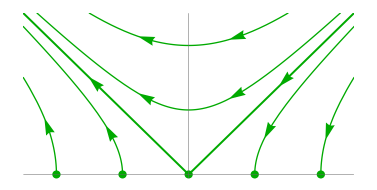
Конспекты Лекций по Статистической Механике

Игорь Бурмистров и Алексей Лункин



1	Осн	новы с	татистической механики	11
	1.1	Распр	ределение Гиббса в статистической механике	12
		1.1.1	Матрица плотности	12
		1.1.2	Распределение Гиббса	13
		1.1.3	Энтропия	14
		1.1.4	Принцип максимальной энтропии	14
		1.1.5	Связь с термодинамикой	15
		1.1.6	Системы с произвольным числом частиц	16
	1.2	Термо	одинамические флуктуации	20
		1.2.1	Гиббсовский подход к термодинамическим флукту-	
			ациям	20
		1.2.2	Термодинамические флуктуации квантовой систе-	
			мы во внешнем поле	21
		1.2.3	Подход Эйнштейна к термодинамическим флукту-	
			ациям	22
		1.2.4	Термодинамические флуктуации в гранканониче-	
			ском ансамбле	24
	1.3	-	одинамика идеального ферми-газа	27
		1.3.1	Распределение Ферми-Дирака	27
		1.3.2	Каноническая статистическая сумма	28
		1.3.3	Плотность состояний	30
		1.3.4	Химический потенциал и энергия Ферми	31
		1.3.5	Уравнение состояния при $d=2$	32
		1.3.6	Теплоёмкость	33
		1.3.7	От идеального ферми-газа к бозе-газу по Больцману	35
	1.4	-	одинамика идеального бозе-газа	38
		1.4.1	Распределение Бозе-Эйнштейна	38
		1.4.2	Каноническая функция распределения	40
		1.4.3	Химический потенциал в $d=2$	40
		1 4 4	Уравнение состояния в $d=2$	41

		1.4.5	Теплоёмкость
		1.4.6	Конденсация Бозе–Эйнштейна в $d=3$
2	Tep	модин	амика квантовых жидкостей 4
	2.1	Слабо	о неидеальный ферми-газ
		2.1.1	Гамильтониан
		2.1.2	Термодинамический потенциал
	2.2	Норма	альная ферми-жидкость
		2.2.1	Основные предположения
		2.2.2	Эффективная масса
		2.2.3	Функция Ландау f
		2.2.4	Связь между m_* и m
		2.2.5	Теплоёмкость
	2.3	Слабо	э неидеальный бозе-газ
		2.3.1	Гамильтониан
		2.3.2	Конденсат
		2.3.3	Унитарное преобразование гамильтониана 5
		2.3.4	Теплоёмкость
		2.3.5	Число частиц в конденсате
		2.3.6	Уравнение Гросса—Питаевского
	2.4	Сверх	текучесть
		2.4.1	Критерий сверхтекучести
		2.4.2	Плотность нормальной компоненты
		2.4.3	Теплоёмкость
	2.5	Сверх	проводимость
		2.5.1	Куперовская нестабильность
		2.5.2	Среднезаполнительное решение BCS-гамильтониана 6
		2.5.3	Основное состояние
		2.5.4	Теплоёмкость
	2.6	Жили	кость Латтинджера
			Бозонизация невзаимодействующих безспиновых
			фермионов в $d = 1$
		2.6.2	Взаимодействующие фермионы: <i>д</i> -ология
			Dominion de la company de la c
3	Фаз		переходы и критические явления
	3.1	Одног	мерная модель Изинга
		3.1.1	Гамильтониан
		3.1.2	Метод передаточной матрицы
		3.1.3	Периодические граничные условия
		3.1.4	Скрученные граничные условия
	3.2	The L	andau theory of phase transitions

		3.2.1	The mean-field approximation	37
		3.2.2	The Landau expansion	38
		3.2.3	Microscopic derivation of the Ginzburg-Landau theory 9	90
		3.2.4	The Ginzburg-Landau theory and the Ginzburg-	
			Levanyuk criterion	92
	3.3	Scalin	g ideas and renormalization group	95
		3.3.1	Critical exponents	95
		3.3.2	The scale invariance and scaling laws	96
		3.3.3	The renormalization group	97
		3.3.4	The $4-d$ expansion)9
	3.4	One-d	limensional Ising model in transverse field)3
		3.4.1	The Jordan-Wigner transformation)3
		3.4.2	Fermionic parity operator	4
		3.4.3	The spectrum of Jordan-Wigner fermions)5
		3.4.4	The phase diagram and topology)7
	3.5	The E	Berezinskii-Kosterlitz-Thouless transition	2
		3.5.1	Transitions beyond the Landau paradigm	
		3.5.2	Classical 2D XY model	2
		3.5.3	The Villain model on the dual lattice	5
		3.5.4	The renormalization group analysis	.6
4	Sta	tistical	l mechanics of open systems 12	21
	4.1	Flucti	nation-dissipation theorem and the Kubo formula \dots 12	22
		4.1.1	The generalized susceptibility	22
		4.1.2	The fluctuation dissipation theorem	23
		4.1.3	The Kramers-Kronig relations	24
		4.1.4	The Kubo formula	25
	4.2	The C	Gorini-Kossakowski-Sudarshan-Lindblad equation \dots . 12	27
		4.2.1	Helical 1D electrons coupled to a magnetic impurity 12	27
		4.2.2	Perturbation theory for the reduced density matrix 12	27
		4.2.3	The Markov approximation and final form of the	
			master equation	29
		4.2.4	The Gibbs distribution for the reduced density matrix . 13	
5	$\operatorname{Th}\epsilon$		The Gibbs distribution for the reduced density matrix. 13 zation of an isolated quantum system 13	30
5	The 5.1	ermaliz		30 33
5		ermaliz	zation of an isolated quantum system 13	30 33
5		e rmaliz The e	zation of an isolated quantum system igenstate thermalization hypothesis	30 33 34

6	Реш	ения	задач для семинаров			137
	6.1	Semina	ar I			. 138
		6.1.1	Problems 1 and 2			. 138
		6.1.2	Problem 3			. 139
	6.2	Semina	ar II			. 140
		6.2.1	Problem 4			. 140
		6.2.2	Problem 5			. 140
		6.2.3	Problem 6			. 141
	6.3	Semina	ar III			. 142
		6.3.1	Problem 7			. 142
		6.3.2	Problem 8			. 142
		6.3.3	Problem 9			. 143
		6.3.4	Problem 10			. 143
		6.3.5	Problem 11			. 144
	6.4	Semina	ar IV			. 144
		6.4.1	Problem 12			. 144
		6.4.2	Problem 13			. 146
	6.5	Semina	${ m ar} \; { m V} \; \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots$. 147
		6.5.1	Problem 14			. 147
	6.6	Semina	ar VI			. 149
		6.6.1	Problem 15			. 149
		6.6.2	Problem 16			. 150
	6.7	Semina	ar VII			. 151
		6.7.1	Problem 17			. 151
		6.7.2	Problem 18			. 152
		6.7.3	Problem 19			. 154
	6.8	Семин	ap VIII			. 154
		6.8.1	Задача 20			. 154
		6.8.2	Задача 21			. 155
		6.8.3	Задача 22			
	6.9	Semina	ar IX			. 156
		6.9.1	Problem 23			
		6.9.2	Problem 24			. 159
	6.10	Semina	$\operatorname{ar} X$. 159
			Problem 25			
			Problem 26			
			Problem 27			
	6.11		ar XI			
			Задача 28			
			Задача 29			
	6.12		ar XII			

	6.12.1 P	Problem 3	0													164
	6.12.2 P	Problem 3	1													165
	6.12.3 P	Problems	32													166
6.13	Seminar	XIII														166
	6.13.1 P	Problem 3	3													166
	6.13.2 P	Problem 3	4													166
6.14	Seminar	XIV														168
	6.14.1 P	Problem 3	5													169
	6.14.2 P	Problem 3	6													169
6.15	Seminar	XV														173
	6.15.1 P	Problem 3	7													173
	6.15.2 P	Problem 3	8													174
	6.15.3 P	Problem 3	9													176
6.16	Seminar	XVI														178
	6.16.1 P	Problem 4	0													179
	6.16.2 P	Problem 4	1													179
6.17	Seminar	XVII														180
	6.17.1 P	Problem 4	2													181
	6.17.2 P	Problem 4	3													183

Предисловие

Настоящие заметки были написаны на основе лекций и семинаров, проведённых в рамках курса статистической физики для студентов бакалавриата факультета физики Национального исследовательского университета «Высшая школа экономики» весной 2020—2024 годов. Материал этих записей предназначен для читателя, знакомого с традиционными курсами классической термодинамики и нерелятивистской квантовой механики. В заметках содержится более 40 задач с решениями, сформулировано более 80 задач для самостоятельного решения. Мы благодарны Асе Люблинской, Дмитрию Шапиро и Игорю Тимощуку, которые в разные годы проводили семинары по данному курсу.

Глава 1

Основы статистической механики

Введение

В этой главе мы даём краткое введение в основы статистической механики, а затем применяем метод Гиббса к термодинамике идеальных газов Ферми и Бозе. Описывая идеальные газы Ферми и Бозе, мы избегаем вторичного квантования. Ввиду ограниченности времени мы не рассматриваем подробно термодинамику идеального газа Больцмана. Для дополнительных аспектов этой главы мы рекомендуем учебник [1].

1.1 Распределение Гиббса в статистической механике

Введение

В этой первой лекции мы формулируем термодинамику для квантовой системы в терминах её матрицы плотности. Мы обсуждаем, почему матрица плотности в форме Гиббса является специфической для термодинамики.

1.1.1 Матрица плотности

Начнём со стационарного уравнения Шрёдингера для собственных энергий E_a и собственных состояний $|a\rangle$ квантовомеханического гамильтониана H:

$$H|a\rangle = E_a|a\rangle. \tag{1.1}$$

Предположим, что $\langle a|a'\rangle=\delta_{a,a'}$. Произвольное стационарное нормируемое квантовое состояние можно записать как линейную комбинацию собственных состояний:

$$|\psi\rangle = \sum_{a} c_a |a\rangle, \qquad \sum_{a} |c_a|^2 = 1.$$
 (1.2)

Квантовом
еханическое среднее оператора A в состояни
и $|\psi\rangle$ можно записать в виде

$$\langle \psi | A | \psi \rangle = \text{Tr } \rho A, \tag{1.3}$$

где мы ввели матрицу

$$\rho = |\psi\rangle\langle\psi| = \sum_{ab} c_a c_b^* |a\rangle\langle b|. \tag{1.4}$$

Матрица ρ называется матрицей плотности для чистого состояния, то есть состояния, описываемого волновой функцией. Матрица плотности чистого состояния удовлетворяет следующим соотношениям: ${\rm Tr}\, \rho=1$ и $\rho^2=\rho$.

Теперь расширим понятие матрицы плотности на смешанное состояние. Определим его следующим образом: система может находиться в состоянии $|\psi_j\rangle$ с вероятностью p_j , где $j=1,\ldots,K$ и $\sum_{j=1}^K p_j=1$. Тогда квантовомеханическое среднее оператора A по состояниям $|\psi_j\rangle$ можно естественным образом определить следующим образом:

$$\overline{A} = \sum_{j=1}^{K} p_j \langle \psi_j | A | \psi_j \rangle = \text{Tr } \rho A, \qquad \rho = \sum_{j=1}^{K} p_j | \psi_j \rangle \langle \psi_j |. \tag{1.5}$$

1.1. РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ГИББСА В СТАТИСТИЧЕСКОЙ МЕХАНИКЕ13

Хотя построенная таким образом матрица плотности удовлетворяет условию нормировки ${\rm Tr}\, \rho = 1$, теперь необходимо, чтобы $\rho^2 \neq \rho$ и ${\rm Tr}\, \rho^2 < 1$.

Для описания динамики матрицы плотности начнём с чистого состояния. Состояние $|\psi\rangle$ подчиняется зависящему от времени уравнению Шрёдингера:

$$i\partial_t |\psi(t)\rangle = H|\psi(t)\rangle.$$
 (1.6)

Из этого следует, что $|\psi(t)\rangle = e^{-iHt}|\psi(0)\rangle$, а, следовательно, зависящая от времени матрица плотности принимает вид $\rho(t) = e^{-iHt}\rho(0)e^{iHt}$. Таким образом, она удовлетворяет следующему динамическому уравнению, называемому *уравнением Лиувилля*:

$$\partial_t \rho = i[\rho, H]. \tag{1.7}$$

Общая матрица плотности замкнутой квантовой системы, описываемой гамильтонианом H, должна удовлетворять уравнению Лиувилля. Стационарная матрица плотности должна коммутировать с гамильтонианом, $[\rho, H] = 0$, то есть ρ должна быть функцией гамильтониана H.

1.1.2 Распределение Гиббса

Для многих изолированных квантовых систем стационарная матрица плотности описывается так называемым *распределением Гиббса*, которое можно записать в виде

$$\rho = e^{-\beta H}/Z, \qquad Z = \text{Tr } e^{-\beta H}. \tag{1.8}$$

Здесь $\beta\geqslant 0$ — формальный параметр с размерностью обратной энергии, называемый обратая темература. Нормировочный множитель Z называется статистической суммой. В дальнейшем, за исключением последних глав, мы будем использовать только матрицу полотности Гибса. Квантовомеханические и термодинамические средние некоторого оператора A теперь определяются как $\langle A \rangle = {\rm Tr}\, \rho A$. В частности, средняя энергия E выражается следующим образом: $E = {\rm Tr}\, \rho H$. Отметим, что иногда матрицу плотности в форме Гиббса, (1.8), называют каноническим распределением. Нормировочный множитель Z при этом называется канонической статистической суммой.

