がりのある天体の観測

直前の §6.2.1 [p.66]-§6.2.5 [p.69] の記述から、単独の電波源からの平行光線を、2つのパラボラアンテナで受信し干渉強度をとることにより、電波の強度 $\mathcal{I}_{org}$ と $\Delta k_x, \Delta k_y$ を測定できることが分かった。しかし、天体からの電波強度分布は一般に $\Delta k_x, \Delta k_y$ の関数であり、 $\mathcal{I}_{org}(\Delta k_x, \Delta k_y)$ を知ることが実際の観測目的である。可動式のパラボラアンテナを Δx - Δy 方向に2次元スキャンして得られる干渉強度 $I(\Delta x, \Delta y)$ は、 $\mathcal{I}_{org}(\Delta k_x, \Delta k_y) sf(\Delta k)$ の合成によって、次のように表される。

$$I(\Delta x, \Delta y) = \int_{\Delta k_y} \int_{\Delta k_x} \mathcal{I}_{org}(\Delta k_x, \Delta k_y) sf(\Delta k) \exp [i2\pi (\Delta k_x \Delta x + \Delta k_y \Delta y)] d\Delta k_x d\Delta k_y. \quad (6.8)$$

したがって

$$\mathcal{I}_{org}(\Delta k_x, \Delta k_y) sf(\Delta k) = \int_{\Delta y} \int_{\Delta x} I(\Delta x, \Delta y) \exp [-i2\pi (\Delta k_x \Delta x + \Delta k_y \Delta y)] d\Delta x d\Delta y. \quad (6.9)$$

式 (6.9) は、 $I(\Delta x, \Delta y)$ をフーリエ変換することにより、天体からの電波強度分布 $\mathcal{I}_{org}(\Delta k_x, \Delta k_y)$ を計算できることを示している。パラボラアンテナの光軸から大きく離れた部分は、 $sf(\Delta k)$ の値が小さくなり、観測視野から外れることとなる。

6.2.7 電波干渉計による天体を追尾しての観測

§6.2.1 [p.66]-§6.2.6 では議論を単純にするため、天体が天頂付近に静止しているとして記述したが、実際には電波干渉計のパラボラアンテナが平行移動するわけではなく、天体の日周運動によって Δx - Δy スキャンと同じ効果を得る。図 6.7 に示すアルマ望遠鏡の場合、口径 7 m と 12 m の 66 台のパラボラアンテナからなる。2基のパラボラアンテナで受信した電波を干渉させるわけであるが、その組み合わせは $66 \times 65/2 = 2145$ 通りある。

図 6.6 には $(0, 0, 0)$ と $(\Delta x, \Delta y, \Delta z)$ の位置にある、2基のアンテナが描いてある。 $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y$ は、天体に張り付いた単位ベクトルであり、天体の側から見ると $\Delta x \mathbf{e}_x + \Delta y \mathbf{e}_y$ は、日周運動によって、 Δx - Δy



図 6.7 アルマ望遠鏡の航空写真 (日本科学未来館ホームページより)

空間に弧を描くことになる。パラボラアンテナの位置は、できるだけ隙間なく Δx - Δy 空間をスキャンするように計算して配置されている。

図 6.6 の 2 基のパラボラアンテナで受信される電波には、図に示したように Δz だけの光路差がある。すなわち左のアンテナで受信される電波は、位相が $2\pi \text{Mod}(\Delta z, \lambda)/\lambda$ だけ遅れている。 $\text{Mod}(\Delta z, \lambda)$ は、 Δz を λ で割り算した剰余である。 $2\pi \text{Mod}(\Delta z, \lambda)/\lambda$ だけ位相が遅れることは、 $2\pi [1 - \text{Mod}(\Delta z, \lambda)/\lambda]$ だけ位相が進むことと等価である。左のパラボラアンテナで受信した電波の位相を $2\pi [1 - \text{Mod}(\Delta z, \lambda)/\lambda]$ だけ遅らせて右のアンテナで受信した電波と干渉させ、さらに $\pi/2$ 遅らせて位相切り替えを行う。このことにより、 $(0, 0, 0)$ の位置にある左のアンテナが $(0, 0, \Delta z)$ の位置にあるのと等価な干渉計測を行うことができるのである。

6.2.8 実際の電波干渉計

実際の電波干渉計は、数台から数十台のパラボラアンテナで構成されている。§6.2.1 [p.66]-§6.2.6 [p.70] では議論を単純にするため、天体が天頂にあって動かないものとして記述したが、これはあり得ない。実際の天体は日周運動する。§6.2.7 に記述したように、これを利用して、 Δx - Δy スキャンに代替するのである。さらにパラボラアンテナに並進可動機構を設けて実空間 (Δx - Δy 空間) を隙間なくスキャンする工夫がなされている場合もある。

図 6.7 は、南米チリのアタカマ砂漠に建設されたアルマ望遠鏡の電波干渉計である。日周運動する天体を追尾するため、干渉計のパラボラアンテナは、当然、方位角と仰角が可動式となっている。図 6.2 [p.66] および 6.4 [p.68] のように常に天頂を向いているわけではなく、図 6.6 のように斜め上を見上げるようにして天体を追尾する。

電波干渉計に用いるパラボラアンテナの直径は一般に数メートルから数十メートルである。しかし例外があり、長野県野辺山にある太陽観測用の電波干渉計のパラボラアンテナの直径は、わずか 80 センチメートルである。図 6.8 [p.72] のように、これを 84 台配置し、 $5 \sim 10$ [arcsec] の分解能を得ている。しかしこの運用は 2020 年の春をもって終了した。一般に電波干渉計の観測対象となる天体と比較して、太陽の視直径はきわめて大きい。小さなパラボラアンテナの場合、図 6.1 (f) [p.65] のように、焦点に大きなボケが生じる。すなわち、感度因子 $sf(\Delta k)$ が、光軸から離れても大きくなる。これを利用して、受信機に飛び込む電波の角度広がり大きくし、視野を広げているのである。



図 6.8 野辺山宇宙電波観測所の太陽電波干渉計。口径 80 センチメートルのパラボラアンテナ 84 基で構成されている (Wikipedia より)

6.3 最新の電波干渉計

6.3.1 アルマ望遠鏡

南米チリに建設されたアルマ望遠鏡は、口径およそ 16 km の電波望遠鏡に相当する電波干渉計で、66 基のパラボラアンテナにより構成されており、ハッブル宇宙望遠鏡の 10 倍の解像度を誇っている。ただしこの解像度は、1.3 mm の波長を用いた場合の理論値であり、電波干渉計での観測に適した波長である数センチメートルから数十メートルの波長の電波に対しては、大きく解像度が落ちることになる。天体からの電波は、波長が 40 m 以上だと地球の電離層に反射されてしまい、3 cm 以下だと空気中の水蒸気に吸収されてしまう。

図 6.7 [p.71] はアルマ望遠鏡の航空写真であるが、南米チリのアタカマ砂漠に建設されている。ここは標高 5000 m の高原である。ミリ波は水蒸気による吸収が著しいため、標高が高く乾燥した砂漠が建設地に選ばれた。

§6.1 [p.65] で議論したように、5 cm の波長に対しては、アマチュア天文家が使う口径 100~200 mm の望遠鏡程度の解像度しかないことになる。ただし光学望遠鏡とは観測対象が異なっており、解像度の数字だけでその優劣を評価することはできない。

6.3.2 超長基線電波干渉計 (VLBI)

我が国の国立天文台が運用する超長基線電波干渉計 (VLBI) は、日本列島を縦断するように配置された 4 基のパラボラアンテナから構成される電波干渉計である。

電波干渉計の解像度は、基線長 (パラボラアンテナ間の距離) を長くするほど高くなるが、波長が長くなるほど低くなる。アルマ望遠鏡と同様、解像度だけを議論するべきではなく、波長によって観測対象は異なるわけであり、その価値判断は総合的に行うべきである。

超長基線電波干渉計 (VLBI) の究極は、世界のあちこちに建設されたパラボラアンテナを繋ぎ、基線長 9000 km にもおよぶ巨大望遠鏡を作り上げた、イベント・ホライズン・テレスコープ (EHT) である。実際には、ハワイ、メキシコ、アメリカ・アリゾナ州、スペイン・シエラネバダ山脈、チリ・アタカマ砂漠 (アルマ望遠鏡)、南極に建設されたパラボラアンテナを結線した干渉計により、M87 銀河の中心に存在するブラックホールの観測に、2019 年 4 月に成功した。ブラックホールの存在は、アインシュタインの一般相対性理論により予測され、これに基づいた計算機シミュレーションも行われていた。計算で予測されていたとおりのリング状の画像が得られたことから、観測結果の信頼性は高い。

観測には波長 1.3 mm の電波が用いられた。電波干渉計の解像度は基線長が長くなるほど、そして波長が短くなるほど高くなる。しかし、基線長が長くなるほど、波長が短くなるほど電波を干渉させることには技術的困難を伴う。この困難を克服してこのプロジェクトの成功が実現した。

6.3.3 2020 年のノーベル物理学賞について

2020 年のノーベル物理学賞は、理論および観測によるブラックホールの研究に対して与えられた。受賞者は、イギリス、オックスフォード大学のロジャー・ペンローズ、ドイツ、マックス・プランク研究所のラインハルト・ゲンツェル、アメリカ、カリフォルニア大学のアンドレア・ゲズであった。2020 年のノーベル生理学・医学賞、ノーベル物理学賞、ノーベル化学賞の受賞者は 8 名であったが、ゲズを含む 3 名が女性であり、科学における女性の役割の大きさが、あらためて認識されることとなった。

ペンローズは、アインシュタインの一般相対性理論からブラックホールの存在を理論的に予測し、1965 年にこれを発表した。車椅子の物理学者として知られたスティーブン・ホーキングも、ブラックホールの理論的研究に大きく寄与していたが、2018 年に死去していたため、ノーベル賞受賞はならなかった。

アインシュタインが一般相対性理論を発表したのは 1915 年であったが、アインシュタイン自身はブラックホールの存在については懐疑的だった。ペンローズは数学者でもあり、2 種類の図形で平面を充填する「ペンローズ・タイル」を提唱し、結晶でない周期構造（準結晶）が存在し得ることを理論的に予測していた。準結晶は 1984 年に実際に発見され、発見者のダニエル・シェヒトマンには、2011 年ノーベル化学賞が与えられている。

ゲンツェルとゲズは、天の川銀河の中心にある「いて座 A* (いて座 A スター)」を観測し、これが太陽の 400 万倍の質量をもつブラックホールであることを突き止めた。

ゲンツェルとゲズが共通に用いた波長は赤外線であったが、ゲンツェルは、サブミリ波天文学の専門家でもあり、イベント・ホライズン・テレスコープ (EHT) による観測にも多大な影響を与えている。2019 年 4 月に EHT によって撮影された M87 銀河の中心に存在するブラックホールの質量は、太陽の 65 億倍もあると推定されている。遠い銀河でもあるにもかかわらず、おとめ座の M87 が撮影対象として選ばれたのは、この巨大質量による。これらの観測により、すべての銀河の中心にはブラックホールが存在するものと考えられている。

2022 年 5 月、天の川銀河の中心にある「いて座 A* (いて座 A スター)」のブラックホールがイベント・ホライズン・テレスコープにより、観測された。M87 銀河に存在すると考えられているブラックホールは、上述のように天の川銀河のおよそ 1,600 倍もある。「いて座 A* (いて座 A スター)」のブラックホールが後回しにされたのは、M87 銀河が古く (1947 年) からよく知られた電波源であり、イベント・ホライズン・テレスコープの威力を示す観測対象として、恰好のものであったためだと思われる。

6.4 まとめ

1946 年、マーチン・ライルによって考案された電波干渉計は、70 年以上を経た現在なお進化を続けており、干渉計測法の大きな可能性を示す例であるといえる。

天体が発する電波の強度分布が、 Δk_x - Δk_y 逆空間の関数であることを考えると、 Δx - Δy の実空間での測定結果をフーリエ変換により逆空間に投影した結果と見なすことができ、200 年以上前にフーリエによって考案されたフーリエ変換の思想が、今日なお技術革新をもたらしている好例であるといえる。

イベント・ホライズン・テレスコープ (EHT) による M87 銀河のブラックホールの観測に対しては、2020 年、アルベルト・アインシュタイン・メダルが与えられており、これもまたノーベル賞の有力候補だと考えられている。

理論的に予想された現象ないしは物体が、実際に計測ないしは観測されるのに数十年～100 年以上の年月を要することは珍しいことではない。計測ないしは観測技術の進歩にそれだけの月日を要するからである。この計測ないしは観測技術に、フーリエ変換という 200 年以上前に考案された数学が、極めて重要な役割を担っていることには疑いの余地はない。

6.5 質問と回答

6.5.1 Δx - Δy スキャンの隙間について

6.5.1.1 質問 隙間なくスキャンする工夫について

先生の講義録で確認したのですが §6.2.8 [p.71] の実際の電波干渉計の話で逆空間を隙間なくスキャンする工夫がなされている場合があると書いてありますが、逆にスキャンが隙間なくされていなければ正確に観測できないと思ったのですがいかがなのでしょう。

6.5.1.2 回答

第4章、図4.7 (c), (d), (e) [p.39] と同様「それなりの像」を得ることができます。それは第2章、§2.3 [p.16] に記述したように、破損したホログラムから立体像を再生できることと、共通する事情があります。

まず、実空間と逆空間の関係について、私自身にも混乱が生じています。太陽や月や惑星の天体写真をよく見かけますが、これらは実空間の画像のように思えます。そして、銀河系の中に存在する星雲や星団、天の川銀河から遠く離れた銀河の写真もよく見かけます。これらを電波干渉計で捉えた写真も存在します。これらの写真が、実空間の像かどうかについては、疑問が残ります。天球の上に張り付いた2次元の角度空間の像だとすると、逆空間の像だという気がします。混乱しながらも、天体写真は逆空間の像として、以下を記述します。

§6.2.1 [p.66]-§6.2.7 [p.70] では、 $\mathcal{I}_{org}(\Delta k_x, \Delta k_y)$ を求めるために、パラボラアンテナを Δx - Δy スキャンする議論をしています。 Δx - Δy 空間が明らかに実空間であることから、隙間なくスキャンすべきなのは実空間であるとしします。天体の方向を向いた Δz の値については、図6.6 [p.70] に示すように電波の伝播方向であり、干渉させる電波の位相制御法は、§6.2.7 [p.70] に記述したとおりです。天体から見た地上に存在するアンテナのうち任意の2つを選び、それらを結ぶベクトル Δx - Δy が地球の自転によって、変化する分を議論します。 Δx - Δy 空間をどれだけカバーするかに関しては、アンテナの数が

多ければ多いほど有利になります。アルマ望遠鏡が66基ものパラボラアンテナで構成されるのは、この事情によります。

アンテナの数が少ない電波干渉計の場合、アンテナに並進可動の機構を設けることにより、 Δx - Δy 空間に隙間ができた場合に、これを補うことができるものと考えられます。

6.5.2 地球規模の電波干渉計について

6.5.2.1 質問 複数の国にまたがる電波干渉計は運用できますか。

複数のパラボラアンテナをリンクさせることができるというように思ったのですが、この理解が正しいとすると、例えば日本とイギリス、南アフリカ、メキシコなどの複数の国にまたがるか、人工衛星と地球のような遠く離れたパラボラアンテナどうしをリンクさせ、運用することはできるのでしょうか。

6.5.1.2 回答

§6.3.2 [p.72] に記述したイベント・ホライズン・テレスコープ (EHT) は、まさに地球規模の干渉計だといえます。

人工衛星で受信した電波を記録して地上に送信し、干渉させるというアイデアは1970年代から存在し、現在なおその可能性が検討されています。

6.5.3 太陽電波干渉計について

6.5.3.1 質問 太陽の何を観測するのか

太陽の観測にはあえて焦点をボケさせ、視野を広げるというのがありましたが、なんとなくそれが良いのはわかるのですが、ボケさせたら詳細は分からなくなりそうだと思います。では、太陽の何を観測するのでしょうか。

6.5.3.2 回答

野辺山の太陽電波干渉計は、1969年から観測を開始し、2020年春、運用を停止しました。稼働期間およそ半世紀です。

私は2000年頃、野辺山を訪れているのですが、パラボラの径が小さいと視野を広くできるという説明に大いに納得しました。数メートルから数十メートル径のパラボラが主流の中、古いながらも特筆すべき電波干渉計だと思い紹介しました。太

陽の何が見えるのかは、残念ながら知りません。

高速フーリエ変換を用いるプログラムをコードすると分かるのですが、実空間像をフーリエ変換して逆空間像を得ようとする場合、実空間のき

ざみ幅が小さいほど逆空間の像の視野は大きくなります。図 6.1 [p.65] がまさにそうですが、実空間で小さなものが逆空間では大きくなるという、奇妙な逆転現象がフーリエ変換の特徴です。

第 7 章

行列の基礎と応用

7.1 行列の用途

行列は、スカラーを行と列に並べたもので、ベクトルあるいは座標の 1 次変換の記述、連立 1 次方程式の記述、固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題) の記述、のほぼ 3 つの用途がある。

7.2 行列の積と結合法則

H 行 K 列の行列 $\mathbf{A}$ と K 行 L 列の行列 $\mathbf{B}$ の間には積、 H 行 L 列の行列 $\mathbf{AB}=\mathbf{D}$ が定義できる。図 7.1 に示すように、それぞれの成分を a_{hk} , b_{kl} , d_{hl} [$h \in \{1, 2, \dots, H\}$, $k \in \{1, 2, \dots, K\}$, $l \in \{1, 2, \dots, L\}$]. とすると、 d_{hl} は図 7.1 の赤枠で囲った行ベクトルと、列ベクトルの転置ベクトルの内積で表される。すなわち

$$d_{hl} = [\mathbf{AB}]_{hl} = \sum_{k=1}^K a_{hk} b_{kl}. \quad (7.1)$$

しかし、行列のかけ算には一般に交換法則は成り立たない。これは後に §7.3.5 [p.82] に記述するとおりである。

結合法則は一般に成立する。 L 行 M 列の行列 $\mathbf{C}$ の l 行目 m ($m \in \{1, 2, \dots, M\}$) 列目の要素を c_{lm}

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1k} & \cdots & a_{1K} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2k} & \cdots & a_{2K} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \cdots & \vdots \\ a_{h1} & a_{h2} & \cdots & a_{hk} & \cdots & a_{hK} \\ \vdots & \vdots & \cdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{H1} & a_{H2} & \cdots & a_{Hk} & \cdots & a_{HK} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1l} & \cdots & b_{1L} \\ b_{21} & b_{22} & \cdots & b_{2l} & \cdots & b_{2L} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \cdots & \vdots \\ b_{k1} & b_{k2} & \cdots & b_{kl} & \cdots & b_{kL} \\ \vdots & \vdots & \cdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ b_{K1} & b_{K2} & \cdots & b_{Kl} & \cdots & b_{KL} \end{pmatrix} \\ = \begin{pmatrix} d_{11} & d_{12} & \cdots & d_{1l} & \cdots & d_{1L} \\ d_{21} & d_{22} & \cdots & d_{2l} & \cdots & d_{2L} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \cdots & \vdots \\ d_{h1} & d_{h2} & \cdots & d_{hl} & \cdots & d_{hL} \\ \vdots & \vdots & \cdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ d_{H1} & d_{H2} & \cdots & d_{Hl} & \cdots & d_{HL} \end{pmatrix}, \quad \begin{cases} h \in \{1, 2, \dots, H\}, \\ k \in \{1, 2, \dots, K\}, \\ l \in \{1, 2, \dots, L\}. \end{cases}$$

図 7.1 行列のかけ算

とすると $(\mathbf{AB})\mathbf{C}$ の h 行目 m 行目の要素 $[(\mathbf{AB})\mathbf{C}]_{hm}$ は次のように計算できる。

$$[(\mathbf{AB})\mathbf{C}]_{hm} = \sum_{l=1}^L \left(\sum_{k=1}^K a_{hk} b_{kl} \right) c_{lm}. \quad (7.2)$$

一方, $\mathbf{BC}$ の k 行 m 列目の要素 $[\mathbf{BC}]_{km}$ は次のように計算できる。

$$[\mathbf{BC}]_{km} = \sum_{l=1}^L b_{kl} c_{lm}. \quad (7.3)$$

したがって $\mathbf{A}(\mathbf{BC})$ の h 行目 m 行目の要素 $[\mathbf{A}(\mathbf{BC})]_{hm}$ は次のように計算できる。

$$[\mathbf{A}(\mathbf{BC})]_{hm} = \sum_{k=1}^K a_{hk} \left(\sum_{l=1}^L b_{kl} c_{lm} \right). \quad (7.4)$$

式 (7.2) と式 (7.4) は, k と l に対するサンメーションの順序を入れ替えただけなので同じである。したがって次の結合法則が成り立つ。

$$(\mathbf{AB})\mathbf{C} = \mathbf{A}(\mathbf{BC}). \quad (7.5)$$

7.3 行列による1次元変換の記述

7.3.1 2次元の回転操作

2次元回転操作の行列に関しては, 第1章 §1.2.7 [p.8] で記述したように複素数平面 (ガウス平面) とその性質を用いて導出することもできる。

2次元空間の座標ないしはベクトル $(x_0, y_0)^T$ を θ 回転させて $(x'_0, y'_0)^T$ に変換する行列 $\mathbf{R}(\theta)$ により $(x'_0, y'_0)^T = \mathbf{R}(\theta) (x_0, y_0)^T$ のように表される。すなわち

$$\begin{pmatrix} x'_0 \\ y'_0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \end{pmatrix}. \quad (7.6)$$

$(x_0, y_0)^T$ の右肩の T は, 行ベクトルを列ベクトルに変える転置ベクトルを表す記号である。上の式は次のようにも表される。

$$x'_0 = (\cos \theta)x_0 - (\sin \theta)y_0, \quad (7.7a)$$

$$y'_0 = (\sin \theta)x_0 + (\cos \theta)y_0. \quad (7.7b)$$

式 (7.6) および式 (7.7) は, 図 7.2 を参照して説明することができる。図 7.2 で (x_0, y_0) で表される点を θ だけ回転させて (x'_0, y'_0) に変換する操作を記述すればいい。 $\mathbf{e}_x$ と $\mathbf{e}_y$ はそれぞれ x 軸, y 軸に平行で互いに直交する単位ベクトルである。 $\mathbf{e}'_x$ と $\mathbf{e}'_y$ は $\mathbf{e}_x$ と $\mathbf{e}_y$ を, それぞれ θ だけ回転させた単位ベクトルである。 (x'_0, y'_0) は $\mathbf{e}_x$ と $\mathbf{e}_y$ で次のように表される。

$$\mathbf{e}'_x = (\cos \theta)\mathbf{e}_x + (\sin \theta)\mathbf{e}_y, \quad (7.8a)$$

$$\mathbf{e}'_y = -(\sin \theta)\mathbf{e}_x + (\cos \theta)\mathbf{e}_y. \quad (7.8b)$$

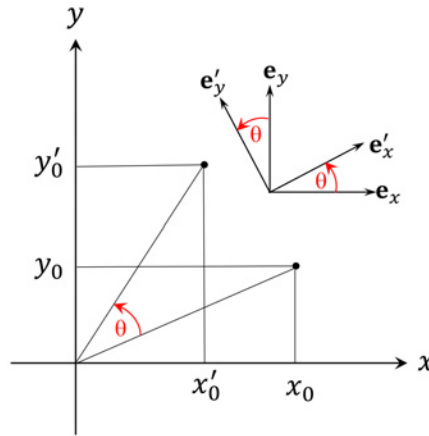


図 7.2 座標の回転

(x_0, y_0) を θ だけ回転させた座標 (x'_0, y'_0) は次のような計算できる。

$$x'_0 \mathbf{e}_x + y'_0 \mathbf{e}_y = x_0 \mathbf{e}'_x + y_0 \mathbf{e}'_y \quad (7.9a)$$

$$= x_0 [(\cos \theta) \mathbf{e}_x + (\sin \theta) \mathbf{e}_y] + y_0 [(-\sin \theta) \mathbf{e}_x + (\cos \theta) \mathbf{e}_y] \quad (7.9b)$$

$$= [(\cos \theta)x_0 - (\sin \theta)y_0] \mathbf{e}_x + [(\sin \theta)x_0 + (\cos \theta)y_0] \mathbf{e}_y. \quad (7.9c)$$

上の式 (7.9a) 左辺=(7.9c) より,

$$\begin{pmatrix} x'_0 \\ y'_0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \end{pmatrix}. \quad (7.10)$$

上の式 (7.10) は, 式 (7.6) と同じである。

式 (7.10) の θ の代わりに $-\theta$ と置くことにより $(x_0, y_0)^T$ を $-\theta$ 回転させる次の行列 $\mathbf{R}(-\theta)$ が得られる。

$$\mathbf{R}(-\theta) = \mathbf{R}(\theta)^{-1} \quad (7.11a)$$

$$= \mathbf{R}(\theta)^T \quad (7.11b)$$

$$= \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix}. \quad (7.11c)$$

式 (7.11a) 右肩の -1 は逆行列を, 式 (7.11b) 右肩の T は転置行列を表す。転置行列とは行と列を入れ替えた行列である。

単位行列を $\mathbf{E}$ とすると $\mathbf{R}(\theta)\mathbf{R}(\theta)^{-1} = \mathbf{R}(\theta)^{-1}\mathbf{R}(\theta) = \mathbf{E}$ すなわち

$$\mathbf{R}(\theta)\mathbf{R}(\theta)^{-1} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \quad (7.12a)$$

$$= \begin{pmatrix} \cos^2 \theta + \sin^2 \theta & \cos \theta \sin \theta - \cos \theta \sin \theta \\ \cos \theta \sin \theta - \cos \theta \sin \theta & \sin^2 \theta + \cos^2 \theta \end{pmatrix} \quad (7.12b)$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.12c)$$

また

$$\mathbf{R}(\theta)^{-1}\mathbf{R}(\theta) = \begin{pmatrix} \cos \theta & \sin \theta \\ -\sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \quad (7.13a)$$

$$= \begin{pmatrix} \cos^2 \theta + \sin^2 \theta & -\cos \theta \sin \theta + \cos \theta \sin \theta \\ -\cos \theta \sin \theta + \cos \theta \sin \theta & \sin^2 \theta + \cos^2 \theta \end{pmatrix} \quad (7.13b)$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.13c)$$

転置行列が逆行列である正方行列を直交行列という。

7.3.2 2元正方行列の行列式と逆行列

a_{ij} を, i 行目 j 列目の要素とする行列 $\mathbf{A}$ の行列式 (determinant) を $|\mathbf{A}|$ または $\det \mathbf{A}$ と記述する。

$$\begin{aligned} \det \mathbf{A} &= |\mathbf{A}| \\ &= \begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{vmatrix} \end{aligned} \quad (7.14a)$$

$$= a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}. \quad (7.14b)$$

行列式 $|\mathbf{A}|$ がゼロでないとき, $\mathbf{A}$ の逆行列 $\mathbf{A}^{-1}$ が存在する。このとき $\mathbf{A}$ を正則行列という。 $\mathbf{A}^{-1}$ は, たったひとつ存在し次のように表される。

$$\mathbf{A}^{-1} = \frac{1}{|\mathbf{A}|} \begin{pmatrix} a_{22} & -a_{21} \\ -a_{12} & a_{11} \end{pmatrix} \quad (7.15a)$$

$$= \frac{1}{a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}} \begin{pmatrix} a_{22} & -a_{21} \\ -a_{12} & a_{11} \end{pmatrix}. \quad (7.15b)$$

上の式 (7.15) は, 以下のように確認できる。

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} \frac{1}{a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}} \begin{pmatrix} a_{22} & -a_{21} \\ -a_{12} & a_{11} \end{pmatrix} \quad (7.16a)$$

$$= \frac{1}{a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}} \begin{pmatrix} a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21} & -a_{11}a_{12} + a_{12}a_{11} \\ a_{21}a_{22} - a_{22}a_{21} & -a_{21}a_{12} + a_{22}a_{11} \end{pmatrix} \quad (7.16b)$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.16c)$$

$$\mathbf{A}^{-1}\mathbf{A} = \frac{1}{a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}} \begin{pmatrix} a_{22} & -a_{12} \\ -a_{21} & a_{11} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} \quad (7.17a)$$

$$= \frac{1}{a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}} \begin{pmatrix} a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21} & -a_{11}a_{12} + a_{12}a_{11} \\ a_{21}a_{22} - a_{22}a_{21} & -a_{21}a_{12} + a_{22}a_{11} \end{pmatrix} \quad (7.17b)$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.17c)$$

7.3.3 加法定理と 2 倍角の公式の証明

2 次元座標を α および β だけ回転させる行列 $\mathbf{R}(\alpha)$ と $\mathbf{R}(\beta)$ のかけ算を計算すると $\mathbf{R}(\alpha + \beta)$ が得られるので,

$$\mathbf{R}(\beta)\mathbf{R}(\alpha) = \begin{pmatrix} \cos \beta & -\sin \beta \\ \sin \beta & \cos \beta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \alpha & -\sin \alpha \\ \sin \alpha & \cos \alpha \end{pmatrix} \quad (7.18a)$$

$$= \begin{pmatrix} \cos \alpha \cos \beta - \sin \alpha \sin \beta & -\sin \alpha \cos \beta - \cos \alpha \sin \beta \\ \cos \alpha \sin \beta + \sin \alpha \cos \beta & \cos \alpha \cos \beta - \sin \alpha \sin \beta \end{pmatrix} \quad (7.18b)$$

$$= \begin{pmatrix} \cos(\alpha + \beta) & -\sin(\alpha + \beta) \\ \sin(\alpha + \beta) & \cos(\alpha + \beta) \end{pmatrix} \quad (7.18c)$$

$$= \mathbf{R}(\alpha + \beta). \quad (7.18d)$$

式 (7.18b) と式 (7.18c) の 1 行 1 列目の要素ないしは 2 行 2 列目の要素の比較, および 1 行 2 列目の要素ないしは 2 行 1 列目の要素の比較から次の式が導出される。

$$\cos(\alpha + \beta) = \cos \alpha \cos \beta - \sin \alpha \sin \beta, \quad (7.19a)$$

$$\sin(\alpha + \beta) = \sin \alpha \cos \beta + \cos \alpha \sin \beta. \quad (7.19b)$$

また, 式 (7.19a) および式 (7.19b) で, β を $-\beta$ に置き換えると次の式が得られる。

$$\cos(\alpha - \beta) = \cos \alpha \cos \beta + \sin \alpha \sin \beta, \quad (7.20a)$$

$$\sin(\alpha - \beta) = \sin \alpha \cos \beta - \cos \alpha \sin \beta. \quad (7.20b)$$

式 (7.19a), (7.19b), (7.20a), (7.20b) は, 三角関数の加法定理にほかならない。加法定理は, §1.2.1 [p.5] に記述したように, オイラーの公式とガウス平面の性質を利用して 導出することもできる。

また, 式 (7.19a) で, β を α に置き換えると次の式が得られる。

$$\cos 2\alpha = \cos^2 \alpha - \sin^2 \alpha \quad (7.21a)$$

$$= 1 - 2 \sin^2 \alpha \quad (7.21b)$$

$$= 2 \cos^2 \alpha - 1. \quad (7.21c)$$

さらに, 式 (7.19b) で, β を α に置き換えると次の式が得られる。

$$\sin 2\alpha = 2 \sin \alpha \cos \alpha. \quad (7.22)$$

式 (7.21), 式 (7.22) は, 三角関数の 2 倍角の公式にほかならない。2 倍角の公式は, §1.2.2 [p.6] に記述したように, オイラーの公式とガウス平面の性質を利用して 導出することもできる。

7.3.4 2 次元の伸縮操作

次の行列 $\mathbf{M}(2, 1)$ は, $(x_0, y_0)^T$ を x 方向に 2 倍引き伸ばす行列である。

$$\mathbf{M}(2, 1) = \begin{pmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.23)$$

$\mathbf{M}(2, 1)$ の逆行列 $\mathbf{M}(2, 1)^{-1}$ は

$$\mathbf{M}(2, 1)^{-1} = \begin{pmatrix} \frac{1}{2} & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.24)$$

$\mathbf{M}(2, 1)^{-1} \neq \mathbf{M}(2, 1)^T$ だから $\mathbf{M}(2, 1)$ は, 直交行列ではない。

7.3.5 行列のかけ算には成り立たない交換法則

法則が一般に成り立たないことを示すには、成り立たない例をひとつでも示せばよい。

原点を中心とする正方形の頂点の座標が $(1, 1)^T$, $(-1, 1)^T$, $(-1, -1)^T$, $(1, -1)^T$ であるとき、これらの列ベクトルに左から $\mathbf{R}(\pi/4)$ (原点を中心に 45° 回転させる行列) をかけると正方形は $(0, \sqrt{2})^T$, $(-\sqrt{2}, 0)^T$, $(0, -\sqrt{2})^T$, $(\sqrt{2}, 0)^T$ を頂点とする正方形となる。これに $\mathbf{M}(2, 1)$ を左からかけると、正方形は縦と横の比率が $1:2$ の菱形になる。一方、最初の正方形に $\mathbf{M}(2, 1)$ を左からかけると、縦と横の比率が $1:2$ の長方形になる。これに $\mathbf{R}(\pi/4)$ を左からかけると、 45° 傾いた長方形となる。よって、行列のかけ算には一般に交換法則は成り立たない。回転操作を与える行列には交換法則が成り立つが、これは特殊な例である。

7.3.6 3次元の回転操作

右手直交座標系 $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ - $\mathbf{e}_z$ があつたとき、 $\mathbf{e}_x$, $\mathbf{e}_y$, $\mathbf{e}_z$ の周りにこれらの軸の + 方向から見て反時計回りに θ_x , θ_y , θ_z だけ回転させる操作 $\mathbf{R}(\theta_x)$, $\mathbf{R}(\theta_y)$, $\mathbf{R}(\theta_z)$ は、それぞれ次のように表される。

$$\mathbf{R}(\theta_x) = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos \theta_x & -\sin \theta_x \\ 0 & \sin \theta_x & \cos \theta_x \end{pmatrix}, \quad (7.25a)$$

$$\mathbf{R}(\theta_y) = \begin{pmatrix} \sin \theta_y & 0 & \cos \theta_y \\ 0 & 1 & 0 \\ \cos \theta_y & 0 & -\sin \theta_y \end{pmatrix}, \quad (7.25b)$$

$$\mathbf{R}(\theta_z) = \begin{pmatrix} \cos \theta_z & -\sin \theta_z & 0 \\ \sin \theta_z & \cos \theta_z & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.25c)$$

7.4 行列による3元連立1次方程式の記述と解法

7.4.1 3元連立1次方程式の行列による記述

2元連立1次方程式の解法については中学の課程で履修しており、改めて記述する必要はないであろう。

3元連立1次方程式は、我々が直観的に認識できる最大の次元が3であるため、ここから記述を始める。4元以上の連立1次方程式については、付録D §D.2 [p.143] に記述する。

3元連立1次方程式は、 3×3 正方行列と列ベクトルを用いて一般に次のように記述される。

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} d_1 \\ d_2 \\ d_3 \end{pmatrix}. \quad (7.26)$$

上の式 (7.26) で示される3連立1次方程式は単位面法線 $(a_{i1}, a_{i2}, a_{i3}) / \sqrt{a_{i1}^2 + a_{i2}^2 + a_{i3}^2}$ で原点からの距離が $d_i / \sqrt{a_{i1}^2 + a_{i2}^2 + a_{i3}^2}$ の3枚の平面の方程式である。ここで $i \in \{1, 2, 3\}$ である。連立1次方程式の解は、3枚の平面の交点である。 N 元連立1次方程式の場合、 N 次元超平面の交点を求めることになる。

7.4.2 ガウスの消去法による3連立1次方程式の解き方

7.4.2.1 数値の代入

ガウスの消去法に必ずしも必要はないが、この節の記述の後にLU分解について触れるので、その準備のため、もし行と列の番号が同じの対角成分にゼロがあつたとき、行を入れ替えて対角成分にゼロが

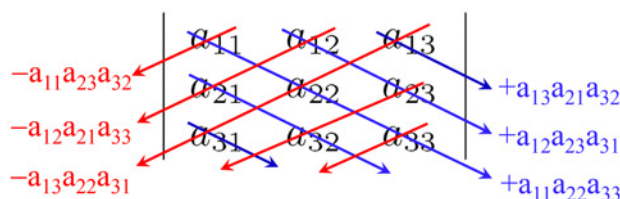


図 7.3 3×3 行列の行列式の計算。左上から右下へのかけ算 (青) はプラス，右上から左下へのかけ算 (赤) はマイナスである

ないようにする。以下に扱う行列の対角成分にはゼロがないので，そのままガウスの消去法を始めることにする。

式 (7.26) の $a_{i,j}$ と d_j に次のような値を与える。

$$\begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 \\ 1 & 3 & -3 \\ 5 & 1 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12 \\ -2 \\ 4 \end{pmatrix}. \quad (7.27)$$

7.4.2.2 行列式の確認

まず，行列式がゼロでない (正則行列である) ことを確かめる。

a_{ij} ($i, j \in \{1, 2, 3\}$) を要素とする 3×3 行列 $\mathbf{A}$ の行列式 $|\mathbf{A}|$ は，次のように与えられる (図 7.3 参照)。

$$\begin{aligned} |\mathbf{A}| &= a_{11}a_{22}a_{33} + a_{12}a_{23}a_{31} + a_{13}a_{21}a_{32} \\ &\quad - a_{11}a_{23}a_{32} - a_{12}a_{21}a_{33} - a_{13}a_{22}a_{31}. \end{aligned} \quad (7.28)$$

ベクトル (a_{i1}, a_{i2}, a_{i3}) , $[i \in \{1, 2, 3\}]$ は，平面の面法線を与えるが，平行な面法線がある場合，行列式はゼロとなり一般に解はない。

7.4.2.3 前進消去

前進消去では，以下のように行列の対角成分と左下だけにゼロでない値をもつ 3×3 行列を左からかけてゆく。前進消去の目標は，左辺の行列を対角成分とこれより右上にだけ値を持つ上三角行列に変形することである。左辺の 3×3 行列の左に右辺の列ベクトルを加えて 3×4 行列を作る。この行列を**拡大係数行列**という。

これに 3×3 行列を左からかけて行く。まず，1 行目の $1/2$ 倍を 2 行目に加え，1 行目の $5/2$ 倍を 3 行目に加える。

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1/2 & 1 & 0 \\ 5/2 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 12 \\ 1 & 3 & -3 & -2 \\ 5 & 1 & -1 & 4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 12 \\ 0 & 7/2 & -1 & 4 \\ 0 & 7/2 & 9 & 34 \end{pmatrix}. \quad (7.29)$$

次に 2 行目の -1 倍を 3 行目に加える。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & -1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 12 \\ 0 & 7/2 & -1 & 4 \\ 0 & 7/2 & 9 & 34 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 12 \\ 0 & 7/2 & -1 & 4 \\ 0 & 0 & 10 & 30 \end{pmatrix}. \quad (7.30)$$

7.4.2.4 解の逐次計算

ガウスの消去法では、前進消去を行ったあと、次の節で示す後退代入を行うことにより上の式 (7.30) 右辺左側の 3×3 行列を単位行列にするべく変形を行う。しかし、式 (7.30) 右辺左側の 3×3 行列が上三角行列であることを考慮すると、もう一つ有効な方法がある。

未知の列ベクトル $(x_1, x_2, x_3)^T$ を省略せずに式 (7.30) 右辺を書き下すと次のようになる。

$$\begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 \\ 0 & 7/2 & -1 \\ 0 & 0 & 10 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12 \\ 4 \\ 30 \end{pmatrix}. \quad (7.31)$$

上の式は、 x_3, x_2, x_1 の順に、簡単に解けるのである。すなわち

$$x_3 = 30/10 = 3, \quad (7.32a)$$

$$(7/2)x_2 - x_3 = 4, \quad (7.32b)$$

$$(7/2)x_2 - 3 = 4, \quad (7.32c)$$

$$x_2 = 7 \times (2/7) = 2, \quad (7.32d)$$

$$-2x_1 + x_2 + 4x_3 = 12, \quad (7.32e)$$

$$-2x_1 + 2 + 12 = 12, \quad (7.32f)$$

$$x_1 = 1. \quad (7.32g)$$

式 (7.32a), 式 (7.32d), 式 (7.32g) より

$$x_1 = 1, x_2 = 2, x_3 = 3. \quad (7.33)$$

式 (7.31) 左辺の行列は上三角行列であるが、式 7.49 [p.86] のように、左辺の行列が下三角行列であるときは、 y_1, y_2, y_3 の順に解を求めることができる。のちに §7.4.4 [p.87] で記述する LU 分解による解法がコンピューターによる計算でもっぱら用いられるのは、本節で示したように上三角行列および下三角行列を左辺の行列とする連立 1 次方程式の解が、式 (7.32), 式 (7.50) [p.86], および式 (7.52) [p.86] のような手順で簡単に求められるからである。

7.4.2.5 後退代入

以下後退代入について記述する。式 (7.30) 右辺に対して、1 行目を $-1/2$ 倍、3 行目を $1/10$ 倍する。すなわち

$$\begin{pmatrix} -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1/10 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 12 \\ 0 & 7/2 & -1 & 4 \\ 0 & 0 & 10 & 30 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & -2 & -6 \\ 0 & 7/2 & -1 & 4 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix}. \quad (7.34)$$

3 行目の 2 倍を 1 行目に加え、3 行目を 2 行目に加える。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 2 \\ 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & -2 & -6 \\ 0 & 7/2 & -1 & 4 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & 0 & 7 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix}. \quad (7.35)$$

2 行目を $2/7$ 倍する。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 2/7 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & 0 & 7 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 2 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix}. \quad (7.36)$$

2 行目の 1/2 倍を 1 行目に加える。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 1/2 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 2 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 2 \\ 0 & 0 & 1 & 3 \end{pmatrix}. \quad (7.37)$$

すなわち、次のように解が得られた。

$$x_1 = 1, x_2 = 2, x_3 = 3. \quad (7.38)$$

7.4.3 LU 分解による 3 連立 1 次方程式の解き方

式 (7.29) [p.83] 左辺の 3×3 行列と式 (7.30) [p.83] 左辺の 3×3 行列はいずれも対角成分がすべて 1 の下三角行列である。

3×3 行列に限らず $N \times N$ 行列に LU 分解が存在するとき、これを用いて連立 1 次方程式を解くのがもっとも高速で推奨されている方法である。式 (7.27) [p.83] を次のように表すとする。

$$\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{b}. \quad (7.39)$$

式 (7.29) [p.83] 左辺の 3×3 行列を $\mathbf{L}_1$ 、式 (7.30) [p.83] 左辺の 3×3 行列を $\mathbf{L}_2$ と置くと式 (7.29) [p.83] と式 (7.30) [p.83] で行っている前進消去は、次のように書ける。

$$\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{L}_2\mathbf{L}_1\mathbf{b}. \quad (7.40)$$

$\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1\mathbf{A}$ は式 (7.30) [p.83] 右辺および式 (7.31) 左辺に示すように上三角行列である。これを $\mathbf{U}(=\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1\mathbf{A})$ と置くと式 (7.40) は、次のように書ける。

$$\mathbf{U}\mathbf{x} = \mathbf{L}_2\mathbf{L}_1\mathbf{b}. \quad (7.41)$$

両辺に $\mathbf{L} \left[=(\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1)^{-1}\right]$ を、左からかけると次のようになる。

$$\mathbf{L}\mathbf{U}\mathbf{x} = \mathbf{b}. \quad (7.42)$$

まず $\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1$ を計算すると

$$\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & -1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1/2 & 1 & 0 \\ 5/2 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad (7.43a)$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1/2 & 1 & 0 \\ 2 & -1 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.43b)$$

次の節 §7.4.4 [p.87] に記述する手順に従って、 $\mathbf{L} \left[=(\mathbf{L}_2\mathbf{L}_1)^{-1}\right]$ をガウスの消去法で求めると

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ -1/2 & 1 & 0 \\ -2 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1/2 & 1 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 2 & -1 & 1 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & -1/2 & 1 & 0 \\ 0 & -1 & 1 & -2 & 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.44)$$

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & -1/2 & 1 & 0 \\ 0 & -1 & 1 & -2 & 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & -1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -5/2 & 1 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.45)$$

よって

$$\mathbf{L} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ -1/2 & 1 & 0 \\ -5/2 & 1 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.46)$$

$$\mathbf{U}\mathbf{x} = \mathbf{y}. \quad (7.47)$$

と置いて、式 (7.42) [p.85] に代入すると

$$\mathbf{L}\mathbf{y} = \mathbf{b}. \quad (7.48)$$

$\mathbf{L}$ に式 (7.46) [p.86] を、 $\mathbf{b}$ に式 (7.27) [p.83] 右辺を代入すると

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ -1/2 & 1 & 0 \\ -5/2 & 1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} y_1 \\ y_2 \\ y_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12 \\ -2 \\ 4 \end{pmatrix}. \quad (7.49)$$

上の式 (7.49) の解は、 y_1 から順番に求められる。すなわち

$$y_1 = 12, \quad (7.50a)$$

$$-6 + y_2 = -2, \quad (7.50b)$$

$$y_2 = 4, \quad (7.50c)$$

$$-30 + 4 + y_3 = 4, \quad (7.50d)$$

$$y_3 = 30. \quad (7.50e)$$

コンピューターによる計算時間は、一般にかけ算と割り算の回数に比例するが、式 (7.49) 左辺の行列は対角成分がすべて 1 であるため、式 (7.50) では、かけ算、割り算を 2 回しか行っていない。一般に左辺行列が $N \times N$ の下三角行列である場合、これの対角成分がすべて 1 であると、解を求めるにあたり N 回の除算を行わなくて済む。このため、高速に解を求めることができる。

式 (7.47) 右辺に、式 (7.50a), (7.50c), (7.50e) を代入すると、式 (7.31) [p.84] と同じ次の式が得られる。

$$\begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 \\ 0 & 7/2 & -1 \\ 0 & 0 & 10 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12 \\ 4 \\ 30 \end{pmatrix}. \quad (7.51)$$

上の式は、 x_3, x_2, x_1 の順に次のように解ける。すなわち

$$x_3 = 3, \quad (7.52a)$$

$$(7/2)x_2 - 3 = 4, \quad (7.52b)$$

$$x_2 = 2, \quad (7.52c)$$

$$-2x_1 + 2 + 12 = 12, \quad (7.52d)$$

$$x_1 = 1. \quad (7.52e)$$

よって、

$$x_1 = 1, x_2 = 2, x_3 = 3. \quad (7.53)$$

のように解が求められた。

行列を LU 分解して連立 1 次方程式を解くやり方は、もっとも高速に解を得る手段として、大規模な連立 1 次方程式を解く際にも、最も推奨されている。

上に紹介したやり方よりも合理的かつ効率的に行列を LU 分解するサブルーチンが、商用の IMSL (International Mathematical Subroutine Library) や、ソースファイルが無料で公開されている LAPACK (Linear Algebra Subroutine Package) に用意されているので、これらを用いるとよい。LAPACK の場合、?GeTrf (? ∈ { S, D, C, Z }) で LU 分解を行い、?GeTrs で解を求めるのが一般的である。変数が単精度実数、倍精度実数、単精度複素数、倍精度複素数の場合に、それぞれ S, D, C, Z が対応する。「Ge」は一般行列の場合に用いるが、行列の特殊性に応じて、この部分を変えることによりさらに高速な演算を行えるようにコードされている。行列を一旦 LU 分解しておく、式 (7.26) [p.82] の右辺の列ベクトルだけが変化する場合に、非常に高速に解を得ることができる。

逆行列を求めておくと、一見効率的に解を求められるように思えるが、この手法は N^2 回 (N は行列の次元数) のかけ算を行う。これは LU 分解より能率が悪く全く推奨されない。線形代数の数値計算を専門としている研究室では、逆行列を求めるやり方で計算を行うと破門されてしまう。

7.4.4 ガウスの消去法による逆行列の求め方

本節では、 3×3 行列の逆行列の求め方を記述するが、 4×4 元以上の逆行列の求め方については、付録 E §D.3 [p.145] に記述する。

まず、左半分が **A**、右半分が **E** の 3 行 6 列の拡大係数行列を作る。

ガウスの消去法は、逆行列を計算にも用いられる。 3×3 の正則行列 **A** の逆行列 $\mathbf{A}^{-1}$ をガウスの消去法を用いて求めることができる。

E を 3×3 の単位行列とすると

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1} = \mathbf{E}. \quad (7.54)$$

上の式 (7.54) の両辺に対して、左から 3×3 の同じ行列をかけてゆき

$$\mathbf{E}\mathbf{A}^{-1} = \mathbf{A}^{-1}. \quad (7.55)$$

の形にすることを目標に変形してゆく。**A** には、式 (7.27) で用いた行列を使うことにする。

$$\begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 \\ 1 & 3 & -3 \\ 5 & 1 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 & x_2 & x_3 \\ y_1 & y_2 & y_3 \\ z_1 & z_2 & z_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.56)$$

左側にかける行列も式 (7.29) [p.83] から式 (7.30) [p.83] への変形に用いたものと同じものを用いる。

7.4.4.1 前進消去

まず、式 (7.29) [p.83] と同様に、1 行目の $1/2$ 倍を 2 行目に加え、1 行目の $5/2$ 倍を 3 行目に加える。

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1/2 & 1 & 0 \\ 5/2 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 3 & -3 & 0 & 1 & 0 \\ 5 & 1 & -1 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & -1 & 1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 7/2 & 9 & 5/2 & 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.57)$$

次に、式 (7.30) [p.83] と同様に、2 行目の -1 倍を、3 行目に加える。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & -1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & -1 & 1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 7/2 & 9 & 5/2 & 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & -1 & 1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 10 & 2 & -1 & 1 \end{pmatrix}. \quad (7.58)$$

7.4.4.2 逆行列の逐次計算

式 (7.58) 右辺の左側の 3×3 行列が上三角行列であることを利用して, §7.4.2.4 [p.84.4] の式 (7.32) [p.84] と同様に逆行列の 3 行目, 2 行目, 1 行目の順に逐次, 解を求めることができる。行列の LU 分解が求められていれば, 逆行列の計算も高速に行うことができる。

7.4.4.3 後退代入

式 (7.34) [p.84] と同様に, 1 行目を $-1/2$ 倍, 3 行目を $1/10$ 倍する。すなわち

$$\begin{pmatrix} -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1/10 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & -1 & 1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 10 & 2 & -1 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & -2 & -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & -1 & 1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix}. \quad (7.59)$$

式 (7.35) [p.84] と同様に, 3 行目の 2 倍を 1 行目に加え, 3 行目を 2 行目に加える。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 2 \\ 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & -2 & -1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 7/2 & -1 & 1/2 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & -1/10 & -1/5 & 1/5 \\ 0 & 7/2 & 0 & 7/10 & 9/10 & 1/10 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix}. \quad (7.60)$$

式 (7.36) [p.84] と同様に, 2 行目を $2/7$ 倍する。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 2/7 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & -1/10 & -1/5 & 1/5 \\ 0 & 7/2 & 0 & 7/10 & 9/10 & 1/10 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & -1/10 & -1/5 & 1/5 \\ 0 & 1 & 0 & 1/5 & 18/70 & 2/70 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix}. \quad (7.61)$$

式 (7.37) [p.85] と同様に, 2 行目の $1/2$ 倍を 1 行目に加える。すなわち

$$\begin{pmatrix} 1 & 1/2 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & -1/2 & 0 & -1/10 & -1/5 & 1/5 \\ 0 & 1 & 0 & 1/5 & 18/70 & 2/70 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & -1/14 & 3/14 \\ 0 & 1 & 0 & 1/5 & 9/35 & 1/35 \\ 0 & 0 & 1 & 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix}. \quad (7.62)$$

すなわち, 式 (7.55), 式 (7.56) [p.87] における $\mathbf{A}^{-1}$ は次のように求められた。

$$\mathbf{A}^{-1} = \begin{pmatrix} x_1 & x_2 & x_3 \\ y_1 & y_2 & y_3 \\ z_1 & z_2 & z_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & -1/14 & 3/14 \\ 1/5 & 9/35 & 1/35 \\ 1/5 & -1/10 & 1/10 \end{pmatrix}. \quad (7.63)$$

7.5 行列の固有値と固有ベクトル

7.5.1 固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題) の歴史的背景

固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題) は今日, 線形代数学の中心的課題のひとつである。この問題がはじめて登場したのは 18 世紀頃で, オイラーもこれに取り組んだ先人の一人である。

固有値は世界的に「eigenvalue」というドイツ語で呼称されるが, この語を最初に用いたのはドイツの数学者ヒルベルトで 1904 年のことであった。ラウエは, ヒルベルトの教えを受けている。彼が, エバルト-ラウエの X 線動力学理論を完成させたのは, 1931 年のことである [2]。付録 K に記述したように, ラウエには, 彼自身の理論が固有値問題で記述されるという認識がなかった。

7.5.2 二元の固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題)

2×2 行列の固有値問題は次のように記述される。

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \lambda \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}. \quad (7.64)$$

具体的に数値を代入して検討してみよう。

$$\begin{pmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \lambda \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}. \quad (7.65)$$

$(x_1, x_2)^T = (0, 0)^T$ は明らかな解であるが、これを固有ベクトルとは言わない。上の式は次のようにも書ける。

$$\begin{pmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \lambda & 0 \\ 0 & \lambda \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}, \quad (7.66a)$$

$$\begin{pmatrix} \lambda - 2 & -2 \\ -1 & \lambda - 3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}. \quad (7.66b)$$

上の式 (7.66b) が $(x_1, x_2)^T = (0, 0)^T$ 以外の解を持つ条件は

$$\begin{vmatrix} \lambda - 2 & -2 \\ -1 & \lambda - 3 \end{vmatrix} = 0, \quad (7.67a)$$

$$(\lambda - 2)(\lambda - 3) - 2 = 0, \quad (7.67b)$$

$$\lambda^2 - 5\lambda + 4 = 0, \quad (7.67c)$$

$$(\lambda - 4)(\lambda - 1) = 0. \quad (7.67d)$$

式 (7.67d) の解は,

$$\lambda = 1, 4. \quad (7.68)$$

$\lambda = 1$ を代入すると

$$\begin{pmatrix} -1 & -2 \\ -1 & -2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \quad (7.69a)$$

$$x_1/x_2 = -2. \quad (7.69b)$$

$\lambda = 4$ を代入すると

$$\begin{pmatrix} 2 & -2 \\ -1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \quad (7.70a)$$

$$x_1/x_2 = 1. \quad (7.70b)$$

式 (7.68), 式 (7.69), 式 (7.70) は, 式 (7.65) の固有値/固有ベクトル問題の解である。

7.5.3 高次元の固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題)

$N \times N$ 行列の固有値問題は 2×2 行列の固有値問題より複雑になり、解析的には解けなくなる。しかし IMSL や LAPACK などのライブラリーには、固有値と固有ベクトルを計算するためのサブルーチンが用意されている。 $N \times N$ 行列の固有値問題は、これらを用いて数値解を求めることができる。

7.5.4 X 線動力学的回折理論の固有値問題

完全ないしは完全に近い結晶中での X 線の振る舞いを記述する理論としては、1917 年エバルトによって基礎が与えられ [3], 1931 年ラウエによって完成された [2] エバルト-ラウエ理論が、標準理論として用いられている。1917 年のエバルトの論文にも 1931 年のラウエの論文にも、これらの理論が固有値問題であるという記述は一切ない。1968 年、エバルトの 80 歳の誕生日を記念して出版された、彼自身によるエバルト-ラウエ理論の 3 波ケースへの拡張を記述した論文がある [4]。これにも「eigenvalue」という語は出てこない。

X 線動力学的回折理論が、行列の固有値問題として記述され得るとの指摘は、筆者の知る限り、1965 年の Saccocio と Zajac による論文が [5,6], 最初である。これに続くものとしては、1967 年に日立製作所の上甲と福原によって出版された 3 波, 4 波, 6 波ケースについて議論した論文がある [7]。Joko は、この論文が出版される直前に事故で亡くなった旨が記述されている。この事故がなければ、X 線多波回折に関する研究は、現状とは違っていたものになっていたと思われる。

X 線動力学理論の権威は我が国にも、高良和武, 加藤範夫, 高木佐知夫, 菊田惺志, 橋爪弘雄, 松下正など何名もいたが、彼らの教科書や論文にも「固有値/固有ベクトル」という語は登場しない。世界的に現在最も広く読まれている動力学的回折理論の教科書は、2001 年に出版されたフランスのオーティエによる著書だと思われるが、[8] 500 ページ以上のこの大著にも「固有値/固有ベクトル」という語がない。多波ケースの研究人口は世界的に見ても少ないが、多波ケースの研究者の一部によってこの概念が共有されているが、ラウエやエバルトによって見落とされていたように、少なくとも 2 波ケースの X 線回折理論の世界では、ほとんど顧みられることがなかったのである。

固有値問題は、微分方程式を解く際にも登場することが、線形代数の世界では一般的に認識されている。それがまさに高木理論 (高木-トウパンの式) [9-13] なのだが、このことも、X 線回折物理学の世界で一般的に認識されるには至っていない。「数理物理学」の講義録として本稿を記述しているが、物理と数学の世界には意外に相互交流がなく、この分野を学ぶことの意義深さを改めて感じる。

高木理論 (高木-トウパンの式) が発表されたのは今から半世紀以上前、1962 年のことであるが、[9] エバルト-ラウエ理論が発表されたのが 1931 年だったことを考慮すると、それから 30 年以上を経たことである。

エバルト-ラウエ理論と高木理論は、フーリエ変換で記述される等価な関係にある。これについては、付録 K の §K.4 参照。

7.6 質問と回答

7.6.1 ガウスの消去法について

7.6.1.1 質問 掃き出し法とは違うのか

線形代数の教科書に連立 1 次方程式や逆行列の求め方として掃き出し法というものが載っていました（添付してあります）。これは今日習った前進消去や後退代入に似ていると感じたのですが、同じものなのでしょうか。

7.6.1.2 回答

Web で調べたのですが、ガウスの消去法は掃き出し法と同じである、と記述した記事がほとんどでした。両者は同じだと考えてほぼ差し支えはないと思います。

ただ、一部の記事に両者は違っており、掃き出し法には、ガウス-ジョルダンの消去法とガウスの消去法があり、両者は異なるものだという記述がありました。

ガウス-ジョルダン法は、とにかく最初の行列を単位行列に変形し、前進消去と後退代入を特に順序を定めずに行っても構わないようです。ガウスの消去法に関しては、最初に左辺の行列と辺の列ベクトルに下三角行列をかけることにより前進消去を行い、最初の行列を対角成分とその右上だけにゼロでない成分を持つようにします（前進消去）。そのあと、上三角行列を両辺にかけて最後に右辺の行列を単位行列にすることによって解を求めます。

この講義録の §7.4.2.4 [p.84] に、前進消去を行ったあと、元の行列が上三角行列になっていることを利用して、解を逐次求めてゆく方法について記述していますが、この手法についてガウスが気づかないわけがありません。LU 分解を用いる手法に対してガウスが「含みを持たせた」のではないかという気がします。「気がする」というのはいい加減な書き方ですが、200 年後の我々に LU 分解により解を求めるのが一番効率的である、ということを示したのではないのでしょうか。実際今日、例えば §7.4.4 [p.87] のような手法で逆行列を求め、これを右辺の既知の列ベクトルにかける、というやり方はコンピューターのプログラ

ムを組むに当たって、全く推奨されていません。 N 元の行列で表される N 連立 1 次方程式を解くにあたり、逆行列が分かっているとしてもこれを右辺の列ベクトルにかけて解を得るには N^2 回のかけ算が必要となり、LU 分解による方法よりも非効率になるのです。それでも逆行列を求める需要に対しては、これにも LU 分解を用いる手法が推奨されています。

私は学部生時代に線形代数のプログラミングの講義を選択したことがあります。逆行列の定義に忠実にしたがって、これを計算して解を得るプログラムを作り提出しました。解が正解であったにも関わらず単位はもらえませんでした。その理由が最近になってようやく分かりました。

7.6.1.3 質問 矢印で行列の変形を表してもいいのか

レポートを書くときなどでは、行列の積の形ではなく、掃き出し法のように矢印で行列の変形を表して良いのでしょうか。

7.6.1.4 回答

構いません。

掃き出し法（ガウスの消去法）を記述する際、Web 上の記事で、拡大係数行列左辺に左側から行列をかける、という記述をしているものはほとんどありません。

受講者に行列のかけ算になれてもらうことを意図して、敢えて左から行列をかける記述にしました。ガウスの消去法は計算が非常に楽です。ただ、その「楽さ」に慣れてしまうと掃き出し法（ガウスの消去法）の思想を忘れてしまうと思い、拡大係数行列の左側に式を変形するための正方行列を敢えて記述しました。掃き出し法では、元の連立 1 次方程式の両辺に何度も行列をかける操作をしているのだ、ということを忘れないでください。

7.6.2 勉強の仕方について

7.6.2.1 質問 行列の勉強法について

授業に直接関係のある質問ではないのですが、私は行列がよく理解できていません。そこで、有効な勉強方法があれば教えていただきたいです。基礎からしっかり学んで問題演習をしていけばよ

いのでしょうか。

7.6.2.2 回答

私は日頃から行列を使う計算をコンピューターで行っており、これに慣れています。私は、専ら勉強はWebの記事で行っているのですが、ひょっとするとこれは私の場合だけかも知れません。

Web上に無数に存在する記事は、非常に質が高いように思えます。記事の質が専門書に劣るとは、私には思えません。

私は学部生時代落ちこぼれていたのに、教科書に対して拒絶反応があるのかも知れません。しかし現在、インターネットの空間をぶらぶら歩きながら勉強することは、私にとって楽しい趣味になっています。

7.6.3 数学と物理について

7.6.3.1 質問 高木理論について

「高木理論」とはどのようなものなのでしょうか。また、その理論はX線回折物理学以外の学問の世界では、有名な理論であるということでしょうか。

7.6.3.2 回答

エバルト-ラウエ理論も高木理論も、X線回折物理学の世界では非常に重要な理論です。両者が等価であることを示したのは私です。(§K.4 参照)。それぞれが固有値問題と微分方程式で記述される理論です。§7.5.4 [p.90] と §K.4 [p.226] を参照してください。

およそ30年前、私が自分の研究テーマとして選んだのが、X線の偏光コントロールと偏光計測、それとX線の多波回折問題でした。そのいずれもが、未開の荒野のような領域でした。私は、2003年以降、高木理論を多波ケースに拡張し、これを解くためのプログラムをコードし、実験でその正しさを証明しました。図4.6 [p.38] (a) と (b) は、それぞれ実験と理論計算の結果です。私が発表するまで多波の高木理論はありませんでした。

またX線の偏光計測と偏光コントロールでも、私はいつの間にか第1人者になっていました。しかし残念なことに、私が開拓した領域からは研究者がいなくなり、いつの間にか私ひとりになってしまいました。東大でもかつて盛んに研究された

X線光学、X線回折物理学の研究室は、最近20年の間にひとつもなくなり、私が最後のひとりになってしまいました。

高齢助手が第1人者の研究分野は、くだらない研究分野だということになるのでしょうか。淋しい思いはありますが、やむを得ないことです。残りの人生、多波回折の理論と計算プログラムを武器にして、いけるところまでいだけます。以前の講義で一度触れましたが、結晶構造解析には結晶構造因子、すなわち電子密度のフーリエ係数の絶対値は測定できるのに、位相角は測定できない、という問題があり「位相問題」とよばれています。低分子の結晶に対して「位相問題」を事実上解決した結晶学者、ハウプトマンとカルには、1985年ノーベル化学賞が与えられています。残る位相問題はタンパク質結晶に対してだけ、となりました。私はこれの解決に残りの人生すべてを費やそうと考えています。タンパク質を研究対象とする研究者達からは随分と嫌がられています。

7.6.3.3 質問 物理と数学の相互認識について

物理と数学はかなりつながりがある気がしますが、それでも相互認識されていないことというのは、この「高木理論」以外にも多く存在していたりするのでしょうか。

7.6.3.4 回答

歴史に名を残すような物理学者には、学んでもいない数学の概念を自ら作り上げてしまうほどの腕力を持った人がいます。1924年に量子力学の最初の完成形を作り上げたハイゼンベルクがそのひとりです。彼が作り上げた理論は行列を用いて記述できるので、その後行列力学とよばれるようになりました。しかし、この理論を作り上げた当時の彼には行列の知識はなく、行列という概念を自力で作りに上げたのです。

行列力学は極端な例であるにしても、おそらく他の分野では当たり前のように認識されていることを、物理学者が認識していなかったことで、進展が遅れてしまっている研究分野はたくさんあると思います。

例えば計算機科学という分野があります。1970年代くらいまで、この分野は未熟で、サブルーチ

ンライブラリーの整備も不十分でした。私はこの状況に、ある意味自分の活路を求めました。コンピュータの能力はCPUの速度、メモリー容量、ハードディスク容量において、およそ5年に一桁のペースで向上しています。

固有値問題という言葉も、私はサブルーチンライブラリーのマニュアルを読むことによって知りました。私が尊敬する20歳以上年上の先人達にとって、コンピュータでその解を得るということは、そもそも発想すらなかったでしょう。先人にとっては、解析数学がすべてで、解析解が得られない理論というのは、理論である資格がなかったと思うのです。

エバルトやラウエといった先人にとっても、コンピュータが今日のように手軽に使えるものではなく、そもそも存在すら知らないものでした。

今日でこそ、コンピュータのサブルーチンライブラリーの中に固有値問題を解くためのルーチンがあり、固有値と固有ベクトルは比較的簡単

に求められます。ラウエやエバルトが「固有値問題であることを見落とした」などと言っていますが、仮に固有値問題であることを認識していても、その解を得られなかったのではないかと思います。私がコンピュータやネットワークを重視するのは、現代に生きていなければ得られないツールだからです。今の時代だからこそ手に入るものを使いこなすことにより、先人達の偉大な業績を超えることができる場合があるのです。先人が解析解を得ることに拘っていたとしても、コンピュータが身近に存在する現在、数值的に解ければいい、という考え方で新しい理論を作ることができるのです。

それは、受講者の皆さんが生きてゆくこの先何十年という未来においてもいえることです。この講義録で扱った計測技術に例をとると、第9章[p.111] X線CT(Computed Tomography)は、コンピュータがある時代でないと実現はしなかったし、第2章[p.13] ホログラフィーもまた、レーザーの発明によって、発明者のガボールが意図しなかった形で実現することになりました。

The next page is the begininng of Chapter 8

第 8 章

逆格子を定義する合理性

結晶学を勉強するにあたって、「なぜ逆格子を定義するのか」ということが多くの場合、最初の躓きになる。式 (8.1) あるいは式 (8.2) というわかりやすいブラッグの条件式 [14] というものがあり、訳のわからない「逆格子」や「逆空間」[15] なるものを敢えて定義しなくても、結晶学を修めるのに問題ないだろう、ということを初学者の多くが思う。

しかし、方位が異なる 2 つ以上の反射面が同時に回折条件を満たすとき、図 8.1 のような作図は、ほとんど不可能になってしまう。付録 L に記述したように 3 波以上の多波ケースの研究人口が著しく少なかったのは、図 8.1 が非常にわかりやすいにもかかわらず、多波ケースに対して、この作図法が全く無力だったことに起因するものと思われる。また、単結晶構造解析においても、多波の効果は、レニンガー効果 [16, 17] として認識されているものの、これを考慮した研究例は、ほぼ無い。

多波ケースの研究には、本章の §8.3 に記述する、逆格子とエバルトの反射条件の理解が必須になる。ここにたどり着くまでの詳細な説明を記述した教科書がないことが、この作図法の普及を遅らせた原因のように思える。しかし、第 5 章に記述したベクトルの演算を理解することにより、逆格子は簡単に理解できる。逆格子は、第 4 章に記述した、2 次元、3 次元のフーリエ級数の理解にも必要である。

本章は、ブラッグの反射条件 [14]、ラウエの反射条件 [18] が、エバルトの反射条件（逆格子点のエバルト球の表面にのること）[15] と等価であることを示すことにより、逆格子というものがいかに合理的に定義されているかを記述する。

結晶にはその対称性に応じた消滅則があるが、議論を単純にするため、単位胞の中に存在する原子がひとつで、消滅がないものとして議論する。

8.1 ブラッグの反射条件

図 8.1 は、ブラッグの反射条件を示す図である。この図は、高校の物理の教科書にも掲載されており、X 線回折という現象を直観的に理解するのに適している。ブラッグの条件は、以下の式で記述される。

$$2d \sin \theta_B = n\lambda. \quad (8.1)$$

X 線を反射する原子の並びがあったとき（図 8.1 黒い線の光路に対して、グレーの線の光路は、 $|\vec{ab}| + |\vec{bc}| = 2d \sin \theta_B$ だけ長く、これが波長の整数倍であれば、互いに強め合う干渉によりブラッグ反射が起きる、というものである。 $d' = d/n$ のように、格子面間隔を定義し直して、次のように記述するのも一般的である。

$$2d' \sin \theta_B = \lambda. \quad (8.2)$$

ここで、読者に対して1つ疑問を投げかけてみよう。入射角と反射角は、どうして等しいのだろうか。格子面が鏡のようにはたらくから、あたりまえ？。それではなぜ、鏡による反射は入射角と反射角が同じなのだろうか。結晶学のベテランでも、案外この問いに答えられなかったりする。

8.2 ラウエの反射条件

ラウエの反射条件は、1912年、ラウエ (Max Theodor Felix von Laue; 1879/10/9-1960/4/24) がX線回折という現象を発見したときに、これを説明するために用いた条件式 [18] で、図 8.2 を参照して次の式で記述される。

$$\begin{aligned} R_0B - AR_1 \\ = |\overrightarrow{R_0R_1}| \cos \beta - |\overrightarrow{R_0R_1}| \cos \alpha \end{aligned} \quad (8.3a)$$

$$= \overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_1 - \overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_0 = n_0 \lambda. \quad (8.3b)$$

$\mathbf{s}_0$ と $\mathbf{s}_1$ は、入射X線と反射X線の伝播方向の単位ベクトルである。 R_0 と R_1 が、等価な原子（格子点）であった場合、黒の光路とグレーの光路の差は、式 (8.3) 左辺のようになり、これが波長の整数倍であるとき、点 R_0 と R_1 に散乱される波は強め合う干渉をすることになる。

ところで、点 R_0 と R_1 は等価な格子点であるため、 $\overrightarrow{R_0R_1}$ には以下のような拘束条件がある。

$$\overrightarrow{R_0R_1} = n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}. \quad (8.4)$$

ここで、 n_x, n_y, n_z は、任意の整数、 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ は基本並進ベクトルである。すなわち、ラウエの反射条件では、任意の整数、 n_x, n_y, n_z に対して、式 (8.3) 左辺の値が、波長の整数倍にならなくてはならない。点 R_0 と R_1 が等価な格子点であるということは、条件式 (8.3) があらゆる n_x, n_y, n_z の組に対して成り立たなければならないことを意味する。式 (8.3) 左辺の値は当然、 $\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_1 > \overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_0$ のとき正の値で、 $\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_1 < \overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_0$ のとき負の値である。図 8.2 は、後者を想定して作図してある。

また、 $\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_1 = \overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_0$ となるように、 R_0, R_1 をとることができるはずである。この段落では、 $\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_1 = \overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_0$ となるように、 R_0, R_1 を固定して議論する。図 8.2 とは違い、 $|\overrightarrow{AR_1}| = |\overrightarrow{R_0B}|$ の様子を考える。 R_0, R_1 および黒とグレーの光路が紙面にあるとき、 R_0, R_1 を含む紙面に垂直な平面があるはずで、この平面上のどの位置で散乱されても、光路長は同じである。このことは、光が鏡で反射するとき、入射角と反射角が同じになる理由でもある。

ブラッグの反射条件では、まず、その平面上のどこで散乱されても光路の長さが同じのブラッグ面を定義する。定義されたブラッグ面に対して入射角と反射角が同じであれば光路長が同じである、という

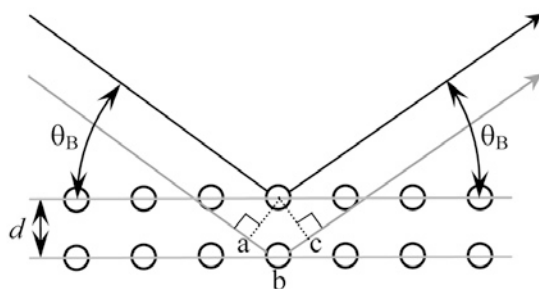


図 8.1 ブラッグの反射条件

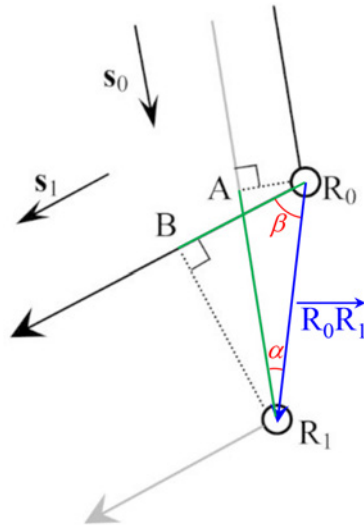


図 8.2 ラウエの反射条件

2次元の縛りを与えた上で、式 (8.1) [p.95] ないしは式 (8.2) [p.95] により 3次元目の条件を与えるのがブラッグの反射条件 [14] である。シンプル見える式 (8.1) [p.95], 式 (8.2) [p.95] の背後には、1枚の平面に対して入射角と反射角が等しい光路を考えたとき、光路差は無い、という 1次元目と 2次元目の拘束条件が潜んでいるのである。

さて、次の節への準備のため、以下のことを考慮しておく。式 (8.3) の両辺を X線の波長 λ で割り算して、次の式を得ることができる。

$$\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \left(\frac{\mathbf{s}_1}{\lambda} - \frac{\mathbf{s}_0}{\lambda} \right) = n_0. \quad (8.5)$$

上の式 (8.5) 左辺に、式 (8.4) [p.96] を代入し、入射波と反射波の波数ベクトルが、 $\mathbf{K}_0 = \mathbf{s}_0/\lambda$ および $\mathbf{K}_1 = \mathbf{s}_1/\lambda$ であることを考慮すると、次の式が得られる。

$$(n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (\mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0) = n_0. \quad (8.6)$$

8.3 エバルトの反射条件

8.3.1 エバルトの作図法の基礎

図 8.3 [p.98] は、逆格子原点 O と逆格子点 H_{hkl} が、エバルト球表面に載っている状況を示している [15]。P は、波数ベクトル $\mathbf{K}_0$ と $\mathbf{K}_1$ の共通の始点で、エバルト球の中心である。

エバルトの反射条件の記述は、逆格子基本ベクトル $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を次のように定義するところから始める。

$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{b} \times \mathbf{c}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (8.7a)$$

$$\mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{c} \times \mathbf{a}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (8.7b)$$

$$\mathbf{c}^* = \frac{\mathbf{a} \times \mathbf{b}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}. \quad (8.7c)$$

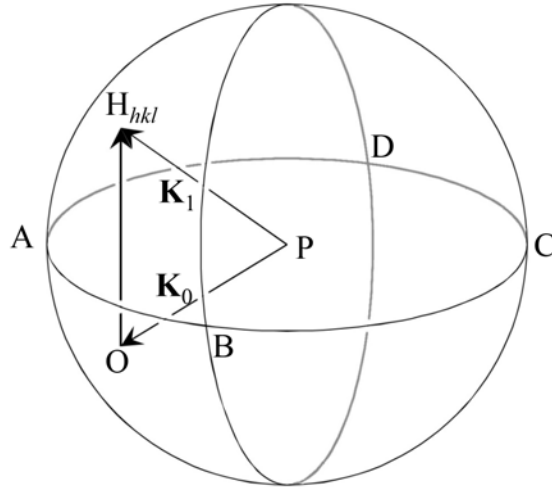


図 8.3 エバルト球

式 (8.7) の分母 $\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c}) [= \mathbf{b} \cdot (\mathbf{c} \times \mathbf{a}) = \mathbf{c} \cdot (\mathbf{a} \times \mathbf{b})]$ は, $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ を稜とする平行 6 面体の体積である (図 5.3 [p.59] 参照)。上の定義式から, 明らかに次のことがいえる。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \quad (8.8a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \quad (8.8b)$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1. \quad (8.8c)$$

さらに $\mathbf{b} \times \mathbf{c}$ は, $\mathbf{b}, \mathbf{c}$ を辺とする平行四辺形の面積の大きさを持ち $\mathbf{b}$ と $\mathbf{c}$ に対して垂直なベクトルとして定義されている。 $\mathbf{c} \times \mathbf{a}$, $\mathbf{a} \times \mathbf{b}$ についても同様なので, 次のことも明らかである。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{a} \cdot \mathbf{c}^* = 0, \quad (8.9a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{c}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0, \quad (8.9b)$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{a}^* = \mathbf{c} \cdot \mathbf{b}^* = 0. \quad (8.9c)$$

すなわち式 (8.8) [p.98], 式 (8.9) が成立するように, 式 (8.7) [p.97] で $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ を定義したのである。

$h k l$ 反射 ($h k l$ は整数) を与える逆格子点を H_{hkl} とすると, $\overrightarrow{OH_{hkl}}$ は一般に次の式で表される。

$$\overrightarrow{OH_{hkl}} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*. \quad (8.10)$$

ここで, O は逆格子原点である。表面に O があり, 中心が P , 入射波の波数ベクトル $\mathbf{K}_0$ が $\mathbf{K}_0 = \overrightarrow{PO}$ となる球がエバルト球である。結晶を回転させるか, 入射 X 線の方法を変化させるかしてエバルト球を O を中心に回転させ, その表面に逆格子点 H_{hkl} がのったとき, $\mathbf{K}_1 = \overrightarrow{OH_{hkl}}$ の反射波が生じ, 式 (8.10) から次の式が成り立つ。

$$\begin{aligned} \mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0 &= \overrightarrow{OH_{hkl}} \\ &= h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*. \end{aligned} \quad (8.11)$$

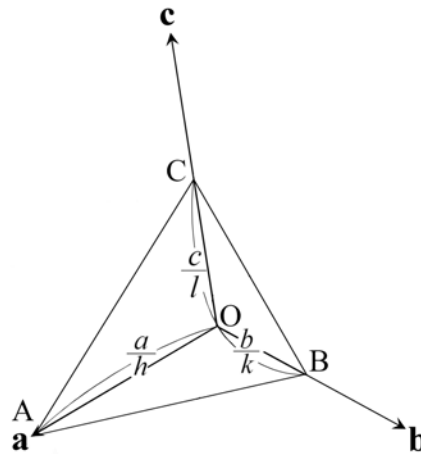


図 8.4 ミラーの作図法とミラー指数

式 (8.6) [p.97] の左辺第 2 項に式 (8.11) を代入し, 式 (8.8) [p.98], 式 (8.9) を考慮して, 式 (8.6) [p.97] 左辺を計算してみよう。

$$\begin{aligned} (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (\mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0) \\ = (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*) \end{aligned} \quad (8.12)$$

$$= n_x h + n_y k + n_z l. \quad (8.13)$$

$n_x h + n_y k + n_z l$ は, 明らかに整数であり, エバルトの反射条件 (逆格子点がエバルト球の表面にのること) が満たされるとき, 式 (8.3) [p.96], 式 (8.5) [p.97], 式 (8.6) [p.97] で表されるラウエの反射条件が満たされる。すなわちエバルトの反射条件とラウエの反射条件は等価なのである。先に示したようにブラッグの反射条件とも等価であるが, このことは次の §8.3.2 の記述で, より明らかになる。

ブラッグの反射条件は, 図 8.1 [p.96] を参照することで, 簡単に理解できる。ラウエの反射条件 [18] は, ブラッグの反射条件 [14] よりやや難解だが, 図 8.2 [p.97] を参照することで, やはり理解できる。これらと等価な, 逆空間と逆格子というものを定義する作図法 [15] を編み出したのはエバルトである。逆格子と逆空間は, 結晶学の問題を考える上で, 非常に強力なツールとなる。図 8.1 [p.96] や図 8.2 [p.97] を描いていては複雑で考察できない問題でも, 逆空間内に逆格子とエバルト球を描くことで簡単に理解できるケースが, 結晶学には数多く存在する。エバルト (Paul Peter Ewald, 1888/1/23~1985/8/22) に敬意を表した上で, 図 8.3 のように, 逆空間に逆格子とエバルト球を作図する方法を大いに活用すべきである。

8.3.2 逆格子ベクトルとブラッグ反射面の関係

ところで, 逆格子ベクトルはブラッグ反射面の法線ベクトルで, 式 (8.2) [p.95] の d' の逆数の長さを持つベクトルである。

このことを, 以下の記述で証明する。

$n_0 = n_x h + n_y k + n_z l$ と式 (8.10) を考慮して, (8.12)=(8.13) と置くことで次の式が得られる。

$$\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl} \cdot (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) = n_0. \quad (8.14)$$

両辺に $1/|\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}|$ をかけて

$$\frac{\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}}{|\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}|} \cdot (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) = \frac{n_0}{|\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}|}. \quad (8.15)$$

一般に平面の方程式は次のように表される。

$$[\text{単位法線ベクトル}] \cdot [\text{位置ベクトル}] = [\text{原点からの距離}]. \quad (8.16)$$

したがって式 (8.15) で $n_0 \in \{\dots, -2, -1, 0, 1, 2, \dots\}$ であることは、位置ベクトル $n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}$ が、面間隔 $d' (= 1/|\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}|)$ で重なるブラッグ反射面上にあることにほかならない。すなわち逆格子ベクトル $\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}$ は、大きさが $1/d'$ の、ブラッグ面法線ベクトルであることがわかる。

8.4 ミラーの作図法とミラー指数

図 8.4 は、ミラー指数 h, k, l とブラッグ面の関係を示す図で、結晶学について記述したほぼすべての教科書に掲載されている。この作図法は、ミラー (William Hallows Miller; 1801/4/6-1880/5/20) によって考案されたものである [19]。しかし、彼は 19 世紀の結晶学者 (というよりも鉱物学者) であり、X 線も X 線回折という現象も発見されるずっと前に活躍した人であることに、注意を要する。ミラー指数を説明する図 8.4 [p.99] だけで、結晶による X 線の回折を理解しようとする立場は、全く勧められない。

図 8.4 [p.99] に示す点 A, B, C は、 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ 軸上にあり、原点 O からの距離が a/h , b/k , c/l の点である。 h, k, l が小さな整数になる $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ 軸を、あらゆる鉱物に対して定義できる、というのがミラーの発見である。

