Charge 1

Jean-Baptiste Bertrand

19 janvier 2022

$$H_p \frac{1}{2m} = \left\{ \vec{p} \cdot \underbrace{\left[\vec{p} - \frac{q}{c} \vec{A} \right]}_{\vec{\Pi}} \right\}^2 + qV(\vec{R})$$

$$(\vec{\sigma} \cdot \vec{\pi})^2 = \vec{\pi} \cdot \vec{\pi} + i\vec{\sigma} \cdot (\vec{\pi} \times \pi)$$

Preuve:

$$\sigma_i^2 = 1$$

$$\sigma_i \sigma_j = -\sigma_j \sigma_i$$

$$\sigma_1 \sigma_2 = i\sigma_3$$

$$(\vec{\sigma} \cdot \vec{\pi})^2 = \sum_{ij} \sigma_i \pi_i \sigma_j \pi_j = \sum_{ij} + \sum_{i \neq j}$$

... Pas le temps de retranscrire

$$\vec{\pi} \times \vec{\pi} \begin{pmatrix} f_x \\ f_y \\ f_z \end{pmatrix} = \left(\frac{\hbar}{i} \vec{\nabla} - \frac{q}{c} \vec{A} \right) \times \left(\frac{\hbar}{i} \vec{\nabla} - \frac{q}{c} \vec{A} \right) \begin{pmatrix} f_x \\ f_y \\ f_z \end{pmatrix}$$

$$= \underbrace{\left(\frac{\hbar}{i} \right)^2 \nabla \times \nabla(f)}_{0} - \frac{q}{c} \vec{A} \times \frac{\hbar}{i} \nabla(f) - \frac{\hbar}{i} \nabla \times \nabla \frac{q}{c} \vec{A}(F) + \underbrace{\left(\frac{q}{c} \right)^2 \vec{A} \times A(f)}_{0}$$

Expenssion du produit vectorielle : On se rend compte que sur A ou que sur f

$$= -\frac{\hbar}{i} \frac{q}{c} \underbrace{\boldsymbol{\nabla} \times \mathbf{A}}_{\mathbf{B}}(f)$$

$$H_p = \frac{1}{2m} \left(\vec{p} - \frac{q}{c} \mathbf{A} \right)^2 + \frac{i \vec{\sigma}}{2m} \cdot \left(-\frac{\hbar}{i} \frac{q}{c} \mathbf{B} \right) + qV(\mathbf{R})$$

Le 2eme terme est genre $S \cdot B$ ou dequoi

$$Y_0^0 = \frac{1}{\sqrt{4\pi}}$$

1 Spineurs et mesures

$$[\psi](\vec{r}) = Ne^{-\alpha r^2/2} \begin{pmatrix} \sin\theta\cos\varphi + \sin\theta\sin\varphi \\ 1 + \cos\theta \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \psi_+(\vec{r}) \\ \psi_-(\vec{r}) \end{pmatrix}$$
$$\psi_0(\vec{r}) = f_0(\mathbf{r}) \sum_{l,m} Y_l^m(\theta, \varphi) a_{lm\sigma}$$
$$\mathcal{N}([\phi]) = \int d^3r \Big(|\psi_+(\mathbf{r})|^2 + |\psi_-(\mathbf{r})|^2 \Big) = \int dr r^2 \Big(\sum_{lm\sigma} f_0(r)^2 |a_{lm\sigma}|^2 \Big)$$
$$P(l, m, \sigma) = \frac{1}{\mathcal{N}[\psi]} \times \int dr r^2 f_0(r)^2 |a_{lm\sigma}|^2$$

Formule d'échange

2 particules 2 états $\psi_a \psi_b$

$$\langle \psi_a | \psi_b \rangle$$

$$\psi_s(x_1, x_2) = S\psi_a + \psi_b$$

$$\left\langle \Delta x^2 \right\rangle_s = \frac{1}{2} \int \mathrm{d}x_1 \mathrm{d}x_2 (x_1 - x_2)^2 \left[\psi_a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* + s\psi \right] a(x_2)^* \psi_b(x_1)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_1) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* + s\psi_a(x_2)^* \psi_b(x_1)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \\ \times \left[\psi_a(x_1) \psi_b(x_2) + s\psi_a(x_2) \psi_b(x_2) \right] a(x_1)^* \psi_b(x_2)^* \psi_b(x$$

$$= \frac{1}{2} \int dx_1 dx_2 (x_1 - x_2)^2 \left[|\psi_a(x_1)|^2 |\psi_b(x_2)|^2 + |\psi_a(x_2)|^2 |\psi_b(x_1)|^2 + s \left(\psi_b(x_1)^* \psi_a(x_1) \psi_a(x^2)^* \psi_b(x_2) + \psi_a(x_1)^* \psi_b(x_1) \psi_b(x_2)^* \psi_a(x_2) \right) \right]$$

$$= \langle \Delta x^2 \rangle_d - 2s |\langle x \rangle_{ab}|^2$$

Premier terme : = $\int \mathrm{d}x_1 \mathrm{d}x_2 (x_1-x_2)^2 |\psi_a(x_1)|^2 |\psi_b(x_2)|^2$

Donc:

$$\begin{cases} \text{bosons}: & \left\langle \Delta x^2 \right\rangle_{\text{bosons}} = \left\langle \Delta_x^2 \right\rangle_d - 2 |\langle x \rangle_{ab}|^2 \\ \text{fermions}: & \left\langle \Delta x^2 \right\rangle_{\text{fermions}} = \left\langle \Delta_x^2 \right\rangle_d + 2 |\langle x \rangle_{ab}|^2 \end{cases}$$

Méthode variationnelle

$$H = \frac{p^2}{2m} + \frac{1}{2}kx^2$$

$$\psi_E(x) = \begin{cases} a^{-\frac{1}{2}}\cos(\pi x/2a) & |x| < a \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$E(a) = \langle \varphi_E | H | \varphi_E \rangle$$

$$E(a) = \int dx - \frac{\hbar^2}{2m} \varphi_E(x) \partial^n \varphi_E(x) + \int dx \frac{1}{2} k x^2 \varphi_E(x)^2$$

$$E(a) = \frac{hbar^2}{2km} \int dx (\partial_x \varphi_E)^2 + V(a)$$

$$E(a) = \frac{\hbar^2 \pi^2}{8ma^2} + ka^2 \left(\frac{1}{6} - \frac{1}{pi^2}\right)$$

$$E(a_0) = \frac{1}{2}\hbar\omega \left(\frac{\pi^2 - 6}{3}\right)^2$$

Ce qui est plus grand que la véritable valeur, soit $\frac{1}{2}\hbar\omega$

$$H = \frac{p^2}{2m} - \frac{e^2}{r}$$

$$e^2 = \frac{q^2 4\pi}{\epsilon_0}$$

$$R(r) = a_0^{-3/2} f(p)$$

$$f(\rho) = \frac{1}{\rho^2 + b^2}, \rho = \frac{r}{a_0}$$

$$p \sim \frac{\hbar}{a_0 b}$$
 $r \sim a_0 b$

$$E(b) = ? = \alpha_1 \frac{\hbar^2}{ma_0^2 b^2} - \alpha_2 \frac{e^2}{a_0 b}$$

$$\Psi(r,\theta,\varphi) = \frac{1}{\sqrt{4\pi}} \mathcal{N}R(r)$$

$$\langle \Psi | \Psi \rangle = \mathcal{N}^2 \int_0^\infty R^2(r) r^2 \mathrm{d}x$$

$$= \mathcal{N}^2 \int_0^\infty \frac{r^2}{\left(\left(\frac{r}{a_0}\right)^2 + b^2\right)^2} \mathrm{d}r$$

$$r = b\tilde{r}$$

$$= \mathcal{N}^2 \underbrace{\int_0^\infty \frac{b^3 \tilde{r}^3 d\tilde{r}}{b^4 \left(\left(\frac{\tilde{r}}{a_0}\right)^2\right)^2}}_{\text{cste} \times \frac{1}{b}} = \mathcal{N}^2 \frac{1}{?b}$$

$$E(b) = \langle \Psi | H | \Psi \rangle = \frac{\hbar^2}{4ma_0^2 b^2} - \frac{2e^2}{\pi a_0 b}$$
$$\frac{\partial E}{\partial b} = -2\frac{\hbar^2}{4ma_0^2 b^2} + \frac{2e^2}{\pi a_0 b^2} = 0$$

$$\frac{i}{b_0} = \frac{4e^2ma_0}{\pi\hbar^2}$$

$$E(b_0) = -4me^4 = \text{Il a tout effacé}:)$$

Particules identiques

$$\varphi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin\left(\frac{nx\pi}{a}\right)$$

$$E_n = \frac{\hbar k_n^2}{2m}$$

$$k_n = \frac{n\pi}{a}$$

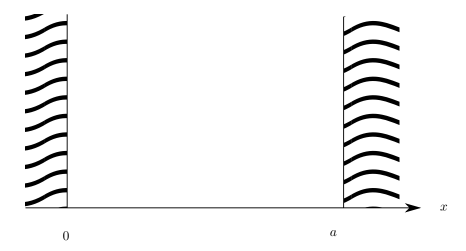


FIGURE 1 – Puit de potentiel

$$|\Psi_b\rangle = |\varphi_1\rangle \otimes |\varphi_1\rangle$$

$$|\Psi_f\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[|\varphi_1\rangle \otimes |\varphi_2\rangle - |\varphi_2\rangle \otimes |\varphi_1\rangle \right]$$

Hamiltonien total

$$H = H_1 + H_2$$

$$E_b = \langle \Psi_b | H | \Psi_b \rangle = \langle \varphi_1 | H_1 | \varphi_1 \rangle \langle \varphi_1 | \varphi_1 \rangle + \langle \varphi_1 | \varphi_1 \rangle \langle \varphi_1 | H | \varphi_1 \rangle = 2E_1$$

$$E_{f}=\frac{1}{2}\left(\left\langle \varphi_{1}\right|\left\langle \varphi_{2}\right|-\left\langle \varphi_{2}\right|\left\langle \varphi_{1}\right|\right)\left(H_{1}+H_{2}\right)\left(\left|\varphi_{1}\right\rangle \left|\varphi_{2}\right\rangle +\left|\varphi_{2}\right\rangle \left|\varphi_{1}\right\rangle\right)=\frac{1}{2}\left(E_{1}+E_{2}+E_{2}+E_{1}\right) \text{ Il a encore effacé le tableau :}\left(\frac{1}{2}\left(\left\langle \varphi_{1}\right|\left\langle \varphi_{2}\right|-\left\langle \varphi_{2}\right|\left\langle \varphi_{1}\right|\right)\left(H_{1}+H_{2}\right)\left(\left|\varphi_{1}\right\rangle \left|\varphi_{2}\right\rangle +\left|\varphi_{2}\right\rangle \left|\varphi_{1}\right\rangle\right)$$

Ajout d'une perturbation $W = \langle alpha \langle delta(x_1 - x_2) \rangle$

$$\Psi_f(x_1, x_2) = -\Psi_f(x_2, x_1) \implies \Psi_f(x_1, x_1) = 0$$

$$E_b^{(1)} = \langle \Psi_b | W | \Psi_b \rangle = \int dx_1 dx_2 \Psi_b(x_1, x_2)^* \alpha \delta(x_1 - x_2) \Psi_b(x_1 x_2)$$

$$= \alpha \int dx_1 |\psi_b(x_1, x_1)|^2 = \frac{3\alpha}{2a}$$

1 Perturbation dépendante du temps

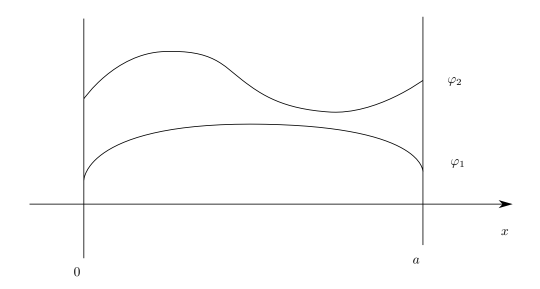


FIGURE 1 – Puit de potentiel 2 2

$$\varphi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{\pi nx}{a} \quad (n \ge 1)$$

$$W(t) = \begin{cases} 0 & t < 0\\ qE_0xe^{-t/\tau} & t \ge 0 \end{cases}$$

$$\mathcal{P}_{1\to 2}(t\to\infty)=?$$

$$\mathcal{P}_{1\to2}(t) = \frac{1}{\hbar^2} \left| \int_0^t \left\langle \varphi_2 \right| W(s) \left| \varphi_1 \right\rangle e^{i(E_{2-E_1)s/\hbar}} \mathrm{d}s \right|^2$$

$$= 1\frac{1}{2} \left| \int_0^t e^{-\left(\frac{1}{\tau} - i\omega_{12}\right)s} ds \right|^2 \left\| \left\langle \varphi_2 \right| q E_0 X \left| \varphi_i \right\rangle \right\|^2$$

$$\frac{(qE_0)^2}{\hbar^2} \frac{1}{\omega_{12}^2 + \frac{1}{\tau^2}} \left| \int_0^a x \frac{2}{a} \sin\left(\frac{2\pi x}{a} \sin\left(\frac{\pi x}{a}\right) \mathrm{d}x\right) \right|^2$$

$$\cos(a \pm b) = \cos a \cos b \mp \sin a \sin b$$

$$\cos(a-b) = \cos(a+b) = 2\sin a \sin b$$

$$\int_{u} x \cos(ax) dx = [\cos(ax)] - \int \cos(ax) dx$$

$$=\frac{256}{81\pi^4} \left(\frac{qE_0a}{\hbar}^2\right)^2 \frac{1}{\omega_{12}^2 + \frac{1}{\tau^2}}$$

On suppose une perturbation stationnaire $W=qE_0X$

$$\left|\varphi_{1}^{(1)}\right\rangle = \left|\varphi_{1}\right\rangle - \sum_{p \neq 1} \frac{\left\langle\varphi_{p}\right|W\left|\varphi_{i}\right\rangle}{E_{i} - E_{f}} \left|\varphi_{p}\right\rangle$$

$$\mathcal{P}_{1\to 2} = \left\| \left\langle \varphi_2 \middle| \varphi_1^1 \right\rangle \right\|^2 = \left| \frac{\left\langle \varphi_2 \middle| W \middle| \varphi_1 \right\rangle}{E_1 - E_2} \right|^2 = \frac{(qE_0)^2}{\hbar^2}$$

Épisode 0

Jean-Baptiste Bertrand

11 janvier 2022

1 Spin de l'electron : 2 confirmations

Problème de S-f de qqch

La théorie de Bohr n'est pas relativiste. C'est un problème si on considère que les éléctrons vont à $\sim 10^6$ m/s. Si on iclus la relativité, les niveaux d'énériges sont décallés correctement, cependant, la dégénéressance n'est pas levée comme observé expérimentalement.