Квантовые системы, описываемые гиббсовской матрицей плотности, считаются находящимися в *термодинамическом равновесии*. Однако существует ряд изолированных квантовых систем, стационарная матрица плотности которых не подчиняется распределению Гиббса. Это явление называют отсутствием термализации. Сценарий, согласно которому это может произойти, будет описан в главе 5.

1.1.3 Энтропия

Для построения полного термодинамического описания квантовой системы необходимо ввести понятие энтропии на основе матрицы плотности. Стандартный способ, предложенный фон Нейманом, выглядит следующим образом

$$S = -\operatorname{Tr} \rho \ln \rho. \tag{1.9}$$

Напомним, что энтропия это экстенсивная величина, аналогичная энергии. Как и для распределения Гиббса, строгого вывода для энтропии фон Неймана не существует. Ниже приведены два обоснования определения (1.9). Первое обоснование является чисто классическим. Рассмотрим систему, состоящую из K подсистем, каждая из которых характеризуется вероятностью p_j . Тогда, исходя из аддитивности, энтропия подсистемы, состоящей из подсистем 1 и 2, будет равна сумме энтропий s_1+s_2 , в то время как соответствующая вероятность будет равна произведению $p_{12}=p_1p_2$. Если выбрать $s_j=\ln(1/p_j)$, то $s_{12}=s_1+s_2=\ln(1/p_{12})$. Средняя энтропия всей системы определяется как $S=\sum_{j=1}^K p_j s_j = -\sum_{j=1}^K p_j \ln p_j$. Поскольку собственные значения λ_j матрицы плотности обладают свойствами, аналогичными классическим вероятностям, мы можем определить энтропию квантовой системы как $S=-\sum_j \lambda_j \ln \lambda_j$, что эквивалентно уравнению (1.9).

Отметим, что определение энтропии по фон Нейману сталкивается с проблемой второго закона термодинамики, который допускает увеличение энтропии. Однако для некоторых матриц плотности, удовлетворяющих уравнению Лиувилля (1.7), энтропия сохраняется, S(t) = S(0). Существует несколько способов решения этой проблемы, которые обсуждаются в современной научной литературе (см. например [2]).

1.1.4 Принцип максимальной энтропии

Второе обоснование определения энтропии фон Неймана связано с принципом максимальной энтропии. Альтернативно, его можно рассматривать как обоснование для распределения Гиббса. Пусть мы максимизируем энтропию (1.9) по всем возможным матрицам плотности, но с дополнительным условием ${\rm Tr}\, \rho H = E = {\rm const.}$ Для решения этой задачи максимизации введём множитель Лагранжа β и рассмотрим функционал

$$-\operatorname{Tr}\rho\ln\rho+\beta(E-\operatorname{Tr}\rho H).$$

Варьируя его по $\delta \rho$ (при условии ${\rm Tr}\,\delta \rho=0,$ что вытекает из нормировочного условия ${\rm Tr}\,\rho=1),$ получаем

$$-\operatorname{Tr}\delta\rho(\ln\rho+\beta H)=0 \qquad \Rightarrow \qquad \rho \propto e^{-\beta H}. \tag{1.10}$$

1.1. РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ГИББСА В СТАТИСТИЧЕСКОЙ МЕХАНИКЕ15

Таким образом, принцип максимальной энтропии для энтропии фон Неймана приводит к распределению Гиббса. Это демонстрирует согласованность определения энтропии (1.9) с распределением Гиббса.

1.1.5 Связь с термодинамикой

Подставляя распределение Гиббса (1.8) в определение энтропии фон Неймана (1.9), получаем

$$S = \beta E + \ln Z. \tag{1.11}$$

Альтернативно, мы можем получить точно такое же выражение для энтропии, используя статистическую сумму, так как $(T=1/\beta)$

$$S = \frac{\partial (T \ln Z)}{\partial T}.$$
 (1.12)

Определим свободную энергию как $F = -T \ln Z$. Тогда уравнение (1.11) можно переписать в виде стандартного термодинамического соотношения между энергией, свободной энергией, температурой и энтропией:

$$F = E - TS. (1.13)$$

Одновременно, уравнение (1.12) принимает вид стандартного термодинамического соотношения между энтропией и свободной энергией:

$$S = -\left(\frac{\partial F}{\partial T}\right)_V. \tag{1.14}$$

Здесь V обозначает объём, а индекс V указывает на то, что производная берётся при постоянном объёме.

Откровенно говоря, выше мы не обсуждали объём, занимаемый квантовой системой. Для квантовой системы, занимающей конечный объём, энергетический спектр будет зависеть от объёма. Самым простым примером для иллюстрации этого является квантовая частица в кубической коробке размера L с бесконечным потенциальным барьером. Квантовомеханическая сила, действующая на границу коробки в собственном состоянии $|a\rangle$, определяется как $-\partial E_a/\partial L$. Поэтому среднее давление в состоянии Γ иббса (в термодинамическом равновесии) можно определить как

$$P = -\frac{1}{Z} \sum_{a} \frac{\partial E_a}{\partial V} e^{-\beta E_a} = -\frac{1}{Z} \operatorname{Tr} \frac{\partial H}{\partial V} e^{-\beta H} = -\left(\frac{\partial F}{\partial V}\right)_T. \tag{1.15}$$

Вышеуказанные результаты имеют следующие важные следствия:

- энтропия фон Неймана эквивалентна термодинамической энтропии;
- \circ каноническая статистическая сумма Z определяет свободную энергию F;
- \circ вспомогательный параметр β^{-1} является термодинамической температурой T;
- \circ F является функцией от T и V и определяет энтропию и давление в традиционном термодинамическом смысле.

1.1.6 Системы с произвольным числом частиц

Вышеописанное обсуждение предполагает постоянное число частиц в квантовой системе. Однако часто квантовая система слабо взаимодействует с другой системой, что подразумевает обмен частицами. При этом во всех остальных отношениях квантовую систему можно считать изолированной и находящейся в термодинамическом равновесии. Чтобы найти соответствующую матрицу плотности для такой ситуации, можно использовать принцип максимальной энтропии, но теперь с двумя условиями: ${\rm Tr}\,\rho H = E = {\rm const}$ и ${\rm Tr}\,\rho n = N = {\rm const}$, где n обозначает оператор числа частиц, а N — среднее число частиц. Тогда вводятся два множителя Лагранжа β и μ , и рассматривается функционал — ${\rm Tr}\,\rho \ln \rho + \beta (E - {\rm Tr}\,\rho H) + \beta \mu ({\rm Tr}\,\rho n - N)$. Варьируя его по $\delta \rho$ (при условии ${\rm Tr}\,\delta \rho = 0$, что вытекает из нормировочного условия ${\rm Tr}\,\rho = 1$), получаем

$$-\operatorname{Tr} \delta \rho \left(\ln \rho + \beta H - \beta \mu n\right) = 0 \qquad \Rightarrow \qquad \rho \propto e^{-\beta H + \beta \mu n}. \tag{1.16}$$

Матрица плотности

$$\rho = e^{-\beta H + \beta \mu n} / \mathcal{Z}, \qquad \mathcal{Z} = \text{Tr } e^{-\beta H + \beta \mu n}$$
(1.17)

называется большой канонический ансамбль. Обратите внимание, что теперь символ Tr включает суммирование по состояниям многих тел с любым возможным числом частиц. Большая статистическая сумма $\mathcal Z$ определяет mepmoduhamuveckuŭ nomehuuan:

$$\Omega = -T \ln \mathcal{Z}. \tag{1.18}$$

Термодинамический потенциал Ω является функцией от T, V и химического потенциала μ . Среднее число частиц можно найти по формуле

$$N = \operatorname{Tr} \rho \, n = -\left(\frac{\partial \Omega}{\partial \mu}\right)_{T,V}.\tag{1.19}$$

1.1. РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ГИББСА В СТАТИСТИЧЕСКОЙ МЕХАНИКЕ17

Используя уравнение (1.9), мы находим

$$S = \beta E - \beta \mu N - \beta \Omega = -\left(\frac{\partial \Omega}{\partial T}\right)_{V_{\mu}}.$$
 (1.20)

Кроме того, поскольку квантовомеханическое выражение для среднего значения силы в виде производной энергии состояния не искажается возможностью изменения числа частиц, давление можно найти как

$$P = -\left(\frac{\partial\Omega}{\partial V}\right)_{T,\mu}.\tag{1.21}$$

Уравнение (1.20) связывает термодинамический потенциал и свободную энергию (ее определение F=E-TS остаётся неизменным) следующим соотношением: $F=\Omega+\mu N$. Учитывая уравнение (1.19), можно сказать, что потенциалы Ω и F связаны преобразованием Лежандра таким образом, что F является функцией от T,V и N. Тогда химический потенциал определяется как

$$\mu = \left(\frac{\partial F}{\partial N}\right)_{TV}.\tag{1.22}$$

Пусть теперь мы применим преобразование Лежандра и введём ещё один потенциал $\Phi = F + PV$. Тогда Φ является функцией от T, P и N. Потенциал Φ должен быть экстенсивной величиной, но поскольку T и P не являются экстенсивными, мы получаем $\Phi = \mu(T,P)N$. Иными словами, химический потенциал как функция от T и P является потенциалом Φ на одну частицу. Следовательно, можно записать $\mu N = F + PV$. Сравнивая это с соотношением между F и Ω , получаем неожиданное соотношение между термодинамическим потенциалом, давлением и объёмом:

$$\Omega = -PV. \tag{1.23}$$

Это уравнение вместе с уравнением (1.19) определяет уравнение состояния для квантовой системы в равновесии, т.е. соотношение между давлением, объёмом, числом частиц и температурой. Типичной задачей статистической механики является вычисление термодинамического потенциала Ω .

В дополнение к термодинамическим потенциалам E, Ω , F и Φ , можно ввести ещё один потенциал, называемый энтальпией W(S,P,N)=E+PV как функцию от энтропии S, давления P и числа частиц N.

3aдача на семинар 1: Вычислите свободную энергию, энергию и энтропию для системы из N независимых спинов s=1/2 в магнитном поле.

3adaчa на семинар 2: Найдите химический потенциал и давление для системы из N независимых спинов s=1/2 в магнитном поле.

Задача на семинар 3: С использованием метода якобиана докажите, что $C_P > C_V$ при условии $(\partial P/\partial V)_T < 0$. Здесь C_P и C_V — теплоёмкости при постоянном давлении и постоянном объёме соответственно.

Упараженение 1: Докажите, что собственные значения λ_m матрицы плотности удовлетворяют соотношениям: $0 \leqslant \lambda_m \leqslant 1$ и $\sum_m \lambda_m = 1$.

Упараженение 2: Демонстрируйте, что максимальное значение энтропии фон Неймана (1.9) равно $\dim \rho$. Найдите вид матрицы плотности, которая максимизирует энтропию.

Упаражнение 3: Стационарное состояние спина S=5/2 описывается следующей матрицей плотности

Найдите область в параметрическом пространстве $\{u, m\}$, в которой данная матрица удовлетворяет всем условиям, накладываемым на матрицу плотности. При каких значениях параметров данная матрица описывает чистое состояние? Определите максимальную величину энтропии фон Неймана для данной матрицы плотности. Достигается ли она в смешанном или чистом состоянии?

1.1. РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ГИББСА В СТАТИСТИЧЕСКОЙ МЕХАНИКЕ19

Упараженение 4: Среднее давление можно определить как след среднего тензора напряжений, $P = \langle T_{jj} \rangle / (dV)$, где V — объём, а d — размерность пространства. Оператор тензора напряжений для невзаимодействующей системы определяется как $T_{jk} = m(\hat{v}_j\hat{v}_k + \hat{v}_k\hat{v}_j)/2$, где \hat{v}_j обозначает оператор скорости. Для невзаимодействующей системы докажите соотношение P = 2E/(dV).

1.2 Термодинамические флуктуации

Введение

В предыдущей лекции мы продемонстрировали, что подход, основанный на гиббсовской форме матрицы плотности и определении энтропии фон Неймана, даёт описание квантовой системы в терминах средних физических величин, эквивалентное традиционной термодинамике. В этой лекции мы покажем, как можно включить термодинамические флуктуации в подход, основанный на гиббсовской матрице плотности.

1.2.1 Гиббсовский подход к термодинамическим флуктуациям

Поскольку собственные значения λ_j матрицы плотности лежат в диапазоне $0 \leqslant \lambda_j \leqslant 1$, гиббсовское распределение (1.8) можно интерпретировать как распределение вероятностей для гамильтониана H. Тогда можно вычислить дисперсию энергии как

$$\langle (\Delta E)^2 \rangle = \text{Tr } \rho H^2 - (\text{Tr } \rho H)^2 = \frac{\partial^2 \ln Z}{\partial \beta^2} = -\frac{\partial E}{\partial \beta}.$$
 (1.24)

Отметим, что в этом подходе к термодинамическим флуктуациям температура (или β) является фиксированным параметром (множителем Лагранжа), которому не допускается флуктуация. Как и в предыдущей лекции, производные по β (или T) берутся при естественном условии постоянного объёма V. Тогда получаем следующее соотношение между дисперсией энергии и теплоёмкостью при постоянном объёме:

$$\langle (\Delta E)^2 \rangle_V = T^2 C_V, \qquad C_V = T \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V.$$
 (1.25)

Результат (1.25) демонстрирует важное свойство термодинамических флуктуаций. Поскольку энергия и энтропия являются экстенсивными величинами, т.е. пропорциональны числу частиц N, относительные флуктуации энергии $\sqrt{\langle (\Delta E)^2 \rangle_V}/E$ пропорциональны $1/\sqrt{N}$. Поэтому термодинамические флуктуации исчезают в термодинамическом пределе $N \to \infty$.