$h = 0$ のとき、点 A は、原点から無限遠にあり、平面 ABC は、 $\mathbf{a}$ 軸に平行である。このことは、点 B と $\mathbf{b}$ の軸、点 C と $\mathbf{c}$ の軸に対しても同様である。また、 $h = 0, k = 0$ のとき、点 A, B が無限遠にあり、平面 ABC は、 $\mathbf{a}$ 軸と $\mathbf{b}$ 軸に平行である。このことは、 $k = 0, l = 0$ のときの $\mathbf{b}$ 軸と $\mathbf{c}$ 軸、および $l = 0, h = 0$ のときの $\mathbf{c}$ 軸と $\mathbf{a}$ 軸に対しても同様である。

h, k, l は、逆格子の指数にほかならないが、このことは、ミラーの発見から何十年もあとになって、わかったことである。平面 ABC は、ブラッグ面に平行で、原点 O からの距離はブラッグ面間隔 d' に等しくなる。このことの証明はかなり煩雑であるが、以下に記述する。

図 8.4 から、 $\overrightarrow{\text{AB}} = -\mathbf{a}/h + \mathbf{b}/k$ であり、 $\overrightarrow{\text{AB}} \cdot \overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}$ は、次のように計算できる。

$$\begin{aligned} \overrightarrow{\text{AB}} \cdot \overrightarrow{\text{OH}}_{hkl} &= (-\mathbf{a}/h + \mathbf{b}/k) \cdot (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*) \\ &= -1 + 1 \\ &= 0. \end{aligned} \quad (8.17)$$

したがって、直線 AB が $\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ に垂直であることが導かれ、同様に、直線 BC および直線 CA に対しても垂直であることから、平面 ABC は、逆格子ベクトル (散乱ベクトル) $\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ の法線であることがわかる。

また、このことから、原点 O からの面 ABC までの距離はベクトル $\overrightarrow{\text{OA}}$, $\overrightarrow{\text{OB}}$ または $\overrightarrow{\text{OC}}$ と平面の単位法線ベクトルの内積により求められ、

$$\begin{aligned} \overrightarrow{\text{OA}} \cdot \overrightarrow{\text{OH}}_{hkl} / |\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}| &= \frac{\mathbf{a}}{h} (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*) \cdot \overrightarrow{\text{OH}}_{hkl} / |\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}| \\ &= 1 / |\overrightarrow{\text{OH}}_{hkl}| \\ &= d'. \end{aligned} \quad (8.18)$$

上記のように、ミラーの作図法の解釈には、かなり煩雑な説明が必要であり、直感的な理解も困難である。図 8.4 の作図法は最も古く、歴史的に重要であるため、多くの教科書に掲載されているが、これによりブラッグ反射を理解しようという立場は、全く勧められない。

8.5 質問と回答

8.5.1 逆格子基本ベクトルの定義について

8.5.1.1 質問 $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ をなぜ式 (4.33) [p.32] のように定義するのか

本章で、エバルトの反射条件を扱いましたが、はじめに逆格子基本ベクトル $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ の定義がありました。なぜ、あのように定義するのか、定義の意味について教えていただけると幸いです。

8.5.1.2 回答

$\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ の定義は、式 (8.7) [p.97] で行っているのですが、これは、式 (8.8) [p.98] と式 (8.9) [p.98] が成り立つようにするためです。

これらの式が成立するようにするには、式 (8.7) [p.97] のように定義するしかありません。

式 (8.12) [p.99] から式 (8.13) [p.99] の変形は、式 (8.12) [p.99] のかけ算がクロスタームを持たず、パラレルタームが整数になるようにするためです。

式 (8.13) [p.99] は明らかに整数ですが、例えば $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^*$ などがゼロでない値を持つと式 (8.12) [p.99] の内積の計算は整数にならなくなります。同様に $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1$, $\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1$, $\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1$ の条件からズレることは許されません。そうするとラウエの反射条件である式 (8.14) [p.99] の右辺が整数でなければならない、という条件が破れてしまうのです。

本章では、直感的にわかりやすいブラッグの条件をまず示し、一見これとは別に見えるラウエの反射条件もまた、ブラッグの条件と等価だということを示し、ラウエの反射条件からエバルトの反射条件を導出する、という手順を踏んでいます。

エバルトの反射条件とブラッグの反射条件が等価であることについては、§8.3.2 [p.99] を読んでみてください。

8.5.2 実空間と逆空間の角度の関係について

8.5.2.1 質問 入射角と反射角が等しいこととどうつながるのか

図 8.3 [p.98] では、点 A, C を含む面で $\angle OPH$ が分けられて出来る、 $\angle HPA$ と $\angle OPA$ は等しいように見えますが、この二つの角が等しいこと

で、エバルトの条件を満たして、ブラッグの条件を満たすことになり、その角度の関係は実空間でも同様であるため、入射角と反射角が等しいということにつながるのでしょうか。

8.5.2.2 回答

上の理解で間違いありません。 $\angle HPA$ と $\angle OPA$ は等しいつもりで作図してあります。

逆格子の理解は難しく、なかなか容易ではないのですが、これを理解することで、結晶学の世界は非常に簡単に記述できるようになります。

結晶学の専門家でも、ブラッグの反射条件、ラウエの反射条件、エバルトの反射条件が等価であることを説明できる人は、あまりいないのです。

球を作図するのはなかなか難しく A, B, C, D は、エバルト球の「赤道」を描くことで、平面的に見える「ただの円」を球らしく見せるための補助的な点です。

波数ベクトルの始点「P」は、平面 ABCD の上にあるように作図したつもりです。波数ベクトル $\vec{PO}$ と平面 ABCD のなす角度と波数ベクトル $\vec{PH}_{hkl}$ と平面 ABCD のなす角度は、ともにブラッグ角です。

結晶を図 8.3 [p.98] の $\vec{OH}_{hkl}$ 周りに回転させることができるのですが、そうすると、別の逆格子点 $H_{h'k'l'}$ をエバルト球の表面に存在するようにできます。 $H_{h'k'l'}$ 反射を与えるブラッグ面はベクトル $\vec{OH}_{h'k'l'}$ を垂直二等分する平面 $A'B'C'D'$ は ABCD とは別にあり、ブラッグ反射角も一般に異なります。

散乱ベクトル (反射ベクトル) $\vec{OH}_{h'k'l'}$ を垂直二等分する面がブラッグ面と平行になるのですが、式 (8.1) [p.95] や (8.2) [p.95] しか知らないと、このようなややこしいケースを理解するのは、全く不可能になってしまいます。

逆に言えば、逆格子の概念をしっかりと理解すると、このようなケース (3 波ケースあるいは多波ケース) の世界でひとり勝ちになれます。ひとり勝ちが良いか悪いかは、また別の話なのですが。

8.5.3 実空間と逆空間での角度について

8.5.3.1 質問 逆空間での角度の関係が実空間でも成り立つのか

そしてこの説明がもし正しいとした場合、逆空間での角度の関係が実空間でも成り立つのか、 $\angle$ HPA と $\angle$ OPA が等しいことがエバルトの反射条件を満たす条件にあたるのか。実空間における入射角と反射角は、逆空間の $\angle$ HPA と $\angle$ OPA と何か関連があるのかなど、多く疑問があります。

8.5.3.2 回答

図 8.3 [p.98] については、上の理解で間違いありません。ただ、エバルト球は、中心点が入射 X 線の波数ベクトルの始点 P で、終点が逆格子原点 O です。

逆空間と実空間では、角度の関係は同じになります。

結晶を回転させると、逆格子空間も同時に回転することになるのですが、図 8.3 [p.98] H_{hkl} の逆格子点がエバルト球の上に載ったとき、ブラッグ反射がおきます。そのときの反射指数が $h k l$ である、という言い方をします。

反射角が逆空間の $\angle$ HPA と $\angle$ OPA のつもりで作図してあります。

逆格子ベクトルとブラッグ反射面の関係については、§8.3.2 [p.99] の記述を参照してください。

8.5.4 等価な条件がなぜいくつもあるのか

8.5.4.1 質問 本質的に何かが異なっているのか

気になったことがあるのですが、結晶学ではブラッグの反射条件では理解し難いものもエバルトの反射条件を用いれば理解できるとのお話があったのですが、どうしてそのようなことになるのでしょうか。どちらも反射条件をあらわすものであるのに、本質的に何かが異なっているのでしょうか。

8.5.4.2 回答

エバルトの反射条件では、まず、逆格子基本ベクトルというものを定義します。 $h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ で表される逆格子点 (逆格子ノード) は、逆空間内に整然と並んでいます。 h, k, l は整数です。

例えば立方晶の結晶の場合、実空間の基本並進

ベクトルはサイコロのような立方体状に、原子が規則正しく並んでいます。 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ の基本並進ベクトルは同じ長さでかつ直交しています。サイコロを、 $\mathbf{a} + \mathbf{b} + \mathbf{c}$ の方向から見ると 6 角形に見えます。これに伴って $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ も、同じように $\mathbf{a}^* + \mathbf{b}^* + \mathbf{c}^*$ の方向から見ると 6 角形に見えます。

逆格子原点 O を含む 6 個の逆格子点が、例えば正 6 角形に並ぶと、そこにすっぽりと球がのります。実際この球がエバルト球であるとき、入射 X 線を含む 6 つの波が同時に強い 6 波ケースが実現します。

ところが、ブラッグの反射条件やラウエの反射条件で、この状況をどのように記述したらよいでしょうか。ものすごく厄介になります。というより記述がほぼ不可能です。

ラウエの条件、ブラッグの条件、エバルトの条件は全く等価なものです。ブラッグの条件は高校の教科書に載っている図 8.1 [p.96] を参照して簡単に理解できます。ラウエの条件も、ブラッグの条件よりやや難解ですが、図 8.2 [p.97] を参照してなんとか理解できます。ところが、エバルトの反射条件 (図 8.3 [p.98 参照]) がこれらと等価である、という認識はあまり一般的ではなく、結晶学者でもラウエの条件やエバルトの条件を理解している人はあまりいないのです。

物理的には全く等価であるにも関わらず、それを図式的に表現するときに、全く違う図を用いることがよくあります。これは物理の問題というよりは、脳科学か認知科学の問題でしょう。

ブラッグの条件式は非常にわかりやすい。ところが、6 波などの多波ケースを記述するのは、極めて困難になってしまう。エバルトの条件は理解が難しいけれども、これを理解すると結晶学の複雑な問題を記述するのが非常に簡単になる、そういう作図法です。

物理現象は、ひとつの見方だけでなく様々な見方をすることにより全く異なる側面が見えてきます。そこが重要なのです。例えば振動や周期関数を記述するとき、 $\sin$ と $\cos$ があれば十分に思えます。ところが、オイラーの公式により $\exp$ を使った考え方をすると、全く違う景色が見えてきます。

量子力学は、1924～1926年に完成したと言われています。1924年にハイゼンベルクがまず行列力学を発表し、1926年には、シュレディンガー方程式が発表されました。行列と微分方程式、全く別物のように見えます。ふたつの理論が等価であることは、シュレディンガーとディラックがまず気がつき、それらの等価性はかなり早くに認識されました。

私が最近発表した解説記事「WebClass に置いてある okitsu2020a」では、X線回折の理論である、エバルト-ラウエの理論と高木理論が等価であることを記述しています。両者が等価であるにも関わらず、それらの理論が多波ケースに拡張されるのは、30数年の時間差があります。そして結晶の格子歪みの扱いに関しては、高木理論の独壇場になります。

2020/5/18の講義で使ったパワーポイントに、X線結晶構造解析とX線CTに共通点がある、さらに電波干渉計の思想もこれらと同じ、と記述しています。物理というのは、そういう学問分野です。

8.5.5 キラリティーについて (右手系と左手系についてについて)

8.5.5.1 質問 右手系、左手系の性質とは

第2章 [p.13] ベクトルの演算にて右手系左手系のお話がありましたが、右手系が正を表し、左手系が負を表すことはわかりましたが、それぞれ何ものなのかがよくわかりませんでした。正と負以外にもどのような性質があるのかを教えてください。

8.5.5.2 回答

x, y, z あるいは a, b, c の方向を右手の親指、人差し指、中指のように定義するのが右手系、左手の親指、人差し指、中指のように定義するのが左手系です。物理や数学では、ほとんどの場合、座標のとり方は右手系にします。別の言い方をすると、 $x+y+z$ の方向から見て、 x, y, z が反時計回りに見えるのが右手系です。

右手と左手は、互いに鏡に映したような関係にあり、並進操作と回転操作で重ねることができません。化学の研究対象で、右手系の分子なのか左手系の分子なのかを議論することがしばしばあります。

右手系か左手系の問題は、キラリティー (chirality) といい、ウィキペディアで調べるとこれらの語はギリシャ語で「手」を意味する (cheir) が語源である、とありました。

2001年に、野依良治先生がノーベル化学賞を受賞したのですが、「不斉触媒の開発」というのが受賞対象となった研究成果でした。「不斉触媒」とは、キラリティーがある分子 (キラルな分子) のうち、片方だけを化学合成する触媒であり、野依先生がノーベル賞を受賞したように、極めて重要なのです。

L グルタミン酸という言葉聞いたことがあると思いますが、「味の素」の旨み成分です。L グルタミン酸と鏡像の関係にある分子が、D グルタミン酸なのですが、これには全く味がありません。

タンパク質を構成しているアミノ酸は、グリシンを除いてすべて L アミノ酸です。(グリシンは鏡に映しても同じ構造になり、L 体、D 体の区別はありません)。

数十年前、私が子供の頃「サリドマイド薬害事件」というものがありました。「サリドマイド」はよく眠れる睡眠薬なのですが、睡眠薬として有効なのはキラリティーが片側の分子だけで、鏡像の関係にある分子は睡眠薬の働きがないばかりか、妊娠中の女性が服用すると胎児に奇形が発生するという薬禍でした。

物理でも化学でも、キラリティーの問題はしばしば大問題になります。

8.5.6 結晶による X 線の反射条件について

8.5.6.1 質問 n_x, n_y, n_z, h, k, l がなぜ整数なのか

講義資料の第8章にてラウエの反射条件における n_x, n_y, n_z とエバルトの反射条件における h, k, l がすべて整数となっていますが、すべてのことを表すならば「すべての実数」となるのが自然であると思いました。なぜ、整数という条件になるのでしょうか。

8.5.6.2 回答

式 (8.4) [p.96] の n_x, n_y, n_z および式 (8.8) の h, k, l のことだと思いますが、まず、 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ は、(実空間の) 基本並進ベクトルです。そして、 $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ は、逆格子基本ベクトルです。

そして、 n_x, n_y, n_z, h, k, l は、実数ではなく整数です。第2章 [p.13] で、オイラーの公式を使って実数を複素数に拡張する話に言及しているので、整数という単純な数に戻るのが、逆に不思議に思えたのかも知れません。

離散的な数である整数と、連続的な数である実数さらに実数部と虚数部を持つ複素数は、目的に応じて使い分けなければなりません。

$2d \sin \theta = n\lambda$ の式では、 d, θ, λ は実数ですが、 n は整数でなければ、ブラッグ反射条件ではなくなります。全ての格子点からの散乱波の光路差が波長の整数倍、というのがブラッグ条件です。

「ブラッグの条件」「ラウエの条件」「エバルトの条件」は等価なのですが、「ブラッグ条件」という言葉で統一します。

面心立方格子、体心立方格子という用語は知っていると思うのですが、面心立方格子の場合、1つの単位胞の中に4個、体心立方格子の場合、1つの単位胞の中に2個、原子が含まれています。

基本並進ベクトル $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ の長さは、単位胞の縦、横、高さであり、立方格子の場合、互いに直交する同じ長さのベクトルです。面心立方格子の場合、単位胞の中心には原子が存在せず、単位胞の8つの頂点の位置に、1個ずつ、6つの面の中心に1個ずつ、原子が存在します。

単位胞の頂点の位置の原子は、8つの単位胞で、

共有されているので、1つの単位胞あたりひとつ、面心の位置の原子は、2つの単位胞で共有されているので $6/2 = 3$ 個の原子が、ひとつの単位胞の中に含まれています。合計すると、1つの単位胞の中に、4個の原子が入っています。

体心立方格子の場合、単位胞の中心に1個、単位胞の8つの頂点の位置に、1個ずつ原子がありますが、それぞれが、8つの単位胞で共有されているので、1つの単位胞の中には、頂点の原子は1個です。中心に1個、頂点に1個で、単位胞1個あたり2個の原子があることになります。

本章冒頭の第2段落 [p.19] に、「消滅則」という言葉が記されていますが、複数の原子がひとつの単位胞に含まれていることは、実を言うと、消滅則に重大な影響を与えます。

それを無視して記述する、というのは本当は無茶なのですが、あえてそういう記述を行っています。

面心立方晶の場合も体心立方晶の場合も面心と体心の位置にある原子を無視して、単位胞の頂点の位置にだけ原子が存在するものとして記述しています。

そうすると、原子の位置と別の原子の位置を結ぶベクトルは、 $n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}$ と表され、 n_x, n_y, n_z が整数であることが分かります。

図 8.2 [p.97] の R_0 と R_1 の位置に描いてある白丸は原子のつもりです。X 線が入射し原子に散乱されます。

原子に散乱された波の位相が完全にそろったときブラッグ反射が起こります。「位相が揃う」というのは、光路差が波長の整数倍になるということです。式 (8.3) [p.96] の右辺が $n_0 \lambda$ となっていますが、この n_0 という整数は、式 (8.5), (8.6) [p.97] の右辺にも登場します。

$\overrightarrow{R_0 R_1}$ のベクトルを、原子と原子を結ぶベクトルに限定しているため、 n_x, n_y, n_z は整数でなければならないのです。そして「あらゆる整数の組に対して」成り立たなければならないのが、式 (8.6) [p.97] です。

式 (8.6) [p.97] は、ブラッグ条件を満たすとき、式 (8.12) [p.99] のようになります。

そして逆格子基本ベクトルを

$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{b} \times \mathbf{c}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (8.19a)$$

$$\mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{c} \times \mathbf{a}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (8.19b)$$

$$\mathbf{c}^* = \frac{\mathbf{a} \times \mathbf{b}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}. \quad (8.19c)$$

のように定義すると

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \quad (8.20a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \quad (8.20b)$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1, \quad (8.20c)$$

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{a} \cdot \mathbf{c}^* = 0, \quad (8.21a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{c}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0, \quad (8.21b)$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{a}^* = \mathbf{c} \cdot \mathbf{b}^* = 0. \quad (8.21c)$$

上の式 (8.20), (8.21) のようになるため, 式 (8.12) [p.99] のかけ算のクロスタームはなくなり, 式 (8.13) [p.99] のように整数の和になり, それは当然整数になるのです。

そしてそれは, 式 (8.5), 式 (8.6) [p.97] 右辺のように n_0 という整数です。

また, h, k, l も整数です。

n_0 が整数でなければならないというのは, 絶対的な縛りで, h, k, l が整数でなければ, 当然, n_0 は整数でなくなり, 「 n_0 は整数」= 「全ての原子から散乱波の光路差が波長の整数倍」という条件が破れてしまうことになります。

図 8.2 の 2 つの白丸を「原子」と記述しましたが, 「原子」という言葉は, 次回の講義で, 「単位胞内の等価な点」へと拡張することになります。「原子」というと玉のようなものを思うかも知れませんが, 次回の講義では, 「電子雲」の「電子密度」というものへと, 「原子」の概念を拡張することになります。

上の議論は, 体心や面心の位置に原子が存在しない, と仮定して行いましたが, 実際には存在する体心や面心の位置にある原子から散乱される X 線と単位胞の頂点の原子による散乱 X 線が打ち消し合う干渉をすると X 線の反射が消滅してしまうことがあるのです。その規則が, 消滅則なのですが, そこまで深入りしないでおこうと思っています。

8.5.6.3 質問 エバルト球の中心点 P とは?

エバルトの反射条件での, エバルト球の中心点 P はどのように定義されるのですか。

8.5.6.4 回答

入射 X 線の波数ベクトル $\vec{PO}$ は, 始点が P 終点が O, 長さが $1/\lambda$ (λ は X 線の波長) のベクトルです。

まず逆格子原点 O を最初に定義するのですが, エバルト球の中心 P は, 逆格子原点 O から $1/\lambda$ の距離のところに, そして $\vec{PO}$ が入射 X 線の波数ベクトルとなるようにとります。要は, 波数ベクトルの終点を逆格子原点 O とはじめに定義し, 波数ベクトルの始点でかつエバルト球の中心点 P をあとで定義するのです。P を中心として $1/\lambda$ を半径とする球がエバルト球です。

8.5.6.5 質問 エバルトの作図法で結晶を回転させるとは

エバルトの反射条件の説明で「結晶を回転させる」とおっしゃっていましたが, 具体的にどのように回転させるのですか。逆格子原点と逆格子点とは何でしょうか。定義の仕方, 違いがよくわかりません。

8.5.6.6 回答

結晶の方位が決まると実空間での基本並進ベクトル $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ が決まります。 $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ は, $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ を用いて式 (8.19) [p.105] のように定義されています。結晶を回転させると $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ が回転するので, $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ もこれに連動して逆格子原点 O を中心として回転します。 h, k, l の指数を持った逆格子点 $h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ も同時に O を中心として回転することになるので, 逆格子空間全体が,

結晶の回転と同時に O を中心として回転することになります。

8.5.6.7 質問 ブラッグの反射条件は完璧ではないのか

ブラッグの反射条件は、完璧ではない的なことをおっしゃっていましたが、ブラッグの反射条件は何が足りなかったのでしょうか。

8.5.6.8 回答

ブラッグの反射条件が完璧でないのではなく、誤解が生じやすいということと、エバルトの作図法と比較すると、これだけで議論するには限界があるということです。ブラッグの反射条件は

$$2d \sin \theta_B = n\lambda. \quad (8.22)$$

という非常にシンプルな式で表されます。それで、高校の物理の教科書にも掲載されています。結晶の中には無数の鏡があり、その鏡が間隔だけを議論すればいい、と気がついたのは、息子の方のブラッグです。その前年に発表されたラウエの反射条件のように複雑なことを考えなくていいんだと。当時 20 歳を過ぎたばかりのローレンス・ブラッグ青年は「なぜ鏡は入射角と反射角が同じなのだろう」と悩んだことがあっただろうと思います。答えは鏡の上で散乱された光は「入射角と反射角が等しいときだけ光路差がない」からです。作図して考えてみてください。我々は、鏡の入射角と反射角が等しいことを、当たり前の事実として知っています。ところが多くの人は、それが光の干渉の効果であることを知りません。落とし穴はここにあります。

あと、ブラッグ反射条件の限界とは、例えば逆格子原点 O を含む 6 つの逆格子点がエバルト球上に存在する場合がありますが、こういう状況 (6 波ケース) をブラッグの条件だけで記述するのは、ほぼ不可能なのです。逆空間に存在する円周上に逆格子原点 O を含めて 6, 8, 12 個の逆格子点が存在するというケース (多波ケース) は、例えば 1 つのボールがあるとして、逆空間の円の上にひょこんと載る様子を考えることにより簡単に理解できます。多波条件の記述には逆格子とエバルト球の理解は必須となり、ブラッグの反射条件で

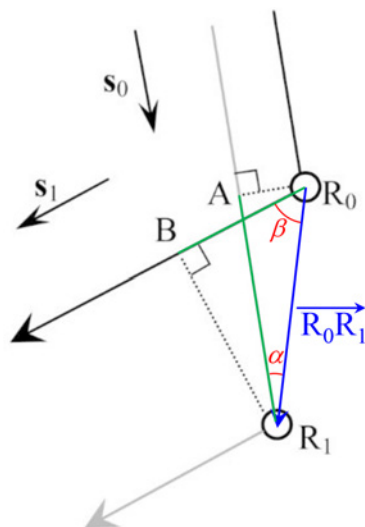


図 8.5 ラウエの反射条件

記述するのは無理なのです。

8.5.6.9 質問 ラウエの反射条件の意味

ラウエの反射条件の条件式の意味がよく理解できません。

8.5.6.10 回答

本章は、私がおよそ 10 年前に書き始め、何度も加筆や修正を繰り返して現在に至っています。Q&A を除けば、ページ数はわずか 6 ページです。この章を一度真剣に読んでみてください。

8.5.7 逆格子について

8.5.7.1 質問 ラウエの反射条件について

式 (8.3a) [p.96] までは理解できたのですが、これと式 (8.3b) [p.96] がイコールでつながる理由がよくわかりませんでした。これはなぜ等式で結ばれるのでしょうか？

それと、式 (8.4) [p.96] は何を意味しますか。

8.5.7.2 回答

図 8.5 を参照しながら、以下を読んでください。

2 つのベクトル $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$ があるとき内積の定義は次の通りです。

$$\mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = |\mathbf{A}| |\mathbf{B}| \cos \gamma. \quad (8.23)$$

ここで、 γ は $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ のなす角です。 $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ はそれぞれ単位を持っており、それが一緒であっても違っていても構いません。例えば $\mathbf{A}$ が実空間のベクトルでディメンジョン (単位) が [m] で $\mathbf{B}$

も同様であるとき内積をとった値は $[m^2]$ のディメンジョンを持つことになります。 $\mathbf{A}$ が実空間の基本並進ベクトルだった場合ディメンジョンは $[m]$ 、 $\mathbf{B}$ が逆格子ベクトルだった場合ディメンジョンは $[m^{-1}]$ となり両者の内積をとった値のディメンジョンは無単位になります。

さて、 $\mathbf{s}_0$ は単位ベクトルなので無単位です。大きさは 1 ですが、単位はありません。 $\mathbf{s}_1$ も同様です。そして $\mathbf{s}_0$ は $\overrightarrow{AR_1}$ に平行です。 $\mathbf{s}_1$ は $\overrightarrow{R_0B}$ に平行です。 $\overrightarrow{R_0R_1}$ は $|\overrightarrow{R_0R_1}|$ の大きさを持っており、単位は $[m]$ です。内積の定義式 (8.23) に基づいて計算すると

$$\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_0 = |\overrightarrow{R_0R_1}| |\mathbf{s}_0| \cos \alpha = AR_1, \quad (8.24a)$$

$$\overrightarrow{R_0R_1} \cdot \mathbf{s}_1 = |\overrightarrow{R_0R_1}| |\mathbf{s}_1| \cos \beta = R_0B. \quad (8.24b)$$

単位ベクトルは無単位であることから、内積をとると任意のベクトルに対して、単位ベクトル方向の成分を計算することになります。

式 (8.4) [p.96] を、以下に再掲します。

$$\overrightarrow{R_0R_1} = n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}. \quad (8.25)$$

ここで、 n_x, n_y, n_z は、任意の整数、 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ は基本並進ベクトルです。これは、 $\overrightarrow{R_0R_1}$ が原子と別の原子を結ぶベクトル (厳密には異なる単位胞の等価な点を結ぶベクトル) であり、全ての原子からの散乱 X 線が強め合う干渉をすることを意味します。反射条件は、あらゆる n_x, n_y, n_z の組み合わせに対して成り立たなければなりません。

8.5.7.3 質問 逆格子基本ベクトルの定義について

第 4 回スライド p.6 における A.4a~c, A.5a~c の性質について、何か名称等あるのでしょうか

8.5.7.4 回答

あるいはあるのかも知れませんが、私は知りません。

8.5.7.5 質問 逆格子ベクトルの可視可について

$\mathbf{a}^*$ を可視化することは不可能でしょうか。数学的に決めたものだからやはり難しいですね。

8.5.7.6 回答

2次元の場合の $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*$ については図 4.1 [p.32] を、3次元の場合の $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ については下手

な作図で申し訳ないのですが、図 4.2 [p.34] を参照してください。 $\mathbf{a}, \mathbf{b}$ と $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*$ の角度関係、 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ と $\mathbf{a}^*, \mathbf{b}^*, \mathbf{c}^*$ の角度関係は図 4.1 [p.32]、図 4.2 [p.34] の通りでよいのですが、実空間の基本並進ベクトルはディメンジョンが $[m]$ 、逆空間の逆格子基本ベクトルのディメンジョンが $[m^{-1}]$ と全く違っており、実空間と逆空間でのベクトルの長さは比較できないことに注意してください。

結晶構造解析を行ったあとの 3 次元の逆格子点 $\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ は、逆空間内で整然と並んでいます。すぐ手許にないのですが、逆格子ビューアなどのソフトウェアでその様子を見ることができます。そのうち講義録に掲載しようと思います。

8.5.7.7 質問 逆空間について

逆空間が視覚的に理解できません。フーリエ変換の画像と講義中おっしゃっていたと思うのですが、実際に画像があるのですか？

8.5.7.8 回答

逆空間は「仮想的な空間」ですが、ここに画像があると考えて構いません。ただしそれはコンピュータの中に存在し、実物を見るには、ソフトウェアの助けを必要とします。例えばデジカメで撮影した画像は SD カードの中に存在しますが、ソフトウェアがなければ見ることはできません。これと同じことです。

X 線結晶構造解析を最初に行ったブラッグ父子も、電波干渉計を開発したマーチン・ライルも、X 線 CT (Computer Tomography) を開発したアラン・コーマック、ゴッドフリー・ハウズフィールドも、逆空間に像があるはずだと空想の上で認識し、コンピュータを使って実像へと変換することに成功した人たちです。ブラッグ父子の時代には、コンピュータはまだ存在しませんでした。手計算でフーリエ級数を計算したのです。彼らの「凄さ」を認識するとともに、その原理の単純さを身近に感じて欲しいと思っています。

8.5.7.9 質問 パラレルターム、クロスタームについて

パラレルターム、クロスタームとよぶ由来はなんですか。

8.5.7.10 回答

本章の逆格子点がエバルト球上に載る条件を式 (8.6) [p.97] に代入すると

$$\begin{aligned} & (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (\mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0) \\ &= (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \\ & \quad \cdot (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*) \end{aligned} \quad (8.26a)$$

$$= n_0. \quad (8.26b)$$

上の式 (8.26) が導出されます。クロスターム (交差項) は, $n_x \mathbf{a} \cdot k\mathbf{b}^*$, $n_x \mathbf{a} \cdot l\mathbf{c}^*$ など、式 (8.26a) で上のベクトルと下のベクトルの内積をとるとき、「たすき掛け」のようなかけ算をするためこのようによばれています。内積には分配法則 (§5.1.2.2 [p.56] 参照), が成り立つのですが, クロスタームがゼロになるように $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を定義しており, またパラレルタームは $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1$, $\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1$, $\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1$ になるように定義しているので, (8.26a)=(8.26b) [p.108] が明らかになり立ち, エバルトの反射条件が簡潔に記述できるのです。また式 (4.36a) = (4.36e) [p.33] は, 式 (4.36e) [p.33] が $n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b}$ (n_x, n_y は任意の整数) の並進に対して値が変わらないことから, 式 (4.36) [p.33] が, $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を周期とする周期関数であることを示しています。2次元の場合も同様です。

8.5.8 ベクトルの演算について

8.5.8.1 質問 2次元の逆格子基本ベクトルの定義について

式 (4.32) [p.32] で $\mathbf{c}$ を定義する際に $|\mathbf{b}|$ で割っていましたが, 単位を揃えるためだけなら $|\mathbf{a}|$ で割っても同じ結果になるということでしょうか?

8.5.8.2 回答

その通りです。 $|\mathbf{a}|$ で割っても構いません。 $[\mathbf{m}]$ のディメンジョンを持ったプラスのスカラーであれば何で割っても構わないのです。 $|\mathbf{a}|$ ないしは $|\mathbf{b}|$ で割り算をしなければ $\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})$ の値が $[\mathbf{m}^4]$ のディメンジョン持つてしまうことになります。もっともこの割り算をしなくても図 4.33 [p.32] で $\mathbf{b} \times \mathbf{c}$ および $\mathbf{c} \times \mathbf{a}$ が $[\mathbf{m}^3]$ のディメンジョンを持つことになるため, $\mathbf{a}^*$ と $\mathbf{b}^*$ のディメンジョンは $[\mathbf{m}^{-1}]$ となり, 問題は生じません。

スカラー三重積である $\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})$ が 4 次元空間の体積になることに違和感を感じて $|\mathbf{b}|$ で割り算するという処理を施しました。

8.5.8.3 質問 スカラー三重積は体積ですか

スカラー三重積の説明を改めて聞き, これが意味する内容はやっと理解できました。そこで, スカラー三重積は体積を求めるためのものという解釈であっているのでしょうか?

8.5.8.4 回答

上記の通りの理解で間違いありません。

8.5.8.5 質問 クロスタームがなくなることの意義は

$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{c}^* = \mathbf{c} \cdot \mathbf{a}^* = 0$ としたいために $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を定義した流れは理解できたのですが, そうなることでどう計算が楽になるのかよくわかりませんでした。この定義はどこで便利さを発揮しているのでしょうか?

8.5.8.6 回答

第3章 [p.19] で, エバルトの反射条件を記述する際の式 (8.12), (8.13) [p.99] を以下に再掲します。

$$\begin{aligned} & (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (\mathbf{K}_1 - \mathbf{K}_0) \\ &= (n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c}) \cdot (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*) \end{aligned} \quad (8.27)$$

$$= n_x h + n_y k + n_z l. \quad (8.28)$$

式 (8.27) は逆空間のベクトル $(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*)$ と実空間のベクトル $(n_x \mathbf{a} + n_y \mathbf{b} + n_z \mathbf{c})$ の内積です。実空間のベクトルには原子と原子を結ぶ全てのベクトル (厳密には単位胞の等価な点同士を結ぶ全てのベクトル) である, という縛りがあります。このため任意の整数の組 n_x, n_y, n_z に対して, 逆格子ベクトル $(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*)$ との内積が整数である, というのがエバルトの反射条件です。このため $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^*$ などが 0 でない実数の値を持つと $(n_x \mathbf{a}) \cdot (k\mathbf{b}^*)$ のクロスタームが異なる n_x に対してバラバラの実数に値となり, 式 (8.28) の条件が記述できなくなります。同様に $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^*$ などが少しでも 1 からズレていれば, パラレルタームもまた, 異なる n_x に対してバラバラの実数になり, 式 (8.28)=[整数] という条件が記述不能に

なります。

逆格子はフーリエ級数を記述する際にも重要です。例えば $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を周期とする 3 次元の周期関数は、式 (4.49), 式 (4.50) [p.35] で示される関数 $\exp[i2\pi\mathbf{h}\cdot\mathbf{r}]$ の 1 次結合で表されなければなりません。ここで、 $\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$ (h, k, l は整数) です。 $\exp[i2\pi\mathbf{h}\cdot\mathbf{r}]$ が $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を周期とする周期関数であるには、次の条件を満たさなければなりません。

$$\begin{aligned} \exp[i2\pi\mathbf{h}\cdot(\mathbf{r} + n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b} + n_z\mathbf{c})] \\ = \exp(i2\pi\mathbf{h}\cdot\mathbf{r}) \\ \times \exp[i2\pi(hn_x + kn_y + ln_z)] \end{aligned} \quad (8.29)$$

$$= \exp(i2\pi\mathbf{h}\cdot\mathbf{r}). \quad (8.30)$$

任意の整数 n_x, n_y, n_z の組に対して (8.29) = (8.30) が成り立つ必要がありますが、 $\exp[i2\pi(hn_x + kn_y + ln_z)]$ が常に 1 であるためには、 $\mathbf{a}\cdot\mathbf{a}^* = 1$, $\mathbf{b}\cdot\mathbf{b}^* = 1$, $\mathbf{c}\cdot\mathbf{c}^* = 1$ となり、 $\mathbf{a}\cdot\mathbf{b}^*$ などのクロスタームはゼロでなければなりません。

The next page is the beginning of Chapter 4

第9章

X線CTの原理について

9.1 X線CTの歴史

X線CTの原理は、南アフリカ出身のアメリカ人、アラン・コーマック (1924/2/23/1998/5/7) により 1963~1964 年 *Journal of Applied Physics* 誌に 2 本の論文 [20, 21] (図 9.1) に分けて出版された。コーマックの発表から数年間、世紀の大発見を記述したこれらの論文は、誰にも顧みられることがなかった。原理の発見者であった彼自身が実験を行い、コンピューターを用いて断層像の再構築を行うことは可能なはずであったが、それが行われていないということは、彼が実験かコンピューターのプログラミングを苦手としたせいかもしれない。後述するが、CTの原理は結晶学によく出てくる演習問題の応用だとも考えられる。

イギリス、EMI社のエンジニアであったゴッドフリー・ハウズフィールド (1918/8/28-2004/8/12) がコーマックの論文に着目しCTアルゴリズムの開発に取りかかったのは、1970年頃だと思われる。牛の脳とハウズフィールド自身の脳を断層撮影したのち、1971年に初めて臨床応用を行い、これを1972年に発表した。この頃彼は既に50歳を過ぎている。

X線CTが医療現場において果たしている役割は広く知られているとおりであり、コーマックとハウズフィールドには1979年、ノーベル生理学医学賞が与えられている。X線イメージングでは20世紀最大の発明であるといわれている。

9.2 X線結晶構造解析との類似点

コーマックは修士課程時代に結晶学を専攻している。この経験が、のちのX線CTの原理構築に重要な影響を与えたものと思われる。

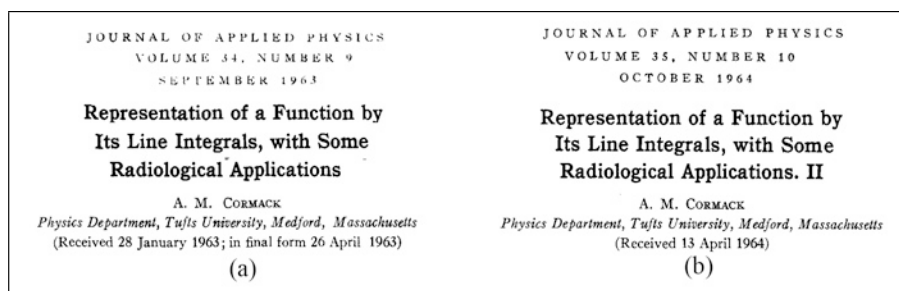


図 9.1 アラン・コーマックにより 1963-1964 年 *Journal of Applied Physics* 誌に発表された X 線 CT の原理を記述した論文 [20, 21]

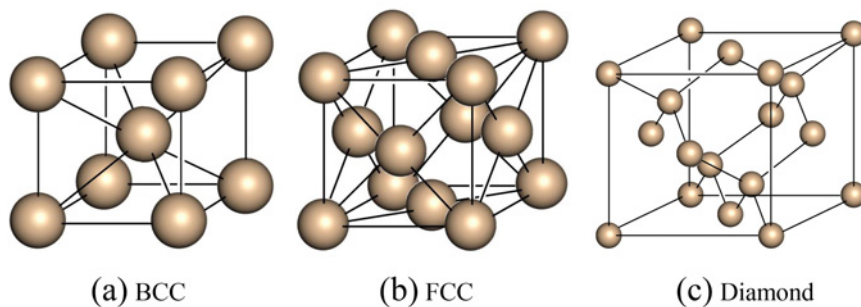


図 9.2 (a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモンド型格子の原子配列

9.2.1 X線結晶構造解析における演習問題とその解答

X線結晶構造解析はX線の結晶からの反射強度を測定することにより結晶構造因子 F_{hkl} を測定し、電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ を求める計測である。 $\rho(\mathbf{r})$ は一般に次のように表される。

$$\rho(\mathbf{r}) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \exp[i2\pi(\mathbf{h} \cdot \mathbf{r})] \quad (9.1a)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \exp[i2\pi(hx + ky + lz)]. \quad (9.1b)$$

ここで、第3章、式(8.7) [p.97] ないしは第4章、式(4.45) [p.34] のように基本並進ベクトル $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ から $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を定義し、 $\mathbf{h}$ と $\mathbf{r}$ を記述すると

$$\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b} + z\mathbf{c}. \quad (9.2)$$

$$\mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*. \quad (9.3)$$

$\mathbf{r}$ は位置ベクトル、 $\mathbf{h}$ は逆格子ベクトルである。X線結晶構造解析で実測されるのは $|F_{hkl}|$ であり、位相角は実測できず、これを位相問題という。ただしここでは、位相角(偏角)も含め F_{hkl} が求められているとして記述する。

図9.2は、(a) 体心立方格子(BCC)、(b) 面心立方格子(FCC)、(c) ダイヤモンド型格子結晶の単位胞内の原子配列を示している。後に示す図9.3, 9.4 [p.114], 9.5 [p.115] は、これらの立方格子に対する、 $[0\ 0\ 1]$, $[1\ 1\ 1]$, $[1\ 1\ 0]$ 方向への電子密度の射影を計算した結果を示している。

結晶学の演習でよく出る問題とは、以下のようなものである。単位胞中の電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ が式(9.1)で表されるとき、この電子密度を x - y 面、 y - z 面、 z - x 面に投影した電子密度マップは、どのように計算されるか。回答は以下である。

$$\rho(x, y) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk0} \exp[i2\pi(hx + ky)], \quad (9.4a)$$

$$\rho(y, z) = \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{0kl} \exp[i2\pi(ky + lz)], \quad (9.4b)$$

$$\rho(z, x) = \sum_{l=-\infty}^{\infty} \sum_{h=-\infty}^{\infty} F_{h0l} \exp[i2\pi(lz + hx)]. \quad (9.4c)$$

上の式(9.4a)が導かれる理由は以下の通りである。 $\rho(x, y)$ は $\rho(\mathbf{r})$ を z について単位胞の長さの分だけ、すなわち $-1/2 \leq z \leq 1/2$ の区間で積分して得られるので

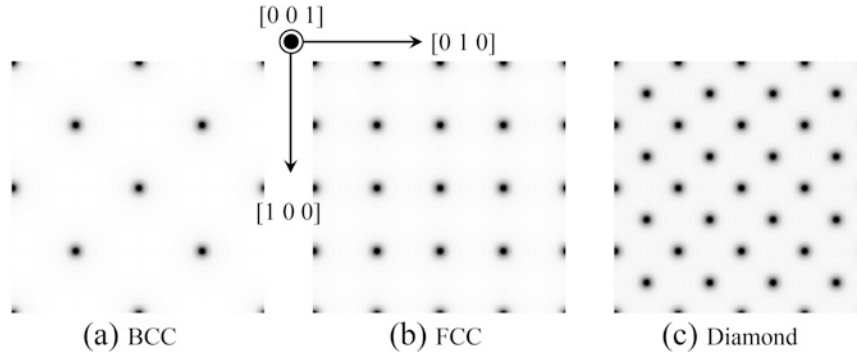


図 9.3 式 9.4a によって計算した x - y (a - b) 平面上への電子密度の射影 $\rho(x, y)$ 。(a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモンド型格子について計算された

$$\rho(x, y) = \int_{z=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \rho(\mathbf{r}) dz \quad (9.5a)$$

$$= \int_{z=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \exp [i2\pi (hx + ky + lz)] dz \quad (9.5b)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \exp [i2\pi (hx + ky)] \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \int_{z=-1/2}^{1/2} \exp (i2\pi lz) dz \quad (9.5c)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk0} \exp [i2\pi (hx + ky)]. \quad (9.5d)$$

式 (9.5a) から式 (9.5b) への変形は $\rho(\mathbf{r})$ に、これのフーリエ級数表示 (9.1b) を代入して行われている。式 (9.5b) から式 (9.5c) への変形は $\exp [i2\pi (hx + ky + lz)]$ を $\exp [i2\pi (hx + ky)]$ と $\exp (i2\pi lz)$ の積に分離して、 l にも z にも依存しない $\exp [i2\pi (hx + ky)]$ の項を $\sum_{l=-\infty}^{\infty}$ の外に出し、 $\int_{z=-1/2}^{1/2}$ の積分を z に依存する唯一の項 $\exp (i2\pi lz)$ の直前まで中に入れた。式 (9.5c) の最後の項の積分は $l = 0$ のときのみ $\exp (i2\pi lz) = 1$ になって生き残り、 $l \neq 0$ のとき $-1/2 \leq z \leq 1/2$ の範囲で、エクスポネンシャルの値が l 回振動することによりゼロになるため、消えてしまう。このため式 (9.5d) では式 (9.5c) の $\sum_{l=-\infty}^{\infty}$ がなくなって F_{hk0} だけが残ることにより、この式が導出されている。

図 9.3 は式 (9.5d) を用いて計算された、(a) 体心立方晶、(b) 面心立方晶、(c) ダイヤモンド型格子に対する、 $[0\ 0\ 1]$ 方向への電子密度の射影である。同じ原理を用いて、図 9.4 [p.114], 図 9.5 [p.115] のように、 $[1\ 1\ 1]$ および $[1\ 1\ 0]$ 方向へ射影した電子密度も求めることができる。

式 (9.4b) と式 (9.4c) も、同様な手順によって導くことができる。

9.2.2 X線 CT 理論発案時のコーマックのひらめきとは

コーマックは、図 9.1 [p.111] に紹介したように、足かけ 2 年をかけて CT の理論を発表している。彼は修士課程で結晶学を専攻しており、前節で記述した「電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ を x - y 平面、 y - z 平面、 z - x 平面に投射したときの $\rho(x, y)$, $\rho(y, z)$, $\rho(z, x)$ がどのように表されるか」という問いと、それに対する回答を知っていたと思われる。これを踏まえた上で、被写体を 180 度回転させながらレントゲン写真を撮影することを想定し、そこから断層像を再構成できるという閃きを得たと思われる。

仮に平行ビームの X 線が被写体に入射しているとする。被写体を z 軸周りに回転させることとし、その回転軸を面法線とする x - y 平面に平行な 1 枚のシート状のビームを考慮する。そのビームは、X 線

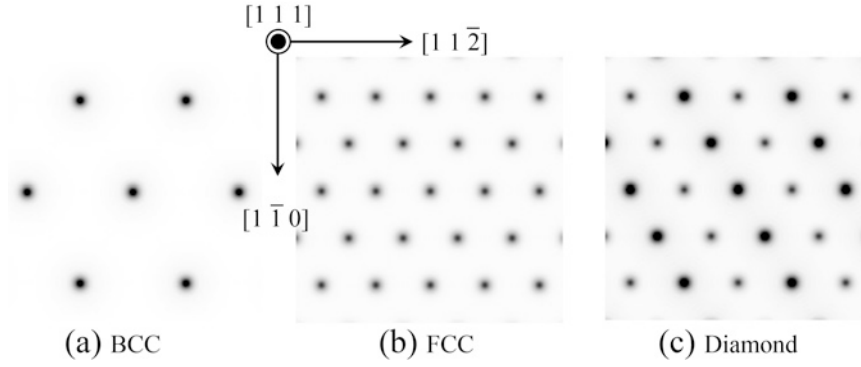


図 9.4 $[1\ 1\ 1]$ 方向への電子密度の射影。(a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモンド型格子について計算された

フィルム上の高さ $z = z_0$ に, 1 本の線として映っているはずである。一方, 被写体の x - y 平面上での線吸収係数は, $\mu(x, y)$ のように 2 次元の関数であり, これのフーリエ変換像 M_{hk} が存在するはずである。回転中心が $x = 0, y = 0$ にあるとし, $\mathbf{a}, \mathbf{b}$ のベクトルを辺とする正方形の中の $-a/2 \leq xa \leq a/2, -b/2 \leq yb \leq b/2$ の領域に被写体が存在すると仮定する。 $\mu(x, y, z_0)$ を 2 次元の (z_0 は定数) 「仮想的周期関数」であると考えれば, 次のようなフーリエ級数に展開できるはずである。

$$\mu(x, y, z_0) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \exp [i2\pi (hx + ky)]. \quad (9.6)$$

ビームの進行方向を y 方向に取り, これに垂直に x 方向をとると, X 線の像は, 高さ $z = z_0$ のところに 1 本の線として映っている。高さ $z = z_0$ における X 線の強度 $I_t(x, z_0)$ は, 入射 X 線の強度を I_0 とすると次のように表されるはずである。

$$\frac{I_t(x, z_0)}{I_0} = \exp [-\mu(x, y_1, z_0)\Delta y] \times \exp [-\mu(x, y_2, z_0)\Delta y] \times \cdots \times \exp [-\mu(x, y_N, z_0)\Delta y] \quad (9.7a)$$

$$= \exp \{ \Delta y [-\mu(x, y_1, z_0) - \mu(x, y_2, z_0) - \cdots - \mu(x, y_N, z_0)] \}. \quad (9.7b)$$

$y_1, y_2, y_3, \dots, y_N$ の間隔は Δy で, $N\Delta y = |\mathbf{b}|$ である。式 (9.7) の両辺の対数をとると

$$\log \left[\frac{I_t(x, z_0)}{I_0} \right] = \sum_{n=1}^N -\mu(x, y_n, z_0)\Delta y. \quad (9.8)$$

上の式 (9.8) は, $N \rightarrow \infty$ で, 次のような積分になる。

$$\log \left[\frac{I_t(x, z_0)}{I_0} \right] = \int_{y=-1/2}^{1/2} -\mu(x, y, z_0)dy. \quad (9.9)$$

上の式 (9.9) まで導出すると, この積分に式 (9.5a) [p.113] から式 (9.5d) [p.113] へと変形した際に用いたのと同じ方法が, 適用できることに気がつく。すなわち

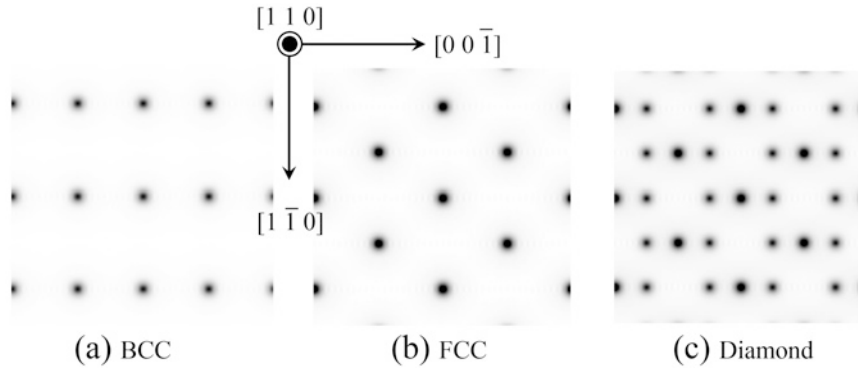


図 9.5 [1 1 0] 方向への電子密度の射影。(a) 体心立方格子, (b) 面心立方格子, (c) ダイヤモンド型格子について計算された

$$-\log \left[\frac{I_t(x, z_0)}{I_0} \right] = \int_{y=-1/2}^{1/2} \mu(x, y, z_0) dy \quad (9.10a)$$

$$= \int_{y=-1/2}^{1/2} \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \exp [i2\pi (hx + ky)] dy \quad (9.10b)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \exp (i2\pi hx) \sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \int_{y=-1/2}^{1/2} \exp (i2\pi ky) dy \quad (9.10c)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} M_{h0} \exp (i2\pi hx). \quad (9.10d)$$

上の式 (9.10) の変形過程は式 (9.5) [p.113] の変形過程と非常によく似ている。すなわち、式 (9.10a) から式 (9.10b) を導出するには $\mu(x, y, z_0)$ のフーリエ級数表示、すなわち式 (9.6) を代入している。式 (9.10b) から式 (9.10c) を導出するには、 $\exp [i2\pi (hx + ky)]$ を $\exp (i2\pi hx)$ と $\exp (i2\pi ky)$ の積に分離して k にも y にも依存しない $\exp (i2\pi hx)$ の項を $\sum_{l=-\infty}^{\infty}$ の外に出し、 $\int_{y=-1/2}^{1/2}$ の積分を y に依存する唯一の項 $\exp (i2\pi ky)$ の直前まで中に入れた。式 (9.10c) の最後の項の積分は $k = 0$ のときのみ $\exp (i2\pi ky) = 1$ になって生き残り、 $k \neq 0$ のとき $-1/2 \leq y < 1/2$ の範囲でエクスポネンシャルの値が k 回振動することによりゼロになるため、消えてしまう。このため式 (9.10d) では、式 (9.10c) の $\sum_{k=-\infty}^{\infty}$ がなくなって、 M_{h0} だけが残ることによりこの式が導出されている。

9.3 被写体を回転させて得られた逆空間像の再構成

9.3.1 もし $F_{hk} (-M_{max}/2 \leq k < M_{max}/2)$ が得られるとしたら

ha^* , kb^* は離散的な値であるが、のちの式変形のため、 $h^{(r)} = ha^*$, $k^{(r)} = kb^*$ と、あたかも実数であるかのように取り扱うことにする。このように表すことにより $M(h^{(r)}, k^{(r)}) (= M_{hk})$ が、 $h^{(r)}$, $k^{(r)}$ の逆空間における「フーリエ変換像」というイメージが持ちやすくなるだろう。またここで、 h, k の範囲を $-N_{max}/2 \leq h < N_{max}/2$, $-N_{max}/2 \leq k < N_{max}/2$ のように有限な領域に限定することにする。現実にはコンピューターで有限な範囲を取り扱うことになり、第 4 章の図 4.3 [p.36] および図 4.4 [p.37] に示したように有限な範囲のフーリエ級数は N_{max} を大きくすることにより元の関数に近づいてゆく。フーリエ変換像を求めるには、高速フーリエ変換を行うのが能率的で、その場合 N_{max} の値は 2

のべき乗にすることが多い。

$M(h^{(r)}, k_0^{(r)})$ が任意の $k_0^{(r)}$ について (実際には不可能なのだが) 測定可能であるとしたらどうだろうか。 $M(h^{(r)}, k_0^{(r)})$ のラインプロファイルが $-N_{max} < k_0 < N_{max}$ について次々に計測器からコンピューターに送られてくるとする。コンピューターは送られてきた値 $M(h^{(r)}, k^{(r)})$ を $-N_{max}/2 \leq h < N_{max}/2$, $-N_{max}/2 \leq k < N_{max}/2$ の範囲で確保した2次元の配列に書き込んでゆくだけで、この配列の内容がそのままフーリエ変換像となる。

すなわち全ての値がゼロの配列 $M_{empty}(h, k)$ に次のように値を加えてゆく。

$$M_{empty}(h, k) \rightarrow M_{empty}(h, k) + \sum_{k=-N_{max}/2+1}^{N_{max}/2} \sum_{h=-N_{max}/2+1}^{N_{max}/2} M(h, k). \quad (9.11)$$

これを積分表示にすると次のようになる。

$$M_{empty}(h, k) \rightarrow M_{empty}(h, k) + \int_{k=-N_{max}/2+1}^{N_{max}/2} \int_{h=-N_{max}/2+1}^{N_{max}/2} M(h, k) dh dk. \quad (9.12)$$

ここで $dh dk$ は、積分要素の逆空間での面積 [m^{-2}] でいつも一定の値である。

9.3.2 θ 軸周りに被写体を回転させた場合

被写体をある一定速度で回転させリアルタイムで $M(h^{(r)}, k_0^{(r)})$ の値を送ってきたとき、この値をそのまま「2次元の配列 (2次元のメモリー)」に書き込んでいけばよいかというと、そうはいかない。被写体の回転角 θ を $0^\circ \leq \theta < 180^\circ$ とし、計測器から送られてきた $M(h^{(r)}, k_0^{(r)})$ の値を次のような式で示される h' , k' の配列に書き込めばいいように一見思える。(回転行列については、§1.2.7 [p.8] および §7.3.1 [p.78] 参照)。

$$h' = \cos \theta h - \sin \theta k, \quad (9.13a)$$

$$k' = \sin \theta h + \cos \theta k, \quad (9.13b)$$

$$\begin{pmatrix} h' \\ k' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} h \\ k \end{pmatrix}. \quad (9.13c)$$

h' と k' は一般に整数ではないので、最も近い4つの配列に分散して書き込むことができそうだが、それでもうまくはいかない。

2次元の逆空間での原点 $(0, 0)$ から (h', k') のまでの距離を $R(h', k')$ とすると、その値は次の式で表される。

$$R(h', k') = \sqrt{h'^2 + k'^2}. \quad (9.14)$$

(h', k') と逆格子原点を結ぶライン上に逆格子点が ΔR の間隔で並んでいて被写体が $\Delta \theta$ だけ回転するとき、 (h', k') が掃引する逆空間内の面積は $|R| \Delta R \Delta \theta$ となる。式 (9.10) で与えられる M_{h0} は無限小の幅に分布しているが、 θ の回転により $|R(h', k')|$ に比例した逆空間内の面積を掃引するため、これに比例した値をかけたものを (h', k') の配列に格納しなければならない。

この場合の式 (9.11), (9.12) に相当する式は次のようになる。

$$M_{empty}(h, k) \rightarrow M_{empty}(h, k) + \sum_{\theta=0}^{\pi} M(h', k') |R(h', k')| \Delta \theta. \quad (9.15)$$

これを積分表示にすると次のようになる。

$$M_{empty}(h, k) \rightarrow M_{empty}(h, k) + \int_{\theta=0}^{\pi} M(h', k') |R(h', k')| d\theta. \quad (9.16)$$

すなわち $M(h', k') |R(h', k')|$ を、最初空だった配列に加えてゆくことになる。

9.4 質問と回答

9.4.1 フーリエ変換像とは

質問 1 フーリエ変換像が見えるとは？

「実空間の像は見えないが、フーリエ変換像なら見える」とおっしゃっていましたが、フーリエ変換像は、実空間像との大きさは等倍ではないということですか。フーリエ変換像はどのようなものでしょうか。

質問 1 への回答

フーリエ変換像の実空間の像とは違いは、1次元あたりの単位が $[m^{-1}]$ という不思議な空間に定義された像で、すぐに理解することができませんが、これを理解することにより物理学の世界が変わってきます。フーリエ級数のもっともシンプルな形は複素数形式で、以下のように記述されます。複素数は数学、物理学の問題をシンプルに記述するための道具です。

$$\rho(\mathbf{r}) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \times \exp[i2\pi(hx + ky + lz)], \quad (9.17)$$

$$\text{where } F_{hkl} = \int_{z=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{y=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{x=-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \rho(\mathbf{r}) \times \exp[-i2\pi(hx + ky + lz)] dx dy dz. \quad (9.18)$$

$\rho(\mathbf{r})$ は電子密度、位置ベクトル $\mathbf{r}$ は $\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b} + z\mathbf{c}$ です。 x, y, z は無単位の実数、 $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ は基本並進ベクトルです。 F_{hkl} のことを結晶構造因子といいます。X線結晶構造解析では有限な範囲の整数 h, k, l に対して F_{hkl} を、おおざっぱに言って $|F_{hkl}|^2 = [hkl \text{ 反射 X 線の強度}]$ の関係式で求め、有限な範囲の h, k, l に対して電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ を計算します。

原子核の近くは電子密度が高くその場所に原子があることを示します。重い原子ならば元素番号に比例した多くの電子(高い電子密度)を有しているので結晶を構成する分子の形が分かります。

このようにしてフーリエ変換像([ブラッグ反射強度] $^{1/2}$)をたくさん集めることによりフーリエ

級数にすることで結晶の立体構造が見えてくるのです。ウィリアム・ローレンス・ブラッグは、X線結晶構造解析のことを「新しい顕微鏡(new microscope)」とよびました。

フーリエ変換はフーリエ級数の周期を無限大にした極限です。ただし実際には有限な範囲の積分で近似します。

幅 a 高さ b の有限な範囲 $[-a/2 \leq xa < a/2, -b/2 \leq yb < b/2, x, y \text{ は実数}]$ で定義された位置ベクトル $\mathbf{r} (\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b})$ の2次元の画像 $f(\mathbf{r})$ は、 $-\infty < h < \infty, -\infty < k < \infty$ の整数 h, k を用いて次のように表されます。

$$\begin{aligned} f(\mathbf{r}) &= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(h\mathbf{a}^*x + k\mathbf{b}^*y)] \\ &= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} F_{hk} \exp[i2\pi(hx + ky)], \end{aligned} \quad (9.19)$$

$$\begin{aligned} \text{where } F_{hk} &= \int_{y=-1/2}^{1/2} \int_{x=-1/2}^{1/2} f(\mathbf{r}) \\ &\times \exp[-i2\pi(hx + ky)] dx dy. \end{aligned} \quad (9.20)$$

F_{hk} は h と k の関数ですが、式(9.20)を用いて計算機で求めることができます。この F_{hk} のことを $f(\mathbf{r})$ の h - k 空間でのフーリエ変換像といいます。

X線CTの原理を発見したアラン・コーマックは、数学者であり結晶学者でもありました。基本並進ベクトルが $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ 、逆格子ベクトル $\mathbf{h} (= h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*)$ 、結晶構造因子が F_{hkl} のとき、電子密度は式(9.17)で求められます。結晶学の演習問題で「電子密度を a - b 面(x - y 面)に射影したときの電子密度マップを計算するにはどうすればいいか」というのがあります。正解は「式(9.17)で $l = 0$ に固定したときのサンメーションを計算すればいい」です。 a - b 面(x - y 面)に射影するということは、 z 方向への積分を意味しますが z 方向に振動する成分、すなわち $l \neq 0$ の項は積分を行うことにより振動して消えてしまうからです。この原理を応用したのがX線CTです。

9.4.2 X線CTとX線結晶構造解析の共通点

9.4.2.1 質問 電子密度を a - b 面 (x - y 面) に射影するとは

「電子密度を a - b 面 (x - y 面) に射影したときの電子密度マップを計算するにはどうすればいいか」について教えてください。

9.4.2.2 回答

式 (9.17) [p.117] で表される電子密度 $\rho(\mathbf{r})$ の a - b 面 (x - y 面) への射影 $\rho(x, y)$ は、式 (9.17) [p.117] を z 方向に $-N_{max}/2 \leq z < N_{max}/2$ の範囲で積分すれば求められます。

これを実行すると、 z 方向に振動する項は積分によって消えてしまい $l = 0$ の項だけが残ることになるため、次のように計算されます。

$$\rho(x, y) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \left\{ F_{hk0} \times \exp[i2\pi(hx + ky)] \right\}. \quad (9.21)$$

9.4.2.3 質問 どのようにして断層像を得るのか

X線CTは、どのようにして断層像を得ているのですか。

9.4.2.4 回答

議論を簡単にするため、1枚のシートのようなX線ビームが、断層撮影したい部分に入射しているとします。ビームの入射方向を $\mathbf{b}$ とし、シート状のビームの面内にあり、 $\mathbf{b}$ に垂直な方向を $\mathbf{a}$ とします。 $\mathbf{a}$ - $\mathbf{b}$ 面上に無次元の座標 x, y をとり位置ベクトル $\mathbf{r}$ を $\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b}$ とし、被写体 (例えばヒトの脳) の中心は $(x, y) = (0, 0)$ にあるとして、 $-1/2 \leq x < 1/2$, $-1/2 \leq y < 1/2$ の範囲に被写体が収まっているとします。X線に対する吸収率を $\mu(\mathbf{r})$, $\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b}$ とします。また、次の式を満たすように $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$ を定義しておきます。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \quad (9.22a)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \quad (9.22b)$$

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = 0, \quad (9.22c)$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0. \quad (9.22d)$$

X線源を回転させることにより $\mu(\mathbf{r})$ を計測するのがX線CTです。被写体に入射する前のX線強度を「 I_0 」とすると被写体を透過したあとのX線強度 $I(x)$ は、 $\exp[-\mu(x, y_0)dy] \cdot \exp[-\mu(x, y_1)dy] \cdot \exp[-\mu(x, y_2)dy] \cdot \dots \cdot \exp[-\mu(x, y_n)dy]$ のように減衰してゆきます。したがってその対数 $\log[I(x)/I_0]$ は次のようになります。

$$\log[I(x)/I_0] = \int_{y=-1/2}^{1/2} -\mu(x, y)dy. \quad (9.23)$$

一方、 $\mu(x, y)$ を2次元の仮想的な周期関数と考え2次元のフーリエ級数に分解すると、次のように表すことができるはずです。

$$\mu(x, y) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \left\{ M_{hk} \exp[i2\pi(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + y\mathbf{b})] \right\} \quad (9.24a)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \left\{ M_{hk} \exp[i2\pi(hx + ky)] \right\}. \quad (9.24b)$$

式 (9.24) を式 (9.23) に代入すると式 (9.24) の $k \neq 0$ の項は振動して消えてしまいます。よって

$$-\log[I(x)/I_0] = \sum_{h=-\infty}^{\infty} M_{h0} \exp(i2\pi hx). \quad (9.25)$$

$\log[I(x)/I_0]$ は実測されますが、これに $\exp(-i2\pi h'x)$ をかけて $-1/2 \leq x < 1/2$ の範囲で積分すると

$$\int_{x=-1/2}^{1/2} -\log[I(x)/I_0] \exp[i2\pi(h - h')x] dx = M_{h'0}. \quad (9.26)$$

式 (9.26) は、 $h \neq h'$ のときは振動して消えてし

まうことにより得られています。

したがって式 (9.26) の積分を実行することによりフーリエ変換像 $M_{h'0}$ を求めることができます。このようにして 2 次元の $\mathbf{a}^*-\mathbf{b}^*$ 逆空間の $k=0$ の部分の像を調べることができます。被写体を回転させる (実際には X 線源を回転させる) ことにより、逆格子像 (フーリエ変換像) の逆格子原点 ($h=0, k=0$) を通る断面を見ることができます。 $\mathbf{a}^*-\mathbf{b}^*$ 逆空間の像を全て得ることができ、これを 2 次元フーリエ逆変換することにより、 $\mu(x, y)$, すなわち断層像を得ることができるわけです。

9.4.2.5 質問 振動する項がなくなることについて

振動するとなぜ消えてしまうのですか。

z 方向に振動する積は積分によって消えてしまう、とありましたが、具体的にどのような途中式ができるのでしょうか

9.4.2.6 回答

式 (4.25) と式 (4.26) [p.31] を以下に再掲します。

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} f(x) \exp(-i2\pi h a^* x) dx. \quad (9.27)$$

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{x=-a/2}^{a/2} \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \times \exp[-i2\pi(h-h')a^*x] dx. \quad (9.28)$$

式 (9.28) は式 (9.27) を説明するために記述されています。これの前提になっているのは、次の式で表されるフーリエ級数です。

$$f(x) = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(i2\pi h' a^* x). \quad (9.29)$$

式 (9.29) を式 (9.27) に代入したのが、式 (9.28) です。 $h'' = h' - h$ と置いて $-1/2 \leq x < 1/2$ の範囲で積分すると次のようになります。

$$\begin{aligned} \int_{x=-a/2}^{a/2} F_h \exp(i2\pi h'' a^* x) dx \\ = \int_{x=-a/2}^{a/2} F_h \cos(2\pi h'' a^* x) dx \end{aligned} \quad (9.30)$$

$$+ i \int_{x=-a/2}^{a/2} F_h \sin(2\pi h'' a^* x) dx. \quad (9.31)$$

上の式 (9.31) の積分が $h'' \neq 0$ のときゼロになることに関しては、式 (4.20), (4.21) [p.29] がゼロになるのと同じ理由です。式 (4.22) [p.30] および式 (4.23), (4.24) [p.30] の記述を参照してください。要は式 (9.28) の積分は $h \neq h'$ のときにはゼロになり、 $h = h'$ のときだけ $F_h (= F'_h)$ となって「生き残る」のです。このことから式 (9.27) の積分で、 $F_h (= F'_h)$ の値を計算できることになります。

9.4.2.7 質問 逆空間について

逆空間が視覚的に理解できません。フーリエ変換の画像と講義中おっしゃっていたと思うのですが、実際に画像があるのですか？

9.4.2.8 回答

逆空間は「仮想的な空間」ですが、ここに画像があると考えて構いません。ただしそれはコンピューターの中に存在し、実物を見るには、ソフトウェアの助けを必要とします。例えばデジカメで撮影した画像は SD カードの中に存在しますが、ソフトウェアがなければ見ることはできません。これと同じことです。

X 線結晶構造解析を最初に行ったブラッグ父子も、電波干渉計を開発したマーチン・ライルも、X 線 CT(Computer Tomography) を開発したアラン・コーマック、ゴッドフリー・ハウンズフィールドも、逆空間に像があるはずだと空想の上で認識し、コンピューターを使って実像へと変換することに成功した人たちです。ブラッグ父子の時代には、コンピューターはまだ存在しませんでした。手計算でフーリエ級数を計算したのです。彼らの「凄さ」を認識するとともに、その原理の単純さを身近に感じて欲しいと思っています。

9.4.2.9 質問 逆空間について

第 7 回 (6/22 分) スライド 51/59 ページの式変形は、式 (9.5) [p.113] で $\rho(x, y)$ について書かれていますが、 $\rho(y, z)$, $\rho(z, x)$ に関しても同様の式変形が行われるということによろしいでしょうか

9.4.2.10 回答

その通りです。すなわち

$$\rho(y, z) = \int_{x=-1/2}^{1/2} \rho(\mathbf{r}) dx \quad (9.32a)$$

$$= \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{0kl} \exp[i2\pi(ky + lz)]. \quad (9.32b)$$

$$\rho(z, x) = \int_{y=-1/2}^{1/2} \rho(\mathbf{r}) dy \quad (9.33a)$$

$$= \sum_{l=-\infty}^{\infty} \sum_{h=-\infty}^{\infty} F_{0kl} \exp[i2\pi(lz + hx)]. \quad (9.33b)$$

途中の式を省略してありますが、式(9.5) [p.113]と同じ手順で上の式(9.32), 式(9.33)を導くことができます。

9.4.2.11 質問 式(9.5)は3次元[p.113], 式(9.10) [p.115]とはどういう意味なのか

第7回(6/22分)スライド56/59ページの上の式と下の式に関して、上の式(9.5)は3次元、下の式は2次元というようにおっしゃっていたと思うのですが、どういう意味なのか分かりませんでした。説明していただくことは可能でしょうか。

9.4.2.12 回答

式(9.5) [p.113] と式(9.10) [p.115] の類似性については本章の目玉であり、是非、理解して感じとってもらいたいと思っています。

式(9.5) [p.113] は、3次元の関数である電子密度 $\rho(x, y, z)$ の x - y 平面への投影で2次元の関数、式(9.10) [p.115] は、2次元の関数 $\mu(x, y, z_0)$ の x 方向のライン上への投影です。 z_0 は定数であり、 $\mu(x, y, z_0)$ は2次元の関数です。これを y 方向に投影して $\log \left[\frac{I_t(x, z_0)}{I_0} \right]$ (ここでも z_0 は定数です。 z_0 は x - y 2次元平面の高さを示すつもりで記入したのですが、これを省略して2次元の関数 $\mu(x, y)$ を x の「1次元の像」 $\mu(x)$ に投影した、と記述した方が分かりやすかったかも知れません。

電子密度 $\rho(x, y, z)$ の x - y 平面への投影 $\rho(x, y)$ を求めるにはどうしたらよいのかというのは、結晶

学でよく出る演習問題で、式(9.5) [p.113] はそれへの回答なのです。 $\rho(x, y, z)$ は3次元の周期関数で、

$$\rho(x, y, z) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} F_{hkl} \exp[i2\pi(hx + ky + lz)]. \quad (9.34)$$

のように振動する周波数成分に級数展開ことができる。しかし z 方向への射影つまり積分を考えたとき、 $l=0$ 以外の振動成分は、積分によってなくなってしまい、 F_{hk0} を係数とする z 方向に振動しない成分だけが生き残る、ということなのです。

これに対してX線CTの場合、求めようとしているのは x - y 平面上の断層像 $\mu(x, y)$ のだけでも、これもまた、2次元の「仮想的周期関数」で

$$\mu(x, y) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \exp[i2\pi(hx + ky)]. \quad (9.35)$$

のように振動する周波数成分に級数展開することができる。しかし y 方向への射影つまり積分を考えたとき、 $k=0$ 以外の振動成分は、積分によってなくなってしまい、 M_{h0} を係数とする y 方向に振動しない成分だけが生き残る、ということなのです。

修士課程で結晶学を修めたコーマックには、式(9.34)の記憶があり、3次元空間の関数 $\rho(x, y, z)$ の x - y 2次元空間への射影を求める手段を、2次元空間の関数 $\mu(x, y)$ の x 1次元空間への射影に置き換えることによりX線CTの発想を得たのではないかと思います。

3.5.2.13 質問 $\rho(\mathbf{r})$ を z について積分することでなぜ $\rho(x, y)$ が求まるのか

スライド51ページで、 $\rho(\mathbf{r})$ を z について積分することで $\rho(x, y)$ が求まることがよくわかりませんでした。なぜ x, y に対して垂直方向の成分で積分するのでしょうか。このあたりの位置関係、成分の有り無しがわからず、図で表現していただくことは可能でしょうか。

3.5.2.14 回答

図を描くのは大変なので、とりあえず、言葉だけで記述します。

X 線回折では、原子核がまとっている「電子雲」の密度 $\rho(\mathbf{r})$ が周期関数だという描像で結晶を捉えます。 z の方向から結晶を見ると、平均の電子密度よりも濃い部分と薄い部分があります。フーリエ級数は $\rho(\mathbf{r})$ を $(h, k, l) = (0, 0, 0)$ の定数項 (電子密度の平均) とその他の振動項に分解するわけですが、 $l \neq 0$ の振動項は単位胞の 1 周期の間に z 方向に l 回振動して結局、定数項すなわち平均の電子密度しか観測されなくなります。 $l = 0$ の項だけでサンメーションをとると x, y 方向の電子密度の濃淡が見えることになります。図 9.3 [p.113], 図 9.4 [p.114], 図 9.5 [p.115] を参照してください。

9.4.3 X 線 CT の原理について

9.4.3.1 質問 μ とは何ですか

講義で聞き洩らしてしまったのですが、 μ とは何をあらわすものなのでしょう

第 4 回スライド p.10 において、 $\mu(\mathbf{r})$ について何を表すのか授業でもおっしゃっていましたが、もう 1 度教えていただいてもよろしいでしょうか。

9.4.3.2 回答

μ とは「線吸収係数」をよばれる量でディメンジョン (単位) は $[\text{m}^{-1}]$ です。もちろん物質によって異なります。 $\Delta y [\text{m}]$ の厚さの線吸収係数 μ の板があったとして、板に入射する前の光や X 線の強度を I_0 としたとき、板を透過したあとの光や X 線の強度 I_t は次の式で計算されます。

$$I_t = I_0 \exp(-\mu \Delta y). \quad (9.36)$$

ちなみに $\exp(\)$ の中身は決して単位を持つことはありません。式 (9.36) の場合も、 $[\text{m}^{-1}]$ のディメンジョンを持つ μ と $[\text{m}]$ のディメンジョンを持つ Δy のかけ算は無単位になります。

ちなみに線級数係数は「複素屈折率」の虚数部という言い方もできます。X 線などの波動場は電束密度 D で表すことが多いのですが真空あるい

は空気中での波の表示は一般に

$$D(\mathbf{r}) = D_0 \exp[i2\pi(\nu t - n\mathbf{K} \cdot \mathbf{r})] \quad (9.37a)$$

$$= D_0 \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{k} \cdot \mathbf{r})]. \quad (9.37b)$$

ν は振動数、 t は時間 [s] D_0 は $\mathbf{r} = \vec{0}$ での振幅、 $\mathbf{r}$ は位置ベクトル、 ν は振動数、 n は媒質の屈折率、 $\mathbf{K}$ は真空中での波数ベクトル、 $\mathbf{k}$ は媒質中での波数ベクトルです。 $|\mathbf{K}| = K = 1/\lambda$ (λ は真空中での波長)、 $|\mathbf{k}| = k = 1/\lambda'$ (λ' は媒質中での波長) です。光速は媒質中では n 倍遅くなり、屈折率 n は真空や空気中ではほぼ 1、水では 1.33、光学ガラスでは 1.43~2.14、ダイヤモンドでは 2.42 となっています (波長 589.3nm)。ダイヤモンドが宝石として珍重されるのは、屈折率が大きく、光を大きく屈折するからです。光の屈折角にはスネルの法則が成り立ちます。これは真空中 (ないしは空気中) に比べて、物質中での波の伝播速度が小さくなり、波長が短くなるためです。 $(k = nK)$ 。したがって $\lambda' = \lambda/n$ 。

X 線の場合、 $n < 1$ で波の速度は光速より速くなります。屈折率に虚数成分 ($n^{(i)}$) を許すと $n = n^{(r)} + i n^{(i)}$ となり、これを式 (9.37) に代入して時間による振動項を省略すると

$$D(\mathbf{r}) = D_0 \exp\left\{i2\pi\left[-(n^{(r)} + i n^{(i)})\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}\right]\right\} \quad (9.38)$$

$$= \exp\left[i2\pi\left(-n^{(r)}\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}\right)\right] \times \exp\left(2\pi n^{(i)}\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}\right). \quad (9.39)$$

$I_0 = D(\vec{0})D(\vec{0})^*$, $I_t = |D(\mathbf{r})|^2 = D(\mathbf{r})D(\mathbf{r})^*$, を考慮すると

$$I_t = I_0 \exp\left(4\pi n^{(i)}\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}\right). \quad (9.40)$$

上の式 (9.40) で波の伝播方向を $\mathbf{e}_y$ とし $\mathbf{K} = K\mathbf{e}_y$, $\mathbf{r} = y\mathbf{e}_y$ と置くと

$$I_t = I_0 \exp\left(4\pi n^{(i)}Ky\right). \quad (9.41)$$

式 (9.36) と比較すると

$$\mu = -4\pi n^{(i)}K. \quad (9.42)$$

線吸収係数 μ と屈折率の虚数成分 $n^{(i)}$ の関係は上の式 (9.42) で記述されます。

9.4.3.3 質問 X線強度 $I(x)/I_0$ が $\exp(-\mu dy)$ のかけ算になる理由

なぜ X 線強度 $I(x)/I_0$ がエクスポネンシャルのかけ算で表されるのでしょうか？

9.4.3.4 回答

1 つ前の節の記述が参考になります。

$I(x)/I_0 = \exp(-\mu\Delta y) = 0.9$ になるような厚さ Δy の板があったとします。同じ 2 枚の板を透過する X 線強度は $[I(x)/I_0]^2 = \exp(-\mu 2\Delta y) = 0.81$, 3 枚の板を透過する X 線強度は $[I(x)/I_0]^3 = \exp(-\mu 3\Delta y) = 0.729$, 3 枚の板を透過する X 線強度は $[I(x)/I_0]^4 = \exp(-\mu 4\Delta y) = 0.6561$ となります。

次に 4 枚の板の線級数が全て違い, 1 番目から 4 番目の板の線吸収係数が, $\mu_1, \mu_2, \mu_3, \mu_4$ だったとします。これを透過する X 線の強度を $I(x)$ とすると $I(x)/I_0 = \exp(-\mu_1\Delta y)\exp(-\mu_2\Delta y)\exp(-\mu_3\Delta y)\exp(-\mu_4\Delta y) = \exp[-(\mu_1\Delta y + \mu_2\Delta y + \mu_3\Delta y + \mu_4\Delta y)]$ となります。 Δy を無限小にして N 枚の板を連続透過すると $I(x)/I_0 = \exp[-(\mu_1\Delta y + \mu_2\Delta y + \mu_3\Delta y + \mu_4\Delta y + \dots + \mu_N\Delta y)]$ 。両辺の対数をとると次の式が得られます。

$$\log \left[\frac{I(x)}{I_0} \right] = \sum_{i=1}^N -\mu_i \Delta y. \quad (9.43)$$

上の式 (9.43) は次のような積分で表されます。

$$\log \left[\frac{I(x)}{I_0} \right] = \int_{y=-1/2}^{1/2} -\mu(x, y) dy. \quad (9.44)$$

上の式の $\mu(x, y)$ を周期 $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, 2 次元の「仮想的周期関数」と見なしてフーリエ級数に展開すると

$$\mu(x, y) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \left\{ \exp(i2\pi hx) \sum_{k=-\infty}^{\infty} [M_{hk} \exp(i2\pi ky)] \right\}. \quad (9.45)$$

上の式 (9.45) を y 方向に $-1/2 \leq y < 1/2$ の範囲で積分すると y 方向に振動する項は消えてしまうので

$$\int_{y=-1/2}^{1/2} \mu(x, y) dy = \sum_{h=-\infty}^{\infty} M_{h0} \exp(i2\pi hx) \quad (9.46)$$

M_{h0} は、逆空間にあるフーリエ変換像 M_{hk} の $h=0, k=0$ を通り $\mathbf{a}^*$ 方向の断面にほかなりません。被写体を回転させて (実際には X 線の照射方向を変えて) M_{hk} を全て取得するのが X 線 CT です。 M_{hk} を計測することにより実像 $\mu(x, y)$ を合成することができるのです。

9.4.3.5 質問 CT の原理で振動する項が消えるとは

CT のミソになる振動する項が消えるということがよくわかりませんでした。どのように計算したら良いのでしょうか？

9.4.3.6 回答

式 (9.45) を $-1/2 \leq y < 1/2$ の範囲で, y について積分したのが式 (9.46) です。以下, 式 (9.45) から式 (9.46) の導出を, もっと丁寧に記述します。

$$\int_{y=-1/2}^{1/2} \mu(x, y) dy \quad (9.47a)$$

$$= \int_{y=-1/2}^{1/2} \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \left\{ M_{hk} \times \exp[i2\pi (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + k\mathbf{b})] \right\} dy \quad (9.47b)$$

$$= \int_{y=-1/2}^{1/2} \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \left\{ M_{hk} \times \exp[i2\pi (hx + ky)] \right\} dy \quad (9.47c)$$

$$= \int_{y=-1/2}^{1/2} \left[\sum_{h=-\infty}^{\infty} \exp(i2\pi hx) \sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \exp(i2\pi ky) \right] dy \quad (9.47d)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} \left\{ \exp(i2\pi hx) \times \int_{y=-1/2}^{1/2} \left[\sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \exp(i2\pi ky) \right] dy \right\} \quad (9.47e)$$

$$= \sum_{h=-\infty}^{\infty} M_{h0} \exp(i2\pi hx). \quad (9.47f)$$

式 (9.47) の式の変形を以下に 1 段落ごとに説明します。

式 (9.47a) から式 (9.47b) への変形では $\mu(x, y)$ という 2 次元の関数を、フーリエ級数の形にして代入しています。つまり

$$\mu(x, y) = \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} M_{hk} \exp[i2\pi \mathbf{h} \cdot \mathbf{r}], \quad (9.48)$$

$$\text{where } \mathbf{h} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^*, \mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b}. \quad (9.49)$$

式 (9.47b) から式 (9.47c) への変形では $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1$, $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0$, を代入してクロスタームがゼロになることを使って変形しています。

式 (9.47c) から式 (9.47d) への変形では、指数法則にしたがって $\exp[i2\pi(hx + ky)]$ を $\exp[i2\pi hx]$ と $\exp[i2\pi ky]$ のかけ算に分離し、 $\exp[i2\pi hx]$ が k に依存しないことから $\sum_{k=-\infty}^{\infty}$ の外に出しています。

式 (9.47d) から式 (9.47e) への変形では $\sum_{h=-\infty}^{\infty} \exp(i2\pi hx)$ が y に依存しないことからこのサンメーションと積分の順序を交換しています。