POur arriver à le faire, on doit considérer l'effet Zeeman.

L'effet Zeeman est la levé des dégénéressance par l'application d'un champ magnétique.

$$-l \leq m \leq l$$

2l + 1 Projections possibles

Il y a toujours un nombre impair de projections.

On suppose que la sep des niv de H est similaire à celle de l'effet Zeeman.

On a donc pensé à l'ajout du nombre quantique du spin pour explique cette levé de dégénéressance.

$$|n,l,m\rangle \rightarrow |n,l,m,m_s\rangle$$

Équation de dirac

$$i\hbar\psi = H\psi \; \psi = \psi(\vec{r},t)$$

Épisode 2

Jean-Baptiste Bertrand

18 janvier 2022

Spineurs, bases et rerésentations

ECOC:
$$X, Y, Z, S_z, (S^2) : \mathcal{E}_{\vec{r}} \otimes \mathcal{E}_s = \mathcal{E} \mid \vec{r}, s \rangle$$
 (1)

$$ECOC: P_x, P_y, P_z, S_z; |\vec{p}, s\rangle$$
 (2)

$$ECOC: H_0, \mathbf{L}^2, L_z, S_z; |n, l, m, s\rangle$$
(3)

Relation de fermeture dans \mathcal{E} :

$$1 = 1_{\vec{r}} \otimes 1_S = \int d^3r \, |\vec{r}\rangle \, \langle \vec{r}| \otimes \sum_{\epsilon} |\epsilon\rangle \, \langle \epsilon|$$
$$\implies 1 = \sum_{\epsilon} \int d^3r \, |\vec{r}\epsilon\rangle \langle \vec{r}, \epsilon|$$

Preuve très similaire pour les autres bases.

$$|\psi\rangle = 1 |\psi\rangle = \sum_{\epsilon} \int \mathrm{d}^3 r |\vec{r}, \epsilon\rangle \underbrace{\langle \vec{r}, \epsilon | \psi\rangle}_{\Psi_{\epsilon}(\vec{r})}$$

Représentation matricielle :

$$|\psi\rangle = \int d^3r \begin{pmatrix} \psi_+(\vec{r}) \\ \psi_-(\vec{r}) \end{pmatrix} |\vec{r}\rangle$$
$$\langle \vec{r} | \psi \rangle = \begin{pmatrix} \psi_+(\vec{r}) \\ \psi_-(\vec{r}) \end{pmatrix} = [\psi] (Spineur!)$$
$$\langle \psi | = \int d^3r (\psi_+^*(\vec{r}) - \psi_-^*(\vec{r})) \langle \vec{r} |$$

$$|\psi\rangle = 1 |\psi\rangle = \sum_{\epsilon} \sum_{n,l,m} |n,l,m,\epsilon\rangle \overbrace{\langle n,l,m,\epsilon|\psi\rangle}^{C_{n,l,m,\epsilon}}$$
 (4)

si

$$|\vec{r}\rangle\langle n, l, m| = R_n, l(r)Y_l^m(\theta, \phi)$$

$$\langle \vec{r} | \psi \rangle = \sum_{n,l,m} \sum_{\epsilon} \underbrace{\langle \vec{r} | n,l,m \rangle}_{R_n,l(r)Y_l^m(\theta,\phi)} | \epsilon \rangle C_{n,l,m,\epsilon} = \sum_{n,l,m} \begin{pmatrix} c_{n,l,m,+} R_n, l(r)Y_l^m(\theta,\phi) \\ c_{n,l,m,-} R_n, l(r)Y_l^m(\theta,\phi) \end{pmatrix}$$

Norme

$$\langle \psi | \psi \rangle = \int \mathrm{d}^3 r [\psi^*] [\psi]$$

Produit interieur

$$\langle \psi | \phi \rangle = \int \mathrm{d}^3 r[\psi^*][\phi]$$

Élément de matrice

$$\begin{split} \langle \Psi | \mathbb{K} A \mathbb{K} | \Phi \rangle &= \sum_{\epsilon, \epsilon'} \int \mathrm{d}^3 r \mathrm{d}^3 r' \underbrace{\langle \psi | \vec{r}', \epsilon' \rangle}_{\psi_{\epsilon}^*(\vec{r}')} \underbrace{\langle \vec{r}', \epsilon' | A | \vec{r}, \epsilon \rangle}_{A_{\epsilon' \epsilon}(\vec{r}', \vec{r})} \underbrace{\langle \vec{r}', \epsilon' | \psi \rangle}_{\psi_{\epsilon}(\vec{r})} = \int \mathrm{d}^3 r \mathrm{d}^3 r' [\psi^*] \llbracket A \rrbracket [\phi] \\ L_z \to_{|\vec{r}\rangle} \frac{\hbar}{i} \frac{\partial}{\partial \varphi} \to \varepsilon_{\vec{r}} \otimes \varepsilon_{\epsilon} = \frac{\hbar}{i} \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial \phi} & 0 \\ 0 & \frac{\partial}{\partial \phi} \end{pmatrix} \end{split}$$

Mesure

La quatrième postula reste valable :

$$|\psi\rangle : \text{ vecteur d'état}$$

$$\mathcal{P}(\underbrace{a_n}_{\text{val dicrete d'un obs}}) = |\langle \varphi_n | \psi \rangle|^2$$

$$d\mathcal{P}(\underbrace{\alpha}_{\text{val continue d'un obs}}) = |\langle \omega_\alpha | \psi \rangle|^2 d\alpha$$

$$val \text{ continue d'un obs}$$

$$\mathcal{P}(a_n) = \sum_{i=1}^{g_n} |\langle \varphi_n^i | \psi \rangle|^2$$

Dans notre cas, qui est une combinaisons de discret et continue, on a :

$$\mathrm{d}\mathcal{P}(\vec{r},\pm) = |\langle \vec{r}, \pm | \psi \rangle|^2 \mathrm{d}^3 r$$

$$\mathcal{P}_{\pm} = \int \mathrm{d}\mathcal{P} = \int \mathrm{d}^3 r |\psi(\vec{r})|^2$$
Si $[\psi] = \begin{pmatrix} \psi_+(r,\theta,\varphi) \\ \psi_-(r,\theta,\varphi) \end{pmatrix}$

$$\mathcal{P}_{\vec{L}^2} = \left| \int \sum_{l',m'} Y_l^{m*} a_{l',m',+}(r) Y_{l'}^{m'} \mathrm{d}\Omega \right|^2 + \left| \int \sum_{l',m'} Y_l^{m*} a_{l',m',-}(r) Y_{l'}^{m'} \mathrm{d}\Omega \right|^2$$

Épisode 3

Jean-Baptiste Bertrand

19 janvier 2022

Projection sur n,l,m

$$|\psi\rangle = \mathbb{1}|\psi\rangle$$

$$= \sum_{n,l,m,\epsilon} |n,l,m,\epsilon\rangle \underbrace{\langle n,l,m,\epsilon|\psi\rangle}_{c_{n,l,m,\epsilon}}$$

$$\langle \vec{r}|\psi\rangle = \sum_{n,l,m,\epsilon} \underbrace{\langle \vec{r}|n,l,m,\epsilon\rangle}_{R_{n,l}(r)Y_l^m(\theta,\varphi)} |\epsilon\rangle c_{n,l,m,\epsilon}$$

$$= [\psi] = \sum_{n,l,m} \begin{pmatrix} c_{n,l,m,+}R_{n,l}(r)Y_l^m(\theta,\varphi) \\ c_{n,l,m,-}R_{n,l}(r)Y_l^m(\theta,\varphi) \end{pmatrix}$$

$$[\psi] = \sum_{l,m} \begin{pmatrix} a_{n,l,+}(r)Y_l^m(\theta,\varphi) \\ a_{n,l,-}(r)Y_l^m(\theta,\varphi) \end{pmatrix}$$

$$d\mathcal{P}_{\epsilon}(l,m) = ?$$

$$\boxed{\mathbf{L}^2Y_l^m = l(l+1)\hbar^2Y_l^m}$$

$$\boxed{L_zY_l^m = m\hbar Y_l^m}$$

$$d\mathcal{P}_{\epsilon}(l,m) = \left| \int Y_l^{m*} \sum_{l',m'} a_{l',m',\epsilon}(r)Y_{l'}^{m*} d\Omega \right|^2 r^2 dr$$

$$\boxed{\int Y_l^{m*}Y_{l'}^{m'} d\Omega = \delta_{ll'}\delta_{mm'}}$$

$$\mathcal{P}_{\epsilon}(l,m) = \int r^2 \mathrm{d}r |a_{l,m,\epsilon}(r)|^2$$

$$\mathcal{P}(l,m) = \sum_{\epsilon} \mathcal{P}_{\epsilon}(l,m)$$

$$\mathcal{P}(l)\epsilon_{|m| \le l\mathcal{P}(l,m)} = \sum_{|m| \le l} \int r^2 (|a_{l,m,+}(r)|^2 + |a_{l,m,-}(r)|^2) dr$$

Composition du moment cinétique

Généralisation et mise en contexte

 $\vec{P_i}$ n'est pas conservé s'il y a de l'interaction. Ce n'est donc pas un bon nombre quantique.

Si le système satisfait :

$$\sum_i \mathbf{P}_i = \mathbf{P}_T$$

Alors

$$\frac{\mathrm{d}\mathbf{P}_T}{\mathrm{d}t} = 0$$

. Ce qui signigie que \mathbf{P}_T est un bon nombre quantique

$$W_{so} \approx \lambda \left(L_z S_z + \underbrace{L_x S_x + L_y S_y}_{\frac{1}{2}L_+ S_- + \frac{1}{2}L_- S_+} \right)$$

 $L_z(m)$ et $S_z(\epsilon)$ ne sont plus des bons nombre quantiques. Le moment cinétique peut être passsé de l'un à l'autre. Cepandant le moment cinétique total, comme toujours, est conservé. On utilise donc le spin total comme nouveau nombre quantique

$$J = L + S$$

ECOC:
$$\mathbf{L}^2, L_z, S_s \rightarrow \mathbf{L}^2, \mathbf{J}^2, J_z$$

 $\{|l, m, \epsilon\rangle\} \rightarrow \{|l, J, m\rangle\}$

Un exemple simple où cette base pourrait être utilisé est la composition de deux spin.

Épisode 4

Jean-Baptiste Bertrand

28 janvier 2022

Compostition du moment cinétique

Exemple simple : composition de spins $\frac{1}{2}$

E.C.O.C :
$$\mathbf{S}_1^2 \ \mathbf{S}_2^2 \ S_{1z} \ S_{2z}$$

 $\left|\frac{1}{2},\epsilon_1\right>\otimes\left|\frac{1}{2},\epsilon_2\right> = \left|\frac{1}{2},\frac{1}{2};\epsilon_1,\epsilon_2\right> \rightarrow |\epsilon_1,\epsilon_2\rangle \quad \text{Car les spins sont toujours } 1/2 \text{ dans notre cas}$

$$\mathbf{S}_{1}^{2} |\epsilon_{1}, \epsilon_{2}\rangle = \frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} + 1 \right) \hbar^{2} |\epsilon_{1}, \epsilon_{2}\rangle$$
$$\mathbf{S}_{1z} |\epsilon_{1}, \epsilon_{2}\rangle = \frac{\epsilon}{2} \hbar |\epsilon_{1}, \epsilon_{2}\rangle$$

nouvel E.C.O.C :
$$\mathbf{S}_1^2$$
 , \mathbf{S}_2^2 , \mathbf{S}^2 , S_z

On peut vérifier qu'il commutent tous entre eux mais on le feras pas.