Аналогично дисперсии энергии можно определить дисперсию флук-

туаций давления:

$$\langle (\Delta P)^2 \rangle_V = \frac{1}{Z} \sum_a e^{-\beta E_a} \left(\frac{\partial E_a}{\partial V} \right)^2 - \left(\frac{1}{Z} \sum_a e^{-\beta E_a} \frac{\partial E_a}{\partial V} \right)^2$$
$$= T \left(\frac{\partial P}{\partial V} \right)_T + T \operatorname{Tr} \left(\frac{\partial^2 H}{\partial V^2} \rho \right). \tag{1.26}$$

В общем случае последний член не может быть выражен через средние термодинамические величины и их производные. Это хорошо известная проблема применения гиббсовского подхода для вычисления флуктуаций давления [3].

1.2.2 Термодинамические флуктуации квантовой системы во внешнем поле

Рассмотрим квантовую систему в присутствии внешнего поля φ , которое линейно связано с оператором q, так что полный гамильтониан принимает вид $H = H_0 - q\varphi$. Тогда среднее значение оператора q можно найти из гиббсовского распределения:

$$Q = \operatorname{Tr} \rho \, q = -\left(\frac{\partial F}{\partial \varphi}\right)_{T,V} \tag{1.27}$$

где F — свободная энергия, зависящая от T, V и φ . Например, в задаче о спинах в магнитном поле именно магнитное поле играет роль внешнего поля. Теперь можно вычислить дисперсию Q:

$$\langle (\Delta Q)^2 \rangle = \operatorname{Tr} \rho \, q^2 - (\operatorname{Tr} \rho \, q)^2 = T \chi_Q(\varphi), \qquad \chi_Q(\varphi) = \left(\frac{\partial Q}{\partial \varphi}\right)_{TV}.$$
 (1.28)

Величина χ_Q называется статической восприимчивостью для физической величины Q. Отметим, что корректность уравнения (1.28) для произвольного значения φ обусловлена линейной зависимостью гамильтониана H от φ . Следует подчеркнуть, что уравнение (1.28) имеет важное следствие для дисперсии Q при отсутствии внешнего поля. Дисперсия Q при $\varphi=0$ определяется статической восприимчивостью $\chi_Q(0)$. Вычисление $\chi_Q(0)$ требует знания только линейной связи между системой и внешним полем. Такая ситуация называется линейным откликом.

Теперь разработаем схему, которая позволит вычислить дисперсию Q без явного знания гиббсовского распределения. Введём термодинамиче-

ский потенциал, связанный с $F(\varphi)$ посредством преобразования Лежандра:

$$\tilde{F}(Q) = F(\varphi) + Q\varphi, \qquad \varphi = \left(\frac{\partial \tilde{F}}{\partial Q}\right)_{T,V}.$$
 (1.29)

Мы можем рассматривать \tilde{F} как формальную функцию от мгновенного значения Q. Тогда вводится величина, называемая минимальной работой флуктуаций термодинамической переменной Q согласно

$$U_{\min} = \tilde{F}(Q + \Delta Q) - \tilde{F}(Q) - \varphi(Q)\Delta Q. \tag{1.30}$$

Отметим, что здесь φ является функцией от Q, как предписано уравнением (1.29). Минимальная работа U_{\min} является функцией от T, V, Q и ΔQ . Она обладает следующим важным свойством: её разложение по ΔQ начинается с квадратичного члена:

$$U_{\min}(\Delta Q) = \frac{1}{2\chi_Q}(\Delta Q)^2 + O((\Delta Q)^3). \tag{1.31}$$

Теперь, чтобы восстановить результат (1.28), можно постулировать, что функция распределения, определяющая вероятность изменения величины Q с Q до $Q + \Delta Q$ вследствие тепловых флуктуаций, задаётся нормальным распределением:

$$\mathcal{P}_Q(\Delta Q) = \frac{\sqrt{T}}{\sqrt{2\pi\chi_Q}} e^{-U_{\min}(\Delta Q)/T}.$$
 (1.32)

Тогда получаем

$$\langle (\Delta Q)^2 \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} dX \, X^2 \mathcal{P}_Q(X) = T \chi_Q.$$
 (1.33)

Отметим, что статистика флуктуаций Q в общем случае не является гауссовой. Таким образом, нормальное распределение (1.32) является, по существу, приближением.

1.2.3 Подход Эйнштейна к термодинамическим флуктуациям

Как мы увидели выше, термодинамические флуктуации физических величин, связанных с внешними полями, определяются статическими восприимчивостями. Последние можно вычислить с использованием гиббсовской статистической механики. Теперь сформулируем аналогичный

подход для вычисления термодинамических флуктуаций основных физических параметров T, P, V и S, которые определяют термодинамическое состояние системы. Рассмотрим случай системы, присоединённой к термостату, который поддерживает постоянными температуру и давление в системе. Тогда энтропия и объём системы могут флуктуировать. В полной аналогии с уравнением (1.30) вводится минимальная работа в виде

$$U_{\min} = E(S + \Delta S, V + \Delta V) - E(S, V) - T\Delta S + P\Delta V. \tag{1.34}$$

Разложив U_{\min} до второго порядка по ΔS и ΔV , получаем

$$U_{\min}(\Delta S, \Delta V) = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 E}{\partial S^2} \right)_V (\Delta S)^2 + \left(\frac{\partial^2 E}{\partial S \partial V} \right) \Delta S \, \Delta V$$
$$+ \frac{1}{2} \left(\frac{\partial^2 E}{\partial V^2} \right)_S (\Delta V)^2 + \dots \tag{1.35}$$

Так же, как мы сделали в уравнении (1.32), мы постулируем, что совместное распределение вероятностей, которое описывает флуктуации ΔS и ΔV , пропорционально $\exp(-U_{\min}(\Delta S, \Delta V)/T)$. (При этом необходимо учесть нормировочный множитель.) Отметим, что для нормализуемости распределения минимальная работа U_{\min} должна быть положительной как функция от её аргументов ΔS и ΔV . Это требование приводит к ряду соотношений между производными термодинамических величин, совпадающих с так называемыми термодинамическими неравенствами. Одним из примеров является соотношение $C_V > 0$.

Уравнение (1.35) подразумевает, что флуктуации энтропии при фиксированном объёме выражаются следующим образом:

$$\langle (\Delta S)^2 \rangle_V = T \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V = C_V.$$
 (1.36)

Отметим, что этот результат совпадает с тем, что было получено выше непосредственно из гиббсовского распределения.

Для вычисления тепловых флуктуаций других наблюдаемых величин удобно представить выражение для минимальной работы (1.35) в следующей симметричной форме:

$$U_{\min} = \left(\Delta S \,\Delta T - \Delta P \,\Delta V\right)/2. \tag{1.37}$$

Хотя мы вывели это выражение для флуктуаций энтропии и объёма при фиксированных температуре и давлении, уравнение (1.37) можно

использовать для вычисления флуктуаций любой пары термодинамических переменных. Например, разложив ΔT и ΔV в уравнении (1.37) в первом порядке по ΔP и ΔS , получаем

$$\langle (\Delta P)^2 \rangle = -T \left(\frac{\partial P}{\partial V} \right)_S.$$
 (1.38)

Стоит отметить, что результат (1.26) гиббсовского подхода к флуктуациям давления отличается от результата (1.38), полученного по Эйнштейну.

Теперь поясним происхождение термина «минимальная работа» для U_{\min} . Рассмотрим изолированную систему, состоящую из термостата и подсистемы. Подсистема может совершать работу над телом, изолированным от подсистемы и термостата. Предположим, что термостат имеет температуру T_0 и давление P_0 , которые остаются фиксированными, поскольку влияние подсистемы на термостат пренебрежимо мало. Подсистема имеет температуру T и давление P, которые могут отличаться от T_0 и P_0 . В отсутствие термостата работа U, совершаемая телом над подсистемой в некотором процессе, равна разности энергии ΔE подсистемы в этом процессе. При наличии термостата необходимо учесть работу $P_0 \Delta V_0$, выполненную термостатом, и тепло $-T_0 \Delta S_0$, переданное от термостата к подсистеме. В итоге получаем $\Delta E = U - T_0 \Delta S_0 + P_0 \Delta V_0$. Предполагая сохранение объёма системы, т.е. используя соотношение $\Delta V_0 = -\Delta V$, получаем $U = \Delta E + T_0 \Delta S_0 + P_0 \Delta V$. Согласно второму началу термодинамики изменение энтропии изолированной системы не может быть отрицательным, $\Delta S_0 + \Delta S \geqslant 0$. Следовательно, минимальное значение работы определяется как $U_{\min} = \Delta E - T_0 \Delta S + P_0 \Delta V$. При спонтанных термодинамических флуктуациях термостат является большой частью той же системы, имеющей ту же температуру и давление, что и малая подсистема, т.е. $T_0 = T$ и $P_0 = P$. Тогда U_{\min} определяется уравнением (1.34).

1.2.4 Термодинамические флуктуации в гранканоническом ансамбле

В гранканоническом ансамбле число частиц может флуктуировать. Используя в данном случае гиббсовское распределение (1.17), получаем

$$\langle (\Delta N)^2 \rangle_{T,V,\mu} = \operatorname{Tr} \rho \, n^2 - (\operatorname{Tr} \rho \, n)^2 = T \left(\frac{\partial N}{\partial \mu} \right)_{T,V}.$$
 (1.39)

Отметим сходство этого результата с общим результатом (1.28). Химический потенциал играет роль внешнего поля, сопряжённого с числом частиц.

В подходе Эйнштейна к термодинамическим флуктуациям случай изменения числа частиц не требует специального рассмотрения. Можно учесть экстенсивность объёма и преобразовать флуктуации объёма $\langle (\Delta V)^2 \rangle_T = -T(\partial V/\partial P)_T$ в флуктуации числа частиц. Таким образом можно восстановить выражение (1.39).

Отметим, что подход Эйнштейна к термодинамическим флуктуациям ограничивается гауссовским приближением. Более высокие кумулянты термодинамических флуктуаций необходимо вычислять, исходя из гиббсовского распределения. Например, третий кумулянт числа частиц, $C_N^{(3)} = \langle N^3 \rangle - 3 \langle N^2 \rangle \langle N \rangle + 2 \langle N \rangle^3$, равен $C_N^{(3)} = T^2 (\partial^2 N/\partial \mu^2)_{T,V}$. Иными словами, термодинамический потенциал $\Omega(\mu)$ является функцией, порождающей кумулянты для числа частиц.

 $3a\partial a$ ча на семинар 4: Для системы из N независимых спинов s=1/2 в магнитном поле вычислите термодинамические флуктуации энергии и сравните их с флуктуациями, определяемыми теплоёмкостью.

3adaчa на семинар 5: Для системы из N независимых спинов s=1/2 в магнитном поле вычислите спиновую восприимчивость и термодинамические флуктуации намагниченности. Проверьте справедливость уравнения (1.28).

Задача на семинар 6: Выведите выражение для U_{\min} в виде функции от ΔV и ΔT . Представьте через T и V в качестве независимых термодинамических переменных следующие средние значения: $\langle (\Delta T)^2 \rangle$, $\langle (\Delta V)^2 \rangle$, $\langle \Delta T \Delta V \rangle$, $\langle (\Delta P)^2 \rangle$, $\langle (\Delta S)^2 \rangle$, $\langle \Delta T \Delta P \rangle$, $\langle \Delta T \Delta S \rangle$, $\langle \Delta V \Delta P \rangle$, $\langle \Delta S \Delta P \rangle$ и $\langle \Delta V \Delta S \rangle$.

Упараженение 5: Используя определение энтропии фон Неймана, докажите, что дисперсия энтропии S равна теплоёмкости при постоянном объёме, $\langle (\Delta S)^2 \rangle_V = C_V$.

Упараженение 6: Для системы из N независимых спинов s=1 в магнитном поле вычислите термодинамические флуктуации энергии и намагниченности. Сравните полученные результаты с выражениями для теплоёмкости и спиновой восприимчивости соответственно.

Упараженение 7: Выведите выражение для U_{\min} в виде функции от ΔS и ΔP . Представьте через P и S в качестве независимых термодинамических переменных следующие средние значения: $\langle (\Delta T)^2 \rangle$, $\langle (\Delta V)^2 \rangle$, $\langle \Delta T \Delta V \rangle$, $\langle (\Delta P)^2 \rangle$, $\langle (\Delta S)^2 \rangle$, $\langle \Delta T \Delta P \rangle$, $\langle \Delta T \Delta S \rangle$, $\langle \Delta V \Delta P \rangle$, $\langle \Delta S \Delta P \rangle$ и $\langle \Delta V \Delta S \rangle$.

Упараженение 8: Определите, что давление можно задать как след тензора напряжений, $P = \langle T_{jj} \rangle / (dV)$, где V — объём, а d — размерность пространства. Оператор тензора напряжений для невзаимодействующей системы определяется как $T_{jk} = m(\hat{v}_j \hat{v}_k + \hat{v}_k \hat{v}_j)/2$, где \hat{v}_j обозначает оператор скорости. Для невзаимодействующей системы выразите флуктуации давления $\langle (\Delta P)^2 \rangle$ через флуктуации энергии $\langle (\Delta E)^2 \rangle$.