式 (9.47e) から式 (9.47f) への変形では式 (9.28) が $h \neq h'$ のときは消えてしまい、 $\int_{y=-1/2}^{1/2} [\] dy$ の積分で M_{h0} だけが残ることに基づいています。

式 (9.47f) のフーリエ係数は、式 (9.26) [p.118] の

ように $\log[I(x)/I_0]$ を 1 次元フーリエ積分 (フーリエ係数を求めること) で計算することができます。

9.4.3.7 質問 被写体を透過した後の X 線強度が $\exp[\]$ のかけ算になるのはなぜですか

X 線 CT の原理 (その 2) のところで、被写体を透過した後の X 線強度は、 $\exp[-\mu(x, y_0)\Delta y]$ $\exp[-\mu(x, y_1)\Delta y]$ $\exp[-\mu(x, y_2)\Delta y]$ $\cdots$ $\exp[-\mu(x, y_N)\Delta y]$ のように減衰していくとあるのですが、どうしてこのようになるのかが分かりませんでした。もし講義録の以前の部分で説明がありましたら申し訳ありません。

9.4.3.8 回答

式 (9.43) を導出するまでの記述を参照してください。

9.4.3.9 質問 $I(x)/I_0$ の対数をとるのはなぜですか

第 5 回講義に関する質問なのですが、講義スライド p.24 の式 (9.23) [p.118] において対数をとっているのは、X 線強度 $I(x)/I_0$ から $\exp$ を取り除くためであるという認識でよいのでしょうか。

9.4.3.10 回答

上の認識で間違いありません。

かけ算を足し算に変換したいときに、対数をとるというのは、数学でよく用いる常套手段です。

9.4.3.11 質問 M_{h0} を M_{0k} と訂正したことについて

前回 (第 5 回) の講義において、式 (9.46) [p.122] の M_{h0} を M_{0k} と訂正されていましたが、今回の講義録、授業では M_{h0} で話が進んでいました。この訂正は考える必要がないということでしょうか。

9.4.3.12 回答

式 (9.46) [p.122] のことだと思うのですが、これを以下に再掲します。

$$\int_{y=-1/2}^{1/2} \mu(x, y) dy = \sum_{h=-\infty}^{\infty} M_{h0} \exp(i2\pi hx) \quad (9.50)$$

上の式 (9.50) の M_{h0} のことだと思うのですが、上の表示であっています。講義中に私自身が混乱して M_{h0} を M_{0k} に「訂正」してしまったのだと思います。

9.4.3.13 質問 X線源の回転についてはどこに記述されていますか

X線源を回転させて $\mu(\mathbf{r})$ を計測するとありますが、それは式のどの部分に現れているのでしょうか。

9.4.3.14 回答

X線源の回転 (物体の回転) については、§9.3

[p.115] の記述を参照して下さい。

9.4.3.15 質問 X線源の回転についてはどこに記述されていますか

§9.2.2 [p.113] 「X線CT理論発案時のコマックのひらめき」の項でX線の投影される物体の入射X線に対する、各位置でのX線の強度を示した式でもともと3次元である空間を一つの座標を固定して2次元上で考えていますが、この強度の示された式はX線吸収係数の積で表されているのがあまりしっくりきません。確かにこれまでも高校の数学などでも独立な事象に関わる計算ではかけ合わせてきましたが、この場合もそのようにとらえてよいのでしょうか。

9.4.3.16 回答

§9.4.3.4 [p.122] の記述を参照してください。

付録 A

その他の Q&A(2020 年度)

A.1 DNA の増幅と塩基配列決定について

A.1.1 PCR 法の確実性について

A.1.1.1 質問 プライマーについて

先日の第 1 回講義で説明していただいた PCR 法について質問なのですが、問 2 で 25bp のランダムプライマーの塩基配列の組み合わせが約 10^{15} 通り、ヒトゲノムの 25 個の塩基配列の組み合わせがおよそ 30 億というのはわかったのですが、それがウイルス由来の遺伝子の増幅につながりません。

A.1.1.2 回答

まず、「ランダムプライマー」という用語についてですが、これは連続した 6 塩基くらのものが多く用いられ、塩基配列は全くランダムです。RT-PCR という手法に使われることが多いのですが、これについては、私はあまり詳しく知りません。

ただ、「ランダム」というのは、6 塩基からなるオリゴペプチドを、すべて用意するということです。6 塩基の組み合わせ (順列) は、 $4^6 = 2^{12} \sim [4000]$ 通りあります。ランダムプライマーとは、4096 通りのプライマーをすべて用意する、ということです。「6 塩基のランダムプライマー」とは、4096 通りのプライマーがすべて入った溶液です。

鋳型 DNA のすべての部分に対応するプライマーが存在するため、相当特殊な用途の PCR に用います。私がプレゼンテーション資料に用いた図でも、たまたま 6 塩基からなるプライマーを描いたのですが、これはランダムプライマーとは、

全く異なります。

実際には、20 ～ 30 塩基からなる、 α プライマーと β プライマーの 2 種類だけです。仮に 25 塩基とすると、組み合わせは $4^{25} = 2^{50} \approx (2^{10})^5$ [およそ 1000^5] あり、これだけの種類の 25 塩基のプライマーを用意することは、事実上不可能です。

一方、ヒトのゲノム DNA を 1 本鎖にほどくと、60 億 ($30 \text{ 億} \times 2 \approx 6 \times 1000^3$) の塩基配列があります。25 塩基の α と β のプライマーであれば、上記のように、 1000^5 通りある塩基配列に一致する部位が、ヒトのゲノム DNA の塩基配列の 2 箇所にも偶然ある可能性が極めて低く、ターゲット DNA を確実に増幅できるのです。

A.1.1.3 質問 なぜウイルス由来の DNA だけが増幅されるのか

自分の中では「ランダムプライマーがヒトゲノムと確率的にほぼ一致せず、ヒトゲノムの増幅はほぼしないために、増幅するならウイルス由来の遺伝子である」と考えていますが、それだとウイルス由来の遺伝子を増幅する確率も、ヒトゲノムを増幅する確率も同じであるように思えます。

A.1.1.4 回答

例えば、連続した 100 塩基の 1 本鎖 DNA から、25 連続した塩基を取り出すやり方は、 $(100 - 25 + 1) = 76$ 通りあることになります。 N 塩基対の連続した DNA から、25 塩基の連続塩基をとるとき厳密に言うと、 $(N - 25 + 1)$ 通りの選び方があるのですが、 N は 25 と比較して、極めて大きい値なので、ざっくりと N 通りある、と言ってほぼ差し支えないのです。

ヒトの染色体は 46 本あるので、これらがすべ

て一直線に繋がっているわけではないのですが、46 という数も、60 億と比較すると極めて小さく、ヒトの DNA から 25 塩基の連続塩基の繋がりを取り出す組み合わせは、60 億通りあるとあって、ほぼ差し支えないのです。60 億は 6×10^9 ですが、 10^{15} とは、比較にならないほど小さいのです。

また、 α プライマーと β プライマーには、ターゲット DNA の両端を決める役割があります。増幅した DNA は、電気泳動にかけて、その有無を調べるのですが、ヒトの DNA の β 鎖のどこかに、偶然 α プライマーの相補鎖があり、かつ α 鎖のどこかに、偶然 β プライマーの相補鎖があり、しかも、それによって増幅される DNA の長さが、ウィルス由来のターゲット DNA と同じである確率は、限りなくゼロに近いのです。

「ランダムプライマー」というのは、特殊な用途の PCR 増幅に使われるものであり、販売もされているようです。これの溶液の中に、入っている DNA 断片は、あらゆる組み合わせのものであり「通常」の PCR 法に使われるものとは、全く別物です。

A.1.1.5 質問 ウィルス由来の遺伝子は増幅しやすいのか

自分の考え方があっている場合、ウィルス由来の遺伝子がヒトゲノムよりも増幅しやすい理由は为什么呢。また自分の考えが間違っているなら、どこが違うのか教えて頂きたいです。

A.1.1.6 回答

増幅しやすい、しにくい、の問題ではありません。

コロナウィルスは、RNA ウィルスであり、遺伝情報は、RNA の塩基配列に刻まれています。RNA から DNA に「逆転写」されて、ウィルス由来の DNA ができます。

ウィルス由来の DNA の塩基配列は、解析済みのものであり、その長さも、塩基配列もわかっています。当然 α プライマーと β プライマーの相補鎖がヒトのゲノム DNA の 2 カ所にある確率は極めて低く、ウィルス由来の DNA は、PCR によって確実に増幅され、ヒトゲノムの DNA は絶対と言っていいほど増幅はされないのです。

「誤陽性」は、検査ミス以外にはあり得ません。「誤陰性」は、検査サンプルの中に、何らかの理由で、検体の中にウィルス由来の DNA がなかった、ということで、多くの場合はやはり検査ミスです。

PCR 法はジデオキシ法と組み合わせて犯罪捜査にも使われますが、意図的に誰かの DNA を証拠物品に付着させる、ということは可能なので、冤罪を生みかねないことはあります。それをやるとすれば、ものすごく悪質な犯罪ということになります。

A.1.1.7 質問 蛍光色素について

最初の講義を復習していたときに疑問に思ったことです。ジデオキシ法に関する演習問題で「リン酸につける蛍光色素には制約がある」ということでしたが、蛍光色素に極性があっても大丈夫なのでしょう。電気泳動が関わるということで気になりました。

A.1.1.8 回答

電気泳動法に関しての私の理解は、スウェーデンの生化学者ティセリウスによって開発された、比較的簡単にできる質量分析法、というところまでにとどまっています。彼はこの手法の発明で、1948 年にノーベル化学賞を受賞しています。

蛍光色素に関する私の理解は、4 色に光る蛍光色素の質量にばらつきがあると、長い DNA 鎖が短い DNA 鎖を追い越してしまうことがあるだろう、というところにとどまっています。あまり詳しく知りもせずに、高度な問題を出したことをいまは後悔しています。

A.1.2 免疫について

A.1.2.1 質問 抗体の性質

薬局の人や医療関係者は病気の原因となるウィルスや細菌に曝露されているため、抗体が知らず知らずのうちにできているというような話でした。しかし、例えばインフルエンザと一口にいても A 型、B 型という種類や、同じ型の中でも少し違うものがあると聞いたことがあります。抗体というのはある程度似た病気であれば病気にかかりにくくなるものなのでしょうか。

A.1.2.2 回答

現在流行している新型コロナウイルス感染症の患者や亡くなる人の数が、アメリカやイタリア、スペインで多く、日本や韓国などアジア諸国で少ない原因について1つの仮説が立てられています。結核に対する抗体を作るためのBCGの接種を行っている国で感染者が少なく、アメリカやイタリア、スペインなど、BCGの接種を行っていない国では感染者、死者数ともに多いのです。BCGによってできる結核菌に対する抗体が新型コロナウイルスに対してもある程度の抵抗力をもたらしているのではないか、というのです。BCG接種の有無と、新型コロナウイルスに対する抵抗力との間には、明らかな相関があるように思えます。

インフルエンザの予防接種の準備は、冬になると流行が始まるウィルスの種類を推定して、接種する随分前から始められます。「当たる」場合と「外れる」場合があります。予防接種は「抗原性」を持ちつつ「無毒化」ないしは「弱毒化」したウィルスを体に入れて、インフルエンザには罹らないけれども抗体だけができるように作られています。

結核に対する抗体とコロナウィルスに対する抗体が似ているかどうかに関しては、近い将来明らかにされる可能性があると思います。

「丸山ワクチン」というものがあります。丸山千里博士が、ハンセン氏病と結核の患者にガンの発症率が低いことに着目し、ガンに効く薬として発表しました。科学的根拠がないとしていまだに保険適用にはなっていませんが、日本では数十万名にもおよぶガン患者がこれを使っています。

A.2 歴史について

A.2.1 科学史について

A.2.1.1 質問 物理学史や数学史も研究しているのか

先生に関する質問です。先生は物理学史や数学史といった学問の歴史も研究しているのでしょうか。

A.2.1.2 回答

私は何にでも興味があります。物理学や数学が好きですが、それらを作ってきた人にも興味があります。科学者、数学者は頭がよい人たちだと思われがちですが、「案外バカ」なのです。そして、そこが面白いのです。そして私もバカです。物理数学の講義に、ブルース・リーの言葉を引用するバカは私くらいでしょう。

科学史上に大きな足跡を残した人がどんな性格だったを知ること、どのような研究をしたらよいかがわかってくるのです。「バカであれ (Stay foolish)」とは、スティーブ・ジョブズが遺した言葉です。

A.3 講義録について

A.3.1 講義録のアップデートについて

A.3.1.1 質問 講義録にさらに付け加えますか

議事録は更新されていくとのことでしたが、第1章～第4章までのページに今後何か付け加えることはありますか。

A.3.1.2 回答

手直しや加筆は随時やっと思っています。講義のときには、最新バージョンを持っています。受講者から記述ミスの指摘などがあれば、それも反映させたいと思っています。

A.3.1.3 質問 「where」とは

式の中の where とは何ですか

A.3.1.4 回答

式 (4.61) [p.42] を例にとると「式 (4.61a) が成り立つ。ただしここで、 $F_{h'}$ は式 (4.61b) で表される」と読んでください。

A.4 質問について

A.4.1 質問メールについて

A.4.1.1 質問 評価の対象となるのは

質問の件数で評価をつけるとのことでしたが、いままで質問はまとめて送っていたのですが、1個の質問につき1つのメールで送った方が良いですか。

A.4.1.2 回答

メールの本数ではなく、質問の件数を評価したいと思っています。

A.5 講義について

A.5.1 講義の開始時刻について

A.5.1.1 質問 12:50 以前の講義内容は

第 3 回講義にて、開始が予定されている 12:50 以前に既に講義が開始されていて困惑したのですが、本来講義を開始すべき 12:50 以前に話をしていた内容が気になります。12:50 以前に話をしていた内容について、改めて次回の講義等で解説をすることは予定していますでしょうか。今後とも 12:50 以前に講義を始める場合、何分頃までに Zoom に入れば講義を最初から受けることができるでしょうか。

A.5.1.2 回答

15 回の講義の目標は、フーリエ級数、フーリエ変換が、一般に複素数表示の方が簡単になり、それらが今日どのような形で応用されているかを理解することにあります。X 線結晶構造解析は 3 次元のフーリエ級数を、電波干渉計と X 線 CT は、2 次元のフーリエ変換を用いて記述されます。物理も数学も難しい学問ですが、その全体像をおおよそ眺めザックリとまず捉え、そして少しずつ「理解の解像度」を上げてゆきたいと考えています。講師である私と受講者の皆さんで双方向の議論をする中で、同じことを何度も説明する機会があると思います。12:50 前には多くのことを語ってはならず、また詳しく憶えていません。90 分のプレゼンテーションだけでなく、受講者の皆さんとのメールのやりとりや掲示板を通して、知識と理解を深めていければ、と思っています。一言一句を全て理解してもらう必要はありません。

A.5.1.3 質問 何を学べばよいのか

正直自分はこの講義内容をどのようにして勉強をすればよいかがわかっておりません。今のところ、今後他の授業で物理数学 I の授業で学んだ内容を用いて学べる気がしておりません。形にならない質問で申し訳ありませんが、この授業でなにを学び得ることが重要になるのでしょうか。

A.5.1.4 回答

かなり高度な式変形を行っており、ややこしいことに取り組んでいるのは確かです。式変形がよくわからなかったら、分からないなりでよいのです。

私が 20 歳の頃、数学の授業なんてさっぱり分かりませんでした。なので、単位も取れず落第ばかりしていました。40 年が経過して、今は数学が好きになりつつありますが、必ずしも得意でもないのです。ああ分かった、と思ったときには、ご先祖様がお迎えに来ていることでしょう。

A.5.1.5 質問 講義について行くにはどうすればいいか

また、授業についていくためにはどのようにすればいいかがわかっておりません。授業内容についていけておらず不安になっております。

A.5.1.6 回答

別の受講者で、数学に苦手意識を持っている人から、レポートが届きました。フーリエ級数の歴史から始まって、周期関数が三角関数の和で表されることがコンパクトにまとめられており、私のこのレポートに対する評価は「S」です。

世の中、数学と物理だけでできているわけではないのです。漫談でも聞いているつもりでも、私は構わないと思います。ただ、苦手、不安といったコメントを送ってくる受講者のレポートが、結構秀逸であることがあります。

A.5.1.7 質問 講義の日程について

講義の内容ではない質問です。授業はいつまで行うおつもりでしょうか。授業歴的には 7/20(月)、7/27(月)、8/3(月) で終了です。今日を含めあと 3 回で授業終了ということになります。8/10(月) は、火曜日の振り替え授業なので、授業を行うことはできません。補講期間である 8/17(月) には授業を行わないことが基本ですが、授業回数が不足しているとお考えであれば 1 回だけ授業を行えます。また、それに伴う、レポートの最終提出期限も設定してほしいです。

A.5.1.8 回答

8/11(火) と 8/17(月) に講義を行いたいと考えています。レポートの最終提出期限は、8/24(月)

の 24:00 に設定したいと思っています。

A.6 質問について

A.6.1 質問者の名前の公開について

A.6.1.1 質問 氏名を公開して欲しくありません

また、5月20日20時頃のポータルメッセージにて、質問者の氏名を公開する旨の文言がありましたが、私は自分の氏名については公開して欲しくないと考えておりますので、ご理解頂ければ幸いです。

A.6.1.2 回答

原則として質問者の名前は公開しないことにしました。

A.6.2 教材について

A.6.2.1 質問 教科書、参考書について

講義を理解するのに必要だと思われる、数学的知識、例えば多重積分や二重和の解き方などは自分で参考書等で学習した方がよろしいでしょうか。正直数学が苦手な周囲と比べ、授業についていけないため別途参考書を買おうと考えています。その際おすすめ等あれば教えていただきたいです。

A.6.2.2 回答

私は、フーリエ級数に関する教科書も参考書も1冊も持っていません。本はそんなに読まないのです。

Googleなどで検索をかけるとインターネット上に様々な記事が転がっています。大学や研究所にポストを持っているプロの研究者が書いている記事もあります。しかし数学者や科学者のポストは限られており、大学で学び、非常にハイレベルの専門知識を身につけ、それらをWeb上で情報発信している人もたくさんいます。そういった記事の書き手のことを、私は「アマチュアの科学者」「アマチュアの数学者」とよんでいます。

プロの科学者、数学者にならなくても、いろいろな情報を発信できる時代になっています。もちろん科学者、数学者を目指してもらってもいいのですが、これからの時代、科学、数学においてアマチュアの果たす役割が大きくなっていくのではないかと考えています。

教科書、参考書だけが情報源の時代は既に終わっていると思います。

A.6.2.3 質問 本について

講義録には学生の疑問とその回答があり、学習する上で非常に有効だと思うのですが、やはり「本」で勉強することも基本だと思います。先生はWeb記事等で勉強されたということでしたが、おすすめな本がありましたら教えていただきたいです。

A.6.2.4 回答

フーリエ級数、フーリエ変換に関する本は、本当に1冊も持っていないのです。行列や連立1次方程式に関しても、比較的最近になって勉強したのですが、Web上で様々な立場の人がいろんな視点から記述しており、この講義録の式の導出の確認も、全てインターネット上の記事で行っています。それほどインターネットは強力です。

英単語を調べるにしても、Googleに入力すると、すぐにその意味と多くの例文が出てきます。情報検索に関しては、インターネットに限る、と思っています。

間違っても紙の辞書を繰るといようなことをしないでください。Googleの翻訳機能も活用しています。英語のみならず、ドイツ語やフランス語の論文も翻訳機能で読んでいます。インターネット上のある記事に、外国語に不慣れな日本人が間違っても原文を読むという愚かなことをしてはならない、と書いてありました。私もそう思います。

A.6.3 レポートについて

A.6.3.1 質問 手書きのレポートと共同作成者について

課題について質問があります。内容は、授業のまとめを作成するのか授業の感想をまとめる、のどちらなのでしょう。また、Word作成でなく手書きのレポートでも受け取ってもらえますでしょうか。あと、話し合った友達は共同作成者(?)のような扱いとして学番や名前をレポートに記載した方が良いですか。

A.6.3.2 回答

講義の内容について記述して下さい。X 線 CT について、フーリエ変換について、オイラーの公式について、など講義内容の特定項目に絞っても構わないし講義内容全体についてでも構いません。

受講者同士、友人同士で話し合った場合は、「引用文献」の項目に「日本太郎：私信 (2020).」のように記述して下さい。これは、投稿論文、学位論文を問わず、プライベートな議論を引用する一般的な書き方です。英文の論文の場合、「T. Nippon: Private communication (2020).」のように書きます。

A.6.3.3 質問 レポートのファイル形式について

今回の講義で課題としてレポートを出したかと思いますが、レポートの形式 (word, 手書き) についての指定などはあるでしょうか。

また、期限が来週までとありましたが、提出方法については言及がなかったように思います。提出はどのようにすればよいでしょうか。

A.6.3.4 回答

word でも pdf でも構いませんが、電子ファイルを私のメールアドレスあて送って下さい。

A.6.3.5 質問 レポートの提出について

宿題について、私の自宅の Wi-Fi の影響で途切れ途切れにしか聞こえなかったのですが、提出日などの詳細を教えてくださいたいです。

A.6.3.6 回答

提出期限は、2020/6/22 の 24:00 までとします。

「講義について何らかのこと」を記述して下さい、ということで、特にここからここまでという範囲を設けていません。

A4, 1 枚以上, 5 枚以内ということで、自由に作文してもらって構いません。フーリエ変換についてでもいいし、X 線 CT についてでも構いません。

こういう漠然とした課題というのは、案外きついのです。私は鬼です。

2020/6/22 の 24:00 までに完成している必要はなく、タイトルと名前だけでも構いません。最終提出期限は 15 回の講義が終わったあとに設けま

すが、そのときまでに完成させてください。

A.6.3.7 質問 レポートの提出頻度について

またこれは講義の内容とは特に関係ないのですが、最後におっしゃっていたレポートについて、自分はよく理解できなかったので説明して頂きたいです。講義の内容のうちどれかを毎週レポートにまとめる、ということでしょうか。

A.6.3.8 回答

毎週ではなく月に 1 度程度、提出期限を設けてレポートの提出を求めようと思います。

受講者がどれくらい理解できているかを知りたいのがひとつあります。また、大学院に進学するか就職するかを問わず、大学卒業後の人生には「正解のない世界」が待っています。「カンニングあり」とか「課題を設けない」というのには、そういう状況に慣れて欲しいという意図があります。

A.6.3.9 質問 ミラーの作図法について

ミラーの作図について提出するのはいつまででしょうか。

A.6.3.10 回答

これについての提出期限は設けません。次のレポート提出期限 (タイトルは自由) は 2020/07/27 の 24:00 にします。

この前提出したレポートに加筆するか訂正するかして、受講者各自が、一番理解できたところについて書いてください。分からない部分について中途半端に作文するより、受講者自身が一番理解できたことを、図や表や数式を使って表現してください。

点数を稼ぐには、各自が一番得意なもので勝負すればいいのです。

A.6.3.11 質問 手書きのレポートについて

私は個人的に数式を扱うソフトよりも鉛筆で紙に書いた方がやりやすいのですが、提出用ファイルに図として自分が鉛筆で書いた数式を貼り付けてもよろしいでしょうか。

A.6.3.12 回答

私は、手書きで書いたものをスキャナーで読み取ったレポート、および数式を手書きで書いて貼り付けたレポートのどちらも受け付けるつもりです。コピー&ペーストでのレポート作成を嫌って

「レポートは必ず手書きで」という講義もあると思います。それと高校生時代は試験の解答は手書きしか許されず、入学試験の時もそうだったと思います。

しかし今後の学生生活や卒業後のことを考えると「手書き」はできるだけ早く卒業して、キーボードとマウスを使って書類を作る訓練を始めた方がいいと思います。これは時代の要請です。社会に出ると、手書きが許される場所は、今はどこにもありません。

私は、手先がものすごく不器用で、キーボードのブラインドタッチもできず、マウスのダブルクリックですら苦手です。これは私にとって大きなハンディキャップになっています。ですが、手書きが許されるのは、署名だけです。

手書きの方が楽で、速くできるというのかもしれませんが、パソコンを使って書類を作る技術でできるだけ早く身につけてください。できない私が言うのも変ですが、ブラインドタッチは必ずできるようになってください。

A.6.4 勉強の仕方について

A.6.4.1 質問 Web での勉強について

授業のなかで先生は Web の記述から勉強なさっているとおっしゃていましたが、注意していることなどはありますか

本についての質問の回答では、先生はインターネットは強力だと書いていましたが、レポートなどの文献にする場合はどのようなサイトが良い等あるのでしょうか。

A.6.4.2 回答

Web には、ありとあらゆる情報が転がっています。セキュリティに関しては、OS のセキュリティ機能を ON にして、ウィルスバスターなどのセキュリティソフトをインストールしておくことをお勧めします。

「Wikipedia」は、非常に強力な百科事典です。「Google」などの検索エンジンで、例えば「フーリエ級数」「オイラーの公式」などと入力して検索すると、膨大な数のホームページがヒットします。「Wikipedia」の URL も何番目かの候補として表示されます。「教えて Goo」とか「Yahoo 知

恵袋」などにも非常に専門性の高い記事が掲載されていることがあります。検索したキーワードに関する記事をたくさん拾い読みすると、ものすごく勉強になります。下世話な記事もたくさんありますが、もう大人なので慣れてください。

また科学者のエピソードや、どのような時代背景を生きたのか、を知りたいときは Web の独壇場です。

英単語などを調べるにも電子辞書よりもはるかに高機能です。単語の意味だけではなく、多くの例文や発音などもでてきます。間違っても、紙の辞書を繰るような愚かなことはしないでください。

Web は、巨大できわめて手軽な図書館です。たまたま、そういう時代に生きているのです。どういう時代に生きているかに左右されない人はいません。歴史に名を刻んだ数学者や科学者達も同様です。

私は LaTeX というフリーソフトウェアを使ってこの講義録を書いているのですが、コマンドなどを憶える必要はなく、使い方はすべて Web 上の記事で調べます。

A.6.4.3 質問 Web での語学の勉強について

Google の翻訳機能が強力だとのことですが、語学の勉強を諦めるつもりはありません。

A.6.4.4 回答

当たり前のことです。英語はほぼ世界語と言ってよく、しっかり勉強してください。私だって、今でも勉強しています。英語の論文だって書出し、読まなければならない、不自由でも外国人とのコミュニケーションはしなければなりません。ブローケンな英語でも何でも通じればいいのです。自分に語学の才能がないことはよくわかっています。だから、ネイティブ並みの英語を身につける時間はありません。プレゼンテーションやコミュニケーションが苦手なことをそんなに愧じているわけではありません。

日本人で最初のノーベル賞受賞者は、湯川秀樹さん、2 番目は朝永振一郎さん。朝永さんはファインマンとの同時受賞でした。3 人目は、江崎玲於奈さんでした。固体中でのトンネル効果を実証

し、エサキダイオードを発明しました。彼は天才中の天才です。江崎さんはもう一つ大きな仕事をしています。それはナノテクノロジーの時代を開いた人工超格子の発明です。これに対しては、もう一度ノーベル賞が与えられてもいいくらいなのです。しかし江崎さんのプレゼンテーションの「下手さ」には定評があります。日本語でもこんなに下手なのに、英語ですらすら喋れるわけがない、というくらい駄目なのです。

さて、私の持ち時間は、受講者の皆さんと比べて 40 年短いのです。40 年という果てしなく長い時間を想像してみてください。受講者の皆さんがこれまで生きてきた人生をあと 2 回生きる長さです。

短時間で効率よく、という感覚に関しては、40 年分違うのです。Google の翻訳機能を一度使ってみてください。なるほどまだ未熟なもので、奇妙な日本語が表示されます。しかし、これから進化し続けます。英単語は短時間でいっぱい覚えられます。

それと外国人は日本語の論文も Google の翻訳機能で読んでますよ。私が日本語で書いた論文も外国で読まれているような形跡があるのです。

A.6.4.3 質問 本での勉強について

本で学習するのはどんなときですか

A.6.4.4 回答

高校の教科書などは、分かりやすく書かれているので大変参考になります。すべて中古のものを、通信販売で買いました。1 冊数百円とかで買えます。ただし、今は「コロナ禍」のまっただ中なので、衛生面には十分注意してください。高校はもう卒業したから勉強することはない、などと思わずに何度も読み返してください。

私が持っているのは、何十年も前に買った古い本ばかりです。ブラッグの反射条件とミラーの作図法は、X 線回折について記述したほぼ全ての本に掲載されています。いわば常識を勉強するために本を読みますが、研究の対象とするのは常識や定跡にはないところです。この冊子の第 3 章 [p.19] に記述したこと (ブラッグの反射条件、

ラウエの反射条件、エバルトの反射条件が等価であること) は、教科書や専門書には、ほとんど書かれていないことなので記述しました。

第 5 章 [p.55] の結晶学と X 線 CT を結びつける説明は、誰もこのような解釈をしていないので私なりに記述しました。

A.6.5 ソフトウェアについて

A.6.5.1 質問 LaTeX について

Word にある数式入力 of Unicode と LaTeX の違いは何なのでしょうか。

A.6.5.2 回答

数式の表現力にかけては、これより優れたソフトウェアは存在しないと言っていいくらい、LaTeX は強力です。ただ、ある程度最低限のコマンドの記憶は必要で敷居が高いのは事実です。しかし永久に無料のソフトウェアであることも魅力です。

数式などをすべて「秀丸エディター」などでタイプする必要があります。「Word」でもタイプできます。私は生まれつき不器用な上、年をとっておりブラインドタッチもできません。それでも使っているほど、LaTeX には魅力があるのです。

コマンドを忘れたら、Web で調べます。「Google」などで検索すると LaTeX のコマンドシートはいっぱい転がっています。

A.6.5.3 質問 グラフについて

講義録に掲載されている 2 次元および 3 次元のグラフの描画には、どのようなソフトを使用したのか教えていただけると嬉しいです。

A.6.5.4 回答

図 4.3 [p.36], 図 4.4 [p.37], 図 4.5 [p.38], 図 4.6 (c) [p.38], 図 3.1 [p.20], 図 3.2 [p.21], 図 3.3 [p.22] は、「Gnuplot」というソフトウェアを使っています。これも永久に無料のフリーウェアで、「Google」で「Gnuplot」と入力するとダウンロードのサイトや使い方を記述した URL がヒットします。使い方を記述した本もあるのですが、インターネットのホームページにいろんな人が使い方を記述しています。2 次元、3 次元の高度なグラフが描画できるので、お勧めです。

付録 B

その他の Q&A(2021 年度)

B.1 ベクトルの演算について

B.1.1 質問 内積 (スカラー積) を定義する意義について

内積は、どういう目的で定義するのですか。

B.1.2 回答

内積とその性質を利用した記述と計算の例を以下に示す。

B.1.2.1 角度の計算

内積の計算は、ふたつのベクトルのなす角を計算するときによく用いられる。ベクトル $\mathbf{C}$ と $\mathbf{D}$ が、それぞれ $(1, 1, 1)$ と $(1, 0, 0)$ であるとき、ベクトルのなす角を β とすると、これらの長さと内積の計算式から、 $\sqrt{3} \cdot 1 \cos \beta = 1$ 、したがって $\beta = \arccos(1/\sqrt{3}) \approx 54.7356^\circ$ と計算することができる。

B.1.2.2 ベクトルの射影

内積は、片方のベクトルのもう片方のベクトルへの「射影」を計算するための演算である。

$m\text{kg}$ の物体が 1 個あるときこれに働いている重力 F_g は、鉛直方向下向き ($\mathbf{e}_g$ 方向) に $mg\text{N}$ (N ; ニュートン) である。 g は重力加速度で、 $g \approx 9.8 \text{ N/kg}$ あるいは $g \approx 9.8 \text{ ms}^{-2}$ である。

例えば、物体が坂の斜面に敷いたレールに拘束されている場合、物体の運動を記述しようとするとき、重力のレールの接線方向 ($\mathbf{e}_r$) への「射影」を考慮する必要がある。

物体をレールに沿って移動させる力 F_r は、 $F_r = mg \mathbf{e}_g \cdot \mathbf{e}_r$ と表されることになる。物体にかかる力が電場や磁場による力である場合も同様である。

B.1.2.3 X 線回折条件の記述

図 B.1 (第 3 章, 図 8.2 [p.97] の再掲) は、ラウエの反射条件を記述した図である。

白い球 R_0 と R_1 は、結晶中の原子 (等価な格子点) である。X 線回折を記述するラウエの反射条件は、結晶中のすべての R_0 と R_1 の組に対して、 R_0 と R_1 によって散乱される波の光路差が、X 線の波長 λ の n_0 倍 (n_0 は整数) であるということを記述する条件である。

図で破線で示した AR_0 のラインより上流と、同じく BR_1 より下流では、黒とグレーで描いた光路には光路差はない。したがって、緑で示した AR_1 と R_0B の長さの差を議論すればよい。

図からわかるように、 $AR_1 = \overrightarrow{R_0R_1} \cos \alpha = \mathbf{s}_0 \cdot \overrightarrow{R_0R_1}$ 、 $R_0B = \overrightarrow{R_0R_1} \cos \beta = \mathbf{s}_1 \cdot \overrightarrow{R_0R_1}$ である。 $\mathbf{s}_0$ および $\mathbf{s}_1$ は、X 線の入射および反射方向

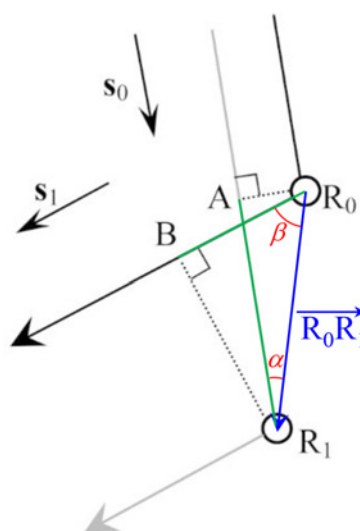
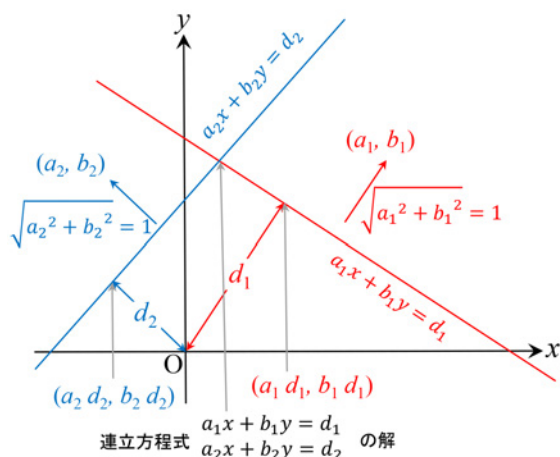
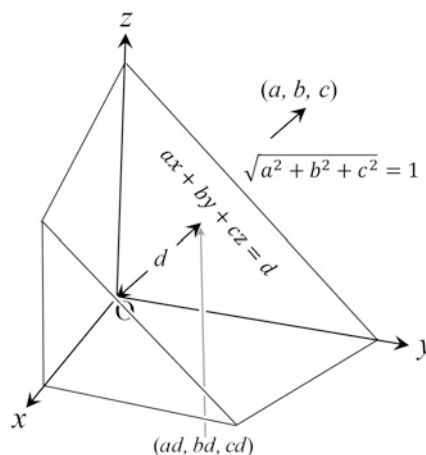


図 B.1 ラウエの反射条件

図 B.2 x - y 平面上の直線と連立 1 次方程式図 B.3 x - y - z 三次元空間の平面

の単位ベクトルである。

n_1, n_2, n_3 を任意の整数, $\mathbf{a}, \mathbf{b}, \mathbf{c}$ を基本並進ベクトルであるとして, $\overrightarrow{R_0R_1} = n_1\mathbf{a} + n_2\mathbf{b} + n_3\mathbf{c}$ であるから, ラウエの反射条件は, 次の式で与えられる。

$$\overrightarrow{R_0R_1} \cdot (\mathbf{s}_1 - \mathbf{s}_0) = n_0\lambda. \quad (\text{B.1})$$

n_0 は, 任意の整数である。両辺を λ で割り算して, $\overrightarrow{R_0R_1} = n_1\mathbf{a} + n_2\mathbf{b} + n_3\mathbf{c}$ を考慮すると, 次の式が得られる。

$$(n_1\mathbf{a} + n_2\mathbf{b} + n_3\mathbf{c}) \cdot \left(\frac{\mathbf{s}_1}{\lambda} - \frac{\mathbf{s}_0}{\lambda} \right) = n_0. \quad (\text{B.2})$$

式 (B.2) は, 第 3 章, 式 (8.5) および (8.6) と同等であり, §8.3 [p.97] に記述したように, エバルトの反射条件を導出することができる。

B.1.2.4 平面 (二次元空間) における直線の記述

図 B.2 は赤と青の直線とこれらを表す一次方程式を示している。それぞれ, $a_1x + b_1y = d_1$ および $a_2x + b_2y = d_2$ で記述される。 (a_1, b_1) と (a_2, b_2) は, それぞれの直線に垂直な単位ベクトル, d_1 と d_2 は, 直線の原点からの距離である。赤と青の直線上の原点に最も近い点は, それぞれ, (a_1d_1, b_1d_1) および (a_2d_2, b_2d_2) であるが, これらの点から点 (x, y) に向かうベクトルが (a_1, b_1) および (a_2, b_2) と垂直である条件は, 内積 = 0 から, 次のように表される。

$$a_1(x - a_1d_1) + b_1(y - b_1d_1) = 0, \quad (\text{B.3a})$$

$$a_2(x - a_2d_2) + b_2(y - b_2d_2) = 0. \quad (\text{B.3b})$$

式 (B.3a) と (B.3a) を, $a_1^2 + b_1^2 = 1$ および $a_2^2 + b_2^2 = 1$ を考慮して変形すると次の式が得られる。

$$a_1x + b_1y = d_1, \quad (\text{B.4a})$$

$$a_2x + b_2y = d_2. \quad (\text{B.4b})$$

上の式 (B.4) で表される連立 1 次方程式の解は, 図 B.2 の赤と青で描いた直線の交点にほかならない。

B.1.2.5 三次元空間における平面の記述

内積は, 三次元空間の平面を表現する際にも用いられている。図 B.3 を参照しながら以下を記述する。

x - y - z 直交座標空間に (a, b, c) の単位ベクトル ($a^2 + b^2 + c^2 = 1$) を法線とする, 原点を通る平面は次のように記述される。

$$ax + by + cz = 0. \quad (\text{B.5})$$

上の式の左辺は, ベクトル $\mathbf{A} = (a, b, c)$ と $\mathbf{B} = (x, y, z)$ の内積の計算式 (5.7b) [p.56] にほかならない。ベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ のなす角が γ であるとき, これらの内積は式 (5.2) [p.56] のように, $|\mathbf{A}||\mathbf{B}| \cos \gamma$ である。 $\gamma = \pm 90^\circ$ のとき $\cos \gamma = 0$ なので, 式 (B.5) は, ベクトル (a, b, c) と (x, y, z) が直角をなす条件を記述する式であり, 原点を通りベクトル (a, b, c) を法線とする平面の式であることがわかる。

また, 原点から単位ベクトル (a, b, c) 方向に距離 d だけ離れた点は, $(d \cos \alpha_x, d \cos \alpha_y, d \cos \alpha_z)$

である。 $\alpha_x, \alpha_y, \alpha_z$ は、ベクトル (a, b, c) と x 軸、 y 軸、 z 軸がなす角で、いわゆる方向余弦である。 (a, b, c) は単位ベクトルなので、 $a = \cos \alpha_x$, $b = \cos \alpha_y$, $c = \cos \alpha_z$ である。原点から (a, b, c) 方向に距離 d だけ離れた点とは、 (da, db, dc) にほかならない。この点から (x, y, z) に向かうベクトルと (a, b, c) ベクトルが垂直になる条件は、次の式で表されることになる。

$$a(x - ad) + b(y - bd) + c(z - cd) = 0. \quad (\text{B.6})$$

(a, b, c) が単位ベクトル、すなわち $a^2 + b^2 + c^2 = 1$ を考慮すると式 (B.6) は次のように変形される。

$$ax + by + cz = d. \quad (\text{B.7})$$

式 (B.7) は単位ベクトル (a, b, c) を法線とし原点からの距離が d の平面を表す式にほかならない。距離 d がマイナスのとき、平面は原点に対して法線ベクトルの逆側に存在する。

式 (B.7) を見ただけで、ベクトル (x, y, z) の単位ベクトル (a, b, c) への射影が原点からの距離 d になる、と直感的に理解するのが最も望ましい。

第3章 §8.3.2 [p.99] では、エバルトの反射条件とブラッグの反射条件が等価であることを記述している。このことを示した式 (8.16) [p.100] は、式 (B.7) で記述される平面の方程式において、ブラッグの反射面が等間隔で重なっている状況を示していることにほかならない。

以下の式で記述される3連立1次方程式があったとする。

$$a_1x + b_1y + c_1z = d_1, \quad (\text{B.8a})$$

$$a_2x + b_2y + c_2z = d_2, \quad (\text{B.8b})$$

$$a_3x + b_3y + c_3z = d_3. \quad (\text{B.8c})$$

式 (B.8a), (B.8b), (B.8c) がそれぞれ平面の方程式であることを考慮すると、式 (B.8) の連立方程式の解は、3枚の平面の交点を与える。

B.1.2.6 波の記述

さらに、式 (B.7) で表される平面の式を考察することにより、内積は波 (平面波) を表すのに便利な演算であることがわかる。波の振動数 (1 秒間に何回振動するか) を ν (Hz)、波長を λ (m)、波

の伝播方向の単位ベクトルを $\mathbf{s} [= (s_x, s_y, s_z)]$ とすると、波の複素振幅 $\tilde{D}$ は次のように表される。

$$\tilde{D} = D_0 \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{r} \cdot \mathbf{s}/\lambda)]. \quad (\text{B.9})$$

D_0 は、時間ゼロ、位置ベクトルゼロにおける振幅、 t は時間 (秒)、 $\mathbf{r}$ は位置ベクトル (x, y, z) である。波数ベクトル $\mathbf{K} [= (K_x, K_y, K_z)]$ を $\mathbf{K} = \mathbf{s}/\lambda$ のように定義すると式 (B.9) は、さらにシンプルな式で記述できるようになる。

$$\tilde{D} = D_0 \exp[i2\pi(\nu t - \mathbf{K} \cdot \mathbf{r})] \quad (\text{B.10a})$$

$$= D_0 \exp(i2\pi\nu t) \exp(-i2\pi\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}) \quad (\text{B.10b})$$

$$= D_0 \exp(i2\pi\nu t) \times \exp[-i2\pi(K_x x + K_y y + K_z z)]. \quad (\text{B.10c})$$

式 (B.10c) の最後の括弧の中身は、平面を表す式 (B.7) と同様、 (x, y, z) が波数ベクトル $\mathbf{K} [= (K_x, K_y, K_z)]$ に垂直な方向に変化しても一定の値をとることとなり、波の波面上で変化しないことを示している。つまり位置ベクトル $\mathbf{r} [= (x, y, z)]$ の波数ベクトル方向の変化にのみ依存して振動することから、 $\exp[\]$ の中身に波数ベクトルと位置ベクトルの内積を与えるすることで、平面波を正しく記述できる。

高校の数学と物理では波を記述する際、三角関数 ($\sin$ と $\cos$) を使うが、指数関数と三角関数は式 (1.2) [p.2] に示したオイラーの公式により記述される関係がある。式 (B.10) のように平面波を指数関数で表し、波の振幅をその実数部である $\cos$ ないしは虚数部である $\sin$ のいずれかであるという約束をして記述するやり方には、指数法則という単純な法則を適用できる。式 (B.10a) から式 (B.10b) への変形には指数法則が用いられており、波の振幅が時間による振動項と位置による振動項に分離され、それらのかけ算へと簡略化されている。さらに式 (2.10) [p.17]、式 (2.11) [p.17] のように波数ベクトルに虚数部を持たせることにより、媒質による吸収によって波が減衰する効果をも記述できるというメリットがある。

第3章 [p.19] では、逆格子を定義する合理性を記述しているが、指数関数 $\exp[i2\pi(\)]$ の括弧の中身は逆格子ベクトルと位置ベクトルの内積を

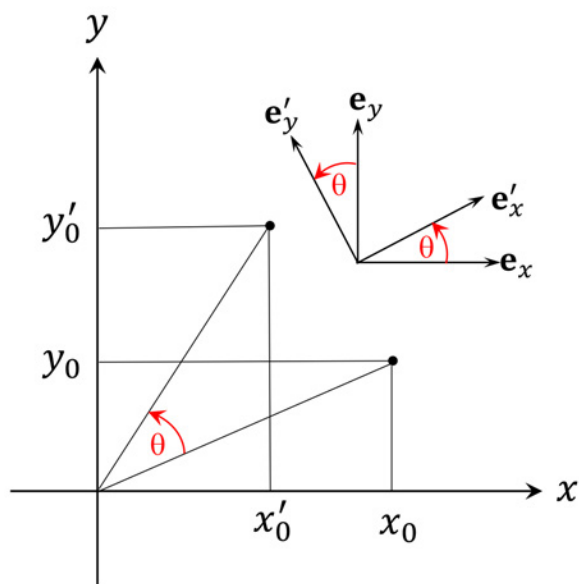


図 B.4 3 × 3 行列の行列式の計算。左上から右下へのかけ算 (青) はプラス、右上から左下へのかけ算 (赤) はマイナスである

用いることによりシンプルに記述することができる。

B.1.3 質問 外積 (ベクトル積) を定義する意義について

外積は、どういう目的で定義するのですか。

B.1.4 回答

まず、第 1 章、式 (5.8) [p.57] に示したベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ の外積の定義式と計算式 (5.13) [p.58] を以下に再掲する。ただしここでは、ベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ の代わりにベクトル $\mathbf{C}$ と $\mathbf{D}$ を用いる。

$$\mathbf{C} \times \mathbf{D} = |\mathbf{C}||\mathbf{D}| \sin \gamma \mathbf{e}_v. \quad (\text{B.11})$$

γ は $\mathbf{C}$ と $\mathbf{D}$ のなす角、 $\mathbf{e}_v$ は $\mathbf{C}$ と $\mathbf{D}$ に垂直な単位ベクトルで、 $\mathbf{C}$, $\mathbf{D}$, $\mathbf{e}_v$ の順に右手系をなす。

$$\mathbf{C} \times \mathbf{D} = (C_x \mathbf{e}_x + C_y \mathbf{e}_y + C_z \mathbf{e}_z) \times (D_x \mathbf{e}_x + D_y \mathbf{e}_y + D_z \mathbf{e}_z) \quad (\text{B.12a})$$

$$\begin{aligned} &= (C_y D_z - C_z D_y) \mathbf{e}_x \\ &+ (C_z D_x - C_x D_z) \mathbf{e}_y \\ &+ (C_x D_y - C_y D_x) \mathbf{e}_z \end{aligned} \quad (\text{B.12b})$$

$$= \begin{vmatrix} \mathbf{e}_x & \mathbf{e}_y & \mathbf{e}_z \\ C_x & C_y & C_z \\ D_x & D_y & D_z \end{vmatrix}. \quad (\text{B.12c})$$

式 (B.12c) で用いている $||$ は行列式を表す記号である。この計算については、図 B.4 (第 8 章の図 7.3 [p.83] の再掲) を参照。

外積とその性質を利用した記述と計算の例を以下に示す。

B.1.4.1 面の法線ベクトルと面積の計算

ベクトル $\mathbf{C}$ と $\mathbf{D}$ を $(1, 1, 1)$ と $(1, 0, 0)$ とすると式 (B.12c) から

$$\mathbf{C} \times \mathbf{D} = (1, 1, 1) \times (1, 0, 0) \quad (\text{B.13a})$$

$$= \begin{vmatrix} \mathbf{e}_x & \mathbf{e}_y & \mathbf{e}_z \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 0 & 0 \end{vmatrix} \quad (\text{B.13b})$$

$$= (0, 1, -1). \quad (\text{B.13c})$$

上の計算から、ベクトル $\mathbf{C} [= (1, 1, 1)]$ とベクトル $\mathbf{D} [= (1, 0, 0)]$ を含む面の法線ベクトルは $(0, 1, -1)$ の方向を向いており、 $\mathbf{C}$ と $\mathbf{D}$ を辺とする平行四辺形の面積は $\sqrt{2}$ であることがわかる。

B.1.4.2 ローレンツ力の記述

$q(\text{C}; \text{クーロン})$ の電荷が $\mathbf{v} \text{ (m/s)}$ の速度で $\mathbf{E}(\text{N/C}; \text{ニュートン/クーロン})$ の電場、磁束密度 $\mathbf{B}(\text{T}; \text{テスラ})$ の磁場の中を運動するとき、次の式で表される $\mathbf{F}_L(\text{N}; \text{ニュートン})$ のローレンツ力を受ける。

$$\mathbf{F}_L = q\mathbf{E} + q\mathbf{v} \times \mathbf{B}. \quad (\text{B.14})$$

式 (B.14) の第 1 項は電荷が電場から受ける電場に平行な力であるが、第 2 項は電荷の飛行速度と磁場の外積で表される。

ベクトルの外積を用いずにローレンツ力を記述することはできず、電磁気学の記述に外積は必須のものである。

B.1.5 質問 スカラー三重積を定義する意義について

スカラー三重積は、どういう目的で定義するのですか。

B.1.6 回答

B.1.6.1 平行六面体の体積の計算

図 B.5 を参照して以下を記述する。ベクトル $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ は $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ 平面上にあり、それらのなす角は α 、ベクトル $\mathbf{A}$ が $\mathbf{e}_z$ 軸となす角は ϕ 、 $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$,

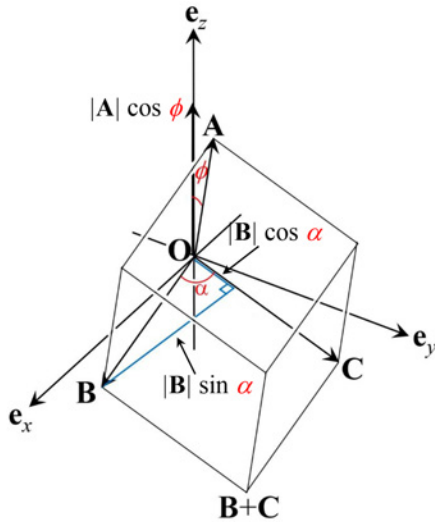


図 B.5 $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ のスカラー三重積はこれらのベクトルを稜とする平行六面体の体積である。図 5.3 [p.59] の再掲

$\mathbf{C}$ は右手系をなす。ベクトル三重積 $\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C})$ [$= \mathbf{B} \cdot (\mathbf{C} \times \mathbf{A}) = \mathbf{C} \cdot (\mathbf{A} \times \mathbf{B})$] の値はベクトル $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ を稜とする平行六面体の体積である。

ベクトル $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ を辺とする平行四辺形は底辺の長さが $|\mathbf{C}|$, 高さが $|\mathbf{B}| \sin \alpha$ であるから、その面積は $|\mathbf{C}| |\mathbf{B}| \sin \alpha$ である。外積 $\mathbf{B} \times \mathbf{C}$ は、この面積の大きさを持ち $\mathbf{e}_z$ の方向を向くベクトルである。 $\mathbf{e}_z$ と $\mathbf{A}$ のなす角は ϕ であるから、平行六面体の高さは $|\mathbf{A}| \cos \phi$ となる。したがって $\mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C})$ は $\mathbf{A}$, $\mathbf{B}$, $\mathbf{C}$ を稜とする平行六面体の体積となる。

ベクトル $\mathbf{C}$ と $\mathbf{A}$, ないしはベクトル $\mathbf{A}$ と $\mathbf{B}$ が $\mathbf{e}_x$ - $\mathbf{e}_y$ 平面上にあるように、この平行六面体を回転させても体積は変わらないので、

$$\begin{aligned} \mathbf{A} \cdot (\mathbf{B} \times \mathbf{C}) \\ &= \mathbf{B} \cdot (\mathbf{C} \times \mathbf{A}) \\ &= \mathbf{C} \cdot (\mathbf{A} \times \mathbf{B}). \end{aligned} \quad (\text{B.15})$$

B.1.6.2 逆格子基本ベクトルの定義

図 B.1 [p.133] のベクトル $\overrightarrow{R_0 R_1}$ は、実空間のベクトル $n_1 \mathbf{a} + n_2 \mathbf{b} + n_3 \mathbf{c}$ と逆空間のベクトル $h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*$ の内積が、クロスタームがゼロ、

パラレルタームが^{*1}1 となるように $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を定義する。式 (B.2) [p.134] 左辺第 2 項が逆格子ベクトル $h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^*$ のとき、ラウエの反射条件を満たす。 $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を、基本並進ベクトル $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ の外積とスカラー三重積を用いて次のように定義することにより式 (B.2) [p.134] の記述が非常に簡単になる。

$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{b} \times \mathbf{c}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (\text{B.16a})$$

$$\mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{c} \times \mathbf{a}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}, \quad (\text{B.16b})$$

$$\mathbf{c}^* = \frac{\mathbf{a} \times \mathbf{b}}{\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}. \quad (\text{B.16c})$$

上のように $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$, $\mathbf{c}^*$ を定義すると次の式が明らかになり立つ。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = 1, \quad (\text{B.17a})$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1, \quad (\text{B.17b})$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{c}^* = 1. \quad (\text{B.17c})$$

さらに $\mathbf{b} \times \mathbf{c}$ は、 $\mathbf{b}$, $\mathbf{c}$ を辺とする平行四辺形の面積の大きさを持ち $\mathbf{b}$ と $\mathbf{c}$ に対して垂直なベクトルとして定義されている。 $\mathbf{c} \times \mathbf{a}$, $\mathbf{a} \times \mathbf{b}$ についても同様なので、次のことも明らかである。

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{a} \cdot \mathbf{c}^* = 0, \quad (\text{B.18a})$$

$$\mathbf{b} \cdot \mathbf{c}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0, \quad (\text{B.18b})$$

$$\mathbf{c} \cdot \mathbf{a}^* = \mathbf{c} \cdot \mathbf{b}^* = 0. \quad (\text{B.18c})$$

任意の整数の組 n_1, n_2, n_3 とひとつの整数の組 h, k, l に対して式 (B.17) と (B.18) が成り立つとき、ラウエの反射条件からエバルトの反射条件を簡単に導くことができる。

式 (B.16) はスカラー三重積が極めて有効に使われている例である。逆格子基本ベクトル $\mathbf{a}^*$,

^{*1} 「パラレルターム」という用語は一般的ではないが、コミュニケーションツールとして便利であるため本講義録では敢えてこの用語を用いる。

b^* , c^* を式 (B.16) のように定義することでラウエの反射条件からエバルトの反射条件を簡単に導くことができるのである。

B.2 フーリエ級数について

B.2.1 質問 フーリエ級数の計算をする際、三角関数が振動することにより積分の結果がゼロになる理由について

B.2.2 回答

三角関数が正の値と負の値を交互に持ち、定義域内で h 回 (h はゼロでない整数) 振動するとき、定義域における積分がゼロになることが直感的に認識できることが最も望ましいのだが、以下の節ではこのことを厳密に証明する。

B.2.2.1 一次元の場合

一次元の複素数形式フーリエ級数の係数を求める計算については、式 (4.25) [p.30] および式 (4.26) [p.31] で記述している。これらを以下に再掲する。

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{-\frac{a}{2}}^{\frac{a}{2}} f(x) \exp(-i2\pi h a^* x) dx. \quad (\text{B.19})$$

$$F_h = \frac{1}{a} \int_{-\frac{a}{2}}^{\frac{a}{2}} \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp[-i2\pi(h-h')a^* x] dx. \quad (\text{B.20})$$

式 (B.19) から式 (B.20) への変形は、関数 $f(x)$ が、次のようにフーリエ級数展開できることを前提としている。

$$f(x) = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} F_{h'} \exp(i2\pi h' a^* x). \quad (\text{B.21})$$

つまり、式 (B.19) に式 (B.21) を代入することで、式 (B.20) が導出されている。

ここで、次のような指数関数の積分を考えて

みる。

$$\begin{aligned} & \int_{-\frac{a}{2}}^{\frac{a}{2}} \exp(-i2\pi h'' a^* x) dx \\ &= \left[\frac{\exp(-i2\pi h'' a^* x)}{-i2\pi h'' a^*} \right]_{-\frac{a}{2}}^{\frac{a}{2}}. \end{aligned} \quad (\text{B.22})$$

$h'' = 0$ のとき、式 (B.22) の右辺の積分は一定の実数 (= 1) の積分なので、

$$\int_{-\frac{a}{2}}^{\frac{a}{2}} 1 dx = a. \quad (\text{B.23})$$

一方、 $h'' \neq 0$ のとき、式 (B.22) の右辺は次のように計算できる。

$$\begin{aligned} & \left[\frac{\exp(-i2\pi h'' a^* x)}{-i2\pi h'' a^*} \right]_{-\frac{a}{2}}^{\frac{a}{2}} \\ &= \frac{\exp(-i\pi h'') - \exp(i\pi h'')}{-i2\pi h'' a^*} \end{aligned} \quad (\text{B.24a})$$

$$= \frac{\sin(\pi h'')}{\pi h'' a^*} \quad (\text{B.24b})$$

$$= 0. \quad (\text{B.24c})$$

式 (B.24a) から式 (B.24b) への変形にはオイラーの公式を用いている。また $\pi h''$ は、 180° または -180° なので、 $\sin(\pi h'') = 0$ である。

式 (B.20) において、積分は x に対するものである一方、サンメーション ($\sum$) は h' に対するものであり、互いに独立である。このため、積分とサンメーションの順序は入れ替えてもかまわない。 $h'' = h - h'$ とおくと、式 (B.23) と式 (B.24) から、式 (B.20) のサンメーションと積分の中身は、 $h = h'$ のときだけゼロでない値を持ち、その値は $aF_{h'} (= aF_h)$ である。よって、式 (B.20) により、フーリエ級数の係数の値 F_h が求められることがわかる。

B.2.2.2 二次元の場合

二次元の複素数形式フーリエ級数の係数を求める計算については、式 (4.40) [p.33]、式 (4.41) [p.33] および式 (4.42) [p.33] で記述している。式 (4.42) を以下に再掲する。

$$F_{hk} = \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} f(\mathbf{r}) \exp[-i2\pi(hx + ky)] dx dy. \quad (\text{B.25})$$

式 (B.19), (B.20) での積分範囲は, $\int_{-a/2}^{a/2}$ である。一次元の場合には, x はメートル [m] のディメンジョン (単位) を持つものとしてフーリエ級数を記述した。一方, 二次元の場合の式 (B.25) における積分範囲は, $\int_{-1/2}^{1/2} \int_{-1/2}^{1/2}$ である。これは, $x\mathbf{a}$, $y\mathbf{b}$ がメートル [m] のディメンジョン (単位) を持つものとしてフーリエ級数を記述しているからで, x , y は無単位である。フーリエ級数の係数を求める計算における $\int_{-a/2}^{a/2}$ と $\int_{-1/2}^{1/2} \int_{-1/2}^{1/2}$ は, いずれの場合も一周期にわたる積分であることに変わらない。

一方, $f(\mathbf{r})$ は, 次のようにフーリエ級数展開できる。

$$f(\mathbf{r}) = \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'} \exp[i2\pi(h'\mathbf{a}^* + k'\mathbf{b}^*) \cdot (x\mathbf{a} + y\mathbf{b})] \quad (\text{B.26a})$$

$$= \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'} \exp[i2\pi(h'x + k'y)]. \quad (\text{B.26b})$$

式 (B.26a) において, $\mathbf{a}$, $\mathbf{b}$ は基本並進ベクトルで, 任意の整数 n_x , n_y に対して, $f(\mathbf{r} + n_x\mathbf{a} + n_y\mathbf{b}) = f(\mathbf{r})$ である。 $\mathbf{a}^*$, $\mathbf{b}^*$ は, 式 (4.32) [p.32] および式 (4.33) [p.32] によって定義された逆格子基本ベクトルで, $\mathbf{a} \cdot \mathbf{b}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{a}^* = 0$, $\mathbf{a} \cdot \mathbf{a}^* = \mathbf{b} \cdot \mathbf{b}^* = 1$ である。この関係により, 式 (B.26a) から式 (B.26b) が導出されている。

式 (B.26b) を式 (B.25) に代入すると次の式が得られる。

$$\begin{aligned} & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'} \exp\{-i2\pi[(h-h')x + (k-k')y]\} dx dy \\ &= \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \end{aligned}$$

$$\exp\{-i2\pi[(h-h')x + (k-k')y]\} dx dy \quad (\text{B.27a})$$

$$\begin{aligned} &= \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'} \\ & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp\{-i2\pi[(h-h')x]\} dx \\ & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp\{-i2\pi[(k-k')y]\} dy. \end{aligned} \quad (\text{B.27b})$$

$h'' = h - h'$ と置いて, かつ $h'' \neq 0$ の場合に対して, 式 (B.27b) の x に関する積分を計算すると

$$\begin{aligned} & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp(-i2\pi h'' x) dx \\ &= \left[\frac{\exp(-i2\pi h'' x)}{-i2\pi h''} \right]_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \end{aligned} \quad (\text{B.28a})$$

$$= \frac{\exp(-i\pi h'') - \exp(i\pi h'')}{-i2\pi h''} \quad (\text{B.28b})$$

$$= \frac{\sin(\pi h'')}{\pi h''} \quad (\text{B.28c})$$

$$= 0, \quad \text{where } h'' \neq 0. \quad (\text{B.28d})$$

一方, $h'' = 0$ のとき, $\exp(0) = 1$ であるから, 式 (B.28a) 右辺の積分は, 次のようになる。

$$\int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp(-i2\pi h'' x) dx = \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} 1 dx \quad (\text{B.29a})$$

$$= 1, \quad (\text{B.29b})$$

where $h'' = 0$.

式 (B.28), (B.29) は, x を y に置き換えても同様である。

したがって, 式 (B.27b) の二重のサンメーションの中身は, $h = h'$, かつ $k = k'$ のときだけ, 値 1 を持つ。式 (B.27a) 左辺の二重積分の中身は $f(\mathbf{r})$ であるため, 式 (B.25) によって F_{hk} が求められることがわかる。

B.2.2.3 三次元の場合

三次元の複素数形式フーリエ級数の係数を求める計算については, 式 (4.52) [p.35], および式 (4.53) [p.36] で記述している。式 (4.52), 式

(4.53) を以下に再掲する。

$$\begin{aligned} & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} f(\mathbf{r}) \exp(-i2\pi \mathbf{h}' \cdot \mathbf{r}) \\ &= \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \sum_{h=-\infty}^{\infty} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \sum_{l=-\infty}^{\infty} \\ & F_{hkl} \exp[-i2\pi (\mathbf{h} - \mathbf{h}') \cdot \mathbf{r}] dx dy dz. \quad (\text{B.30}) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} F_{hkl} &= \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \\ & f(\mathbf{r}) \exp[-i2\pi (hx + ky + lz)] dx dy dz. \quad (\text{B.31}) \end{aligned}$$

式 (B.30), 式 (B.31) では, $f(\mathbf{r})$ が次のように
フーリエ級数展開できることを前提としている。

$$\begin{aligned} f(\mathbf{r}) &= \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} \sum_{l'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'l'} \\ & \exp[i2\pi (h'x + k'y + l'z)] dx dy dz. \quad (\text{B.32}) \end{aligned}$$

式 (B.32) を式 (B.30) 右辺に代入してから,

$h'' = h - h'$, $k'' = k - k'$, $l'' = l - l'$ と置くと,
次の式が得られる。

$$\begin{aligned} & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} \sum_{l'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'l'} \\ & \exp[-i2\pi (h''x + k''y + l''z)] dx dy dz \\ &= \sum_{h'=-\infty}^{\infty} \sum_{k'=-\infty}^{\infty} \sum_{l'=-\infty}^{\infty} F_{h'k'l'} \\ & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp(-i2\pi h''x) dx \\ & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp(-i2\pi k''y) dy \\ & \int_{-\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} \exp(-i2\pi l''z) dz. \quad (\text{B.33}) \end{aligned}$$

三次元フーリエ級数に対して導出された式
(B.33) は, 二次元フーリエ級数の場合の式
(B.27b) に相当する。したがって, 式 (B.27b)
から式 (B.25) を導出したときと同様な考察を行
うことにより, 式 (B.31) によって三次元フーリ
エ級数の係数 F_{hkl} が求められることがわかる。

付録 C

微分によるオイラーの公式の証明

C.1 オイラーの公式の変形

第 2 章, 式 (1.2a) [p.2] と式 (1.2b) [p.2] で記述されるオイラーの公式を以下に再掲する。

$$\cos \theta + i \sin \theta = e^{+i\theta}, \quad (\text{C.1a})$$

$$\cos \theta - i \sin \theta = e^{-i\theta}. \quad (\text{C.1b})$$

式 (C.1a) の両辺に $e^{-i\theta}$ を, 式 (C.1b) の両辺に $e^{+i\theta}$ をそれぞれかけて, 次の式を得る。

$$(\cos \theta + i \sin \theta) e^{-i\theta} = 1, \quad (\text{C.2a})$$

$$(\cos \theta - i \sin \theta) e^{+i\theta} = 1. \quad (\text{C.2b})$$

C.2 関数の積の微分

x の関数 $f(x)$ と $g(x)$ があったとき, これらの積 $f(x)g(x)$ の微分は次のように計算できる。

$$\frac{d[f(x)g(x)]}{dx} = f(x) \frac{dg(x)}{dx} + g(x) \frac{df(x)}{dx}. \quad (\text{C.3})$$

C.3 オイラーの公式の証明

式 (C.2a) と式 (C.2b) の左辺で, $\theta = 0$ と置くと次の式が得られる。

$$(\cos 0 + i \sin 0) e^0 = 1, \quad (\text{C.4a})$$

$$(\cos 0 - i \sin 0) e^0 = 1. \quad (\text{C.4b})$$

また, 式 (C.2a) と式 (C.2b) の左辺に式 (C.3) を適用して, θ で微分すると

$$\frac{d}{d\theta} [(\cos \theta + i \sin \theta) e^{-i\theta}] = (-\sin \theta + i \cos \theta) e^{-i\theta} + (\cos \theta + i \sin \theta)(-i e^{-i\theta}) = 0, \quad (\text{C.5a})$$

$$\frac{d}{d\theta} [(\cos \theta - i \sin \theta) e^{+i\theta}] = (-\sin \theta - i \cos \theta) e^{+i\theta} + (\cos \theta - i \sin \theta)(i e^{+i\theta}) = 0. \quad (\text{C.5b})$$

式 (C.4) と式 (C.5) から, 式 (C.2a) と (C.2b) は θ の値に関係なく常に成立することがわかる。よって, オイラーの公式 (C.1) が証明された。

C.4 オイラーの公式に証明手段が多く存在する意義

第 6 章 [p.65] では、マクローリン展開によりオイラーの公式を証明した。本章では、微分による証明を行った。そのほかにも、微分方程式による証明、ド・モアブルの定理による証明など、いくつかの証明手段が存在する。第 2 章 [p.13] の冒頭に記述したように、虚数単位がボンベリにより発見されてから、オイラーの公式により、複素数が正式に「数」として認識されるまでに、200 年以上の月日を要した。ガウスによって複素数平面が発明され、人類がこれを使いこなせるようになるまで、更に 100 年近くを要した。

マクローリン展開、微分の公式、指数法則、微分方程式などは、実数については、オイラーの公式発見の前から知られていた。また、ド・モアブルの定理は、 $i^2 = -1$ となる虚数単位「 i 」の存在を認めることにより証明されていた。マクローリン展開による証明でも、本章に記述した証明においても、微分の公式が複素数においても成り立つという仮定のもと、記述されている。

オイラーの公式が発見されてみると、実数と純虚数だけを「数」として認識していた時代から知られていた、すべての数学の法則が、複素数に対してもなにひとつ矛盾なく成り立つことが、はっきりと認識されるに至ったのである。

付録 D

ガウスの消去法 (補記)

D.1 はじめに

講義録, 第 8 章 §7.4.2 [p.82] では, ガウスの消去法で 3 連立 1 次方程式を解く例を, 3×3 行列と 3 元の列ベクトルに数値を代入して記述した。本稿では, 4×4 行列 $\mathbf{A}$ と 4 元の列ベクトル $\mathbf{x}$ および $\mathbf{b}$ の成分を, a_{ij} , x_i , b_j ($i, j \in \{1, 2, 3, 4\}$) のように表して, N ($N \geq 4$) 連立 1 次方程式に対する解法と逆行列の計算手法を, より一般的に記述する。

D.2 4 連立 1 次方程式の解法

D.2.1 方程式の行列による記述

解こうとする方程式を次のように記述する。

$$\mathbf{Ax} = \mathbf{b}. \quad (\text{D.1})$$

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} b_1 \\ b_2 \\ b_3 \\ b_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.2})$$

D.2.2 目標とする数式と拡大係数行列の設定

ガウスの消去法の実践は, 式 (D.1) ないしは式 (D.2) の両辺に, 左から 4×4 行列をかけて, 最終的には, 次のように変形することである。

$$\mathbf{Ex} = \hat{\mathbf{b}}. \quad (\text{D.3})$$

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \hat{b}_1 \\ \hat{b}_2 \\ \hat{b}_3 \\ \hat{b}_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.4})$$

左から同じ 4×4 行列を両辺にかけるわけだから, 式 (D.2) 左辺の 4×4 行列と右辺の 4 元列ベクトルをくっつけてしまい, 次のような 4×5 拡大係数行列を作っておく。

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} & b_2 \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} & b_3 \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & b_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.5})$$

D.2.3 前進消去

前進消去では、左から 4×4 行列を順にかけてゆき、拡大係数行列の下三角成分をすべてゼロにすることを目標とする。

まず第 2, 3, 4 行目の第 1 列の成分をゼロにするために、 4×4 行列を式 (D.5) に左からかけて、

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ -a_{21}/a_{11} & 1 & 0 & 0 \\ -a_{31}/a_{11} & 0 & 1 & 0 \\ -a_{41}/a_{11} & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} & b_2 \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} & b_3 \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & b_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ 0 & a'_{22} & a'_{23} & a'_{24} & b'_2 \\ 0 & a'_{32} & a'_{33} & a'_{34} & b'_3 \\ 0 & a'_{42} & a'_{43} & a'_{44} & b'_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.6})$$

式 (D.6) 左辺、 4×4 行列は、 4×5 行列の第 1 行の $-a_{21}/a_{11}$ 倍、 $-a_{31}/a_{11}$ 倍、 $-a_{41}/a_{11}$ 倍を、それぞれ第 2 行、第 3 行、第 4 行に加えることを意味する。

次に、第 3, 4 行目の第 2 列目をゼロにするため、 4×4 行列を式 (D.6) 右辺にかけて、

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & -a'_{32}/a'_{22} & 1 & 0 \\ 0 & -a'_{42}/a'_{22} & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ 0 & a'_{22} & a'_{23} & a'_{24} & b'_2 \\ 0 & a'_{32} & a'_{33} & a'_{34} & b'_3 \\ 0 & a'_{42} & a'_{43} & a'_{44} & b'_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ 0 & a'_{22} & a'_{23} & a'_{24} & b'_2 \\ 0 & 0 & a''_{33} & a''_{34} & b''_3 \\ 0 & 0 & a''_{43} & a''_{44} & b''_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.7})$$

式 (D.7) 左辺の 4×4 行列は、 4×5 行列、第 2 行の $-a'_{32}/a'_{22}$ 倍、 $-a'_{42}/a'_{22}$ 倍を、それぞれ第 3 行、第 4 行に加えることを意味する。

最後に、第 4 行目の第 3 列目をゼロにするため、 4×4 行列を式 (D.7) 右辺にかけて、

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -a''_{43}/a''_{33} & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ 0 & a'_{22} & a'_{23} & a'_{24} & b'_2 \\ 0 & 0 & a''_{33} & a''_{34} & b''_3 \\ 0 & 0 & a''_{43} & a''_{44} & b''_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ 0 & a'_{22} & a'_{23} & a'_{24} & b'_2 \\ 0 & 0 & a''_{33} & a''_{34} & b''_3 \\ 0 & 0 & 0 & a'''_{44} & b'''_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.8})$$

式 (D.8) 左辺の 4×4 行列は、 4×5 行列、第 3 行の $-a''_{43}/a''_{33}$ 倍を、第 4 行に加えることを意味する。

前進消去では、拡大係数行列の下三角成分をゼロにする過程で、拡大係数行列の下三角成分を左の列からゼロにしてゆく、という手順を必ず守らなければならない。式 (D.6) の右辺では、第 2 行目以降の第 1 列の成分がすべてゼロになっている。式 (D.7) では、第 3 行目以降の第 2 列目をゼロにするべく式変形している。式 (D.7) 左辺の拡大係数行列の第 1 列目がゼロになっていることにより、式 (D.7) 左辺の操作を施しても、ゼロにした第 1 列目がゼロでない値に変わることがないのである。左の列から順にゼロにしてゆく、というのが前進消去の要諦である。

D.2.4 後退代入

後退代入についての記述を単純化するため、式 (D.8) 右辺を次のように記述し直すことにする。

$$\begin{pmatrix} \alpha_{11} & \alpha_{12} & \alpha_{13} & \alpha_{14} & \beta_1 \\ 0 & \alpha_{22} & \alpha_{23} & \alpha_{24} & \beta_2 \\ 0 & 0 & \alpha_{33} & \alpha_{34} & \beta_3 \\ 0 & 0 & 0 & \alpha_{44} & \beta_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & b_1 \\ 0 & a'_{22} & a'_{23} & a'_{24} & b'_2 \\ 0 & 0 & a''_{33} & a''_{34} & b''_3 \\ 0 & 0 & 0 & a'''_{44} & b'''_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.9})$$

まず、対角成分をすべて 1 にするため、 4×4 対角行列を式 (D.9) 左辺に左からかける。

$$\begin{pmatrix} 1/\alpha_{11} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1/\alpha_{22} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1/\alpha_{33} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1/\alpha_{44} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \alpha_{11} & \alpha_{12} & \alpha_{13} & \alpha_{14} & \beta_1 \\ 0 & \alpha_{22} & \alpha_{23} & \alpha_{24} & \beta_2 \\ 0 & 0 & \alpha_{33} & \alpha_{34} & \beta_3 \\ 0 & 0 & 0 & \alpha_{44} & \beta_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & \alpha'_{12} & \alpha'_{13} & \alpha'_{14} & \beta'_1 \\ 0 & 1 & \alpha'_{23} & \alpha'_{24} & \beta'_2 \\ 0 & 0 & 1 & \alpha'_{34} & \beta'_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix} \quad (\text{D.10})$$

式 (D.10) の処置を施すことにより、右辺行列の対角成分がすべて 1 になっている。前進消去により下三角成分がすべてゼロになっていることにより、後退代入の計算は、前進消去よりもシンプルになる。

式 (D.10) 右辺、 4×5 行列の第 1, 2, 3 行目の第 4 列をゼロにするため、次の操作を行う。

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & -\alpha'_{14} \\ 0 & 1 & 0 & -\alpha'_{24} \\ 0 & 0 & 1 & -\alpha'_{34} \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & \alpha'_{12} & \alpha'_{13} & \alpha'_{14} & \beta'_1 \\ 0 & 1 & \alpha'_{23} & \alpha'_{24} & \beta'_2 \\ 0 & 0 & 1 & \alpha'_{34} & \beta'_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & \alpha'_{12} & \alpha'_{13} & 0 & \beta''_1 \\ 0 & 1 & \alpha'_{23} & 0 & \beta''_2 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & \beta''_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.11})$$

式 (D.11) 左辺の 4×4 行列は、 4×5 行列、第 4 行の $-\alpha'_{34}$ 倍、 $-\alpha'_{24}$ 倍、 $-\alpha'_{14}$ 倍を、それぞれ、第 1 ～ 3 行に加えることを意味する。第 4 行の 1 ～ 3 列目は、前進消去によりすべてゼロになっているため、これらの操作により、ほかの行の第 1 ～ 3 列目は、変化しない。

次に、 4×5 行列の第 1, 2 行目の第 3 列の成分をゼロにするため、次の操作を行う。

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & -\alpha'_{13} & 0 \\ 0 & 1 & -\alpha'_{23} & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & \alpha'_{12} & \alpha'_{13} & 0 & \beta''_1 \\ 0 & 1 & \alpha'_{23} & 0 & \beta''_2 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & \beta'_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & \alpha'_{12} & 0 & 0 & \beta'''_1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & \beta'''_2 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & \beta'_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.12})$$

式 (D.12) 左辺の 4×4 行列は、 4×5 行列、第 3 行の $-\alpha'_{13}$ 倍、 $-\alpha'_{23}$ 倍を、それぞれ、第 1 行、2 行に加えることを意味する。第 4 行の 1 ～ 3 列目は、前進消去によりすべてゼロになっているため、これらの操作により、第 1 列、2 列目は、変化しない。

最後に、第 1 行目の第 2 列をゼロにするため、次の操作を行う。

$$\begin{pmatrix} 1 & -\alpha'_{12} & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & \alpha'_{12} & 0 & 0 & \beta'''_1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & \beta'''_2 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & \beta'_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & \beta''''_1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & \beta'''_2 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & \beta'_3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \beta'_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.13})$$

式 (D.13) 左辺の 4×4 行列は、 4×5 行列、第 2 行の $-\alpha'_{12}$ 倍を、第 1 行に加えることを意味する。

上の式 (D.13) 右辺から、式 (D.2) の解は次のように求められた。

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \beta''''_1 \\ \beta'''_2 \\ \beta'_3 \\ \beta'_4 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.14})$$

D.3 ガウスの消去法による逆行列の求め方

第 8 章 §7.4.4 [p.87] では、 3×3 行列について、逆行列をガウスの消去法で求める手順について説明した。本節では、 4×4 行列の逆行列を求める手順を記述することで、ガウスの消去法が、 4×4 以上の行列についても、逆行列を求める手段として使えることを記述する。

D.3.1 逆行列の記述

$\mathbf{E}$ を 4×4 の単位行列だとすると、

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^{-1} = \mathbf{E} \quad (\text{D.15})$$

$\mathbf{A}$ の i 行 j 列の成分を a_{ij} 、 $\mathbf{A}^{-1}$ の j 行 k 列の成分を c_{jk} で表すことにすると、式 (D.15) は次のように記述される。

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} c_{11} & c_{12} & c_{13} & c_{14} \\ c_{21} & c_{22} & c_{23} & c_{24} \\ c_{31} & c_{32} & c_{33} & c_{34} \\ c_{41} & c_{42} & c_{43} & c_{44} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.16})$$

D.3.2 拡大係数行列の設定

式 (D.15) を次のように変形することが目標になる。

$$\mathbf{E}\mathbf{A}^{-1} = \mathbf{A}^{-1}. \quad (\text{D.17})$$

拡大係数行列は、式 (D.16) の左辺第 1 項の 4×4 行列と右辺の単位ベクトルをつなぎ合わせて、次のように置けばよい。

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} & a_{14} & 1 & 0 & 0 & 0 \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} & a_{24} & 0 & 1 & 0 & 0 \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} & a_{34} & 0 & 0 & 1 & 0 \\ a_{41} & a_{42} & a_{43} & a_{44} & 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}. \quad (\text{D.18})$$

式 (D.18) に左から 4×4 行列をかけて次のような 4×8 行列に変形することが目標となる。

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & c_{11} & c_{12} & c_{13} & c_{14} \\ 0 & 1 & 0 & 0 & c_{21} & c_{22} & c_{23} & c_{24} \\ 0 & 0 & 1 & 0 & c_{31} & c_{32} & c_{33} & c_{34} \\ 0 & 0 & 0 & 1 & c_{41} & c_{42} & c_{43} & c_{44} \end{pmatrix}. \quad (\text{D.19})$$

式 (D.18) の拡大係数行列は、4 元連立 1 次方程式を解く場合に記述した、4 列目の列ベクトルの代わりに 4×4 単位行列に置き換えただけのものである。式 (D.6)-(D.8) と全く同じ要領で、前進消去を行い、式 (D.9)-(D.13) と同様に、後退代入を行うことにより、式 (D.18) の拡大係数行列から、式 (D.19) への変形を行い、 $\mathbf{A}^{-1}$ の j 行、 k 列の要素 c_{jk} を求めることができる。

D.4 まとめ

前進消去では、行列の下三角成分をゼロにすることを目標に、左の列から順にゼロにしてゆく。ゼロになった左の列は何倍しても必ずゼロであるため、左の列をゼロにする「努力」は、その後の式変形で決して「チャラ」にはならない。

また、前進消去で下三角成分をゼロにしてから後退代入を行う。下三角の部分は何倍してもゼロであるため、後退代入の過程で、前進消去の「努力」が「チャラ」にならないのである。後退代入では、行列の上三角の部分の右の列から順にゼロにしてゆく。そして対角成分が 1 で、他の成分がすべてゼロの行を何倍しても、対角成分以外は常にゼロである。

今日、上の手順を理解できてしまうと、何でもないことのように思える。この一見平凡な計算手法の着想を得ることで、100 年に一人の天才たり得ることに「面白み」を感じて欲しいと考えている。

ガウスの消去法は、コンピューターのプログラミング実習に、しばしば登場する。その際、ここで学んだことが役に立つであろう。

付録 E

X 線 CT の原理 (補記)

E.1 はじめに

第 5 章 [p.55] 「X 線 CT の原理について」ではまず, §9.2.1 [112] で, 結晶の電子密度を特定の方向に射影した場合の二次元像を計算する手法を紹介した。§9.2.2 [p.113] では, これとの類似点を念頭に置いて, 主に数式を用いて X 線 CT の原理を記述した。

本稿では, 実空間に再生された X 線 CT の断層像と, この逆空間像 (フーリエ級数空間での像) を示すことにより, CT の原理を図式的に理解することを目指す。