On peut également vérifier la complétion. On va le vérifier plus tard.

Cela induit nécessairement une nouvelle base

$$\left|\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, S, M\right\rangle \to \left|S, M\right\rangle$$

$$\begin{split} |S,M\rangle &= \mathbb{1} |S,M\rangle \\ |SM\rangle &= \sum_{\epsilon_1,\epsilon_2} |\epsilon_1,\epsilon_2\rangle \langle \epsilon_1,\epsilon_2| \, |S,M\rangle \end{split}$$

Les coefficient de cette expression sont appelées Clebsch-Gordan

$$\mathbf{S}^{2} | S, M \rangle = S(S+1)\hbar^{2} | S, M \rangle$$

 $S_{z} | S, M \rangle = M\hbar | SM \rangle$

$$S \ge M \ge -S$$

Contrainte
$$S_z |\epsilon_1, \epsilon_2\rangle = (S_{1z} + S_{2z}) |\epsilon_1, \epsilon_2\rangle = \underbrace{\left(\frac{\epsilon_1}{2} + \frac{\epsilon_2}{2}\right)}_{M\hbar} |\epsilon_1, \epsilon_2\rangle$$

$$\implies M_{\max} = \frac{1}{2} + \frac{1}{2} = 1$$

$m \backslash S$	1 (triplet)	0 (singulet)	
1	$ 1,1\rangle = +,+\rangle$		
0	$ 1,0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}[+-\rangle + -+\rangle]$	$ 0,0\rangle = +,-\rangle - -+\rangle$	
-1	$ 1,-1\rangle = \rangle$		

Pour savoir comment les nouveau opérateur agissent sur les vecteur, on expirme les nouveaux vecteur et opérateurs en fonctions des anciens

$$\mathbf{S}^{2} |1,1\rangle = (\mathbf{S}_{1} + \mathbf{S}_{2})^{2} |+,+\rangle = (\mathbf{S}_{1}^{2} + \mathbf{S}_{2}^{2} + 2\mathbf{S}_{1}\mathbf{S}_{2}) |+,+\rangle = \left(\mathbf{S}_{1}^{2} + \mathbf{S}_{2}^{2} + 2(\underbrace{S_{1x}S_{2x} + S_{1y}S_{2y}}_{S_{1+}S_{2+} + S_{1-}S_{2+}} + S_{1z}S_{2z})\right) |+,+\rangle$$

On fait le produit scalaire et on retrouver S_{\pm}

$$|0,0\rangle = \alpha |+,-\rangle + \beta |-+\rangle$$

On a les contraintes $\alpha^2+\beta^2=1$ et $\frac{\alpha}{\sqrt{2}}+\frac{\beta}{\sqrt{2}}=0$ par orthogonalité.

Généralisation à des spins plus grands : spins J_1 et J_2 fixées

L'idée reste la même. On part d'un acien ECOC

ECOC:
$$\mathbf{J}_{1}^{2}$$
, J_{2}^{2} , J_{1z} , J_{2z}

Base $|J_1, m_1\rangle \otimes |J_2, m_2\rangle \rightarrow |J_1, J_2; m_1, m_2\rangle$

$$\mathbf{J}_1^2 |J_1 J_2 m_1 m_2\rangle = J_1 (J_1 + 1) \hbar^2 |J_1 J_2 m_1 m_2\rangle$$

$$\mathbf{J}_{1z} |J_1 J_2 m_1 m_2\rangle = m_1 \hbar |J_1 J_2 m_1 m_2\rangle$$

nouvel ECOC
$$\mathbf{J}_1^2$$
, \mathbf{J}_2^2 , \mathbf{J}^2 , J_z

$$-J \le M \le J$$

On fait le même changement de base avec les coefficients de Clebsch-Gordan. Au lieu d'une somme sur epsilon on doit maintenant sommer sur tout les m_1 et m_2

On trouve, de manière similaire a précédement

$$M = m_1 + m_2$$

Encore une fois, on veut maintenant trouver les nouveau vecteurs prorpes.

$M \backslash J$	$J_1 + J_2$	$J_1 + J_s - 1$
$M_{\text{max}} = J_1 + J_2$	$ J_1+J_2,J_1+J_2\rangle$	
$J_1 + J_2 - 1$	$ J_1+J_2,J_1+J_2-1\rangle$	$ J_1+J_2-1,J_1+J_2-1\rangle$
• • • •		
$-J_1 - J_2$	$ -J_1-J_2,-J_1-J_2\rangle$	

$$|J_1 + J_2, J_1 + J_2\rangle = |J_1, J_2; J_1, J_2\rangle$$

$$\underbrace{J_{-}}_{J_{1-}+J_{2-}}\underbrace{|J_{1}+J_{2},J_{1}+J_{2}\rangle}_{J_{1},J_{2};J_{1},J_{2}} = \hbar\underbrace{\sqrt{(J_{1}+J_{2})(J_{1}+J_{2}+1)-(J_{1}+J_{2})(J_{1}+J_{2}-1)}}_{2(J_{1}+J_{2})}|J_{1},J_{2};J_{1},J_{2}\rangle$$

 $J_{1-}+J_{2-}$ S'applique et donne aussi des longues racines, je suis pas trop sur de la conclusion... On verifié que ça marche je crois

1 Théroème de composition du moment cinétique

Si \mathbf{j}_1 et J_2 deux moments cinétiques alors les valeurs propres à J^2 et J_z sibt telles que

$$J = J_1 + J_2, J_1 + J_2 - 1, \dots, |J_1 - J_2|$$

 $-J < M < J$

vecteur propres:

$$|J,M\rangle = \sum_{m_1} \sum_{m_2} |J_1,J_2;M_1,M_2\rangle\langle J_1,J_2;M_1,M_2| |J,M\rangle$$

2 Exemple, compostition d'un moment orbitale etd'un spin

$$\mathbf{J}_{1} = \mathbf{L}; \quad J_{2} = \mathbf{S}$$

$$L^{2} |l, m_{2}\rangle \otimes \left| \frac{1}{2}, m_{2} \right\rangle = \hbar^{2} l(l+1) |l, s, m_{1}, m_{2}\rangle$$

$$S^{2} |l, s, m_{1}, m_{2}\rangle = \frac{\hbar^{2}}{2} \cdot \cdots |\rangle$$

$$\cdots$$

$$\mathbf{J} = \mathbf{L} + \mathbf{S}; \quad J_{\mathbf{z}} = L_{\mathbf{z}} + S_{\mathbf{z}}$$
$$J = l + \frac{1}{2} \text{ et } J = l - \frac{1}{2}$$

Table 1 – tableau des vecteur propre

$m \backslash J$	$l + \frac{1}{2}$	$l-\frac{1}{2}$	
$l + \frac{1}{2}$	$\left l + \frac{1}{2}, l + \frac{1}{2} \right\rangle$		
$l-\frac{1}{2}$			

3 Opérateur scalaires et vectoriels (théorème de Wigner-Eckart)

Opérateur scalaire Si A est scalaire $\implies [A, \vec{J}] = 0$

Ex
$$J^2$$

$$[J^2, \vec{J}] = [J \cdot J, \vec{J}] = \vec{J} [\vec{J}, \vec{J}] + [\vec{J}, \vec{J}] \vec{J} = 0$$

Si A est scalaire $[A,J^2]=\vec{J}[A,\vec{J}]+\vec{J}[\vec{J},A]=0$

Opérateur vectoriel

 \vec{V} est vectoriel

$$[J_i, V_j] = i\hbar \epsilon_{ijk} J_i V_j$$

1 Théorème de Wigner-Eckart

 ${\bf v}$ est vectroiel si $[J_i, v_i] = i\hbar\epsilon_{ijk}V_k$

 ${\bf J}$ est vectoriel. Si ${\bf J}={\bf L}+{\bf S},\,{\bf S},\,{\bf L}$ le sont aussi

$$[J_i, L_j + S_j] = [J_i, L_i] + [J_i, S_i] = i\hbar \epsilon_{ijk} (L_k + S_k)$$

$$[J_x, V_x] = 0$$

$$\begin{split} [J_x,v_y] &= i\hbar V_z \\ [J_x,\underbrace{V_x \pm i V_y}_{V_+}] &= \mp \hbar V_z \end{split}$$

$$[J_z, V_z] = 0$$

$$\mathcal{P}_{\mathcal{E}} = \sum_{\mathbf{m}} |k, j, m\rangle\!\langle k, j, m|$$

$$\mathcal{P}_{\mathcal{E}}V_{\mathbf{z}}\mathcal{P}_{\mathcal{E}} = \alpha P_{\mathcal{E}}J_{z}P_{\mathcal{E}}$$

$$\langle k, j, m | V_{\pm} | k', j', m' \rangle = \pm \frac{1}{\hbar} \langle k, j, m | [J_z, V_p m] | k', j', m' \rangle$$

frac12

2 Charge

2.1 Composition de 2 spins

$$H_1 \otimes H_1 = H_2 \oplus H_2 \oplus H_0$$

$$|j_1 - j_2| = 0 \le H \le j_1 + j_2 = 2$$

J=2

$$|2. + 2\rangle |1, +1; 1, +1\rangle$$

$$|2,-2\rangle = |1,-1;1,-1\rangle$$

$$\begin{array}{ccccc} M/S & 2 & 1 & 0 \\ +2 & |2,+2\rangle & & \\ +1 & |2,+1\rangle & |1,+1\rangle & & \\ 0 & |2,0\rangle & |1,0\rangle & |0,0\rangle \\ +1 & |2,-1\rangle & |1,-1\rangle & \\ +1 & |2,-2\rangle & & \end{array}$$

Table 1 – Tableau de toutes les valeurs possible

$$J_{-}|2,+2\rangle = \hbar\sqrt{2(2+1)-2(2-1)}|2,+1\rangle = (J_{1-}+J_{2-}|1,+1,1,+1\rangle) = \hbar\sqrt{1(1+1)-1(1-1)}|1,0;1,+1\rangle + \hbar\sqrt{2}|1,+1,1,0\rangle$$

$$|2,\pm 1\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|1,\pm 1,1,0\rangle + |1,0,1,\pm 1\rangle)$$

$$J_{1}|2,+1\rangle = \hbar\sqrt{2(2+1)-1(1-1)}|2,0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(J_{1-}+J_{2-}[|1,+1,1,0\rangle + |1,0;1,+1\rangle])$$

$$= \frac{\hbar}{\sqrt{2}}\Big[\sqrt{2}|1,0,1,0\rangle + \sqrt{2}|1,1,1,-1\rangle + \sqrt{2}|1,0,1,0\rangle + \sqrt{2}|1,1,1,-1\rangle\Big]$$

$$|2,0\rangle = \frac{1}{\sqrt{6}}(|1,-1,1,1\rangle + |1,1,1,-1\rangle + 2|1,0,1,0\rangle)$$

On a fini la première colone!

$$|1,+1\rangle = \alpha |1,+1,1,0\rangle + \beta |1,-;1,+1\rangle$$

$$J_{+} |1,+1\rangle = 0 = \hbar \sqrt{2}\alpha |1,+1,1,0\rangle + \hbar \sqrt{2} |1,0,1,+1\rangle$$

$$\Rightarrow \alpha = -\beta$$

$$|1,+1\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|1,+1;1,0\rangle - |1,0;1,+1\rangle)$$

$$|1,-1\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} |1,-1;1,0\rangle - |1,0;1,-1\rangle$$

$$J_{-} |1,+1\rangle = \cdots \Rightarrow |1,0\rangle \frac{1}{\sqrt{2}}(|1,+1;1,-1\rangle - |1,-1;1,+1\rangle)$$

$$|0,0\rangle = \alpha |1,0,1,0\rangle + \beta |1,+1,1,-1\rangle + \gamma |1,-1,1,+1\rangle$$

$$0 = J_{-} |0,0\rangle = \hbar \alpha \sqrt{2} + \cdots \Rightarrow \alpha + \beta + \alpha + \gamma = 0$$

$$\Rightarrow |0,0\rangle = \frac{1}{\sqrt{3}}[|1010\rangle - |11;1-1\rangle - |1,-1,1,+1\rangle]$$

(On a utlisé la normalisation comme 3eme équation)

'Opérateur vectoriles

 \vec{v} est vectoriel si $[v_{,i}, V_j] = i\hbar\epsilon_{ijk}$

sous-espace : $\mathcal{E}(k,j) = \left\{ \left| k,j,m \right\rangle, m = -j,\cdots,j \right\}$

$$P_{\mathcal{E}} = \sum_{j=1}^{j} |k, j, m\rangle\langle k, j, m|$$

$$P_{\mathcal{E}}\vec{v}P_{\mathcal{E}} = \alpha P_{\mathcal{E}}\vec{J}P_{\mathcal{E}}$$

On considère $P_{\mathcal{E}}^2 \vec{J} \cdot \vec{v}$

$$= P_{\mathcal{E}} \vec{J} P_{\mathcal{E}} \vec{v} P_{\mathcal{E}} = \alpha P_{\mathcal{E}} \vec{J} \cdot \vec{J} P_{\mathcal{E}} \equiv \alpha$$

$$\implies \langle \vec{J} \cdot \vec{v} \rangle_{\mathcal{E}(k,j)} = \alpha j(j+1)\hbar^2$$

Application Multiplet des spins et facteur de???