1.3 Термодинамика идеального ферми-газа

Введение

В этой лекции мы обсуждаем термодинамику самой простой квантовой системы — идеального ферми-газа. Чтобы конечные выражения были более наглядными, рассмотрим ферми-газ в двух пространственных измерениях. Отметим, что такая ситуация экспериментально реализуется в полупроводниковых гетероструктурах и квантовых ямах.

1.3.1 Распределение Ферми-Дирака

Рассмотрим идеальный ферми-газ в гранканоническом ансамбле, т.е. при заданной температуре и химическом потенциале. Наша цель — вывести общее выражение для термодинамического потенциала и среднего числа фермионов. Для упрощения вывода на мгновение отложим учет спина фермионов. С физической точки зрения мы рассматриваем полностью спин-поляризованный ферми-газ.

Начнём с самой простой ситуации, когда имеется один энергетический уровень ε_1 , который может быть занят фермионами. Из-за принципа исключения Паули этот уровень может быть либо пуст, либо занят. Следовательно, гранканоническая статистическая сумма имеет следующий вид: $\mathcal{Z}^{(1)} = 1 + e^{-\beta\varepsilon_1+\beta\mu}$. Теперь добавим ещё один уровень ε_2 . Опять же, благодаря принципу исключения Паули, могут возникнуть четыре различные ситуации (см. рис. 1.1):

- (і) оба уровня пусты,
- (ii) уровень ε_1 занят, а уровень ε_2 пуст,
- (iii) уровень ε_1 пуст, а уровень ε_2 занят,
- (iv) оба уровня заняты.

Гранканоническая статистическая сумма принимает вид

$$\mathcal{Z}^{(2)} = 1 + e^{-\beta\varepsilon_1 + \beta\mu} + e^{-\beta\varepsilon_2 + \beta\mu} + e^{-\beta(\varepsilon_1 + \varepsilon_2) + 2\beta\mu}$$
$$= \left(1 + e^{-\beta\varepsilon_1 + \beta\mu}\right) \left(1 + e^{-\beta\varepsilon_2 + \beta\mu}\right). \tag{1.40}$$

Как видно, гранканоническая статистическая сумма \mathcal{Z} факторизуется в произведение независимых факторов для каждого энергетического уровня. Обобщение на произвольное число уровней очевидно:

$$\mathcal{Z} = e^{-\beta\Omega} = \prod_{a,\sigma} \left(1 + e^{-\beta\varepsilon_{a,\sigma} + \beta\mu} \right). \tag{1.41}$$

Здесь a нумерует орбитальные степени свободы, а σ обозначает z-проекцию спина фермиона. Число частиц можно извлечь из уравнения (1.41) как

$$N = -\left(\frac{\partial\Omega}{\partial\mu}\right)_{T,V} = \sum_{a,\sigma} f_F(\varepsilon_{a,\sigma}), \qquad f_F(\varepsilon) = \frac{1}{e^{\beta(\varepsilon-\mu)} + 1}.$$
 (1.42)

Функция $f_F(\varepsilon)$ называется распределением Ферми-Дирака.

Распределение Ферми-Дирака можно рассматривать и с другой точки зрения. Из-за принципа исключения Паули данное одночастичное состояние может быть либо пустым, либо занятым фермионом. Поэтому для описания одного фермиона требуется матрица плотности размером 2×2 . Результат (1.41) показывает, что матрицу плотности для фермионной системы можно записать как тензорное произведение 2×2 матриц плотности: $\rho = \prod_{a,\sigma} \otimes \rho_{a,\sigma}$, где $\operatorname{Tr} \rho_{a,\sigma} = 1$. Обозначим собственные значе-

ния $\rho_{a,\sigma}$ как $n_{a,\sigma}$ и $1-n_{a,\sigma}$. Тогда энтропия записывается следующим образом:

$$S = -\sum_{a,\sigma} \left[n_{a,\sigma} \ln n_{a,\sigma} + (1 - n_{a,\sigma}) \ln(1 - n_{a,\sigma}) \right]. \tag{1.43}$$

Величина $n_{a,\sigma}$ называется числом занятости для энергетического уровня $\varepsilon_{a,\sigma}$ и имеет смысл вероятности того, что данный уровень занят. Тогда число частиц и энергия выражаются как

$$N = \sum_{a,\sigma} n_{a,\sigma}, \qquad E = \sum_{a,\sigma} \varepsilon_{a,\sigma} n_{a,\sigma}. \tag{1.44}$$

Теперь можно применить принцип максимальной энтропии: максимизировать S по $n_{a,\sigma}$ при условии сохранения N и E фиксированными. Вариационная процедура для функционала $S+\beta\mu N-\beta E$ по $n_{a,\sigma}$ приводит к оптимальному значению числа занятости, заданному распределением Ферми-Дирака, т.е. $n_{a,\sigma}=f_F(\varepsilon_{a,\sigma})$ реализует принцип максимальной энтропии.

1.3.2 Каноническая статистическая сумма

Иногда удобно работать при фиксированном числе частиц, а не при фиксированном химическом потенциале. Чтобы вывести выражение для канонической статистической суммы, рассмотрим сначала случай двух энергетических уровней ε_1 и ε_2 (см. рис. 1.1). Тогда из первой строки уравнения (1.40) канонические статистические суммы можно записать как

$$Z_{N=0} = 1$$
, $Z_{N=1} = e^{-\beta \varepsilon_1} + e^{-\beta \varepsilon_2}$, $Z_{N=2} = e^{-\beta(\varepsilon_1 + \varepsilon_2)}$, $Z_{N>2} = 0$. (1.45)



Рис. 1.1: Четыре возможных состояния для спин-поляризованных фермионов, занимающих два энергетических уровня.

В общем случае можно записать uhmerpan Дарвина- Φ аулера для канонической статистической суммы

$$Z_N = e^{-\beta F} = \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N} \prod_{a,\sigma} \left(1 + e^{-\beta \varepsilon_{a,\sigma} + i\theta} \right) = \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N - \beta\Omega(iT\theta)}. \quad (1.46)$$

При большом числе частиц интеграл по углу θ можно выполнить методом седловой точки. Тогда, если обозначить седловое значение угла θ как $\theta_s = -i\mu$, оно удовлетворяет стандартному соотношению между числом частиц и химическим потенциалом: $N = -\partial\Omega(\mu)/\partial\mu$. Свободная энергия также будет определяться стандартным преобразованием Лежандра: $F = \Omega(\mu) + \mu N$. Ниже мы обычно используем условие фиксированного химического потенциала вместо фиксированного числа частиц.

В дополнение к Z_N удобно ввести следующую величину

$$Z_N(\varepsilon_{a,\sigma}) = \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N} \left(1 + e^{-\beta \varepsilon_{a,\sigma} + i\theta} \right)^{-1} \prod_{b,\sigma'} \left(1 + e^{-\beta \varepsilon_{b,\sigma'} + i\theta} \right). \tag{1.47}$$

Она имеет смысл статистической суммы для N фермионов, занимающих все энергетические уровни, кроме уровня $\varepsilon_{a,\sigma}$. Используя $Z_N(\varepsilon_{a,\sigma})$, можно определить вероятность того, что энергетический уровень $\varepsilon_{a,\sigma}$ занят,

$$f_F^{(N)}(\varepsilon_{a,\sigma}) = 1 - \frac{Z_N(\varepsilon_{a,\sigma})}{Z_N}.$$
 (1.48)

Можно показать, что $f_F^{(N)}(\varepsilon)$ переходит в $f_F(\varepsilon)$ при $N \to \infty$ (см. рис. 1.2 и задачи ниже).

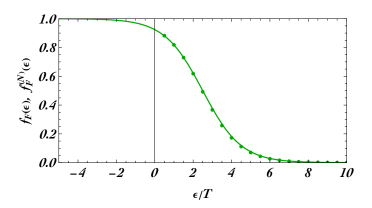


Рис. 1.2: Сравнение $f_F(\varepsilon)$ и $f_F^{(N)}(\varepsilon)$ для свободных фермионов с равноудалённым спектром $\varepsilon_n=\delta n,\, n=1,2,\ldots$, для N=25 и $T/\delta=10$. Отметим, что $\mu/T\simeq N\delta/T=2.5$.

1.3.3 Плотность состояний

Для вычисления термодинамических величин различных фермионных систем удобно ввести понятие *плотности состояний*:

$$g(\varepsilon) = \frac{1}{V} \sum_{a,\sigma} \delta(\varepsilon - \varepsilon_{a,\sigma}). \tag{1.49}$$

Тогда термодинамический потенциал и число частиц можно записать следующим образом:

$$\Omega = -TV \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \ln \left(1 + e^{-\beta \varepsilon + \beta \mu} \right), \quad N = V \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) f_F(\varepsilon). \quad (1.50)$$

Используя термодинамическое соотношение $E = \Omega + TS + \mu N$, получаем выражение для энергии, согласующееся с уравнением (1.44):

$$E = V \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \, \varepsilon f_F(\varepsilon). \tag{1.51}$$

Это выражение для энергии позволяет записать результат для теплоёмкости:

$$C = V \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \, \varepsilon \frac{\partial f_F(\varepsilon)}{\partial T} \tag{1.52}$$

где производная по температуре берётся при фиксированном химическом потенциале. Плотность состояний определяется спектром энергии одночастичного уравнения. Рассмотрим частицу в одномерном квантовом колодце длины L с бесконечными стенками. Тогда собственные энергии

имеют вид $\varepsilon_n = \hbar^2 \pi^2 n^2 / (2mL^2)$, где m — масса частицы, а $n = 1, 2, 3, \ldots$ Полезно вычислить плотность состояний в термодинамическом пределе $L \to \infty$:

$$g(\varepsilon) = \frac{g_s}{L} \sum_{n=1}^{\infty} \delta(\varepsilon - \varepsilon_n) \approx \frac{g_s}{L} \int_{0}^{\infty} dn \, \delta(\varepsilon - \varepsilon_n) = \frac{g_s \sqrt{m}}{\pi \hbar \sqrt{2\varepsilon}} \Theta(\varepsilon).$$
 (1.53)

Здесь $\Theta(\varepsilon)$ обозначает функцию Хевисайда, а $g_s=2s+1$ — число про-екций для фермионов со спином s. Заметим, что в пределе $L\to\infty$ плотность состояний не зависит от размера L.

Результат (1.53) можно вывести и другим способом. Рассмотрим свободную частицу с импульсом p в одном пространственном измерении. Тогда, если записать плотность состояний следующим образом:

$$g(\varepsilon) = g_s \int_{-\infty}^{\infty} \frac{dp}{2\pi\hbar} \,\delta\left(\varepsilon - \frac{p^2}{2m}\right),\tag{1.54}$$

мы получим точно такой же результат, как в уравнении (1.53). Обобщение уравнения (1.54) для свободного движения квантовой частицы в произвольном пространственном измерении d имеет вид

$$g(\varepsilon) = g_s \int \frac{d^d \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^d} \,\delta\left(\varepsilon - \frac{\mathbf{p}^2}{2m}\right). \tag{1.55}$$

1.3.4 Химический потенциал и энергия Ферми

В качестве наглядного примера, простого в математическом плане, рассмотрим термодинамические свойства двумерного идеального фермигаза. Используя уравнения (1.50) и (1.55), получаем число частиц:

$$N = \frac{g_s V m}{2\pi\hbar^2} \int_0^\infty \frac{d\varepsilon}{e^{\beta\varepsilon - \beta\mu} + 1} = \frac{g_s m V T}{2\pi\hbar^2} \ln\left(1 + e^{\beta\mu}\right). \tag{1.56}$$

Решая это уравнение относительно μ , получаем

$$\mu(T) = T \ln \left(e^{E_F/T} - 1 \right), \qquad E_F = \frac{2\pi\hbar^2 N}{q_s m V}.$$
 (1.57)

Единственная характерная энергетическая шкала $E_F = \mu(T=0)$ называется энергией Ферми. Важность энергии Ферми обусловлена следующим наблюдением: при T=0 фермионное заполнение, $f_F(\varepsilon)$, для

состояния с энергией ε равно 1, если $\varepsilon \leqslant E_F$, и 0 в противном случае. Другими словами, все состояния ниже энергии Ферми заполнены в идеальном ферми-газе. Далее мы обсудим, как это утверждение изменяется при взаимодействии между фермионами. Удобно ввести понятие импульса Ферми $p_F = \sqrt{2mE_F}$. Тогда при нулевой температуре состояния идеального ферми-газа с импульсом $p \leqslant p_F$ заполнены, а состояния с $p > p_F$ пусты.

Зависимость $\mu(T)$ показана на рис. 1.3а. Химический потенциал является монотонно убывающей функцией температуры. Это не является общим свойством: для d < 2 химический потенциал $\mu(T)$ является немонотонной функцией температуры. В вырожденном режиме, $T \ll E_F$, химический потенциал можно записать как

$$\mu(T) = E_F - Te^{-E_F/T} + \dots {(1.58)}$$

Отметим, что температурные поправки к величине химического потенциала при нулевой температуре экспоненциально малы. Это характерная особенность для пространственных измерений d=2.