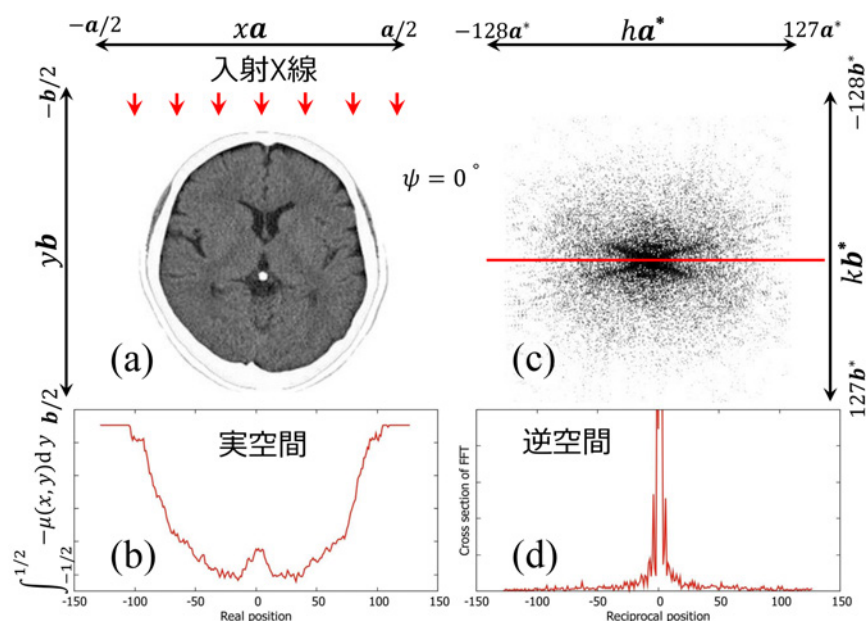
E.2 CT の実空間像とフーリエ変換像 (逆空間像) の関係

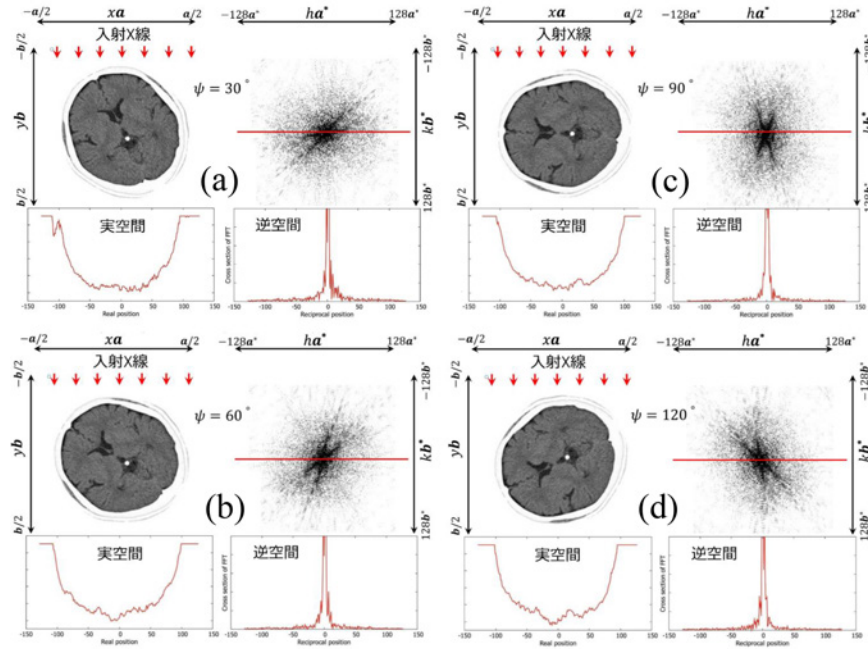
E.2.1 X 線 CT の実空間像と逆空間像

図 E.2.1 (a) は, 再構成されて得られた, ヒトの脳の断層像 $\mu(x, y)$ である。(μ は, X 線に対する線吸収係数)。これに図の上方向から X 線を入射し, 透過した X の強度プロファイルが, 図 E.2.1 (b) である。

式 (9.7b), (9.8), (9.9) [p.114] を, 以下に再掲する。ただし, 像の高さの項 z_0 は省略する。

$$I_t(x) = I_0 \exp \{ -\Delta y [-\mu(x, y_1) - \mu(x, y_2) - \cdots - \mu(x, y_N)] \} \quad (\text{E.1a})$$





$$= I_0 \exp \left[\sum_{i=1}^N -\mu(x, y) \Delta y \right]. \quad (\text{E.1b})$$

式 (E.1b) を I_0 で割り算して両辺の対数を取ると,

$$\log \left[\frac{I_t(x)}{I_0} \right] = \sum_{n=1}^N -\mu(x, y_n) \Delta y. \quad (\text{E.2})$$

上の式 (E.2) は, $N \rightarrow \infty$ で, 次のような積分になる。

$$\log \left[\frac{I_t(x)}{I_0} \right] = \int_{y=-1/2}^{1/2} -\mu(x, y) dy. \quad (\text{E.3})$$

図 E.2.1 (b) [p.147] の縦軸は, X 線透過率の対数をとっているが, これは, 式 (E.3) に示すように, これは吸収係数のマイナス, すなわち $-\mu(x, y)$ を y 方向に積分したものである。

ここで, 式 (9.6) を, z_0 の項を省略して再掲する。

$$\mu(x, y) = \sum_{h=-128}^{127} \sum_{k=-128}^{127} M_{hk} \exp [i2\pi (hx + ky)]. \quad (\text{E.4})$$

式 (9.6) では, サンメーションの範囲は $\sum_{-\infty}^{\infty}$ であるが, 図 E.2.1 (b) [p.147] が 256×256 ピクセルであることから $\sum_{-128}^{127}$ に変更した。以下の式変形でも同様にする。 M_{hk} は, 吸収係数 $\mu(x, y)$ をフーリエ級数展開したときのフーリエ係数である。また, 同じく z_0 を省略し, 両辺の符号を逆にして, 式 (9.10) を以下に再掲する。

$$\log \left[\frac{I_t(x)}{I_0} \right] = \int_{y=-1/2}^{1/2} -\mu(x, y) dy \quad (\text{E.5a})$$

$$= \int_{y=-1/2}^{1/2} \sum_{h=-128}^{127} \sum_{k=-128}^{127} -M_{hk} \exp [i2\pi (hx + ky)] dy \quad (\text{E.5b})$$

$$= \sum_{h=-128}^{127} \exp(i2\pi hx) \sum_{k=-128}^{127} \left[-M_{hk} \int_{y=-1/2}^{1/2} \exp(i2\pi ky) dy \right] \quad (\text{E.5c})$$

$$= \sum_{h=-128}^{127} -M_{h0} \exp(i2\pi hx). \quad (\text{E.5d})$$

式 (E.5a) と式 (E.5d) の比較から、図 E.2.1 (b) [p.147] のプロファイルをフーリエ級数展開したときの、一次元のフーリエ係数 M_{h0} を得ることができることがわかる。これは、図 E.2.1 (c) に示した $-M(h, k)$ の二次元像 ($-128 \leq h \leq 127$, $-128 \leq k \leq 127$) を、 $k = 0$ の赤いラインで切断した断面にほかならない。図 E.2.1 に示すように、被写体を回転させて得られた、図 E.2.1 (b) のプロファイルを一次元フーリエ級数展開し、フーリエ係数を h, k 二次元空間にばらまいていくことにより、図 E.2.1 (c) のように、断面像 $\mu(x, y)$ のフーリエ変換像 $M(h, k)$ が得られ、フーリエ逆変換により図 E.2.1 (a) の X 線 CT 像が再生できるのである。

図 E.2.1 のように、被写体を回転させながらフーリエ変換像を取得し、これを h - k 二次元逆空間にばらまいていくのだが、その際に第 5 §9.3.2 [p.116] に記述したように、式 (9.16) [p.116] の記述にしたがって積分を実行する必要がある。

The next page is the beginning of Appendix F

付録 F

波の振幅を指数関数で記述する合理性

F.1 はじめに

第 2 章 [p.13] 「ホログラフィーの原理」、第 6 章 [p.65] 「電波干渉計の原理」において、電磁波の振幅を、三角関数ではなく指数関数で記述した。本稿ではこの記述法の合理性について記述する。

F.2 指数関数で波の振幅を記述する際の約束事

$\mathbf{e}_x$ $\mathbf{e}_y$ $\mathbf{e}_z$ を互いに直交する単位ベクトルであるとして、波数ベクトル $\mathbf{k}$ ($\mathbf{k} = k_x \mathbf{e}_x + k_y \mathbf{e}_y + k_z \mathbf{e}_z$), 振動数 ν の、時刻 t , 位置ベクトル $\mathbf{r}$ ($\mathbf{r} = x \mathbf{e}_x + y \mathbf{e}_y + z \mathbf{e}_z$) における、電磁波の振幅 $\tilde{D}(t, \mathbf{r})$ は、一般に次のように記述される。

$$\tilde{D}(t, \mathbf{r}) = D_0 \exp [i2\pi(\nu t - \mathbf{k} \cdot \mathbf{r})] \quad (\text{F.1a})$$

$$= D_0 \exp (i2\pi\nu t) \exp (-i2\pi\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{F.1b})$$

D_0 は時刻 0, 位置ベクトルの原点における振幅である。 $\tilde{D}(t, \mathbf{r})$ は複素数であるが、電場 (電束密度) は、 $\tilde{D}(t, \mathbf{r})$ の実数部ないしは虚数部のみを考慮する、という暗黙の約束事がある。

ちなみに電子波など物質波の場合は、波の振幅そのものが複素数であり、このような約束事はない。

F.3 指数法則による位置と時間による振動項の分離

式 (F.1a) から式 (F.1b) への変形には、指数法則を用いている。時間の項も位置の項も三角関数の中にある場合、加法定理で時間と位置による振動項を分けることができるが、記述が非常に複雑になってしまう。

このことは、第 4 章 §4.3 [p.31]-4.4 [p.34] において、フーリエ級数を 1 次元から、2 次元、3 次元に拡張する際、三角関数を用いなかったのと同じ事情による。

F.4 媒質中での波の減衰と複素屈折率

電磁波による物理計測では、時間による振動項を検出する手段は、ほぼ無い。そこで、式 (F.1b) の時間の項を省略して次のように記述することが多い。

$$D(\mathbf{r}) = D_0 \exp(-i2\pi\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}) \quad (\text{F.2a})$$

$$= D_0 \exp[-i2\pi(K_x x + K_y y + K_z z)]. \quad (\text{F.2b})$$

上の式 (F.2) で、波数ベクトルを大文字の $\mathbf{K}$ で記述したのは、この波が真空中を伝播する波であることを示すためである。波が x 方向に伝播し、 $K_y = K_z = 0$ のとき、式 (F.2) は、次のようになる。

$$\mathcal{D}(x) = \mathcal{D}_0 \exp(-i2\pi K_x x). \quad (\text{F.3})$$

この波が真空中ではなく、線吸収係数 μ 、(実数の) 屈折率 $n^{(r)}$ の物体中を伝播しているとするとその振幅は次のようになる。

$$\mathcal{D}'(x) = \mathcal{D}_0 \exp(-i2\pi k_x x) \quad (\text{F.4a})$$

$$= \mathcal{D}_0 \exp\left(-\frac{\mu}{2}x\right) \exp(-i2\pi n^{(r)} K_x x). \quad (\text{F.4b})$$

上の式で、減衰項が $\exp(-\mu x/2)$ となっているのは、波の強度 $|\mathcal{D}'|^2 (= \mathcal{D}' \mathcal{D}'^*)$ が、 $\exp(-\mu x)$ で減衰するためである。 μ は実数であるので、複素屈折率 $n (= n^{(r)} + i n^{(i)})$ の虚数成分 $n^{(i)}$ に対応すると考えることができ、式 (F.4b) は、次のように書き換えることができる。

$$\mathcal{D}'(x) = \mathcal{D}_0 \exp(-i2\pi n K_x x) \quad (\text{F.5a})$$

$$= \mathcal{D}_0 \exp\left[-i2\pi(n^{(r)} + i n^{(i)}) K_x x\right]. \quad (\text{F.5b})$$

したがって、線吸収係数 μ と屈折率の虚数成分 $n^{(i)}$ の間には次の関係がある。

$$\mu = -4\pi n^{(i)} K_x, \quad (\text{F.6a})$$

$$n^{(i)} = -\frac{\mu}{4\pi K_x}. \quad (\text{F.6b})$$

媒質による波の吸収を複素屈折率の虚数成分として扱えることもまた、波を指数関数で記述することのメリットである。式 (F.5) より、指数関数で記述された波動場では、波数ベクトルに虚数成分を持たせることにより、媒質中での振幅の減衰を記述していることがわかる。

F.5 有限な波面を持った波の記述

第 6 章、図 6.1 [p.65] に示したように、有限な開口で切り取られた波は、すでに平面波ではなく、図 6.1 (d), (e), (f) に示すような振幅 $sf(\Delta\phi_x, \Delta\phi_y)$ で、波数ベクトル $\mathbf{K} + K(\Delta\phi_x \mathbf{e}_x + \Delta\phi_y \mathbf{e}_y)$ の平面波を合成することで記述される。 $\mathbf{K}$ は、望遠鏡の光軸に平行な波数ベクトル、 $\mathbf{e}_x$, $\mathbf{e}_y$ は、 $\mathbf{K}$ に垂直で、互いに直交する単位ベクトル、 $\Delta\phi_x$, $\Delta\phi_y$ は、成分平面波の波数ベクトルが光軸からずれているときのズレ角である。図 6.1 (a), (b), (c) の開口を通過した波は、成分平面波の合成であり、その振幅 $D(x, y)$ は、次のような積分で表される。

$$D(x, y) = \int_{\Delta\phi_y} \int_{\Delta\phi_x} sf(\Delta\phi_x, \Delta\phi_y) \exp\{-i2\pi [\mathbf{K} + K(\Delta\phi_x \mathbf{e}_x + \Delta\phi_y \mathbf{e}_y)] \cdot (x\mathbf{e}_x + y\mathbf{e}_y)\} d\Delta\phi_x d\Delta\phi_y \quad (\text{F.7a})$$

$$= \exp(-i2\pi \mathbf{K} \cdot \mathbf{r}) \int_{\Delta\phi_y} \int_{\Delta\phi_x} sf(\Delta\phi_x, \Delta\phi_y) \exp\{-i2\pi K [(\Delta\phi_x x + \Delta\phi_y y)]\} d\Delta\phi_x d\Delta\phi_y. \quad (\text{F.7b})$$

式 (F.7a), (F.7b) は、指数法則を用いて導出されているが、三角関数と加法定理では、ほぼ記述不能なほど複雑になってしまう。

式 (F.7b) は、 $\exp(-i2\pi \mathbf{K} \cdot \mathbf{r})$ の波が、積分された関数で、変調されていることを示している。

積分の中にある $sf(\Delta\phi_x, \Delta\phi_y)$ は、光軸からずれた平面波成分の振幅であり、図 6.1 (d), (e), (f) [p.65] で示されている関数である。 $sf(\Delta\phi_x, \Delta\phi_y)$ は、同時に光軸から波数ベクトルがずれた波に対する感度因子 (Sensitivity Factor) でもあり、電波干渉計の視野は、これにより制限を受けることとなる。

付録 G

数式エディターおよび LaTeX の使い方

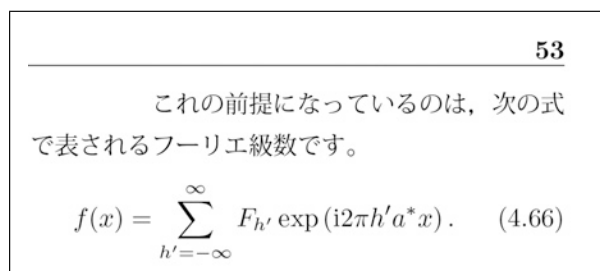


図 G.1 第 4 章, 式 (4.66) [p.43]

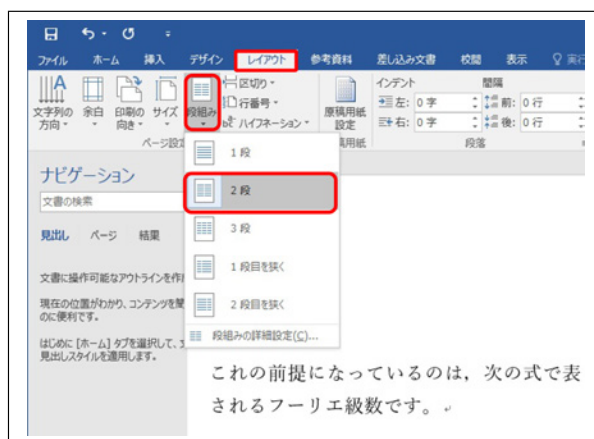


図 G.2 メニューバー「レイアウト」を開き 2 段組に設定したところ

G.1 数式エディターの使い方

G.1.1 ワード (Word) とパワーポイントの数式エディター

この講義録は LaTeX を使って組み版している。LaTeX は、数式の表現力においては最も優れているが、最近では、ワードに付属の数式エディターの機能も向上しており、LaTeX と同等に近い品質の数式を記述できるようになってきている。この節では、ワード (Word) の数式エディターの使い方について簡単に記述する。

G.1.1.1 サンメーション記号 (Σ) と上付き/下付き文字

図 G.1 は、本講義録の式 (4.66) [p.43] 付近を切り取った図である。この部分は、数式エディターを使って次の手順で記述できる。

まず、図 G.2 で、ワードのメニューバーから「レイアウト」を開き、「段組」をクリックして「2 段」を選択する。「1 段」にするか「2 段」にするかは、自由でかまわない。

図 G.3 で、「フーリエ変換です。」のあとにマウスカーソルを置き、メニューバーの「挿入」タブ



図 G.3 メニューバー「挿入」のタブを開き「 π ボタン」をクリックする



図 G.4 「 π ボタン」をクリックして開いたメニュー

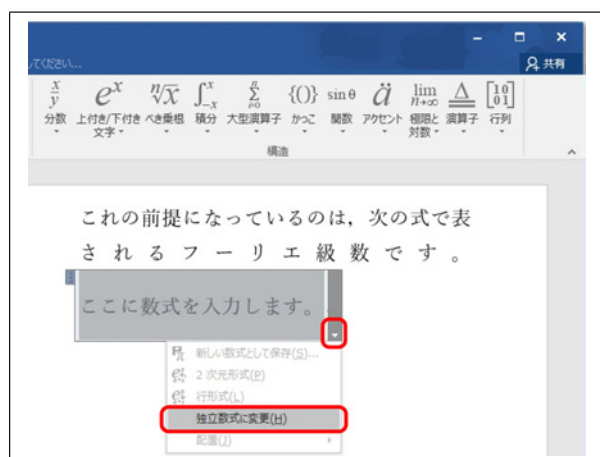


図 G.5 数式ボックス右下の「独立数式に変更」をクリック

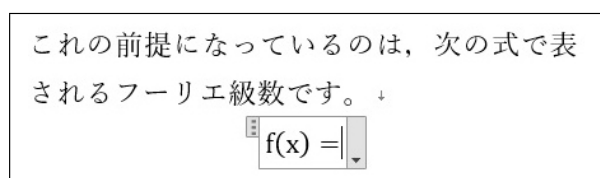


図 G.6 数式ボックスに「f(x)=」とタイプ

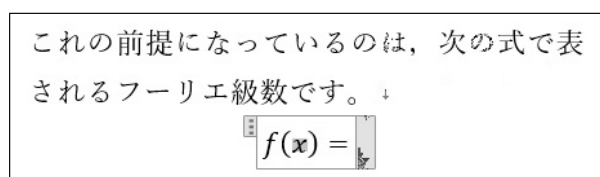


図 G.7 「f(x)=」の「f」と「x」を斜体に変更

を開いて右上にある「 π ボタン」をクリックすると、図 G.4 の画面にグレーの数式ボックスが表示され、数式をタイプできるようになる。

本文の行内にマウスカーソルを置いて図 G.3 右上の「 π ボタン」をクリックすると、数式ボックスは「行モード」(本文の行内に数式を埋め込むモード)になっているので、図 G.5 数式ボックス右下の下三角のマークをクリックして「独立数式に変更」を選択する。

図 G.6 は数式ボックスに「f(x)=」とタイプしたところである。メニューバーの「ホーム」のタブをクリックして開き、「f」をクリック&ドラッグして選択してから、その右下にある「フォント」で「B I U」の中央のボタン「I」(斜体; Italic)

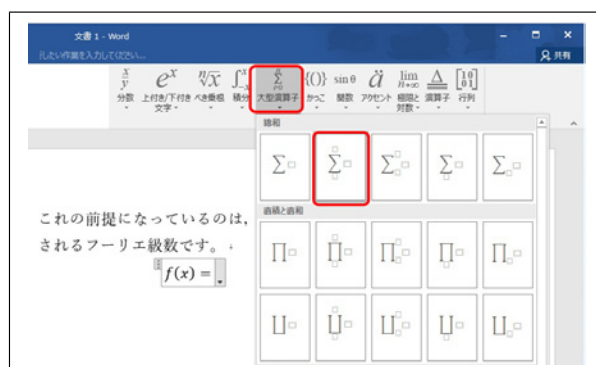


図 G.8 「f(x)=」のあとに「 Σ (大型演算子)」を挿入

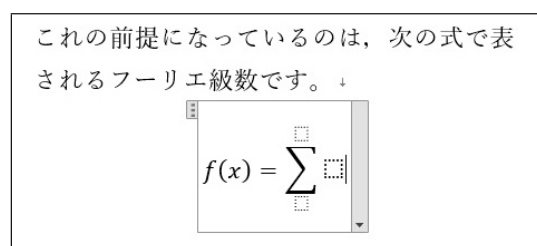


図 G.9 「f(x)=」のあとに「 Σ 」を挿入



図 G.10 「 Σ 」の下にあるボックス内に文字をタイプ

をクリックする。同様に「x」を選択して斜体に変えることにより、「f(x)=」を図 G.7 のように「f(x)=」に変えることができる。

「f(x)=」の「=」の後ろをクリックしたあと、メニューバーで「挿入」をクリックし「 π ボタン」, 「 Σ (大型演算子)」の順にクリックして開いた画面が図 G.8 である。「 Σ 」の上下と右にボックスがあるボタンを選択すると、図 G.9 のように表示される。

「 Σ 」の下にあるボックスをクリックして選択

図 G.11 「 $\sum$ 」の下にあるボックス内に文字と記号をタイプ

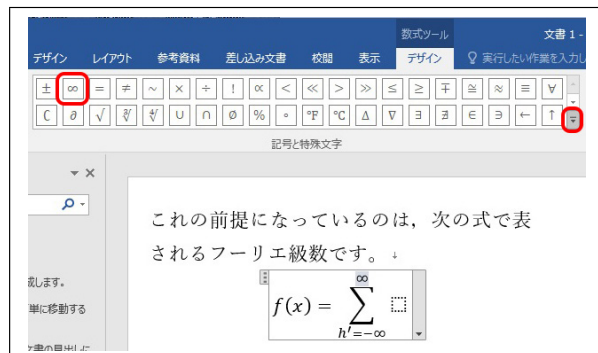


図 G.12 「 ∞ 」は「デザイン」の一覧から選択してクリック



図 G.13 「デザイン」の一覧から選択してクリック

したあと「 e^x (上付き/下付き文字) ボタン」をクリックして表示させたのが、図 G.10 である。

図 G.11 では、「 $\sum$ 」の下にあるボックスに「 $h' = -$ 」と入力されている。「 h' 」は上付き文字としてタイプされている。「 h' 」をタイプしたあと「 $= -$ 」と続けてタイプすると、これらも上付き文字と認識されてしまうので、右矢印キーをタイプしてから「 $= -$ 」をタイプする必要がある。

「 ∞ 」は、図 G.12 「デザイン」一覧からクリックして選択する。「 ∞ 」は、上段の左から 2 番目にある。図 G.12 「デザイン」の一覧の右下をクリックすると、図 G.13 右のようなプルダウンメニューが表示される。数式の記述に必要な文字

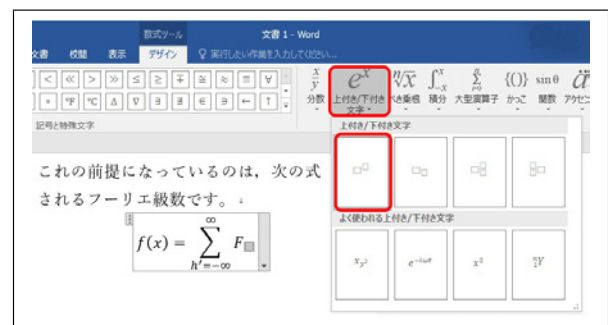


図 G.14 下付き文字の中にさらに上付き文字をタイプ

図 G.15 下付き文字の中にさらに上付き文字をタイプ

図 G.16 数式をタイプし終えたところ

や記号のほとんどは、このメニューのどれかをクリックして選択すると、一覧になって表示される。

「 $\sum$ 」の右側に「 $F_{h'}$ 」と打つには、図 G.14 の下付き文字のボックスの中に、さらに上付き文字をセットして、図 G.15 のようにする。

図 G.16 は数式を打ち終えたところである。「exp」の部分は「 $\exp$ 」のように斜体で表示される場合があるが、「 $\exp()$ 」のように括弧までタイプすると、「exp」を自動的に関数であることを認識して「 $\exp()$ 」のように表示される。

括弧の中身「 $i2\pi h' a^* x$ 」で「 π 」は、図 G.12 の記号と特殊文字一覧の右下にある下向き三角をクリックし、図 G.13 を表示させる。右のプルダウンメニューから「ギリシャ文字」を選択すると、ギリシャ文字一覧が表示されるので「 π 」をクリックする。「 h' 」と「 a^* 」は、図 G.10 の上にある「 e^x (上付き/下付き文字) ボタン」をクリックして入力する。「 x 」がローマン (斜体でない文字) で表

オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。

$$\cos \theta = \frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2} \quad (4.58a)$$

$$\sin \theta = \frac{e^{i\theta} - e^{-i\theta}}{2i} \quad (4.58b)$$

図 G.17 第 4 章, 式 (4.66) [p.43]

オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。↓

ここに数式を入力します。

図 G.18 本文を改行したあとに挿入した数式ボックス

オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。↓

cos

図 G.19 「cos」のあとに空白をタイプ

示される場合は、メニューバーの「ホーム」をクリックして開き、「フォント」にある「*B I U*」の中央のボタン「*I*」(斜体; *Italic*)をクリックする。式のあとには、空白をいくつか入力してから、図 G.16 右端のように数式番号をタイプする。

図 G.18 の数式ボックス右下の下矢印をクリックして「独立数式」になっていることを確認する。数式のどこかをクリックしてからメニューバーの「ホーム」をクリックし、「段落」の「右寄せボタン」をクリックすると、数式番号が右端に来る。続けて数式をタイプする場合に同様にすると、数式番号の横位置が揃うことになる。数式自体の横位置は、数式のあとの空白をタイプして挿入するか削除するかで調整することができる。

G.1.1.2 分数の入力

本講義録の図 4.13 [p.28] 付近を示したのが図 G.17 である。

図 G.18 は、本文を改行したあと、次の行の改

図 G.20 「cos θ =」とタイプしてから「 $\frac{x}{y}$ (分数)」をクリック

cos θ = $\frac{\square}{\square}$

図 G.21 通常の分数を選択したところ

cos θ = $\frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2}$

図 G.22 分子と分母のボックスを選択して式を入力

オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。↓

cos θ = $\frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2}$ (4.58a)

図 G.23 数式番号をタイプ

行コードのあとに、メニューバーの「挿入」をクリック、右の方にある「π ボタン」をクリックして、独立形式の数式ボックスを表示させたところである。図 G.4 [p.153] と図 G.5 [p.154] では、行内モードで数式を挿入してから独立形式に変換したが、本文を改行してから「挿入」をクリック、「π ボタン」をクリックすると、数式ボックスは最初から独立形式になる。

オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。↓

$$\cos \theta = \frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2} \quad (4.58a), \text{,}$$

$$\cos \theta = \frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2} \quad (4.58a), \text{,}$$

図 G.24 数式をコピー&ペースト

オイラーの公式から派生した式は以下の通りです。↓

$$\cos \theta = \frac{e^{i\theta} + e^{-i\theta}}{2}, \quad (4.58a), \text{,}$$

$$\sin \theta = \frac{e^{i\theta} - e^{-i\theta}}{2i}. \quad (4.58b), \text{,}$$

図 G.25 完成した数式

$$(x'_0, y'_0)^T = \mathbf{R}(\theta) (x_0, y_0)^T \text{ のように表される。すなわち}$$

$$\begin{pmatrix} x'_0 \\ y'_0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \end{pmatrix}. \quad (8.6)$$

図 G.26 数式の中に行列を記述する

図 G.19 は、数式ボックスに「cos」と打ったあとに空白をタイプして表示されている。グレーの部分に「θ」を、ギリシャ文字一覧から選択してから、右矢印キーをタイプし、「=」を入力したあと「 $\frac{x}{y}$ (分数)」をクリックすると、図 G.20 が表示される。ここで通常の分数を選択すると、図 G.21 のように表示される。図 G.22 のように分子と分母に数式を入力する。上付き文字のタイプは、図 G.10 [p.154] と同様である。

図 G.24 は、上の式を選択して [Ctrl]+[C] でコピーし、次の行、改行コードの前に [Ctrl]+[V] でペーストしたところである。ペーストした式を修正して完成したのが図 G.25 である。

完成したふたつの式は、最初の式の末尾に「,」(コンマ)を、ふたつ目の式の末尾には「.」(ピリオド)を打つことが望ましい。

G.1.1.3 行内数式と行列の入力

本講義録、第 7 章、式 7.6 [p.78] を図示したのが、図 G.26 である。

ここに数式を入力します。↓ ように記述される。すなわち↓

図 G.27 行内に数式をタイプする

T ように記述される。すなわち↓

図 G.28 上付き文字の「T」をタイプする

Word の数式エディタの画面。上付き/下付き文字のメニューが開き、 e^x ボタンが選択されている。また、よく使われる上付き/下付き文字のセクションで、 $(\quad, \quad)^T$ のテンプレートが選択されている。下部には、 $(\quad, \quad)^T$ のように記述される。

図 G.29 上付き/下付き文字の両方をタイプできるように設定

図 G.27 は、「のように表される。すなわち」とタイプしたあと、これの前にマウスカースルを置き、メニューバーの「挿入」をクリック、「π ボタン」をクリックして、行内モードの数式ボックスを表示したところである。

図 G.28 は、「 e^x (上付き/下付き文字) ボタン」をクリックして、上付き文字に「T」をタイプしたところである。このあと「T」の左下、グレーの部分をクリックする。図 G.29 下のように「(,)」とタイプしてから、「 e^x (上付き/下付き文字) ボタン」をクリックして、「(,)」の前後に上付き/下付き文字の両方を打てるようにする。

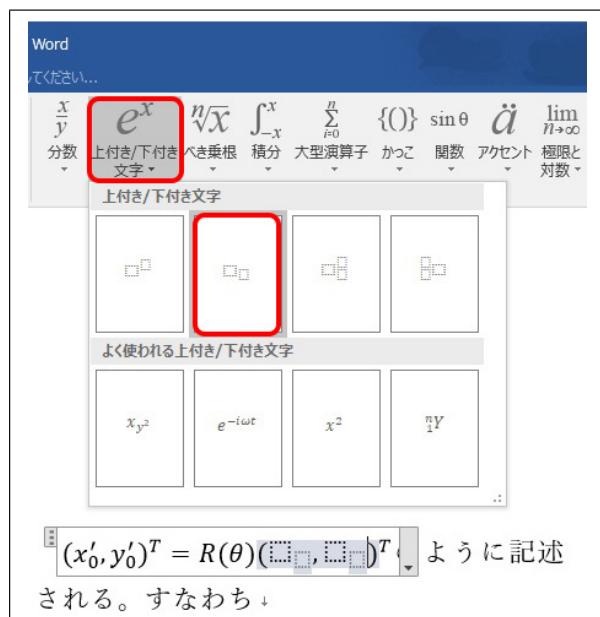


図 G.30 下付き文字をタイプできるように設定

$$(x'_0, y'_0)^T = \mathbf{R}(\theta)(x_0, y_0)^T \text{ のように記述される。すなわち、}$$

図 G.31 完成した行内数式

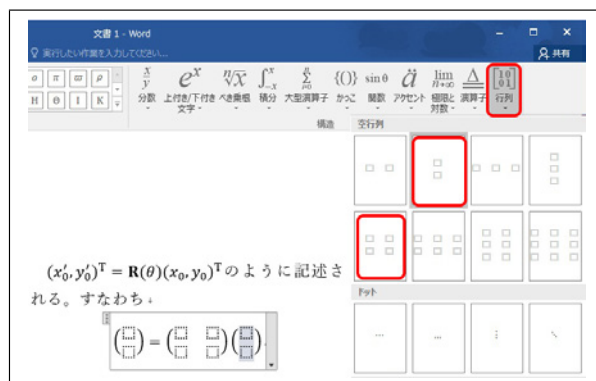


図 G.33 行列の中身をタイプする準備



図 G.34 行列の中身をタイプする準備

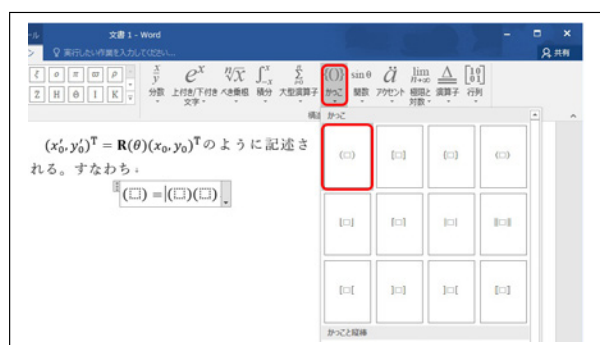


図 G.32 行列を含む数式の準備

図 G.30 では、続きをタイプしてから、「 e^x (上付き/下付き文字) ボタン」をクリックして「, (コンマ)」の両側に下付き文字を打てるようにしてある。

図 G.31 では、「 x_0, y_0 」をタイプしたあと、「 R 」を「 $\mathbf{R}$ 」に、上付きの「 T 」を「 $\mathbf{T}$ 」に変更してある。字体の変更は、メニューバーの「ホーム」をクリックし「フォント」の中の「 $B I U$ 」(Bold, Italic, Under bar) をクリックして行う。

$$(x'_0, y'_0)^T = \mathbf{R}(\theta)(x_0, y_0)^T \text{ のように記述される。すなわち、}$$

$$\begin{pmatrix} x'_0 \\ y'_0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \end{pmatrix}. \quad (8.6)$$

図 G.35 完成した数式

図 G.32 は、行内数式の次の行の改行コードの前に「メニューバー」、「 π ボタン」をクリックして数式ボックスを表示させ、「 $() = ()()$ 」と入力したところである。ただし $()$ は、タイプするのではなく、図 G.32 「 $()$ (かっこ) ボタン」をクリックして入力しなければならない。「 $=$ 」は、キーボードからタイプする。

図 G.33 は、行列の中身をタイプする準備をしたところである。いちばん右にある「行列ボタン」をクリックして、行と列の数を選択する。

図 G.34 は、列ベクトルの要素に、上付き/下付き文字をセットしたところである。この操作は、



図 G.36 Google で「texlive」と入力して検索



図 G.38 「TeX Live ISO images」をクリック



図 G.37 第 1 候補としてヒットした「TeX Live-TeX Wiki」をクリック



図 G.39 どれでも構わないが「http://ftp.jaist.ac.jp...」をクリック

図 G.30 と同様に行う。

図 G.35 は、数式を完成させたところである。数式のあとにピリオドを打ち、空白をいくつかタイプしたあと、「ホーム」をクリックして「段落」を右寄せにするボタンをクリック。数式の横位置は、数式と数式番号の間の空白の個数で調整できる。

G.2 LaTeX のダウンロードとインストール

G.2.1 LaTeX のダウンロード

まず、図 G.37 のように Google で「texlive」と入力して検索すると、図 G.37 のような URL がヒットする。図 G.38, G.39 で、赤枠内のリンクをクリックすると、図 G.40 の画面にたどり着ける。ここで、図 G.40 で、赤枠で囲った「texlive2022.iso」をクリックすると、このファイルのダウンロードが始まり、図 G.41 が表示される。棒グラフと右上の円グラフの表示が 100% に達すると、「texlive2022.iso」のファイルが、PC/ダウンロードのフォルダーに見つかる。

G.2.2 LaTeX のインストール

図 G.42 で DVD イメージファイル「texlive2022.iso」を右クリックするとプルダウン

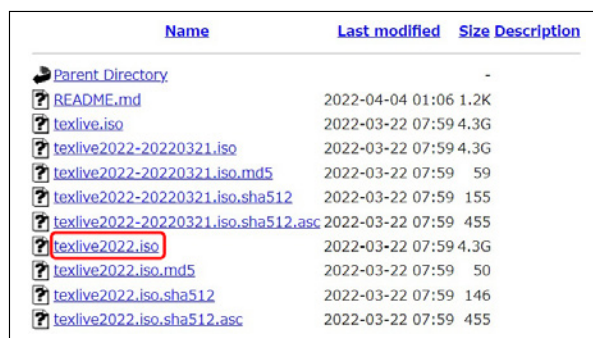


図 G.40 「texlive2022.iso」をクリックしてダウンロード

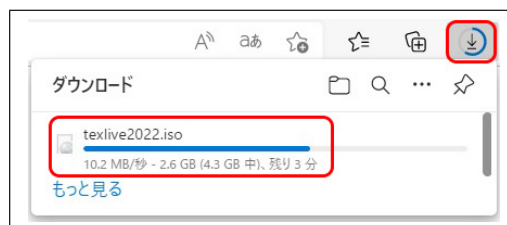


図 G.41 「texlive2022.iso」をダウンロード中の画面。棒グラフと右上の円グラフが 100% になるまで待つ

メニューが開くので、「マウント」をクリックする。これにより図 G.43 のように、仮想 DVD ドライブがマウントされる。「install-tl-windows.bat」の

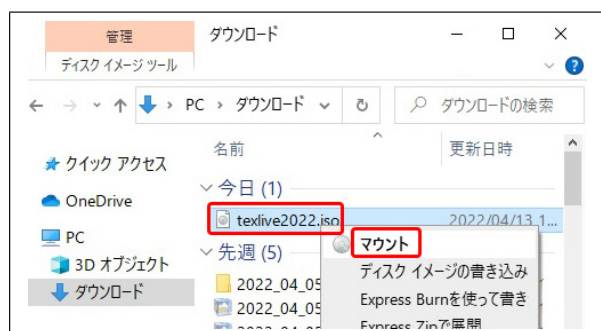


図 G.42 「PC/ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされた「texlive2022.iso」を右クリックし、「マウント」をクリック



図 G.45 LaTeX のインストール開始直後、一瞬表示される画面

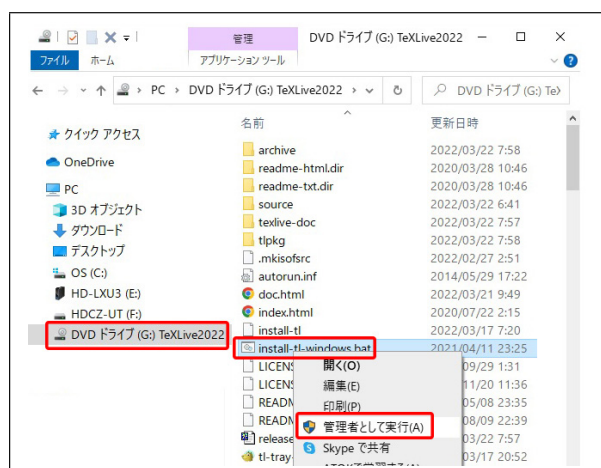


図 G.43 「texlive2022.iso」イメージファイルが DVD ドライブとしてマウントされる。「install-tl-windows.bat」を右クリックし、「管理者として実行 (A)」のクリックで LaTeX のインストールを開始

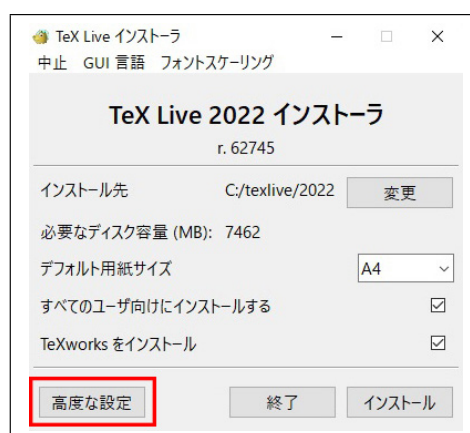


図 G.46 「高度な設定」をクリック

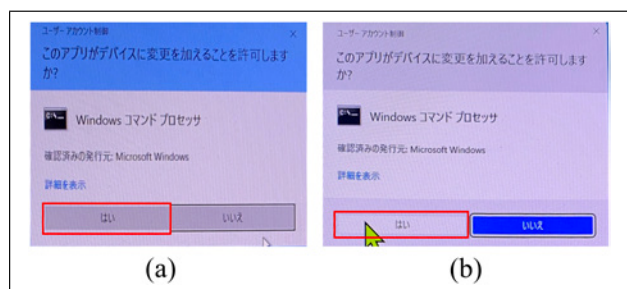


図 G.44 (a)Windows10 (b)Windows11 でのインストール確認画面。

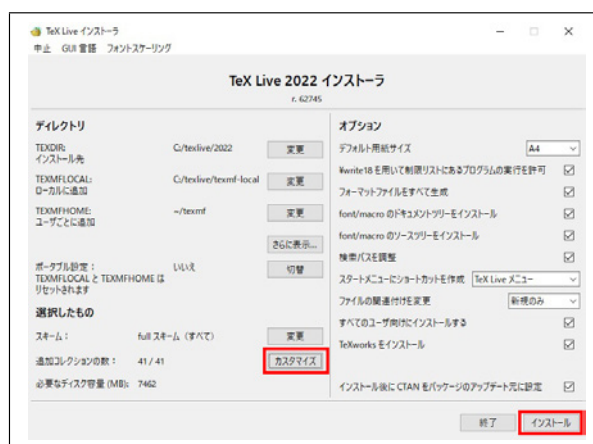


図 G.47 インストールする言語の選択

右クリックでプルダウンメニューが開くので、「管理者として実行」をクリックすると、図 G.45 が一瞬、表示される。図 G.46 が表示されたら、左

下の「高度な設定」をクリックする。図 G.47 が表示されたら、「カスタマイズ」をクリック。図 G.48 で、インストールする言語にチェックを入れて「OK」をクリック。図 G.47 右下の「インス

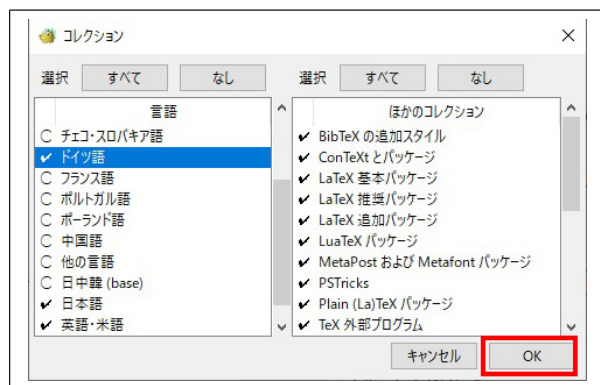


図 G.48 インストールする言語の選択し、「OK」をクリック

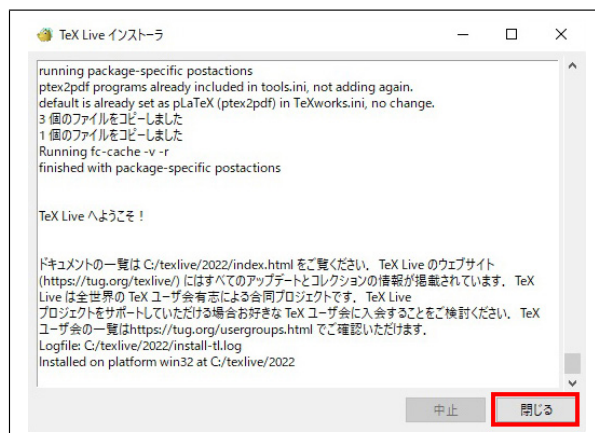


図 G.51 LaTeX インストール終了メッセージ

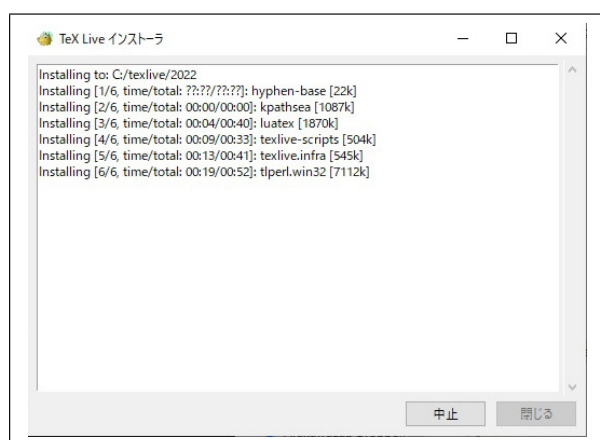


図 G.49 LaTeX インストールの開始



図 G.52 WebClass のトップ画面



図 G.53 講義録のタイトルをクリック

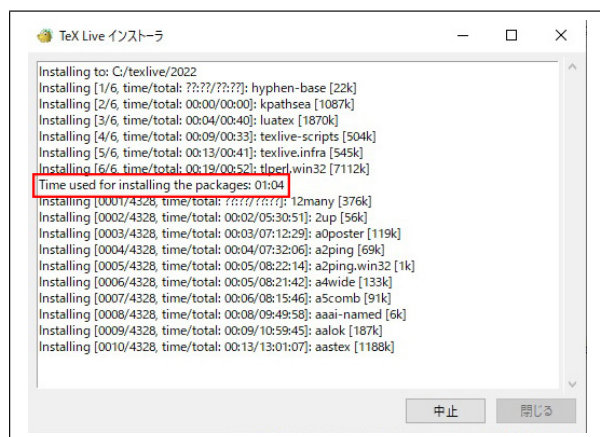


図 G.50 LaTeX インストールに 1h04m を要するとのメッセージ

ツール」をクリックする。

インストールが始まると、図 G.49 が表示され、やがて図 G.50 のように、インストールに要する時間が表示される。インストールが完了すると図

G.51 が表示されるので、右下の「終了」をクリックする。

G.3 LaTeX による「講義録」のダウンロードとコンパイル

G.3.1 講義録ソースファイルのダウンロード

この節では講義録ソースファイルのダウンロードの仕方を記述する。

図 G.52 は物理数学 I の WebClass を開いたときに表示されるメニューである。いちばん左の「教材」をクリックすると、教材一覧が表示されるが、ここで図 G.53 に青い文字で表示された「2021 年度講義録 (2021/06/26 改訂)」をクリックする。この際、最も新しいバージョンの講義録を選択することが望ましい。



図 G.54 「開始」をクリック

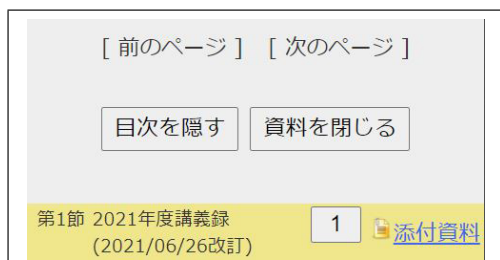


図 G.55 右下の「添付資料」をクリック



図 G.56 圧縮ファイルのファイル名をクリック



図 G.57 ダウンロード終了時にブラウザの左下に表示される画面

図 G.54 で「開始」をクリックすると、画面左上に図 G.55 が表示される。図 G.55 右下の「添付資料」をクリックすると、図 G.56 が表示される。ここで圧縮されたフォルダー名をクリックすると、これのダウンロードが始まる。

ダウンロードが終了すると、ブラウザの左下に、図 G.57 が表示されるが、これを開かなくても構わない。

ダウンロードされた圧縮ファイルは、図 G.58 のように、「C:/ダウンロード」のフォルダーに格

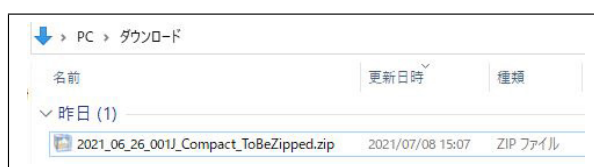


図 G.58 圧縮ファイルは「C:/ダウンロード」のフォルダーに格納される



図 G.59 ファイル名を右クリックして「解凍」「ここに解凍」の順にクリック

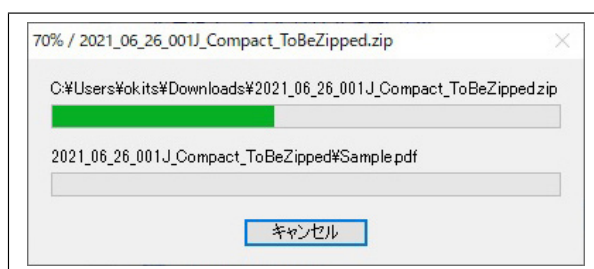


図 G.60 ファイルを解凍中に表示される画面



図 G.61 解凍されたフォルダー

納されている。図 G.58 では、エクスプローラーの表示モードは、「詳細」になっており、日付順にソートしてある。圧縮されたフォルダー名を右クリックして「解凍」「ここに解凍」の順にクリックすると、圧縮フォルダーの解凍が始まる。解凍中には、図 G.60 が表示される。解凍が完了すると、図 G.61 のように、圧縮フォルダーの上に、解凍されたフォルダーが表示されている。このフォルダーを開いて表示されたのが図 G.62 である。

名前	日付時刻	種類
000_Compile_Win10_ComplexNumber.bat	2021/06/26 16:26	Windows バッチファ...
000_Compile_Win10_ComplexNumber_Final.bat	2021/06/26 16:26	Windows バッチファ...
000_Make_bb.bat	2021/06/12 1:13	Windows バッチファ...
000_PhysicalMathematics_2021_06_26_001.indorg	2021/06/26 17:22	INDORG ファイル
000_PhysicalMathematics_2021_06_26_001.tex	2021/06/26 16:25	TEX ファイル
000_PhysicalMathematics_Index.txt	2020/06/03 0:58	テキスト文書
000_PhysicalMathematics_Q_and_A.txt	2020/06/16 22:34	テキスト文書
000MyIndexList	2014/01/28 15:54	IST ファイル
0001_Rename.bat	2021/06/26 16:23	Windows バッチファ...
0001_RenameFigure.bat	2021/04/24 2:29	Windows バッチファ...
001_chapter01.aux	2021/06/26 18:10	AUX ファイル
001_chapter01.tex	2021/06/12 0:00	TEX ファイル

図 G.62 解凍されたフォルダーの中

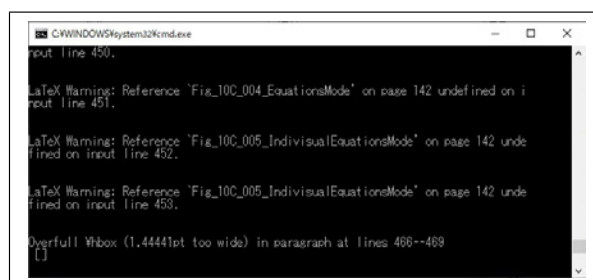


図 G.64 図 G.62 1 行目のファイルをダブルクリックして表示されるウィンドウ

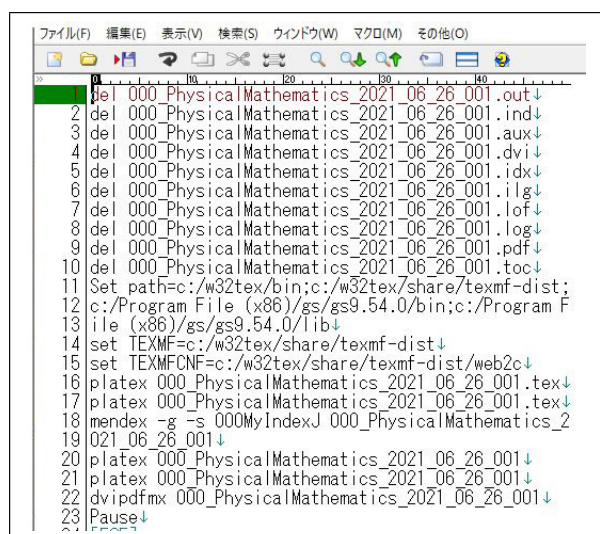


図 G.63 図 G.62 1 行目のファイルの中身

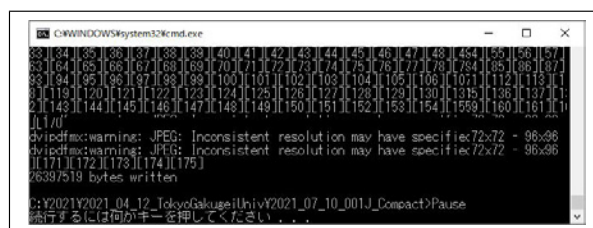


図 G.65 コンパイル終了時に表示されるウィンドウ

名前	更新日時
000_Compile_Win10_ComplexNumber.bat	2021/07/10 15:38
000_Compile_Win10_ComplexNumber_Final.bat	2021/07/10 15:38
000_Make_bb.bat	2021/06/12 1:13
000_OptimizePDF.bat	2021/06/18 14:47
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.aux	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.dvi	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.idx	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.ilg	2021/07/10 20:07
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.ind	2021/07/10 20:07
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.indorg	2021/07/10 17:14
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.lof	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.log	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.lot	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.out	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.pdf	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.tex	2021/07/10 15:40
000_PhysicalMathematics_2021_07_10_001.toc	2021/07/10 20:08
000_PhysicalMathematics_Index.txt	2020/06/03 0:58
000_PhysicalMathematics_Q_and_A.txt	2020/06/16 22:34

図 G.66 コンパイル終了時のフォルダーの中

G.3.2 講義録ソースファイルのコンパイル

図 G.62 の第 1 行目のバッチファイルをダブルクリックして実行すると、LaTeX ソースファイルの最初のコンパイルを行うことができる。このバッチファイルの中身を示しているのが、図 G.63 である。第 1 行目から第 10 行目までは、先にコンパイルされたファイルがある場合、「del」の命令実行によりこれらを消去する。第 11-13 行目までは、「Set path」のコマンドに「パス」を通して、「パス」が通してあるフォルダー内にある実行ファイルは、ファイル名の入力だけで実行することができる。16-17 行目および 20-21 行目の「platex」（日本語 LaTeX のコンパイル）、18 行目の「mendex」（目次を作る）、22 行目の「dvi2pdfmx」（pdf ファイルを生成する）の実行ファイルは、いずれも「パス」が通ったフォルダーにある。14-15 行目の「set TEXMF」と「set

TEXMF CNS」では、設定ファイルが置いてあるフォルダーを指定している。

図 G.66 は最初のコンパイル終了時のフォルダーの中身である。PDF ファイルが生成されていることが分かる。

図 G.62 第 1 行目のバッチファイルをダブルクリックすると図 G.63 に記述された命令がすべ

フーリエ積分	52	わ	
フーリエ変換	119	ワード (Word)	139
フーリエ変換型ホログラフィー	88, 90		
フーリエ変換像	31, 49, 51, 68, 71, 73, 76		
フーリエ余弦級数	37, 52		
複素共役 (共役複素数)	12, 35, 41, 55		
複素数表示のフーリエ級数	38, 41, 53, 58		
複素数平面 (ガウス平面)	1, 11, 15, 17, 65, 92, 95		
不斉触媒	7, 27		
物体光	86, 87, 89, 90		
プライマー	123		
ブラッグ (ウィリアム・ヘンリー)	19, 21, 73		
ブラッグ (ウィリアム・ローレンス)	19, 22, 25, 26, 28, 30, 31, 71, 73		
ブラッグの条件式	19, 21, 23		
ブラッグの反射条件	19, 21, 23, 25, 26, 130, 133		
ブラッグホール	118, 119		
分解能	49		
分配法則	2, 4, 13, 32		
平行 6 面体	5		
平行四辺形の面積	134		
平面	132		
平面の交点	96, 132		
平面の方程式	96, 132		
平面波	133		
ベクトル積	134		
ベクトル積 (外積)	13		
ベクトルの演算	1, 131		
偏角	12		
ブラッグ (ウィリアム・ヘンリー)	19, 21, 73	ローレンツ力	134
ブラッグ (ウィリアム・ローレンス)	19, 22, 25, 26, 28, 30, 31, 71, 73	わ	
ブラッグの条件式	19, 21, 23	ワード (Word)	139
ブラッグの反射条件	19, 21, 23, 25, 26, 130, 133		

図 G.67 索引の末尾，左右の段をそろえる

```

\item ブラッグの条件式\fill \hyperindexformat{\textbf}[19], \downarrow
\hyperpage[21--23]\downarrow
\item ブラッグの反射条件\fill \downarrow
\hyperindexformat{\textbf}[19], \hyperpage[21--23], \hyperpage[130], \downarrow
\hyperpage[26], \hyperpage[133]\downarrow
\downarrow
\newpage\downarrow
\item ブラッグホール\fill \hyperpage[118], \hyperpage[119]\downarrow
\item 分解能\fill \hyperpage[49]\downarrow
\item 分配法則\fill \hyperpage[2--4], \hyperpage[13], \downarrow
\hyperpage[32]\downarrow

```

図 G.68 「ind」ファイルに「\newpage」のコマンドを挿入

図 G.70 図 G.62 2 行目のファイルをダブルクリックして 2 回目のコンパイルを行っているところ

```

1 del 000_PhysicalMathematics_2021_06_26_001.pdf\downarrow
2 XCopy *.indorg *.ind /y\downarrow
3 Set path=c:/w32tex/bin;c:/Program File (x86)/gs/gs
4 9.54.0/bin;c:/Program File (x86)/gs/gs9.54.0/lib\downarrow
5 set TEXMF=c:/w32tex/share/texmf-dist\downarrow
6 set TEXMFCNF=c:/w32tex/share/texmf-dist/web2c\downarrow
7 platex 000_PhysicalMathematics_2021_06_26_001.tex\downarrow
8 dvipdfmx 000_PhysicalMathematics_2021_06_26_001\downarrow
9 [EOF]

```

図 G.69 図 G.62 2 行目のファイルの中身

て自動で実行され，実行中には図 G.64 が表示される。

23 行目の「Pause」，すべてのコマンドの実行が終了したときに，バッチファイルの実行を中断し，任意のキーのタイプを求める命令である。このコマンドにより，コンパイル終了時には，図

G.65 が表示される。任意のキーをタイプするとコマンドウィンドウが閉じる。「Pause」は，コンパイル時のエラーメッセージを表示させるのに便利なコマンドである。

図 G.67 (a) は，生成された PDF ファイル末尾の目次である。左右の段の末尾がそろっていない。

図 G.66 に表示されている「ind」が拡張子のファイルに索引の情報が納められている。図 G.68 は「ind」ファイルの中身を編集し，図 G.67 (a) の「折り返すべき行」の部分に「\newpage」のコマンドを挿入したところである。このあと，拡張子を「indorg」に変更して保存する。

図 G.69 は，図 G.62 2 行目のファイルの中身である。1 行目では，1 回目のコンパイルででき



図 G.71 Googleで「秀丸エディタ」と入力して検索。「秀まるおのホームページ」をクリック

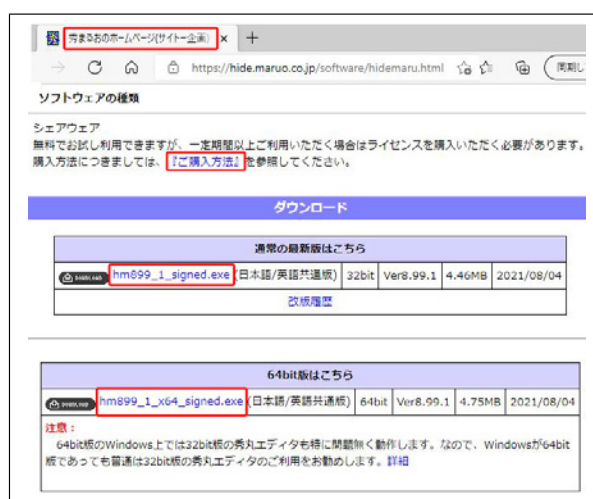


図 G.72 「ご購入方法」を参照すると入金方法を確認できる。「通常の最新版」ないしは「64bit版」のファイルをダブルクリック

た pdf ファイルを削除している。前の段落に記述した手順で作った「indorg」のファイルを、索引を格納したファイルである「ind」ファイルにコピーしている。3-4 行目で「パス」を通し、5-6 行目では、設定ファイルのあるフォルダーを指定している。7 行目で「latex」のコマンドを実行し、コンパイルすることにより、「ind」ファイルの内容を反映した索引を作り直している。8 行目で「dvi2pdf」のコマンド実行により、PDF ファイルの生成を行っている。これらのコマンド実行中には、図 G.70 が表示されるが、最後に「Pause」の記述がないため、コンパイル実行後には、画面は消えてしまう。

この処理により、PDF ファイル末尾の索引では図 G.67 (b) のように、左右のコラムがそろうことになる。「\newpage」のコマンドは、本文中の改ページにも有効である。

この処理により、PDF ファイル末尾の索引では図 G.67 (b) のように、左右のコラムがそろうことになる。「\newpage」のコマンドは、本文中の改ページにも有効である。

G.4 秀丸エディタのダウンロードとインストール

LaTeX のソースファイルの編集には、エディターとよばれるプレインテキストの編集用ソフトウェアが必要である。「秀丸エディタ」は、Web 上で入手できる 4000 円のシェアウェアで、国

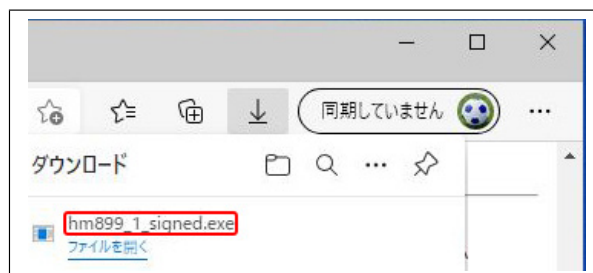


図 G.73 ダウンロードが終了するとファイル名がブラウザの右上に表示される

産のエディタとして非常に高い評価を得ており、LaTeX のソースファイルの編集にはこれを用いることが推奨される。Python, Fortran などのプログラミング言語や Gnuplot の gp ファイルなどのテキストファイルを編集するには、非常に高機能で使いやすい汎用エディターである。一度ライセンスを購入すれば、その後の最新バージョンをいつでも入手して使うことができる。ライセンス購入前に、試用することができる。2023 年 10 月現在、XP 以降のすべてのバージョンの Windows 上で動作する。

G.4.1 秀丸エディタのダウンロード

図 G.71 は、Google で「秀丸エディタ」と入力して検索をかけたところである。「秀まるおのホームページ」が第 1 候補としてヒットするので、これをクリックする。図 G.72 のホームページが



図 G.74 「C:/ダウンロード」のフォルダーにあるファイルをダブルクリック

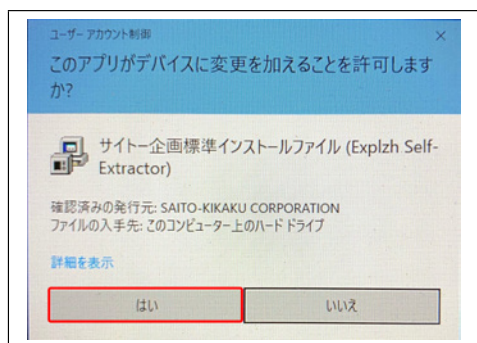


図 G.75 確認メッセージに対して「はい (Y)」をクリックして続行する

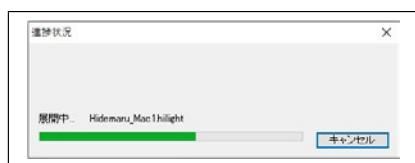


図 G.76 ファイルを展開中に表示される画面

開き、「ご購入方法」をクリックすると、ライセンス取得のための入金方法を表示させることができる。その下にある「hm899_1_signed.exe」(32bit 版) ないしは「hm899_1_x64_signed.exe」(64bit 版) をクリックすることにより秀丸エディターをダウンロードできる。32bit 版は、64bit のパソコンでも動作する。通常は 32bit 版のダウンロードが推奨される。ダウンロードして試用した後、ライセンスを取得すればよい。

ダウンロードが終了すると、ブラウザの右上に、図 G.73 が表示される。ここで「ファイルを開く」はクリックしない。

図 G.77 が表示されたら、「はい (Y)」をクリックしてインストールを開始する。図 G.78 が表示されたら、古い秀丸エディターで編集集中のファ



図 G.77 インストール確認メッセージ

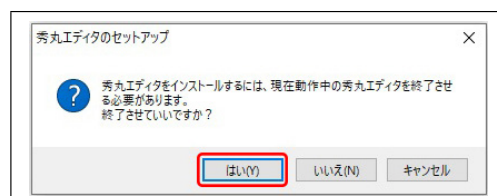


図 G.78 秀丸エディターで編集集中のファイルがないことを確認して「はい (Y)」をクリック

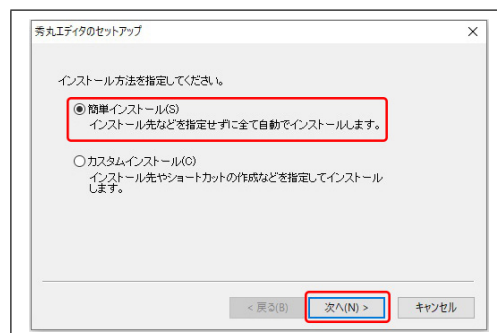


図 G.79 通常は「簡単インストール」でかまわない

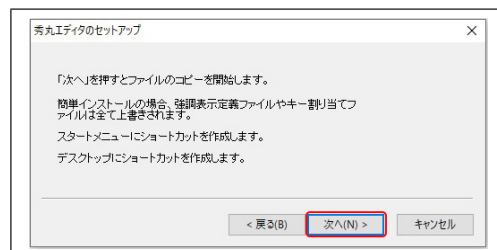


図 G.80 セットアップオプションを確認して「次へ (N)>」をクリック

イルが開いていないことを確認してから、「はい (Y)」をクリックする。

G.4.2 秀丸エディタのインストール

「hm899_1_signed.exe」は、図 G.74 のように、「PC/ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされる。これをダブルクリックすると、図 G.75 が表示される。「はい (Y)」をクリックして続行

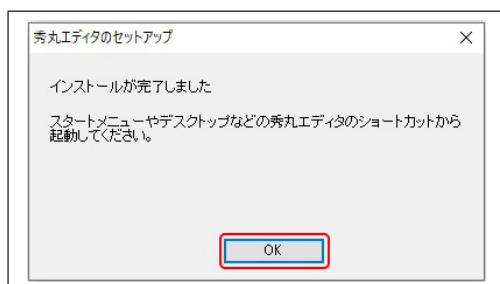


図 G.81 インストール完了メッセージ。「OK」をクリック

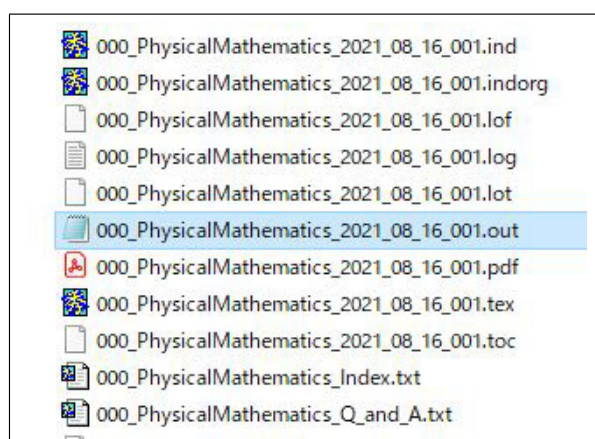


図 G.84 図 G.82, 図 G.83 の操作で *.indorg, *.ind(インデックスファイル) と *.tex(LaTeX のソースファイル) をダブルクリックすることにより, 秀丸エディタで開けるようにしたところ

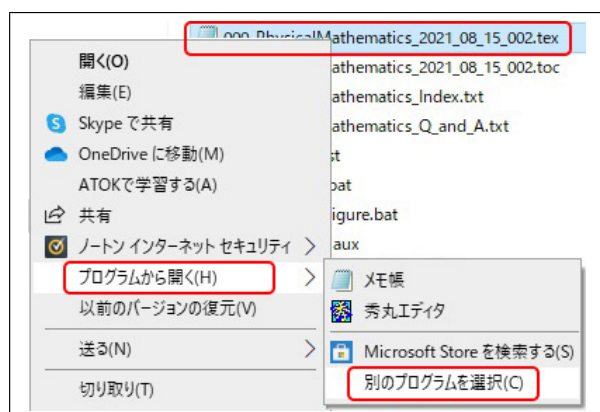


図 G.82 ファイルを右クリックし、「プログラムから開く (H)」 「別のプログラムを選択 (C)」をクリック

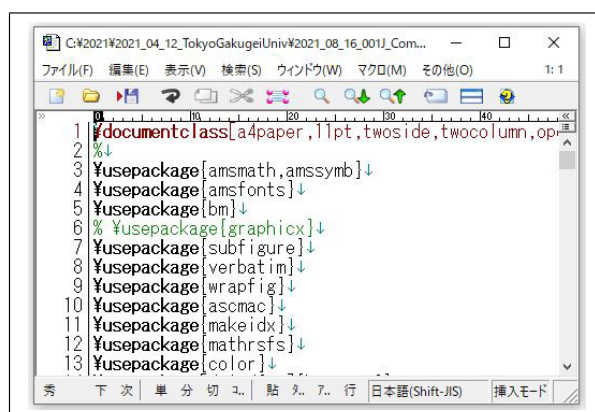


図 G.85 秀丸エディタで LaTeX のソースファイルを開いたところ

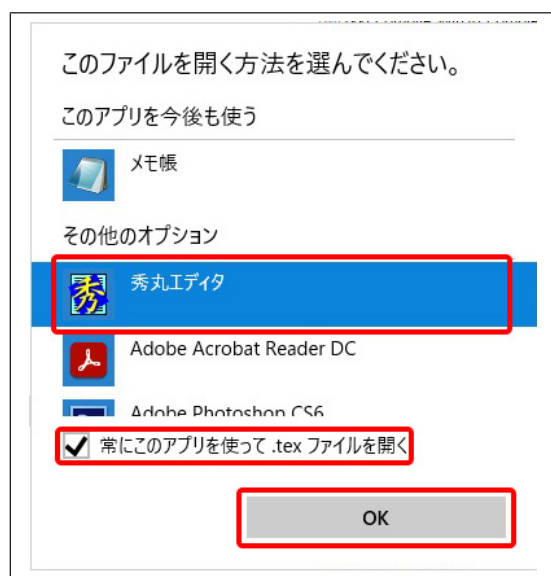


図 G.83 「秀丸エディタ」をクリックして選択し「常にこのアプリを使って開く」をチェックして、「OK」をクリック

すると、ファイルを展開中であることを示す図 G.76 が表示される。

図 G.79 が表示されるが、通常は「簡単インストール」を選択する。図 G.80 のようにセットアップオプションが表示されるが、そのまま「次へ (N)>」をクリックする。

図 G.81 は、インストール完了メッセージである。「OK」をクリックして終了する。

G.4.3 秀丸エディタで開くように拡張子を登録

図 G.82, 図 G.83 の操作で, `tex` が拡張子のファイルをダブルクリックするだけで, 秀丸エディタで開くように設定できる。図 G.84 は, 同様な手順で `*.indorg`, `*.ind` (LaTeX のインデック

スファイル) と *.tex (LaTeX のソースファイル) をダブルクリックすることにより、秀丸エディタで開けるように設定したところである。

図 G.85 は、LaTeX のソースファイルを秀丸エディタで開いたところである。メニューバーは、ワードとよく似ており、直感的な操作で使う

ことができる。その他、便利な隠しコマンドがある。使い方の詳細については、講義で説明する。高度な機能については、Web 上に多くの記事があり、それらを参照しながら、使い慣れてゆくことが推奨される。

付録 H

Gnuplot のインストール方法と使い方

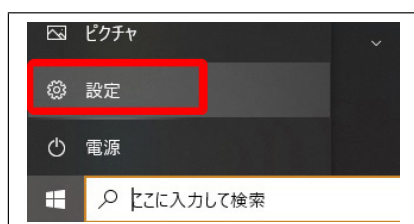


図 H.1 Windows 画面左下の「スタートボタン」をクリック。下から 2 番目の「設定」をクリック



図 H.2 「設定一覧」から「アプリ」をクリック

Gnuplot(グニュープロット, ニュープロット) は, 2 次元および 3 次元のグラフを描画できるフリーソフトウェアである。1986 年に最初のバージョンがリリースされた。Gnuplot チームにより現在もバージョンアップが行われており, UNIX, LINUX, Windows, MacOS に対応している。計算データ, 測定データをグラフ化するツールとして, 世界的に広く用いられている。

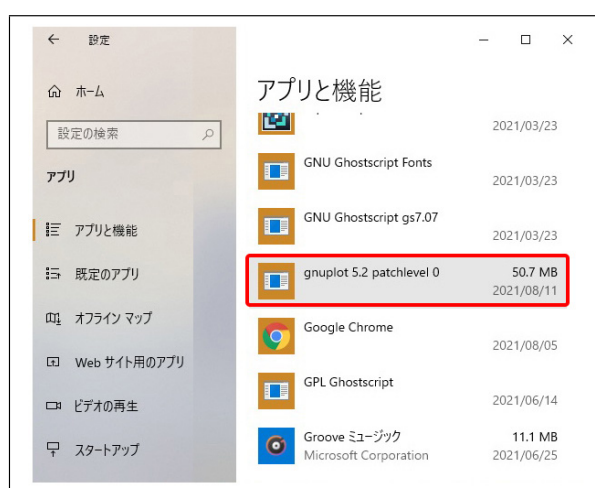


図 H.3 古いバージョンの gnuplot をクリック

本章では, これのダウンロードとインストールの仕方, および使い方を記述する。

H.1 古いバージョンのアンインストール

本章では, Gnuplot5.2.8 のインストールの仕方を記述するが, これ以外のバージョンの Gnuplot がインストールされている場合には, まずこれをアンインストールする必要がある。

図 H.1 は, Windows の画面左下にあるスタートボタン付近を示している。スタートボタンをクリックしたあと設定ボタンをクリックすると, 図 H.2 が開くので, 「アプリ」をクリックする。図 H.3 が表示されるので, 古いバージョンの Gnuplot にマウスカースルを合わせてクリックし, 図 H.4 (a) を表示させる。「アンインストール」をクリックすると, 図 H.4 (b) が表示されるので, ここでも「アンインストール」をクリック



図 H.4 (a) で「アンインストール」をクリックすると、(b) が開くので「アンインストール」をクリック

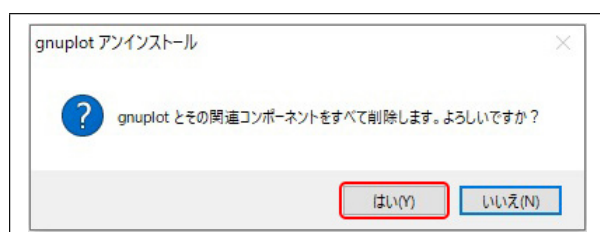


図 H.5 確認メッセージが表示されるので「はい」をクリック

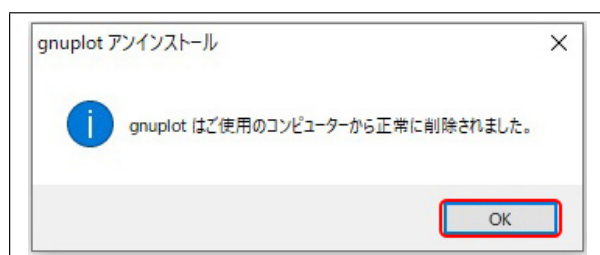


図 H.6 正常に除されたことを示すメッセージ。「OK」をクリック



図 H.7 Google で「Gnuplot Homepage」と入力



図 H.8 第 1 候補の「Gnuplot Homepage」をクリック

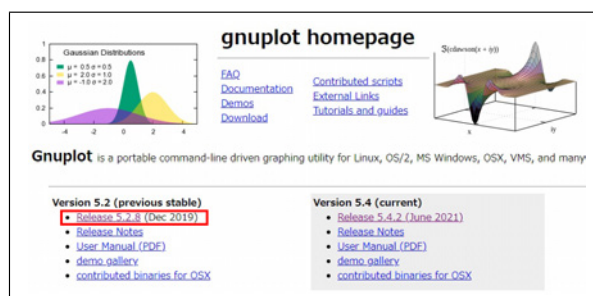


図 H.9 Version 5.2 (prerevious stable) の「Release 5.2.8 (Dec 2019)」をクリック

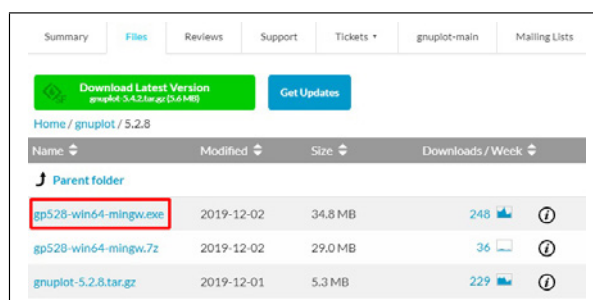


図 H.10 「gp528-win64-mingw.exe」をクリック

する。図 H.5 が表示されたら「はい」をクリックし、アンインストールを開始する。正常に終了すると、図 H.6 が表示されるので、「OK」をクリックしてアンインストールを終了する。

H.2 バージョン 5.2.8 のダウンロード

図 H.7 は Google で「Gnuplot Homepage」と入力したところである。図 H.8 のように、第 1 候補でヒットした Gnuplot Homepage をクリックする。図 H.9 が表示されたら安定したバージョンの最新版である Version 5.2.8 をクリックする。図 H.10 が表示されたら、「gp528-win64-mingw.exe」をクリックするとダウンロードが始まり、終了するとブラウザの右上に図 H.11 が



図 H.11 「gp528-win64-mingw.exe」のダウンロードが終了するとブラウザーに右上に表示される

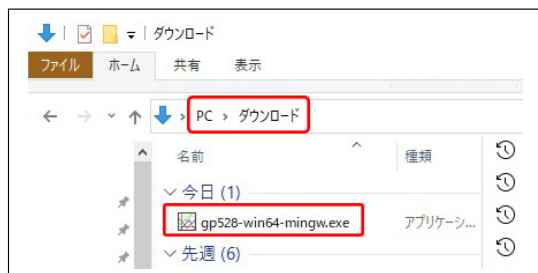


図 H.12 「gp528-win64-mingw.exe」は、パソコンの「ダウンロード」のフォルダーにある

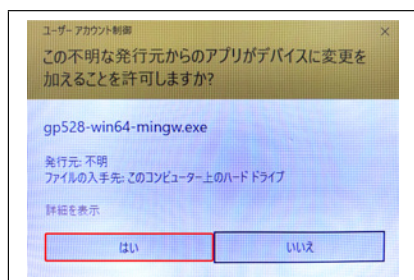


図 H.13 セキュリティーの警告が出るが「はい」をクリックして続行

表示される。ここで「ファイルを開く」はクリックしない。

H.3 バージョン 5.2.8 のインストール

「gp528-win64-mingw.exe」は、図 H.12 のように「PC/ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされている。「gp528-win64-mingw.exe」をダブルクリックすると、セキュリティーの警告が図 H.13 のように表示されるが、「はい」をクリックして続行する。このあと、図 H.14-図 H.25 が順に表示されるので、以下の記述にしたがってインストールしてゆく。