Atomes à plusieurs éléctrons

$$\vec{L} = \sum_{i=1}^{z} \vec{L}_i \quad \vec{S} = \sum_{i=0}^{z} \vec{S}_i$$

$$\vec{J} = \vec{L} + \vec{S}$$

$$\mathcal{E}(k,j) \to \mathcal{E}(E_0,L,S,J) \to \{|E_0,L,S,J,M\rangle \quad J \ge M \ge -J\}$$

champ mangétique

$$H = H_0 - \gamma \sum_{i=1}^{z} \left(\vec{L}_i + g \vec{S}_i \right) \cdot \vec{B}$$

dans
$$\mathcal{E}(E_0, L, S, J) : P_{\mathcal{E}} \left[-\gamma \left(\vec{L} + g \vec{S} \right) \right] P_{\mathcal{E}} = -\gamma \alpha_L \vec{J} - \gamma g \alpha_s \vec{J}$$

On remplace \vec{L} et \vec{S} par $\alpha \vec{J}$ dans le Hamiltonien

On réécrit les α s en fonction de produit scalaires.

Les produits scalairs impliquent de calculer :

$$<\vec{L}^2>_{\epsilon}=L(L+1)\hbar^2 \quad <\vec{L}\cdot\vec{S}>_{\epsilon_0}=?$$

Si
$$\vec{L} + \vec{S} = \vec{J} \implies \vec{J}^2 = \vec{L}^2 + \vec{S}^2 + 2\vec{S} \cdot \vec{L} \implies \vec{L} \cdot \vec{S} = \frac{1}{2} \left(J^2 - L^2 - s^2 \right)$$

On a finalement que

$$H = H_0 - \gamma g_L \vec{J} \cdot \vec{B}$$
 dans $\mathcal{E}(E_0, L, S, J)$

Si ${f B}$ est orienté en z on trouve

$$H = H_0 - \gamma g_{\rm L} J_{\rm z} B \implies H \left| E_0, L, S, J, M \right\rangle = \left(H_0 - \gamma g_{\rm L} M \hbar B \right) \left| E_0, L, S, J, M \right\rangle$$

Théorie des parturbation

En général,

$$H|\psi\rangle = E|\psi\rangle$$

n'est pas soluble exactement.

On prend

$$H = \underbrace{H_0}_{\text{soluble}} + \underbrace{W}_{\ll H}$$

$$H_0 |\varphi_n\rangle = E_n^0 |\varphi_n\rangle \quad \langle \varphi_n | \varphi_n' \rangle = \delta_{nn'}$$

on pose $w = \lambda \bar{w} \quad \lambda \ll 1$

On postule

$$E = E_n^0 + \lambda E^{(1)} + \lambda^2 E^{(2)} + \cdots$$
$$|\psi\rangle = |\varphi_n\rangle + \lambda \left|\varphi^{(1)}\right\rangle + \lambda^2 \left|\varphi^{(2)}\right\rangle + \cdots$$

Choix:

$$\langle \varphi_n | \psi \rangle = 1 = \underbrace{\langle \varphi_n | \varphi_n \rangle}_{1} + 0 + 0 + \cdots$$

$$(H_0 + \lambda \bar{W}) \left[|\varphi_n\rangle + \lambda \left| \varphi^{(1)} \right\rangle + \lambda^2 \left| \varphi^{(2)} \right\rangle + \cdots \right] = \left(E_{\lambda^0} + \lambda E^{(1)} + \lambda^2 E^{(2)} + \cdots \right) (|\varphi_n\rangle + \lambda \left| \varphi^{(1)} \right\rangle + \lambda^2 \left| \varphi^{(2)} \right\rangle + \cdots)$$

$$O(\lambda^{0}): \quad H_{0} |\varphi_{n}\rangle = E_{n}^{0} |\varphi_{n}\rangle$$

$$O(\lambda^{1}): \quad H_{0} |\varphi^{(1)}\rangle + \bar{W} |\varphi_{n}\rangle = E_{n}^{0} |\varphi^{(1)}\rangle + E^{(1)} |\varphi\rangle \implies \cdots \implies E^{(1)} = \langle \varphi_{n} | \bar{W} |\varphi_{n}\rangle$$

$$O(\lambda^2): \quad H_0 \left| \varphi^{(2)} \right\rangle + \bar{W} \left| \varphi^{(1)} \right\rangle = E_n^? ? + ? + ? \implies \cdots$$

Bon, je note pas tout ça, je l'ai déjà fait une fois, pas une deuxième

$$\implies \left| \varphi^{(1)} \right\rangle = \sum_{g_n} \sum_{m \neq n} \frac{\left| \varphi_m \right\rangle \left\langle \varphi_m \right| \bar{W} \left| \varphi_n \right\rangle}{E_n^0 - E_m^0}$$

$$\implies E^{(2)} = \sum_{g_n} \sum_{m \neq n} \left\| \frac{\langle \varphi_n | \bar{W} | \varphi_n \rangle}{E_n^0 = E_m^0} \right\|^2$$

Théorie des perturbation (?)

Il fait un rappel de la théorie des perturbation, qu'on a fait au dernier cours

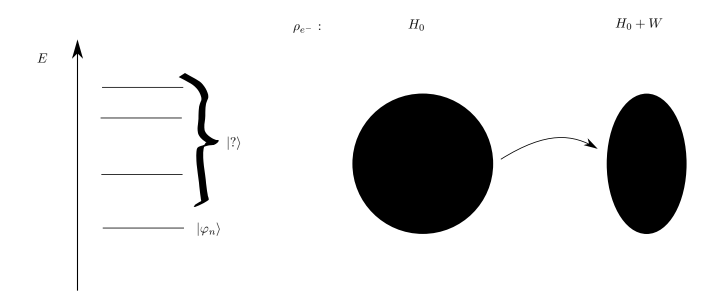


Figure 1 – spectre énérgétique

Cas dégénéré

On pose :

$$|\varphi_{n,\alpha}\rangle = \sum_{i=1}^{g_n} c_{n,i}^{\alpha} |\varphi_n^i\rangle$$

On fait un chanement de base pour utilisel les ket α au lieu d'utiliser les ket i

$$H_0 |\varphi_n, \alpha\rangle = E_n^0 |\varphi, \alpha\rangle$$

$$H_{0}\left|\varphi^{(1)}\right\rangle + W\left|\varphi_{n,\alpha}\right\rangle = E_{n}^{0}\left|\varphi_{n}^{i}\right\rangle + E^{(1)}\left|\varphi_{n,\alpha}\right\rangle$$
$$\left\langle\varphi_{n}^{i}\right|H_{0}\left|\varphi^{(1)}\right\rangle + \left\langle\varphi_{n}^{i}\right|W\left|\varphi_{n,\alpha}\right\rangle = \left\langle\varphi_{n}^{i}\right|E_{n}^{0}\left|\varphi_{n}^{i}\right\rangle + \left\langle\varphi_{n}^{i}\right|E^{(1)}\left|\varphi_{n,\alpha}\right\rangle$$

$$\sum_{i=1}^{g_n} \left\langle \varphi_n^i \middle| \bar{W} \middle| \varphi_n^{i\prime} \right\rangle \left\langle \varphi_n^{i\prime} \middle| \varphi_{n,\alpha} \right\rangle = E^{(1)} \left\langle \varphi_n^i \middle| \varphi_{n,\alpha} \right\rangle$$

C'est essentiellement un produit matriciel

$$\det\left(P_{\mathcal{E}}\left(\bar{W}=E^{(1)}\mathbb{F}\right)P_{\mathcal{E}}\right)=0\to E^{(1)}$$
 valeur propres

On va se limiter en ordre 1 en énérgie, et donc en ordre 0 en état dans le cadre du cours.

L'odre 0 n'est pas trivial même à l'ordre 0 dans le cas dégénéré.

Algorithme

 \sin

$$H = H_0 + W$$

si $|\varphi_n\rangle$ est non-dégénéré : formule sinon

$$E_0 = E_n^0 + \lambda E_\alpha^{(1)}$$

Application : structure fine de l'atome ${\cal H}$

rappel: eq dirac:

$$(c\vec{\alpha} \cdot \vec{p} + \beta mc^2 + V(r))\psi = E\psi \quad V = -\frac{e^2}{r}$$

$$H_{sf} = \frac{\vec{p}^2}{2m} + V + \underbrace{W_{mv} + W_D + W_{SD}}_{\text{perturbation}}$$

$$\boxed{|n=1,l=0,n=0,\pm\rangle=|\varphi_{1s}\rangle}$$

$$|n=2,l=0,m=0,\pm\rangle=|2s\rangle$$

$$|n=2, l=1, m \in \{1, 0, -11\}, \pm \rangle = |2p\rangle$$

on définit

$$E_n^0 = -\frac{E_I}{n^2}$$
 $E_I = \frac{me^4}{2\hbar^2} = \frac{1}{2}mc^2\alpha^2$

et

$$\alpha = \frac{e^2}{\hbar c} \simeq \frac{1}{137}$$

$$\begin{array}{c|c}
\hline
2S, 2P & m = 2 \\
\hline
1S & m = 1
\end{array}$$

FIGURE 2 – spectre de l'atome d'hydrogene

Niveau 1s

$$\begin{split} E_{1s} &= E_{1s}^0 \left< 1,0,0,\pm |W_{mv} + W_0| 1,0,0,\pm \right> \\ &\left< 1,0,0| \otimes \left< 1,0,0 \right| \pm W_0 \left| 1,0,0 \right> \otimes \left| \pm \right> = \left< 1,0,0 \right| W_0 \left| 1,0,0 \right> \\ &= \int \mathrm{d}^3 r \left< 1,0,0 \right| W_D \left| \vec{r} \right> \left< \vec{r} \right| 1,0,0 \right> = \int \mathrm{d}^3 r \varphi_{1s}(r) \frac{\hbar^2 e^2 \pi}{2m^2 c^2} \delta(\vec{r}) \varphi_{1s}(r) = \frac{\hbar^2 e^2 \pi}{2m^2 c^2} \underbrace{\| \varphi_{1s}(0) \|^2}_{\frac{1}{\pi a_0^2}} = \frac{1}{2} m c^2 \alpha^4 \\ &\left< 1,0,0,\pm |\underbrace{W_{mv}}_{\frac{-\vec{p}^4}{8m^3 c^2}} \right| 1,0,0,\pm \right> \\ &\text{si } \underbrace{\frac{p^2}{2m} H_{0-V}}_{} \implies P^4 = (2m)^2 (H_0 - V)^2 = 4m^2 (H_0^2 - H_0 V - V H_0 + V^2) \\ &\left< 1,0,0 \right| W_{mv} \left| 1,0,0 \right> = -\frac{1}{2mc^2} \left< 1,0,0 \right| H_{0^2} - H_0 V - V H_0 + V^2 \left| 1,0,0 \right> = \\ &-\frac{1}{2mc^2} \left(E_{1s}^2 + E_{1s} \left< 1,0,0 \right| V \left| 1,0,0 \right> + \left< 1,0,0 \right| V^2 \left| 1,0,0 \right> \right) = -\frac{5}{8} m c^2 \alpha^4 \end{split}$$

(On obtien le résultat après avoir intergrés sur V)

Donc:

$$E_{1s} = E_{1S}^0 + \left(\frac{1}{2} - \frac{5}{8}\right) mc^2 \alpha^2$$

Niveau n=2

$$2s:\left|2,0,0,\pm\right\rangle,\quad g=2$$

$$2p:\left|1,2,(\pm1,0),\pm\right\rangle,\quad g=6$$

$$[\mathbf{L}^2, \mathbf{P}^4] = [\mathbf{L}^2, P^2 P^2] = p^2 [L^2, P^2] + [L^2, P^2] P^2$$

$$\mathbf{P}^2 = P_{r^2} + L^2 \implies \text{tout commute}$$

$$\implies P^4$$
 conserve l

$$[L^2, \mathbf{L} \cdot \mathbf{S}] = L^2, \mathbf{L}] \cdot + \mathbf{L}[\mathbf{L}, \mathbf{S}] = 0$$

$$\implies W_{so}$$
 conserve l

$$\langle \pm, 2, 0, 0 | W_D | 2, 0, 0, \pm \rangle = \langle 2, 0, 0 | W_d | 2, 0, 0 \rangle$$

$$\varphi_{2s}(r) = \frac{1}{\sqrt{8\pi a_0^3}} \left(1 - \frac{r}{2a_0}\right) r^{-\frac{r}{2a_0}}$$

$$(WsF) = \begin{pmatrix} 2x2 & 0 \\ 2x2 & 0 \\ 0 & 6x6 \end{pmatrix}$$

FIGURE 3 – matrice de Wsf

 H_{sf} ?

$$H_{\rm sf}\chi = E\chi$$

Atome H:

$$H_{\rm sf} = \frac{p^2}{2m} + V \underbrace{-\frac{{\bf p}^4}{8m^3r^2}}_{W_{mv}} + \underbrace{\frac{\hbar^2e^2\pi}{2m^2c^2}\delta({\bf r})}_{W_D} + \underbrace{\frac{e^2}{2m^2c^2r^3}{\bf L} \cdot {\bf S}}_{W_{so}}$$