При температуре $T_0 = E_F/\ln 2$ химический потенциал обращается в ноль, $\mu(T_0) = 0$. В высокотемпературном режиме, $T \gg E_F$, химический потенциал отрицателен и может быть аппроксимирован выражением

$$\mu(T) = -T \ln \frac{T}{E_F}.\tag{1.59}$$

1.3.5 Уравнение состояния при d = 2

Чтобы найти уравнение состояния для идеального ферми-газа, необходимо вычислить термодинамический потенциал, см. уравнение (1.50). Снова рассмотрим случай пространственных измерений d=2. Тогда получаем

$$P = \frac{g_s mT}{2\pi\hbar^2} \int_0^\infty d\varepsilon \ln\left(1 + e^{\beta\mu - \beta\varepsilon}\right) = -\frac{g_s mT^2}{2\pi\hbar^2} \text{Li}_2\left(-e^{\beta\mu}\right). \tag{1.60}$$

Здесь мы вводим специальную функцию $\mathrm{Li}_k(z) = \sum_{j=1}^\infty \frac{z^j}{j^k}$, известную как *полилогарифм*. Используя уравнение (1.57), получаем уравнение состояния для идеального ферми-газа в пространстве d=2:

$$\frac{PV}{NT} = -\frac{T}{E_F} \operatorname{Li}_2 \left(1 - e^{E_F/T} \right). \tag{1.61}$$

Используя асимптотическое выражение $\text{Li}_2(-z) = -\frac{(\ln z)^2}{2} - \frac{\pi^2}{6}$ при $z \gg 1$, получаем давление идеального вырожденного ферми-газа при $T \ll E_F$:

$$P = \frac{NE_F}{2V} \left(1 + \frac{\pi^2}{3} \frac{T^2}{E_F^2} \right). \tag{1.62}$$

В противоположном случае высоких температур, $T\gg E_F$, можно использовать асимптотическое разложение полилогарифма при $z\ll 1$: ${\rm Li}_2(z)=z+\frac{z^2}{4}$. Тогда получаем следующее уравнение состояния при $T\gg E_F$:

$$PV = NT\left(1 + \frac{E_F}{4T}\right). {(1.63)}$$

Как видно, оно напоминает уравнение состояния идеального бозе-газа по Больцману с поправкой, соответствующей дополнительному давлению при заданной температуре. Эта поправка является следствием статистики Ферми-Дирака из-за квантовомеханических эффектов обмена (в сущности, принципа исключения Паули). Сходство уравнения состояния при $T\gg E_F$ с уравнением для идеального бозе-газа по Больцману не случайно. При $T\gg E_F$ функция распределения Ферми-Дирака может быть аппроксимирована как $f_F(\varepsilon)\approx \exp(\beta\mu-\beta\varepsilon)$, то есть переходит в распределение Больцмана. Общее поведение давления при изменении температуры показано на рис. 1.3b. Это поведение не является специфичным только для d=2; в любом измерении давление идеального ферми-газа при заданной температуре больше, чем у идеального бозегаза по Больцману.

1.3.6 Теплоёмкость

Чтобы определить теплоёмкость при постоянном объёме, начнём с вычисления свободной энергии через соотношение $F = -PV + \mu N$. В пространственных измерениях d=2 явное выражение для свободной энергии имеет вид:

$$F = \frac{NT^2}{E_F} \text{Li}_2 \left(1 - e^{E_F/T} \right) + NT \ln \left(e^{E_F/T} - 1 \right). \tag{1.64}$$

Как и ожидалось, свободная энергия пропорциональна числу частиц и зависит от единственного параметра T/E_F . Используя результаты для химического потенциала и давления в вырожденном режиме, получаем свободную энергию при $T \ll E_F$:

$$F = \frac{NE_F}{2} - \frac{\pi^2}{6} \frac{NT^2}{E_F}.$$
 (1.65)

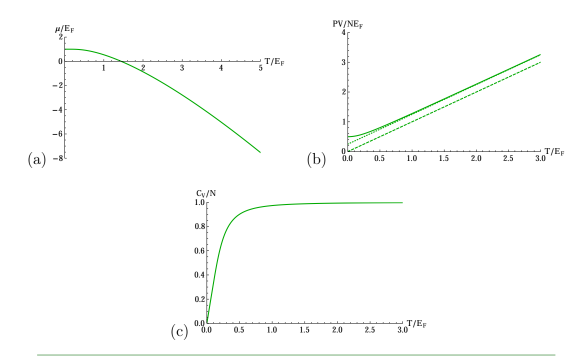


Рис. 1.3: Температурное поведение термодинамических величин в двумерном идеальном ферми-газе: (a) химический потенциал, (b) давление и (c) теплоёмкость.

Следовательно, теплоёмкость при $T \ll E_F$ в пространстве d=2 равна

$$C_V = -T \left(\frac{\partial^2 F}{\partial T^2}\right)_V = \frac{\pi^2}{3} \frac{NT}{E_F}.$$
 (1.66)

Отметим, что теплоёмкость пропорциональна температуре. Этот факт является прямым следствием существования ферми-области. При низких температурах только малая часть фермионов, находящихся в окрестности энергии Ферми с энергиями $|\varepsilon-E_F|\lesssim T$, может участвовать в переносе тепла.

В области Больцмана, $T\gg E_F$, используя уравнения (1.59) и (1.63), восстанавливается результат для теплоёмкости идеального бозе-газа по Больцману: $C_V=N$. Температурное поведение теплоёмкости показано на рис. 1.3с.

1.3.7 От идеального ферми-газа к бозе-газу по Больцману

Как мы увидели выше, термодинамические величины идеального фермигаза переходят в величины идеального бозе-газа по Больцману. Поэтому полезно непосредственно вывести каноническую статистическую сумму идеального бозе-газа по Больцману, начиная с уравнения (1.46). Перепишем Z_N следующим образом (здесь предполагается, что энергетический спектр не зависит от спиновых степеней свободы):

$$Z_N = e^{-\beta\mu N} \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N} \exp\left[g_s \sum_a \ln\left(1 + e^{-\beta\varepsilon_a + \beta\mu + i\theta}\right)\right]. \tag{1.67}$$

Теперь, используя условие $\beta|\mu|\gg 1$, в термодинамическом пределе можно разложить логарифм до первого порядка по его аргументу. Тогда получаем

$$Z_N \approx e^{-\beta\mu N} \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N} \exp\left(g_s \sum_a e^{-\beta\varepsilon_a + \beta\mu + i\theta}\right) = e^{-\beta\mu N} \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N}$$

$$\times \sum_{k=0}^{\infty} \left(g_s \sum_a e^{-\beta\varepsilon_a + \beta\mu}\right)^k \frac{e^{i\theta k}}{k!} = \frac{1}{N!} \left(\int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \, e^{-\beta\varepsilon}\right)^N. \tag{1.68}$$

Отметим появление множителя 1/N! в полученном выражении для Z_N . Физический смысл этого множителя заключается в том, что он учитывает тождественность частиц. Следует подчеркнуть, что этот множитель появляется в формализме Фаулера-Дарвина сам по себе.

Задача на семинар 7: Вычислите плотность состояний для свободной квантовой частицы в произвольном пространственном измерении d, см. уравнение (1.55).

3aдача на семинар 8: Вычислите плотность состояний идеального электронного газа в пространстве d=2 в присутствии перпендикулярного магнитного поля.

3 a d a u a cemunap 9: Вычислите температурную поправку к химическому потенциалу при $T \ll E_F$ для идеального ферми-газа в пространственных измерениях $d \neq 2$.

Задача на семинар 10: Вычислите теплоёмкость идеального вырожденного ферми-газа в произвольном пространственном измерении.

3adaча на семинар 11: Вычислите спиновую восприимчивость идеального электронного газа при нулевом магнитном поле в пространстве d=2.

 $\it 3adaчa$ на семинар 12: Вычислите намагниченность идеального электронного газа в пространстве d=2 в присутствии относительно сильного перпендикулярного магнитного поля, при условии $\it T\ll \mu_B\it B\ll E_F\it L$.

Упараженение 9: Вычислите плотность состояний для квантовой частицы в трёхмерном ящике размера $L_x \times L_y \times L_z$ с бесконечными стенками в термодинамическом пределе $L_x, L_y, L_z \to \infty$.

Упаражнение 10: Докажите тождество $Z_N = Z_N(\varepsilon_{a,\sigma}) + e^{-\beta\varepsilon_{a,\sigma}}Z_{N-1}(\varepsilon_{a,\sigma})$. Используя это тождество, докажите, что (i) $\sum_{a,\sigma} f_F^{(N)}(\varepsilon_{a,\sigma}) = N$ и (ii) $f_F^{(N)}(\varepsilon_{a,\sigma})$ переходит в $f_F(\varepsilon_{a,\sigma})$ при $N \to \infty$.

Упараженение 11: Докажите тождество

$$Z_N = \frac{1}{N} \sum_{k=1}^{N} (-1)^{k+1} Z_{N-k} \sum_a e^{-\beta k \varepsilon_a}.$$
 (1.69)

Упараженение 12: Найдите изменение энергии Ферми идеального газа атомов 3 Не после полной спин-поляризации его магнитным полем.

Упараженение 13: Выразите дисперсию термодинамических флуктуаций числа частиц в идеальном вырожденном ферми-газе через плотность состояний при энергии Ферми, $g(E_F)$.

Упараженение 14: Найдите температуру, при которой химический потенциал идеального электронного газа в пространстве d=2 обращается в ноль в присутствии параллельного магнитного поля, при условии $\mu_B B \ll E_F$. (Учтите только зеемановский эффект магнитного поля.)

Упараженение 15: Вычислите отношение $(C_P - C_V)/C_V$ для идеального вырожденного ферми-газа в пространстве d=2.

Упараженение 16: Вычислите $f_F^{(N)}(\varepsilon)$ для бозе-газа по Больцману при условии $\beta |\mu| \gg 1$.

1.4 Термодинамика идеального бозе-газа

Введение

В этой лекции мы обсуждаем термодинамику идеального бозе-газа. Мы сравниваем его термодинамику с термодинамикой ферми-газа. Благодаря квантовой статистике идеальный бозе-газ претерпевает переход, известный как конденсация Бозе-Эйнштейна. В последнее время этот переход был измерен в системах холодных атомов.

1.4.1 Распределение Бозе-Эйнштейна

Рассмотрим идеальный бозе-газ в гранканоническом ансамбле, т.е. при заданной температуре и химическом потенциале. Наша цель — вывести общее выражение для термодинамического потенциала и среднего числа бозеонов. Для упрощения вывода рассмотрим бозеоны со спином равным нулю.

Начнём с самой простой ситуации, когда имеется один энергетический уровень ε_1 , который может быть занят бозеонами. Благодаря отсутствию принципа исключения Паули для бозеонов этот уровень может быть пустым, занятым одним бозеоном, двумя бозеонами и т.д. Следовательно, гранканоническая статистическая сумма принимает следующий вид: $\mathcal{Z}^{(1)} = \sum_{n=0}^{\infty} e^{-\beta\varepsilon_1 n + \beta\mu n} = (1 - e^{\beta\mu - \beta\varepsilon_1})^{-1}$. Теперь добавим еще один уровень ε_2 . Снова, благодаря отсутствию принципа исключения Паули, может возникнуть следующая ситуация: уровень ε_1 занят n_1 бозеонами, а уровень $\varepsilon_2 - n_2$ бозеонами, где $n_{1,2} = 0, 1, 2, \ldots$ Тогда гранканоническая статистическая сумма принимает вид

$$\mathcal{Z}^{(2)} = \sum_{n_{1,2}=0}^{\infty} e^{\beta\mu(n_1+n_2)-\beta(\varepsilon_1 n_1+\varepsilon_2 n_2)} = \left(1 - e^{\beta\mu-\beta\varepsilon_1}\right)^{-1} \left(1 - e^{\beta\mu-\beta\varepsilon_2}\right)^{-1}.$$
(1.70)

Как видно, функция \mathcal{Z} факторизуется в произведение множителей для каждого энергетического уровня. Обобщение на произвольное число уровней очевидно:

$$\mathcal{Z} = e^{-\beta\Omega} = \prod_{a,\sigma} \left(1 - e^{-\beta\varepsilon_{a,\sigma} + \beta\mu} \right)^{-1}. \tag{1.71}$$

Здесь a нумерует орбитальные степени свободы, а σ обозначает z-проекцию спина бозеона. Число частиц можно извлечь из уравнения

(1.71) следующим образом:

$$N = -\left(\frac{\partial\Omega}{\partial\mu}\right)_{T,V} = \sum_{a,\sigma} f_B(\varepsilon_{a,\sigma}), \qquad f_B(\varepsilon) = \frac{1}{e^{\beta(\varepsilon-\mu)} - 1}.$$
 (1.72)

Функция $f_B(\varepsilon)$ называется распределением Бозе-Эйнштейна.

Полезно сформулировать вывод распределения Бозе-Эйнштейна в рамках принципа максимальной энтропии. Используя выражение для гранканонической статистической суммы (1.71), можно вычислить энтропию как $-(\partial\Omega/\partial T)_{V,\mu}$. Полученный результат можно выразить через распределение Бозе-Эйнштейна:

$$S = \sum_{a,\sigma} \left[\left(1 + f_B(\varepsilon_{a,\sigma}) \right) \ln \left(1 + f_B(\varepsilon_{a,\sigma}) \right) - f_B(\varepsilon_{a,\sigma}) \ln f_B(\varepsilon_{a,\sigma}) \right]. \tag{1.73}$$

Исходя из этого, энтропию бозеонов можно записать через число занятости $n_{a,\sigma}$ для энергетического уровня $\varepsilon_{a,\sigma}$:

$$S = -\sum_{a,\sigma} \left[n_{a,\sigma} \ln n_{a,\sigma} - (1 + n_{a,\sigma}) \ln(1 + n_{a,\sigma}) \right]. \tag{1.74}$$

Максимизация энтропии S по $n_{a,\sigma}$ при условии фиксированных N и E (см. (1.44)) приводит к распределению Бозе-Эйнштейна.