図 H.14 では「日本語」のまま「OK」、図 H.15 で

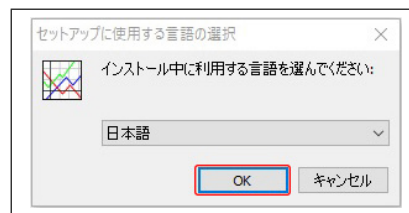


図 H.14 言語選択は日本語になっているのでそのまま「OK」をクリック

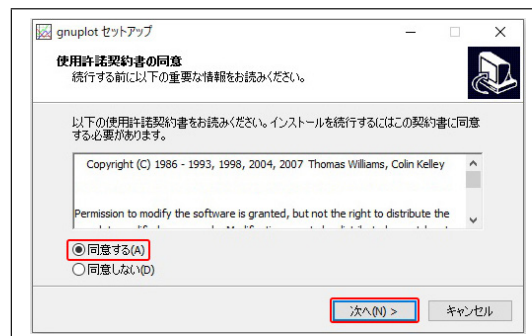


図 H.15 使用許諾契約書で「同意書」にチェックを入れて「次へ (N)>」をクリック

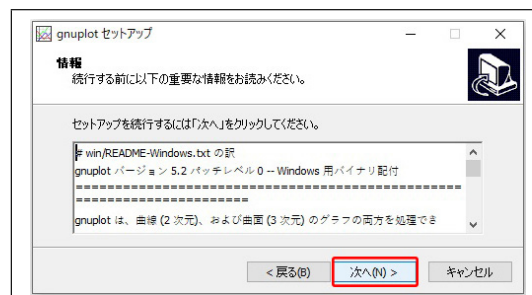


図 H.16 情報ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック

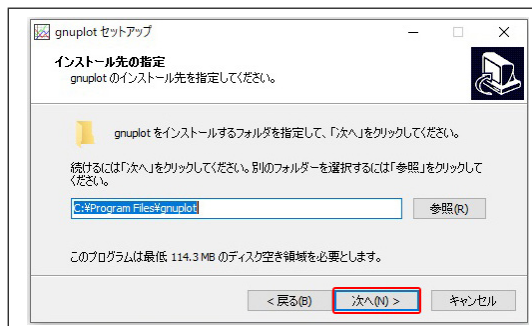


図 H.17 インストールの設定ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック

は「同意する」にチェックを入れて「次へ (N)>」,

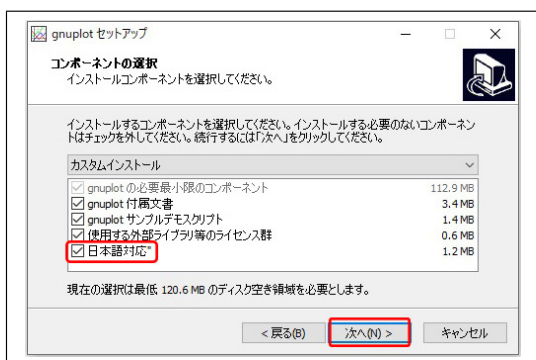


図 H.18 コンポーネントの選択ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック

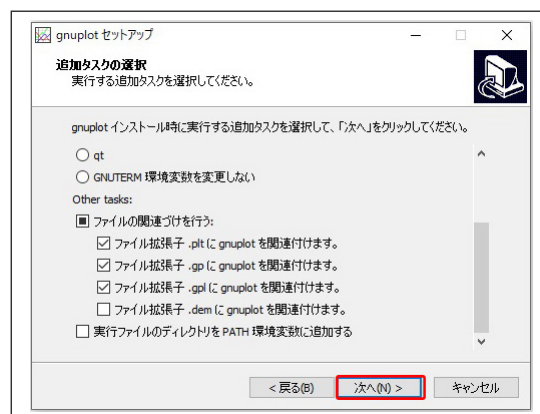


図 H.21 追加タスクの選択ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック

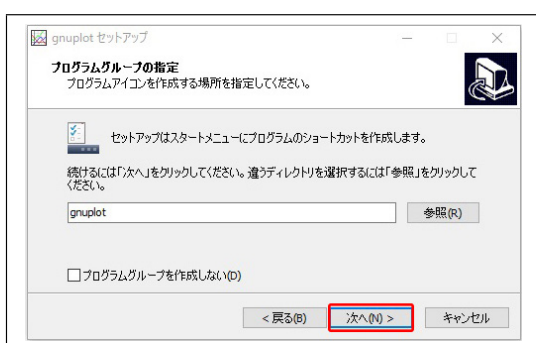


図 H.19 グループ設定ウィンドウが表示されたら「次へ (N)>」をクリック

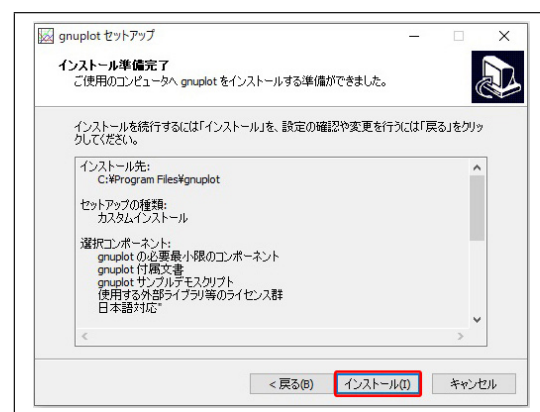


図 H.22 インストールの準備完了ウィンドウが表示されたら「インストール」をクリック

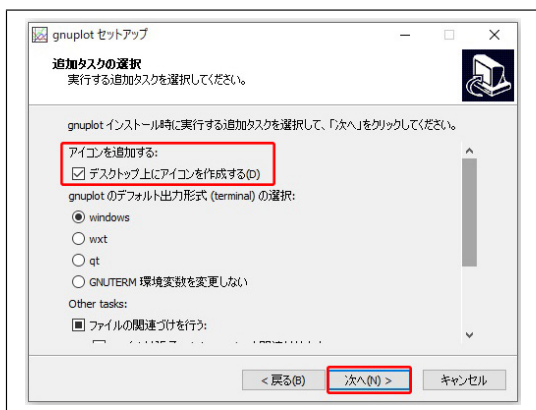


図 H.20 追加タスクの選択ウィンドウが表示されたら「デスクトップ上にアイコンを作成」にチェックを入れ「次へ (N)>」をクリック

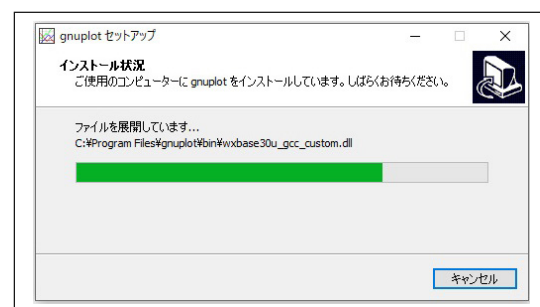


図 H.23 インストール中に表示されるウィンドウ

図 H.16, H.17, H.18, H.19 では、「次へ (N)>」をクリックする。ただし、図 H.18 では、「日本語対応」にチェックを入れる。図 H.20 では、「デスクトップの上にアイコンを作成する (D)」にチェックを入れて「次へ (N)>」、図 H.21 では、そのま

ま「次へ (N)>」、図 H.22 では「インストール (I)」をクリックする。

Gnuplot インストール中は、図 H.23 が表示される。図 H.24 では、そのまま「次へ (N)>」をクリックする。図 H.25 では、「完了 (F)」をクリックしてインストールを終了する。デスクトップには、図 H.26 のアイコンが新しく表示される。

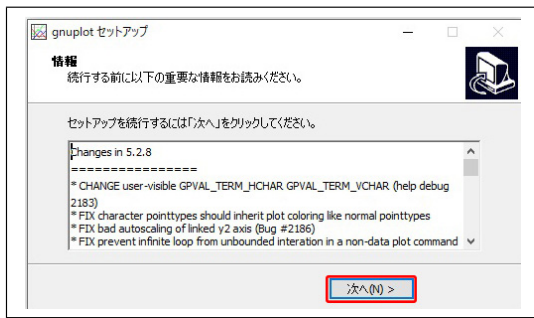


図 H.24 情報ウィンドウが表示されたら「次へ(N)>」をクリック



図 H.25 セットアップ完了メッセージ



図 H.26 デスクトップ上に作成されたアイコン

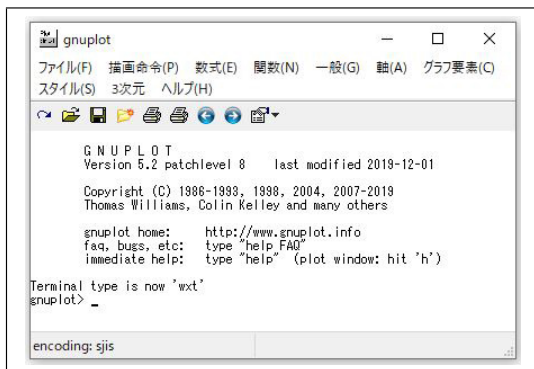


図 H.27 アイコンをダブルクリックして開く画面

H.4 Gnuplot の使い方

H.4.1 初歩的なグラフ描画

図 H.27 は、デスクトップ上のアイコン (図 H.26) をダブルクリックして、開いたウィンドウ

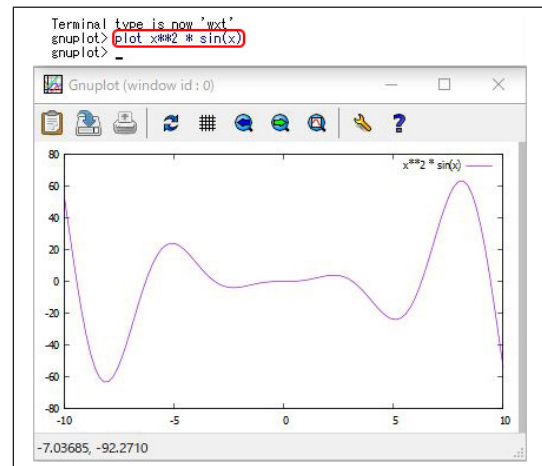


図 H.28 「 $y = x^2 \sin x$ 」のグラフをプロットしたところ

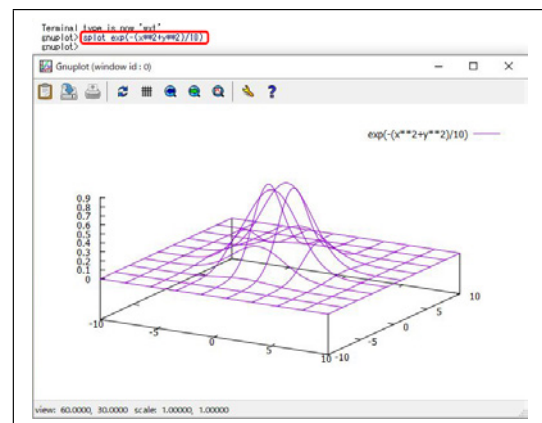


図 H.29 2次元の正規分布曲線「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットしたところ

である。コマンドプロンプトに Gnuplot の命令をタイプするのが、最も基本的な使い方である。

H.4.1.1. 2次元のグラフ

図 H.28 は、図 H.27 のコマンドプロンプトで、「plot x**2*sin(x)」と入力して、[Enter] キーをタイプしたところである。「plot」は、2次元のグラフを描画する命令である。 $y = x^2 \sin(x)$ が、横軸 x 、縦軸 y で、プロットされている。

H.4.1.2. 3次元のグラフ

図 H.29 は、図 H.27 のコマンドプロンプトで、「splot exp(-(x**2 + y**2)/10)」と入力して、[Enter] キーをタイプしたところである。「splot」は、3次元のグラフを描画する命令である。 $z =$

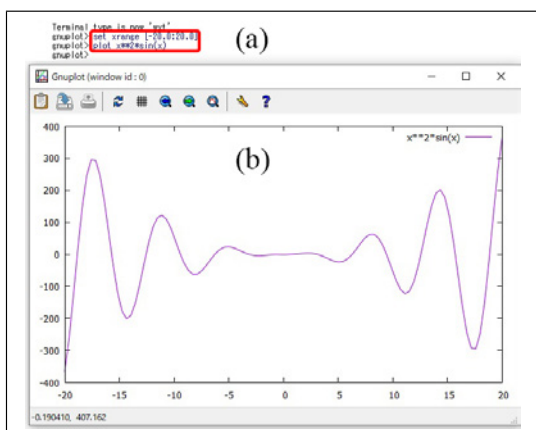


図 H.30 x のレンジを $-20 \sim 20$ に設定する「set xrange [-20:20]」とタイプしてから「 $y = x^2 \sin x$ 」のグラフをプロットしたところ

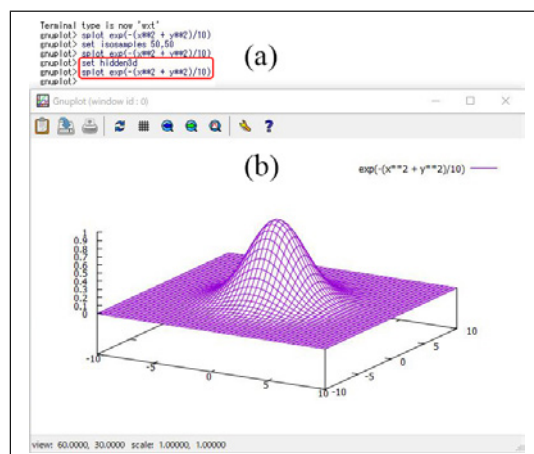


図 H.32 「set hidden3d」のコマンドを入力してから、「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットし直したところ

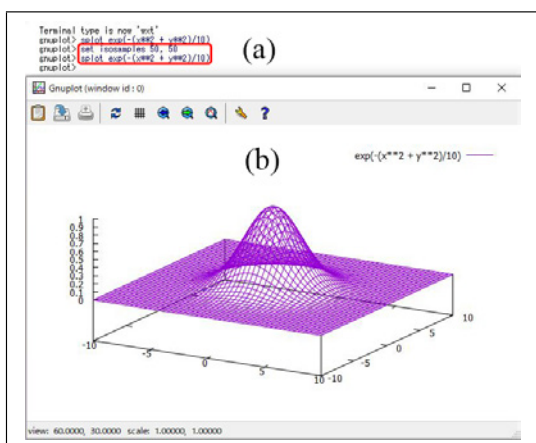


図 H.31 「set isosamples 50, 50」とタイプしてから「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットしたところ

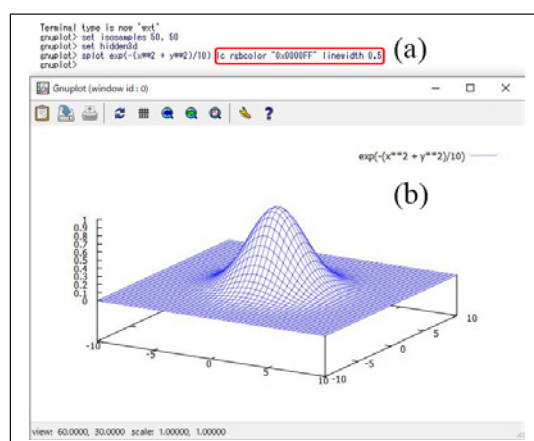


図 H.33 線の色と太さを指定をして「 $z = \exp[-(x^2 + y^2)/10]$ 」のグラフをプロットしたところ

$\exp[-(x^2 + y^2)/10]$ のグラフが描画されている。 x は横方向の軸、 y は奥行きの軸、 z は縦の軸である。3次元のグラフは、図の中央付近をクリック&ドラッグして、3D回転させることができる。

H.4.2 パラメーターをコマンドで指定するグラフ描画

図 H.27 のコマンドプロンプトで、パラメータを指定してグラフを描画することができる。

H.4.2.1. 2次元のグラフ

図 H.30 (a) で、赤枠で囲ったように「set xrange [-20.0:20.0]」と入力し [Enter] してから「plot x**2*sin(x)」とタイプ、[Enter] して描画させたのが、図 H.30 (b) である。「set xrange」は、

x 軸の描画範囲を設定するコマンドである。「set yrange」で y 軸の範囲も設定できるが、ここでは特に設定せず、gnuplot に描画レンジを自動設定させている。

H.4.2.2. 3次元のグラフ

図 H.29 の描画のあと、図 H.31 (a) のように、「set isosamples 50, 50」とタイプし、メッシュの数を 50×50 にセットした上で、グラフを再描画したのが、図 H.31 (b) である。「splot exp(-(x**2 + y**2)/10)」は上矢印キーを2度タイプしてから、[Enter] キーをヒットすることにより入力されている。 N 回前にタイプしたコマンドは、上矢印キーを N 回タイプすることで、よび

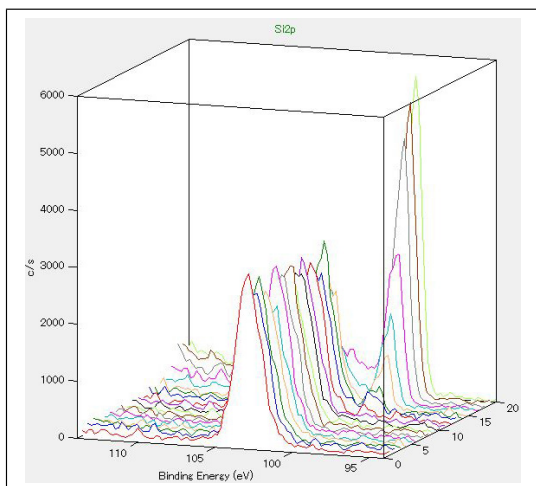


図 H.34 「Montage viewer」表示した、スパッタリングを繰り返して測定された光電子スペクトル

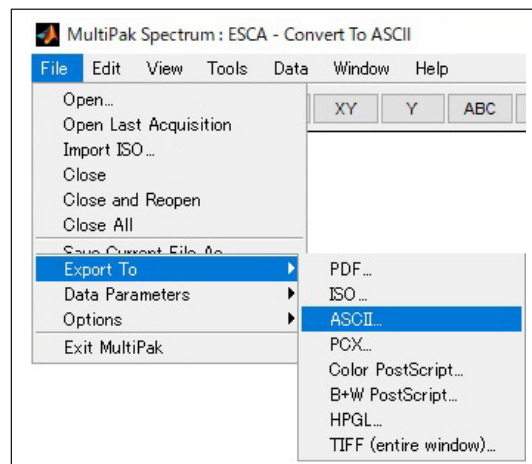


図 H.35 「File」「Export To」「ASCII」を順にクリックして、光電子スペクトルを ASCII 形式で保存する

だすことができる。

図 H.31 (b) を表示させたあと、図 H.32 (a) のように「set hidden3d」とタイプして、再度「splot exp(-(x**2 + y**2)/10)」を実行して表示されたのが、図 H.32 (b) である。「set hidden3d」は、3次元グラフの手前側だけを表示するコマンドである。

H.4.2.3. 線の色と太さの指定

図 H.33 (a) で、グラフの線の色を「lc rgbcolor "0x0000FF"」のように指定し、線の太さを「linewidth 0.5」と指定して、2次元の正規分布曲線(ガウシアン)をプロットしたのが、図 H.33 (b) である。

「lc」は「linecolor」の省略形で、「linecolor」とフルスペルで入力してもかまわない。「rgbcolor」は、色を赤(red)、緑(green)、青(blue)の明るさで指定することを宣言するコマンドで、6桁の16進数で三原色の明るさを指定する。「0xFF0000」ならば赤、「0x00FF00」ならば緑、「0x0000FF」ならば青となる。「0x800000」ならば暗い赤、「0x008000」ならば暗い緑、「0x000080」ならば暗い青となる。また、「0x000000」ならば黒となる。「linewidth」は、線の太さを「ポイント(pt)」単位で指定するオプションで、「lw」と省略して記述することもできる。

H.4.3 データをファイルから読み込んでのグラフ描画

データファイルから数値を読み込んでグラフを描画する際、図 H.27 [p.173] の画面で、コマンドを打ち込んでグラフを描画することもできるが、フォルダーを移動するコマンドなどを多くタイプしなければならず、非常に面倒になる。「gp」の拡張子を持つファイルにコマンドを記述して、データファイルがあるフォルダーに置いておくと、このファイルをダブルクリックするだけで、グラフを描画することができる。以下では、この方法によるグラフ描画について記述する。

H.4.3.1. csv ファイルへのエクスポート

実験装置によって取得されたデータの場合、解析用ソフトウェアには、エクセルで読み込むことができる ASCII ファイルに、計測データをエクスポートする機能がついていることが多い。本節では、光電子分光装置(XPS装置)UlvacPhi Phi5000 VersaProbe で取得した実験データを、解析用ソフトウェア「MultiPak」からエクスポートした場合について記述する。

図 H.34 は、解析ソフトウェア「MultiPak」の Montage viewer のモードで表示されたもので、スパッタリングを繰り返して得られた光電子スペクトルである。図 H.35 のようにクリックすると、図 H.36 が表示される。ここで、

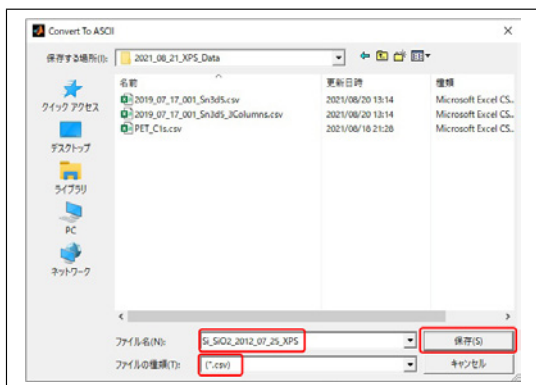


図 H.36 エクセルで取り込める「csv」の拡張子で ASCII データを保存する

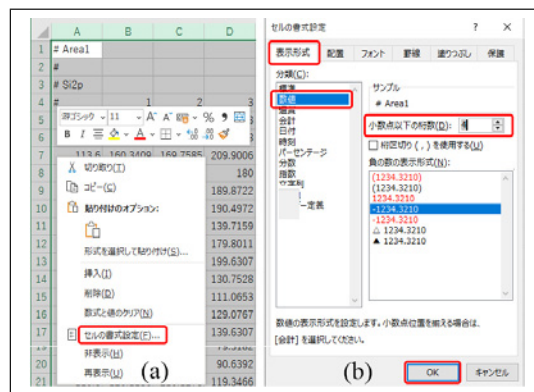


図 H.39 すべての列に対して小数点以下の桁を 4 にする

図 H.37 「Si_SiO2.2021.07.25_XPS.csv」をダブルクリックして開いたところ

図 H.40 データ加工後のエクセルファイル

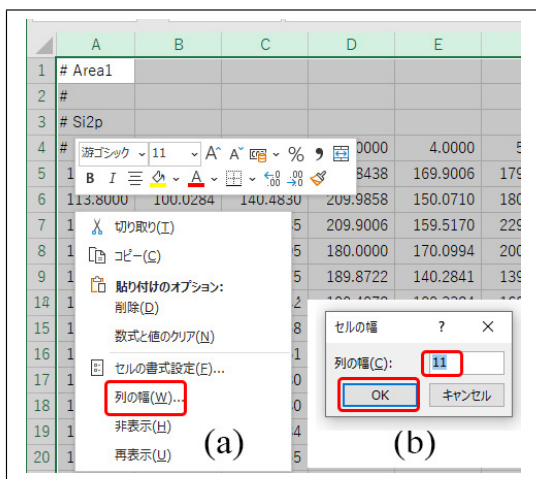


図 H.38 すべての列の幅を 11 桁にする

「Si_SiO2.2021.07.25_XPS.csv」のファイル名で、データを保存する。

図 H.37 は、「Si_SiO2.2021.07.25_XPS.csv」のファイルをダブルクリックして、エクセルで開いたところである。A1~A4 セルの「#」は、ファ

イルを開いたあとにタイプしたものである。このデータ配列を、のちに Gnuplot で読み込めるように加工するが、Gnuplot は「#」で始まる行を、コメント文と解釈して無視する。第 1~4 行目を、コメントアウトするために、先頭に「#」の文字をタイプしてある。矩形形状の配列の左上と左下を表示している。1 列目の数値はバインディングエネルギー (eV) で、4 行目の数値は、スパッタ回数である。表は、20 回の Ar イオンスパッタと、Si2p ピーク付近のスペクトル測定を繰り返した結果で、表内部の値は、光電子強度 (counts/sec) である。

H.4.3.2. データファイルの加工

図 H.38 (a) で、すべての列を選択し、右クリックして開いたメニューから、「列の幅」を選択する。図 H.38 (b) を表示させて、11 桁に設定する。さらに、図 H.39 (a) で、すべての列をクリック&

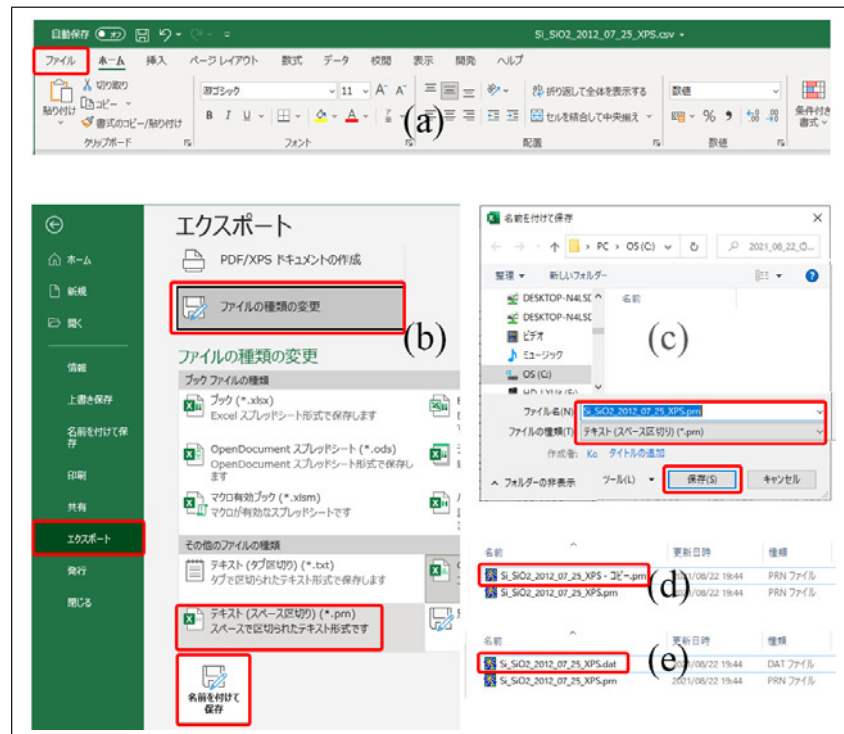


図 H.41 加工後のエクセルファイルを「pm」の拡張子で保存。拡張子を「dat」に変える

	1	2	3	4	5	6
1	Area1					
2	Si2p					
3						
4		1.0000	2.0000	3.0000	4.0000	5.0000
5		114.0000	149.8438	189.1051	229.8438	189.9006
6		113.8000	100.0284	140.4830	209.9858	150.0710
7		113.6000	180.3409	189.7585	209.9006	159.5170
8		113.4000	189.2758	180.1705	180.0000	170.0994
9		113.2000	100.3409	159.6875	189.8722	140.2841
10		113.0000	129.8437	180.5114	190.4972	109.3324
11		112.8000	180.2273	170.1847	139.7159	180.0852
12		112.6000	189.1903	179.1193	179.8011	190.6108
13		112.4000	170.7812	180.5398	199.6307	139.7727
14		112.2000	110.2131	110.0142	130.7528	80.0428
15		112.0000	99.8295	129.9858	111.0653	100.1136
16		111.8000	119.6023	240.4261	129.0767	129.5597
17		111.6000	100.0568	179.8580	139.6307	120.8807
18		111.4000	80.5398	119.8580	120.5682	169.4176

図 H.42 「Si_SiO2_2012_07_25.XPS.dat」の中身

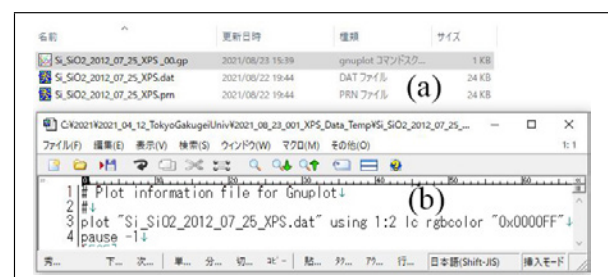


図 H.43 「Si_SiO2_2012_07_25.XPS.dat」の中身。最終行には「pause -1」を記述

ドラッグして選択したあと、右クリックしてメニューを表示させる。「セルの書式設定(F)」をクリックすると、図 H.39 (b) が表示される。左上の「表示形式」のタブを開いて「数値」を選択し、小数点以下の桁数を 4 桁に設定して「OK」をクリックする。図 H.38, 図 H.39 の加工により、エクセルデータのすべてのセルが、図 H.40 のように、全 11 桁、小数点以下 4 桁に設定される。

データは、スペースで区切られた「pm」の拡張子のファイルとして保存する。図 H.41 (a) 左上の「ファイル」をクリックすると、図 H.41 (b) が

開く。「エクスポート」、「ファイルの種類の変更」の順にクリックし、さらに「テキスト (スペース区切り)(*.pm)」を選択して「名前をつけて保存」をクリックする。図 H.41 (c) の画面が開くので「Si_SiO2.2012.07.25.XPS.pm」のファイル名で保存する。このファイルをウィンドウズのエクスプローラーで図 H.41 (d) のようにコピーしたあと、図 H.41 (e) のように、拡張子「pm」を Gnuplot で読める「dat」に変更する。図 H.41 (e) に赤枠で囲ったファイル「Si_SiO2_2012_07_25.XPS.dat」の中身が、図 H.42 である。

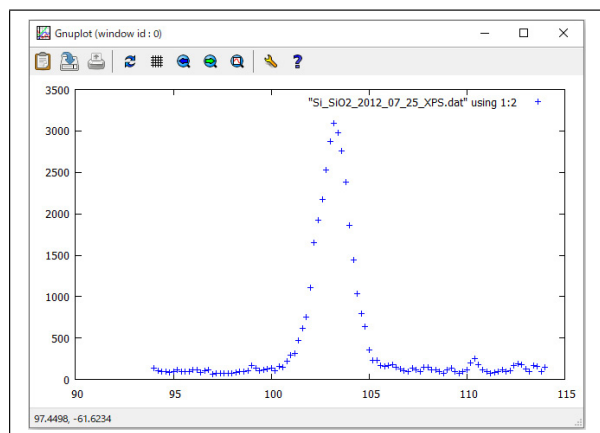


図 H.44 「Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp」をダブルクリックすることにより、描画されたグラフ

名前	更新日時	種類	サイズ
Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.dat	2021/08/22 19:44	DAT ファイル	24 KB
Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp	2021/08/23 15:39	gnuplot コマンドス...	1 KB
Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp	2021/08/23 15:39	gnuplot コマンドス...	1 KB
Si-SiO2_2021.07.25_XPS.dat	2021/08/22 19:44	DAT ファイル	24 KB

(a)

名前	更新日時	種類	サイズ
Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp	2021/08/23 15:39	gnuplot コマンドス...	1 KB
Si-SiO2_2021.07.25_XPS.dat	2021/08/22 19:44	DAT ファイル	24 KB
XPS_00.gp	2021/08/23 15:39	gnuplot コマンドス...	1 KB
XPS.dat	2021/08/22 19:44	DAT ファイル	24 KB

(b)

図 H.45 ファイル名の変更

H.4.3.3. Gnuplot 自動実行ファイル (gp ファイル) の作成と実行

「Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp」のあるフォルダーが、「Si-SiO2_2021.07.25_XPS.dat」があるフォルダーと同じであることが、図 H.43 (a) に、示されている。Gnuplot 自動実行ファイル「Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp」を、デスクトップにある秀丸エディタのアイコン (付録 G §G.4 参照) の上に、クリック&ドラッグして開いたところが、図 H.43 (b) である。

「Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp」をダブルクリックして描画されたグラフが、図 H.44 である。図 H.43 (b) の、1 行目と 2 行目は「#」から始まっているため、コメントアウトされており、3 行目だけが実行される。「using 1:2」は、ファイルの 1 列目の値を x 軸に、2 列目の値を y 軸にとることを指定している。「u 1:2」のように省略形で記述してもよい。「lc rgbcolor "0x0000FF"」

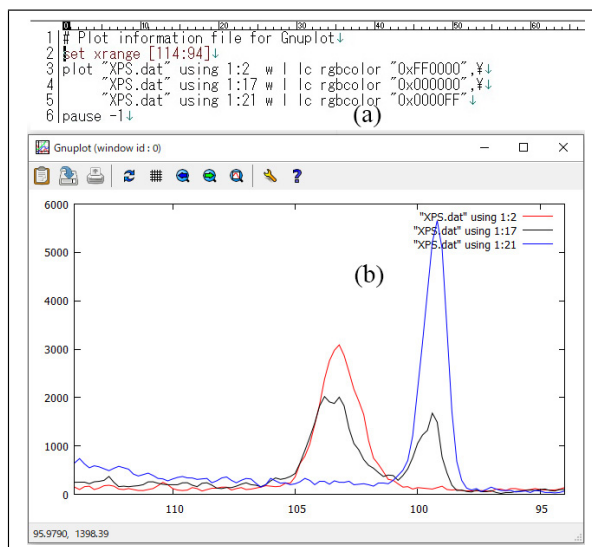


図 H.46 (a) gp ファイルをダブルクリックして表示された (b) グラフ。最終行には「pause -1」を記述

は、青でプロットするように指定している。ファイルから読み込んだデータを、何も指定せずに描画した場合、図 H.44 のように、一つひとつの点が「+」マークでプロットされる。

「Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp」と「Si-SiO2_2021.07.25_XPS.dat」[図 H.45 (a)] のファイル名を、図 H.45 (b) 「XPS_00.gp」と「XPS.dat」に変更したところである。「Si-SiO2_2021.07.25_XPS_00.gp」を編集したのが図 H.46 (a)、このダブルクリックにより描画されたのが、図 H.46 (b) である。gp ファイルの最終行には「pause -1」の記述が必要である。「Pause」のように大文字が含まれてはならない。「pause」は、一定時間、グラフの表示を続けるコマンドである。「pause 10」と記述すると、グラフを 10 秒間表示する。パソコンの機種によっては、「pause -1」を記述しなくても、グラフを表示したままになるが、「pause -1」を記述した方が無難である。

図 H.46 (a) 3 行目の「set xrange [114:94]」で x 軸の描画レンジを指定している。X 線光電子分光 (XPS) 測定では、図 H.34 [p.175] のように、左側を大きなバインディングエネルギーにとることが多く、これに則って描画レンジを指定して

C:\2021\2021_04_12_TokyoGakugeiUniv\2021_08_26_001\XPS_Data_Temp2\XPS_3Col			
ファイル(F) 編集(E) 表示(V) 検索(S) ウィンドウ(W) マクロ(M) その他(O)			
1# XPS data by sputtering 20 times↓			
2# 1st column: Binding energy↓			
3# 2nd column: Number of sputter↓			
4# 3rd column: Electron intensity (counts/s)↓			
5	114.00	1	149.8438↓
6	113.80	1	100.0284↓
7	113.60	1	160.3409↓
8	113.40	1	169.2756↓
(a)			
102	94.60	1	89.9574↓
103	94.40	1	90.0142↓
104	94.20	1	110.0142↓
105	94.00	1	139.5170↓
106			
107	114.00	2	169.1051↓
108	113.80	2	140.4830↓
109	113.60	2	169.7585↓
110	113.40	2	180.1705↓
(b)			

図 H.47 3次元グラフ描画のためのデータファイル

いる。

図 H.46 (a) 4,5,6 行目の末尾は「,\」で終わっているが、これはコマンドの記述が次の行に続くことを示している。「w l」は「with lines」の省略形、「lc」は「linecolor」の省略形である。これらの光電子スペクトルは、酸化膜が付いたシリコンウェハーに対して Ar スパッタリングを繰り返して得られたものである。図 H.46 (b) の赤、黒、青のスペクトルは、スパッタリングを、それぞれ 1 回、16 回、20 回行ったあと測定されたものである。赤のピークは、 SiO_2 の、青のピークは、Si のピークであり、赤、黒、青とスペクトルが変化したのは、Ar スパッタリングにより、ウェハー表面の SiO_2 酸化膜が剥がれて Si が露出したことによる。

図 H.47 は、3次元グラフ描画に用いるデータファイルである。図 H.47 (a) の最初の 4 行は先頭文字が「#」であることから、コメント文である。20 回の Ar スパッタリングを繰り返して得られたデータであること、1 列目が結合エネルギー（バインディングエネルギー）、2 列目がスパッタリング回数、3 列目が光電子強度であることが記述されている。図 H.47 (b) は、1 回のスパッタを行ったあとのデータと 2 回のスパッタを行ったあとのデータの間の 106 行目は、空行になっている必要がある。

図 H.48 (a) の gp ファイルをダブルクリックし

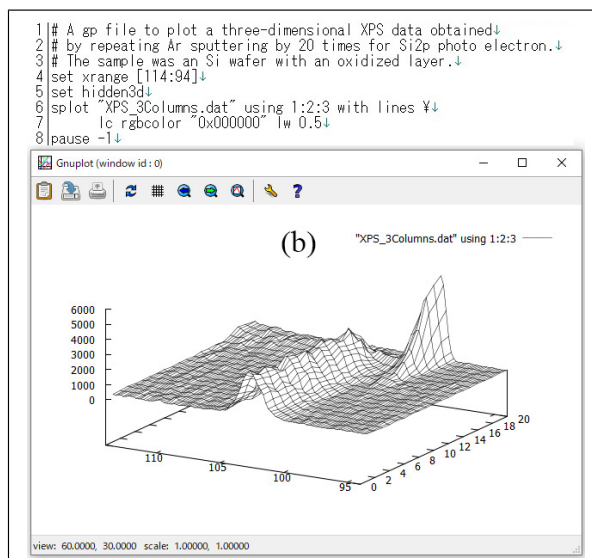


図 H.48 gp ファイルダブルクリックして描画された 3 次元グラフ。最終行には「pause -1」を記述

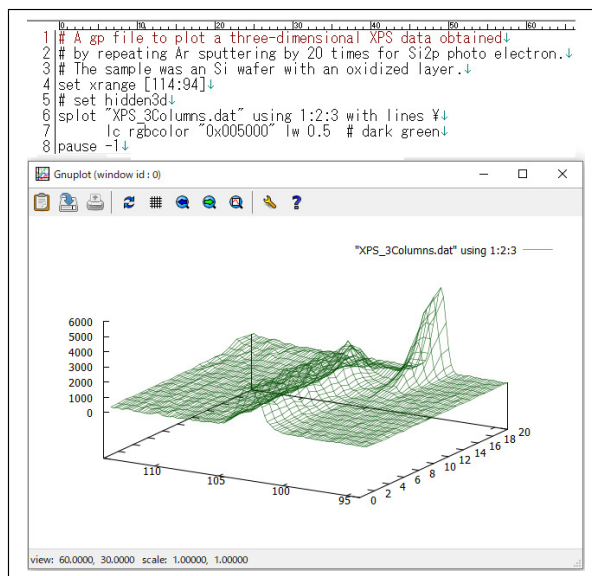


図 H.49 3次元グラフの画像ファイルへのエクスポート

て描画されたのが、図 H.48 (b) である。図 H.47 のファイルの 1, 2, 3 列目をそれぞれ x, y, z の値としてプロットされている。図 H.48 (a) の 1, 2, 3 行目の先頭は、「#」であり、コメントアウトされている。この部分には、gp ファイルがどのようなグラフを描画するのか、記述しておくことが推奨される。4 行目では、x の描画レンジを 114~94 に設定しており、y と z の描画レンジは、

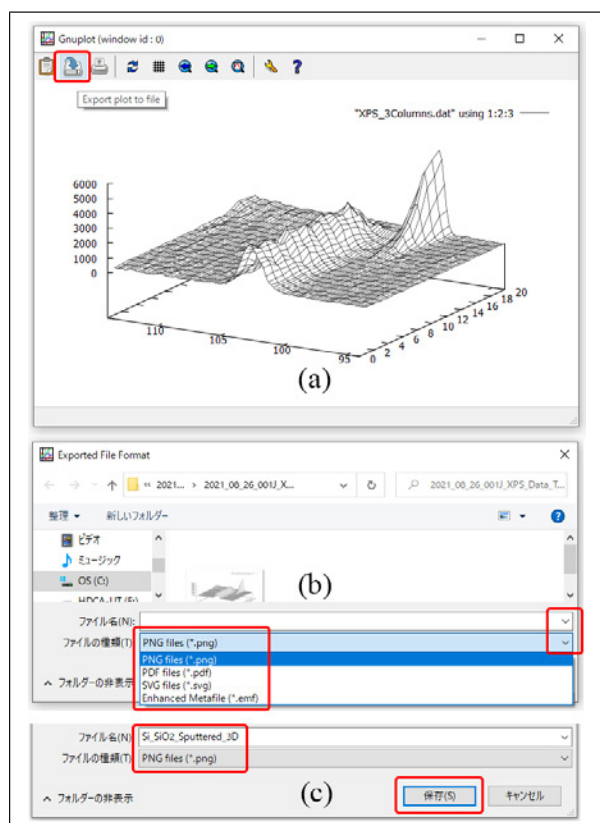


図 H.50 gp ファイルダブルクリックして描画された 3 次元グラフ

Gnuplot の自動設定に任せている。6 行目と 7 行目は、1 行に記述してもかまわないが、6 行目の末尾に「\」（半角スペースと\記号）を記述することにより、6 行目と 7 行目が、1 行のコマンドとして認識される。

図 H.49 (a) の gp ファイルをダブルクリックして表示されたのが、図 H.49 (b) である。図 H.49 (a) の 5 行目「hidden3d」がコメントアウトされているので、グラフの手前だけを描画するオプションは無効になっている。また、6 行目での色の指定が、「0x005000」で、暗い緑になっている。また、6 行目のように、行の末尾に「#」を記述すると、それ以降がコメント文として認識される。コメント文は日本語で記述してもかまわない。

H.4.4 画像データのエクスポート

図 H.50 (a) 左上に赤枠で囲った「Export plot to file」ボタンをクリックすると、図 H.50 (b) が開く。右側の下向きマークをクリックすると、左のようにファイルの種類を選択するプルダウン

メニューが開く。例えば「PNG files(*.png)」を選択すると、図 H.50 (c) が開く。ファイル名を「Si_SiO2_Sputtered_3D.png」のように指定し、右下の「保存(S)」をクリックすると、この名前で図 H.50 (a) のグラフを、画像データとして保存することができる。

H.4.5 まとめ

本節では、Gnuplot の使い方について記述した。初期のバージョンには、gp ファイルをダブルクリックするだけでグラフを描画する機能はなく、コマンドをすべてタイプする必要があった。しかし、gp ファイルにコマンドを書き込んでおいて、これをダブルクリックするだけでグラフを描画できるようになってから、格段に使いやすくなった。Gnuplot には、非常に多くのコマンドやオプションが用意されているが、これらを記憶する必要はなく、Google などの検索エンジンで調べてコマンドを、gp ファイルの書きためてゆき、不要なコマンドやオプションは「#」により、コメントアウトすればよい。

Windows 上で動作するグラフソフトは、商用のものやシェアウェアが多くあったが、3 次元グラフを描画できるものは少なく、あっても非常に高価だった。

Gnuplot による 3 次元グラフは、その中央をクリック&ドラッグすることにより 3D 回転させることができる。3D 回転の機能は、パソコンのハードウェアに高いスペックを要求するが、これの向上が近年著しい。パソコンの処理能力は、5 年でおよそ一桁のペースで向上しており、最近 10 年ほどで 3D 回転の機能を備えたソフトウェアの使い勝手が、大きく改善されている。パソコンのハードウェアウェアの機能がソフトウェアに追いついてきているのである。

Gnuplot は、もともと、GUI(グラフィック・ユーザー・インターフェイス)を備えていない UNIX 上で開発された。MacOS や Windows が広く支持されたのは、OS(オペレーティングシステム)そのものが GUI を持つソフトウェアを動作させる前提で開発されたことによる。しかし最初のバージョンから 30 数年を経た現在、Gnuplot

にもまた、GUI に近い操作性が付与されている。gp ファイルをダブルクリックするだけでグラフが描画できるようになったのは、最近のことである。Gnuplot を使いこなすスキルを身につける

ことを推奨したい。世界標準のフリーウェアであり、最新バージョンがいつでも無料で入手できることから、身につけたスキルは、生涯の財産となる。

The next page is the beginning of Appendix I

付録 I

Intel Fortran と Intel MKL のインストール方法と使い方

I.0.1 Visual Studio Community 2019 のダウンロード

I.1 マイクロソフトアカウントとパスワードの準備

Microsoft Visual Studio 2019 をインストールする際には、マイクロソフトのアカウントとパスワードが必要になる。大学生、大学院生の場合、入学時に大学からアカウント (メールアドレスの場合が多い) が割り当てられ、各自で設定したパスワードでログインできる。図 I.1, 図 I.2, 図 I.3 が表示されたときに、アカウントとパスワードの入力が必要になるので、準備しておく。



図 I.1 Microsoft アカウントとパスワードの入力を求める画面 (その 1)



図 I.2 Microsoft のアカウントとパスワードの入力を求める画面 (その 2)

Intel oneAPI Base Tool Kit と Intel oneAPI HPC Tool Kit は、インテル社のアカウントを持って

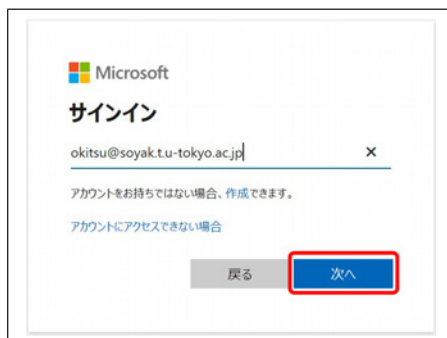


図 I.3 Microsoft のアカウントとパスワードの入力を求める画面 (その 3)

いなくても、ダウンロード、インストールすることができる。

I.2 必要なファイル

Intel Fortran と Intel MKL のインストールには、Microsoft Visual Studio 2019 と、Intel oneAPI Base ToolKit, Intel oneAPI HPC ToolKit をダウンロードし、この順にインストールする必要がある。Visual Studio の最新バージョンでは、うまくいかないなので、注意を要する。

I.3 Visual Studio 2019 の入手とセットアップ

図 I.4 は、Google で「Visual Studio 2019 ダウンロード」と入力して検索をかけたところである。第 1 候補にヒットした「以前のバージョンの Visual Studio のダウンロード-2019, 2017」をクリックする。図 I.5 で、最新のバージョンではなく、2019 年のバージョンを選択する。I.6 が表示されたら「ダウンロード」をクリックする。図 I.7 では、「Visual Studio Community 2019 (Versaion 16.11)」の右にある「Download」をクリックする。ダウンロード中は、図 I.8 が表示され、ダウンロードが完了すると「ダウンロード」のフォルダーに、図 I.9 のように、「vs.community...」のインストーラーが保存されているのが確認できる。

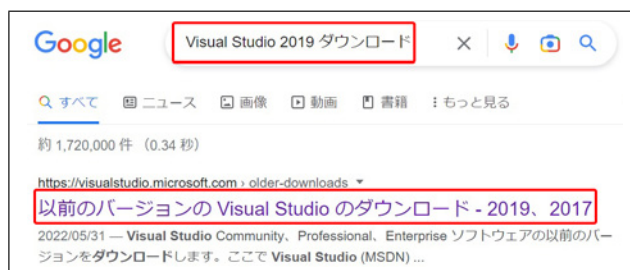


図 I.4 Google で「Visual Studio 2019 ダウンロード」と入力して検索をかける。「以前のバージョンの Visual Studio のダウンロード-2019, 2017」をクリックすると、図 I.5 が表示される

I.3.1 Visual Studio Community 2019 のインストール

図 I.8 で「ファイルを開く」をクリック、ないしは、図 I.9 の「vs.community...」をダブルクリックすることにより、図 I.10 が表示されるので「はい」をクリックする。図 I.11 で「続行」をクリックすると、図 I.12 のように、ファイルをダウンロードし、かつインストールが実行される。

図 I.13 が表示されたら、「C++ によるデスクトップ開発」にチェックを入れ、右下の「インストール」をクリックする。インストール中は、図 I.14 が表示される。インストールが完了すると、図 I.15



図 I.5 Visual Studio の最新バージョンではなく、2019 バージョンを選択する

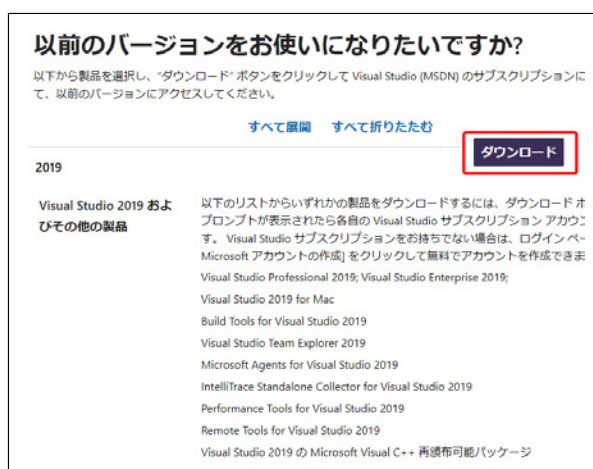


図 I.6 「ダウンロード」をクリックすると、図 I.7 が表示される

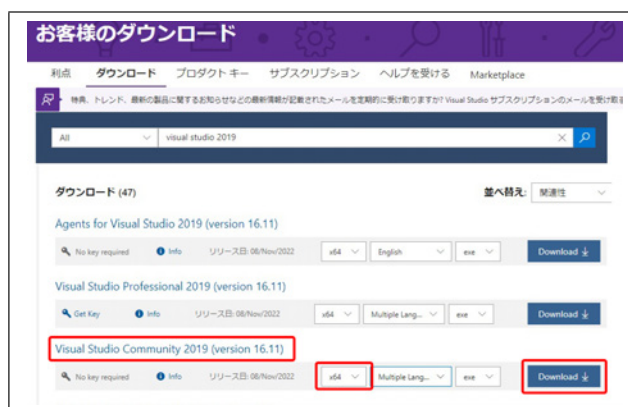


図 I.7 「Visual Studio Community 2019」を選択し、「Download」をクリックする

が表示され「Visual Studio Community 2019」が起動する。図 I.16 は、「Visual Studio Community 2019」の初期画面である。「Intel oneAPI Toolkits」をインストールする際には、この画面を閉じて「Visual Studio Community 2019」を終了していなければならない。

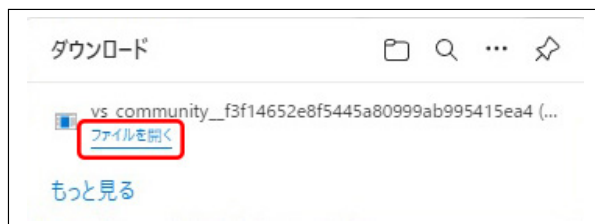


図 I.8 ファイルのダウンロード終了時に、ブラウザーに右上に表示されるメッセージ。「ファイルを開く」のクリック、ないしは、図 I.9 「vs.cummunity...」のダブルクリックで、図 I.10 が表示される



図 I.9 図 I.8 の「ファイルを開く」のクリック、ないしは、「ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされた「vs.cummunity...」のダブルクリックで、図 I.10 が表示される

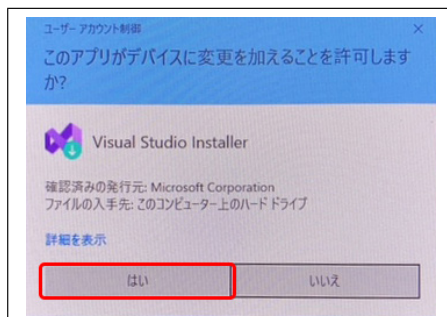


図 I.10 「はい」をクリックして、「Visual Studio Community 2019」のインストーラーをロードする



図 I.11 「続行」をクリックして、「Visual Studio Community 2019」のインストーラーを起動し、「Visual Studio Community 2019 (Versaion 16.11)」のインストールを開始する

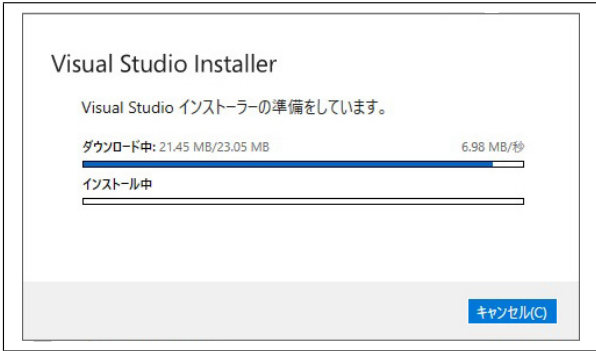


図 I.12 「Visual Studio Community 2019」のインストール準備中の表示



図 I.13 「C++ によるデスクトップ開発」のオプションにチェックを入れて右下の「インストール」をクリック



図 I.14 「Visual Studio Community 2019」 インストール中に表示される画面



図 I.15 「Visual Studio Community 2019」の開始画面 (その 1)



図 I.16 「Visual Studio Community 2019」の開始画面 (その 2)。Intel oneAPI Toolkit のインストールを開始する前に、この画面を終了する必要がある



図 I.17 「Google」の検索画面で「intel oneapi toolkit」とタイプし、第 1 候補にヒットした「Intel oneAPI Toolkits」をクリックして開く

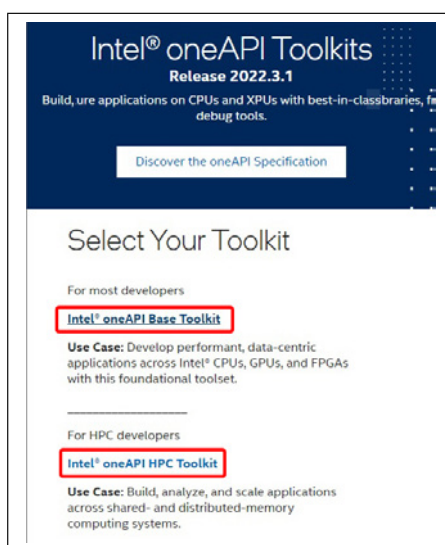


図 I.18 「Intel oneAPI Base Toolkits」と「Intel oneAPI HPC Toolkits」をダウンロード、インストールする。スクロールダウンすると、図 I.19 が表示される

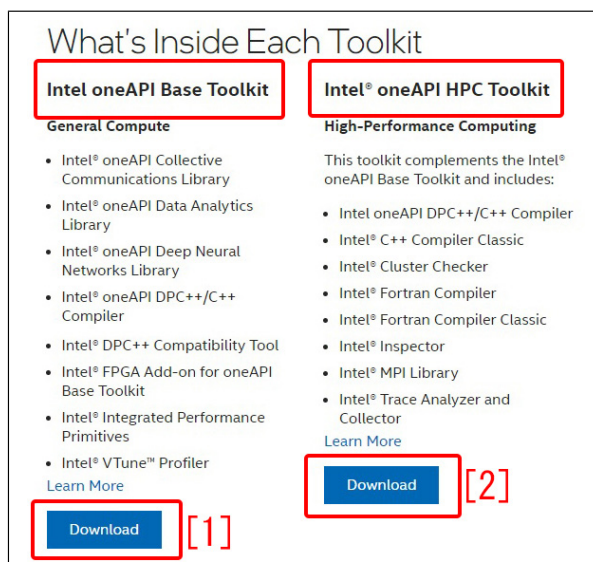


図 I.19 まず「Intel oneAPI Base Toolkits」の下「Download [1]」をクリックする

I.4 Intel oneAPI Toolkits のダウンロード

I.4.1 Intel oneAPI Base Toolkit のダウンロード

図 I.17 は、「Google」の検索画面で「intel oneapi toolkit」と入力したところである。第 1 候補でヒットした「Intel oneAPI Toolkits」をクリックすると、図 I.18 が表示される。この画面をスクロールダウンすると図 I.19 が表示される。まず、図 I.19 左下、「Download [1]」をクリックして「Intel oneAPI Base Toolkit」のインストーラーをダウンロードする。

図 I.20 「Select operating system」のプルダウンメニューを開き、「Windows」を選択、図 I.21 で「Offline」を選択して、図 I.22 の画面で「Download」をクリックする。図 I.23 では、サインインする必要はなく、左下の「Continue as a guest...」をクリックする。図 I.24 は、「Intel oneAPI Base Toolkit」のインストーラーダウンロード中の表示である。インストーラーは、パソコンの「ダウンロード」のフォルダーに保存される。

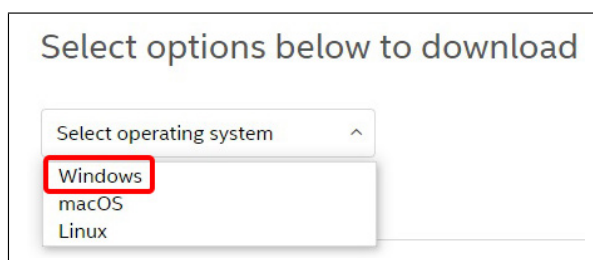


図 I.20 「Select operating system」のプルダウンメニューを開き、「Windows」を選択

I.4.2 Intel oneAPI HPC Toolkit のダウンロード

図 I.19 右下「Download [2]」をクリックすることで「Intel oneAPI HPC Toolkit」のインストーラーをダウンロードできる。図 I.25 のように、「Windows」の「Offline」インストーラーを選択する。図 I.26 の「Download」をクリックすると、図 I.27 が表示される。「Base Toolkit」の場合と同様、サインインする必要はなく、左下の「Continue as a guest...」をクリックする。ダウンロードが終了する

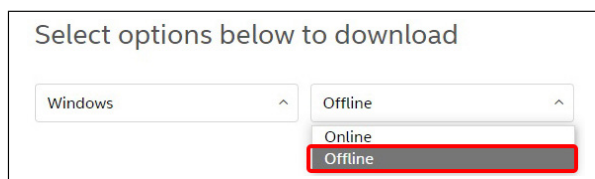


図 I.21 「Offline」を選択

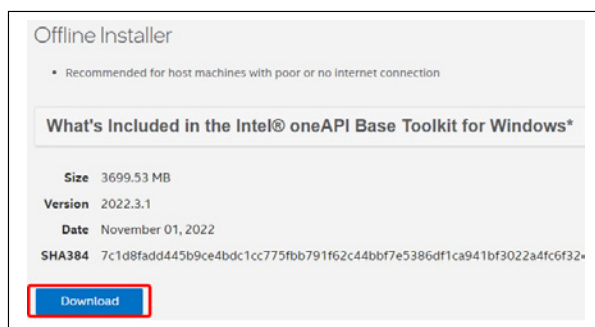


図 I.22 「Download」をクリックする

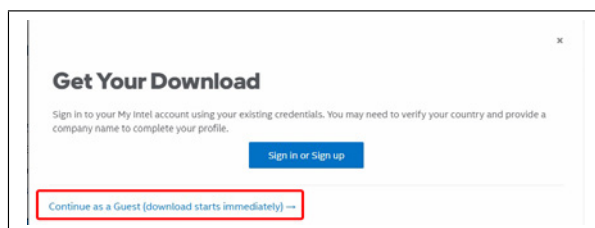


図 I.23 左下の「Continue as a guest...」をクリック (サインインする必要はない)

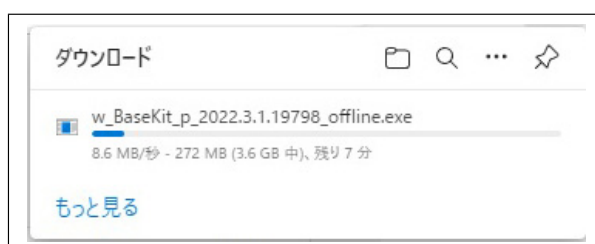


図 I.24 「Intel oneAPI Base Toolkit」ダウンロード中の表示

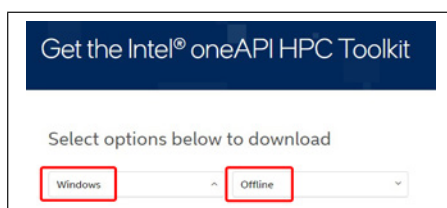


図 I.25 「Intel oneAPI HPC Toolkits」ダウンロード開始の表示

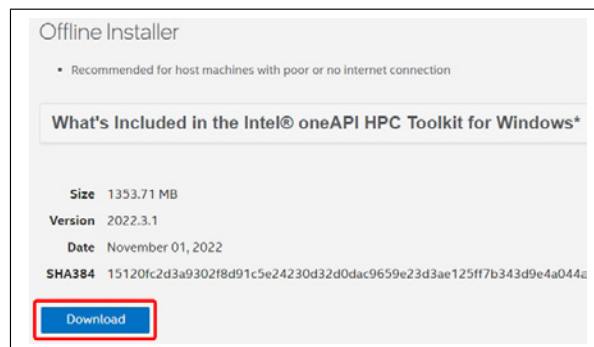


図 I.26 「Download」をクリック

と、図 I.28 のようなメッセージが、ブラウザ右上に表示される。「Intel oneAPI Base Toolkit」と「Intel oneAPI HPC Toolkit」のインストーラーは、図 I.29 のように「ダウンロード」のフォルダーに保存されている。

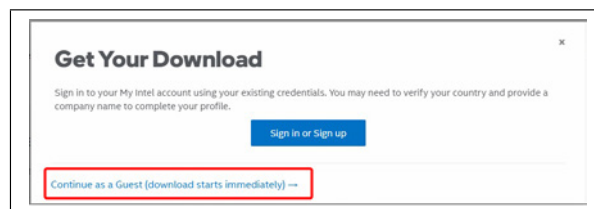


図 I.27 左下の「Continue as a guest...」をクリック (サインインする必要はない)

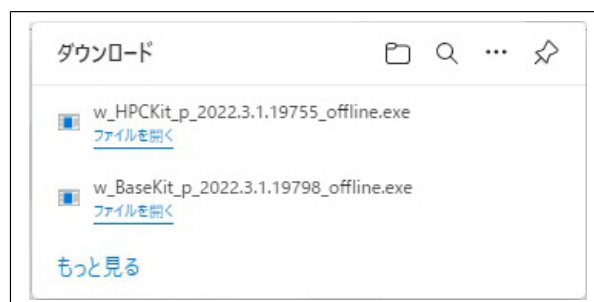


図 I.28 「Intel oneAPI Base Toolkit」と「Intel oneAPI HPC Toolkit」ダウンロード完了時に、ブラウザ右上に表示されるメッセージ

I.5 Intel oneAPI Toolkits のインストール

I.5.1 Intel oneAPI Base Toolkit のインストール

図 I.28 で、「w_BaseKit...」左下の「ファイルを開く」のクリック、ないしは、図 I.29 「ダウンロード」のフォルダーに保存された「w_BaseKit...」のインストーラーをダブルクリックにより、図 I.30 が表示されるので「はい」をクリックして続行する。図 I.31 では、インストーラーを展開するフォルダーを設定できるが、デフォルトのままで構わない。図 I.31 「Extract」のクリックで、インストーラーが展開される。図 I.32 は、インストーラー展開中の表示である。図 I.33 「Continue」のクリックで、図 I.34 のようにインストーラーの準備状況が表示される。

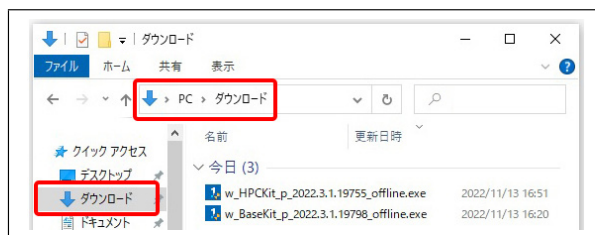


図 I.29 「Intel oneAPI Base Toolkit」と「Intel oneAPI HPC Toolkit」のインストーラーは、「ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされる



図 I.30 「はい」をクリックしてインストールを開始する

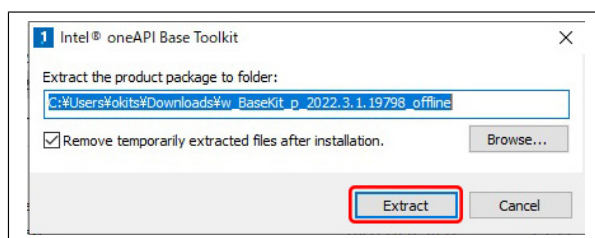


図 I.31 ファイルを展開するフォルダーの指定。デフォルトのままでよい

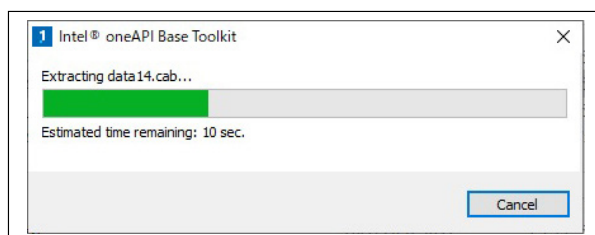


図 I.32 インストーラー展開中の表示

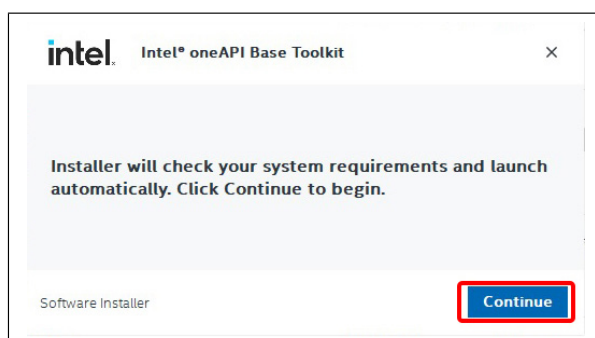


図 I.33 「Continue」をクリック

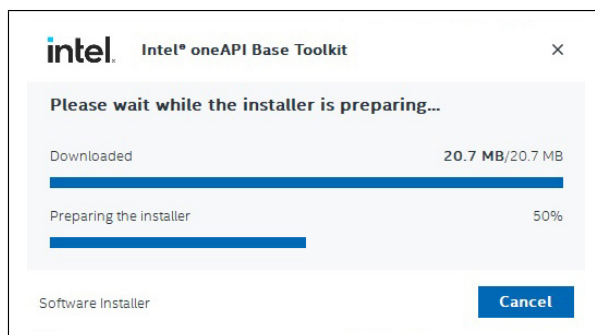


図 I.34 インストーラー準備中の表示

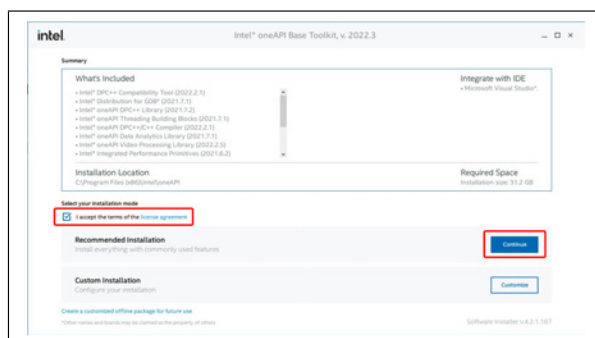


図 I.35 「License agreement」にチェックを入れて右下の「Continue」をクリック

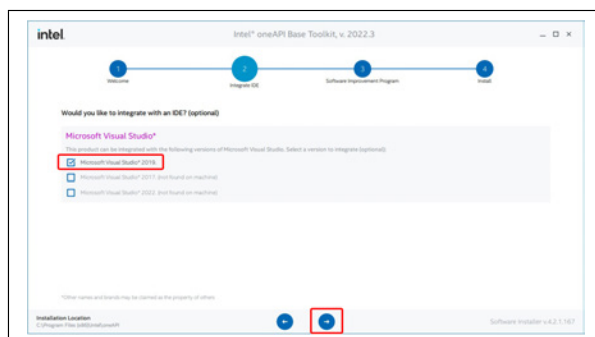


図 I.36 「Microsoft Visual Studio 2019」にチェックが入っていることを確認して右向き矢印をクリック



図 I.37 「I do NOT consent to the collection of my information」にチェックを入れて「Install」をクリック

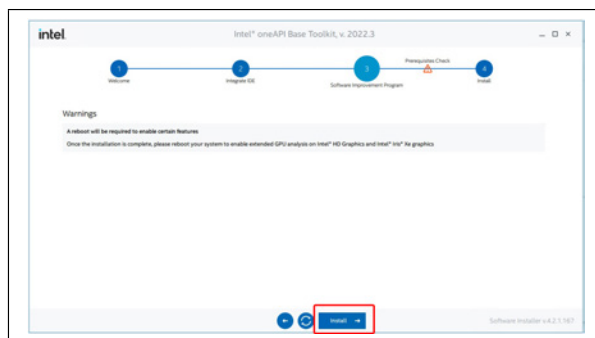


図 I.38 赤い三角形の「Prerequisites Check」のメッセージが表示されることがあるが、構わず「Install」をクリック

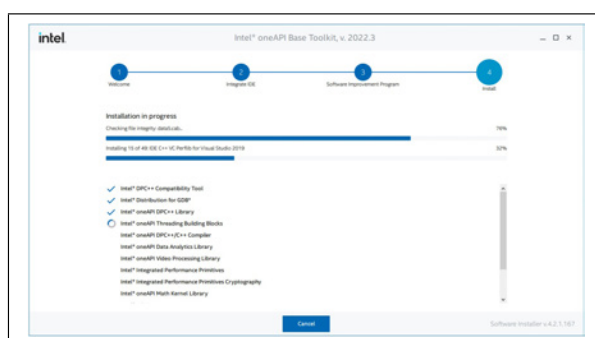


図 I.39 「Intel oneAPI Base Toolkit」インストール中の表示。インストール済みのプログラムユニットには、チェックが入っている

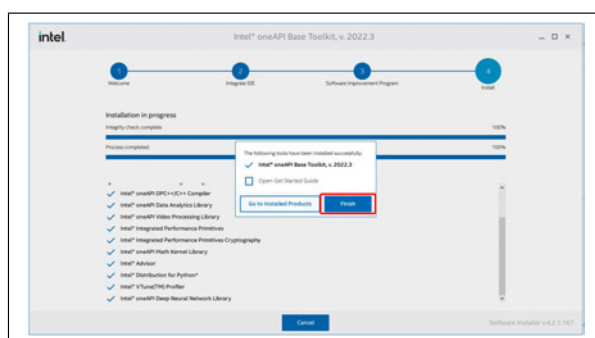


図 I.40 「Intel oneAPI Base Toolkit」のインストール終了時の表示。「Finish」をクリックする



図 I.41 「w_HPCKit...」をダブルクリックして「Intel oneAPI HPC Toolkit」のインストールを開始

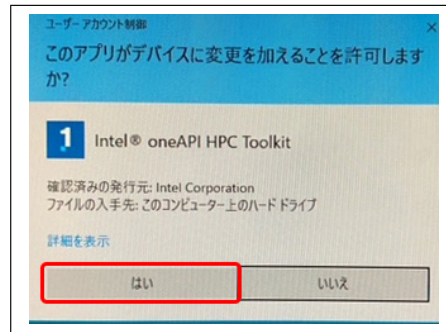


図 I.42 「はい」をクリックして続行

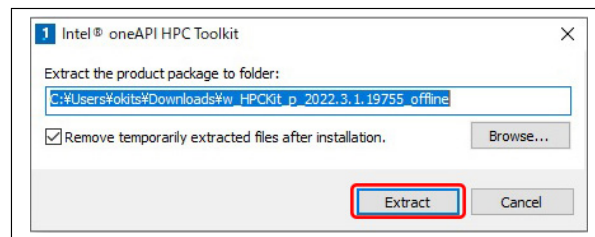


図 I.43 インストール先のフォルダー (デフォルトのままでよい) を指定。「Extract」をクリックしてファイルの展開を開始する

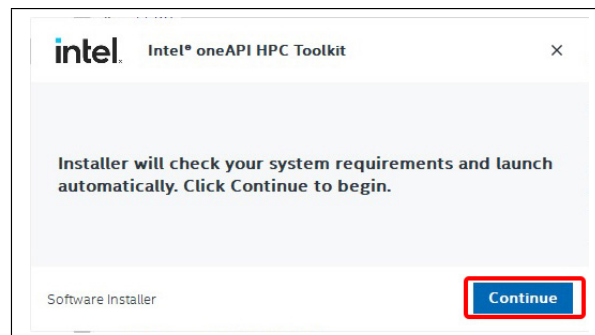


図 I.44 「Continue」をクリック

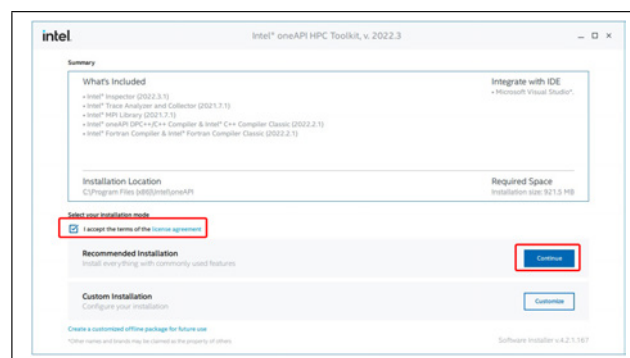


図 I.45 「License agreement」にチェックを入れて、「Continue」をクリック

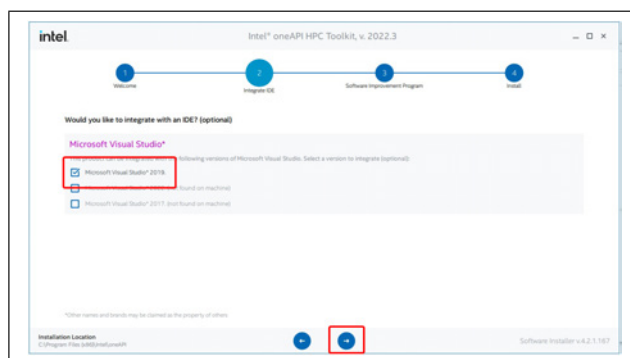


図 I.46 「Visual Studio Community 2019」にチェックが入っていることを確認して、右向き矢印をクリック

図 I.35 では、「License agreement」にチェックを入れて、右下の「Continue」をクリックする。図 I.36 では、「Microsoft Visual Studio 2019」にチェックが入っていることを確認して右向き矢印をクリック、図 I.37 では、左下の「I do NOT consent...」(個人情報を提供しない)をチェックして、「Install」をクリックする。「Prerequisites」(前提条件)の赤い小さな三角形が表示されているが(表示されないこともある)、構わず「Install」をクリックする。図 I.39 は、インストール中の表示で、インストール済みのプログラムユニットにチェックがついてゆく。「Intel oneAPI Base Toolkit」のインストールが終了すると、図 I.40 が表示されるので、「Finish」をクリックして終了する。

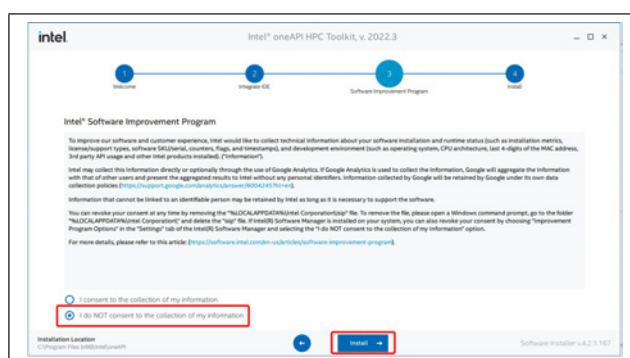


図 I.47 「I do NOT consent to the collection of my information」にチェックを入れて「Install」をクリック

I.5.2 Intel oneAPI HPC Toolkit のインストール

図 I.41 は、「ダウンロード」のフォルダーに保存されたインストーラーである。「w_HPCKit...」をダブルクリックすると図 I.42 が表示される。「はい」をクリックして続行すると、図 I.43 で、展開するフォルダーを指定することができるが、デフォルトのまま構わない。「Extract」をクリックする。図 I.44 では、右向き矢印をクリック、図 I.45 では、「License agreement」にチェックを入れ、「Continue」をクリックして続行する。図 I.46 では、「Microsoft Visual Studio 2019」にチェックが入っていることを確認して、右向き矢印をクリックする。図 I.47 では、左下の「I do NOT consent...」(個人情報を提供しない)をチェックして、「Install」をクリックする。図 I.48 は、「Intel oneAPI HPC Toolkit」インストール中の表示である。図 I.49 は、インストール終了時の表示である。「Finish」のクリックで終了する。

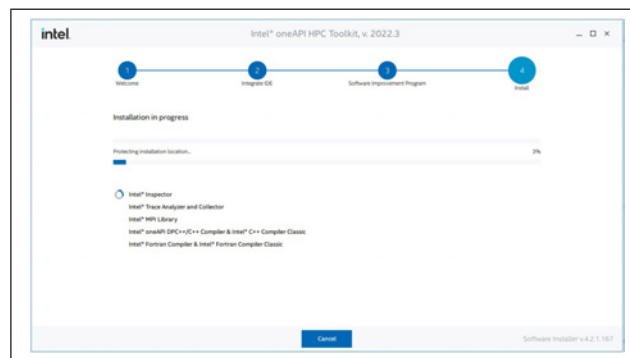


図 I.48 「Intel oneAPI HPC Toolkit」インストール中の表示

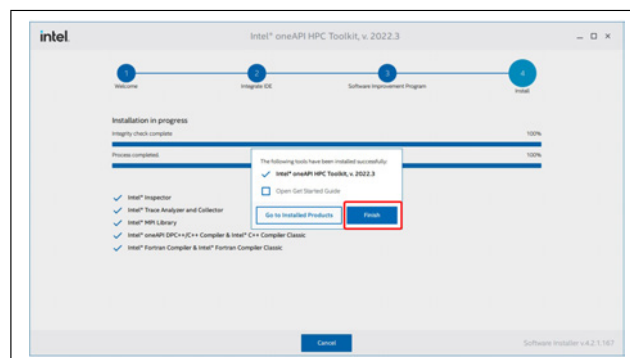


図 I.49 「Intel oneAPI HPC Toolkit」インストール完了時の表示

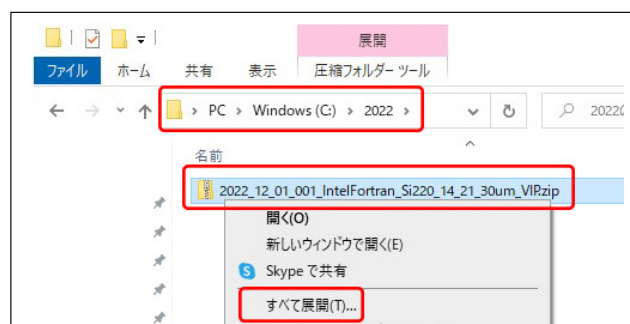


図 I.50 「ダウンロード」のフォルダーにダウンロードされた「2022_12_01_001_IntelFortran_Si220_14_21_30um_VIP.zip」を「PC/ C:/ 2022」のフォルダーに移す。ファイル名を右クリックするとプルダウンメニューが開くので、「すべて展開」をクリックする

I.6 Intel Fortran と Intel MKL の確認

I.6.1 テスト用ファイルの入手

図 I.50 は、テスト用の圧縮フォルダー「2022_12.01.001_IntelFortran_Si220_14_21_30um_VIP.zip」を Windows の「PC/C:/2022」のフォルダーにダウンロードしたところである。

図 I.53 は、(a) 「PC/ C:/2022/ 2022_12_01_001_Intel...」のフォルダーの中にあるファイルの一覧と (b) 「2022_12_01_001_Compile.txt」の中身である。(b) には、これらのファイルが保存されたフォルダー (ディレクトリー) に移動するコマンド (1 行目) と、Fortran のソースファイルをコンパイル&リンクするコマンドが記述されている。

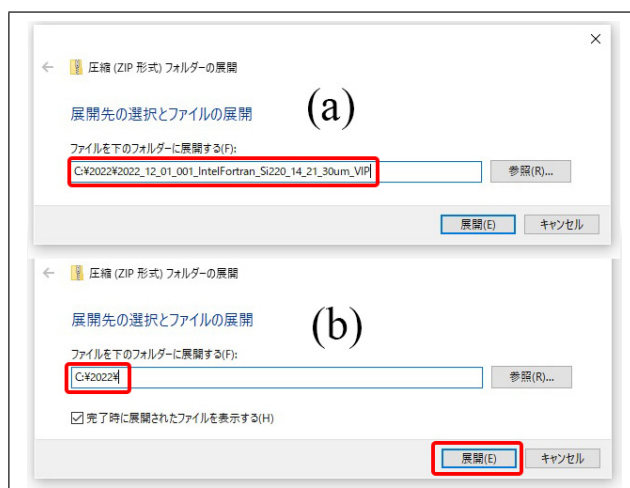


図 I.51 (a) が表示されたら、(b) のように「C:/2022/」だけを残して削除する。右下の「展開」をクリックすると、図 I.52 のようにフォルダーが展開される

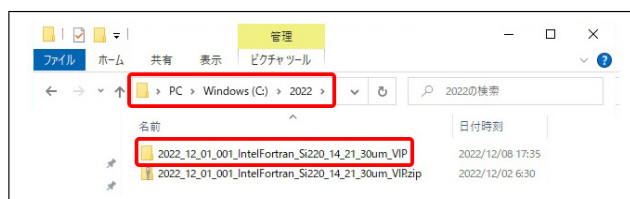


図 I.52 zip ファイルを展開することにより、生成されたフォルダー

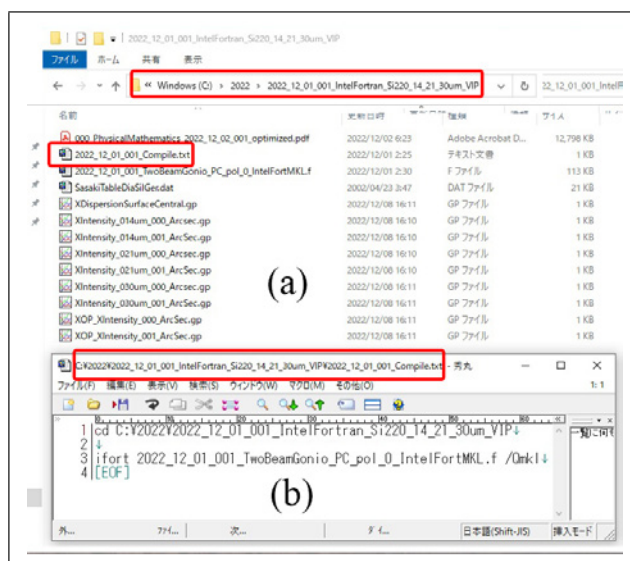


図 I.53 (a) 「PC/C:/ 2022/ 2022_12_01_001_Intel...」のフォルダーの中にあるファイルの一覧と (b) 「2022_12_01_001_Compile.txt」の中身

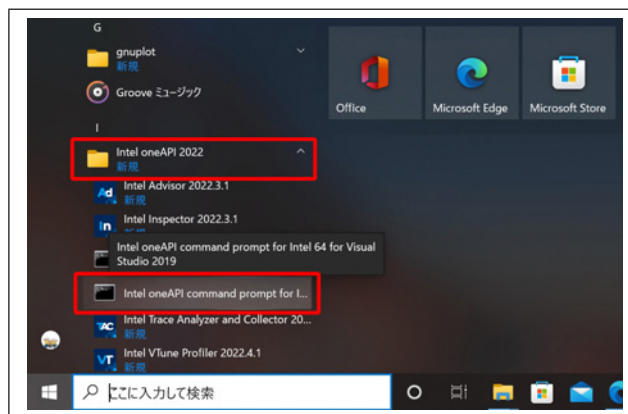


図 I.54 Windows のスタートボタンをクリックし、「I」の項目にある「Intel oneAPI 2022」の右をクリックすると、プルダウンメニューが開く。その中の「Intel oneAPI command prompt ...」をクリックすると、図 I.55 が表示される

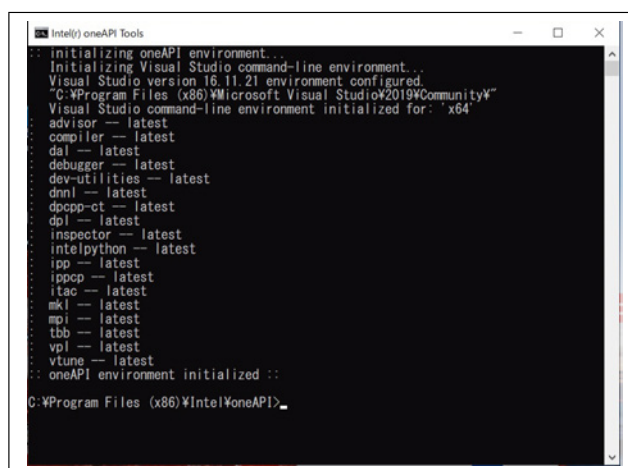


図 I.55 展開されたフォルダーにある「2022_11_27_001_Compile.txt」の 1 行目を [Ctrl]+[C] で、コピーする

I.6.2 プログラムのコンパイルとリンク

図 I.54 は、Windows のスタートボタンをクリックして、プログラムの一覧を表示させたところである。

「I」の中の「Intel oneAPI 2022」の右にある上向き三角形をくりっくすると、プルダウンメニューが開く。「Intel oneAPI...」のコマンドプロンプトがあるが、Windows が 64 ビットのシステムのときは、赤枠内を、32 ビットの場合は、その上をクリックする。図 I.55 が表示されるので、カーソルが点滅しているところに、コマンドを打ち込んで、プログラムのコンパイル&リンクを行うことができる。

図 I.53 (b) の 1 行目に記述してある「cd C:/ 2022/ 2022_ 12_ 01_ 001...」のコマンドを [Ctrl]+[C] でコピーし、図 I.55 に、[Ctrl]+[V] で貼り付けることにより、図 I.56 のように、作業フォルダーを移動する。次に、図 I.53 (b) の 3 行目に記述してある「ifort 2022_ 12_ 01_ 001_ TwoBeamGonio...f /Qmkl」を [Ctrl]+[C] でコピーし、ソースファイルのコンパイル&リンクを実行する。コンパイル&リンクが終了すると、図 I.57 が表示される。