Théorie des perturbations stationnaires

$$E_n^0 = -\frac{E_I}{n^2}; E_I = \frac{me^4}{2\hbar^2} = \frac{1}{2}mc^2\alpha^2$$

$$\alpha = \frac{e^2}{c\hbar} \approx \frac{1}{137}$$

$$1{\rm S}: E_{1s} = E_{1s}^0 + \left<1S\right| W_{mv} + W_D \left|1S\right> = E_{1S}^0 - \frac{1}{8} mc^2 \alpha^2$$

1S:
$$E_{2S}^{0} + |2S\rangle W_{mv} + W_{D} |2S\rangle = -\frac{5}{128} mc^{2} \alpha^{4}$$

$$\dim \mathcal{E}_{n=2} = 8 \to (W_{sf})_{\mathcal{E}_{n=2}}$$
à diagonaliser

$$(W_{sf})_{\mathcal{E}_{n=2}} = \begin{pmatrix} 2 \times 2 & 0\\ 0 & 6 \times 6 \end{pmatrix}$$

On a que

$$[\mathbf{L}, W_{mv}] = 0 \text{ car } [\mathbf{L}, \mathbf{P}^4] = 0$$

 W_{mv} est donc un opérateur scalaire

$$\langle 2, 1, m | W_{mv} | 2, 1, m \rangle = \langle 2, 1, m | -\frac{1}{2} \frac{(H_0 - V)^2}{mc^2} | 2, 1, m \rangle$$

$$= -\frac{1}{2mc^2} \left(E_2^{(0)2} + 2e^2 E_2^0 \left\langle \frac{1}{R} \right\rangle_{2p} + e^2 \left\langle \frac{1}{R^2} \right\rangle_{2P} \right) = -\frac{7}{384} mc^2 \alpha^4$$

$$\langle 2, 1, m | W_{so} | 2, 1, m \rangle = \langle 2, 1, m | \frac{e^2}{2m^2 C^2 r^3} \mathbf{L} \cdot \mathbf{S} | 2, 1, m \rangle$$

Les éléments de la matrice ne seront pas tous diagonaux cette fois dans le sous-espace d'interet car $\mathbf{S} \cdot \mathbf{L}$ ne commuter pas avec avec \mathbf{L}

$$= \frac{e^2}{2m^2c^2} \int \frac{r^2}{r^3} dr R_{21} R_{21} \langle 1, m | \mathbf{L} \cdot \mathbf{S} | 1, m \rangle$$

$$= \frac{e^2}{2m^2c^2} \int \frac{dr}{r} \left(\frac{1}{24a_0^3} \right) \left(\frac{r}{a_0} \right)^2 e^{\frac{r}{a_0}} \langle \mathbf{L} \cdot \mathbf{S} \rangle$$

$$= \xi_{2P} \langle \mathbf{L} \cdot \mathbf{S} \rangle$$

$$\langle L \cdot S \rangle = \left\langle \mathbf{J}^2 - \mathbf{L}^2 - \mathbf{S}^2 \right\rangle = h^2 \left[\frac{1}{2} J(J+1) - \frac{11}{8} \right]$$

Méthode variationnelles

Approache approximative à $H |\varphi_n\rangle = E_n |\varphi_n\rangle$

En générale, cette équation des difficile à solutionner.

H n'est pas toujours décomposable en H_0+W

 $W \sim H_0, W > H_0 \implies$ La théorie des perturbation n'est pas utile

Intuition phy
isque + considération \implies ket d'essai $|\psi_{\alpha}\rangle$ pour le fondamentale

 α est un esemble de paramètre variationnels.

Comme le ket d'essai n'est pas nécéssairement normalisé de base (puisqu'on le postule) on doit d'abord le normaliser.

Si le ket d'essai est une fonction de α , alors l'énergie de cette état aussi.

$$\frac{\langle \psi_{\alpha} | H | \psi_{\alpha} \rangle}{\langle \psi_{\alpha} | \psi_{\alpha} \rangle} = \langle H \rangle (\alpha)$$

On peut alors trouver l'état fondamentale en minimisant l'énérgie de notre ket.

$$\frac{\mathrm{d}\langle H\rangle}{\mathrm{d}\alpha}\bigg|_{\alpha_0} = 0$$

On alors que $|\alpha_0\rangle$ est un état fondamental.

On a, par définition de l'état fondamentale que

$$\langle H \rangle \geq E_0 \text{ où } = \iff |\psi_{\alpha}\rangle = |\Psi_0\rangle$$

Théorème de Ritz

Pour le ket d'essai $|\psi\rangle$ où $\langle H\rangle$ est un extremum

$$H \underbrace{|\psi\rangle}_{\text{État propre de }H} = \underbrace{\langle H\rangle}_{\text{Valeur propre}} |\psi\rangle$$

Cela suggère que l'équation de Shrödinger peut être trouvé par principe variationnel.

Exemple: oscillateur harmonique 1D

$$H = \frac{p^2}{2m} + \frac{1}{2}kx^2$$

les énérgies sont donnnes par $E_n = \hbar\omega \left(n + \frac{1}{2}\right)$

On sait que la fonction d'onde de l'état fondamentale doit être maximale en 0 et qu'elle doit s'annuler à l'infini. On postule donc que la solution est une gaussienne,

$$\langle x|\varphi_E\rangle = e^{-\alpha x^2}$$

On part de

$$\frac{\langle \varphi_E | H | \varphi_E \rangle}{\langle \varphi_E | \varphi_E \rangle} = \langle H \rangle (\alpha)$$

$$\int \varphi_E(\alpha) \left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}x^2} + \frac{1}{2} kx^2 \right) \varphi_E(\alpha) \mathrm{d}x$$

. . .

$$\left\langle H\right\rangle _{E}\left(\alpha\right)=\frac{_{2}^{3}\sqrt{\pi}\sqrt{\alpha}+\frac{K}{42^{3/2}}frac\sqrt{\pi}\alpha^{3/2}$$

$$\frac{\langle H \rangle}{\alpha} \bigg|_{\alpha_0} = 0 \implies \alpha_0 = \frac{1}{2\hbar} \sqrt{km}$$

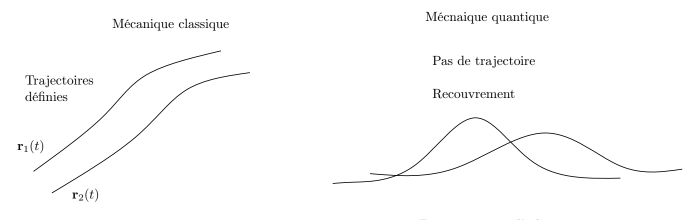
$$\left\langle H\right\rangle _{E}\left(\alpha_{0}\right)=\frac{\hbar}{2m}\alpha_{0}+\frac{k}{8}\frac{1}{\alpha_{0}}=\frac{1}{2}\hbar\omega$$

On trouve donc la bonne énérgie est la bonne fonction d'onde.

Si on aurait pris une aute fonction d'onde d'essai, on aurrait trouvé une fonction d'onde propre à l'Hamiltonien associée à une énérgie plus élevée.

Particules identiques

<u>Définition</u>: Des particules identiques ont la même mase, charge et spin... etc. Rien ne distingue une de l'autre.



Dégénéressance d'échange

FIGURE 1 – Mécanique clasique versus quantique

Cas simples avec n=2

Les particules "1" et "2" sont des les états $\left|\varphi_r^1\right>$ et $\left|\varphi_{r'}^2\right>$ respectivement

Espace de Hilbert

$$\mathcal{E}^{\otimes 2} = \mathcal{E}^1 \otimes \mathcal{E}^2$$

Dégénéresance d'échange

$$\left|\varphi_{r}^{1}\right\rangle \otimes \left|\varphi_{r'}^{2}\right\rangle = \left|\varphi_{r}^{1}, \varphi_{r'}^{2}\right\rangle$$

On prend le vecteur $|\Psi\rangle = a_1 |\varphi_r^1, \varphi_{r'}^2\rangle + a_2 |\varphi_{r'}^1, \varphi_r^2\rangle$

Avec $|a_1|=|a_2|$ Comme dicté par le postulat de symétrisation

La dégénérecese d'échange induit l'utilité des opérateur de permutation P_{π} ou π représente les difféentes permutation.

Par exemple pour n=2 on a

$${P_{\pi}} = {1, P_{21}} = {P_{\pi 1}P_{\pi 2}}$$

$$P_{21} \left| \varphi_r^1, \varphi_{r'}^2 \right\rangle = \left| \varphi_r^2, \varphi_{r'}^1 \right\rangle$$

$$P_{21}^2 = 1$$

$$\implies P_{21} = P_{21}^{-1}$$

Hérmiticité de P_2

$$\left\langle \varphi_{i}^{1},\varphi_{j}^{2}\right|P_{21}^{\dagger}\left|\varphi_{i}^{1},\varphi_{j}^{2}\right\rangle =\left(\left\langle \varphi_{i}^{1},\varphi_{j}^{2}\right|P_{21}\left|\varphi_{i}^{1},\varphi_{j}^{2}\right\rangle \right)^{*}=\cdots=\delta_{ij'}\delta_{ji'}$$

Les état propres de opérateur de permutations sont les états complètement symétriques et les états complètement antisymétriques

$$\begin{cases} P_{21} |\Psi\rangle_{+} = |\Psi\rangle_{+} & \text{État symétrique} \\ P_{21} |\Psi\rangle_{-} = -|\Psi\rangle_{-} & \text{État antisymétrique} \end{cases}$$

On définit mainetanant deux projecteurs : S_{\pm}

$$S_{\pm} \equiv \frac{1}{2} (\mathbb{1} \pm P_{21})$$

On démontre facilement que $S_{\pm}^2 = S_{\pm}$

On trouve que l'effet de ces projecteur est de (anti)symétriser les états!

$$P_{21}S_{\pm} |\Psi\rangle = P_{21}\frac{1}{2}(\mathbb{1} \pm P_{21}) |\Psi\rangle = S_{\pm} |\Psi\rangle$$

On trouve la propriété importante que

$$S_{+S_{-}} = \frac{1}{4} (\mathbb{1} + P_{12}) (\mathbb{1} - P_{21}) = \frac{1}{4} (\mathbb{1} - P_{21}^2 + P_{21} - P_{21}) = 0$$

Ce qui est tout à fait logique car on projete sur des sous espace disjoint! On ne peux pas avoir des particules qui sont des bosons et des fermions en même temps.

$$\mathcal{E}_+^{\otimes 2} \cap \mathcal{E}_-^{\otimes 2} = 0 \qquad \mathcal{E}_+^{\otimes 2} \cup \mathcal{E}_-^{\otimes 2} = \mathcal{E}^{\otimes 2}$$

Septième postulat de la mécanique quantique; postulat de symétrisation

Les vecteurs d'était pour n=2 particules identiques sont soit symétriques (bosons) soit antisymétique (fermions)

Généralisation à plusieurs particules (n > 2)

$$\left|\varphi_{r_1}^2,\varphi_{r_2}^2,\cdots,\varphi_{r_n}^n\right\rangle \implies$$
 dégénéres
sance d'échange

$$|\Psi\rangle = \sum_{i}^{n!} a_i P_{\pi i} |\Psi_{\pi i}\rangle$$

$$|a_i| = |a_j| \forall i, j$$

Illustration avec $n \equiv 3$

$$P_{321} \left| \varphi_{r_1}^1, \varphi_{r_2}^2, \varphi_{r_3}^3 \right\rangle = \left| \varphi_{r_1}^3, \varphi_{r_2}^1, \varphi_{r_3}^2 \right\rangle = \left| \varphi_{r_2}^2, \varphi_{r_3}^2, \varphi_{r_1}^3 \right\rangle$$

Les P_{π} ne sont pas commutatif :

$$P_{132}P_{312}|1,2,3\rangle = P_{132}|3,1,2\rangle = |3,2,1\rangle$$

$$P_{321}P_{132}|1,2,3\rangle = P_{321}|1,3,2\rangle = |2,3,1\rangle$$

$$|3,2,1\rangle \neq |2,3,1\rangle \implies P_{\pi_i}P_{\pi_j} \neq P_{\pi_j}P_{\pi_i}$$

Les permutaitons peuvent toujours être décomposé en traspoition (échange de deux éléments seulement) Ex : $P_{321} = P_{132}P_{213}$. La parité d'une permutation correspond alors à la parité du nombre de transposition dont elle est composé.

En général $P_{pi} \neq P_{pi}^{\dagger}$ (n'est pas hérmitique) même si c'est le cas pour les transposition.

Unitarité :

$$P_{\pi}^{\dagger}P_{\pi}=\mathbb{1}$$

$$P_{321}^\dagger P_{321} = (P_{123} P_{213})^\dagger P_{321} = (P_{132} P_{213})^\dagger (P_{132} P_{213}) = P_{213}^\dagger P_{132}^\dagger P_{132} P_{213} = \mathbb{1}$$

La preve général suit exactement le même raisonement.