Введя плотность состояний $g(\varepsilon)$, можно записать термодинамический потенциал и число частиц для идеального бозе-газа следующим образом:

$$\Omega = TV \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \ln \left(1 - e^{-\beta \varepsilon + \beta \mu} \right), \quad N = V \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) f_B(\varepsilon). \tag{1.75}$$

Используя термодинамическое соотношение $E = \Omega + TS + \mu N$, получаем выражение для энергии:

$$E = V \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \, \varepsilon f_B(\varepsilon). \tag{1.76}$$

Это выражение для энергии позволяет записать следующий результат для теплоёмкости:

$$C = V \int d\varepsilon \, g(\varepsilon) \, \varepsilon \frac{\partial f_B(\varepsilon)}{\partial T} \tag{1.77}$$

где производная по температуре берётся при фиксированном химическом потенциале.

1.4.2 Каноническая функция распределения

Каноническая функция распределения для N бозонов, занимающих уровни с энергиями ε_{α} , записывается очевидным образом:

$$Z_N = \sum_{\sum_{\alpha} n_{\alpha} = N} \prod_{\alpha} e^{-\beta \varepsilon_{\alpha} n_{\alpha}}.$$
 (1.78)

Аналогично ферми-газу, каноническая функция распределения может быть связана с большой канонической через интеграл Дарвина-Фаулера:

$$Z_N = e^{-\beta F} = \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N} \prod_{a,\sigma} \left(1 - e^{-\beta \varepsilon_{a,\sigma} + i\theta}\right)^{-1} = \int_0^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-i\theta N - \beta\Omega(iT\theta)}. \quad (1.79)$$

Для большого числа частиц $N\gg 1$ метод точек седла для интегрирования по углу θ даёт стандартное соотношение

$$F = \Omega(\mu) + \mu N,$$

где $N = -\partial \Omega(\mu)/\partial \mu$.

1.4.3 Химический потенциал в d=2

Теперь вычислим зависимость химического потенциала двумерного идеального бозе-газа от температуры, числа частиц и объёма. Используя уравнения (1.75), получаем для числа частиц:

$$N = \frac{g_s V m}{2\pi\hbar^2} \int_0^\infty \frac{d\varepsilon}{e^{\beta\varepsilon - \beta\mu} - 1} = -\frac{g_s m V T}{2\pi\hbar^2} \ln(1 - e^{\beta\mu}). \tag{1.80}$$

Здесь g_s — число спин-выраженных состояний бозона. Отметим, что N остаётся конечным только при *отрицательном* химическом потенциале, $\mu < 0$. Решая это уравнение относительно μ , получаем

$$\mu(T) = T \ln(1 - e^{-E_0/T}), \qquad E_0 = \frac{2\pi\hbar^2 N}{g_s m V}.$$
 (1.81)

Химический потенциал идеального бозе-газа в d=2 обращается в нуль при T=0. Хотя характерная энергия E_0 формально совпадает по виду с энергией Ферми, физически это не одно и то же. Химический потенциал монотонно убывает с ростом температуры (см. рис. 1.4a). В вырожденной области $T \ll E_0$ справедливо

$$\mu(T) = -Te^{-E_0/T} + \dots {(1.82)}$$

В классическом (Больцмановском) режиме $T\gg E_0$ химический потенциал остаётся отрицательным и аппроксимируется как

$$\mu(T) = -T \ln \frac{T}{E_0}.\tag{1.83}$$

1.4.4 Уравнение состояния в d = 2

Чтобы получить уравнение состояния идеального бозе-газа, вычислим термодинамический потенциал, см. уравнение (1.75). Снова рассмотрим случай размерности d=2. Тогда получаем

$$P = -\frac{g_s mT}{2\pi\hbar^2} \int_0^\infty d\varepsilon \ln(1 - e^{\beta\mu - \beta\varepsilon}) = \frac{g_s mT^2}{2\pi\hbar^2} \operatorname{Li}_2(e^{\beta\mu}). \tag{1.84}$$

Используя (1.81), находим уравнение состояния для идеального бозе-газа в d=2:

$$\frac{PV}{NT} = \frac{T}{E_0} \operatorname{Li}_2(1 - e^{-E_0/T}). \tag{1.85}$$

Отметим, что, в отличие от идеального ферми- газа, аргумент полилогарифма здесь положителен и меньше единицы. Разложив полилогарифм в степенной ряд по $e^{-E_0/T}$, получаем давление вырожденного бозе-газа при $T \ll E_0$:

$$P = \frac{\pi^2}{6} \frac{NT^2}{VE_0}. (1.86)$$

В противоположном пределе высоких температур, $T\gg E_0$, можно использовать асимптотическое разложение полилогарифма при $z\ll 1$: ${\rm Li}_2(z)=z+z^2/4+\ldots$ Тогда получаем уравнение состояния при $T\gg E_0$:

$$PV = NT\left(1 - \frac{E_0}{4T}\right). \tag{1.87}$$

Как видно, оно напоминает уравнение состояния идеального Больцмановского газа с поправкой, описывающей снижение давления при данной температуре. Эту поправку можно интерпретировать как следствие эффективного притяжения между бозонами. Общее поведение давления при изменении температуры показано на рис. 1.4b. Оно характерно именно для двумерного случая.

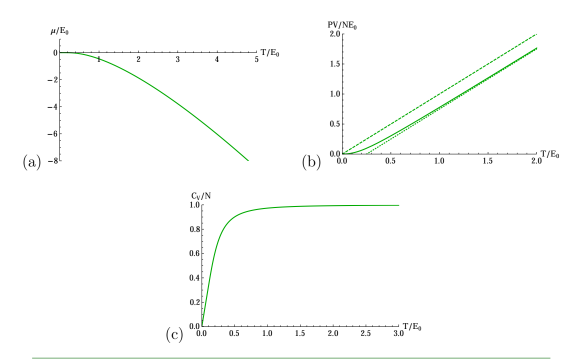


Рис. 1.4: Температурная зависимость термодинамических величин в идеальном бозе-газе: (a) химический потенциал, (b) давление, (c) теплоёмкость.

1.4.5 Теплоёмкость

Чтобы найти теплоёмкость при фиксированном объёме, можно вычислить свободную энергию через соотношение $F = -PV + \mu N$. В размерности d=2 явное выражение для свободной энергии идеального бозе-газа имеет вид:

$$F = -\frac{NT^2}{E_0} \operatorname{Li}_2(1 - e^{-E_0/T}) + NT \ln(1 - e^{-E_0/T}). \tag{1.88}$$

Как и в случае ферми- газа, свободная энергия пропорциональна числу частиц и зависит от одного безразмерного параметра T/E_0 . Используя результаты для химического потенциала и давления в вырожденной области, получаем свободную энергию при $T \ll E_0$:

$$F = -\frac{\pi^2}{6} \frac{NT^2}{E_0}. (1.89)$$

Отсюда теплоёмкость при $T \ll E_0$ в размерности d=2 равна

$$C_V = -T \left(\frac{\partial^2 F}{\partial T^2}\right)_V = \frac{\pi^2}{3} \frac{NT}{E_0}.$$
 (1.90)

Обратим внимание: это же выражение получается для ферми- газа, но здесь линейная температурная зависимость теплоёмкости реализуется только в двумерном бозе- газе.

В классическом (Больцмановском) режиме $T \gg E_0$ восстанавливается результат $C_V = N$ для идеального Больцмановского газа. Зависимость $C_V(T)$ показана на рис. 1.4c.

1.4.6 Конденсация Бозе-Эйнштейна в d=3

Идеальный бозе-газ в размерности d=3 демонстрирует явление конденсации Бозе-Эйнштейна. Запишем число частиц:

$$N = \frac{g_s V(mT)^{3/2}}{\sqrt{2}\pi^2 \hbar^3} \int_0^\infty \frac{dz \sqrt{z}}{e^{z-\beta\mu} - 1}.$$
 (1.91)

Здесь использована плотность состояний $g(\varepsilon)=g_sm^{3/2}\varepsilon^{1/2}/(\sqrt{2}\pi^2\hbar^3)$ в d=3. При $\mu=0$ правая часть (1.91) уменьшается при понижении температуры T, тогда как N остаётся постоянным. Химический потенциал идеального бозе- газа в d=3 равен нулю при $T< T_{\rm BEC}$. Температура конденсации $T_{\rm BEC}$ определяется из (1.91) при $\mu=0$:

$$T_{\text{BEC}} = \frac{2\pi\hbar^2}{m} \left(\frac{N}{\zeta(3/2)\,g_s V}\right)^{2/3}.$$
 (1.92)

Здесь $\zeta(z) = \sum_{k=1}^{\infty} k^{-z}$ — функция Римана зета. При $T < T_{\rm BEC}$ конечная доля бозонов оказывается в основном состоянии, т.е. конденсируется. Число конденсированных бозонов:

$$N_0 = N \left[1 - (T/T_{\text{BEC}})^{3/2} \right]. \tag{1.93}$$

Оценив термодинамический потенциал при $\mu=0$, получаем для давления при $T < T_{\rm BEC}$:

$$\frac{PV}{NT} = \frac{\zeta(5/2)}{\zeta(3/2)} \left(\frac{T}{T_{\text{BEC}}}\right)^{3/2}.$$
 (1.94)

Поведение давления как функции температуры в случае d=3 аналогично случаю d=2. В частности, давление является непрерывной функцией

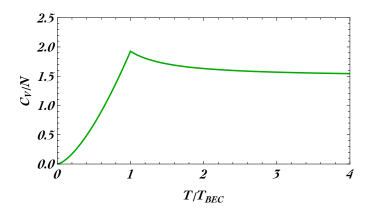


Рис. 1.5: Температурная зависимость теплоёмкости идеального бозе-газа в трёх измерениях.

температуры и не имеет особенностей при $T=T_{\rm BEC}$. Отметим также, что давление не зависит от объёма при $T< T_{\rm BEC}$. Это указывает на то, что теплоёмкость при постоянном давлении C_P расходится при $T< T_{\rm BEC}$.

Зависимость теплоёмкости идеального бозе-газа в трёх измерениях от температуры показана на рис. 1.5. Как видно, C_V имеет излом (купол) при $T=T_{\mathrm{BEC}}$.

3 a d a v a на семинар 13: Найдите зависимость химического потенциала от температуры вблизи температуры конденсации Бозе-Эйнштейна T_{BEC} в трёхмерном пространстве.

Упаражнение 17: Вычислите дисперсию термодинамических флуктуаций числа частиц в идеальном вырожденном бозе-газе в двумерном случае.

Упараженение 18: Вычислите обратную сжимаемость $(\partial P/\partial V)_T$ идеального вырожденного бозе-газа в размерности d=2.

Упараженение 19: Вычислите теплоёмкость при постоянном давлении C_P идеального бозе-газа в двумерном пространстве.

 $Упаражнение\ 20:\$ Вычислите теплоёмкость идеального бозе-газа при $T < T_{
m BEC}$ в трёхмерном пространстве.

 $\it Упаражнение 21: Вычислите теплоёмкость идеального бозе-газа при <math>\it T>T_{
m BEC}$ в трёхмерном пространстве.

Упараженение 22: Вычислите дисперсию термодинамических флуктуаций числа частиц в идеальном бозе-газе вблизи температуры конденсации $T_{\rm BEC}$ в трёхмерном пространстве.

Глава 2

Термодинамика квантовых жидкостей

Введение

В этой главе мы применяем общую идею метода Гиббса к термодинамике неидеальных квантовых систем Ферми и Бозе. Для вычисления термодинамических величин мы будем широко использовать второй квантование. Ввиду ограниченности времени рассматриваются только традиционные примеры квантовых жидкостей. Для дополнительных аспектов данной главы рекомендуем учебник [4].

2.1 Слабо неидеальный ферми-газ

Введение

В этой лекции рассматривается простейшая модель взаимодействующих фермионов. Мы вычисляем термодинамические величины в первом порядке по силе взаимодействия. Слабо взаимодействующие фермионы служат тестовой моделью для идей ферми-жидкости, которые будут обсуждаться на следующей лекции.

2.1.1 Гамильтониан

Рассмотрим систему взаимодействующих фермионов в пространстве размерности d=3. Предполагается, что фермионы имеют спин s=1/2 и взаимодействуют через точечное взаимодействие U>0. Многотельный гамильтониан имеет вид $\mathcal{H}=\mathcal{H}_0+\mathcal{H}_{\rm int}$, где

$$\mathscr{H}_{0} = \sum_{\boldsymbol{p},\sigma} \varepsilon^{(0)}(\boldsymbol{p}) \, a_{\boldsymbol{p}\sigma}^{\dagger} a_{\boldsymbol{p}\sigma}, \quad \mathscr{H}_{\text{int}} = \frac{U}{V} \sum_{\boldsymbol{p}_{1} + \boldsymbol{p}_{2} = \boldsymbol{p}_{3} + \boldsymbol{p}_{4}} a_{\boldsymbol{p}_{1}\uparrow}^{\dagger} a_{\boldsymbol{p}_{2}\downarrow}^{\dagger} a_{\boldsymbol{p}_{3}\downarrow} a_{\boldsymbol{p}_{4}\uparrow}. \quad (2.1)$$

Здесь $\varepsilon^{(0)}(p)$ обозначает невозмущённый спектр, который считается квадратичным, $\varepsilon^{(0)}(p)=p^2/2m$. Оператор $a_{{m p}\sigma}^{\dagger}$ создаёт фермион в одночастичном состоянии с импульсом ${m p}$ и проекцией спина $\sigma=\uparrow,\downarrow$, а $a_{{m p}\sigma}$ уничтожает фермион из такого состояния.