図 I.58 では、ソースファイルをコンパイル&リンクしたことにより生成された「exe ファイル」が表示されている。

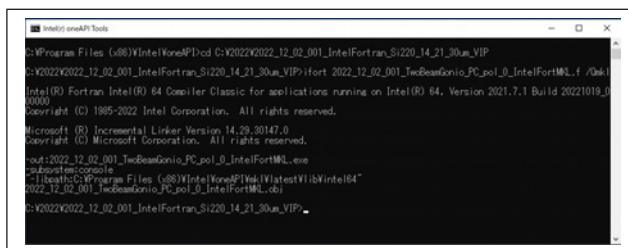


図 I.56 「2022_11_27_001.Compile.txt」の3行目のコマンドを [Ctrl]+[C] で、コピーし、コマンドプロンプトに貼り付けて、コンパイル&リンクを実行する。

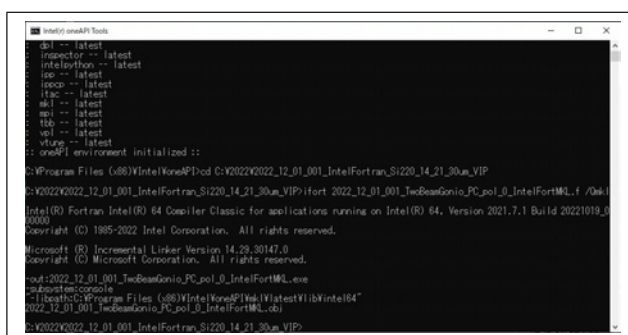


図 I.57 プログラムのコンパイル&リンク終了時の画面

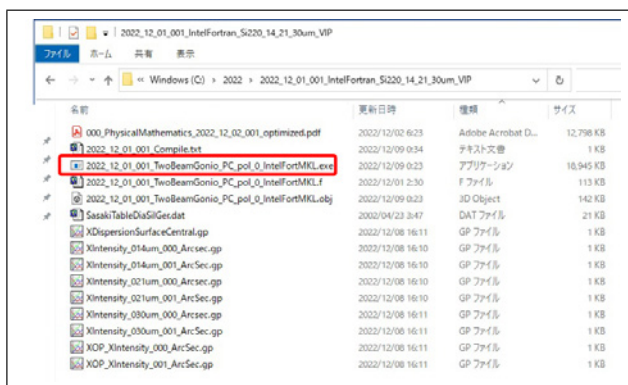


図 I.58 プログラムのコンパイル&リンクによって、実行可能な「exe ファイル」が生成されている



図 I.59 プログラム実行中の画面

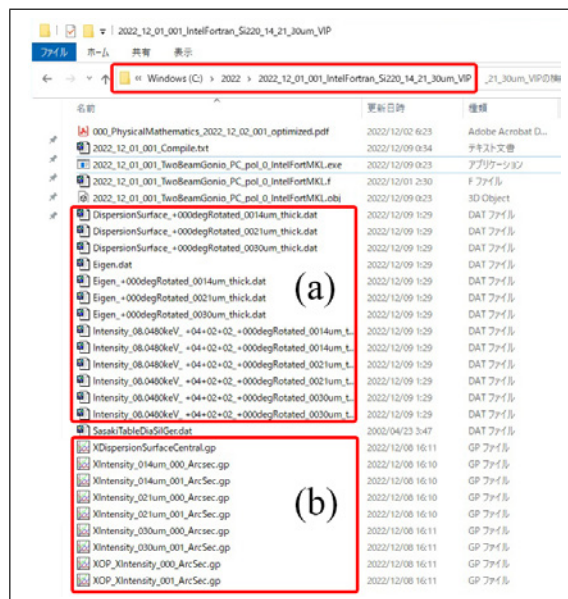


図 I.60 (a) プログラム実行によって生成された「dat ファイル」と、(b) Gnuplot のスクリプトファイル

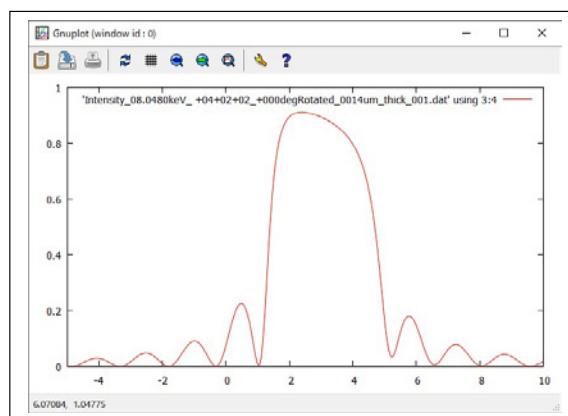


図 I.61 Gnuplot で「dat ファイル」をプロットしたところ

I.6.3 プログラムの実行

図 I.58 に赤枠で囲った「exe ファイル」をダブルクリックすることにより、これが実行され、図 I.59 が表示される。

図 I.60 (a) は、プログラムの実行によって生成された「dat ファイル」である。

I.6.4 計算結果のグラフ表示

図 I.61 は、図 I.60 (b) の上から 3 番目の「gp ファイル」をダブルクリックして描画されたグラフである。ほかの「gp ファイル」のダブルクリックにより、その他の計算結果をグラフで表示させることができる。

Gnuplot のダウンロード、インストール、使い方については、付録 H を参照。

付録 J

Python のインストール方法と使い方

J.1 Python について

Python は、オランダ出身のアメリカ人プログラマー、グイド・ヴァンロッサムによって 1991 年に開発されたプログラミング言語である。プログラムの読みやすさ、作りやすさ、習得のしやすさに重点を置いて設計されており、2023 年 10 月現在、最も人気の高いプログラミング言語であるとされている。YouTube, Instagram, Dropbox などは、Python を用いて開発された Web アプリケーションである。

数値計算用のライブラリーが数万も開発されており、これらを Web で無料で入手し使うことができる。Fortran (コンパイラ) *¹が数値計算のみに特化して進化してきた究極の計算言語であるのに対して、Python (インタプリタ) *²の計算速度は速くはない。しかし、非常に多くの用途に対応しており、コーディングスキルの価値が高い。IT 人材の不足がわが国の社会問題となって久しいが、これに最も迅速に応えることができる手段として、Python の習得を物理数学の講義内容に加えることとした。

J.2 Python のダウンロードとインストール

次の URL (<https://pythonlinks.python.jp/ja/index.html>) をクリックすると図 J.1 のホームページが表示される。Windows10 ないしは 11 のパソコンの多くは 64bit 版なので、「[1] Windows(64bit)」のタブが開かれているが、必要ならば変更する。Windows パソコンが、32bit 版、64bit 版のどちらなのかを調べるには、図 J.1 [3] の下にある記述を参考にして調べるができる。

「[2] python-3.12.0-amd64.exe」をクリックすると、ブラウザの右上に図 J.2 が表示される。左下

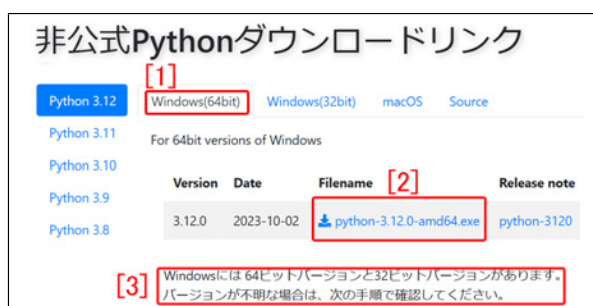


図 J.1 Python ダウンロードのサイト

*¹ プログラムを一気に機械語に翻訳して実行するプログラミング言語

*² プログラムを 1 行ずつ機械語に翻訳して実行するプログラミング言語

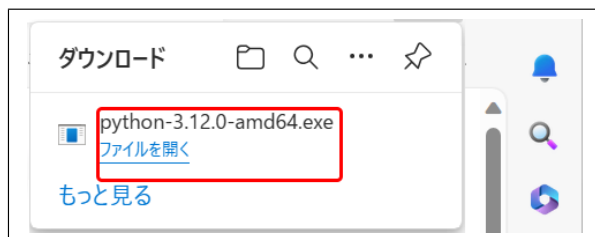


図 J.2 「ファイルを開く」のクリックで、Python ダウンロードの開始



図 J.3 「Add python to PATH [2]」にチェックを入れ、「Install Now [1]」のクリックで Python のインストール開始

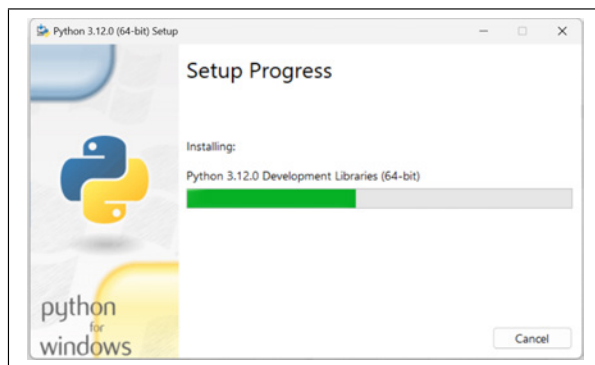


図 J.4 Python セットアップ中に表示される画面

の「ファイルを開く」をクリックすると、インストーラーがダウンロードされ、図 J.3 が表示される。ここで「Add python.exe to path [2]」にチェックを入れて「Install Now [1]」をクリックすると Python のインストールが始まり、図 J.4 が表示される。図 J.5 が表示されたら、右下の「Close」をクリックしてこれを閉じる。

J.3 Python の立ち上げ

Windows の画面左下の図 J.6 「[1]」検索をクリックし、図 J.6 「[2]」のウィンドウに「command」とタイプする。「[3] Command Prompt」をクリックすると図 J.7 が表示される。「[1] C:/Users/okits>」(okits はユーザー名) のコマンドプロンプトが表示されたら「python」とタイプしてから [Enter] キーをヒットする。「[2] Python 3.12.0 ...」のメッセージが表示されたら、Python は正しくインストールされている。

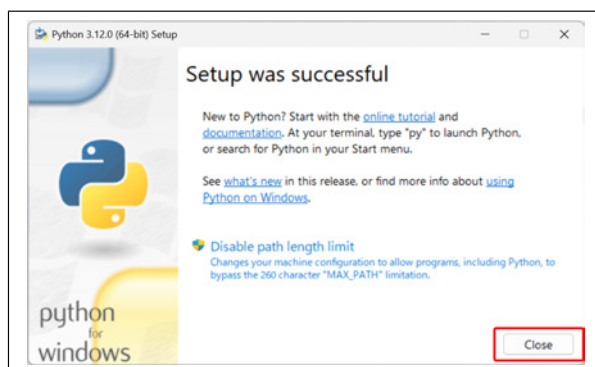


図 J.5 Python インストール完了時の画面



図 J.6 Windows 画面左下の「検索ボタン [1]」をクリック

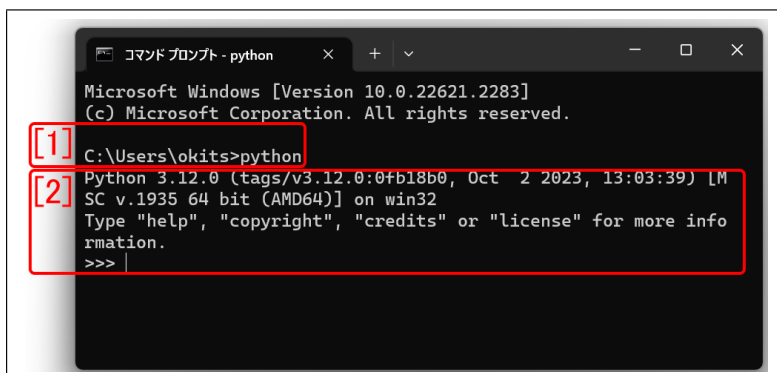


図 J.7 Python の起動画面

J.4 インタラクティブモード (対話モード) での Python の実行

図 J.7 の最終行は、Python のインタラクティブモード (対話モード) で表示されるコマンドプロンプトである。このモードでは、タイプした Python の命令文を 1 行ずつ実行してゆく。

図 J.8 は、インタラクティブモードでの Python コマンド実行例を示している。図 J.8 [1] では、変数 `a` に 5 を代入して [Enter] をヒット。`print()` は、括弧 `()` の中の変数ないしは定数をディスプレイに出力する関数である。変数 `a` に 5 を代入しているので、[Enter] のヒットで、次の行に 5 が出力され

```

[1] >>> a=5
    >>> print(a)
    5
[2] >>> b = a * 2
    >>> print(b)
    10
[3] >>> c = a + b
    >>> print(c)
    15
[4] >>> print(a+b+c)
    30
    >>> |

[5] >>> d = 'a+b+cは'
    >>> e = "です"
    >>> print(d, c, e)
    a+b+cは 15 です
[6] >>> f = d + c + e
    Traceback (most recent call last):
      File "<stdin>", line 1, in <module>
    TypeError: can only concatenate str (not "int")
[7] >>> f = d + str(c) + e
    >>> print(f)
    a+b+cは15です
    >>>
  
```

図 J.8 Python のインタラクティブモード (対話モード) で、整数型および文字型変数に値を代入し、`print()` 関数を実行して出力させている

```

[1] >>> quit()

C:\Users\okits>python
Python 3.12.0 (tags/v3.12.0:0fb18b0, Oct 2 2023,
13:03:39) [MSC v.1935 64 bit (AMD64)] on win32
Type "help", "copyright", "credits" or "license"
for more information.
[2] >>> print(a)
    Traceback (most recent call last):
      File "<stdin>", line 1, in <module>
    NameError: name 'a' is not defined
[3] >>> quit()
[4]
  
```

図 J.9 Python のインタラクティブモード (対話モード) の終了と再起動

ている。

図 J.8 [2] では、「`a×2`」の値 (変数 `a` と定数 `2` の積) が `b` に代入され、「`print(b)` [Enter]」とタイプ。次の行で `a×2` の計算結果「`10`」が出力されている。

図 J.8 [3] では、「`c = a + b` [Enter]」で、変数 `c` に `a+b` の値が代入される。この際、文字と記号の間にはスペースがあってもなくてもよく、またいくつあっても構わない。「`print(c)` [Enter]」で、`a+b` の計算結果「`15`」が次の行に出力されている。

図 J.8 [4] では、「`print(a+b+c)` [Enter]」で、`a+b+c` の計算結果「`30`」が出力されている。

図 J.8 [5] では、「`d = 'a+b+c は'` [Enter]」で、変数 `d` に、「`a+b+c は`」の文字列が代入され、次の「`e = 'です'` [Enter]」で、変数 `e` に「`です`」の文字列が代入される。(Python では、文字列に漢字や仮名を使うことができる)。

文字列の指定は、シングルクォート「`'`」でもダブルクォート「`"`」でも構わない。ただし両者が混在することは許されない。また、バッククォート「```」は使えない。`d` と `e` は文字列を代入した時点で、文字型変数であることが確定する。(変数の動的型宣言)。

図 J.8 [6] では、「`f = 'd+c+e は'` [Enter]」の入力はエラーとなり、エラーメッセージが表示されている。これは、`d` と `e` が文字型変数であるのに対して、[1] で、整数型変数の足し算で与えられた `c` が整数型変数で、演算ができなかったためである。型が一致しない変数または定数どうしの演算はできない。

図 J.8 [7] では、括弧内の整数型変数に対応する文字列を返す `str()` 関数を用いて「`c`」の文字を与えている。したがって `d+str(c)+e` は、文字型変数であり、次の「`print(f)` [Enter]」の入力で、文字列「`a+b+c は 15 です`」が出力される。

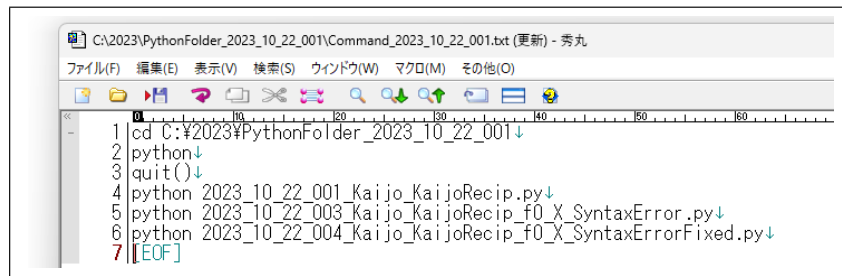


図 J.10 Python のスクリプトを記述したテキストファイル

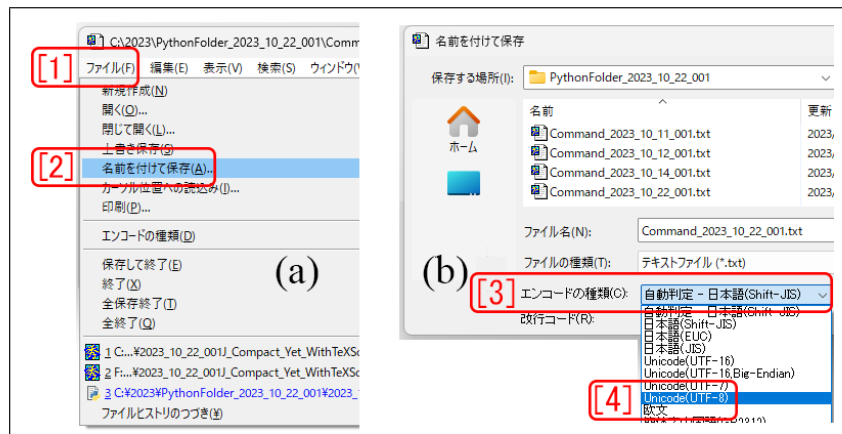


図 J.11 Python のスクリプトファイルを保存。エンコード方式は Unicode(UTF-8) にする。
Python のソースファイル (*.py) も同様

J.5 スクリプトモードでの Python の実行

J.5.1 インタラクティブモードの終了

図 J.8 [7] のあとに、図 J.9 [1] のように「quit()」とタイプすることで、インタラクティブモードを終了してスクリプトモードに移行する。図 J.9 [2] 「C:/Users/okits>」のプロンプトで「python」とタイプすると、再びインタラクティブモードに戻る。しかし、図 J.9 [3] のように「print(a)」とタイプしても、エラーとなる。図 J.8 [1] で「a=5」の値が代入されているが、図 J.9 [1] の「quit()」のタイプにより、図 J.8 で定義された変数の設定はすべてクリアされる。「quit()」「python」のタイプによりインタラクティブモードとスクリプトモードは往復するが、変数の設定は保存されない。図 J.9 [4] の「quit()」は、図 J.9 [1] でタイプした「quit()」を [上矢印キー] のヒットで再表示させたものである。[上矢印キー] ないしは [下矢印キー] のヒットで、それ以前に入力したコマンドを選択し実行することができる。

J.5.2 スクリプトファイルの作成と保存

スクリプトモードは、複数行にコードしたプログラムを実行できるモードだが、スクリプトファイルやプログラムの記述には、秀丸エディターを用いることが強く推奨される。まだインストールしていなければ、§G.4 [p. 165] の記述を参照して、ダウンロード、インストールする。

図 J.10 のように記述したファイルを保存するには、図 J.11 (a) の「[1] ファイル」「[2] 名前を付けて保存」の順にクリックし、図 J.11 (b) のダイアログで、「[3] エンコードの種類」のプルダウンメニューから「[4] Unicode(UTF-8)」を選択し保存する。ほかのエンコード方式ではうまくいかないなので、注意

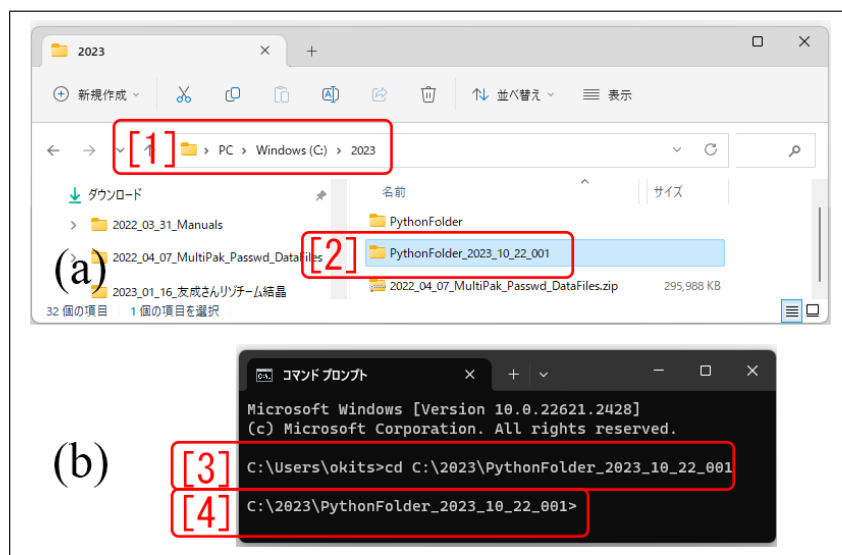


図 J.12 (a) 作業フォルダーを作成し、(b) コマンドプロンプトで指定

を要する。

J.6 Python プログラムの実際 (基礎編)

J.6.1 作業フォルダーの作成と指定

図 J.12 (a) は、エクスプローラーで、「[1] PC\Windows(C:)\2003」のフォルダーに「[2] PythonFolder_2023_10_22_001」のサブフォルダーを作成したところである。また、図 J.12 (b) は、「[3] C:\Users\okits」のフォルダーで「cd C:\2023\PythonFolder_2023_10_22_001」のコマンド入力により、作成したフォルダーに移動したところである。「cd」(Change Directory) は、現在のフォルダー (カレントフォルダー、カレントディレクトリー) を変更するコマンドである。フォルダー名は、図 J.10 の 1 行目からコピー&ペーストすればよい。

コマンドプロンプトが図 J.12 (b) 「[4] C:\2023\PythonFolder\2023_10_22_001」のように表示され、フォルダーが変わったことが分かる。

J.6.2 拡張子の登録

Python のソースコードの拡張子は、一般に「py」が推奨される。この拡張子のファイルを秀丸エディターに登録し、ダブルクリックするだけで、秀丸エディターが立ち上がるようにしておくと便利である。図 J.13 [1]-[6] は、その手順を示している。

図 J.13 (a) は、「PC\Windows(C:)\2023\PythonFolder_2023_10_22_001」のフォルダーをエクスプローラーを開き、この中にある「*.py」のファイルを表示させたところである。「[1]」のファイルを右クリックすると、図 J.13 (b) が表示される。「[2] プログラムから開く」「[3] 別のプログラムを選択」の順にクリックすると図 J.13 (c) が表示される。「[5] 常に使う」「[4] 秀丸エディタ」の順にクリックすると「*.py」のファイルが開かれる。一旦これを閉じると図 J.13 (d) のように「*.py」のファイルが秀丸エディターに登録され、これをダブルクリックするだけで、秀丸エディターが立ち上がるようになる。

J.6.3 階乗の計算

J.6.3.1 プログラムの実行結果

図 J.14 は、コマンドプロンプトで、図 J.10 の 1 行目の文字列をコピー&ペーストして実行した結果である。「python 2023_10_22_001_KaijoRecip.py」の入力で「2023_10_22_001_KaijoRecip.py」

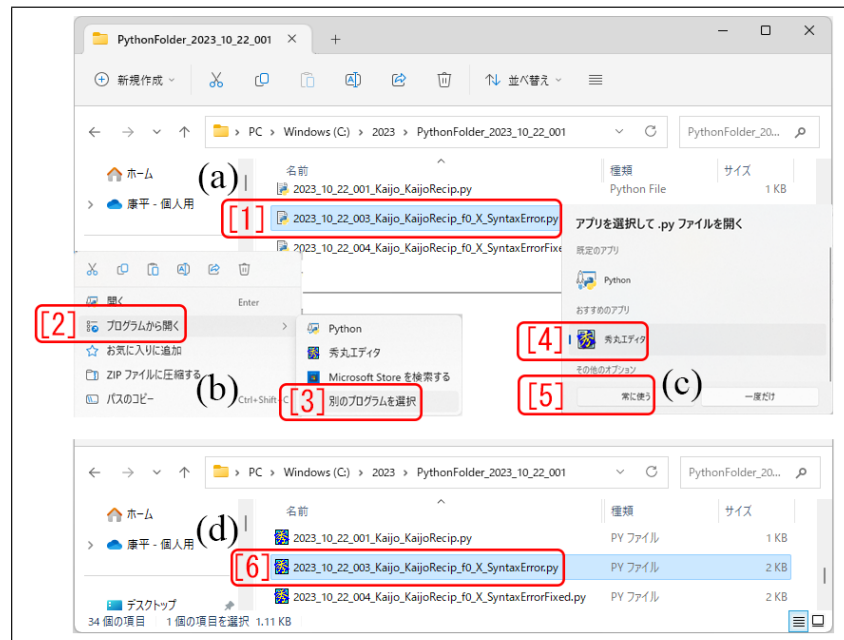


図 J.13 *.py のファイルをダブルクリックするだけで、秀丸エディターで開くようにする。ファイルの拡張子とプログラムを対応づける一般的手法

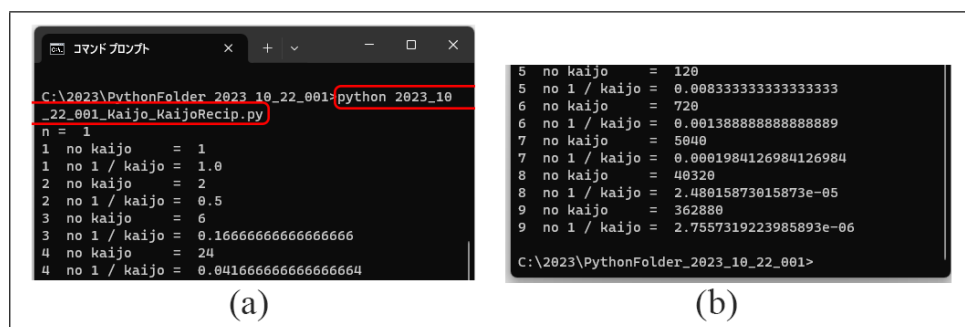


図 J.14 階乗の計算結果

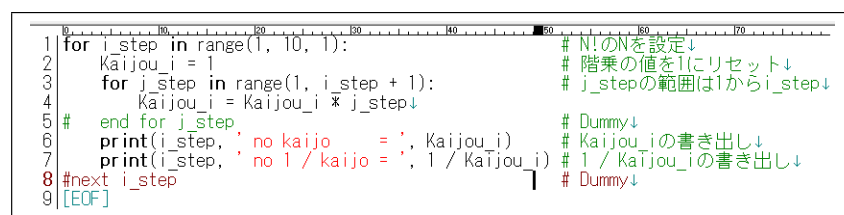


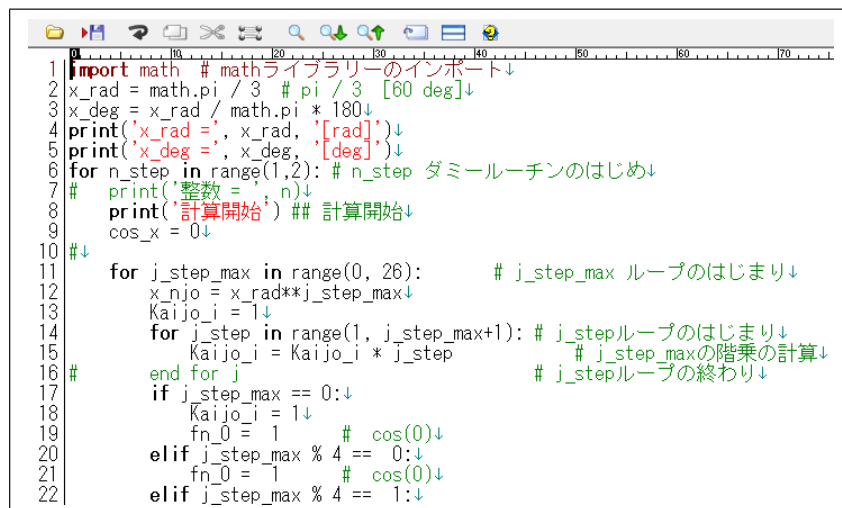
図 J.15 自然数の階乗を計算するプログラム

に記述されたプログラムを実行することができる。プログラムの内容については次の節に記述する。

J.6.3.2 プログラムのコード

図 J.15 は、自然数の階乗を計算するプログラムのソースコードである。変数名には、アルファベットの大文字と小文字、数字、アンダースコア (_) が使える。大文字と小文字は区別される。また、先頭に数字があってはならない

図 J.15 1 行目の「for i in range(imin, imax+1, istep)」の構文は、i を imin から imax ま

図 J.16 マクローリン展開による $\cos(x)$ の計算プログラム図 J.17 マクローリン展開による $\cos(x)$ の計算結果 (前半)

で `istep` ずつ増加させて命令を実行することを宣言する。4文字インデント (字下げ) して記述した、2行目から7行目に記述された命令を、9回実行することになる。インデントは必須で、4文字が推奨されている。8行目の「# next i_step」は、#から始まるコメント文である。これはなくても構わない。1行目の「for i in range(imin, imax+1, istep)」と先頭文字を同じ桁に記述して上下をはさむことにより、2～7行目が「for i in range」文の「支配下」にあることを、わかりやすくするために記述した。図 J.15 5行目にも3行目の for 文と同じ桁のコメント文を記述してあるが、同様な意図による。

「Python はインデントが気持ち悪い」という声があり、筆者もそのように感じる。これを少しでも改善すべく、あえて意味のないコメント文を記述することにより、プログラムを読みやすくしている。Fortran では Do 文と End Do 文、Basic では For 文と Next 文を同じ桁に記述し、その間に字下げした実行文をはさんで記述することで、プログラムを読みやすいように工夫することがある。しかし、こ


```

22     elif j_step_max % 4 == 1:↓
23         fn_0 = -0      # -sin(0)↓
24     elif j_step_max % 4 == 2:↓
25         fn_0 = -1      # -cos(0)↓
26     elif j_step_max % 4 == 3:↓
27         fn_0 = 0       # sin(0)↓
28     else:↓
29         continue↓
30 #     end if j_step_max↓
31 cos_x = cos_x *↓
32     + 1 / Kaijo_i * fn_0 * x_njo↓
33 print(j_step_max, 'の階乗の値', Kaijo_i)↓
34 print(j_step_max, 'の階乗の逆数', 1 / Kaijo_i)↓
35 print('関数の', j_step_max, '回微分(0)', fn_0)↓
36 | print('x_njo =', x_njo)↓
37 print('cos x =', cos_x)↓
38 print('math.cos(x) =', math.cos(x_rad))↓
39 # end for j_step_max      # j_step_max ループの終わり↓
40 print('計算終了')↓
41 print('math.cos(x_rad) =', math.cos(x_rad))↓
42 print('cos_x_recip =', 1 / cos_x)↓
43 print('1 / math.cos(x) =', 1 / math.cos(x_rad))↓
44 # next n_step ダミールーチンの終わり↓
45 | [EOF]

```

図 J.18 マクローリン展開による $\cos(x)$ の計算プログラム (後半)

```

C:\Users\okits>pip install numpy
Collecting numpy
  Obtaining dependency information for numpy from https://files.pythor
  hosted.org/packages/32/95/908d0caa051beae4f7c77652dbbeb781e7b717f3040c
  5c5fcaed4d3ed08f/numpy-1.26.1-cp312-cp312-win_amd64.whl.metadata
  Downloading numpy-1.26.1-cp312-cp312-win_amd64.whl.metadata (61 kB)
    eta 0:00:00
  Downloading numpy-1.26.1-cp312-cp312-win_amd64.whl (15.5 MB)
    eta 0:00:00
Installing collected packages: numpy
Successfully installed numpy-1.26.1

[notice] A new release of pip is available: 23.2.1 -> 23.3.1
[notice] To update, run: python.exe -m pip install --upgrade pip

C:\Users\okits>

```

図 J.19 「pip install numpy [Enter]」と入力し、NumPy をダウンロード、インストール

れを行わなくても、文法違反にはならない。Python は、プログラマーにインデントを強制することにより、可読性の高いプログラムしか書けないようにしている。これが、Python が多くのユーザーを獲得してきた秘訣のひとつである。

J.6.4 円周率の計算

J.6.4.1 ライプニッツの公式

$\pi/4$ (π は円周率) は、次のような無限級数で表されることが知られている。

$$\frac{\pi}{4} = 1 - \frac{1}{3} + \frac{1}{5} - \frac{1}{7} + \frac{1}{9} \cdots \quad (\text{J.1})$$

J.6.4.2 演習問題

上の級数を用いて円周率 π の値を求めてみよう。

級数は、10,000 項程度の和でよく知られた値に近づいてゆく。この問題に関しては、荒川悦雄教授にアドバイスをいただきました。

J.6.4.3 演習問題

1000 までの素数を求めてみよう。1000 以下の自然数の中に素数がいくつあるだろうか。

J.6.5 三角関数の計算

J.6.5.1 マクローリン展開

第 3 章 §3.3 に記述したように、無限回微分可能な関数 $f(x)$ は、次のようにマクローリン展開される。

$$f(x) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(0)}{n!} x^n. \quad (\text{J.2})$$

$f^{(n)}(x)$ は、 $f(x)$ の n 回微分である。

J.6.5.2 $\cos(x)$ の計算

図 J.16 は、マクローリン展開により $\cos(\pi/3)$ を計算する際に、コマンドウィンドウに表示される画面である。図 J.17 (前半) と図 J.18 (後半) は、計算プログラムのソースコードである。

図 J.17, J.18 には、Python によるプログラミングに必要な構文の多くが含まれているので、以下に詳述する。

図 J.17 1 行目は、「math」というライブラリーを用いることを宣言をしている。これにより、2, 3 行目の「math.pi」(円周率 π) や、図 J.18 38, 41, 43 行目の「math.cos()」(余弦を与える関数) を使えるようになる。

図 J.17 2,3 行目で、`x_rad` と `x_deg` が、 $\pi/3 (= 60^\circ)$ と定義されている。4, 5 行目で、これらの値を出力する。

図 J.17 6 行目と 11 行目の「`for i in range(imin, imax+1, istep)`」の構文により、インデント (推奨は 4 文字) された以下のコマンドを、`imin`~`imax` の範囲で、`i` の値を `istep` だけ増加させながら実行する。`imin=0` のとき `imin` の記述が省略でき、`istep=1` のとき `istep` の記述が省略できる。この構文の「支配下」で実行されるコマンドは、必ずインデントを付けて記述する必要がある、省略するとエラーになる。インデントの桁数が同じコマンドは、記述した順に実行される。16 行目の「`# next`」は、コメント文であり、実行されないが、プログラムを読みやすくするため、`next` を `for` と先頭文字を同じ桁にして記述してある。

図 J.17 17 行目から図 J.18 29 行目までの `if elif else` の構文は、12, 13, 14 行目と同じだけ、インデントされていなければならない。

20 行目から 26 行目の `elif` のあとに記述された `j_step_max % 4` は、`j_step_max` を 4 で割り算したときの剰余である。第 3 章、表 3.1 [p.22] から分かるとおり、 $\cos x$ の n 回微分は、 n が 4 の周期で循環するため、微分の回数を 4 の剰余で場合分けしているのである。

28 行目の `else` の下、29 行目の `continue` は「何もしない」というコマンドである。

30 行目の「`# end if j_step_max`」は、実行されないコメント文だが、プログラムを読みやすくするために記述してある。

31 行目末尾の空白の後に記述してある「`\`」は、式が次の行へ続くことを示している。すなわち、31, 32 行目は、1 行の式である。

40-43 行目の `print()` のコマンドは、11 行目の `for` および `next` と先頭文字が同じ桁になければならず、このループの終了後に実行される。

最終、第 44 行目の「`# next n_step`」はコメント文であり、実行されない。また、6 行目の「`for n_step in range(1,2)`」は一度しか実行されない。したがって、これはあってもなくても構わない。プログラムの可読性の向上と、将来、`x_rad` を変化させるループをもうける場合に備えて、

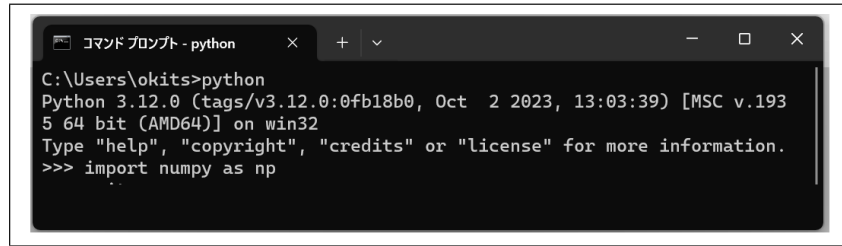


図 J.20 「import numpy [Enter]」と入力しエラーメッセージが出ないことを確認

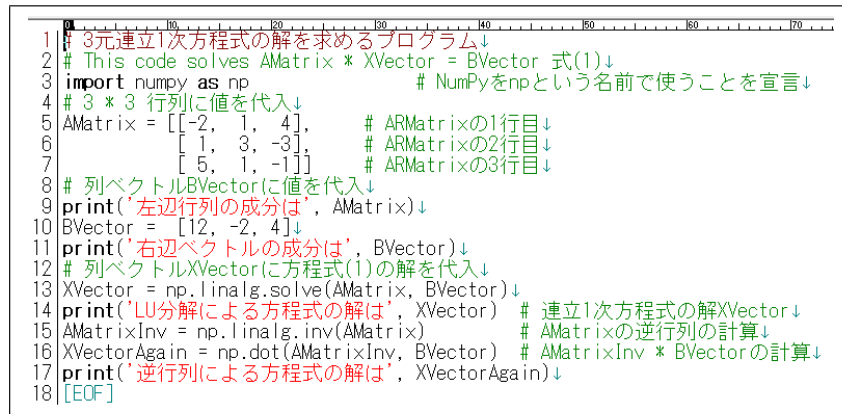


図 J.21 3 元連立 1 次方程式の解を得るためのプログラム。日本語のコメント文をたくさんつけてあるが、図 J.11 に示したように、ファイルのエンコード方式に注意して保存する

記述してある。

マクローリン展開の式 (J.2) の, $1/n!$, $f^{(n)}(0)$, x^n の項をそれぞれ, $1/\text{Kaijo_i}$, fn_0 , x_njo に代入し, その積を 31, 32 行目で cos_x に加えてゆくことにより, サンメーションを計算している。

J.6.5.3 演習問題

図 J.17, J.18 に示したプログラムを参考にして, サインとタンジェントを計算するプログラムを作ってみよう。

J.6.6 ライブラリーの利用

§J.1 に記述したように, Python には, 非常に多くのライブラリーが整備されており, 無料でダウンロードして使うことができる。これらを利用することで, 高度なプログラムを比較的簡単にコードすることができる。

J.6.6.1 NumPy のダウンロードとインストール

ネットワークに接続された Windows パソコンのコマンドプロンプトで図 J.19 [1] のように「pip install numpy」と入力すると, 図 J.19 [2] のメッセージが数秒表示されたあと, 数値計算ライブラリー「NumPy」がダウンロード, インストールされる。図 J.20 [1] のように Windows コマンドウィンドウから「python」と入力してインタラクティブモードを立ち上げ, 「import numpy [Enter]」と入力しエラーメッセージが出なければ, NumPy のインストールは成功している。

NumPy は, 非常に多くの関数が実装された数値計算ライブラリーであり, Python のライブラリーの中でも最強といっても過言ではない。

```

C:\2023\PythonFolder_2023_10_31_001>python 2023_10_31_001_NumpyTest.py
左辺行列の成分は [[-2, 1, 4], [1, 3, -3], [5, 1, -1]]
右辺ベクトルの成分は [12, -2, 4]
LU分解による方程式の解は [1. 2. 3.]
逆行列による方程式の解は [1. 2. 3.]

C:\2023\PythonFolder_2023_10_31_001>

```

図 J.22 図 J.21 のプログラムの実行結果

```

1 # 固有値問題の解を求めるプログラム↓
2 # This code solves AMatrix * XVector = BVector 式(1)↓
3 import numpy as np # NumPyをnpという名前で使うことを宣言↓
4 # 2 * 2 行列に値を代入↓
5 AMatrix = np.array([[ 2, 2], # AMatrixの1行目↓
6                       [ 1, 3]] # AMatrixの2行目↓
7                       )↓
8 print('左辺行列の成分は', AMatrix)↓
9 Eigen = np.linalg.eig(AMatrix) # Eigenは、固有値/固有ベクトルを↓
10 #                                     # 格納するタプル↓
11 # 固有値の書き出し↓
12 print('固有値は\n', Eigen[0]) # 行列の固有値↓
13 # 固有ベクトルの書き出し↓
14 print('固有ベクトルは\n', Eigen[1]) # 行列の固有ベクトル↓
15 [EOF]

```

図 J.23 行列の固有値と固有ベクトルを求めるプログラム

```

C:\2023\PythonFolder_2023_11_01_001>python 2023_11_01_002_NumpyEig.py
左辺行列の成分は [[2 2]
 [1 3]]
固有値は
[1. 4.]
固有ベクトルは
[[-0.89442719 -0.70710678]
 [ 0.4472136 -0.70710678]]

C:\2023\PythonFolder_2023_11_01_001>

```

図 J.24 図 J.23 のプログラムの実行結果

J.6.6.2 NumPy による連立一次方程式の解を求めるプログラム

第 7 章, 式 (7.27) [p.83] を以下に再掲する。

$$\begin{pmatrix} -2 & 1 & 4 \\ 1 & 3 & -3 \\ 5 & 1 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 12 \\ -2 \\ 4 \end{pmatrix}. \quad (\text{J.3})$$

ガウスの消去法^{*3}で求めた式 (J.3) の解は、以下の通りである。

$$x_1 = 1, x_2 = 2, x_3 = 3. \quad (\text{J.4})$$

図 J.21 のプログラムは、式 (J.3) の解を NumPy によって計算し、図 J.22 の結果を出力している。

図 J.21 3 行目「import numpy as np」は、NumPy を用いることを宣言しており、プログラムの冒頭に必須である。

^{*3} 第 7 章 §7.4.2 参照

```

C:\Users\okits>pip install matplotlib
Collecting matplotlib
  Obtaining dependency information for matplotlib from https://files.pythonhoste...
e3ddc1d6b3891715af669ea0a0d2c244e126d3bb6/matplotlib-3.8.1-cp312-cp312-win_amd64...

Downloading Pillow-10.1.0-cp312-cp312-win_amd64.whl (2.6 MB)
2.6/2.6 MB 9.8 MB/s eta 0:00:00
Downloading pyparsing-3.1.1-py3-none-any.whl (103 kB)
103.1/103.1 kB 6.2 MB/s eta 0:00:00
Installing collected packages: six, pyparsing, pillow, packaging, kiwisolver, for
til, matplotlib
Successfully installed contourpy-1.1.1 cyciler-0.12.1 fonttools-4.43.1 kiwisolver-
illow-10.1.0 pyparsing-3.1.1 python-dateutil-2.8.2 six-1.16.0

[notice] A new release of pip is available: 23.2.1 -> 23.3.1
[notice] To update, run: python.exe -m pip install --upgrade pip

C:\Users\okits>python
Python 3.12.0 (tags/v3.12.0:0fb18b0, Oct 2 2023, 13:03:39) [MSC v.1935 64 bit (J
Type "help", "copyright", "credits" or "license" for more information.
>>> import matplotlib
>>>

```

図 J.25 MatPlotLib モジュールのダウンロードとインストール

5～7行目は、変数 `AMatrix` に、 3×3 行列の成分の値を代入している。また、9行目は、ベクトルの成分に値を代入している。この記述の仕方は、NumPy において行列の要素を記述する文法にしたがっている。図 J.21 11 行目の右辺「`np.linalg.solve(A, b)`」^{*4}は、 $\mathbf{Ax} = \mathbf{b}$ で表される連立 1 次方程式の解 $\mathbf{x}$ を LU 分解法で計算し返す関数である。(正確には「メソッド」である)。13 行目の右辺「`np.linalg.inv(A)`」は行列 A の逆行列を返す関数である。14 行目の右辺 `np.dot(a, b)` は、行列 a と行列 b の積を返す関数である。逆行列による方法は、LU 分解法よりも計算速度が遅く推奨されない。

J.7 Python プログラムの実際 (応用編)

J.7.1 グラフの描画

J.7.1.1 MatPlotLib モジュールのダウンロードとインストール

グラフの描画には、ライブラリーの中の MatPlotLib のモジュールをロードしなければならない。標準ではインストールされていないので、ダウンロードしてインストールする必要がある。

ネットワークに接続した Windows コンピューターのコマンドプロンプトを立ち上げ、図 J.25 [1] のように「`pip install matplotlib`」とタイプすると、図 J.25 [2] のようにメッセージが表示され、20 秒程度でダウンロード、インストールが完了する。

図 J.25 [3] のように、コマンドプロンプトで `python` と入力して Python のインタラクティブモードを立ち上げ、図 J.25 [4] のように「`import matplotlib`」と入力して、エラーメッセージが表示されなければ、インストールは成功している。

J.7.1.2 ソースコード

図 J.26 は、正弦曲線をグラフにプロットするプログラムのソースコードである。

2～4 行目では、数値計算モジュール `math`, `numpy`, `matplotlib.pyplot` を使うことを宣言している。また、`numpy` の省略形を `np`, `matplotlib.pyplot` の省略形を `plt` と記述する約束がなされている。

5～6 行目では、`Xdeg` と `Ysin` が配列変数を格納するための入れ物である「リスト」であることが宣言されている。宣言した直後は、リストの中は空 (カラ) である。

^{*4} `linalg` は Linear Algebra (線形代数) の略である

```

1  # 正弦曲線をプロットするプログラム↓
2  import math↓
3  import numpy as np      # NumPyをnpという名前で使うことを宣言↓
4  import matplotlib.pyplot as plt  # MatPlotLibをpltという名前で使うことを宣言↓
5  Xdeg = []               # Xradは、配列(リスト)であることを宣言↓
6  Ysin = []              # Ysinは、配列(リスト)であることを宣言↓
7  for Xdegvalue in range(0, 361, 10):  # i in range(imin, imax, istep)の開始↓
8      Xradvalue = Xdegvalue / 180 * math.pi  # Xradvalueはラジアン↓
9      Xdeg.append(Xdegvalue)  # リストXradの最後尾にXradvalueを追加↓
10     Ysinvalue = math.sin(Xradvalue)  # Xradvalueの正弦を計算↓
11     Ysin.append(Ysinvalue)  # リストYsinの最後尾にYsinvalueを追加↓
12 # next i                # i in rangeループの終了(コメント文)↓
13 # plt.plot(Xrad, Ysin)  # Xdeg-Ysinのグラフを描画↓
14 plt.plot(Xdeg, Ysin)    # グラフにタイトルを付ける↓
15 plt.title('sin curve')  # x軸に「x」のラベルを付ける↓
16 plt.xlabel('x')         # y軸に「sin x」のラベルを付ける↓
17 plt.ylabel('sin x')     # グリッド(罫線)を表示↓
18 # plt.grid(True)        # グラフを表示したままにする↓
19 plt.show()
20 EOF

```

図 J.26 グラフをプロットするプログラムのソースコード

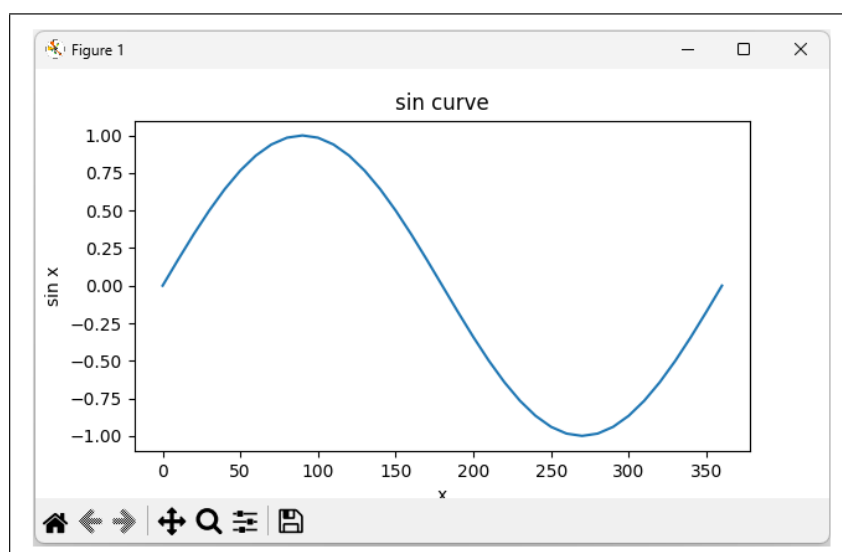


図 J.27 プログラムによりプロットされたグラフ

7～12行目では、`i in range(imin, imax+1, istep)` 構文の中で、`Xdeg` と `Ysin` の後に、`append()` のメソッドを記述し、これらの配列の中に () 内に記述された値を追加 (`append`) してゆく。`Xradvalue` と `Ysinvalue` は、通常の数値変数である。

15行目では、`Xdeg` と `Ysin` のリストの中の数値を横軸と縦軸の値としたグラフをプロットする。15～17行目では、グラフのタイトル、x軸のラベル、y軸のラベルとして、`sin curve`, `x`, `sin x`, の文字を出力することを宣言している。

18行目で `plt.grid(True)` を有効にするとグラフに罫線が引かれ、19行目で `plt.show()` の記述により、グラフ描画後も、これを消去しない設定がなされている。

J.7.1.3 グラフの表示

図 J.27 は、図 J.26 のプログラムにより描画されたグラフである。左下にあるいくつかのボタンのクリックにより、グラフの平行移動、拡大、余白の調整、画像ファイルに保存などの操作ができる。

付録 K

X 線動力学的回折理論 (二波理論)

K.1 動力学理論基本方程式の変形

完全ないしは、完全に近い結晶中での X 線波動場の振る舞いは動力学的回折理論 (動力学理論) によって記述される。1914 年には、ダーウィンによって [22, 23] 1917 年には、エバルトによって [3], 最初の動力学理論が導出された。1931 年, ラウエは, エバルトの動力学理論にブロッホの定理 [24] を適用して, 次のような動力学理論基本方程式を導出した [2]。

$$\frac{k_i^2 - K^2}{k_i^2} \mathcal{D}_i = \sum_j \chi_{h_i - h_j} [\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}. \quad (\text{K.1})$$

k_i は, 結晶中のブロッホ波を構成する i 番目の波の波数ベクトル, K は, 入射 X 線の波数 (波長 λ の逆数), $\mathcal{D}_i$ は, i 番目の波の振幅ベクトル, $\chi_{h_i - h_j}$ は, 逆格子ベクトル $\mathbf{h}_i - \mathbf{h}_j$ に対応する, 電子分極率のフーリエ係数, $[\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}$ は, $\mathcal{D}_j$ の, $\mathbf{k}_i$ 方向に垂直な成分ベクトルである。ブロッホの定理 [24] とは, 結晶のような周期的なポテンシャル (X 線の場合は電子密度) の中に存在する波は, $\mathbf{k}_i = \mathbf{k}_0 + \mathbf{h}_i$ の波数ベクトルを持つ波の足しあわせで記述される, というものである。 $\mathbf{h}_i$ は, $\overrightarrow{H_0 H_i}$, H_0 は逆格子原点, H_i は i 番目の逆格子点である。

上の式に $k_i \approx K$ の近似を適用して整理すると次の式が得られる。

$$\frac{(k_i - K)(k_i + K)}{K^2} \mathcal{D}_i = \frac{2(k_i - K)}{K} \mathcal{D}_i \quad (\text{K.2a})$$

$$= \sum_j \chi_{h_i - h_j} [\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}. \quad (\text{K.2b})$$

(K.2a)=(K.2b) より

$$(k_i - K) \mathcal{D}_i = \frac{1}{2} K \sum_j \chi_{h_i - h_j} [\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}. \quad (\text{K.3})$$

K.2 二波近似の適用 (従来の記述, エバルト-ラウエ理論)

式 (K.1) に n 個の波が強いという n 波近似を適用して, 理論を導出することが可能で, 実際, 導出されている [4-7, 25]。この章では, 二波近似を適用した二波の理論を E-L 理論として, 取り扱うこととする。

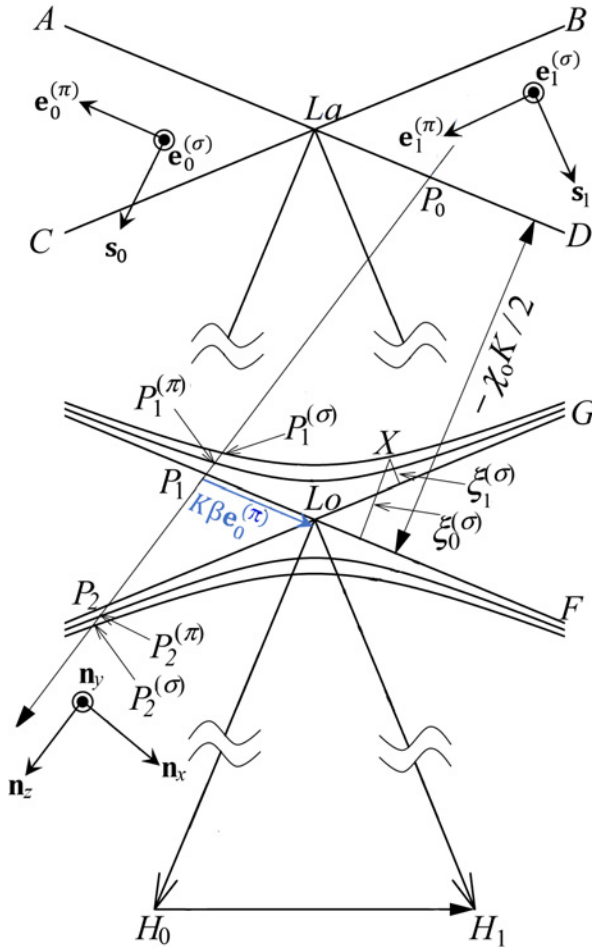


図 K.1 逆空間に作図した分散面。ブロッホ波の波数ベクトル始点は、ローレンツ点 L_o で交差する近似的直線 P_1F および P_2G を漸近線とする双曲線上になければならない。 P_1 直上にある $P_1^{(\sigma)}$, $P_1^{(\pi)}$ を通る双曲線は、 σ 偏光と π 偏光に対する分散面である

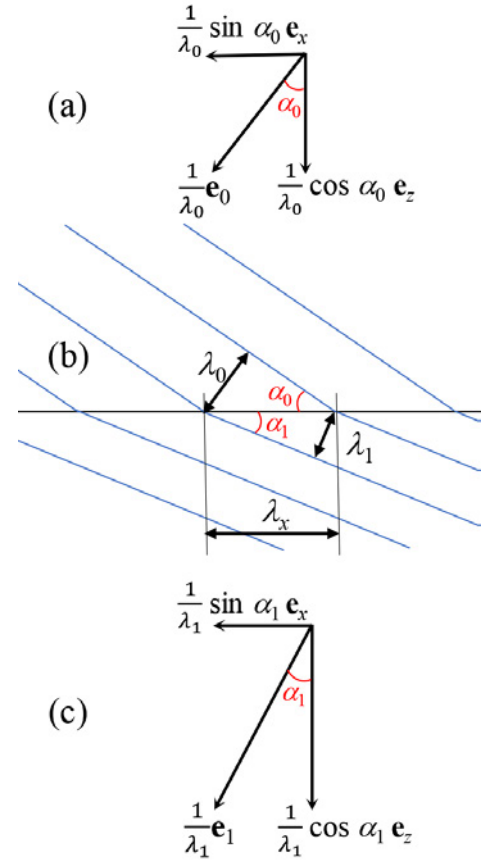


図 K.2 波の連続の条件 (スネルの法則)。屈折する波が界面で連続していなければならないことから、スネルの法則が導かれる。すなわち、界面の上下で、波数ベクトルの接線方向の長さが等しい

K.2.1 分散面の導出

式 (K.3) に、 $i, j \in \{0, 1\}$ の波だけが強いとする近似 (二波近似) を適用して、次の式を得る。

$$(k_0 - K)\mathcal{D}_0 = \frac{1}{2}K[\chi_0\mathcal{D}_0 + \chi_{-h_1}\mathcal{D}_1]_{\perp \mathbf{k}_0}, \quad (\text{K.4a})$$

$$(k_1 - K)\mathcal{D}_1 = \frac{1}{2}K[\chi_{h_1}\mathcal{D}_0 + \chi_0\mathcal{D}_1]_{\perp \mathbf{k}_1}. \quad (\text{K.4b})$$

さらに、波数 k を次のように定義する。

$$k = \left(1 + \frac{1}{2}\chi_0\right)K, \quad (\text{K.5a})$$

$$K = \left(1 - \frac{1}{2}\chi_0\right)k. \quad (\text{K.5b})$$

式 (K.5a) から式 (K.5b) の変形には、 χ_0 の値が $\sim 10^{-4}$ 程度の小さな値であり、 $\chi_0 \ll 1$ であることを考慮している。すなわち、式 (K.5a) の両辺に $(1 - \chi_0/2)$ をかけると、 $\sim 10^{-8}$ 程度の精度で、式 (K.5a) と (K.5b) は等価である。式 (K.5b) を式 (K.4) に代入することで χ_0 の項を消去でき、次の式

を得る。

$$\xi_0 \mathcal{D}_0 = \frac{1}{2} K \chi_{-h_1} [\mathcal{D}_1]_{\perp \mathbf{k}_0}, \quad (\text{K.6a})$$

$$\xi_1 \mathcal{D}_1 = \frac{1}{2} K \chi_{h_1} [\mathcal{D}_0]_{\perp \mathbf{k}_1}. \quad (\text{K.6b})$$

ここで, $\xi_0 = k_0 - k$, $\xi_1 = k_1 - k$ である。 ξ_0 , ξ_1 には, 以下の記述で, 偏光状態を示す添え字を右肩につけることになるが, ここではまだつけない。また, ブロッホ波の振幅ベクトルを次のようにスカラーの振幅に展開する。

$$\mathcal{D}_0 = \mathcal{D}_0^{(\sigma)} \mathbf{e}_0^{(\sigma)} + \mathcal{D}_0^{(\pi)} \mathbf{e}_0^{(\pi)}, \quad (\text{K.7a})$$

$$\mathcal{D}_1 = \mathcal{D}_1^{(\sigma)} \mathbf{e}_1^{(\sigma)} + \mathcal{D}_1^{(\pi)} \mathbf{e}_1^{(\pi)}. \quad (\text{K.7b})$$

$\mathcal{D}_0^{(\sigma)}$, $\mathcal{D}_0^{(\pi)}$, $\mathcal{D}_1^{(\sigma)}$, $\mathcal{D}_1^{(\pi)}$ は, σ または π 偏光ごとにスカラーに展開された, ブロッホ波の振幅である。 $\mathbf{e}_0^{(\sigma)}$, $\mathbf{e}_0^{(\pi)}$, $\mathbf{e}_1^{(\sigma)}$, $\mathbf{e}_1^{(\pi)}$ は単位ベクトルで, 図 K.3 (c) と図 K.4 (c) に示すとおりである。これ以降の記述においては, 偏光状態を区別するため, l ($l \in \{\sigma, \pi\}$) の添え字を右上に付けることにより表記する。図 K.1 で, 入射 X 線の波数ベクトルの始点 P_0 から下ろした下向き法線と分散面の交点 (タイポイントとよばれる) は, $P_1^{(l)}$ と $P_2^{(l)}$ のように, σ 偏光と π 偏光に対して, それぞれ 2 つある。また, $\xi_0^{(l)} = k_0^{(l)} - k$, $\xi_1^{(l)} = k_1^{(l)} - k$ である。 σ 偏光と π 偏光に対して, それぞれ偏光因子 $C^{(l)}$ を, $C^{(\sigma)} = 1$ および $C^{(\pi)} = \cos 2\theta_B$ と置くと, 式 (K.6) を, σ 偏光と π 偏光についてそれぞれ独立に, 次のように記述できる。

$$\xi_0^{(l)} \mathcal{D}_0^{(l)} = \frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{-h_1} \mathcal{D}_1^{(l)}, \quad (\text{K.8a})$$

$$\xi_1^{(l)} \mathcal{D}_1^{(l)} = \frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{h_1} \mathcal{D}_0^{(l)}. \quad (\text{K.8b})$$

$$\begin{pmatrix} \xi_0^{(l)} & -\frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{-h_1} \\ -\frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{h_1} & \xi_1^{(l)} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathcal{D}_0^{(l)} \\ \mathcal{D}_1^{(l)} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}. \quad (\text{K.9})$$

上の式 (K.9) が $(\mathcal{D}_0^{(l)}, \mathcal{D}_1^{(l)})^T = (0, 0)^T$ 以外の解を持つには, 式 (K.9) 左辺の行列の行列式がゼロでなければならない。したがって

$$\xi_0^{(l)} \xi_1^{(l)} = \frac{1}{4} K^2 C^{(l)2} \chi_{h_1} \chi_{-h_1}. \quad (\text{K.10})$$

上の式 (K.10) は, ブロッホ波の波数ベクトル始点が満たすべき条件式で, 分散面とよばれる。

図 K.1 は, 分散面を示している。Lo(ローレンツ点) は, 逆格子原点 H_0 および逆格子点 H_1 からの距離が, いずれも k の点である。分散面は, 図 K.1 の直線 P_1F , P_2G を漸近線とする双曲線で近似される。

式 (K.7)-(K.9) の $\mathcal{D}_0^{(l)}$ および $\mathcal{D}_1^{(l)}$ は $\exp[-i2\pi(\mathbf{k}_0^{(l)} \cdot \mathbf{r})]$ および $\exp[-i2\pi(\mathbf{k}_1^{(l)} \cdot \mathbf{r})]$ の波を変調する振幅である。 $\mathbf{k}_0^{(l)}$ と $\mathbf{k}_1^{(l)}$ は, ブロッホ波の波数ベクトル, $\mathbf{r}$ は, 結晶内の位置ベクトルである。結晶による X 線の吸収を考慮する際, ブロッホ波の波数ベクトルに虚数部を持たせることにより議論を行う。結晶の下向き法線ベクトルの方向に, ブロッホ波の波数ベクトルの虚数部をとるのだが, このやり方は, 議論が複雑になってしまう。これ以上の議論は, ここでは省略する。

K.2.2 入射 X 線により励起されるブロッホ波

ブロッホ波の波数ベクトル

図 K.2 (b) は、界面で屈折する平面波の図である。図 K.2 (a) と K.2 (c) は、界面に入射する波の伝播方向の単位ベクトル $\mathbf{e}_0$ と、界面より下の波が伝播する方向の単位ベクトル $\mathbf{e}_1$ を示している。また、 $\mathbf{e}_x$ と $\mathbf{e}_z$ は、界面の左向き、および下向きの単位ベクトルである。界面に入射する波および、界面の下を伝播する波の波数ベクトルは、 $\mathbf{k}_0 = \mathbf{e}_0/\lambda_0$ および、 $\mathbf{k}_1 = \mathbf{e}_1/\lambda_1$ である。また波数 (波数ベクトルの長さ) は、 $k_0 = 1/\lambda_0$ および、 $k_1 = 1/\lambda_1$ である。図 K.2 (b) の λ_x の比較から、

$$\lambda_x = \frac{\lambda_0}{\sin \alpha_0} \quad (\text{K.11a})$$

$$= \frac{\lambda_1}{\sin \alpha_1}. \quad (\text{K.11b})$$

式 (K.11a) と式 (K.11b) の逆数の比較から、

$$k_0 \sin \alpha_0 = k_1 \sin \alpha_1. \quad (\text{K.12})$$

式 (K.12) と、図 K.2 (a), K.2 (c) を参照すると、界面の上下の波数ベクトルは、 $\mathbf{e}_x$ 方向の成分が等しいことがわかる。

図 K.1 では、ローレンツ点 L_0 の上に、 L_a が示されている。AD は逆格子原点 H_0 からの距離が $K (= 1/\lambda)$, BC は逆格子点 H_1 からの距離が K のラインである。入射 X 線の波数ベクトルの始点が AD 上の P_0 にある時、ここから下向き法線ベクトルをの伸ばすと、このライン上に波数ベクトル始点がある波は、波の連続の条件 (スネルの法則) を満たすことになる。したがって、ブロッホ波の波数ベクトルの始点が、 $P_1^{(\sigma)}$, $P_2^{(\sigma)}$ (σ 偏光) および、 $P_1^{(\pi)}$, $P_2^{(\pi)}$ (π 偏光) のブロッホ波が、結晶中に励起されることになる。

ブロッホ波の振幅比

ブロッホ波の振幅比 $\mathcal{D}_0^{(l)}/\mathcal{D}_1^{(l)}$ は、これが式 (K.9) の解であることから、次のように表される。

$$\frac{\mathcal{D}_0^{(l)}}{\mathcal{D}_1^{(l)}} = \frac{\frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{-h_1}}{\xi_0^{(l)}} \quad (\text{K.13a})$$

$$= \frac{\xi_1^{(l)}}{\frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{h_1}}. \quad (\text{K.13b})$$

ラウエケースの場合の境界条件

図 K.1 および図 K.3 は、回折波が、結晶の X 線入射側とは反対の面から出射するケース (ラウエケース) を示している。(a) の図は逆空間に、(b) の図は実空間に、作図したものである。(a) の図で、 P_0 は、入射波の波数ベクトルの始点、 $P_1^{(l)}$ は、結晶中の l 偏光 $l \in \{\sigma, \pi\}$ のブロッホ波の波数ベクトルの始点である。結晶の X 線入射側表面における波面の連続の条件 (スネルの法則; 図 K.2 参照) から、 $P_1^{(l)}$ は、 P_0 から結晶の下向き法線ベクトルをおろした位置になければならない。

ラウエケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算

図 K.1 の $P_1^{(l)}$ ($l \in \{\sigma, \pi\}$) に励起されたブロッホ波の振幅を $\mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)})$, $\mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)})$, $\mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)})$, $\mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)})$ とし、 L_a の右下に示した P_0 を波数ベクトルの始点とする l 偏光の入射波の振幅を $\mathcal{D}_{inc}^{(l)}$ と

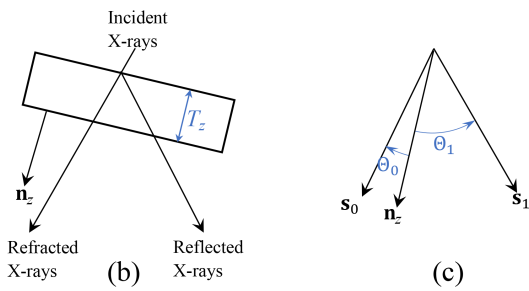
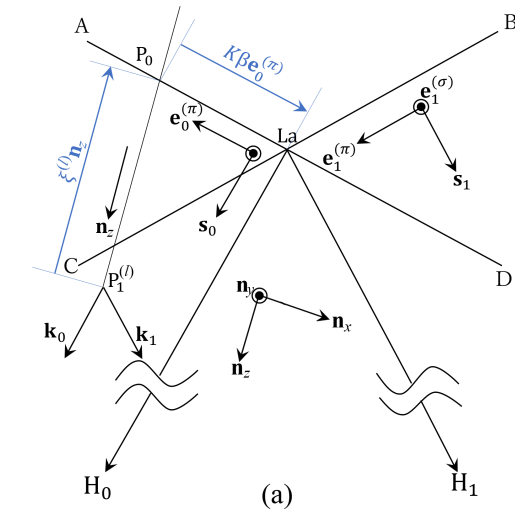


図 K.3 ラウエケース

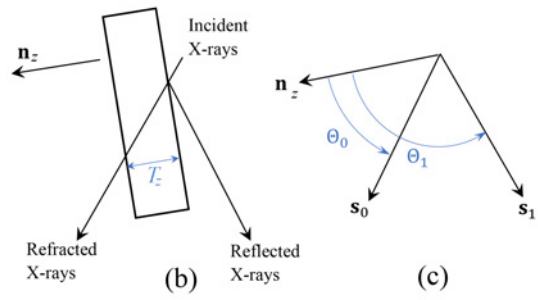
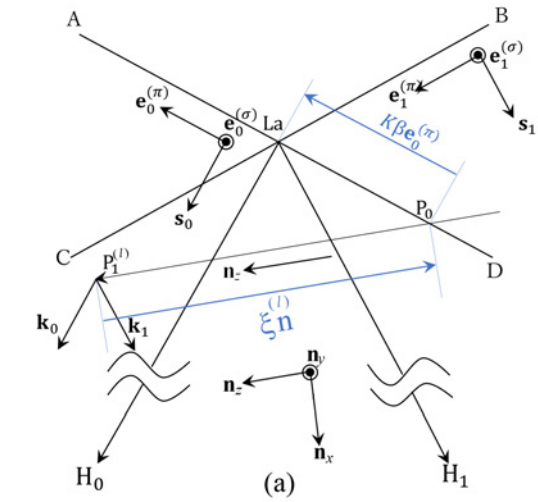


図 K.4 ブラッグケース

すると、次の式が成り立たなければならない。

$$\mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}) + \mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}) = \mathcal{D}_{inc}^{(l)}, \quad (\text{K.14a})$$

$$\mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)}) + \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)}) = 0. \quad (\text{K.14b})$$

図 K.1 の分散面の方程式 (K.10) と結晶の下向き法線の式を連立させて解き、ブロッホ波の振幅比を与える式 (K.13) から、 $\mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)})$, $\mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)})$, $\mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)})$, $\mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)})$ を求めるのが、伝統的な二波の動力学理論の取り扱いである。出射面での透過波および回折波の振幅、 $\mathcal{D}_0^{(l)}(exit)$ および $\mathcal{D}_1^{(l)}(exit)$ は、次の式によって求められる。

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_0^{(l)}(exit) &= \mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}) \exp[-i2\pi\xi^{(l)}(P_1^{(l)}) T_z] \\ &\quad + \mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}) \exp[-i2\pi\xi^{(l)}(P_2^{(l)}) T_z], \end{aligned} \quad (\text{K.15a})$$

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_1^{(l)}(exit) &= \mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)}) \exp[-i2\pi\xi^{(l)}(P_1^{(l)}) T_z] \\ &\quad + \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)}) \exp[-i2\pi\xi^{(l)}(P_2^{(l)}) T_z]. \end{aligned} \quad (\text{K.15b})$$

上の式 (K.15) において、 Θ_0 と Θ_1 は、結晶の下向き法線と X 線透過方向およびの伝播方向のなす角度、 T_z は結晶の厚さである。

ブラッグケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算

ブラッグケースを示したのが、図 K.4 である。(a) は逆空間に、(b) は実空間に描いたものである。(c) に描いてあるのは、無単位の単位ベクトルである。結晶中に存在するブロッホ波は、X 線が入射し

たのと同じ側に出射する。この場合の境界条件については、 l 偏光の透過 X 線については、X 線が入射する面で、振幅の和が $\mathcal{D}_{inc}^{(l)}$ 、回折する X 線については、その裏面で、波の振幅の和は「0」であるという境界条件を与えることになる。これを式で表すと次のようになる。

$$\mathcal{D}_0^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)}) + \mathcal{D}_0^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)}) = \mathcal{D}_{inc}^{(l)}, \quad (\text{K.16a})$$

$$\mathcal{D}_1^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)}) \exp[i2\pi\xi^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)}) T_z] + \mathcal{D}_1^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)}) \exp[i2\pi\xi^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)}) T_z] = 0. \quad (\text{K.16b})$$

上の連立方程式 (K.16) を解いて、 $\mathcal{D}_1^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)})$ 、 $\mathcal{D}_1^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)})$ を求め、結晶の出射面における透過波の振幅 $\mathcal{D}_0^{(l)}(exit)$ と入射側の面における反射波の振幅 $\mathcal{D}_1^{(l)}(exit)$ を、次のように求める。

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_0^{(l)}(exit) &= \mathcal{D}_0^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)}) \exp[i2\pi\xi^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)}) T_z] \\ &\quad + \mathcal{D}_0^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)}) \exp[i2\pi\xi^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)}) T_z], \end{aligned} \quad (\text{K.17a})$$

$$\mathcal{D}_1^{(l)}(exit) = \mathcal{D}_1^{(l)}(\mathbf{P}_1^{(l)}) + \mathcal{D}_1^{(l)}(\mathbf{P}_2^{(l)}). \quad (\text{K.17b})$$

K.3 固有値問題としての記述 (コンピュータで解くことを前提にした記述)

K.3.1 固有値問題の導出

式 (K.3) を以下に再掲する。

$$(k_i - K)\mathcal{D}_i = \frac{1}{2}K \sum_j \chi_{h_i - h_j} [\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{K}_i}. \quad (\text{K.18})$$

$\mathcal{D}_i$ 、 $\mathcal{D}_j$ を式 (K.7) のようにスカラーの振幅に展開し、式 (K.18) に二波近似を適用する。偏光状態 l ($l \in \{\sigma, \pi\}$) ごとに比較し、 χ_0 の項を消去せずに書き出すと、次のようになる。

$$(k_0^{(l)} - K)\mathcal{D}_0^{(l)} = \frac{1}{2}K\chi_0\mathcal{D}_0^{(l)} + \frac{1}{2}KC^{(l)}\chi_{-h_1}\mathcal{D}_1^{(l)}, \quad (\text{K.19a})$$

$$(k_1^{(l)} - K)\mathcal{D}_1^{(l)} = \frac{1}{2}KC^{(l)}\chi_{h_1}\mathcal{D}_0^{(l)} + \frac{1}{2}K\chi_0\mathcal{D}_1^{(l)}. \quad (\text{K.19b})$$

図 K.3 および図 K.4 で、 $k_0^{(l)} - K = \mathbf{s}_0 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_1^{(l)}\text{La}}$ 、 $k_1^{(l)} - K = \mathbf{s}_1 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_1^{(l)}\text{La}}$ であることを考慮して変形すると、

$$k_0^{(l)} - K = \mathbf{s}_0 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_1^{(l)}\text{La}} \quad (\text{K.20a})$$

$$= \mathbf{s}_0 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_1^{(l)}\text{P}_0} + \mathbf{s}_0 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_0\text{La}} \quad (\text{K.20b})$$

$$= \mathbf{s}_0 \cdot \xi^{(l)} \mathbf{n}_z \quad (\text{K.20c})$$

$$= \xi^{(l)} \cos \Theta_0, \quad (\text{K.20d})$$

$$k_1^{(l)} - K = \mathbf{s}_1 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_1^{(l)}\text{La}} \quad (\text{K.21a})$$

$$= \mathbf{s}_1 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_1^{(l)}\text{P}_0} + \mathbf{s}_1 \cdot \overrightarrow{\mathbf{P}_0\text{La}} \quad (\text{K.21b})$$

$$= \mathbf{s}_1 \cdot \xi^{(l)} \mathbf{n}_z + \mathbf{s}_1 \cdot K\beta \mathbf{e}_0^{(\pi)} \quad (\text{K.21c})$$

$$= \xi^{(l)} \cos \Theta_1 - K\beta \sin 2\theta_B. \quad (\text{K.21d})$$

$\xi^{(l)} \mathbf{n}_z$ は、ブロッホ波の波数ベクトル始点と、入射波の波数ベクトル始点を結ぶベクトルである (図 K.3 (a), K.4 (a) を参照)。 $\xi^{(l)}$ は、 σ 偏光と π 偏光に対してそれぞれ 2 つずつ、4 つ存在する。 Θ_0 と Θ_1 は、 $\mathbf{n}_z$ と $\mathbf{s}_0$ ないしは $\mathbf{s}_1$ のなす角度である。(図 K.3 (c), K.4 (c) を参照)。以下、 $P_1^{(l)}$ についての記述するが、 $P_2^{(l)}$ についても同様である。

式 (K.19) に、式 (K.20d) と (K.21d) を代入して次の式を得る。

$$\xi^{(l)} \cos \Theta_0 \mathcal{D}_0^{(l)} = \frac{1}{2} K \chi_0 \mathcal{D}_0^{(l)} + \frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{-h_1} \mathcal{D}_1^{(l)}, \quad (\text{K.22a})$$

$$\left(\xi^{(l)} \cos \Theta_1 + K \beta \sin 2\theta_B \right) \mathcal{D}_1^{(l)} = \frac{1}{2} K C^{(l)} \chi_{h_1} \mathcal{D}_0^{(l)} + \frac{1}{2} K \chi_0 \mathcal{D}_1^{(l)}. \quad (\text{K.22b})$$

式 (K.22a) に $1/\cos \Theta_0$ を、式 (K.22b) に $1/\cos \Theta_1$ を、かけることにより次の式を得る。

$$\begin{pmatrix} a_{1,1} & a_{1,2} \\ a_{2,1} & a_{2,2} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathcal{D}_0^{(l)} \\ \mathcal{D}_1^{(l)} \end{pmatrix} = \xi^{(l)} \begin{pmatrix} \mathcal{D}_0^{(l)} \\ \mathcal{D}_1^{(l)} \end{pmatrix}. \quad (\text{K.23})$$

ここで $a_{p,q}$ ($p, q \in \{1, 2\}$) は、

$$a_{1,1} = \frac{K \chi_0}{2 \cos \Theta_0}, \quad (\text{K.24a})$$

$$a_{1,2} = \frac{K C^{(l)} \chi_{-h_1}}{2 \cos \Theta_0}, \quad (\text{K.24b})$$

$$a_{2,1} = -\frac{K \beta \sin 2\theta_B}{\cos \Theta_1} + \frac{K C^{(l)} \chi_{h_1}}{2 \cos \Theta_1}, \quad (\text{K.24c})$$

$$a_{2,2} = \frac{K \chi_0}{2 \cos \Theta_1}. \quad (\text{K.24d})$$

式 (K.23), (K.24) は、固有値が $\xi^{(l)}$ 、固有ベクトルが $(\mathcal{D}_0^{(l)}, \mathcal{D}_1^{(l)})^T$ の、固有値/固有ベクトル問題にほかならない。

K.3.2 サブルーチンライブラリーについて

本講義録の付録 I の記述にしたがって Intel oneAPI Base Toolkit と Intel oneAPI HPC Toolkit をインストールすると、Intel Fortran と、BLAS(Basic Linear Algebra Subprograms) と LAPACK(Linear Algebra PACKage) を実装した Intel MKL を使えるようになる。LAPACK に含まれるサブルーチン ZGEEV を使うことにより、式 (K.23), (K.24) の固有値問題を解くことができる。BLAS と LAPACK は「人類の至宝」とも言われるほど評価の高いサブルーチンライブラリーである。式 (K.24c) には、図 K.3, K.4 に示した β の項が含まれ、これを変化させて ZGEEV を実行することにより、ブロッホ波の振幅 (固有ベクトル) と固有値 ($\xi^{(l)}$) を求めることができる。固有値と固有ベクトルは、 σ 偏光と π 偏光に対して、それぞれ 2 組あり、境界条件からその配合比を求めて、透過振幅と回折振幅を計算する。

K.3.3 ラウエケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算

境界条件

式 (K.23), (K.24) を解いて、図 K.3 で示すラウエケースでの解を得るには、まず、次のように境界条件を与える。

$$\alpha_1 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}) + \alpha_2 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}) = \mathcal{D}_{inc}^{(l)}, \quad (\text{K.25a})$$

$$\alpha_1 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)}) + \alpha_2 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)}) = 0. \quad (\text{K.25b})$$

ここで、 $P_1^{(l)}$, $P_2^{(l)}$ は、図 K.1 に示すように、分散面と結晶の下向き法線の交点である。列ベクトル $[\mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}), \mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)})]^T$, $[\mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}), \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)})]^T$ は、式 (K.23) の固有ベクトルとして求められたブロッホ波の振幅、 α_1 , α_2 は、それらの配合比である。また、これらに対応する固有値は、 $\xi^{(l)}(P_1^{(l)})$, $\xi^{(l)}(P_2^{(l)})$ である。

ラウエケースの透過および反射 X 線の振幅の計算

式 (K.25) の連立方程式を解いて、 α_1 , α_2 が求められたら、透過および回折する X 線の振幅 $\mathcal{D}_0^{(l)}(exit)$ と $\mathcal{D}_1^{(l)}(exit)$ は、次のように求められる。

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_0^{(l)}(exit) &= \alpha_1 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}) \exp\left(-i2\pi\xi^{(l)}(P_1^{(l)})T_z\right) \\ &+ \alpha_2 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}) \exp\left(-i2\pi\xi^{(l)}(P_2^{(l)})T_z\right), \end{aligned} \quad (K.26a)$$

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_1^{(l)}(exit) &= \alpha_1 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)}) \exp\left(-i2\pi\xi^{(l)}(P_1^{(l)})T_z\right) \\ &+ \alpha_2 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)}) \exp\left(-i2\pi\xi^{(l)}(P_2^{(l)})T_z\right). \end{aligned} \quad (K.26b)$$

K.3.4 ブラッグケースの場合の透過および反射 X 線の振幅の計算

境界条件

図 K.4 のブラッグケースでは、透過波に対しては、X 線入射側の表面で、振幅 $\mathcal{D}_{inc}^{(l)}$ を与え、反射波に対しては、結晶の裏面で境界条件、振幅「ゼロ」を与えることになる。すなわち、

$$\alpha_1 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}) + \alpha_2 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}) = \mathcal{D}_{inc}^{(l)}, \quad (K.27a)$$

$$\begin{aligned} &\alpha_1 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)}) \exp[i2\pi\xi^{(l)}(P_1^{(l)})T_z] \\ &+ \alpha_2 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)}) \exp[i2\pi\xi^{(l)}(P_2^{(l)})T_z] = 0. \end{aligned} \quad (K.27b)$$

上の式 (K.27a) と (K.27b) を連立させて α_1 , α_2 を求めたあと、これを次の式 (K.28) に代入して解を求める。

ブラッグケースの透過および反射 X 線の振幅の計算

ブラッグケースでは、透過波に関しては、結晶裏面で振幅が得られるのに対して、回折波に関しては、結晶の X 線入射側と同じ面での回折振幅が求められることになる。すなわち

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_0^{(l)}(exit) &= \alpha_1 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_1^{(l)}) \exp\left(-i2\pi\xi^{(l)}(P_1^{(l)})T_z\right) \\ &+ \alpha_2 \mathcal{D}_0^{(l)}(P_2^{(l)}) \exp\left(-i2\pi\xi^{(l)}(P_2^{(l)})T_z\right), \end{aligned} \quad (K.28a)$$

$$\mathcal{D}_1^{(l)}(exit) = \alpha_1 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_1^{(l)}) + \alpha_2 \mathcal{D}_1^{(l)}(P_2^{(l)}). \quad (K.28b)$$