ON cherche les état symétique et antisymériques

$$P_{\pi} |\Psi\rangle_{\pm} = \pm^{\pi} |\Psi\rangle_{\pm}$$

On introduit encore une fois des projecteurs

$$S_{+} = \frac{1}{n!} = \sum_{\pi} P_{\pi}$$
 $S_{-} = \frac{1}{n!} \sum_{\pi} (-1)^{\pi} P_{\pi}$

$$S_{\pm}^{2} = \frac{1}{n!} \left(\frac{1}{n!} \sum_{\pi} \pm^{\pi} P_{\pi} \right) \sum_{p'} \pm^{\pi'} P_{\pi'} = \frac{1}{n!} \left(\frac{1}{n!} \sum_{\pi} \pm^{\pi + \pi'} \underbrace{P_{pi} P_{\pi'}}_{P_{\bar{\pi}}} + \cdots \right) = \frac{1}{n!} (S_{\pm} + \cdots) = \frac{n!}{n!} S_{\pm} = S_{\pm}$$

Molécules

La plupart des molécules sont des systèmes à plusieurs éléctrons (Sauf H_2^+)

On va s'interesser à l'orinige des molécules.

 $Ex: H_2$

- méthode des liaisons de valance
- méthode de LCAO-MO

On va commencer par regarder quelques ordres de grandeurs. Premièrement quand vous prenez une molécule de H_2 vous avec deux protons et deux éléctrons, les éléctrons sont $\sim 10^3$ fois plus léger que les éléctrons $(M \gg m)$.

Énérigie caracthéristique éléctronique

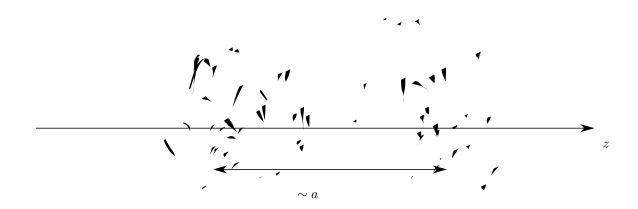


FIGURE 1 – Molécule avec des éléctrons confinées

$$\Delta z \sim a$$
 $\Delta p_z \Delta z \sim \hbar$ $\Delta p_z \sim \frac{\hbar}{a}$
$$E_w \sim \Delta E \sim \frac{3}{2} \frac{\Delta p_z^2}{2m} \sim \frac{\hbar^2}{ma^2}$$
 $A \sim 1 \text{Å} - 10 \text{Å}$ $E_e \sim 1 \text{eV}$

Énérgie vibrationelle

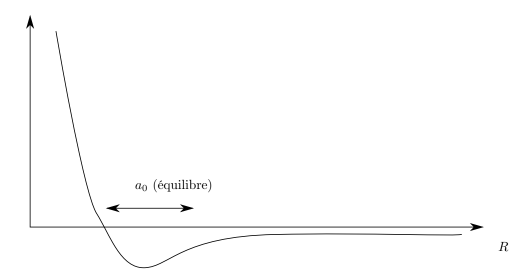


FIGURE 2 – Énérgie vibrationelle

On utilise $E_e \sim k_0 a^2 \sim \frac{\hbar^2}{ma^2}$

$$k_0 = \frac{E_e}{a^2} = \frac{\hbar^2}{2ma^2}$$

La j'ai pas vraiment le temps de retranscrire mais on arrive au fait que l'ordre de grandeur de la vitesse des noyeaux est très petit ($v_n \sim 10^{-4}v_e$). Les éléctrons voient des noyeaux statiques!

Énérgie rotationelle

La molécule à un moment d'inertie qui s'écrit

$$_im_ir_i^2$$

On peut voir l'énérgie de rotation comme celle d'un rotateur rigide.

$$E_{\rm rot} \sim \frac{\mathbf{L}}{2I} \sim \frac{\hbar^2}{Ma^2} \sim \underbrace{\frac{\hbar^2}{ma^2}}_{E_e} \frac{m}{M} \sim 10^{-4} E_e$$
 (ordre de l'infrarouge)

Hamiltonien su système

$$H = \underbrace{\sum_{i} \frac{p_{i}^{2}}{2m}}_{T_{e}} + \underbrace{\sum_{j} \frac{p_{j}^{2}}{2M_{j}}}_{T_{r_{s}}} + \frac{1}{2} \sum_{i \neq i'} \frac{e^{2}}{|\mathbf{r}_{i} - \mathbf{r}_{i}'|} 0 \sum_{ij} \frac{z_{j}e^{2}}{|\mathbf{r}_{i} - \mathbf{R}_{j}|} + \frac{1}{2} \sum_{jj'} \frac{z_{j}z_{j'}e^{2}}{|\mathbf{R}_{j}\mathbf{R}_{j'}|}$$

Approximation de Bhor-Oppenheimer ou diabatique : On traite T_n comme une perturbation

Parenthèse notation

$$R = \mathbf{R}_1 \cdots$$

$$r = \mathbf{r}_1 \cdots$$

$$\Psi(r,R) = \sum_{n} \Phi_n(R) \psi_n(r,R)$$

$$H_{e^-}\psi_m(r,R) \sim \epsilon_n(R)\psi_n(r,R)$$

L'énérige ne dépend que de la position (fixe) des noyeaux. $\epsilon_n(R_0)$ minimale pour le R_0 d'équilibre

Molécule de H_2

Méthode de H???-London :



 $|{\bf R}_1 - {\bf R}_2| \equiv R \to \infty$: Deux atomes de H isolés

FIGURE 3 – Méthode de H-L

Quand les deux atomes se rapproche, il y a un recouvrement des paquets d'ondes. Il faut doncutiliser la théorie des particules identiques! Il faut donc Antisymétrisé la fonction d'onde décrivant les éléctrons!

Fonction d'essai

$$\begin{split} \psi &\sim \varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2})\left|\epsilon_{1},\epsilon_{2}\right\rangle \\ \psi_{+}^{s}(\mathbf{r},R) &= \frac{\left[\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}+\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-R_{2})\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{1})\right]\left[\left|\uparrow\downarrow\right\rangle - \left|\downarrow\uparrow\right\rangle\right]}{\sqrt{2}} \\ \Psi_{-}^{t}(\mathbf{r},R) &= \frac{\left[\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2})-\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{2})\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}\right]}{\sqrt{2}-2S^{2}}\left|\uparrow\uparrow\right\rangle \quad (\pi=1) \\ \psi_{1}(\mathbf{r},R) &= \text{``}\left|\downarrow\downarrow\right\rangle(\pi=-1) \\ \psi_{+}^{t} &= \text{``}\left|\uparrow\downarrow\right\rangle + \left|\downarrow\downarrow\uparrow\right\rangle}{\sqrt{2}}(\pi=0) \\ S &= \int \mathrm{d}^{3}r\varphi_{1S}(\mathbf{r}-\mathbf{R}_{1})\varphi_{1S}(\mathbf{r}\mathbf{R}_{2}) = \mathrm{int\acute{e}grale}\ \mathrm{de\ recouvrement}} \\ \langle\psi_{\pm}|H_{e}(R)|\psi_{\pm}\rangle &= \epsilon_{\pm}(R) \\ &= 2E_{1S} + \frac{J(R)}{1\pm S^{2}} \pm \frac{K(R)}{1\pm S^{2}} \\ 2E_{1S} &= \sum_{i=1,2} \int \varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1}) \left(\frac{p_{i}^{2}}{2m} - \frac{2e^{2}}{|\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{2}|}\right) \varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1}) \mathrm{d}^{3}r_{i} \times \int \mathrm{d}^{3}r_{i}\varphi_{1S}^{2}(?) \\ J(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi_{1S}(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left\{\frac{-e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{2}-\mathbf{1}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} + \frac{e}{2|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right\} \\ K(R) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{2}-\mathbf{1}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} + \frac{e}{2|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{2}-\mathbf{1}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} + \frac{e}{2|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{2}-\mathbf{1}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} + \frac{e}{2|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{2}-\mathbf{1}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R}_{1})\varphi(\mathbf{r}_{2}-\mathbf{R}_{2}) \left[-\frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} - \frac{e^{2}}{|\mathbf{1}-\mathbf{2}|} \right] \\ V(r) &= \int \mathrm{d}^{3}r_{1}\mathrm{d}^{3}r_{2}\varphi(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{R$$

Molécules diatomiques

méthode de liaison de valance

fonction d'onde d'essai :

$$\psi_{1S}(\mathbf{r}_1 - \mathbf{R}_1)\varphi_{1S}(\mathbf{r}_2 - \mathbf{R}_2) | \epsilon_1 = \uparrow \downarrow, \epsilon_2 = \uparrow \downarrow \rangle$$

$$\left\langle \psi_{\pm}^{S_1+}\right|H_e\left|\psi_{\pm}^{S_1t}\right\rangle = 2E_{1S} + \frac{J(R)}{1\pm S^2} \pm \frac{K(R)}{1\pm S^2}$$

$$J(R) > 0 \qquad K(R) < 0$$

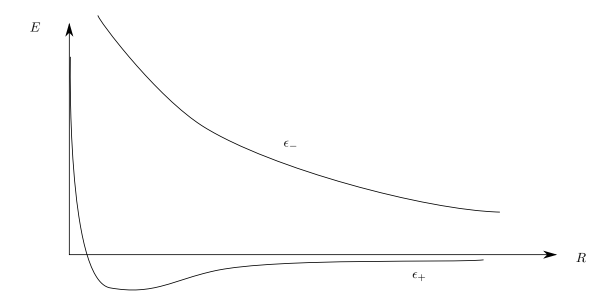


FIGURE 1 – Enérgie des différents états

Classification des états modéculaire

$$L_z = L_{1z} + L_{2z}$$
: Bon nombre quantique

$$[L_z, H] = 0$$

(La molécule est invariante sous rotation autour de l'axe des z)

$$L_z |\psi\rangle = \pm \hbar \Lambda |\psi\rangle$$

 Λ est la valeur absolue de la projection du spin en z

$$\begin{array}{ccccc}
\Lambda & 0 & 1 & 2 \\
\Sigma & \Pi & \Delta
\end{array}$$

Pour H_2 (fondamental H-L)

$$\begin{array}{c} \psi_+^S \to {}^1\Sigma_g \quad \text{geralde, pair} \\ \psi_1^t \to {}^3\Sigma_u \quad \text{ungerald, impair} \end{array}$$

 H_2 : Fonction d'onde d'essai pour l'orbitale moléculaire σ_g

$$\begin{split} \psi_{1s\sigma_g\epsilon}(\mathbf{r}) &= \frac{\varphi_{1S}(\mathbf{r} - \mathbf{R}_1 \varphi_{1S}(\mathbf{r} - \mathbf{R}_2)}{\sqrt{2(1+S)}} \ket{\epsilon} \\ \Psi_{1s\sigma_{\mu}^*\epsilon} &= [\quad - \quad] \ket{\epsilon} \\ L_z \psi_{S1\lambda\epsilon} &= \pm \lambda \psi_{1S\lambda\epsilon} \\ \lambda \quad 0 \quad 1 \quad 2 \\ \sigma \quad \pi \quad \delta \end{split}$$

$$H[1S^1] + H[1S^1] \to H_2[(1S_q)^2]$$

$$He[1S^2] + He[1S^2] \to He_2[(1s\sigma_g)^2, (1S_u^*)^2]$$

$$Li[1S^2, 2S^1] + Li[1S^2, 2S^1] \to Li_2[(1S\sigma_q)^2, (1S\sigma_u^*)^2, (2S_q)^2]$$

 Li_2 exsiste

 Be_2 n'existe pas

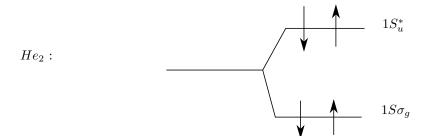


FIGURE 2 – niveaux hélium

Théorie des perturbation dépendante du temps

$$H = H_0 + W(t)$$

$$W(t) = \begin{cases} 0 & t < 0 \\ W(t), t \ge 0 \end{cases}$$

$$H_0 |\varphi_n\rangle = E_n |\varphi_n\rangle$$
 connu

$$|psi(t<0)\rangle = |\varphi_i\rangle$$
 (E_i)

Grâce à la perturbation, l'état vas se prommener dans l'espace des états. Le vecteur d'état va avoir un recouvrement non-nul avec d'autre vecteur d'état. On peut voir ça comme un enchevêtrement.

$$\mathcal{P}_{i\to f} = \left| \langle \varphi_f | \psi(t) \rangle \right|^2$$

Où $\psi(t)$ est régie par l'équation de Shrödinger.

$$i\hbar \frac{d}{dt} \left| \psi(t) \right\rangle = H(t) \left| \psi(t) \right\rangle$$