Напомним, что операторы создания и уничтожения удовлетворяют антикоммутационному соотношению:

$$a_{\mathbf{p}\sigma}^{\dagger} a_{\mathbf{p}'\sigma'} + a_{\mathbf{p}'\sigma'} a_{\mathbf{p}\sigma}^{\dagger} = \delta_{\mathbf{p}\mathbf{p}'} \delta_{\sigma\sigma'}.$$
 (2.2)

Кроме того, выполняется тождество

$$\frac{\operatorname{Tr}\left[a_{\boldsymbol{p}\sigma}^{\dagger}a_{\boldsymbol{p}'\sigma'}e^{-\beta\mathscr{H}_{0}+\beta\mu\mathscr{N}}\right]}{\operatorname{Tr}\left[e^{-\beta\mathscr{H}_{0}+\beta\mu\mathscr{N}}\right]} = f_{F}\left(\varepsilon^{(0)}(p)\right)\delta_{\boldsymbol{p}\boldsymbol{p}'}\delta_{\sigma\sigma'}, \tag{2.3}$$

где оператор числа частиц $\mathcal{N} = \sum_{m{p},\sigma} a^\dagger_{m{p}\sigma} a_{m{p}\sigma}.$

2.1.2 Термодинамический потенциал

Наша цель — вычислить поправку первого порядка по взаимодействию к термодинамическому потенциалу. Начнём с разложения веса Гиббса $\mathscr{S} = \exp(-\beta\mathscr{H} + \beta\mu\mathscr{N})$ в степенях константы взаимодействия U. Дифференцируя \mathscr{S} по β , легко проверить, что оно удовлетворяет уравнению

$$\frac{d\mathscr{S}}{d\beta} = -(\mathscr{H} - \mu\mathscr{N})\mathscr{S}. \tag{2.4}$$

Ищем решение в виде степенного ряда по \mathscr{H}_{int} : $\mathscr{S} = \mathscr{S}_0 + \mathscr{S}_1 + \dots$ Очевидно, $\mathscr{S}_0 = e^{-\beta\mathscr{H}_0 + \beta\mu\mathscr{N}}$, а \mathscr{S}_1 удовлетворяет

$$\frac{d\mathcal{S}_1}{d\beta} = -\left(\mathcal{H}_0 - \mu\mathcal{N}\right)\mathcal{S}_1 - \mathcal{H}_{\text{int}}\mathcal{S}_0. \tag{2.5}$$

Его решение можно записать как

$$\mathscr{S}_{1} = -e^{-\beta\mathscr{H}_{0} + \beta\mu\mathscr{N}} \int_{0}^{\beta} d\tau \, e^{\tau(\mathscr{H}_{0} - \mu\mathscr{N})} \mathscr{H}_{\text{int}} \, e^{-\tau(\mathscr{H}_{0} - \mu\mathscr{N})}. \tag{2.6}$$

Комбинация под знаком интеграла в правой части (2.6) называется npedставлением взаимодействия.

Таким образом,

$$e^{-\beta\Omega} = e^{-\beta\Omega_0} - \text{Tr}\left[e^{-\beta\mathcal{H}_0 + \beta\mu\mathcal{N}} \int_0^\beta d\tau \, e^{\tau(\mathcal{H}_0 - \mu\mathcal{N})} \mathcal{H}_{\text{int}} \, e^{-\tau(\mathcal{H}_0 - \mu\mathcal{N})}\right] + \dots, \tag{2.7}$$

где Ω_0 — термодинамический потенциал невзаимодействующей системы. Используя циклические свойства следа, получаем

$$\Omega = \Omega_0 + \langle \mathcal{H}_{\text{int}} \rangle + \dots, \tag{2.8}$$

где усреднение берётся по невзаимодействующей Гиббс-плотности \mathcal{H}_0 . С учётом (2.3):

$$\Omega(\mu) = \Omega_0(\mu) + \frac{U}{V} \left[\sum_{p} f_F(\varepsilon^{(0)}(p)) \right]^2 = \Omega_0(\mu) + \frac{U N_0^2(\mu)}{4V}, \quad (2.9)$$

где $N_0(\mu) = -\partial\Omega_0/\partial\mu$ — число частиц при данном μ без взаимодействия. Чтобы найти полную энергию, выразим μ через N. Дифференцируя (2.9) по μ при постоянных T,V, получаем

$$N = N_{0}(\mu) - \frac{U N_{0}(\mu)}{2V} \frac{\partial N_{0}(\mu)}{\partial \mu} \approx N_{0}(\mu_{0}) + \frac{\partial N_{0}}{\partial \mu} \Big|_{\mu_{0}} (\mu - \mu_{0}) - \frac{U N_{0}(\mu_{0})}{2V} \frac{\partial N_{0}}{\partial \mu} \Big|_{\mu_{0}} + \dots,$$
(2.10)

где μ_0 — химический потенциал невзаимодействующего газа при данном N. Отсюда

$$\mu = \mu_0(N) + \frac{UN}{2V} + \dots$$
 (2.11)

Используя связь $\mu = (\partial E/\partial N)_{S,V}$, получаем полную энергию:

$$E = E_0(N) + \frac{UN^2}{4V} + \dots {2.12}$$

Отметим, что поправка первого порядка к энергии не зависит от температуры. Поэтому в первом порядке по взаимодействию U теплоёмкость остаётся такой же, как для идеального ферми- газа.

Полезно ввести вместо потенциала взаимодействия U длину рассеяния a. В первом порядке по U (приближение Борна) длина рассеяния даётся выражением

$$a = \frac{mU}{4\pi\hbar^2}.$$

Тогда, используя (2.12), можно записать энергию основного состояния как

$$E(T=0) = \frac{3p_F^2 N}{10m} \left[1 + \frac{10}{9\pi} \frac{p_F a}{\hbar} + \dots \right].$$
 (2.13)

Это указывает на то, что разложение термодинамических величин по степеням потенциала взаимодействия обосновано при $p_F a/\hbar \ll 1$. Более детально о слабо неидеальном ферми-газе можно прочитать в книге [4].

 $\it Задача$ на $\it семинар$ 14: Найдите паулиевскую спиновую восприимчивость ферми-системы в первом порядке по потенциалу взаимодействия $\it U$. Выразите результат через длину рассеяния.

$$У n a p a$$
 женение 23: Найдите $\mathrm{Tr} \left[a^{\dagger}_{m{p}\uparrow} e^{eta arepsilon(p) a^{\dagger}_{m{p}\uparrow} a_{m{p}\uparrow}} a_{m{p}\uparrow} e^{-eta arepsilon(p) a^{\dagger}_{m{p}\uparrow} a_{m{p}\uparrow}}
ight].$

Упаражнение 24: Найдите выражение для \mathscr{S}_2 .

Упаражнение 25: Выразите обратимую сжимаемость при нулевой температуре $\partial P/\partial V$ через производную $\partial \mu/\partial N$.

 $Упараженение\ 26$: Найдите давление ферми-системы при нулевой температуре в первом порядке по потенциалу взаимодействия U. Выразите результат через длину рассеяния.

2.2 Нормальная ферми-жидкость

Введение

В предыдущей лекции мы показали, что система со слабым фермионфермионным отталкиванием очень похожа на идеальный ферми-газ. Поэтому естественно сформулировать теорию взаимодействующих фермионов аналогично идеальному вырожденному ферми-газу. Такая теория, называемая теорией ферми-жидкости, была разработана Львом Ландау [5]. Хотя изначально теория ферми-жидкости носила феноменологический характер, позднее она была подтверждена микроскопической теорией для размерностей d>1. Отметим, что в размерности d=2 имеются некоторые тонкости. В этой лекции мы рассмотрим ферми-жидкость для фермионов со спином s=1/2 в пространстве размерности d=3.

2.2.1 Основные предположения

Теория ферми-жидкости основывается на теореме Хоэнберга–Кона [6], которая утверждает, что энергия основного состояния однозначно задаётся функционалом, зависящим только от функции распределения. Теория ферми-жидкости — это метод вычисления поправок наименьшего порядка по температуре.

Феноменология ферми-жидкости опирается на несколько предположений:

- (i) Теория формулируется в терминах *квазичастии*, заменяющих реальные частицы.
- (ii) Функция распределения квазичастиц является матрицей в спиновом пространстве: $\hat{n}(\boldsymbol{p})$, нормируемой условием:

$$\int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \operatorname{tr} \hat{n}(\mathbf{p}) = \sum_{\sigma=\uparrow,\downarrow} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} n_{\sigma\sigma}(\mathbf{p}) = \frac{N}{V}.$$
 (2.14)

Здесь символ tr обозначает след по спиновому пространству, а индекс $\sigma=\uparrow,\downarrow-z$ -проекцию спина квазичастицы. При этом N—число реальных фермионов. Это утверждение является сутью теоремы Латтингера.

(iii) Основное состояние ферми-жидкости можно представить физической картиной, аналогичной идеальному ферми-газу. В импульсном пространстве квазичастицы заполняют состояния внутри фермисферы радиуса p_F , а состояния вне ферми-сферы $(p > p_F)$ пусты.

Ферми-импульс p_F имеет ту же величину, что и для идеального газа с тем же числом реальных частиц. Иными словами, функция распределения квазичастиц в основном состоянии имеет скачкообразное поведение, аналогичное идеальному газу.

$$n_{\sigma\sigma'}^{(0)}(\mathbf{p}) = \Theta(p_F - p) \,\delta_{\sigma\sigma'}. \tag{2.15}$$

В соответствии с уравнением (2.14) ферми-импульс задаётся той же зависимостью, что для идеального ферми- газа:

$$p_F = \left(3\pi^2 \hbar^3 N/V\right)^{1/3}. (2.16)$$

Здесь N/V — плотность ферми-жидкости.

(iv) При внешних возмущениях ферми-жидкость может быть выведена из основного состояния. Тем не менее, при нулевой температуре T=0 энергия E такой ферми-жидкости остаётся функционалом от функции распределения $\hat{n}(\boldsymbol{p})$. Это утверждение называется теоремой Кона-Шэма.

2.2.2 Эффективная масса

Чтобы проследить сходство между ферми-жидкостью и идеальным ферми-газом, удобно ввести энергию возбуждения квазичастиц. Эта величина определяется как вариация полной энергии ферми-жидкости при добавлении еще одной квазичастицы:

$$\varepsilon_{\sigma\sigma'}[n_{\sigma'\sigma}(\mathbf{p})] = \frac{1}{V} \frac{\delta E}{\delta n_{\sigma'\sigma}(\mathbf{p})}.$$
 (2.17)

Как указано в пункте (iv), энергия возбуждения квазичастиц является функционалом от функции распределения квазичастиц $n_{\sigma'\sigma}(\boldsymbol{p})$. Поскольку, согласно предположению (iii), функция распределения квазичастиц в основном состоянии однозначно определяется импульсом, энергия возбуждения квазичастиц в основном состоянии, $\varepsilon_{\sigma\sigma'}^{(0)}$, является функцией только от импульса. Разложив эту функцию в окрестности $p=p_F$, получаем

$$\varepsilon_{\sigma\sigma'}^{(0)}(\boldsymbol{p}) = \varepsilon^{(0)}(p)\delta_{\sigma\sigma'}, \quad \varepsilon^{(0)}(p) = \left[\varepsilon_F + v_F(p - p_F)\right] + \dots$$
 (2.18)

Здесь ε_F обозначает энергию квазичастицы на уровне Ферми, то есть $\varepsilon_F = \varepsilon^{(0)}(p_F)$. Аналогично идеальному ферми-газу, коэффициент v_F определяет скорость квазичастиц на уровне Ферми (ферми-скорость).

Также удобно ввести эффективную массу m_* по соотношению $m_* = p_F/v_F$. Значение эффективной массы отличается от массы реальных фермионов и зависит от взаимодействия между частицами в жидкости. Как мы увидим ниже, ферми-жидкость во многих отношениях можно рассматривать как ферми-газ с энергетическим спектром $p^2/2m_*$.

2.2.3 Функция Ландау f

Для описания различных физических эффектов в ферми-жидкости, выведенной из основного состояния, разложим полную энергию до второго порядка по отклонению функции распределения квазичастиц от невозмущённой скачкообразной $n^{(0)}$:

$$E = E_0 + V \sum_{\sigma} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \left[\varepsilon^{(0)}(p) - \varepsilon_F \right] \delta n_{\sigma\sigma}(\mathbf{p})$$

$$+ \frac{V}{2} \sum_{\sigma_1, \sigma_2, \sigma_3, \sigma_4} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \int \frac{d^3 \mathbf{p'}}{(2\pi\hbar)^3} f_{\sigma_1 \sigma_4, \sigma_2 \sigma_3}(\mathbf{p}, \mathbf{p'}) \delta n_{\sigma_2 \sigma_1}(\mathbf{p}) \delta n_{\sigma_3 \sigma_4}(\mathbf{p'}) + \dots,$$
(2.19)

где E_0 — энергия основного состояния. Функция $f_{\sigma_1\sigma_4,\sigma_2\sigma_3}(\boldsymbol{p},\boldsymbol{p'})$, называемая ϕ ункцией Ландау f, есть вторая вариационная производная полной энергии при $\hat{n} = \hat{n}^{(0)}$:

$$f_{\sigma_1 \sigma_4, \sigma_2 \sigma_3}(\boldsymbol{p}, \boldsymbol{p'}) = \frac{1}{V} \frac{\delta^2 E}{\delta n_{\sigma_2 \sigma_1}(\boldsymbol{p}) \, \delta n_{\sigma_3 \sigma_4}(\boldsymbol{p'})} = \frac{\delta \, \varepsilon_{\sigma_1 \sigma_2}(\boldsymbol{p})}{\delta n_{\sigma_3 \sigma_4}(\boldsymbol{p'})}. \tag{2.20}$$

Поскольку f есть вторая вариационная производная, оно симметрично относительно обмена пар: $f_{\sigma_1\sigma_4,\sigma_2\sigma_3}(\boldsymbol{p},\boldsymbol{p'}) = f_{\sigma_4\sigma_1,\sigma_3\sigma_2}(\boldsymbol{p'},\boldsymbol{p})$.