入射 X 線の振幅を $\mathcal{D}_{inc}^{(l)}$ と置いているので、 σ 偏光だけ、ないしは、 π 偏光だけ、の X 線が入射したとき、式 (K.26) ないしは式 (K.28) で得られる振幅の絶対値の 2 乗が、X 線の透過率ないしは反射率を与えることになる。

K.3.5 実験と計算の比較

図 K.5 は、厚さ $14\mu\text{m}$, $21\mu\text{m}$, $30\mu\text{m}$ のシリコン結晶のブラッグケース、4 2 2 回折波について得られた、従来の手法による計算結果 (上段)、固有値問題を解くことにより得られた計算結果 (中段)、実験

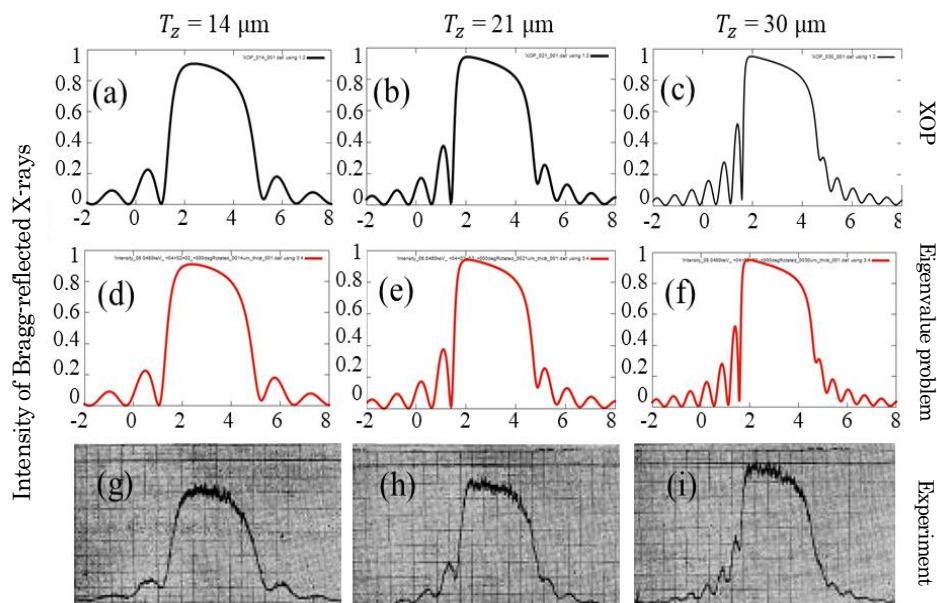


図 K.5 対称ブラッグケース，実験結果 [26] と計算結果の比較。単色化され，高度に平行化された，銅 $K\alpha$ 線 ($1.5418\text{\AA}$, 8.041 keV) を入射。シリコン 4 2 2 の反射強度を計測。ブラッグ角 44.06° 。ブラッグ角が 45° に近く， π 偏光の偏光因子が 3.289×10^{-2} と，小さな値であるため， σ 偏光のみを考慮している。入射 X 線の上流には，同じ指数の反射を用いたモノクロメーター兼コリメータ [27] が配置されており， π 偏光の X 線反射強度は，無視しうほどの小さい

により得られた回折強度曲線 (ロッキングカーブ) [26] である。ロッキングカーブの形，裾野の部分の振動周期などに非常に良い一致がみられる。また，分散面と，結晶の下向き法線の交点 (タイポイント) を求め，そこにおける振幅比を計算する従来の手法と，固有値問題を解く方法が，完全に等価であることがわかる。

K.3.6 動力学理論を固有値問題として記述する意義

多波 (n ビーム) 動力学的回折理論については，これを固有値問題と記述する研究例は，いくつかあった [5–7, 28–30]。コレラ [28] は 1974 年，やや複雑な固有値問題を導出し，サブルーチンライブラリーを用いてこれを解き，実験結果と比較している。しかし，二波ケースのエバルト-ラウエ動力学理論 (E-L 理論) を固有値問題として記述した例は，筆者の知る限りない。 N 波ケースが固有値問題として記述される以上， $n = 2$ の場合も，当然固有値問題としてあつかえる筈である。エバルトの論文 [3, 4]，ラウエの論文 [2] のいずれにも，固有値 (eigenvalue) という単語が見当たらない。また，動力学理論について記述した有名な著書 [8, 31–33] にも見つけることができない。オーティエの著書 [8] は比較的最近出版され，現在世界中で最も広く読まれている，X 線動力学理論の教科書である。500 ページ以上あるこの著書には，二波の動力学理論に関する論文が，ほとんど網羅的に引用されている。しかし， n 波ケースに関しては，特殊問題として，わずか 24 ページの記述があるのみである。固有値 (eigenvalue) という単語もない。二波の理論と多波の理論の間には，大きな隔たりがあり，固有値問題という概念が共有されて来なかったのである。

固有値という語を初めて用いたのは，ヒルベルトで，1904 年のことであった [34, 35]。固有値問題は，今日，大学初等の線形代数で学ぶ。エバルト，ラウエといった X 線回折物理学の巨人たちが，ヒルベルトのごく近くにいたにもかかわらず，彼らの理論が固有値問題として記述されることに気づかな

かったのである。(エバルトにいたってはヒルベルトの助手だった) [35]。あとに続く著者らもこれを踏襲することとなって、今日に至っている。また、エバルト、ラウエらの時代には、コンピューターがなかった。物理学の問題は、難解な数学を用いて解析的に解くしかなく、数値計算の有効性に対する認識が当然なかった。

いまさら記述するまでもないが、コンピューターの利用が一般化して、数十年が経過している。コンピューターは、もともと計算目的で開発されたものであるが、計算以外への応用は非常に多岐にわたっている。今日のわれわれの生活や、科学技術、経済、放送、通信など一切が、コンピューターなしでは成立しない。

しかし、いまやコンピューターの特殊用途となっている数値計算もまた、長足の進歩を遂げており、計算機科学の最先端であることは間違いない。付録 L に記述するように、多波の動力学理論は、固有値問題 (エバルト-ラウエ理論) ないしは、微分方程式 (高木方程式) で記述され、両者の間にはフーリエ変換で記述されるシンプルな関係が成立する。固有値問題、微分方程式、フーリエ変換、連立 1 次方程式は、いずれも数値計算の分野における中心的な課題である。二波および多波のエバルト-ラウエ動力学理論が、いずれも固有値問題により記述されることを明らかにすることで、X 線回折理論が数値計算の格好な研究対象となるものと、筆者は期待している。

「物理数学」は、物理学と数学を結びつける学問であるが、物理学者に数学の知識がなく、数学者に物理学の知識がない、ということが案外多い。エバルトやラウエの場合がその代表例である。分野横断型の領域に、偉大な先人たちが見落とした「宝物」を見いだすことがしばしばある。

K.4 高木理論

高木理論 (高木-トウパンの式, T-T 理論) は、1962 年、高木佐知夫によって導出された [9–12] 連立偏微分方程式で、結晶格子ひずみを持った結晶中での X 線のふるまいを記述できるという、著しい特徴を持っている。エバルト-ラウエの動力学理論 (E-L 理論) と等価なのだが、このことについての言及は、筆者の知る限り、オーティエの著書 [8] の §11.3 にわずかに記述されているのが、唯一のものである。

本節では、T-T 理論と E-L 理論がフーリエ変換で記述される等価な理論であることを、明示的に示す。これまで $\mathcal{D}$ のように、カリグラフィックで記述してきた逆空間の関数としての複素振幅を、実空間の関数である場合には、 D のように、通常のフォントで示す。

K.4.1 エバルト-ラウエ理論からの高木理論の導出

結晶内の位置ベクトル $\mathbf{r}$ における波動場を、 $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$ と表すことにする。 $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$ は、ラウエ点 $\mathbf{La}$ に波数ベクトルの始点を持つ波を変調する振幅である。ここで、 i は波の番号 ($i \in \{0, 1\}$)、 l は偏光状態 ($l \in \{\sigma, \pi\}$) である。この波は、次のように平面波の合成により表される。

$$\begin{aligned} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\mathbf{LaH}_i} \cdot \mathbf{r}) \\ = \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\mathbf{P}^{(l)}\mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r}) dS \end{aligned} \quad (\text{K.29a})$$

$$= \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\mathbf{P}^{(l)}\mathbf{La}} \cdot \mathbf{r}) dS \cdot \exp(-i2\pi \overrightarrow{\mathbf{LaH}_i} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{K.29b})$$

ここで、 $\Delta \mathbf{k} = \overrightarrow{\mathbf{LaH}_i}$ 、 $\int_{\Delta k}^{D.S.} dS$ は、分散面 (Dispersion Surface) 全体にわたる積分である。 $\mathcal{D}_i^{(l)}$ は、ブロッホ波の振幅で、波数ベクトルの始点が、式 (K.10) で与えられる分散面の方程式を満たし、振幅比が式 (K.13) の関係さえ満たせば、逆空間のどのような関数であっても構わない。 $\mathbf{P}^{(l)}$ には、下付の添え字がないが、 $\int_{\Delta k}^{D.S.} dS$ の積分の中に、2 つの分散面についての積分を含むませているからである。

式 (K.29) の両辺に $\exp(i2\pi\overrightarrow{\text{LaH}}_i)$ をかけて次の式を得る。

$$D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_0^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left(-i2\pi\overrightarrow{\text{P}^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}\right) dS, \quad (\text{K.30a})$$

$$D_1^{(l)}(\mathbf{r}) = \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_1^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left(-i2\pi\overrightarrow{\text{P}^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}\right) dS. \quad (\text{K.30b})$$

$\mathcal{D}_i^{(l)}$ は逆空間に定義される関数で、分散面の方程式 (K.10) が成り立つときのみ、ゼロでない値を持つ。ここで、 $\Delta \mathbf{k}$ が、次のように表せることを考慮する。

$$\Delta \mathbf{k} = \overrightarrow{\text{P}^{(l)}\text{La}} = \xi_0^{(l)} \mathbf{s}_0 + \eta_0^{(l)} \mathbf{e}_0^{(\pi)} \quad (\text{K.31a})$$

$$= \xi_1^{(l)} \mathbf{s}_1 + \eta_1^{(l)} \mathbf{e}_1^{(\pi)}. \quad (\text{K.31b})$$

また、 $\mathbf{r}$ を次のように記述する。

$$\mathbf{r} = s_0 \mathbf{s}_0 + e_0^{(\pi)} \mathbf{e}_0^{(\pi)} \quad (\text{K.32a})$$

$$= s_1 \mathbf{s}_1 + e_1^{(\pi)} \mathbf{e}_1^{(\pi)} \quad (\text{K.32b})$$

式 (K.30) に式 (K.31a), (K.32a) を代入して計算すると次の式を得る。

$$D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_0^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left[-i2\pi(\xi_0^{(l)} \mathbf{s}_0 + \eta_0 \mathbf{e}_0^{(\pi)}) \cdot (s_0 \mathbf{s}_0 + e_0^{(\pi)} \mathbf{e}_0^{(\pi)})\right] dS \quad (\text{K.33a})$$

$$= \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_0^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left[-i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS \quad (\text{K.33b})$$

上の式 (K.33b) を s_0 で微分して次の式を得る。

$$\frac{\partial}{\partial s_0} D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = \frac{\partial}{\partial s_0} \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_0^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left[-i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS \quad (\text{K.34a})$$

$$= \int_{\Delta k}^{D.S.} \frac{\partial}{\partial s_0} \mathcal{D}_0^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left[-i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS \quad (\text{K.34b})$$

$$= -i2\pi \int_{\Delta k}^{D.S.} \xi_0^{(l)} \mathcal{D}_0^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp\left[-i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS. \quad (\text{K.34c})$$

上の式 (K.34c) に、式 (K.19a) を代入して次の式を得る。

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_0} D_0^{(l)}(\mathbf{r}) &= -i\pi K \chi_0 \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_0^{(l)} \exp\left[i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS \\ &\quad - i\pi K C^{(l)} \chi_{-h_1} \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_1^{(l)} \exp\left[i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS \end{aligned} \quad (\text{K.35})$$

式 (K.30a) から、式 (K.35) を得たのと同じ手順を式 (K.30b) に適用して、次の式を得る。

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_1} D_1^{(l)}(\mathbf{r}) &= -i\pi K C^{(l)} \chi_{h_1} \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_0^{(l)} \exp\left[i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS \\ &\quad - i\pi K \chi_0 \int_{\Delta k}^{D.S.} \mathcal{D}_1^{(l)} \exp\left[i2\pi(\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})\right] dS. \end{aligned} \quad (\text{K.36})$$

上の式 (K.35), (K.36) に, 式 (K.30a) と (K.30b) を代入して, 次の式を得る。

$$-\frac{\partial}{\partial s_0} D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = -i\pi K \chi_0 D_0^{(l)}(\mathbf{r}) - i\pi K C^{(l)} \chi_{-h_1} D_1^{(l)}(\mathbf{r}), \quad (\text{K.37a})$$

$$-\frac{\partial}{\partial s_1} D_1^{(l)}(\mathbf{r}) = -i\pi K C^{(l)} \chi_{h_1} D_0^{(l)}(\mathbf{r}) - i\pi K \chi_0 D_1^{(l)}(\mathbf{r}). \quad (\text{K.37b})$$

さらに, 電気分極率 $\chi(\mathbf{r})$ は, 周期関数で $\sum_{\mathbf{h}} \chi_{\mathbf{h}} \exp(-i2\pi \mathbf{h} \cdot \mathbf{r})$ のようにフーリエ級数に展開することができる。結晶が格子変位ベクトル $\mathbf{u}(\mathbf{r})$ の歪み場を持つ場合, 電気分極率は $\chi[\mathbf{r} - \mathbf{u}(\mathbf{r})]$ で近似することができ, そのフーリエ級数の $\mathbf{h}_1$ および $-\mathbf{h}_1$ に対応するフーリエ係数は, それぞれ $\chi_{h_1} \exp[i2\pi \mathbf{h}_1 \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})]$ および $\chi_{-h_1} \exp[-i2\pi \mathbf{h}_1 \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})]$ となる。式 (K.37a) と (K.37b) の χ_{h_1} および χ_{-h_1} と置き換えると, 式 (K.37a), (K.37b) は, 次のように書き換えられる。

$$-\frac{\partial}{\partial s_0} D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = -i\pi K \chi_0 D_0^{(l)}(\mathbf{r}) - i\pi K C^{(l)} \chi_{-h_1} \exp(-i2\pi \mathbf{h}_1 \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})) D_1^{(l)}(\mathbf{r}), \quad (\text{K.38a})$$

$$-\frac{\partial}{\partial s_1} D_1^{(l)}(\mathbf{r}) = -i\pi K C^{(l)} \chi_{h_1} \exp(i2\pi \mathbf{h}_1 \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})) D_0^{(l)}(\mathbf{r}) - i\pi K \chi_0 D_1^{(l)}(\mathbf{r}). \quad (\text{K.38b})$$

上の式 (K.38) は, 周期関数である $\chi(\mathbf{r})$ の位相を, 局所的に $\mathbf{u}(\mathbf{r})$ だけ, ずらせたものであるとして取り扱う。上の式 (K.38) は, 高木方程式にほかならない。高木方程式には, いくつかの一見異なる形式が存在する [10, 12, 13]。しかし, それらは, 形が異なっても等価であり, X 線の位相を変換するだけで, 他の形式に書き替えることができる。

K.4.2 高木理論からのエバルト-ラウエ理論の導出

格子変位の項を含まない高木理論の式 (K.37) は, 分散面の上の 1 つ点 $P^{(l)}$ を波数ベクトルの始点とする平面波でも成り立つはずである。すなわち

$$D_0^{(l)}(\mathbf{r}) \exp(i2\pi \overrightarrow{\text{LaH}_0} \cdot \mathbf{r}) = \mathcal{D}_0^{(l)} \exp(i2\pi \overrightarrow{P^{(l)}\text{H}_0} \cdot \mathbf{r}) \quad (\text{K.39a})$$

$$= \mathcal{D}_0^{(l)} \exp(i2\pi \overrightarrow{P^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}) \exp(i2\pi \overrightarrow{\text{LaH}_0} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{K.39b})$$

したがって

$$D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = \mathcal{D}_0^{(l)} \exp(i2\pi \overrightarrow{P^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}) \quad (\text{K.40a})$$

$$= \mathcal{D}_0^{(l)} \exp[i2\pi (\xi_0^{(l)} s_0 + \eta_0 e_0^{(\pi)})]. \quad (\text{K.40b})$$

上の式 (K.40b) を s_0 で微分して次の式を得る。

$$-\frac{\partial}{\partial s_0} D_0^{(l)}(\mathbf{r}) = i2\pi \xi_0^{(l)} \mathcal{D}_0^{(l)} \exp(i2\pi \overrightarrow{P^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{K.41})$$

式 (K.39)-(K.41) の手順を, $D_1^{(l)}(\mathbf{r})$ に適用して, 以下の式を得る。

$$D_1^{(l)}(\mathbf{r}) = \mathcal{D}_1^{(l)} \exp(i2\pi \overrightarrow{P^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{K.42})$$

$$-\frac{\partial}{\partial s_1} D_1^{(l)}(\mathbf{r}) = i2\pi \xi_1^{(l)} \mathcal{D}_1^{(l)} \exp(i2\pi \overrightarrow{P^{(l)}\text{La}} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{K.43})$$

式 (K.40)-(K.43) を式 (K.37) に代入して整理すると次の式を得る。

$$i2\pi\xi_0^{(l)}\mathcal{D}_0^{(l)} = i\pi K\chi_0\mathcal{D}_0^{(l)} + i\pi KC^{(l)}\chi_{-h_1}\mathcal{D}_1^{(l)} \quad (\text{K.44a})$$

$$i2\pi\xi_1^{(l)}\mathcal{D}_1^{(l)} = i\pi KC^{(l)}\chi_{h_1}\mathcal{D}_0^{(l)} + i\pi K\chi_0\mathcal{D}_1^{(l)}. \quad (\text{K.44b})$$

上の式 (K.44) の両辺を $i2\pi$ で割り算するとエバルト-ラウエ理論, 式 (K.19) を得る。

K.4.3 まとめ

§K.4.1 では, エバルト-ラウエ理論から高木理論を, §K.4.2 では, 高木理論からエバルト-ラウエ理論を導出した。すなわち, 固有値問題として記述されるエバルト-ラウエ理論と, 微分方程式で記述される高木理論は, 等価なのである。線形代数学と解析学では, 固有値問題が微分方程式で書き換えられることがしばしばある。エバルト-ラウエ理論は, 逆空間で X 線回折を記述する理論である。これを, X 線回折を実空間における微分方程式に記述し直すことで, 高木理論は, 結晶格子変位を取り扱えるという著しい特徴を獲得したと言える。結晶は, 電子密度の周期関数だが, これに歪み場という周期を乱す項を, 摂動として書き加えたのである。エバルト-ラウエ理論は, 結晶が平板でなければ, 解が得られないが, 高木理論では, 任意形状の結晶に対応する [36, 37]。このこともまた, 高木理論の著しい特徴である。

エバルト-ラウエ理論と高木理論が等価であることを理解した上で, これらを目的に応じて使い分けるべきだと, 筆者は考えている。これらの理論が等価であることは, 量子力学のハイゼンベルグ描像とシュレディンガー方程式が等価であることと, 非常によく似ているように思われる。

The next page is the beginning of Appendix L

付録 L

X 線多波 (n 波) 動力学理論とその数値解法および放射光実験による検証

*1

要 旨 完全ないしは完全に近い結晶に入射した X 線の振る舞いは、動力学的回折理論 (動力学理論) によって記述される。入射し透過する X 線と、ひとつのブラッグ反射波のみが強いとする、二波動力学理論には、100 年に及ぶ蓄積があるが、3 つ以上の波が同時に強い多波 (n 波) ケースの研究人口は少ない。筆者は、高木方程式 (T-T 方程式) を多波ケースに拡張し、数値解法を研究、X 線の偏光状態を制御した放射光実験により、その検証を行ってきた。エバルト-ラウエの動力学理論 (E-L 理論) と T-T 方程式が、多波ケースにおいても、フーリエ変換で記述される等価な関係にあることを示し、計算および実験の手法と結果について解説する。

L.1 はじめに

完全結晶で回折される X 線の振る舞いを記述する理論は動力学的回折理論 (動力学理論) とよばれ、1912 年にラウエによって、結晶による X 線の回折現象が発見された直後の 1910 年代には、ダーウィーン [22, 23] やエバルト [3] らによって理論の基礎が与えられた。今日、最も広く用いられている動力学理論は、エバルトによってその基礎が与えられ、1931 年、ラウエが完成させた [2] エバルト-ラウエ動力学理論 (E-L 理論) である。ラウエによって与えられた動力学理論基本方程式 [2] に、入射 X 線とひとつの反射 X 線のみが強いとする二波近似を適用した、二波の E-L 理論が、多くの教科書に記述されている [8, 29, 32, 33, 38–41]。

一方、1962 年、高木によって発表された [9–12] 高木-トウパンの式 (T-T 理論, T-T 方程式) は、結晶格子歪みを取り扱える理論として、当時黎明期にあった半導体産業から、シリコン結晶の評価手段として広く受け入れられ、様々な結晶格子欠陥に対する、X 線トポグラフィ図形の計算機シミュレーションが行われた [42, 43]。

ひとつの反射面がブラッグの反射条件を満たすとき、逆空間では、逆格子原点 H_0 とひとつの逆格子点 H_1 がエバルト球上に存在するが、 $\overrightarrow{H_0H_1}$ 軸周りに結晶を回転させると、 H_0, H_1 以外の逆格子点がエバルト球上に載るようにできることは、容易に理解できる。 $\overrightarrow{H_0H_1}$ 軸周りに結晶を回転させ、 $\overrightarrow{H_0H_1}$

*1 本章は、筆者による解説記事 [沖津康平: 日本放射光学会誌「放射光」33 (2020) 61-80] を転載したものである。

による反射 X 線の強度を測定するスキャンは、1937 年レニングァー [16] によって最初に報告されたことから、レニングァースキャンとよばれる。

また、X 線スペクトロスコープにおいては、シリコンやダイヤモンドが分光結晶として用いられるが、特定の光子エネルギーで X 線反射強度に不連続が見られることがあり、グリッチ (glitch) とよばれている。「glitch」は、故障、不具合といった意味の普通名詞である。分光結晶の回転によりエバルト球は伸縮するが、特定の光子エネルギーで H_0, H_1 以外の逆格子点がエバルト球の上に載ったときに、グリッチが発生する。

$H_0, H_1, \dots, H_{n-1}$ の逆格子点が同時にエバルト球上にあり、 n 個の波が同時に強いケースを n 波ケースとよぶことにする。エバルト-ラウエ理論が、 n 波ケースに拡張されたのは、1967-1968 年だった [4, 7, 25, 44]。コレラによって数値解が初めて与えられたのは 1974 年のことである [28]。

一方、T-T 理論の n 波ケースへの拡張は、随分遅れた。偏光の取扱が厄介であるため、1987 年、偏光を無視した 3 波ケースへの拡張が行われ [45]、1998 年に偏光を考慮する 3 波ケースの方程式 [46] が初めて報告された。偏光の効果を考慮しての、 $n \in \{3, 4, 6, 8, 12\}$ の n 波ケースへの拡張 [47] と、計算機による数値解法の開発、および 6 波ケースでの放射光によるピンホールトポグラフ実験結果との比較による検証 [36, 48, 49] は 2003 年、筆者らによる報告が初めてとなった。以降、2012 年までに $n \in \{3, 4, 5, 6, 8, 12\}$ の n 波ケースについて、計算機シミュレーションと実験結果のよい一致を報告してきた [50]。

2005 年に最初に報告したことであるが [51]、E-L 理論と T-T 理論の間には、フーリエ変換で記述される単純な関係があり、等価である。いずれもラウエによる動力学理論基本方程式 [2] から導出されているので、当然なのであるが、このことが十分に認識されていなかったことが、T-T 理論の n 波ケースへの拡張が遅れた主な原因ではないかと思われる。

本稿では、ラウエの動力学理論基本方程式から、まず n 波 E-L 理論を導出し、これをフーリエ変換することで、 n 波 T-T 方程式を導出する。逆に n 波 T-T 方程式をフーリエ変換して n 波 E-L 理論を導出できることから、E-L 理論と T-T 理論が等価であること [50, 51] を、明示的に記述する。

n 波の動力的回折は、E-L 理論と T-T 方程式のどちらでも記述でき、数値解を求めることができる。そして、それぞれに、長所、短所がある。その事を理解した上で、これらを使い分けるべきだ、というのが筆者の見解である。

世界的に現在最も広く読まれている動力学理論の教科書は、オーティエによる著書 [8] だと思われる。500 ページ以上の大著であるが、多波ケース (n 波ケース) に関する記述は、わずか 24 ページである。多波ケースに特化して記述した教科書としては、チャンによる 2004 年の著書 [30] がある。ピンスカーの 1978 年の著書 [29] には、多波の E-L 理論に関するやや詳しい記述がある。レビューとしては、ベッカートとヒュマーによるもの [52, 53]、コレラによるもの [54, 55] がある。

L.2 エバルト-ラウエ (E-L) n 波理論の導出

次の式は、ラウエによって導出された、動力学理論基本方程式である。

$$\frac{k_i^2 - K^2}{k_i^2} \mathcal{D}_i = \sum_j \chi_{h_i - h_j} [\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}. \quad (\text{L.1})$$

k_i は、 i 番目のブロッホ波の波数、波数ベクトルは、 $\mathbf{k}_i = \mathbf{k}_0 + \mathbf{h}_i$ である。 $\mathbf{k}_0$ は、前方回折波の波数ベクトル、 $\mathbf{h}_i$ は散乱ベクトルである。 $K (= 1/\lambda)$ は、入射 X 線の真空における波数で、 λ は波長であ

る。 $\mathcal{D}_i$ と $\mathcal{D}_j$ は、 i 番目と j 番目のブロッホ波の複素振幅ベクトルである。 $\sum_j$ は、 j に関する無限のサンメーションである。 $\chi_{h_i-h_j}$ は、電気分極率のフーリエ係数、 $[\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}$ は、複素振幅ベクトル $\mathcal{D}_j$ の $\mathbf{k}_i$ に垂直な成分である。

$k_i + K \approx 2k_i$ の近似を式 (L.1) に適用して、次の式が得られる。

$$\xi_i \mathcal{D}_i = \frac{K}{2} \sum_j \chi_{h_i-h_j} [\mathcal{D}_j]_{\perp \mathbf{k}_i}, \quad (\text{L.2})$$

where $\xi_i = k_i - K$.

電気変位ベクトル $\mathcal{D}_i$, $\mathcal{D}_j$ は、スカラー振幅の 1 次結合で次のように表すことができる。

$$\mathcal{D}_i = \mathcal{D}_i^{(0)} \mathbf{e}_i^{(0)} + \mathcal{D}_i^{(1)} \mathbf{e}_i^{(1)}, \quad (\text{L.3a})$$

$$\mathcal{D}_j = \mathcal{D}_j^{(0)} \mathbf{e}_j^{(0)} + \mathcal{D}_j^{(1)} \mathbf{e}_j^{(1)}. \quad (\text{L.3b})$$

$\mathbf{s}_i$ が $\mathbf{k}_i$ 方向の単位ベクトルであるとき、 $\mathbf{s}_i$ に垂直な単位ベクトル $\mathbf{e}_i^{(0)}$ と $\mathbf{e}_i^{(1)}$ は、 $\mathbf{s}_i$, $\mathbf{e}_i^{(0)}$, $\mathbf{e}_i^{(1)}$ が、右手直交系をなすように定義する。 j についても同様である。

逆空間に作図した Fig. L.1 を参照しながら、以下を記述する。 n 個の逆格子点が同一円上に存在する場合に限定して、最も対称性が高い立方晶に対して n の値を検討すると、 $n \in \{3, 4, 5, 6, 8, 12\}$ となる。 n 個以外の逆格子点はエバルト球表面から十分に遠いという近似を適用する。 La_0 (ラウエ点) は、 H_i ($i \in \{0, 1, \dots, n-1\}$) からの距離が K ($= 1/\lambda$) である点、 Pl_i は、 H_i を中心とする、半径 K の球面を近似する平面である。 Pl_0 と Pl_3 のみを描いてある。ラウエ点は、のちに $|\overrightarrow{\text{La}_0 H_i}| \neq K$ の場合にも適用できるよう理論を拡張するので、あえて La_0 とする。

P_1 は Pl_0 上にあり、入射波の波数ベクトルの始点 (終点は H_0) である。また、偏光因子 S と C を次のように定義する。

$$\mathbf{e}_j^{(m)} = S_{i,j}^{(m)} \mathbf{s}_i + C_{i,j}^{(0,m)} \mathbf{e}_i^{(0)} + C_{i,j}^{(1,m)} \mathbf{e}_i^{(1)}. \quad (\text{L.4a})$$

したがって、

$$S_{i,j}^{(m)} = \mathbf{s}_i \cdot \mathbf{e}_j^{(m)}, \quad (\text{L.4b})$$

$$C_{i,j}^{(0,m)} = \mathbf{e}_i^{(0)} \cdot \mathbf{e}_j^{(m)}, \quad (\text{L.4c})$$

$$C_{i,j}^{(1,m)} = \mathbf{e}_i^{(1)} \cdot \mathbf{e}_j^{(m)}. \quad (\text{L.4d})$$

式 (L.2) の左辺と右辺に、それぞれ、式 (L.3a) と (L.3b) を代入して次の式を得る。

$$\begin{aligned} & \xi_i (\mathcal{D}_i^{(0)} \mathbf{e}_i^{(0)} + \mathcal{D}_i^{(1)} \mathbf{e}_i^{(1)}) \\ &= \frac{K}{2} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} [\mathcal{D}_j^{(0)} \mathbf{e}_j^{(0)} + \mathcal{D}_j^{(1)} \mathbf{e}_j^{(1)}]_{\perp \mathbf{k}_i}. \end{aligned} \quad (\text{L.5})$$

式 (L.5) 右辺に式 (L.4a) を代入して $\mathbf{e}_i^{(l)}$ の項を比較することにより、

$$\xi_i \mathcal{D}_i^{(l)} = \frac{K}{2} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \mathcal{D}_j^{(m)}. \quad (\text{L.6})$$

$\overrightarrow{P'_1 P_1}$ は、X 線入射側結晶表面の下向き単位法線ベクトル $\mathbf{n}_z$ に平行で、次のように表されるものとする。

$$\overrightarrow{P'_1 P_1} = \xi \mathbf{n}_z. \quad (\text{L.7})$$

$\beta^{(0)}$ と $\beta^{(1)}$ は, X 線入射角の厳密な n 波条件からの角度のズレで, Fig. L.1 を参照して,

$$\overrightarrow{P_1 La_0} = K\beta^{(0)}\mathbf{e}_0^{(0)} + K\beta^{(1)}\mathbf{e}_0^{(1)}. \quad (\text{L.8})$$

$\xi_i (= k_i - K)$ は, $\mathbf{s}_i$ と $\mathbf{k}_i - \mathbf{K}_i$ の内積をとることにより得られる。ここで, $\mathbf{k}_i = \overrightarrow{P'_1 H_i}$, $\mathbf{K}_i = \overrightarrow{La_0 H_i}$ である。式 (L.7) と式 (L.8) の足し算と, $\mathbf{s}_i$ の内積をとって, 式 (L.4b) を代入すると,

$$\begin{aligned} \xi_i &= \mathbf{s}_i \cdot (\overrightarrow{P'_1 P_1} + \overrightarrow{P_1 La_0}) \\ &= \xi \mathbf{s}_i \cdot \mathbf{n}_z + K\beta^{(0)}\mathbf{s}_i \cdot \mathbf{e}_0^{(0)} + K\beta^{(1)}\mathbf{s}_i \cdot \mathbf{e}_0^{(1)} \\ &= \xi \cos \Theta_i + K\beta^{(0)}S_{i,0}^{(0)} + K\beta^{(1)}S_{i,0}^{(1)}. \end{aligned} \quad (\text{L.9})$$

式 (L.9) を式 (L.6) 左辺に代入すると, 次の式が得られる。

$$\begin{aligned} \xi \cos \Theta_i \mathcal{D}_i^{(l)} + K \left(S_{i,0}^{(0)}\beta^{(0)} + S_{i,0}^{(1)}\beta^{(1)} \right) \mathcal{D}_i^{(l)} \\ = \frac{K}{2} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i - h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \mathcal{D}_j^{(m)}, \end{aligned} \quad (\text{L.10})$$

ここで, $i, j \in \{0, 1, \dots, n-1\}$,
 $n \in \{3, 4, 5, 6, 8, 12\}$,
 $l, m \in \{0, 1\}$.

Θ_i は, $\mathbf{s}_i$ と $\mathbf{n}_z$ のなす角である。さらに, 式 (L.10) の両辺を $\cos \Theta_i$ で割ることにより次の式が得ら

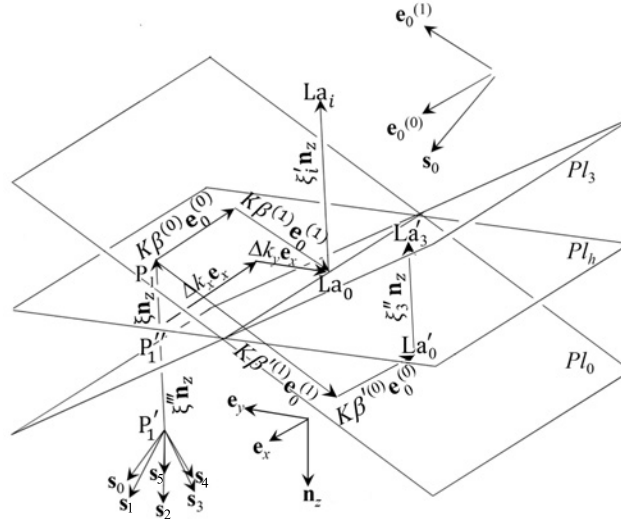


図 L.1 Geometry around the Laue point La_0 . Pl_0 and Pl_3 are planes whose distance from H_0 and H_3 is K . Pl_h is a plane normal to $\mathbf{n}_z$ (downward surface normal). The Laue point La_0 and point P_1'' exist on Pl_h . Pl_i ($i \neq \{0, 3\}$) were not drawn for simplicity. La_i and La'_i are points whose distance from H_i ($i \in \{0, 1, \dots, n-1\}$) is K . P'_1 is the initial point of wavevector of the Bloch wave. $P'_{1,k}$ that appears in equation (L.51) is the k th number P'_1 i.e., the initial point of wavevector of the k th number Bloch wave where $k \in \{1, 2, 3, \dots, 2n\}$.

れる。

$$\begin{aligned} \xi \mathcal{D}_i^{(l)} = & -\frac{K}{\cos \Theta_i} \left(S_{i,0}^{(0)} \beta^{(0)} + S_{i,0}^{(1)} \beta^{(1)} \right) \mathcal{D}_i^{(l)} \\ & + \frac{K}{2 \cos \Theta_i} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \mathcal{D}_j^{(m)}. \end{aligned} \quad (\text{L.11})$$

式 (L.11) は、行列とベクトルを用いて、次のように表される。

$$\xi \mathbf{E} \mathcal{D} = \mathbf{A} \mathcal{D}. \quad (\text{L.12})$$

$\mathbf{E}$ は、 $2n \times 2n$ の単位行列である。 $\mathcal{D}$ は、 $2n$ 次元の列ベクトルで、その q 番目の要素は $\mathcal{D}_j^{(m)}$ ($q = 2j + m + 1$) である。以降、固有ベクトルないしは、固有ベクトルを並べた行列を、花文字で表すこととする。 $\mathbf{A}$ は $2n \times 2n$ の正方行列でその p 行 q 列目の要素 $a_{p,q}$ ($p = 2i + l + 1$) は次のように与えられる。

$$\begin{aligned} a_{p,q} = & \frac{K}{2 \cos \Theta_i} \chi_{h_i-h_j} C_{i,j}^{(l,m)} \\ & - \frac{\delta_{p,q} K}{\cos \Theta_i} \left(S_{i,0}^{(0)} \beta^{(0)} + S_{i,0}^{(1)} \beta^{(1)} \right). \end{aligned} \quad (\text{L.13})$$

ここで、 $p = 2i + l + 1$, $\delta_{p,q}$ は、クロネッカーデルタである。式 (L.12) は、 $2n$ 組の固有値 ξ と固有ベクトル $\mathcal{D}$ を持つ固有値/固有ベクトル問題である。固有値 ξ が、ブロッホ波の波数ベクトルに制限を与え、固有ベクトルが振幅比を与える。

二波の E-L 理論も当然、式 (L.12) のように記述されるが「固有値/固有ベクトル問題」という用語は一般に出てこない。二波 E-L 理論に関する、ほぼすべての著書において、固有値の集合としての分散面の導出が記述されている。まず式 (L.12) を、以下のように変形する。

$$(\mathbf{A} - \xi \mathbf{E}) \mathcal{D} = \mathbf{O}. \quad (\text{L.14})$$

$\mathbf{O}$ は、すべての成分がゼロの $2n$ 次元の列ベクトルである。

$$\det (\mathbf{A} - \xi \mathbf{E}) = 0. \quad (\text{L.15})$$

上の式 (L.15) は、式 (L.14) が $\mathcal{D} = \mathbf{O}$ 以外の解を持つための条件である。二波ケースの場合、 σ 偏光と π 偏光は、干渉し合うことなく別々に取り扱うことができる。さらに、ローレンツ点を定義することにより、式 (L.2) の右辺から $j = i$ の項を消去するのが一般的である。分散面の方程式 (L.15) は、 σ 偏光と π 偏光に対して、それぞれ双曲線となる。このため、二波 E-L 理論は、近似解とはいえ解析的に解ける。

本稿の記述においては、ローレンツ点の定義を行わない。T-T 方程式に $j = i$ の項を残すと、任意形状の結晶に対応するという有利な点があるためである [36]。多波ケースにおける分散面は、 ξ に関しての $2n$ 次方程式となり、非常に複雑になる。このこともまた、多波動力学理論の発展を遅らせた要因のひとつである。

n 波 E-L 理論の数値解を最初に与えたのはコレラ [28] である。彼の手法は、ラウエ点を通る、中心 H_i 、半径 K の球の湾曲をも考慮するものであり、式 (L.12) の固有値/固有ベクトル問題を解くよりも、ブラッグ条件から大きく離れたところで、高い精度を持つものと考えられる。

Fig. L.1 には、 $H_0, H_1, H_2, H_3, H_4, H_5$ からの距離が K ($= 1/\lambda$) のラウエ点 (La_0) に加えて、 H_i ($i \in \{6, 7, \dots, 17\}$) からの距離が K の La_i を描き加えてある。のちの §L.5.7 で示す Fig. L.19 のような 18 波ケースの計算に、 La_i の定義が必要になる。

Fig. L.1 で $\overrightarrow{\text{La}_0\text{La}_i}$ は, $\overrightarrow{\text{P}_1\text{P}_1}$ に平行であり, 式 (L.11) の左辺は, $\xi\mathcal{D}_i^{(l)}$ から $(\xi + \xi'_i)\mathcal{D}_i^{(l)}$ (ただし $i < 6$ のとき $\xi'_i = 0$) に置き換える必要がある。式 (L.12) の中の $2n \times 2n$ 行列の要素を表す式 (L.13) は, 次のように書き換えなければならない。

$$\begin{aligned} a_{p,q} &= \frac{K}{2 \cos \Theta_i} \chi_{h_i-h_j} C_{i,j}^{(l,m)} \\ &\quad - \frac{\delta_{p,q} K}{\cos \Theta_i} \left(S_{i,0}^{(0)} \beta^{(0)} + S_{i,0}^{(1)} \beta^{(1)} \right) - \delta_{p,q} \xi'_i, \end{aligned} \quad (\text{L.16})$$

where, $\xi'_i = 0$ for $i < 6$.

上の式 (L.16) を成分に持つ $2n \times 2n$ ($n = 18$) の行列を作り, 式 (L.12) の固有値/固有ベクトル問題を解き, のちに §L.3.2 に記述する, 式 (L.46a) と式 (L.47) から計算した回折プロファイルを高速フーリエ変換して得られたのが, §L.5.7 で示す, Fig. L.18 (b) である。

このことには重要な意味がある。筆者らの 2012 年の論文 [50] まで, T-T 方程式の解を得るにあたり, n 個の逆格子点がひとつの円周上になければならないという制限を設けてきたが, これを取り払ったのである。

さらに, Fig. L.1 の Pl_0 上の La_0 でない場所に La'_0 を描き, $\overrightarrow{\text{La}'_0\text{La}_i} = \xi''_i \mathbf{n}_z$ となるように, Pl_i 上に La'_i ($i \in \{0, 1, 2, \dots, n-1\}$) を定義する。この場合, n 波 E-L 理論を記述する, 式 (L.10) に相当する式は, 次のようになる。

$$\begin{aligned} \xi \cos \Theta_i \mathcal{D}_i^{(l)} + K \left(S_{i,0}^{(0)} \beta'^{(0)} + S_{i,0}^{(1)} \beta'^{(1)} \right) \mathcal{D}_i^{(l)} \\ = -\xi''_i \cos \Theta_i \mathcal{D}_i^{(l)} \\ + \frac{K}{2} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \mathcal{D}_j^{(m)}, \end{aligned} \quad (\text{L.17})$$

where, $i, j \in \{0, 1, \dots, n-1\}$,

n は, エバルト球表面近傍の逆格子点の数,

$l, m \in \{0, 1\}$.

$\overrightarrow{\text{P}_1\text{La}'_0} = K \beta'^{(0)} \mathbf{e}_0^{(0)} + K \beta'^{(1)} \mathbf{e}_0^{(1)}$ である。右辺第 1 項を左辺に移さなかった理由については, 式 (L.33), (L.34) を導出した後に記述する。式 (L.11) に相当する式は, 次のようになる。

$$\begin{aligned} \xi \mathcal{D}_i^{(l)} &= - \frac{K}{\cos \Theta_i} \left(S_{i,0}^{(0)} \beta'^{(0)} + S_{i,0}^{(1)} \beta'^{(1)} \right) \mathcal{D}_i^{(l)} - \xi''_i \mathcal{D}_i^{(l)} \\ &\quad + \frac{K}{2 \cos \Theta_i} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \mathcal{D}_j^{(m)}. \end{aligned} \quad (\text{L.18})$$

また, 式 (L.16) を次の式で置き換えることになる。

$$\begin{aligned} a_{p,q} &= \frac{K}{2 \cos \Theta_i} \chi_{h_i-h_j} C_{i,j}^{(l,m)} \\ &\quad - \frac{\delta_{p,q} K}{\cos \Theta_i} \left(S_{i,0}^{(0)} \beta'^{(0)} + S_{i,0}^{(1)} \beta'^{(1)} \right) - \delta_{p,q} \xi''_i. \end{aligned} \quad (\text{L.19})$$

上の式 (L.19) は, Fig. L.19 のように二重の円周上に逆格子点が存在しなくても, 任意の個数の逆格子点が, エバルト球表面近傍に存在するケースについて, 式 (L.12) に代入して, 解を求めることができる。

L.2.1 エバルト-ラウエ理論 (E-L 理論) から的高木方程式 (T-T 理論) の導出

この節では、式 (L.10) ないしは式 (L.11) で記述される n 波 E-L 理論から、 n 波 T-T 方程式を導出する。逆空間における積分と実空間における微分の順序の交換、積分とサンメーションの順序の交換が、議論の骨子となる。

$\mathbf{r}$ を位置ベクトルだとして、動力学理論の解である全波動場 $\tilde{\mathbf{D}}(\mathbf{r})$ が、次のように表されるものとする。

$$\tilde{\mathbf{D}}(\mathbf{r}) = \sum_{i=0}^{n-1} \sum_{l=0}^1 \mathbf{e}_i^{(l)} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) \exp \left(-i2\pi \overrightarrow{\text{La}_0 \mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r} \right). \quad (\text{L.20})$$

以下の記述のため、位置ベクトル $\mathbf{r}$ が、 $\mathbf{s}_i$, $\mathbf{e}_i^{(0)}$, $\mathbf{e}_i^{(1)}$ の 1 次結合として次のように表されるものとする。

$$\mathbf{r} = s_i \mathbf{s}_i + e_i^{(0)} \mathbf{e}_i^{(0)} + e_i^{(1)} \mathbf{e}_i^{(1)}. \quad (\text{L.21})$$

偏光状態 l の i 番目の波は、ブロッホ波の振幅 $\mathcal{D}_i^{(l)}$ によって次のように記述することができる。

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp \left(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}'_1 \mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r} \right) \\ = \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp \left(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r} \right) \\ \times \exp \left(-i2\pi \overrightarrow{\text{La}_0 \mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r} \right), \\ \text{where } \Delta \mathbf{k} = \overrightarrow{\text{P}'_1 \text{La}_0}. \end{aligned} \quad (\text{L.22})$$

逆空間でフーリエ積分を行う際、これまで $\mathcal{D}_i^{(l)}$ で表してきたブロッホ波の振幅を、これが $\Delta \mathbf{k}$ の関数であることを明示的に示すため、 $\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k})$ と記述することにする。また、後の記述のため、式 (L.7) と式 (L.8) から、 $\Delta \mathbf{k}$ が次のように表されることを確認しておく。

$$\Delta \mathbf{k} = \xi \mathbf{n}_z + K\beta^{(0)} \mathbf{e}_0^{(0)} + K\beta^{(1)} \mathbf{e}_0^{(1)}. \quad (\text{L.23})$$

式 (L.22) の $\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k})$ は、どのような関数であっても構わない。例えば、入射 X 線の振幅が、Fig. L.1 の Pl_0 上の 1 点でのみゼロでない、ディラックのデルタ関数であれば平面波入射、振幅も位相も変わらない一定値の場合は、実空間ではデルタ関数となるため球面波入射となる。

式 (L.20) 右辺の振幅 $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$ と、 i を j に、 l を m に置き換えた振幅 $D_j^{(m)}(\mathbf{r})$ は、ブロッホ波をコヒーレントに重ね合わせたものだと考えられるため、次のように表される。

$$\begin{aligned} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) \\ = \int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) dS. \end{aligned} \quad (\text{L.24a})$$

$$\begin{aligned} D_j^{(m)}(\mathbf{r}) \\ = \int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) dS. \end{aligned} \quad (\text{L.24b})$$

ここで、 $\int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} dS$ は、分散面全体にわたる積分である。分散面と固有ベクトルは、 $2n$ 組あるので、それらの番号を k ($k \in \{1, 2, \dots, 2n\}$) として、 $\sum_{k=1}^{2n}$ のサンメーションをとる記述もあり得るが、式 (L.24a), (L.24b) においては、のちの式変形の簡素化のため、 $\int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} dS$ の積分の中に $\sum_{k=1}^{2n}$ のサンメーションを含むものとして記述している。 $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$ と $D_j^{(m)}(\mathbf{r})$ は、それぞれ、 $\exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{La}_0 \mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_i^{(l)}$

と $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{La}_0\text{H}_j} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_j^{(m)}$ の波を変調する振幅である。式 (L.21), (L.23) を式 (L.24a) に代入して、式 (L.4b) の偏光因子を考慮すると、

$$\begin{aligned} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= \int_{\Delta\mathbf{k}}^{D.S.} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k}) \\ &\quad \times \exp \left\{ -i2\pi \left[\left(\xi \cos \Theta_i \right. \right. \right. \\ &\quad \left. \left. \left. + K\beta^{(0)}S_{i,0}^{(0)} \right. \right. \right. \\ &\quad \left. \left. \left. + K\beta^{(1)}S_{i,0}^{(1)} \right) s_i \right. \right. \\ &\quad \left. \left. + f_i(e_i^{(0)}, e_i^{(1)}) \right] \right\} dS. \end{aligned} \quad (\text{L.25})$$

ここで、 $f_i(e_i^{(0)}, e_i^{(1)})$ は、 $e_i^{(0)}, e_i^{(1)}$ の関数で、 s_i に依存しない項である。よって、 $\partial D_i^{(l)}(\mathbf{r})/\partial s_i$ は、次のように計算される。

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= \frac{\partial}{\partial s_i} \int_{\Delta\mathbf{k}}^{D.S.} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k}) \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) dS \\ &= \int_{\Delta\mathbf{k}}^{D.S.} \frac{\partial}{\partial s_i} \left[\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k}) \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) \right] dS \\ &= -i2\pi \int_{\Delta\mathbf{k}}^{D.S.} \left[\xi \cos \Theta_i + K \left(S_{i,0}^{(0)}\beta^{(0)} + S_{i,0}^{(1)}\beta^{(1)} \right) \right] \\ &\quad \times \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k}) \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) dS. \end{aligned} \quad (\text{L.26})$$

一方、式 (L.23) の $\Delta\mathbf{k}$ の代わりに、 $\Delta\mathbf{k}'$ を次のように定義する。

$$\begin{aligned} \Delta\mathbf{k}' &= \overrightarrow{\text{P}'_1\text{La}_0} \\ &= \xi\mathbf{n}_z + K\beta'^{(0)}\mathbf{e}_0^{(0)} + K\beta'^{(1)}\mathbf{e}_0^{(1)}. \end{aligned} \quad (\text{L.27})$$

式 (L.24), (L.25) で、 $\Delta\mathbf{k}$, $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$, $\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k})$, $D_j^{(m)}(\mathbf{r})$, $\mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta\mathbf{k})$, $\beta^{(0)}$, $\beta^{(1)}$ をそれぞれ、 $\Delta\mathbf{k}'$, $D_i'^{(l)}(\mathbf{r})$, $\mathcal{D}_i'^{(l)}(\Delta\mathbf{k}')$, $D_j'^{(m)}(\mathbf{r})$, $\mathcal{D}_j'^{(m)}(\Delta\mathbf{k}')$, $\beta'^{(0)}$, $\beta'^{(1)}$ で置き換えても、同様な変形ができるので、式 (L.26) と同じ形の次の式が得られる。

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} D_i'^{(l)}(\mathbf{r}) &= -i2\pi \int_{\Delta\mathbf{k}'}^{D.S.} \left[\xi \cos \Theta_i + K \left(S_{i,0}^{(0)}\beta'^{(0)} + S_{i,0}^{(1)}\beta'^{(1)} \right) \right] \\ &\quad \times \mathcal{D}_i'^{(l)}(\Delta\mathbf{k}') \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r}) dS. \end{aligned} \quad (\text{L.28})$$

式 (L.26) の $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$ が、 n 個の逆格子点が同一円周上に存在する場合に、 $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{La}_0\text{H}_i} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_i^{(l)}$ の波を変調する振幅なのに対して、式 (L.28) の $D_i'^{(l)}(\mathbf{r})$ は、 $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{La}'_0\text{H}_i} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_i^{(l)}$ を変調する振幅であり、エバルト球表面近傍に存在する逆格子点をすべて考慮する場合へと、T-T 方程式の適用範囲をのちに一般化するために準備した。

式 (L.10) を式 (L.26) に代入して

$$\begin{aligned}
\frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= -i\pi K \int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \\
&\quad \times \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) dS \\
&= -i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \\
&\quad \times \int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) dS.
\end{aligned} \tag{L.29}$$

式 (L.24b) を式 (L.29) に代入すると、次の式が得られる

$$\begin{aligned}
\frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= -i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} D_j^{(m)}(\mathbf{r}), \\
\text{where, } i, j &\in \{0, 1, \dots, n-1\}, \\
n &\in \{3, 4, 5, 6, 8, 12\}, \\
l, m &\in \{0, 1\}.
\end{aligned} \tag{L.30}$$

上の式 (L.30) は、 n 個の逆格子点が同一円周上にある場合に対する n 波 T-T 方程式である。

ところで、結晶が完全であるとき、電気分極率は、 $\chi(\mathbf{r}) = \sum_i \chi_{h_i} \exp(-i2\pi \mathbf{h}_i \cdot \mathbf{r})$ のように、フーリエ級数で表される。しかし、結晶に格子変位 $\mathbf{u}(\mathbf{r})$ があるとき、電気分極率は、近似的に $\chi[\mathbf{r} - \mathbf{u}(\mathbf{r})]$ となり、次のように、変形されたフーリエ級数に展開される。

$$\begin{aligned}
\chi[\mathbf{r} - \mathbf{u}(\mathbf{r})] &= \sum_i \chi_{h_i} \exp\{-i2\pi \mathbf{h}_i \cdot [\mathbf{r} - \mathbf{u}(\mathbf{r})]\} \\
&= \sum_i \chi_{h_i} \exp[i2\pi \mathbf{h}_i \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})] \exp(-i2\pi \mathbf{h}_i \cdot \mathbf{r}).
\end{aligned} \tag{L.31}$$

したがって格子変位場 $\mathbf{u}(\mathbf{r})$ を持つ結晶の場合、電気分極率のフーリエ係数は位置ベクトル $\mathbf{r}$ の関数となり、 $\chi_{h_i-h_j} \exp[i2\pi(\mathbf{h}_i - \mathbf{h}_j) \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})]$ のように表される。よって式 (L.30) は、格子変位を伴う結晶に対して次のように書き換えられる。

$$\begin{aligned}
\frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= -i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \exp[i2\pi(\mathbf{h}_i - \mathbf{h}_j) \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})] \\
&\quad \times \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} D_j^{(m)}(\mathbf{r}).
\end{aligned} \tag{L.32}$$

上の式 (L.32) は、 n 個の逆格子点がひとつの円周上に存在する場合の、結晶格子変位を取り扱える n 波 T-T 方程式 [49, 50] にほかならない。

次に、エバルト球近傍の逆格子点をすべて考慮する場合の n 波 T-T 方程式を導出する。

La'_0 は、式 (L.17) を導出する直前に記述したように、Fig. L.1 の Pl_0 上にある、0 番目の「一般化されたラウエ点」である。先に記述したように、0 番目と i 番目の「一般化されたラウエ点」を結ぶベクトルは $\overrightarrow{\text{La}'_0\text{La}'_i} = \xi''_i \mathbf{n}_z$ である。(Fig. L.1 参照)。 n 個の逆格子点が同一円周上にある場合には、式 (L.10) を式 (L.26) に代入して式 (L.29) を得たが、エバルト球近傍の逆格子点をすべて考慮できるようにするには、式 (L.17) を式 (L.28) に代入する必要がある。得られる式は、次の通りである。

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= i2\pi\xi''_i \cos \Theta_i \int_{\Delta\mathbf{k}'}^{D.S.} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k}') \exp[-i2\pi\Delta\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r}] dS \\ &\quad - i\pi K \int_{\Delta\mathbf{k}'}^{D.S.} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \\ &\quad \times \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta\mathbf{k}') \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r}) dS \end{aligned} \quad (\text{L.33})$$

$$\begin{aligned} &= i2\pi\xi''_i \cos \Theta_i D_i^{(l)}(\mathbf{r}) \\ &\quad - i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} D_j^{(m)}(\mathbf{r}), \end{aligned} \quad (\text{L.34})$$

where, $i, j \in \{0, 1, \dots, n-1\}$,

n は、エバルト球表面近傍の逆格子点の数、

$l, m \in \{0, 1\}$.

上の式 (L.33), (L.34) を導出するにあたり、 $\Delta\mathbf{k}'_i = \overrightarrow{\text{P}'_1\text{La}'_i}$ と置き、式 (L.24a) 右辺の積分の中身を $\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta\mathbf{k}'_i) \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k}'_i \cdot \mathbf{r})$ とすると、一見計算が簡単なように思える。しかしこの場合、方程式の対称性保存のため、式 (L.24b) 右辺の積分の中身を $\mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta\mathbf{k}'_j) \exp(-i2\pi\Delta\mathbf{k}'_j \cdot \mathbf{r})$ とする必要がある、式 (L.33) 第 2 項から式 (L.34) 第 2 項への変形ができず、うまくいかない。式 (L.17) の右辺第 1 項を左辺に移すと、左辺は $\mathbf{s}_i \cdot \Delta\mathbf{k}'_i$ となるが、これを行わず、左辺を $\mathbf{s}_i \cdot \Delta\mathbf{k}'$ のままにしたのは、このためである。

さらに、式 (L.31) を考慮して、

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= i2\pi\xi''_i \cos \Theta_i D_i^{(l)}(\mathbf{r}) \\ &\quad - i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \exp[i2\pi(\mathbf{h}_i - \mathbf{h}_j) \cdot \mathbf{u}(\mathbf{r})] \\ &\quad \times \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} D_j^{(m)}(\mathbf{r}). \end{aligned} \quad (\text{L.35})$$

上の式 (L.35) は、エバルト球近傍の逆格子点をすべて考慮し、結晶格子歪みを取り扱える n 波 T-T 方程式である。

また、平面波入射条件の際に使いやすい方程式も導出しておく。式 (L.34) における $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$, $D_j^{(m)}(\mathbf{r})$ は、それぞれ、 $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{La}'_0\text{H}_i} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_i^{(l)}$, $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{La}'_0\text{H}_j} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_j^{(m)}$ の波を変調する振幅である。 $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$, $D_j^{(m)}(\mathbf{r})$ は、それぞれ、 $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{P}_1\text{H}_i} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_i^{(l)}$ と、 $\exp(-i2\pi\overrightarrow{\text{P}_1\text{H}_j} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_j^{(m)}$ の波を変

調する振幅であるとして, Fig. L.1 を参照すると, 次の式が成り立つことが理解できる。

$$\begin{aligned} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \text{La}_0} \cdot \mathbf{r}) \\ &= D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) \exp[-i2\pi K(\beta^{(0)} \mathbf{e}_0^{(0)} + \beta^{(1)} \mathbf{e}_0^{(1)}) \cdot \mathbf{r}], \end{aligned} \quad (\text{L.36a})$$

$$D_j^{(m)}(\mathbf{r}) = D_j^{\prime(m)}(\mathbf{r}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \text{La}_0} \cdot \mathbf{r}). \quad (\text{L.36b})$$

式 (L.36a) の偏微分 $\partial/\partial s_i$ を計算すると,

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{(l)}(\mathbf{r}) &= \left[\frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) \right] \exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \text{La}_0} \cdot \mathbf{r}) \\ &\quad - i2\pi K(\beta^{(0)} S_{i,0}^{(0)} + \beta^{(1)} S_{i,0}^{(1)}) \\ &\quad \times D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \text{La}_0} \cdot \mathbf{r}). \end{aligned} \quad (\text{L.37})$$

式 (L.36) と式 (L.37) を式 (L.34) に代入して次の式を得る。

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) &= i2\pi \xi_i'' \cos \Theta_i D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) \\ &\quad + i2\pi K(\beta^{(0)} S_{i,0}^{(0)} + \beta^{(1)} S_{i,0}^{(1)}) D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r}) \\ &\quad - i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} D_j^{\prime(m)}(\mathbf{r}). \end{aligned} \quad (\text{L.38})$$

上の式 (L.38) は, $\exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \text{H}_i} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_i^{(l)}$, $\exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \text{H}_j} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_j^{(m)}$ の波を変調する振幅 $D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r})$ および $D_j^{\prime(m)}(\mathbf{r})$ に対して成り立つ n 波 T-T 方程式である。上の式 (L.38) を, 波数ベクトル $\overrightarrow{\text{P}_1 \text{H}_0}$ の平面波入射の条件で解く場合, 結晶入射側表面で, $D_0^{\prime(0)}(\mathbf{r})$ または $D_0^{\prime(1)}(\mathbf{r})$ に, 一定の値の境界条件を与えることになる。Fig. L.1 のように, 結晶面向き単位法線ベクトル $\mathbf{n}_z$ に対して垂直な単位ベクトル $\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y$ を定義し, 位置ベクトルを, $\mathbf{r} = x\mathbf{e}_x + y\mathbf{e}_y + z\mathbf{n}_z$ と記述すると, 式 (L.38) を解いて得られる波動場は, x, y に依存せず, z のみの関数となり, $D_i^{\prime(l)}(z)$, $D_j^{\prime(m)}(z)$ と表される。また, $\partial D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r})/\partial s_i$ は, 次のようになる。

$$\begin{aligned} \frac{\partial D_i^{\prime(l)}(\mathbf{r})}{\partial s_i} &= \mathbf{s}_i \cdot \left(\frac{dD_i^{\prime(l)}(z)}{dz} \right) \mathbf{n}_z \\ &= \cos \Theta_i \frac{dD_i^{\prime(l)}(z)}{dz}. \end{aligned} \quad (\text{L.39})$$

式 (L.39) を式 (L.38) に代入すると, 次のような連立常微分方程式を得る。

$$\begin{aligned} \frac{d}{dz} D_i^{\prime(l)}(z) &= i2\pi \xi_i'' D_i^{\prime(l)}(z) \\ &\quad + \frac{i2\pi K}{\cos \Theta_i} (\beta^{(0)} S_{i,0}^{(0)} + \beta^{(1)} S_{i,0}^{(1)}) D_i^{\prime(l)}(z) \\ &\quad - \frac{i\pi K}{\cos \Theta_i} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} D_j^{\prime(m)}(z). \end{aligned} \quad (\text{L.40})$$

式 (L.40) は, 固有値/固有ベクトル問題に書き換えることができ, これを解くことにより解が得られる。このことから, E-L 理論が T-T 理論と等価であることがわかるのだが, ここでは, 詳しくは記述しない。

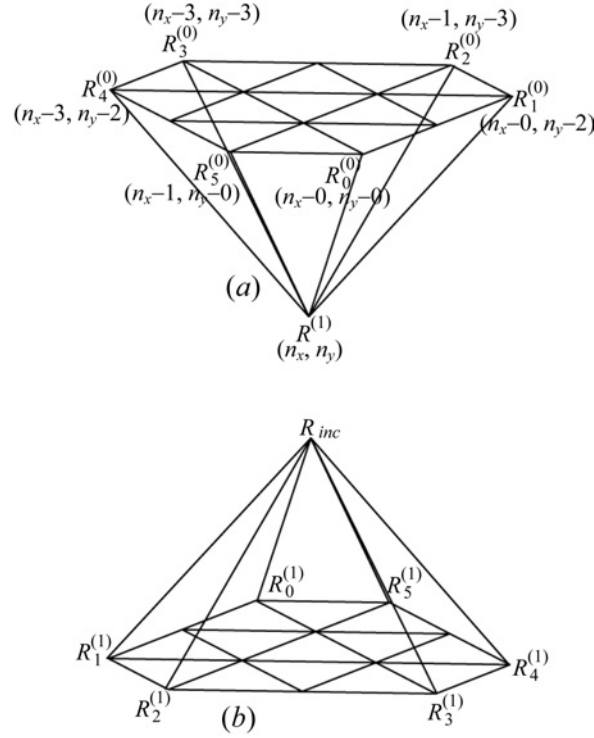


図 L.2 This figure shows small hexagonal pyramids used when solving the T-T equation (L.30) in a six-beam case whose results are shown in Fig. L.12 [reproduction of Fig. 1 in Okitsu *et al.* (2012) [50]].

L.2.2 高木方程式 (T-T 理論) からのエバルト-ラウエ理論 (E-L 理論) の導出

この節では、式 (L.10) ないしは式 (L.11) で表される n 波 E-L 理論が n 波 T-T 方程式 (L.30) から導出できることを示す。

平面波 X 線が結晶に入射し、分散面上の $2n$ 個のタイポイントを励起するとき、総波動場 $\tilde{\mathcal{D}}$ は、ブロッホ波のサンメーションとして次のように表される。

$$\tilde{\mathcal{D}} = \sum_{i=0}^{n-1} \sum_{l=0}^1 \mathbf{e}_i^{(l)} \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) \times \exp\left(-i2\pi \overrightarrow{\text{La}_0 \mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r}\right). \quad (\text{L.41})$$

$D_i^{(l)}(\mathbf{r}) = \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \mathbf{H}_i} \cdot \mathbf{r})$, $D_j^{(m)}(\mathbf{r}) = \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{\text{P}_1 \mathbf{H}_j} \cdot \mathbf{r})$ のときでも $D_i^{(l)}(\mathbf{r})$, $D_j^{(m)}(\mathbf{r})$ は、高木方程式 (L.30) を満たすので、

$$\begin{aligned} \frac{\partial}{\partial s_i} \left[\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) \right] \\ = -i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i - h_j} \\ \times \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \left[\mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) \right]. \end{aligned} \quad (\text{L.42})$$

一方、式 (L.42) の左辺は、式 (L.25) を導出したのと同じ手続きで、次のようにも書ける。

$$\frac{\partial}{\partial s_i} \left[\mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}) \right]$$

$$\begin{aligned}
&= \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \frac{\partial}{\partial s_i} \exp \left\{ -i2\pi \left[\left(\xi \cos \Theta_i \right. \right. \right. \\
&\quad \left. \left. \left. + K\beta^{(0)} S_{i,0}^{(0)} \right. \right. \right. \\
&\quad \left. \left. \left. + K\beta^{(1)} S_{i,0}^{(1)} \right) s_i \right. \right. \\
&\quad \left. \left. \left. + f_i(e_i^{(0)}, e_i^{(1)}) \right] \right\} \\
&= -i2\pi \left(\xi \cos \Theta_i + K\beta^{(0)} S_{i,0}^{(0)} + K\beta^{(1)} S_{i,0}^{(1)} \right) \\
&\quad \times \mathcal{D}_i^{(l)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \Delta \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}). \tag{L.43}
\end{aligned}$$

式 (L.42) と式 (L.43) の右辺どうしを比較することにより、式 (L.10) と同じ式が得られる。 n 波 E-L 理論と T-T 方程式 ($n \in \{3, 4, 5, 6, 8, 12\}$) の等価性は、式 (L.24)、式 (L.25) で定義されるフーリエ変換で記述されることが証明された。

筆者が知る限り、E-L 理論と T-T 理論の等価性に関する記述は、オーティエの著書 [8] §11.3 で、二波理論についてわずかに言及されているのが、唯一のものである。

L.3 n 波動力学理論の数値解法

L.3.1 n 波高木方程式 (T-T 理論) の数値解法

Figs. L.2 (a), L.2 (b) を参照して、 $n = 6$ のときの n 波 T-T 方程式 (L.30) を数値的に解く際のアルゴリズムを説明する。後に示す Fig. L.12 の計算機シミュレーション画像を得る場合の手法に例をにして記述する。Fig. L.2 (a) のベクトル $\overrightarrow{R_i^{(0)} R^{(1)}}$ は、 $\mathbf{s}_i$ に平行である。ベクトル $\overrightarrow{R_i^{(0)} R^{(1)}}$ の長さが $|-1/(\chi_0 K)|$ と比較して十分小さいとき、完全結晶に対する n 波 T-T 方程式 (L.30) は次の式で近似できる。

$$\begin{aligned}
&\frac{\overrightarrow{D_i^{(l)}(R^{(1)}) - D_i^{(l)}(R_i^{(0)})}}{\left| \overrightarrow{R_i^{(0)} R^{(1)}} \right|} \\
&= -i\pi K \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i - h_j} \\
&\quad \times \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \frac{D_j^{(m)}(R_i^{(0)}) + D_j^{(m)}(R^{(1)})}{2}. \tag{L.44}
\end{aligned}$$

上の式 (L.44) は、 $2n$ 個の未知数 $D_i^{(l)}(R^{(1)})$ ($i \in \{0, 1, \dots, n-1\}$, $l \in \{0, 1\}$) を持つ $2n$ 連立 1 次方程式であり、LAPACK の ZGeTRF と ZGeTRS などを用いて、計算機で数値解を求めることができる。

Fig. L.3 は、Fig. L.2 (b) を上から見たところである。このケースでは、 000 前方回折波と $\bar{4}04$, $\bar{4}26$, 066 , 264 , 220 反射 X 線が同時に強い (Fig. L.12 参照)。Fig. L.3 の n_x 方向と n_y 方向のなす角は 120° である。Fig. L.2 (b) のベクトル $\overrightarrow{R_{inc} R_i^{(1)}}$ ($i \in \{0, 1, 2, 3, 4, 5\}$) は、 000 前方回折波と $\bar{4}04$, $\bar{4}26$, 066 , 264 , 220 反射 X 線の波数ベクトルに平行である。4 次元の配列 $D_{even}(i, l, n_x, n_y)$ [$i \in \{0, 1, \dots, n-1\}$, $l \in \{0, 1\}$, $n_x \in \{\dots, -2, -1, 0, 1, 2, \dots\}$, $n_y \in \{\dots, -2, -1, 0, 1, 2, \dots\}$] を用意し、入射 X 線の偏光状態に応じて、 $(i, l, n_x, n_y) = (0, 0, 0, 0)$ [入射 X 線の偏光状態が 0] または $(i, l, n_x, n_y) = (0, 1, 0, 0)$ [入射 X 線の偏光状態が 1] のとき、 $D_{even}(i, l, n_x, n_y) = 1$ を与え、それ以外の場合は $D_{even}(i, l, n_x, n_y) = 0$ を、結晶表面の X 線入射点における境界条件として与える。結晶を十分に多くの層に分割して、上の層から下の層へと計算を実行してゆくが、表面から 1 層下の X 線振幅

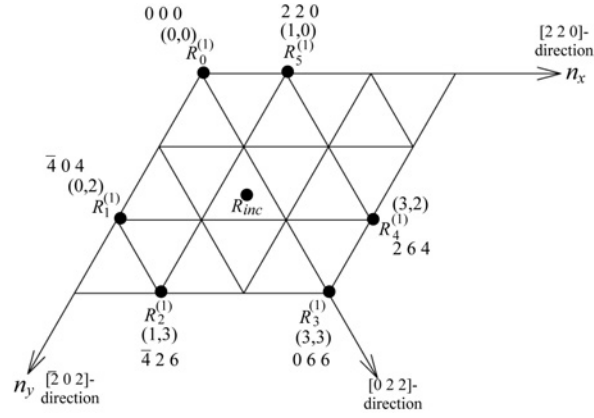


図 L.3 This figure shows a top view of Fig. L.2 (b) (reproduction of Fig. 2 in Okitsu *et al.* (2012) [50]).

$D_{odd}(j, m, n_x, n_y)$ は, Fig. L.2 (a) に示すように $D_{odd}(i, l, n_x - 0, n_y - 0)$, $D_{odd}(i, l, n_x - 0, n_y - 2)$, $D_{odd}(i, l, n_x - 1, n_y - 3)$, $D_{odd}(i, l, n_x - 3, n_y - 3)$, $D_{odd}(i, l, n_x - 3, n_y - 2)$, $D_{odd}(i, l, n_x - 1, n_y - 0)$ から式 (L.44) を解くことによって求められる。Fig. L.2 (b) のような「ボルマン n 角錐 (ピラミッド)」の外には波動場が存在しないので, 計算はピラミッド内を末広がりにはスキャンするように行う。 $\chi_{h_i-h_j}$ の値は, XOP version2.3 [56] を用いて求めた。

一方, 平面波入射条件に対応する常微分方程式 (L.40) を解く場合の, 式 (L.44) に相当する差分方程式は, 次のようになる。

$$\begin{aligned}
 & \frac{D_i''^{(l)}(z + \Delta z) - D_i''^{(l)}(z)}{\Delta z} \\
 &= i2\pi \left[\xi_i'' + \frac{K}{\cos \Theta_i} (\beta'^{(0)} S_{i,0}^{(0)} + \beta'^{(1)} S_{i,0}^{(1)}) \right] \\
 & \quad \times \frac{D_i''^{(l)}(z) + D_i''^{(l)}(z + \Delta z)}{2} \\
 & \quad - \frac{i\pi K}{\cos \Theta_i} \sum_{j=0}^{n-1} \chi_{h_i-h_j} \\
 & \quad \times \sum_{m=0}^1 C_{i,j}^{(l,m)} \frac{D_j''^{(m)}(z) + D_j''^{(m)}(z + \Delta z)}{2}. \tag{L.45}
 \end{aligned}$$

式 (L.45) は, 平面波 X 線入射, すべての反射がラウエケース限定ではあるが, 式 (L.44) の解を求めるときのように体積積分を行わないので, 短時間で解を求めることができる。

L.3.2 n 波エバルト-ラウエ (E-L) 理論の数値解法

式 (L.12) の行列 $\mathbf{A}$ に式 (L.13) を代入し, 例えば LAPACK の ZGeEV を用いて k 番目 ($k \in \{1, 2, \dots, 2n\}$) の固有値 ξ_k と固有ベクトル $\mathcal{D}_k$ を求めることができる。

これにより, ブロッホ波を構成する波の波数ベクトルと q 番目の波 ($q = 2j + m + 1$) の振幅比が求められるわけであるが, 次に, $2n$ 個のブロッホ波をどのような配合比で合成すれば, 境界条件を満足するかを考慮する必要がある。

列ベクトル $\mathcal{D}_k$ の q 番目の要素 $\mathcal{D}_{q,k}$ ($= \mathcal{D}_{j,k}^{(m)}$) を q 行 k 列目の要素とする $2n \times 2n$ 行列 $\mathcal{D}$ を作り, 次のような方程式を立てる。

$$\mathcal{D}\alpha^{(0)} = (1, 0, 0, \dots, 0, 0)^T, \tag{L.46a}$$

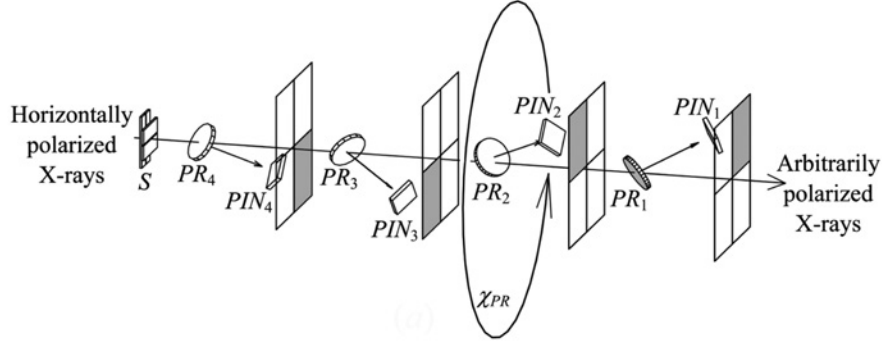


図 L.4 Schematic drawing of the ‘rotating four-quadrant phase retarder system’ (reproduction of Fig. 3 in Okitsu *et al.* (2006) [49]).

$$\mathcal{D}\alpha^{(1)} = (0, 1, 0, \dots, 0, 0)^T. \quad (\text{L.46b})$$

上の式 (L.46a) と (L.46b) は、 l ($l \in \{0, 1\}$) の偏光状態の X 線を入射したときの入射側結晶表面での境界条件である。これらの式を解くことにより、列ベクトル $\alpha^{(l)}$ の k 番目の要素 $\alpha_k^{(l)}$ が求められる。これは、 k 番目のブロッホ波の配合比なので、 l の偏光状態の入射 X 線に励起され、結晶裏面から出射する j 番目 m 偏光の X 線の振幅 $\mathcal{D}_j^{(l,m)}(exit) [= \mathcal{D}_q^{(l)}(exit)]$ は、次の式で求められる。

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_j^{(l,m)}(exit) &= \mathcal{D}_q^{(l)}(exit) \\ &= \sum_{k=1}^{2n} \alpha_k^{(l)} \mathcal{D}_{j,k}^{(m)} \exp[-i2\pi\xi_k T_z]. \end{aligned} \quad (\text{L.47})$$

ここで、 T_z は結晶の厚さである。

式 (L.13) の右辺第 2 項には、入射 X 線の、厳密な n 波条件からの角度のズレを表すパラメーター $\beta^{(0)}$ と $\beta^{(1)}$ が含まれるので、 $|\mathcal{D}_j^{(l,m)}(exit)|^2 (\mathbf{n}_z \cdot \mathbf{s}_j) / (\mathbf{n}_z \cdot \mathbf{s}_0)$ をとることにより、 j 番目の波に対して、Fig. L.10 のような 2 次元の回折強度曲線が得られる。 $(\mathbf{n}_z \cdot \mathbf{s}_j) / (\mathbf{n}_z \cdot \mathbf{s}_0)$ は、0 番目と j 番目のビーム断面積の違いを考慮するための補正項、Fig. L.10 では、 $j = 0$ である。

ラウエケースとブラッグケースが混在する場合については記述を省略するが、 j 番目の波がブラッグケースになる場合、結晶の裏面での振幅の総和がゼロであるという $\sum_{k=1}^{2n} \alpha_k^{(l)} \mathcal{D}_{j,k}^{(m)} \exp(-i2\pi\xi_k T_z) = 0$ の境界条件を与えることになる。

筆者らの 2019 年の論文 [57, 58] では、 n 波 E-L 理論の解を高速フーリエ変換することによりピンホールトポグラフ図形を得ている。この手法は、Kohn & Khikhlukha [59] および Kohn [60] によって考案されたものであり、彼らは対称 6 波ラウエケースについての計算機シミュレーションを報告している。筆者らはこの手法を、結晶が平行平板でない場合の非対称 8 波ラウエケース [57]、 n 個の逆格子点が同一円周上にない場合の 18 波ケース [58] に拡張し、ピンホールトポグラフの X 線強度分布 $|\mathcal{D}_j^{(m)}(x_{exit}, y_{exit})|^2$ を求めた。ここで、X 線の出射側表面の位置ベクトル $\mathbf{r}_{exit}$ を、次のように表すものとする。

$$\mathbf{r}_{exit} = x_{exit}\mathbf{e}_x + y_{exit}\mathbf{e}_y + T_z\mathbf{n}_z. \quad (\text{L.48})$$

また、Fig. L.1 より、

$$\overrightarrow{P_1''\text{La}_0} = \Delta k_x \mathbf{e}_x + \Delta k_y \mathbf{e}_y. \quad (\text{L.49})$$

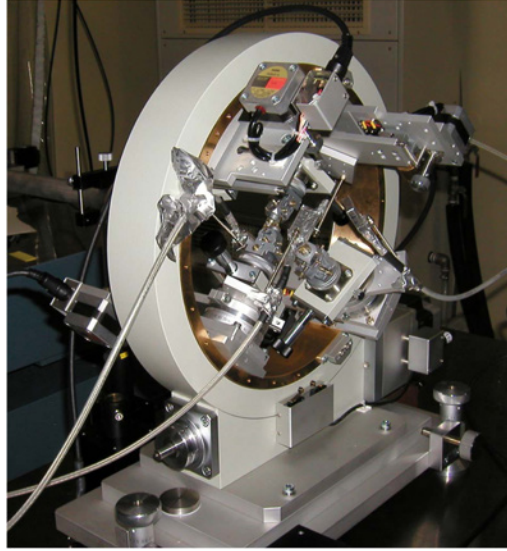


図 L.5 Photograph of the ‘rotating four-quadrant phase retarder system’ (reproduction of Fig. 3 (b) in Okitsu *et al.* (2012) [50]).

高速フーリエ変換により求めるべき振幅 $D_j^{(m)}(x_{exit}, y_{exit})$ が $\exp(-i2\pi \overrightarrow{La_0 H_j} \cdot \mathbf{r}) \mathbf{e}_j^{(m)}$ の波を変調し、かつ振幅 $\mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k})$ のコヒーレントな重ね合わせであることを考慮すると、次のように計算できる。

$$\begin{aligned} D_j^{(m)}(x_{exit}, y_{exit}) \exp(-i2\pi \overrightarrow{La_0 H_j} \cdot \mathbf{r}_{exit}) \\ = \int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp[-i2\pi (\overrightarrow{P'_1 P''_1} + \overrightarrow{P''_1 La_0}) \cdot \mathbf{r}_{exit}] \\ \times \exp(-i2\pi \overrightarrow{La_0 H_j} \cdot \mathbf{r}_{exit}) dS. \end{aligned} \quad (L.50)$$

ここで、 $\mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta k_x, \Delta k_y)$ を次のようにおく。

$$\begin{aligned} \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta k_x, \Delta k_y) \\ = \sum_{k=1}^{2n} \alpha_k^{(l)} \mathcal{D}_{j,k}^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \xi_k''' T_z) \\ \text{where, } \overrightarrow{P'_{1,k} P''_1} = \xi_k''' \mathbf{n}_z. \end{aligned} \quad (L.51)$$

式 (L.51) のサンメーション $\sum_{k=1}^{2n}$ は、式 (L.50) 右辺の積分の中に含ませていたものを、展開したものである。式 (L.51) を式 (L.50) に代入して、式 (L.48) と式 (L.49) を考慮すると、

$$\begin{aligned} D_j^{(m)}(x_{exit}, y_{exit}) \\ = \int_{\Delta \mathbf{k}}^{D.S.} \sum_{k=1}^{2n} \alpha_k^{(l)} \mathcal{D}_{j,k}^{(m)}(\Delta \mathbf{k}) \exp(-i2\pi \xi_k''' T_z) \\ \times \exp(-i2\pi \overrightarrow{P''_1 La_0} \cdot \mathbf{r}_{exit}) dS \\ = \int_{\Delta k_x} \int_{\Delta k_y} \mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta k_x, \Delta k_y) \\ \times \exp[-i2\pi (\Delta k_x x_{exit} + \Delta k_y y_{exit})] d\Delta k_y d\Delta k_x. \end{aligned} \quad (L.52)$$

上の式 (L.52) は、標準的な 2 次元フーリエ変換である。すなわち、ピンホールトポグラフの X 線振幅

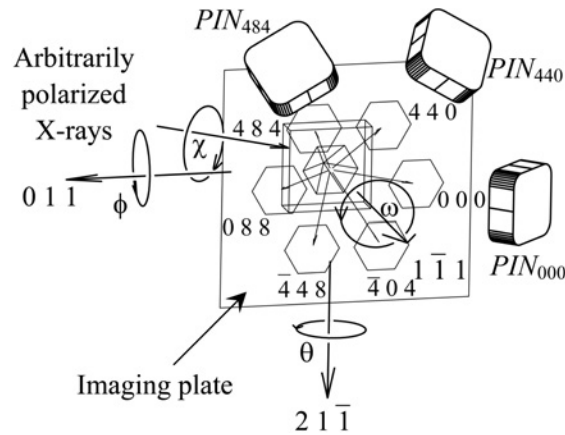


図 L.6 A schematic drawing of the goniometer on which the sample crystal was mount (reproduction of Fig. 7 in Okitsu *et al.* (2006)) [49].