Exemples

- Effet photoéléctrique voir 1
- Diffusion par un pontentiel

Equation de Shrödinger et opérateur d'évolution

$$i\hbar \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \left| \varphi(t) \right\rangle = H(t) \left| \varphi(t) \right\rangle$$

$$|\varphi(t+\mathrm{d}t)\rangle = \underbrace{\left(\mathbb{1} - \frac{i}{\hbar}\mathrm{d}tH(t)\mathrm{d}t\right)}_{\equiv U(dt)\mathrm{opérateur\ d'évolution}} |\varphi(t)\rangle$$

$$U(t + dt) |\psi(0)\rangle = U(dt) |\psi(t)\rangle$$

$$U(t + dt) = U(dt)U(t)$$

$$U(t + dt) = \left(1 - \frac{i}{\hbar}H(t)dt\right)U(t)$$

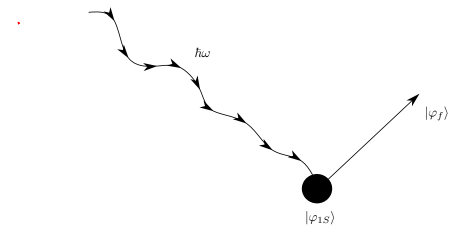


FIGURE 1 – Effet photoéléctrique

$$\frac{U(t+\mathrm{d}\,t)-U(t)}{\mathrm{d}\,t}=\frac{\mathrm{d}U}{\mathrm{d}t}=-\frac{i}{\hbar}U(t)$$

$$i\hbar \frac{\mathrm{d}U}{\mathrm{d}t} = H(t)U(t)$$

$$U^{\dagger}(\mathrm{d}t)U(\mathrm{d}t)=\mathbb{1}$$
 (unitaire)

Représentation d'interaction

$$U_I(t) \equiv U_0^{\dagger}(t)U(t)$$

$$U_0(t) = e^{\frac{H_0 t}{\hbar}}$$

$$i\hbar\frac{\mathrm{d}U_I}{\mathrm{d}t} = i\hbar\frac{\mathrm{d}U_0^+}{\mathrm{d}t}U(t) + i\hbar U_u^+ \underbrace{\frac{\mathrm{d}U}{\mathrm{d}t}}_{H(t)U(t)}$$

=??????????Résolution de merde

$$=-H_0U_0^{\dagger}U(t)+U_0^{\dagger}(H_0+W)$$

$$i\hbar \frac{\mathrm{d}U_I}{\mathrm{d}t} = U_0^{\dagger} W(t) U(t) = U_0^{\dagger} W(t) U_0 \cdots$$

$$i\hbar \frac{\mathrm{d}U_I}{\mathrm{d}t} = \underbrace{U_0^{\dagger}(t)W(t)U_0(t)}_{W_I(t)} U_I(t)$$

$$\mathcal{P}_{i\to f} = \left| \langle \varphi_f | \underbrace{U(t)}_{U_0(t)U_I(t)} | \psi(0) \rangle \right|^2$$

$$U_0^{\dagger}U(t)\bigg|_{t=0} = \mathbb{1}$$

$$U_0^{(\dagger)} = e^{(\dagger) - \frac{H_{?t}}{\hbar}}$$

$$\int dU_I(t) = -\frac{1}{i\hbar} \int_0^t W_I(t')U_I(t')dt'$$

$$U_I(t) = 1 - \frac{i}{\hbar} \int_0^t W_i(t') U_I(t') dt'$$

Ordre $0: W_I = 0$

$$U_I^(\dagger)=1\!\!1$$

Ordre 1 : $U_I^{(?)}(t)$

$$U_I(T) = \underbrace{\mathbb{1}}_{U_I^{(0)}} - \underbrace{\frac{i}{hbar} \int_0^t W_I(t) dt'}_{U_I^{(1)}(t)}$$

Ordre 2:

$$U_I(t)\mathbb{1} - \frac{i}{\hbar} \int_0^t W_I(t') \left[\mathbb{1} \frac{i}{\hbar} \int_0^{t'} W_I(t'') dt'' \right] dt'$$

$$U_{I}(t) = \mathbb{1} - \frac{i}{\hbar} \int_{0}^{t} W_{I}(t') dt' + \underbrace{\frac{i^{2}}{\hbar^{2}} \int_{0}^{t} \int_{0}^{t'} W_{I}(t') W_{I}(t'') dt' dt}_{U_{I}(1)(t)} + \cdots$$

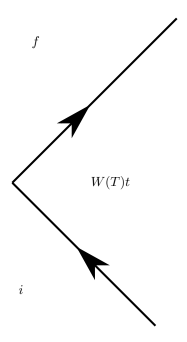
$$U_I^{(n)} = \left(\frac{i}{\hbar}\right)^n \int_0^t \cdots \int_0^{t_n} W_I(t_1) \cdots W_I(t_n) dt_1 \cdots dt_n$$

$$\begin{split} \mathcal{P}_{i \to f} &= \left| \left\langle \varphi_f | \psi(t) \right\rangle \right|^2 \\ &= \left| \left\langle \varphi_f | \left. U(t) \left| \psi(t) \right\rangle \right|^2 \\ &= \left| \left\langle \varphi_f | \left. U_0 \left(\mathbbm{1} \sum_n U_I^{(n)} \right) | (t) \right\rangle \right|^2 \\ &= \left| \text{impossble de lire le reste, la qualité viens de baisser} \right| \end{split}$$

Ordre 1:

$$\mathcal{P}_{i\to f}(t) = \frac{1}{\hbar^2} \left| \langle \varphi_f | \int_0^t W_I(t) dt | \varphi_i \rangle \right|^2$$
$$= \frac{1}{\hbar^2} \left| \int_0^t U \right|^2$$

Fuck Teams, bitrate de 2 μ b/s



 ${\tt FIGURE}\ 2-Représentation\ schématique$

Théorie des perturbations dépendante du temps (Suite)

$$U_{I}^{(n)}(t) = \left(\frac{1}{i\hbar}\right)^{n} \int_{0}^{t} \cdots \int_{0}^{t_{n-1}} W_{I}(t_{1}) \cdots W_{I}(t_{n}) dt_{1} \cdots dt_{n}$$

$$\mathcal{P}_{i \to f} = \left| \langle \varphi_{f} | \sum_{n}^{\infty} U_{I}^{n+1}(t) | \varphi_{i} \rangle \right|^{2}$$

$$\approx \left| |\varphi_{f}\rangle U_{I}^{(0)}(t) |\varphi_{i}\rangle \right|^{2}$$

$$= \frac{1}{\hbar^{2}} \left| \langle \varphi_{f} | \int_{0}^{t} e^{2} W(t_{1}) e^{2} |\varphi_{i}\rangle \right|^{2}$$

$$= \frac{1}{\hbar^{2}} \left| \int_{0}^{t} \frac{\exp(??????)}{\exp(??????)} W_{??} |?????\rangle dt \right|^{2}$$

Pertubations oscillantes (monochormatique)

$$W(t) = \frac{W}{2}e^{i\omega t} + \frac{W^*}{2}e^{-i\omega t}$$

$$\mathcal{P}_{i \to f}(t) = \frac{1}{\hbar^2} \left| \int_0^t e^{????????????} W_{f?} dt_1 + \int_0^t e^{?????????????????????} \frac{W_{fi}^{\dagger}}{2} \right|^2$$

Théorie des perturbation dépendante du temps

$$H = H_0 + W(t)$$

$$W(t) = \begin{cases} 0 & t < 0 \\ W(t) & t \ge 0 \end{cases}$$

$$H|\varphi_n\rangle = E_n|\varphi_n\rangle$$

$$p_{i \to f}(t) = \left| \langle | \varphi \rangle f | \psi(t) \rangle \right|^2 = \left\| \left\langle \varphi_f U_{I(t)} | \varphi_i \rangle \right| \right\|^2$$

$$\frac{\mathrm{d}U_I}{\mathrm{d}t} = W_I(T)U_I$$

$$W_I(t) = U_o^{\dagger} w(t) U_0$$

$$U_I(t) = 1 + \sum_{n=1}^{\infty} U_I^{(n)}(t)$$

$$U_I^{(n)}(t) = \left(\frac{1}{i\hbar}\right)^n \int_0^t dt_1 \cdots \int_0^{t_{n-1}} dt_n dt_n W_I(t_1) \cdots W_I(t_n)$$

$$\mathcal{P}_{i \to f} = \left| \langle_f | \sum_n U_I^{(n)}(t) | \varphi_1 \rangle \right|^2$$

Perturbation oscillantes:

$$W(t) = \frac{W}{2}e^{-i\omega t} + \frac{W^\dagger}{2}e^{i\omega t}$$

$$\partial \mathcal{P}(\mathbf{P}_I,t) = \int_{D_f} \left| \langle P, \Omega | \psi(t) \rangle \right|^2 p^2 \mathrm{d}p \mathrm{d}\Omega$$

On a au premier ordre

$$|\psi(t)\rangle = \frac{1}{i\hbar}int_0^t W_I(t')$$

On peut réécrire la probabilité comme

$$\partial P(\mathbf{p}_f, t) = \frac{1}{hbar^2} \int_{Df} \left| \langle p, \Omega | \int_0^t e^{i(\omega_{fi} - \omega)t'} dt' \frac{W^{\dagger}}{2} |\varphi_i \rangle \right|^2 \rho(E) dE d\Omega$$

$$= 1 \frac{1}{4\hbar^2} \int_{Df} |\langle p, \Omega | E | \varphi_i \rangle|^2$$

$$\partial \mathcal{P}(\mathbf{p}_f, t) = \frac{\pi t}{2\hbar} \int_{Df} = |\langle p_f, \Omega_f | E | \varphi \rangle i \rangle |\partial(E_f - E_i - \hbar \omega) \rho(E_f) dE_f d\Omega_f$$

$$= \frac{\pi t}{2\hbar} |\langle p_{f, \Omega_f} W | \varphi_i \rangle|^2 \rho(E_i + \hbar \omega) d\Omega_f$$

Taux de transition :

$$\frac{\partial \mathcal{P}}{\partial t \partial \Omega_f} = \frac{\pi t}{2\hbar} \big| \big\langle p_{f,\Omega_f} W \big| \varphi_i \big\rangle \big|^2 \rho(E_i + \hbar \omega)$$

Effet photoéléctrique

$$H = \frac{(\mathbf{P} - q\mathbf{A}^2)}{2m} + V(R) = \frac{\mathbf{p}^2}{2m} \frac{q}{m} \mathbf{P} \cdot \mathbf{A} + \underbrace{\mathcal{O}(A^2)}_{\approx 0} + V(R)$$

Effet photoéléctrique

Application de la règle d'or de Fermi!

$$\partial \mathcal{P}_{1S \to \mathbf{p}_f}(\mathbf{p}_f, t) = \frac{\pi t}{2\hbar} \int_{Df} \rho(E_f) \|\langle \mathbf{P}_f | W | \varphi_{1S} \rangle \|^2 \partial (E_f - E_i - \hbar \omega) dE_f d\Omega$$
$$W = -\frac{q}{(c)m} e^{i\mathbf{k} \cdot \mathbf{R}} \mathbf{A}_0 \cdot \mathbf{p}$$

 $kr \sim ka_0 \ll 1 \rightarrow \text{Approximation diploaire}$

$$\langle \mathbf{p}_f | W | \varphi_{1S} \rangle = \int dr^3 \frac{e^{i \mathbf{p}_f \cdot \mathbf{r}}}{(2\pi\hbar)^{3/2}} \langle \mathbf{r} | \mathbf{D} \cdot \mathbf{E} | \varphi_{1S} \rangle$$

$$\mathbf{r} \cdot \mathbf{E} = xE_X + yE_y + ZE_z = rE_0 \left(\cos\theta\cos\theta_0 + \sin\theta\sin\theta_0\cos(\varphi - \varphi_0)\right)$$

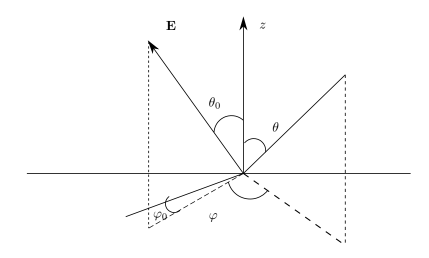


Figure 1 – Identification des vecteurs et angles

$$\langle \mathbf{p_f} W \, | \varphi_1 S \rangle | = -\frac{12 q E_0}{\hbar^{2/3} \pi (2 a_0^{3/2})} \times \frac{15 k_f a_0^5}{[1 + k_f^2 a_0^2]^3} \cos \theta_0$$

. . .

$$\frac{\partial \mathcal{P}}{\partial t \partial \Omega_f} = \frac{256a_0^3}{4\pi\hbar} \underbrace{\frac{E_0^2q^2}{e^2}}_{E_0^2} \left(\frac{\omega}{\omega_0} - 1\right)^{3/2} \left(\frac{\omega}{\omega_0}\right)^6 \cos^2\theta_0$$

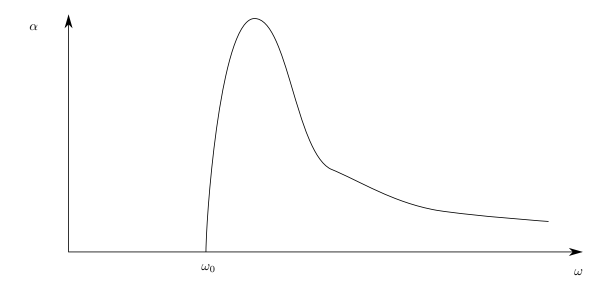


FIGURE 2 – Transition de l'effet photoéléctrique

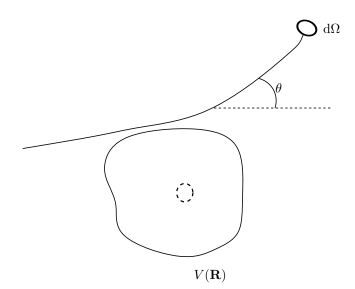
On remarque que l'expression est imaginaire pour $\omega < \omega_0$

Théorie de la diffusion (élastique)

$$\mathrm{d}n \propto F_i \mathrm{d}\Omega$$

$$dn = (\theta, \varphi)F_i d\Omega$$

 $\sigma(\theta,\varphi)$: Section efficace de diffusion





Flux : F_i (part/surface temps)

Figure 3 – Diffusion

 $[]=\mathrm{surface}\;(\mathrm{barr}=10^{-24}\mathrm{cm}^2$

Considérations physiques

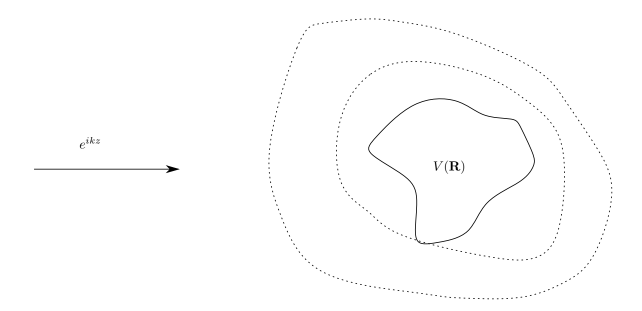


FIGURE 4 – Onde plane icidente

Diffusion élastique



Flux: F_i (#part/surface temps)

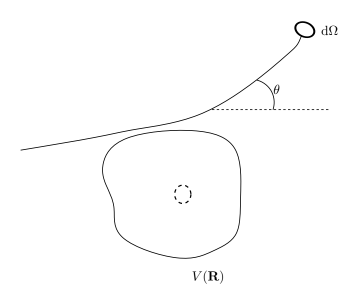


Figure 1 – diffusion

$$\mathrm{d}n = F_i \mathrm{d} \underbrace{\sigma(\theta, \varphi)}_{\text{section efficasse}} \Omega$$

Les unitées de la section efficasse sont

$$[\sigma] = \text{surface (ban} = 10^{-24} \text{cm}^2)$$

L'énérgie est conservé

$$\frac{\hbar^2 k^2}{2m} = E_k$$

Argument physiques pour l'amplitude de diffusion

$$u_r \sim \left(e^{ikz} + f_l(\theta, \varphi) \frac{e^{e^{ikr}}}{r}\right)$$

$$\sigma(\theta,\varphi) \iff {}^?f_k(\theta,\varphi)$$

Courrant de probabilité de incident (i) et diffusé (d)

$$\mathbf{J}_{i,d} = \frac{1}{\mu} \operatorname{Re} \left[\varphi_{i,d}^*(\mathbf{r}) \frac{\hbar}{i} \nabla \varphi_{i,d} \right]$$

$$|\mathbf{J}_i| = \frac{|A|^2 i\hbar k}{\mu}$$

Si $\varphi = Ae^{ikz}$

$$\mathbf{J}_{d} = \frac{i}{\mu} \frac{|A|^{2}}{2\mu} |f_{k}(\theta, \varphi)|^{2} \left[\frac{e^{-ikr}}{r} \frac{\hbar ki}{i} \frac{e^{ikr}}{r} - \frac{e^{-ikr}}{r} \frac{\hbar bar}{i} \frac{e^{ikr}}{r^{2}} + \text{c.c.} \right] \hat{r}$$

$$(\mathbf{J}_{d})_{r} = \frac{|A|^{2} \hbar k}{\mu} \frac{1}{r^{2}} |f_{k(\theta, \varphi)}|^{2}$$

$$\implies dn = C \frac{|A|^{2} \hbar k}{\mu} \frac{1}{r^{2}} |f_{k}|^{2} r^{2} d\Omega$$

$$\sigma(\theta \varphi) =$$

 $f_k(\theta,\varphi) \to \begin{cases} \text{Th\'eorie des perturbations} \to \text{approximation (r\'egle d'or de Fermi) de Born d\'ephassages (ondes partielles)} \end{cases}$

Théorie des perturbation (Approximation de Born)

$$\|\mathbf{P}_i\| = \|\mathbf{P}_f\|$$
 Élastique

$$\partial \mathcal{P}_{i \to f} = \int_{DF} d^{3}P_{F} |\langle \mathbf{P}_{i} | \psi(t) \rangle|^{2}$$

$$\mathcal{P}_{i \to f}(t) = \underbrace{\int_{Df} P_{f}^{2} dP_{f} d\Omega}_{\int \rho(E_{F}) dE_{f} d\Omega} |\langle \mathbf{P}_{f} | Psi(t) \rangle|^{2}$$

$$\rho(E_f) \mathrm{d}E_f \mathrm{d}\Omega$$

$$\partial \mathcal{P}_{i \to f} \approx \int_{Df} \rho(E_f) dE_f d\Omega \times \frac{1}{\hbar^2} \left| \int_0^t e^{i\omega_{fi}t'} W_{fi}(t') dt' \right|^2$$

$$W(t) = \frac{W}{2}e^{i\omega t} + \frac{W^{\dagger}}{2}e^{-i\omega t}$$

$$\left|\left\langle P_{f}|\psi(t)\right\rangle\right|^{2} = \frac{\left|\left\langle \mathbf{P}_{f}|W|\mathbf{P}_{i}\right\rangle\right|^{2}}{4\hbar^{2}}\left|e^{i(\omega_{fi}-\omega)\frac{t}{2}}\frac{\partial m\left(\omega_{fi}-\omega\right)\frac{t}{2}}{\left(\omega_{fi}-\omega\right)/2} + e^{i(\omega_{fi}+\omega)\frac{t}{2}}\frac{\partial m\left(\omega_{fi}+\omega\right)\frac{t}{2}}{\left(\omega_{fi}+\omega\right)/2}\right|^{2}$$

$$=\frac{\left\langle \mathbf{P}_{f}\right|W\left|\mathbf{P_{i}}\right\rangle }{\hbar^{2}}\frac{\partial m^{2}\omega_{fi}\frac{t}{2}}{\left(\omega_{f}i\right)^{2}/2^{2}}$$

...??????

$$\langle \mathbf{P_f} | V(\mathbf{R}) | \mathbf{P_i} \rangle = \int \langle \mathbf{P}_f | \mathbf{r} \rangle \langle \mathbf{r} | V(\mathbf{r}) | \mathbf{P}_i \rangle d^3 r = \int \frac{e^{i \mathbf{P}_f \cdot \mathbf{r}/\hbar}}{(2\pi\hbar)^{3/2}} V(\mathbf{r}) \frac{e^{i \mathbf{P}_i \cdot \mathbf{R}/\hbar}}{(2\pi\hbar)^{2/3}} d^3 r$$

$$\int \frac{e^{-i\frac{P_f - P_i}{\hbar} \cdot \mathbf{r}}}{(2\pi\hbar)^3} V(\mathbf{r}) \mathrm{d}^3 r = \frac{1}{(2\pi\hbar)^3} \int \mathrm{d}^3 r e^{-i\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}} V(\mathbf{r}) \quad \text{Tansform\'e de fourier du potentiel}$$

$$rac{\mathbf{P}_f - \mathbf{P}_i}{\hbar} = \mathbf{K_f} - \mathbf{K}_i \equiv \mathbf{q}$$

$$\sigma(\theta,\varphi) = \frac{\#?? \text{diffus\'es/temps} \partial \Omega}{\#??? \text{ incidents/temps}???}$$

$$\mathbf{J}_{i} = \frac{1}{\mu (2\pi\hbar)^{3}} \hbar k \hat{z} = \frac{1}{(2\pi\hbar)^{3}} \underbrace{\frac{\sqrt{2}}{\mu}}_{\frac{\sqrt{2}\sqrt{E}}{\mu}} \hat{z}$$

$$\boxed{\frac{\partial \mathcal{P}_{i \to f}(t)}{\partial t \partial \Omega} / |\mathbf{J}_i| = \sigma(\theta \varphi) = \frac{\mu^2}{(2\pi)^2 \hbar^4} \left| \int \mathrm{d}^3 r e^{-i\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}} V(\mathbf{r}) \right|^2}$$

$$\mathbf{q}^2 = \cdots 4K^2 \sin^2 \frac{\theta}{2}$$

Diffusion nucléons-nucléons (pos de Yukawa)

$$\operatorname{si} \sigma(\theta\varphi) = \|f_k(\theta,\varphi)\|^2$$

 $\langle allo|meme \rangle$

Diffusion élastique



Figure 1 -

$$\mathrm{d}n = F_i(\theta,\varphi)\mathrm{d}\Omega$$

$$u_{\mathbf{k}}(r) \sim left(e^{ikz} + f(\theta\varphi)\frac{e^{ikr}}{r}$$

$$(\theta, \varphi) = |f_k(\theta \varphi)|^2$$

Première approche : Approximation de Born

$$(\theta, \varphi) = \frac{\mu^2}{(2\pi)^2 \hbar^4} \left| dr^3 e^{-i\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}} v(\mathbf{r}) \right|^2$$

Deuxième approche : Méthode des déphasages ou d'ondes partielles

Pour des $V(\mathbf{r})$ central $(V(\mathbf{r})V(r))$ on a que la base $\{H, \mathbf{L}^2, L_z\}$ forme un E.C.O.C

tandis que $\{\varphi_{k,l,m}\}$ forme une fase de fonctions propres (ondes partielles)

$$\varphi_{k,l,m} = R_{kl}(r)Y_l^m(\theta,\varphi)$$

En pricipe en devrait décomposer sur trois incdie mais on n'elève k parce que c'est élastique et m je sais plus pourquoi.

$$v_k(\mathbf{r}) = \sum_{\ell} C_{k,\ell} \varphi_{klm}(\mathbf{r})$$

Loin du potentiel $\varphi_{klm} \to \varphi_{klm}^{(0)}$: Ondes sphérique libres.

Ces dernières fonctions d'ondes ($\varphi_{klm}^{(0)}$ sont des fonction propres de $H_0=\frac{{\bf p}^2}{2m}$

$$H_{0} \left| \varphi_{klm}^{(0)} \right\rangle = E_{k} \left| \varphi_{klm}^{(0)} \right\rangle$$

$$E_{k} = \frac{\hbar^{2} k^{2}}{2\mu}$$

$$\left\langle \mathbf{r} \right| H_{0} \left| \varphi_{klm}^{(0)} \right\rangle = E_{k} \left\langle \mathbf{r} \right| \varphi_{klm}^{(0)} \right\rangle$$

$$-\frac{\hbar^{2}}{2\mu} \nabla^{2} \varphi_{klm}^{(0)} = E_{k} \varphi_{klm}^{(0)}$$

$$-\frac{\hbar^{2}}{2\mu} \left[\frac{1}{r} \frac{\partial^{2}}{\partial r^{2}} r \frac{1}{r^{2}} \left(\frac{\partial^{2}}{\partial \theta^{2}} + \frac{1}{?} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\sin^{2} \theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \varphi^{2}} \right) \right] \varphi_{klm}^{(0)} = \frac{\hbar^{2} k^{2}}{2\mu} \varphi_{klm}^{(0)}$$

$$\left[-\frac{\hbar^{2}}{2\mu} \frac{1}{r} \frac{\partial^{2}}{\partial r^{2}} r + \frac{\hbar^{2}}{2\mu r^{2}} l(l+1) \right] R_{kl}^{(0)}(r) = \frac{\hbar^{2} k^{2}}{2\mu} R_{kl}^{(0)}$$

V_{eff}

FIGURE 2 - Potentiel effectif

$$-\frac{\hbar^2}{2\mu}\frac{\partial^2 u_{kl}^{(0)}}{\partial r^2} + \frac{\hbar^2}{2^2}l(l+1)u_{kl}^{(0)}$$

Lorsqu'on fait tendre le rayon vers l'infini, on trouve

$$-\frac{\hbar^2}{2\mu}\frac{\partial^2 u_{kl}^{(0)}}{\partial r^2}\approx\frac{\hbar^2 k^2}{2\mu}u_{kl}^{(0)}$$

Les solution de cette équation différentielle sont bel est bien des ondes sphériques!

Dans le cas $r\to 0$

$$u_{kl}^{(0)}(r) \sim r^s$$

$$s(s-1) = l(l+1)$$

$$s_1 = l + 1 \implies r^{l+1}$$

$$s_1 = -l \implies r^{-l}$$

$$r^{2} \frac{\mathrm{d}^{2} R_{kl}^{(0)}}{\mathrm{d}r^{2}} + 2r \frac{\mathrm{d} R_{kl}^{(0)}}{\mathrm{d}r} + k^{2} r^{2} R_{kl}^{(0)} - l(l+1) R_{kl}^{(0)} = 0$$

C'est une équation à point régulier sigulier! Il est pertinant de faire un changement de variable.

$$\rho^2 \frac{\mathrm{d}R_{kl}(\rho)}{\mathrm{d}\rho} + 2\rho \frac{\mathrm{d}R_{kl}^{(0)}}{\mathrm{d}\rho} + \rho^2 R_{kl}^{(0)} - l(l+1)R^{(0)} = 0$$