$D_j^{(m)}(x_{exit}, y_{exit})$ を得るべく高速フーリエ変換にかけるのは、式 (L.51) で定義される $\mathcal{D}_j^{(m)}(\Delta k_x, \Delta k_y)$ である。

L.4 実験

L.4.1 X 線移相子システム

4 波、5 波、6 波、8 波ケースのピンホールトポグラフィの実験は、SPring-8, BL09XU のビームラインにおいて、水冷式のダイヤモンドモノクロメーターで、18.245 keV に単色化された X 線を用いて行われた。結晶に入射する X 線は「回転型四象限移相子システム」[49, 50] で偏光状態をコントロールした。この偏光制御システム開発には、前段階があった。軸収差を補償する「二象限 X 線移相子システム」[61]、軸収差と色収差の両方を補償する「四象限 X 線移相子システム」である [62, 63]。これらは、筆者が考案、設計し、手作りで製作した。評価実験は、上エ地とともにに行い、良好な結果を得た。さらに発展させ、入射 X 線の光軸周りに回転させることにより任意の偏光状態を生成可能にしたのが、Figs. L.4, L.5 に示すシステムである。

透過型 X 線移相子 [64–71] は、それ以前に検討された反射型 X 線移相子 [72–76] と比較して一様な偏光状態の X 線を得る手段として画期的なものであった。それでもなお、入射 X 線の角度発散と波長広がりにより偏光状態に不均一 (収差) が残る、という問題があった。透過型 X 線移相子を複数の象限への反射を与えるように重ねて用いることにより収差が補償され、より均一な偏光状態が得られる。また移相子結晶の実効厚を稼げるため、高エネルギー領域での偏光コントロールに特に有利となる。

Fig. L.4 は、この移相子システムの模式図、Fig. L.5 は、写真である。[1 0 0] 方位の 4 枚のダイヤモンド結晶 PR_n ($n \in \{1, 2, 3, 4\}$) で構成されており、厚さはそれぞれ、1.545, 2.198, 1.565, 2.633 mm である。非対称ラウエケース、1 1 1 反射条件の近傍で用いた。偏光コントロールの詳細については、筆者らの 2006 年の論文 [49] に記述してある。

$n \in \{3, 12, 18\}$ の n 波ケースの実験においては、移相子システムを使わず、18.245 keV ($n = 3$), 22.0 keV ($n \in \{12, 18\}$) に単色化された水平偏光の X 線を、そのまま結晶に入射した。

L.4.2 サンプルとして用いた結晶と方位調整

Fig. L.6 は、筆者らの 2006 年の論文 [49] の Fig. 7 から転載したものである。 $n \in \{3, 4, 5, 6, 8, 12, 18\}$ の n 波ケースに対して、[1 $\bar{1}$ 1] 方位、高純度高抵抗の FZ シリコン結晶を用いた。結晶の厚さは、12 波、18 波ケースでは 10.0 mm、その他のケースでは 9.6 mm であった。 $\chi, \phi, \omega, \theta$ の 4 軸ゴニオメー

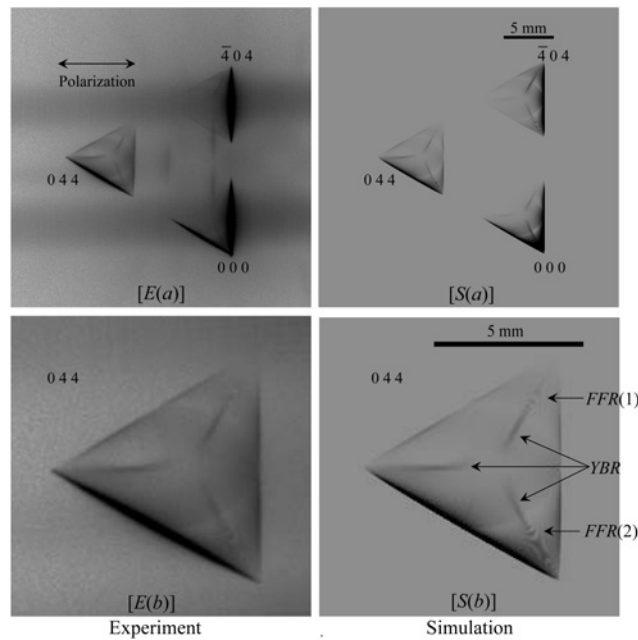


図 L.7 $[E(a)]$ and $[S(a)]$ are experimentally obtained and computer-simulated three-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of horizontal-linearly polarized X-rays whose photon energy was 18.245 keV. $[E(b)]$ and $[S(b)]$ are 0 4 4 reflected X-ray images enlarged from $[E(a)]$ and $[S(a)]$, respectively (reproduction of Fig. 5 in Okitsu *et al.* (2012) [50]).

ターにマウントされ、これらの軸の方位は Fig. L.6 に示したとおりである。0 0 0 前方回折波とふたつの反射 X 線を、PIN フォトダイオードでモニターし、それらが同時に最強になるように、ゴニオメーターの回転軸を調整した。入射 X 線の下流側から、透過 X 線の光路と一致するようにレーザービームをセットし、結晶の X 線入射位置に鏡を置き、X 線の反射方向と完全に同じ方向にレーザーを反射するよう、鏡の角度をゴニオメーターで調整した。鏡を載せたゴニオメーターの回転角は予め計算しておくが、この計算無しで 15×15 mm 程度のダイオード受光面に反射 X 線を捉えることは不可能である。

ビームサイズは、 $25 \times 25 \mu\text{m}$ のサイズに絞り、結晶後方に、結晶の出射側表面と平行になるようにイメージングプレートを置き、 n 個の前方回折および反射 X 線図形を同時に撮影した。

L.5 実験と計算機シミュレーションの結果

L.5.1 3 波ケース

Figs. L.7 $[E(a)]$, L.7 $[S(a)]$ は、0 0 0 前方回折波、0 4 4 と $\bar{4}$ 0 4 反射波のそれぞれ、実験と計算によるピンホールトポグラフ図形である [50]。Figs. L.7 $[E(b)]$, L.7 $[S(b)]$ は、0 4 4 反射波を、それぞれ、Figs. L.7 $[E(a)]$, L.7 $[S(a)]$ から拡大して表示したものである。Fig. L.7 $[S(b)]$ に矢印で示した細かいフリンジ [Fine Fringe Region ($FFR(1)$)] と ($FFR(2)$)、Y 字型のパターン [‘Y-shaped’ Bright Region (YBR)] が、Fig. L.7 $[E(b)]$ にも見られ、シミュレーションと実験はよく一致している。

L.5.2 4 波ケース

Figs. L.8 $[E(x)]$, L.8 $[S(x)]$ ($x \in \{a, b, c\}$) は、実験および計算で得られた 0 0 0 前方回折波、 $\bar{6}$ $\bar{2}$ 4, $\bar{6}$ $\bar{2}$ 8, 0 6 6 反射波のトポグラフ図形である [50]。(a), (b), (c) は、移相子システムによりコントロールされた入射 X 線の偏光状態が異なっており、下流から見て、水平から $+45^\circ$ 傾いた直線偏光、 -45° 傾いた直線偏光、右ネジ円偏光である。

Figs. L.9 $[E(x)]$, L.9 $[S(x)]$ ($x \in \{a, b, c\}$) は、それぞれ Figs. L.8 $[E(x)]$, L.8 $[S(x)]$ の $\bar{6}$ $\bar{2}$ 8 反射

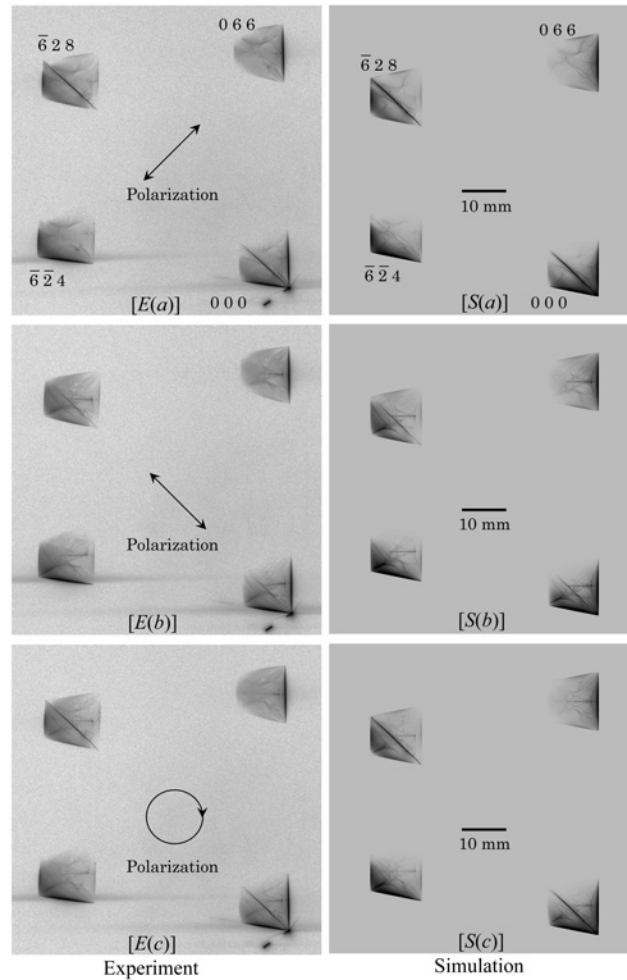


図 L.8 $[E(x)]$ and $[S(x)]$ ($x \in \{a, b, c\}$) are experimentally obtained and computer-simulated four-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of $+45^\circ$ -inclined-linearly, -45° -inclined-linearly and right-screwed-circularly polarized X-rays whose photon energy was 18.245 keV (reproduction of Fig. 6 in Okitsu *et al.* (2012) [50]).

波を拡大したものである [50]。細かいフリンジ [Fine Fringe Region ($FFR(1)$)] は, Figs. L.9 $[E(a)]$, L.9 $[S(a)]$ のいずれにも観察される。細かいフリンジ [Fine Fringe Region ($FFR(2)$)] は, Figs. L.9 $[E(x)]$, L.9 $[S(x)]$ ($x \in \{a, b, c\}$) のいずれにも見られる。ナイフエッジのような鋭い線 [Knife Edge Line (KEL)] はすべての図に見られるが, Figs. L.9 $[E(a)]$, L.9 $[S(a)]$ においてもっとも濃く, Figs. L.9 $[E(b)]$, L.9 $[S(b)]$ においてもっとも薄く, Figs. L.9 $[E(c)]$, L.9 $[S(c)]$ においては, その中間である。魚の骨のような模様 [Pattern like Fish Bone (PFB)], アーチ状のライン [Arched Line (AL)], 明るい領域 [Bright Region (BR)] は, Figs. L.9 $[E(a)]$, L.9 $[S(a)]$ には観察されず, その他の図形では観察される。要は, 計算機シミュレーションと実験によるトポグラフは, 入射 X 線の偏光状態が同じのとき非常によく一致し, 偏光状態に依存して大きく変化することがわかる。

(a), (b), (c) に対応する入射 X 線は, 縦偏光と横偏光の振幅の絶対値の比率は変わらないが, 位相差に違いがある。この位相差が, (a), (b), (c) のトポグラフ図形に大きな差異をもたらしている。

Figs. L.10 (a), L.10 (b), L.10 (c) は, ビーム下流方向から見て, それぞれの図の左上に示したように, 水平からの傾きが, $+45^\circ$ 直線偏光, -45° 直線偏光, 右ネジ円偏光の入射 X 線を仮定して, E-L 理論により計算した前方回折波の強度曲線である。 $\Delta\omega$ は, $[\bar{2} \ 1 \ 1]$ 軸周りの, $\Delta\phi$ は, $[0 \ 1 \ 1]$ 軸周り

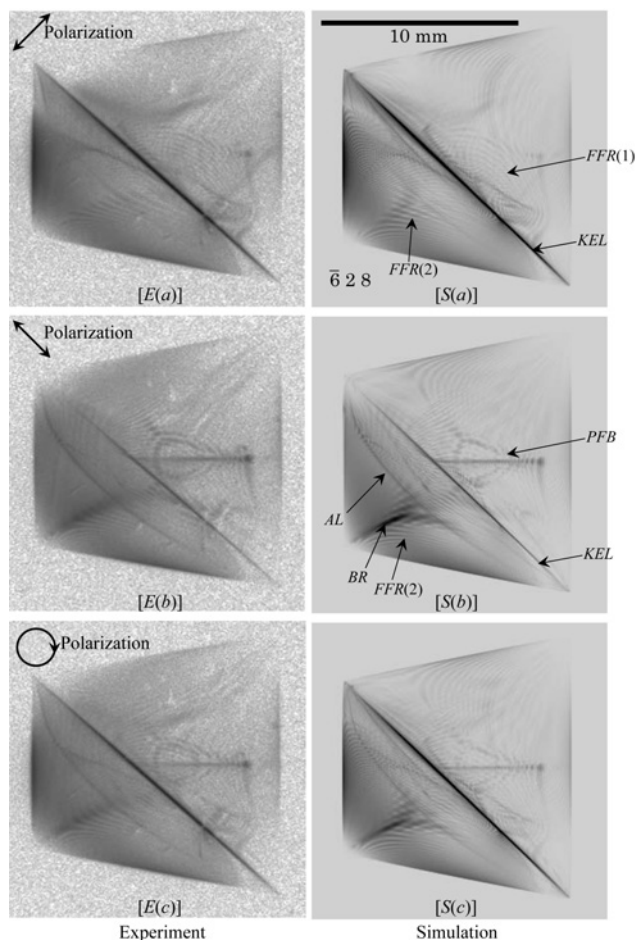


図 L.9 $[E(x)]$ and $[S(x)]$ ($x \in \{a, b, c\}$) are enlargements of $\bar{6}28$ reflected X-ray images in Fig. L.8 $[E(x)]$ and $[S(x)]$ (reproduction of Fig. 7 in Okitsu *et al.* (2012)) [50].

の、厳密な 4 波条件からのズレ角である。「 $\bar{6}24$ 」, 「 $\bar{6}28$ 」, 「 066 」と記入した部分に、X 線透過強度の盛り上がりが見られるが、これらは、それぞれの反射指数がブラッグ条件を満たしたことによる、ボルマン効果 (異常透過) [77] によるものである。それぞれの盛り上がりが交差し、4 波条件を満たしたところでは、「Super Borrmann」と記入した、スーパーボルマン効果 [78] が見られる。「 $\bar{6}28$ 」の盛り上がりは、Fig. L.10 (a) と比較して Fig. L.10 (b) では小さくなっており、Fig. L.10 (c) は、両者の中間くらいになっている。18.245 keV の X 線に対する $\bar{6}28$ 反射のブラッグ角は、およそ 39.64° であり、 π 偏光に対する偏光因子を計算すると、0.186 程度の小さな値となる。Fig. L.10 (b) の -45° 直線偏光は、 $\bar{6}28$ 反射に対してはほぼ π 偏光となり、「 $\bar{6}28$ 」の盛り上がりが小さい理由が説明できる。また、Figs. L.9 $[S(a)]$, L.9 $[S(b)]$ に記入した「KEL」の X 線強度が、入射 X 線の偏光状態に依存する理由も同様である。

L.5.3 5 波ケース

筆者らの 2006 年の論文 [49] Fig. 1 に示したように、立方晶の場合、5 個の逆格子点がひとつの円周上に存在する場合がある。

Figs. L.11 $[E(a)]$, L.11 $[S(a)]$ は、実験と計算機シミュレーションによる、5 波ピンホールトポグラフである [50]。入射 X 線の偏光状態は、移相子システムで横偏光を縦偏光に変換した。Figs. L.11 $[E(b)]$, L.11 $[S(b)]$ は、Figs. L.11 $[E(a)]$, L.11 $[S(a)]$ の $\bar{5}55$ 反射波のイメージを拡大したものである [50]。ナイフエッジのような鋭い線 [Knife Edge Line ($KEL(1)$ と $KEL(2)$)], 竖琴のようなパター

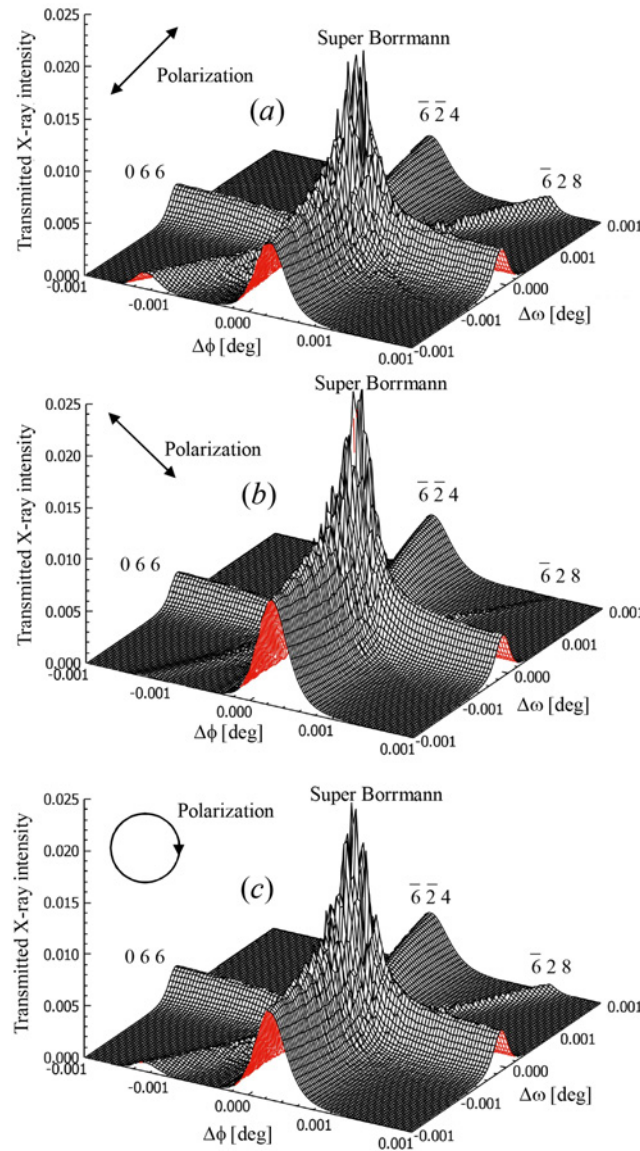


図 L.10 Transmittance of X-rays around the condition that $\bar{6} \ 2 \ 4$, $\bar{6} \ 2 \ 8$ and $0 \ 6 \ 6$ Laue reflected X-rays are simultaneously strong. $\Delta\omega$ and $\Delta\phi$ are angular deviation around $[2 \ \bar{1} \ 1]$ and $[0 \ 1 \ 1]$ axes from the exact four-beam condition.

ン [Harp-Shaped Patten (*HpSP*)] が実験と計算機シミュレーションの両方に見られる。

Figs. L.11 [*E(b)*], L.11 [*S(b)*] を見ると, *KEL*(1) と *KEL*(2) の方向は, $\bar{5} \ 5 \ 5$ 反射波と $0 \ 0 \ 0$ 前方回折波のトポグラフ像を結ぶ方向, および $\bar{5} \ 5 \ 5$ 反射波と $3 \ 3 \ 3$ 反射波のトポグラフ像を結ぶ方向に平行である。このことは, 結晶中で $\bar{5} \ 5 \ 5$ 反射波と $0 \ 0 \ 0$ 前方回折波の間, および $\bar{5} \ 5 \ 5$ 反射波と $3 \ 3 \ 3$ 反射波の間に, エネルギーのやりとりがあることをうかがわせる。同様な鋭い線 [Knife Edge Line (*KEL*)] は, 3, 4, 6, 8 波ケースのピンホールトポグラフにおいても見られる。

L.5.4 6 波ケース

筆者らが, 2003 年 [48], 2006 年 [49], 2011 年 [36] に報告した 6 波ケースにおいては, トポグラフ図形は正 6 角形であったが, この節で記述する 6 波ケースは, トポグラフ図形が正 6 角形ではない。

Fig. L.12 は, 水平偏光入射による実験と, これを仮定して行った計算機シミュレーションの結果である [50]。Figs. L.12 [*E(a)*], L.12 [*S(a)*] の $0 \ 6 \ 6$ と $2 \ 6 \ 4$ 反射波を拡大したのが, Figs. L.12 [*E(b)*],

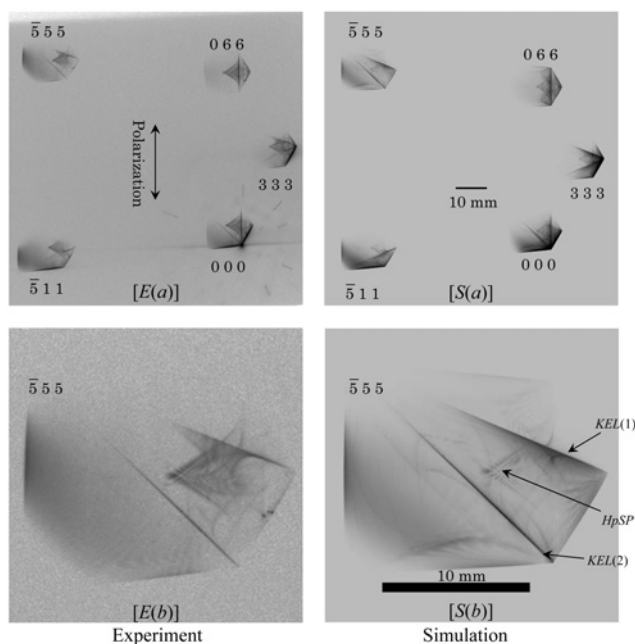


図 L.11 $[E(a)]$ と $[S(a)]$ は実験的に得られたとコンピュータシミュレーションされた五光束 X 線ピンホールトポグラフィ、入射光は垂直線偏光 X 線、光子エネルギーは 18.245 keV。 $[E(b)]$ と $[S(b)]$ は $\bar{5}55$ 反射 X 線像を $[E(a)]$ と $[S(a)]$ から拡大したものである (再現: Fig. 8 in Okitsu *et al.* (2012) [50])。

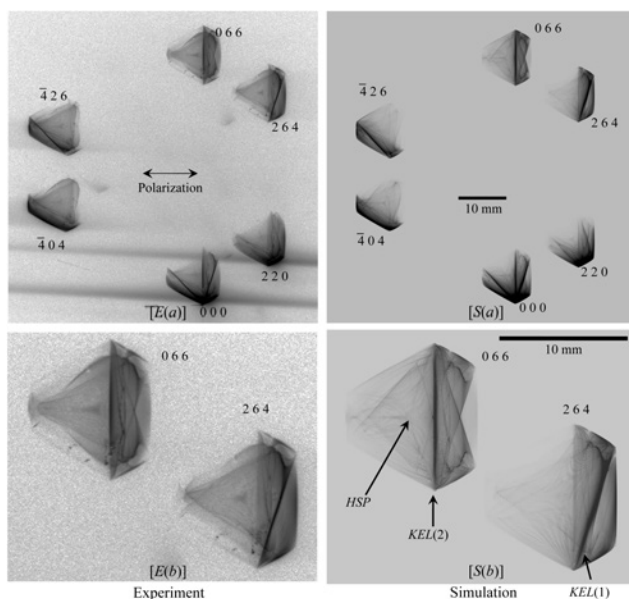


図 L.12 $[E(a)]$ と $[S(a)]$ は実験的に得られたとコンピュータシミュレーションされた六光束 X 線ピンホールトポグラフィ、入射光は水平線偏光 X 線、光子エネルギーは 18.245 keV。 $[E(b)]$ と $[S(b)]$ は 066 と 264 反射 X 線像を $[E(a)]$ と $[S(a)]$ から拡大したものである (再現: Fig. 9 in Okitsu *et al.* (2012) [50])。

L.12 $[S(b)]$ である。ナイフエッジのような線 [Knife Edge Line ($KEL(1)$), ($KEL(2)$)] およびハート形のパターン [Hart-Shaped Pattern (HSP)] が、実験と計算機シミュレーションの両方に見られる。

トポグラフィ図形が正六角形の 6 波ケース [36, 48, 49] の場合には、円錐状のエネルギーフローがあることを示唆するリング状のパターンが見られたが、Fig. L.12 のケースでは、これは観察されなかった。

L.5.5 8波ケース

Fig. L.13 は、8 波ピンホールトポグラフで、各々の図形の反射指数は、Fig. L.13 $[S_h(T-T)]$ に示したとおりである [50,57]。

Fig. L.13 $[E_x]$ ($x \in \{h, v\}$) は、横偏光 ($x = h$) と縦偏光 ($x = v$) の X 線を入射して得られた実験による 8 波ピンホールトポグラフである [50,57]。横偏光は、移相子システムを外したわけではなく、奇数象限と偶数象限への反射を与える移相子がもたらす位相シフト量の符号を、逆転させることにより得られている。

Figs. L.13 $[S_x(T-T)]$, L.13 $[S_x(E-L)]$ は、横偏光 ($x = h$) X 線と、縦偏光 ($x = v$) X 線の入射を仮定したときの T-T 方程式を解くか (T-T simulation), E-L 理論の解を高速フーリエ変換して得られた (E-L&FFT simulation) 計算機シミュレーションによるトポグラフ図形である。実験を行った際、また計算機シミュレーションで仮定した、結晶の形状と X 線ビームパスの関係は、Fig. L.15 (a) の通りである。E-L&FFT シミュレーションは、Figs. L.15 (b), L.15 (c) の配置を仮定して行われ、それぞれ、 α_2 と β_2 の部分を取り除き、Fig. L.16 の (α_1) と (β_1) の部分を別々に計算した。Figs. L.16 (α_1), L.16 (β_1) をつなぎ合わせたのが、Fig. L.14 $[S_v(E-L)]$ である。

Fig. L.15 (b) と Fig. L.15 (c) を比較すると、入射側表面の法線ベクトルは、互いに直交する。Fig. L.15 (a) のような特殊な形状の結晶に対しての、E-L&FFT シミュレーションの手法を検討する際、気づいたことであるが、正確な n 波条件からの入射ズレ角によらず、X 線入射点で入射 X 線の位相がそろっていること、それと、出射側表面の方位とそこまでの距離だけが重要なのである。入射側表面の角度や形状に、高速フーリエ変換 (FFT) により得られる解は依存しない。FFT を行うにあたっての詳細は、筆者らの 2019 年の論文 [57] に記述してある。

Figs. L.14 $[S_x(T-T)]$, L.14 $[E_x]$, L.14 $[S_x(E-L)]$ ($x \in \{h, v\}$) は、Figs. L.13 $[S_x(T-T)]$, L.13 $[E_x]$, L.13 $[S_x(E-L)]$ 0 0 0 前方回折波のトポグラフを拡大したものである。

実験による Fig. L.14 $[E_h]$ には、豎琴のような模様 [Harp-Shaped Pattern (*HpSP*)], Y 字形の模様 ['Y-Shaped' Pattern (*YSP*)], 爪のような模様 [Nail-Shaped Pattern (*NSP*)] が見られる。これらの模様は、Figs. L.14 $[S_h(E-L)]$, L.14 $[S_h(T-T)]$ にも見られる。

Fig. L.14 $[S_h(T-T)]$ に見られるナイフエッジのような線 [Knife Edge Line (*KEL*)] は、Figs. L.14 $[E_h]$, $[S_h(E-L)]$ には、見られない。 $[S_h(T-T)]$ を計算するにあたっては、結晶の X 線入射側表面の 1 点でだけ、入射波がゼロでない振幅を持つという、デルタ関数の境界条件を与えている。これは、無限大の角度広がりを持った X 線が入射している状況を仮定していることを意味する。*KEL* は、非常に細い線であり、これを実空間で合成するには、逆空間において波の進行方向から大きくズレた波の成分が必要である。 $[S_h(T-T)]$ を計算する際には、これを満たす境界条件を与えている。 $[E_h]$ の像を得る実験では、入射 X 線の角度広がりには有限である。 $[S_h(E-L)]$ の計算では、高速フーリエ変換を有限な角度範囲で打ち切っている。このことが、 $[E_h]$ と $[S_h(E-L)]$ に、*KEL* が見られない原因であると考えられる。

縦偏光で得られた Fig. L.14 $[E_v]$ と、縦偏光入射を仮定して得られた Figs. L.14 $[S_v(T-T)]$, L.14 $[S_v(E-L)]$ においても *HpSP* が見られるが、模様は、Figs. L.14 $[S_h(T-T)]$, L.14 $[E_h]$, L.14 $[S_h(E-L)]$ と比較して薄くなっている。

この 8 波ケースの場合、E-L&FFT シミュレーションに要した時間は 24 コアの並列演算で、およそ 8 分、T-T シミュレーションと比較して、100 倍程度高速だった。しかし、このことから、E-L&FFT シミュレーションが T-T シミュレーションと比較して無条件に優れているとは、必ずしも言えない。E-L&FFT シミュレーションの計算時間は、結晶の厚さに依存せず、一定である。一方、T-T シミュレーションの所要時間は、 n 角錐の「ボルマンピラミッド」の中を 3 次元スキャンするため、結晶の厚さ

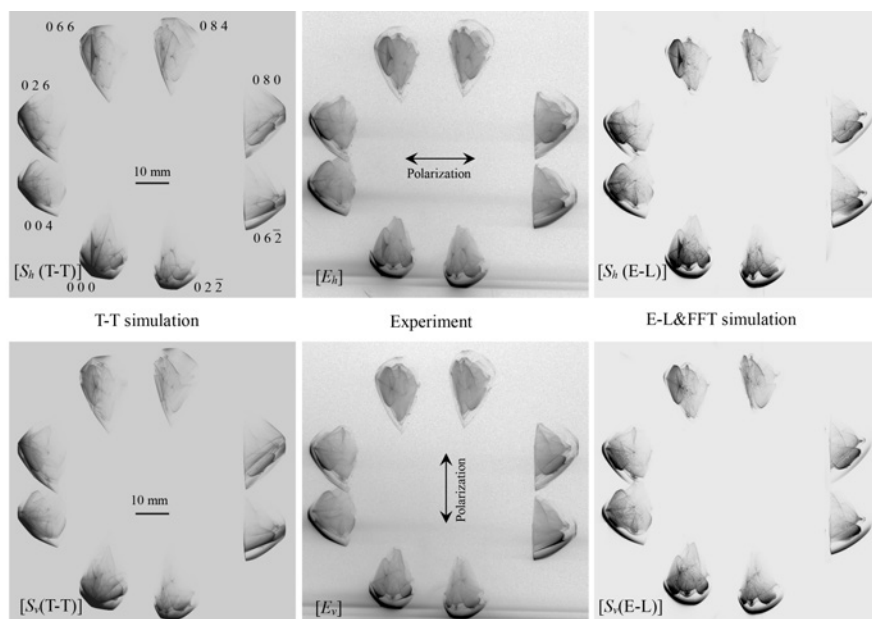


図 L.13 $[S_x(\text{T-T})]$, $[E_x]$, and $[S_x(\text{E-L})]$ ($x \in \{h, v\}$) are the T-T simulated, experimentally obtained and E-L&FFT simulated eight-beam pinhole topographs for horizontally ($x = h$) and vertically ($x = v$) polarized incident X-rays [reproduction of Fig. 5 in Okitsu *et al.* (2019)]

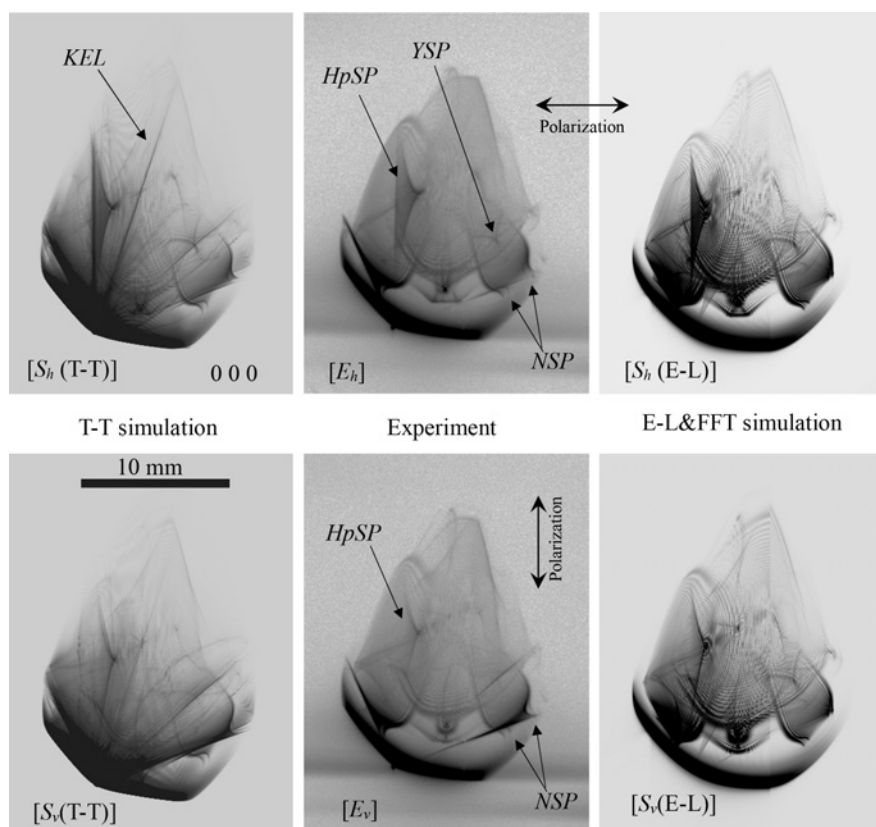


図 L.14 Enlargements of the 0 0 0 forward-diffracted images in Fig. L.13 (reproduction of Fig. 6 in Okitsu *et al.* (2019)) [57].

の3乗に比例する。結晶の厚さが1/10の1.0 mm 程度になれば, T-T シミュレーションは, E-L&FFT

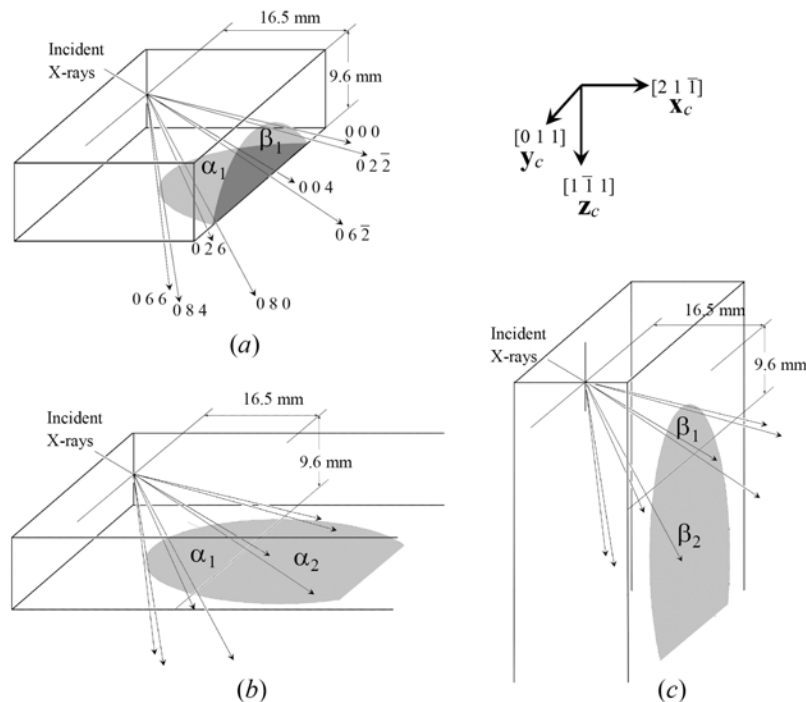


図 L.15 Geometry of the eight-beam pinhole topography. $\mathbf{x}_c$, $\mathbf{y}_c$, and $\mathbf{z}_c$ drawn on the upper right corner are unit vectors in the directions $[2\ 1\ \bar{1}]$, $[0\ 1\ 1]$, and $[1\ \bar{1}\ 1]$, respectively [reproduction of Fig. 1 in Okitsu *et al.* (2019)] [57].

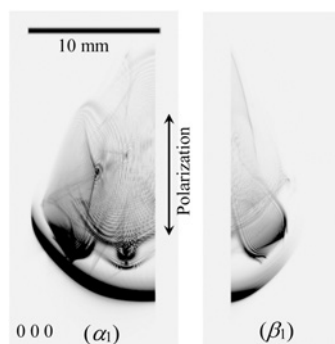


図 L.16 (α_1) and (β_1) are computed separately under the assumption of vertically polarized incident X-rays. These figures have been computed by projecting intensities of the $0\ 0\ 0$ forward-diffracted X-rays on the exit planes α_1 and β_1 in Fig. L.15 (a) on the imaging plate whose surface was normal to the $[1\ 0\ 0]$ direction. X-ray intensities of α_2 and β_2 in Figs. L.15 (b) and L.15 (c) have been erased (reproduction of Fig. 8 in Okitsu *et al.* (2019) [57]).

シミュレーションより 10 倍速くなる。

L.5.6 12 波ケース

筆者は、立方晶の結晶においてひとつの円周上に存在しうる逆格子点の数は、最大で 12 だと認識していた。しかし、最近になって 16 個の逆格子点が円周上に存在しうることを見いだした。これについては、計算機シミュレーションを行ったが、実験を行っていないので、本稿では記述しない。

Figs. L.17 $[E(a)]$, L.17 $[S(a)]$ は、実験と計算機シミュレーションによる、12 波ケースのピンホールトポグラフである [50]。22.0 keV に単色化された放射光を水平偏光のまま、結晶に入射している。反射指数は、図に示したとおりである。Figs. L.17 $[E(b)]$, L.17 $[S(b)]$ は、Figs. L.17 $[E(a)]$, L.17 $[S(a)]$

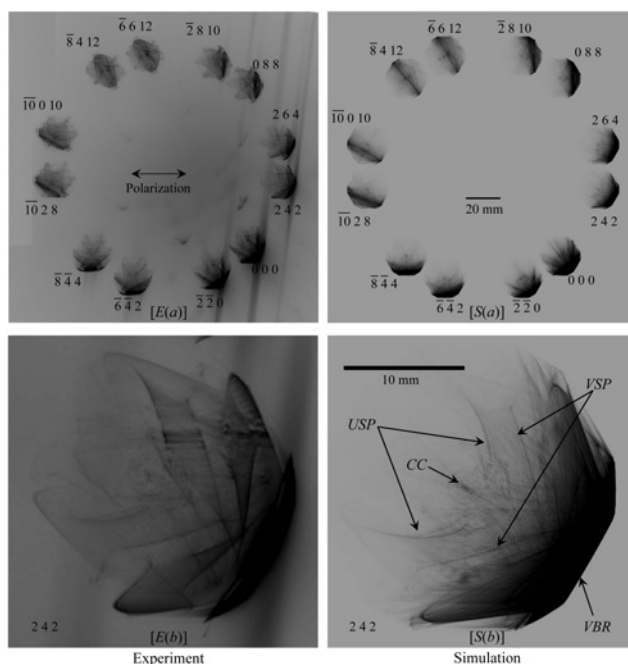


図 L.17 $[E(a)]$ and $[S(a)]$ are experimentally obtained and computer-simulated twelve-beam X-ray pinhole topographs with an incidence of horizontal-linearly polarized X-rays whose photon energy was 22.0 keV. $[E(b)]$ and $[S(b)]$ are 2 4 2 reflected X-ray images enlarged from $[E(a)]$ and $[S(a)]$ (reproduction of Fig. 12 in Okitsu *et al.* (2012) [50]).

の 2 4 2 反射波の画像を拡大したものである。

計算機シミュレーションによる Fig. L.17 $[S(b)]$ に見られる，明るい領域 [Very Bright Region (VBR)], V 字形の模様 [‘V-Shaped’ Pattern (VSP)], 中心に見える円状の模様 [Central Circle (CC)], U 字形の模様 [‘U-Shaped’ Pattern (USP)] などの模様は，実験によるトポグラフ Fig. L.17 $[E(b)]$ においても認められる。

L.5.7 18 波ケース

Figs. L.18 (a), L.18 (b) は，それぞれ，放射光実験と E-L&FFT シミュレーションにより得られた，18 波ケースのピンホールトポグラフである [58]。Fig. L.18 (a) は，22.0 keV の光子エネルギーで 6 波ケースを狙ったものであったが，外周にさらに 12 個の X 線画像が得られた。これを検討したところ，Fig. L.18 (b) に指数を示したように，エバルト球のごく近傍に 12 個の逆格子点が存在していたことがわかった。逆格子点の並びを逆空間に作図したのが，Fig. L.19 である。この図からわかるように， H_0 , H_1 , H_2 , H_3 , H_4 , H_5 と， H_j ($j \in \{6, 7, \dots, 17\}$) から La_0 (ラウエ点) までの距離は，同じでない。このため，光子エネルギーのわずかな変化でシミュレーション画像は大きく変化する。21.98415 keV の光子エネルギーを仮定したとき，実験結果をよく再現した。

式 (L.16) の n 波 E-L 理論は，§L.3.2 に記述した手順で解を求めることができる。直接求められるのは，結晶を回転させたときの回折振幅であるが，8 波ケースと同様，結晶の入射側表面の X 線がゼロでない振幅を持つという，実空間でのデルタ関数の振幅をシミュレートするには，正確な n 波条件からのズレ角に依存せず，X 線入射点で波の位相がそろっている必要がある。

Fig. L.19 を参照すると明らかだが，18 波ケースにおいては，Fig. L.2 (b) のような n 角錐の「ボルマンピラミッド」を定義できない。この故に 18 波ケースの計算を行うにあたって， n 波 T-T 理論が，全く無力かというところではない。式 (L.40) は平面波入射のケースに使えるので，これを差分方程式に

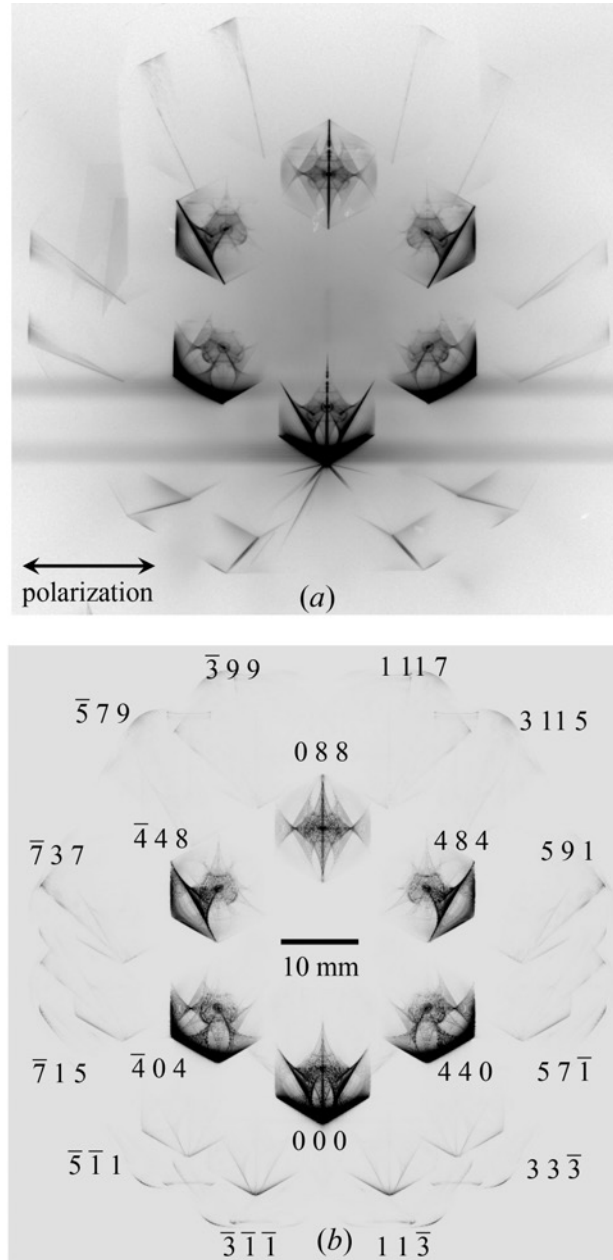


図 L.18 (a) Experimentally obtained and (b) E-L&FFT simulated 18-beam pinhole topographs. (b) was obtained by the E-L&FFT simulation under an assumption of an incidence of X-rays with a photon energy $E = 21.98415$ keV ($\Delta E = E - E_0 = -0.25$ eV, where $E_0 = 21.98440$ keV) (reproduction of Fig. 3 in Okitsu *et al.* (2019) [58]).

置き換えた式 (L.45) を解くことにより，平面波入射の際の解を求めることができる。これを高速フーリエ変換することで，ピンホールトポグラフを計算することができる。いわば T-T&FFT シミュレーションが可能である。これについては，現在論文を準備中である。

L.6 終わりに

Fig. L.20 は，シリコン 2 2 0 反射について計算したグリッチマップである。横軸は光子エネルギー (eV)，縦軸 (ψ) は， $[1\ 1\ 0]$ 軸周りに結晶を回転させた角度で， $\mathbf{K}_{000} \times \mathbf{K}_{220}$ が $[0\ 0\ 1]$ 方向に平行になるとき， $\psi = 0$ である。 $\mathbf{K}_{000}$ と $\mathbf{K}_{220}$ は，それぞれ，透過波と 2 2 0 反射波の波数ベクトルである。枠

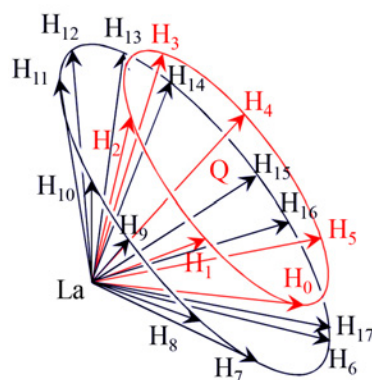


図 L.19 Six reciprocal lattice nodes are on a red (smaller) circle in reciprocal space. Outside of this circle, a black (larger) circle was observed on which twelve reciprocal lattice nodes were present. Q is the center of the red (smaller) circle (reproduction of Fig. 4 in Okitsu *et al.* (2019) [58]).

内の曲線はすべてグリッチで、これらは、220 以外の逆格子点が、エバルト球表面に同時に存在することで、二波近似が破れることにより発生する。

モノクロメーターや、偏光子、検光子、移相子といった X 線結晶光学素子を設計するにあたって、グリッチの検討は非常に重要である。例えばシリコン 220 反射を用いて波長掃引を行う際、220 以外のブラッグ条件を同時に満たすエネルギーでは、二波近似が破れてしまい、光学素子にグリッチ (不具合) が発生する。Fig. L.20 を見ると、グリッチの密度は、低エネルギー領域よりも高エネルギー領域で高いことがわかる。光子エネルギーを固定して、 $[220]$ 軸周りにエバルト球を 360° 回転させると、逆空間にリングのような形の立体ができる。この立体の中に存在する逆格子点は、すべてグリッチの原因となる。グリッチ密度は、この立体の体積に比例するため、概ね光子エネルギーの 3 乗に比例することになる。

X 線光学素子のグリッチマップを参照して、エネルギースキャン範囲にグリッチが存在しないよう、 ψ の値を予め調整しておくことで、二波近似が大きく破れることなく、エネルギー掃引を行うことができる。10 keV 程度以下のエネルギー領域では、これが行われている。しかし、高エネルギー領域では、エネルギーの 3 乗に比例して高密度となるグリッチを避けることは困難になり、20 keV 程度以上では、スペクトロスコピーがほとんど不可能になってしまう。第 3 世代の放射光のスペクトルは、高エネルギー側に伸びており、是非この領域を利用したいが、二波の動力学理論のみが頼りでは、結晶光学素子の設計ができなくなってしまう。二波近似が常に破れているような、高エネルギー領域での X 線結晶光学素子の設計には、式 (L.18) の多波 E-L 理論ないしは、式 (L.34) の多波 T-T 方程式を用いた計算と、 ψ の回転機構を備えたゴニオメーターによる、高度な結晶制御が不可欠になるであろう。

二波近似が破れ、多波回折が無視できなくなるもう一つのケースは、結晶の単位胞が大きく、逆格子点の密度そのものが大きくなる場合である。1990 年代後半から、単結晶構造解析において、2 次元検出器の利用が一般化し、現在なお、その高度化が進んでいる。低分子の有機物結晶の場合でも数十個、タンパク質の結晶では、数百個から数千個の X 線回折スポットが、結晶を静止した場合でも、検出器に記録される。この状況を目の当たりにすると、二波近似が破れていないとは考えにくい。低分子結晶構造解析においてさえ、このことは、レニンガー効果 [16] としてよく知られている [17]。

タンパク質結晶の場合、結晶構造解析完了後に評価される R 因子が 10% を下回ることは稀である。 R 因子が 10% まで下がっても、その定義式から考察すると、決定された分子構造から計算される X 線

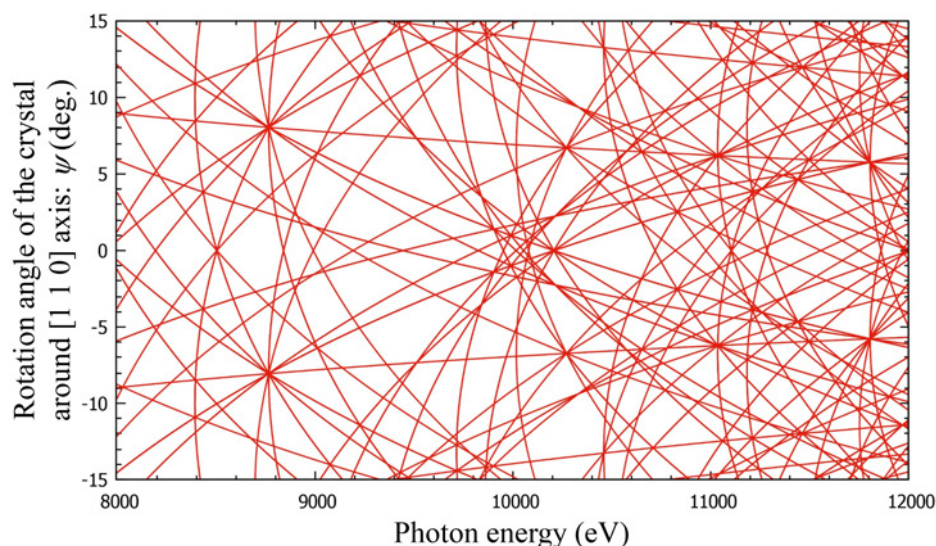


図 L.20 Glitch map (simultaneous reflection map) for silicon 2 2 0 reflection. ψ (the ordinate) is rotation angle ($^{\circ}$) around [1 1 0] axis. The abscissa is X-ray photon energy (eV). ψ is zero when $\mathbf{K}_{000} \times \mathbf{K}_{220}$ is parallel to [0 0 1] direction. $\mathbf{K}_{000}$ and $\mathbf{K}_{220}$ are wave vectors of 0 0 0 transmitted and 2 2 0 reflected X-rays.

回折強度と、実測される回折強度との間には、加重平均をとって 20% にも及ぶ食い違いがあることになる。

まだ仮説の段階ではあるが、タンパク質結晶に対して R 因子が下がらないのは、二波近似の破れが原因だ、と筆者は考えている。同時に生じている多くの波を考慮する、式 (L.18) ないしは式 (L.34) を用いて X 線回折強度を計算することにより、実測強度との食い違いが大きく軽減されるのではないだろうか。だとすれば、二波理論に代わり、多波理論により結晶構造解析を行う時代が、来るかも知れない。

加藤範夫の 1995 年の著書 [40] 第 5 章冒頭に、次のような記述がある。

「結晶回折の歴史を概観すると、動力学理論の骨格は、ラウエらの回折現象発見の直後、ダーウィン (C. G. Darwin ; 1914) やエワルト (P. P. Ewald ; 1917) によって確立されている。ラウエの回折条件 (2.30) やブラッグの式 (2.29) に代表される運動学理論が安心して用いられたのは、動力学理論による基礎づけがあったからである」。

筆者は、2002 年に逝去した加藤を深く尊敬していた。彼は、多波ケースの研究には全く手を付けなかった。1997 年、筆者は、その理由について、彼に訊ねたことがある。「ラウエケースとブラッグケースが混在したとき、解が得られなくなってしまうから」 [79] との答えだった。当時筆者は、すでにブラッグケースとラウエケースが混在する場合の 3 波ケースの計算機シミュレーション結果を得ていた。このことを告げると、加藤は「え?」という表情を見せた。

動力学理論の裏付けがあったから二波近似の運動学理論が安心して使えた、ということは、それが破れていることが明らかになれば、安心できないのではないだろうか。

1949 年、リプスコムは [80]、3 波ケースの X 線回折強度プロファイルに結晶構造因子の位相情報が含まれていることを指摘した。 n 波 E-L 理論の数値解を初めて報告した、1974 年のコレラの論文 [28] では、これを引用し、研究の目的をタンパク質結晶の位相決定だとしている。以来 46 年が経過したが、これは実現していない。

タンパク質結晶の位相決定は、二波近似を前提として、重原子置換法や、アミノ酸のひとつであるメチオニンが持つイオウをセレンに置換して行う異常分散法 [81] を用いて、成功を収めてきている。そ

れでもなお、イオウの異常分散を利用する位相決定法が模索されるほど、ネイティブなタンパク質による位相決定は魅力的である。多波ケースを用いた結晶構造解析が一般化すれば、X 線を照射中の結晶方位の検討から、エバルト球表面近傍に存在する逆格子点の指数付けのみで、位相が決定できるようになるかも知れない。

数百個もの反射 X 線が同時に強い状況で、3 波ケースを実現するのは、ほぼ不可能である。しかし、Fig. L.19 に示したように、同一円周上にない 18 個の逆格子点がエバルト球表面、あるいはエバルト球表面近傍に存在する状況が、式 (L.18) の n 波 E-L 理論で記述され、これの数値解をフーリエ変換することにより、Fig. L.18 (b) が得られている。式 (L.17) ないしは式 (L.18) をフーリエ変換することにより、式 (L.34) や式 (L.38) で記述される、 n 波 T-T 方程式も導出されている。これらは、エバルト球表面近傍にある逆格子点をすべて考慮して、数値解を求めることができる。

現在、100 個程度の波が同時に強い状況で、式 (L.18) の多波 E-L 理論、および式 (L.34)、式 (L.35) の多波 T-T 方程式の数値解を求めて、X 線反射強度を計算するプログラムを開発中である。重い計算になることが予想される。

計算機の能力は、演算速度、メモリー容量、ハードディスク容量のいずれにおいても、5 年でおおよそ一桁のペースで向上しつつある。さらに量子コンピューターが、そう遠くない将来、実用化されるだろう。こういった現況は、多波 (n 波) 動力学理論の今後を考えるにあたり、非常に重要である。

E-L 理論が波を逆空間で記述するのに対して、T-T 理論は、実空間での振る舞いを記述する。これらの理論が等価であることを踏まえつつ、引き続き n 波動力学理論の計算手法を検討してゆきたいと考えている。

謝辞

本研究は、文部科学省 科学技術振興調整費先導的研究等の推進「アクティブ・ナノ計測基盤技術の確立」プロジェクトの一環として、また、東京大学大学院工学系研究科 総合研究機構 ナノ工学研究センターにおいて、ナノテクプラットホームプロジェクトの一環として行われた。

計算に用いたスーパーコンピューターは、東京大学物性研究所の ‘sumire’, ‘kashiwa’ および ‘sekirei’, 東京工業大学の ‘TSUBAME 3.0’ である。

実験は、SPring-8 BL09XU において、高輝度光科学研究センター (JASRI) の承認 (Proposal No. 2002A 0499-NMD3-np, 2003B 0594-NM-np, 2004A 0330-ND3c-np, 2004B 0575-ND3c-np) のもと行われた。

また予備実験は、物質構造科学研究所 Photon Factory ARNE3A において、放射光共同利用実験審査委員会 (PF PAC) の承認 (Proposal No. 2003G 202, 2003G 203) のもと行われた。

実験は、高輝度光科学研究センターの今井康彦博士、依田芳卓博士、東京大学大学院新領域創成科学研究科の上江地義徳博士 (現 株式会社リガク) の協力を得て行われたことを明記し、感謝の意を表します。

本研究の意義を理解してくださり、励ましを頂いた、東京大学工学系研究科名誉教授、菊田惺志先生に深く感謝致します。

X-ray n -beam dynamical diffraction theories, numerical method to solve them and experimental verification

Kouhei OKITSU Nano-Engineering Research Center, Institute of Engineering Innovation, Graduate School of Engineering, The University of Tokyo, 2-11-16 Yayoi, Bunkyo-ku, Tokyo 113-8656, Japan.

Abstract The behavior of X-rays when they are incident on a crystal can be described by the dynamical diffraction theories. Studies on them when the transmitted and one Bragg-reflected X-ray beams are strong (two-beam case) have a history of one hundred years. However, the population of researchers on X-ray multiple-beam (n -beam) reflection is small. The present author has extended the Takagi equation (T-T theory) such as to be applicable to n -beam cases and developed the numerical method to solve it. They have been verified by comparing the computer-simulations and experimental results with the synchrotron X-rays whose polarization state was controlled. The equivalence between the Ewald-Laue and T-T dynamical diffraction theories is also described. The theoretical, numerical and experimental studies on the n -beam diffraction of X-rays are explained. Further, a hypothesis concerning the too large values of R factors in protein crystal structure analysis, is also described

参考文献

- [1] D. Gabor. *Nature*, Vol. 161, pp. 777–778, 1948.
- [2] M. von Laue. *Ergeb. Exakten Naturwiss*, Vol. 10, pp. 133–158, 1931.
- [3] P. P. Ewald. *Ann. Phys. 4. Folge*, Vol. 54, pp. 519–597, 1917.
- [4] P. P. Ewald and Y. Héno. *Acta Cryst.*, Vol. A24, pp. 5–15, 1968.
- [5] E. J. Saccocio and A. Zajac. *Acta Cryst.*, Vol. 18, pp. 478–480, 1965.
- [6] E. J. Saccocio and A. Zajac. *Phys. Rev. A*, Vol. 139, pp. 255–265, 1965.
- [7] T. Joko and A. Fukuhara. *J. Phys. Soc. Jpn.*, Vol. 22, pp. 597–604, 1967.
- [8] A. Authier. *Dynamical Theory of X-Ray Diffraction, Reprinted with Revisions 2004, 2005*. Oxford University Press, 2005.
- [9] S. Takagi. *Acta Cryst.*, Vol. 15, pp. 1311–1312, 1962.
- [10] S. Takagi. *J. Phys. Soc. Jpn.*, Vol. 26, pp. 1239–1253, 1969.
- [11] 高木佐知夫. 日本結晶学会誌, Vol. 13, pp. 248–272, 1971.
- [12] D. Taupin. *Bull. Soc. Fr. Minéral. Cristallogr.*, Vol. 87, pp. 469–511, 1964.
- [13] N. Kato. *Z. Naturforsch*, Vol. 28 a, pp. 604–609, 1973.
- [14] W. H. Bragg and W. L. Bragg. *Proc. R. Soc. Lond. A*, Vol. 88, pp. 428–438, 1913.
- [15] P. P. Ewald. *Phys. Z.*, Vol. 14, p. 465, 1913.
- [16] M. Renninger. *Z. Phys.*, Vol. 106, pp. 141–176, 1937.
- [17] 大橋裕二. X線結晶構造解析. 裳華房, 2005.
- [18] W. Friedrich, P. Knipping, and M. v. Laue. *Ann. Phys.*, Vol. 41, p. 971, 1913.
- [19] W. H. Miller. *A Treatise on Crystallography*. J. & J. J. Deighton, 1839.
- [20] A. M. Cormack. *J. Appl. Phys*, Vol. 34, pp. 2722–2727, 1963.
- [21] A. M. Cormack. *J. Appl. Phys*, Vol. 35, pp. 2908–2913, 1964.
- [22] C. G. Darwin. *Philos. Mag.*, Vol. 27, pp. 315–333, 1914.
- [23] C. G. Darwin. *Philos. Mag.*, Vol. 27, pp. 675–690, 1914.
- [24] F. Bloch. *Z. Physik*, Vol. 52, pp. 555–600, 1929.
- [25] G. Hildebrandt. *Phys. Stat. Sol.*, Vol. 24, pp. 245–261, 1967.
- [26] H. Hashizume, K. Nakayama, T. Matsushita, and K. Kohra. *J. Phys. Soc. Jpn.*, Vol. 29, p. 806., 1970.
- [27] S. Kikuta and K. Kohra. *J. Phys. Soc. Jpn.*, Vol. 29, pp. 1322–1328, 1970.
- [28] R. Colella. *Acta Cryst.*, Vol. A30, pp. 413–423, 1974.
- [29] Z. G. Pinsker. *Dynamical Scattering of X-Rays in Crystals*. Springer, 1978.
- [30] S.-L. Chang. *X-Ray Multiple-Wave Diffraction, Theory and Application*. Springer, 2004.

-
- [31] W. H. Zachariasen. *Theory of X-Ray Diffraction in Crystals*. J. Wiley & Sons, NewYork, 1945.
 - [32] 三宅静雄. X線の回折. 朝倉書店, 1969.
 - [33] L. V. Azároff, R. Kaplow, N. Kato, R. J. Weiss, A. J. C. Wilson, and R. A. Young. *X-Ray Diffraction*. McGraw-Hill, 1974.
 - [34] D. Hilbert. *Mathematische Annalen*, Vol. 59, pp. 161–186, 1904.
 - [35] C. Reid. *HILBERT*. Springer Verlag, Berlin, 1970.
 - [36] K. Okitsu, Y. Yoda, Y. Imai, and Y. Ueji. *Acta Cryst.*, Vol. A67, pp. 550–556, 2011.
 - [37] 沖津康平. 日本放射光学会誌「放射光」, Vol. 33, pp. 61–80, 2020.
 - [38] 加藤範夫. 回折と散乱. 朝倉書店, 1978.
 - [39] 高良和武, 菊田惺志. X線回折技術. 東京大学出版会, 1979.
 - [40] 加藤範夫. X線回折と構造評価. 朝倉書店, 1995.
 - [41] 菊田惺志. X線散乱と放射光科学 基礎編. 東京大学出版会, 2011.
 - [42] Y. Epelboin. *Mater. Sci. Eng.*, Vol. 73, pp. 1–43, 1985.
 - [43] Y. Epelboin. *Prog. Cryst. Growth Charact.*, Vol. 14, pp. 465–506, 1987.
 - [44] Y. Héno and P. P. Ewald. *Acta Cryst.*, Vol. A24, pp. 16–42, 1968.
 - [45] G. Thorkildsen. *Acta Cryst.*, Vol. A43, pp. 361–369, 1987.
 - [46] H. B. Larsen and G. Thorkildsen. *Acta Cryst.*, Vol. A54, pp. 129–136, 1998.
 - [47] K. Okitsu. *Acta Cryst.*, Vol. A59, pp. 235–244, 2003.
 - [48] K. Okitsu, Y. Imai, Y. Ueji, and Y. Yoda. *Acta Cryst.*, Vol. A59, pp. 311–316, 2003.
 - [49] K. Okitsu, Y. Yoda, Y. Imai, Y. Ueji, Y. Urano, and X.-W. Zhang. *Acta Cryst.*, Vol. A62, pp. 237–247, 2006.
 - [50] K. Okitsu, Y. Imai, and Y. Yoda. *Recent Advances in Crystallography*, pp. 67–86. Intech open access publisher, 2012.
 - [51] 沖津康平. X線分析の進歩, Vol. 36, pp. 95–131, 2005.
 - [52] E. Weckert and K. Hümmer. *Acta Cryst.*, Vol. A53, pp. 108–143, 1997.
 - [53] E. Weckert and K. Hümmer. *Cryst. Res. Technol.*, Vol. 33, pp. 653–678, 1998.
 - [54] R. Colella. *Comments Cond. Mat. Phys.*, Vol. 17, pp. 175–198, 1995.
 - [55] R. Colella. *Comments Cond. Mat. Phys.*, Vol. 17, pp. 199–215, 1995.
 - [56] M. Sanchez del Rio and R. J. Dejus. *Proc. SPIE*, Vol. 3448, pp. 340–345, 1998.
 - [57] K. Okitsu, Y. Imai, Y. Yoda, and Y. Ueji. *Acta Cryst.*, Vol. A75, pp. 474–482, 2019.
 - [58] K. Okitsu, Y. Imai, and Y. Yoda. *Acta Cryst.*, Vol. A75, pp. 482–488, 2019.
 - [59] V. G. Kohn and D. R. Khikhlykha. *Acta Cryst.*, Vol. A72, pp. 349–356, 2016.
 - [60] V. G. Kohn. *Acta Cryst.*, Vol. A73, pp. 30–38, 2017.
 - [61] K. Okitsu, Y. Ueji, K. Sato, and Y. Amemiya. *J. Synchrotron Rad.*, Vol. 8, pp. 33–37, 2001.
 - [62] K. Okitsu, Y. Ueji, K. Sato, and Y. Amemiya. *Acta Cryst.*, Vol. A58, pp. 146–154, 2002.
 - [63] 沖津康平, 上ノ地義徳, 佐藤公法, 雨宮慶幸. 日本放射光学会誌, Vol. 16, pp. 236–244, 2003.
 - [64] K. Hirano, K. Izumi, T. Ishikawa, S. Annaka, and S. Kikuta. *Jpn. J. Appl. Phys.*, Vol. 30, pp. L407–L410, 1991.
 - [65] T. Ishikawa, K. Hirano, and S. Kikuta. *J. Appl. Cryst.*, Vol. 24, pp. 982–986, 1991.
 - [66] K. Hirano, T. Ishikawa, S. Koreeda, K. Fuchigami, K. Kanzaki, and S. Kikuta. *Jpn. J. Appl.*

- Phys.*, Vol. 31, pp. L1209–L1211, 1992.
- [67] T. Ishikawa, K. Hirano, K. Kanzaki, and S. Kikuta. *Rev. Sci. Instrum.*, Vol. 63, pp. 1098–1103, 1992.
- [68] K. Hirano, T. Ishikawa, and S. Kikuta. *Nucl. Instrum. Methods Phys. Res. A*, Vol. 336, pp. 343–353, 1993.
- [69] K. Hirano, T. Ishikawa, and S. Kikuta. *Rev. Sci. Instrum.*, Vol. 66, pp. 1604–1609, 1995.
- [70] C. Giles, C. Malgrange, J. Goulon, F. de Bergevin, C. Vettier, E. Dartyge, A. Fontaine, C. Giorgetti, and S. Pizzini. *J. Appl. Cryst.*, Vol. 27, pp. 232–240, 1994.
- [71] C. Giles, C. Malgrange, J. Goulon, F. de Bergevin, C. Vettier, A. Fontaine, E. Dartyge, and S. Pizzini. *Nucl. Instr. Meth. A*, Vol. 349, pp. 622–625, 1994.
- [72] M. Hart. *Philos. Mag. B*, Vol. 38, pp. 41–56, 1978.
- [73] S. Annaka, T. Suzuki, and K. Onoue. *Acta Cryst.*, Vol. A36, pp. 151–152, 1980.
- [74] S. Annaka. *J. Phys. Soc. Jpn.*, Vol. 51, pp. 1927–1931, 1982.
- [75] J. A. Golovchenko, B. M. Kincaid, R. A. Lvesque, A. E. Meixner, and D. R. Kaplan. *Phys. Rev. Lett.*, Vol. 57, pp. 202–205, 1986.
- [76] D. M. Mills. *Phys. Rev. B*, Vol. 36, pp. 6178–6181, 1987.
- [77] G. Borrmann. *Z. Phys.*, Vol. 127, pp. 297–323, 1965.
- [78] G. Borrmann and W. Hartwig. *Z. Kryst.*, Vol. 121, pp. 401–409, 1965.
- [79] 加藤範夫. 私信, 1997.
- [80] W. N. Lipscomb. *Acta Cryst.*, Vol. 2, pp. 193–194, 1949.
- [81] W. A. Hendrickson, A. Pähler, J. L. Smith, Y. Satow, E. A. Merritt, and R. P. Phizackerley. *Proc. Natl. Acad. Sci.*, Vol. 86, pp. 2190–2194, 1989.

索引

記号／数字

0x000080	175
0x0000FF	175
0x008000	175
0x00FF00	175
0x800000	175
0xFF0000	175
1 次共役光	15, 17
1 本鎖 DNA	125
2 次元のグラフ	172–174
2 倍角の公式	6, 81
3 次元のグラフ	174, 175
3 次元目の条件	97

A

ALMA 望遠鏡	70, 72
Ar イオンスパッタ	176
Ar スパッタリング	179
ASCII 形式	175
ASCII ファイル	175

B

Basic	210
-------	-----

C

Continue as a guest...	191
csv	176

D

Dispersion Surface	226
DNA の増幅と塩基配列決定	125
D グルタミン酸	103
D 体	103

E

E-L 理論	90, 217, 226, 228, 229
EHT(イベント・ホライズン・テレスコープ)	72, 73
VersaProbe	175
Ewald	95, 97, 134
exe ファイル	199
Export To	175

F

Fortran	183, 203, 210
---------	---------------

G

Gnuplot	i, 132, 169–171, 173, 199
gp ファイル	178–180
GUI	180

I

Intel Fortran	i, 183, 184
Intel MKL	183, 184
Intel oneAPI Base Toolkit	184, 185, 189, 191, 196
Intel oneAPI HPC Toolkit	184, 185, 189, 191, 196

J

Journal of Applied Physics	111
----------------------------	-----

L

LAPACK	223
LaTeX	i, 131, 132, 159, 161
Laue	95, 96, 106, 133
lc(line color)	178
lc(linecolor)	175, 179
License agreement	191, 196
line color(lc)	178
linecolor(lc)	175, 179
linewidth	175
LU 分解	83, 85 , 91
lw(linewidth)	175
L グルタミン酸	103
L 体	103

M

M87 銀河	72
Matplotlib モジュール	215
matplotlib	215
Microsoft Visual Studio 2019	184
Microsoft Visual Studio Community 2019	184
Microsoft アカウント	183
Montage viewer	175, 176
MultiPak	175, 176

N

ND フィルタ	18
numpy	210, 212–214

O

OS	180
----	-----

P

pause	178
pause -l	178
PCR 法	126
PCR 法の確実性	125
Phi5000 VersaProbe	175
pip install matplotlib	215
plot	173
pt(ポイント)	175
Python	i, 203

R

rgbcolor	175, 178
----------	----------

S

set hidden3d	174, 175
set isosamples	174
set xrange	174
set yrange	174
Si2p ピーク	176
SiO ₂ 酸化膜	179
splot	174, 175

T

T-T 理論	90, 226, 228, 229
--------	-------------------

U

u(using)	178
Unicode(UTF-8)	206
UNIX	180
using(u)	178
UTF-8	206

V

Visual Studio 2019	184
Visual Studio Community 2019	183, 184, 191
VLBI(超長基線電波干渉計)	72

W

w l(with line)	179
with line(w l)	179

X

XPS 装置 (光電子分光装置)	175
X 線 CT	i, 41, 93, 107, 111 , 113, 117, 147
X 線結晶構造解析	112, 117, 118

Z

zip ファイルを展開	197
-------------	-----

あ

アインシュタイン	10, 72, 73
アハラノフ-ボーム効果	18
アルマ望遠鏡	70, 72
アンインストール	169
鋳型 DNA(テンプレート DNA)	125
位相	104, 228
位相切り替え法	66-68, 71
位相問題	92, 112
一次元の逆格子	25
一次元の周期関数	25, 26
一次元のフーリエ級数	25
1 次変換	77
位置ベクトル	55, 135, 136
一周期にわたる積分	139
一般相対性理論	72
イベント・ホライズン・テレスコープ (EHT)	72, 73
インストール	166, 167, 171
インタープリター	203
インタラクティブモード (対話モード)	206, 207, 213, 215
インタラクティブモード (対話モード)	205, 206
インデント	210
インラインホログラフィー	13
上三角行列	83-85, 88, 91
上三角成分	146
エクスポート	175, 179
江崎玲於奈	131
エバルト	90, 95, 97, 102, 134, 217, 232
エバルト-ラウエ理論	90, 103, 217, 226, 228, 229
エバルト球	95, 98 , 98, 99, 102
エバルトの反射条件	95, 97 , 99, 101, 102, 132, 134, 135, 137, 138
エンコード方式	206, 208, 213
演習問題	211-213
円周率	211
オイラー	i, 1, 7, 88
オイラー数 (ネイピア数)	9
オイラーの公式	i, 1 , 9, 19, 21-23, 28-30, 33, 36, 42, 48, 53, 81, 104, 138, 141
凹レンズ	13, 14
オーティエ	90
オペレーティングシステム	180

か

カール	92
開口合成法	i, 65-67
開口数	13
階乗	208, 209
外積 (ベクトル積)	55, 57, 136
回折角	65
解像度	40
回転行列	5, 6, 77-79, 81, 82
回転操作	8, 78
ガウシアン (正規分布)	175
ガウス	i, 1, 7
ガウス-ジョルダンの消去法	91
ガウスの消去法	i, 82, 84, 87, 91, 143, 144, 214
ガウス平面 (複素数平面)	i, 1 , 7-9, 50, 78, 81
可干渉性 (コヒーレンシー)	16
拡大係数行列	83 , 87, 143, 146
角度の計算	133
仮想的周期関数	114, 120, 122
加藤範夫	90
加法定理	5, 81
ガボール	13, 93
ガボール型ホログラフィー	13
カルダーノ	1
関数の積の微分	141
感度因子	69, 71
奇関数	27, 42
菊田惺志	90
基線	66
基線長	67
基本並進ベクトル	31, 32, 34, 41, 43, 44, 46, 96 , 101, 102, 104, 105, 107, 108, 112, 117, 134, 139
逆行列	9, 11, 91, 145
逆空間	95, 99, 107, 115, 116, 119, 122
逆空間像	38 , 115, 116, 119, 122
逆格子	i, 25, 95, 99, 136
逆格子基本ベクトル	31, 32, 34, 41, 43, 44, 46, 97 , 101, 102, 104, 105, 107, 108, 112, 117, 137
逆格子原点	97, 98, 102, 105, 106, 109, 217
逆格子点	97-99, 102, 105, 106, 109, 217
逆格子ベクトル	136
境界条件	223
共役複素数	2, 3
共役複素数 (複素共役)	2 , 25, 31, 45
行列	i, 6, 77
行列式	60, 83 , 83, 136 , 219
行列の用途	77
行列力学	92
極表示	2
虚数単位	1
キラリティー	61, 103
キラル	61
空間周波数	40
偶関数	27, 42
クーリー	25
クーリー-トューキーアルゴリズム	25
グニュープロット	169
グラフィック・ユーザー・インターフェイス	180
グラフの描画	215
クラマース-クロニツヒの関係	10
グリシン	103
グレゴリー	19
クロスターム	57, 58, 61-63, 101, 105, 107 , 108, 109
ゲズ	73
結合法則	77, 78
結晶構造因子	41, 112, 117
結晶の消滅則	95
結晶の対称性	95

原始関数 (原始関数)	42	シリコンウェハー	179
原始関数 (原始関数)	42	人工超格子	132
ゲンツェル	73	数式エディター	i, 153
原点からの距離	135	数値計算による検証	36
スネルの法則	121	スカラー三重積	58, 59, 136, 137
交換法則	56, 57, 77, 82 , 82	スカラー積 (内積)	55, 56, 133
講義録	161	スクリプトファイル	207
講義録のアップデート	127	スクリプトモード	207
格子面間隔	95, 100	スネルの法則	121, 217, 220
高速フーリエ変換	25, 65, 116	スパッタ回数	176
後退代入	84, 88, 91, 144–146	スパッタリング	175
光電子強度 (counts/sec)	176	すばる望遠鏡	66
光電子スペクトル	175, 179	正規分布 (ガウシアン)	175
光電子分光装置 (XPS 装置)	175	正規分布曲線	172
高良和武	90	正弦関数	26, 215
光路差	133	正弦余弦変換	6
コーマック	107, 111 , 113, 117, 119, 120	正則行列	83, 87
国立天文台	72	正方行列	11
コヒーレンシー (可干渉性)	16	摂動	229
コマンドプロンプト	208	漸近線	219
コメントアウト	176, 178–180	前進消去	83, 91, 144–146
コメント文	176, 210	線の色の指定	175
固有値	222, 223, 225	線の太さの指定	175
固有値/固有ベクトル問題 (固有値問題)	77, 88	双曲線	219
固有値問題	222, 223, 225	ソースコード	212
固有値問題 (固有値/固有ベクトル問題)	77, 88 , 90		
固有ベクトル	222, 223	た	
コンパイラー	203	ターゲット DNA	126
コンパイル	163	対角成分	146
さ		対角成分	83
サイン関数	215	対称性	95
作業フォルダー	208	体心立方格子	104, 112 , 114, 115
サブルーチンライブラリー	223	対物鏡	65
サリドマイド	103	対物レンズ	65
クーロン	136	ダイヤモンド	112, 121
ニュートン	136	ダイヤモンド型格子	112 , 114, 115
三角関数	135	太陽電波干渉計	71, 75
磁場	136	対話モード (インタラクティブモード)	206, 207, 213, 215
電場	136	対話モード (インタラクティブモード)	205, 206
三原色	175	ダウンロード	170
三次元の周期関数	34, 35	高木-トウパンの式	90, 226, 228, 229
三次元のフーリエ級数	34	高木佐知夫	90, 226
参照光	14 , 15, 17, 18	高木理論	90, 226, 228, 229
サンメーション 21, 24, 27, 28, 36–38, 41, 45, 46, 48 , 48, 49, 78		高木理論 (高木-トウパンの式)	90, 92 , 103
散乱ベクトル (反射ベクトル)	101	単位行列	9
シェヒトマン	73	単位胞	31, 33, 34, 46, 95 , 104, 105, 107, 108
指数関数	135	単色化	66
指数法則	22, 48, 135	超音波ホログラフィー	18
磁束密度	136	超長基線電波干渉計 (VLBI)	72
磁束量子	18	超平面	82
下三角行列	84, 85, 91	直線の交点	134
下三角成分	144–146	直線の方程式	134
下向き法線	221	直交行列	11
質問と回答	125	ティセリウス	126
質問と回答 2021	133	テイラー	19
自動実行ファイル (gp ファイル)	178–180	テイラー展開	i, 19 , 50, 51
射影	133	ディラック	51, 103
周期関数	25	テスト用ファイル	197
収差補正	13	デルタ関数	51
周波数フィルター	66	電気泳動法	126
重力加速度	133	電子顕微鏡	13
シュレディンガー	103	電子線ホログラフィー	18
シュレディンガー方程式	229	電子の波動性	18
準結晶	73	電子の粒子性	18
消滅則	95, 104, 105	電子密度	41, 47, 50, 112–115, 117, 118, 120, 121
ジョブス	127	電子密度の射影	41, 113 , 113, 115, 117, 118, 120, 121
		転置行列	9, 11
		電波干渉計	i, 65 , 66–68, 70–72, 75, 76, 107, 151

- テンプレート DNA(鋳型 DNA) 125
 電離層 72
 ド・モアブル 7
 ド・モアブルの定理 7
 等価な格子点 96
 動力学理論 217, 231
 動力学理論基本方程式 217, 231
 凸レンズ 13, 14
 外村彰 18
 朝永振一郎 131
 トューキー 25
- な**
- 内積 (スカラー積) 55, 56, 133
 ナノテクノロジー 132
 波の連続 217
 二次元の周期関数 31, 32
 二次元のフーリエ級数 31
 二波近似 217
 入射角 96, 97, 101, 102, 106
 ニュートン 133
 ニュープロット 169
 ネイピア数 (オイラー数) 9
 ネガ 14
 ノーベル物理学賞 2020 73
 野辺山宇宙電波観測所 71, 75
 野依良治 61, 103
- は**
- ハーフミラー 13, 14
 ハイゼンベルク 92, 103
 ハイゼンベルグ描像 229
 バインディングエネルギー 179
 ハウプトマン 92
 ハウンズフィールド 107, 111, 119
 掃き出し法 91
 橋爪弘雄 90
 波数 218
 波数ベクトル 97, 98, 101, 102, 105, 135, 218
 破損したホログラム 16, 40, 75
 ハッブル宇宙望遠鏡 66
 パワーポイント 153
 反射角 96, 97, 101, 102, 106
 反射ベクトル (散乱ベクトル) 101
 半透鏡 13, 14
 ビームスプリッター 14
 左手系 59, 61, 103
 秀丸エディタ 165–167
 ヒトゲノム 125
 ファインマン i, 2, 10, 131, 132
 フーリエ i, 25, 73
 フーリエ級数 i, 25, 28, 33, 42, 57, 107, 138
 フーリエ級数展開 36
 フーリエ級数の係数 33, 138, 139
 フーリエ係数 29
 フーリエ正弦級数 27, 42
 フーリエ積分 42
 フーリエ変換 73
 フーリエ変換型ホログラフィー 16, 18
 フーリエ変換像 38, 41, 107, 114–117, 119, 122
 フーリエ余弦級数 27, 42
 複素共役 2, 3
 複素共役 (共役複素数) 2, 25, 31, 45
 複素数表示のフーリエ級数 28, 31, 33, 48
 複素数平面 (ガウス平面) i, 1, 7–9, 50, 78, 81
 不斉触媒 61, 103
 物体光 14, 15, 17, 18
 プライマー 125
- ブラッグ (ウィリアム・ヘンリー) 95, 107, 119
 ブラッグ (ウィリアム・ローレンス) 95–97, 99, 101, 102, 104, 106, 107, 117, 119
 ブラッグケース 220, 221, 224
 ブラッグの条件式 95, 97, 99
 ブラッグの反射条件 95, 97, 99, 101, 102, 132, 135
 ブラックホール 72, 73
 ブロッホの定理 217
 ブロッホ波 217, 219
 分解能 40
 分散面 218, 219
 分配法則 4, 56–58, 108
 平行 6 面体 59
 平行四辺形の面積 136
 平面 134
 平面の交点 134
 平面の方程式 82, 134
 平面波 135
 ベクトル積 (外積) 55, 57, 136
 ベクトルの演算 i, 133
 偏角 2
 偏光因子 219
 ペンローズ 73
 ペンローズ・タイル 73
 ポイント (pt) 175
 望遠鏡の口径 65
 法線ベクトル 135
 ホーキング 73
 ポジ 14
 ホログラフィー i, 13, 93, 151
 ホログラム 13, 14, 16, 17, 75
 ボンベリ 1
- ま**
- マクローリン 19
 マクローリン展開 i, 2, 19, 20–24, 50, 51, 210
 松下正 90
 丸山ワクチン 127
 右手系 55, 59, 61, 103
 ミラー指数 99
 ミラーの作図法 99
 無限級数 211
 メソッド 215
 面心立方格子 104, 112, 114, 115
 面積の計算 136
 面法線 83
- や**
- 湯川秀樹 131
 余弦関数 26
 余弦定理 8
- ら**
- ライプニッツの公式 211
 ライル 66, 73, 107
 ラウエ 88, 90, 95, 96, 102, 106, 133, 217, 231, 232
 ラウエケース 220, 223
 ラウエ点 226
 ラウエの条件式 95
 ラウエの反射条件 95, 96, 99, 101, 102, 106, 132–134, 137, 138
 ランダムプライマー 125
 量子力学 229
 レーザー 13
 レニンガー 232
 レニンガースキャン 232
 連立 1 次方程式 77, 82, 85, 87, 91, 134, 135, 214
 ローレンツ点 219

ローレンツカ

136

わ

ワード (Word)

153