Уравнение (2.20) означает, что энергия квазичастицы зависит от её импульса как

$$\varepsilon_{\sigma_{1}\sigma_{2}}(\boldsymbol{p}) \approx \left[\varepsilon_{F} + v_{F}(p - p_{F})\right] \delta_{\sigma_{1}\sigma_{2}} + \int \frac{d^{3}\boldsymbol{p'}}{(2\pi\hbar)^{3}} f_{\sigma_{1}\sigma_{4},\sigma_{2}\sigma_{3}}(\boldsymbol{p},\boldsymbol{p'}) \,\delta n_{\sigma_{3}\sigma_{4}}(\boldsymbol{p'}) + \dots$$
(2.21)

Поскольку мы рассматриваем малые возмущения $\delta \hat{n}$, можно положить $p=p'=p_F$. Тогда важна лишь зависимость от угла $\theta=\angle(\boldsymbol{p},\boldsymbol{p'})$. Удобно параметризовать f через безразмерные функции: $g(\varepsilon_F)\,f_{\sigma_1\sigma_4,\sigma_2\sigma_3}(\boldsymbol{p},\boldsymbol{p'})=F^{(0)}(\theta)\,\delta_{\sigma_1\sigma_2}\,\delta_{\sigma_3\sigma_4}+F^{(\sigma)}(\theta)\,\boldsymbol{\sigma}_{\sigma_1\sigma_2}\cdot\boldsymbol{\sigma}_{\sigma_3\sigma_4},$ где $g(\varepsilon_F)=p_Fm_*/(\pi^2\hbar^3)$ — плотность состояний на уровне Ферми, а $\boldsymbol{\sigma}=(\sigma_x,\sigma_y,\sigma_z)$ — вектор Паули.

2.2.4 Связь между m_* и m

Удивительно, что вышеописанных предположений и формулировок достаточно для вывода первого нетривиального результата. Мы выразим эффективную массу m^* квазичастиц через истинную массу m частиц и параметр Ландау F_1 .

Рассмотрим полный импульс квазичастиц. Вспомним два факта. Вопервых, импульс единичного объёма жидкости равен плотности массового потока. Во-вторых, число квазичастиц равно числу реальных частиц. Тогда полный импульс жидкости равен

$$\mathbf{P} = V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \sum_{\sigma} \mathbf{p} \, n_{\sigma\sigma}(\mathbf{p}). \tag{2.22}$$

Теперь вычислим полный ток квазичастиц:

$$\boldsymbol{J} = V \int \frac{d^3 \boldsymbol{p}}{(2\pi\hbar)^3} \sum_{\sigma,\sigma'} \frac{\partial \varepsilon_{\sigma\sigma'}(\boldsymbol{p})}{\partial \boldsymbol{p}} n_{\sigma'\sigma}(\boldsymbol{p}). \tag{2.23}$$

Поскольку число квазичастиц точно совпадает с числом частиц N и в силу уравнения непрерывности, полный ток квазичастиц совпадает с полным потоком частиц. Далее используем инвариантность Галлилея, связывающую полный импульс и полный ток частиц: $\mathbf{P} = m\mathbf{J}$. Это приводит к тождеству

$$V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \sum_{\sigma} \mathbf{p} \, n_{\sigma\sigma}(\mathbf{p}) = mV \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \sum_{\sigma,\sigma'} \frac{\partial \varepsilon_{\sigma\sigma'}(\mathbf{p})}{\partial \mathbf{p}} \, n_{\sigma'\sigma}(\mathbf{p}). \quad (2.24)$$

Мы отмечаем, что для идеального ферми-газа с квадратичным спектром это тождество тривиально. Однако в ферми-жидкости оно приводит к нетривиальной связи между m_* и m. Варьируя обе части уравнения (2.24) по $\delta n_{\sigma\sigma'}(\boldsymbol{p})$, получаем

$$\int \frac{d^{3} \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^{3}} \sum_{\sigma} \mathbf{p} \, \delta n_{\sigma\sigma}(\mathbf{p}) = m \int \frac{d^{3} \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^{3}} \sum_{\sigma,\sigma'} \frac{\partial \varepsilon_{\sigma\sigma'}(\mathbf{p})}{\partial \mathbf{p}} \, \delta n_{\sigma'\sigma}(\mathbf{p})
+ m \int \frac{d^{3} \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^{3}} \sum_{\sigma,\sigma',\sigma_{1},\sigma_{2}} n_{\sigma'\sigma}(\mathbf{p}) \frac{\partial}{\partial \mathbf{p}} \int \frac{d^{3} \mathbf{p}'}{(2\pi\hbar)^{3}} f_{\sigma\sigma_{1},\sigma'\sigma_{2}}(\mathbf{p},\mathbf{p}') \, \delta n_{\sigma_{2}\sigma_{1}}(\mathbf{p}').$$
(2.25)

Поскольку это соотношение должно выполняться для любого $\delta n_{\sigma\sigma'}(\boldsymbol{p})$, и используя симметрию функции Ландау, получаем

$$\frac{\boldsymbol{p}}{m}\,\delta_{\sigma_1\sigma_2} = \frac{\partial \varepsilon_{\sigma_1\sigma_2}(\boldsymbol{p})}{\partial \boldsymbol{p}} - \int \frac{d^3\boldsymbol{p}'}{(2\pi\hbar)^3} \sum_{\sigma,\sigma'} f_{\sigma_1\sigma,\sigma_2\sigma'}(\boldsymbol{p},\boldsymbol{p}') \frac{\partial}{\partial \boldsymbol{p}'} n_{\sigma'\sigma}(\boldsymbol{p}'). \tag{2.26}$$

В основном состоянии можно использовать $\partial n_{\sigma'\sigma}(p')/\partial p' = -p' \, \delta(p' - p_F) \, \delta_{\sigma'\sigma}/p'$. Проектируя (2.26) на направление p и полагая $p = p_F$, получаем

$$\frac{m_*}{m} = 1 + \int_0^{\pi} \frac{d\theta \sin \theta}{2} \cos \theta \ F^{(0)}(\theta).$$
 (2.27)

Удобно разложить $F^{(0/\sigma)}(\theta)$ в ряд по многочленам Лежандра:

$$F^{(0/\sigma)}(\theta) = \sum_{l=0}^{\infty} (2l+1) F_l^{(0/\sigma)} P_l(\cos \theta).$$
 (2.28)

Тогда

$$\frac{m_*}{m} = 1 + F_1^{(0)}. (2.29)$$

Термодинамическая устойчивость требует $1+F_l^{(0)}>0$ [4], т.е. $m_*>0$. В объёмном ³Не параметры Ландау имеют приблизительно значения $F_0^{(\sigma)}\simeq -0.7,\, F_0^{(0)}\simeq 10.8,\, F_1^{(0)}\simeq 2.08.$

2.2.5 Теплоёмкость

Как обычно, теплоёмкость связана с изменением полной энергии системы при изменении температуры. Изменение температуры ведёт к изменению функции распределения, и соответствующее изменение полной энергии определяется энергией квазичастиц, см. уравнение (2.21). Поэтому при $T \to 0$ теплоёмкость ферми-жидкости задаётся выражением, см. уравнение (2.19),

$$C_V = V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \sum_{\sigma_1, \sigma_2} \left[\varepsilon_{\sigma_1 \sigma_2}^{(0)}(\mathbf{p}) - \varepsilon_F \delta_{\sigma_1 \sigma_2} \right] \frac{\partial}{\partial T} \delta n_{\sigma_2 \sigma_1}(\mathbf{p}).$$
 (2.30)

Уравнение (2.30) можно также вывести из выражения для энтропии ферми- газа. Используя (1.43), находим

$$C_V = V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \operatorname{tr} \left[T \frac{\partial \delta \hat{n}}{\partial T} \ln \frac{1 - \hat{n}(p)}{\hat{n}(p)} \right]. \tag{2.31}$$

Подставляя $\hat{n}(p)$ в форме Гиббса, вновь получаем (2.30).

Из-за множителя $\varepsilon_{\sigma_1\sigma_2}^{(0)}(\boldsymbol{p}) - \varepsilon_F \delta_{\sigma_1\sigma_2}$ интеграл в (2.30) ограничен областью, близкой к ферми-импульсу. Предполагаем, что изменение функции

распределения за счёт температуры аналогично идеальному ферми- газу, то есть описывается функцией Ферми–Дирака с некоторой коррекцией химического потенциала $\Delta\mu$ и температурой T. Заметим, что $\Delta\mu$ появляется из условия сохранения числа частиц (утверждение (ii)). Тогда можно записать

$$\delta n_{\sigma_2 \sigma_1}(\boldsymbol{p}) = \delta_{\sigma_2 \sigma_1} \left[\Delta \mu \, \delta \left(\varepsilon^{(0)}(p) - \varepsilon_F \right) - \frac{\pi^2 T^2}{6} \, \delta' \left(\varepsilon^{(0)}(p) - \varepsilon_F \right) \right]. \tag{2.32}$$

Здесь штрих обозначает производную дельта-функции. Из сохранения числа частиц следует $\Delta \mu = 0$. Подставляя (2.32) в (2.30) (обозначив $\xi = \varepsilon^{(0)}(p) - \varepsilon_F$), получаем

$$C_V = -\frac{\pi^2}{3} V g(\varepsilon_F) \int d\xi \, \xi \, \frac{\partial}{\partial \xi} \delta(\xi) = \frac{\pi^2}{3} V g(\varepsilon_F) T = \frac{V p_F m_*}{3\hbar^3} T, \qquad (2.33)$$

где $g(\varepsilon_F)$ — плотность состояний на уровне ферми. Отметим, что (2.33) совпадает с результатом для идеального ферми- газа при подстановке $m \to m_*$.

 $3 a \partial a$ ча на семинар 15: Выразите $\partial \mu / \partial N$ при нулевой температуре через функцию $F^{(0)}(\theta)$.

3 a d a u a cemunap 16: Выразите паулиевскую спиновую воспри-имчивость ферми-жидкости через функцию $F^{(\sigma)}(\theta)$.

Упараженение 27: Используя результаты лекции о слабо неидеальном ферми-газе, определите функции $F^{(0)}(\theta)$ и $F^{(\sigma)}(\theta)$ в первом порядке по силе взаимодействия.

Упаражение 28: Используя выражение для функции f Ландау, определите $\partial P/\partial V$ в первом порядке по взаимодействию.

Упаражение 29: Используя выражение для функции f Ландау, определите дисперсию термодинамических флуктуаций числа частиц, $\langle (\Delta N)^2 \rangle$, в первом порядке по взаимодействию при низких температурах.

Упаражение 30: Используя следующее выражение для энергии электронной системы в магнитном поле при T=0,

$$E = \frac{1}{2}E_0(N_\uparrow) + \frac{1}{2}E_0(N_\downarrow) + \frac{\mu_B B}{2}(N_\uparrow - N_\downarrow) + \frac{U}{V}N_\uparrow N_\downarrow,$$

найдите спиновую восприимчивость $\partial M/\partial B$, где $M=\mu_B(N_\uparrow-N_\downarrow)/2$ и $E_0(N)$ — энергия идеального ферми-газа.

2.3 Слабо неидеальный бозе-газ

Введение

В этой лекции мы рассматриваем простейшую модель взаимодействующих бозонов. Главный вопрос — как отталкивающее взаимодействие между бозонами влияет на конденсацию Бозе—Эйнштейна.

2.3.1 Гамильтониан

Рассмотрим трёхмерные безспиновые бозоны, взаимодействующие через контактное отталкивающее взаимодействие U>0. Многотельный гамильтониан имеет вид $\mathcal{H}=\mathcal{H}_0+\mathcal{H}_{\rm int}$, где

$$\mathscr{H}_0 = \sum_{\boldsymbol{p}} \varepsilon^{(0)}(p) b_{\boldsymbol{p}}^{\dagger} b_{\boldsymbol{p}}, \quad \mathscr{H}_{\text{int}} = \frac{U}{2V} \sum_{\boldsymbol{p}_1 + \boldsymbol{p}_2 = \boldsymbol{p}_3 + \boldsymbol{p}_4} b_{\boldsymbol{p}_1}^{\dagger} b_{\boldsymbol{p}_2}^{\dagger} b_{\boldsymbol{p}_3} b_{\boldsymbol{p}_4}. \tag{2.34}$$

Здесь $\varepsilon^{(0)}(p)$ — невозмущённый спектр, предполагаемый квадратичным, $\varepsilon^{(0)}(p) = p^2/2m$. Оператор b_p^{\dagger} создаёт бозон в одночастичном состоянии с импульсом p, а b_p уничтожает бозон из такого состояния.

Напомним, что операторы возбуждения и уничтожения удовлетворяют коммутационному соотношению

$$b_{\mathbf{p}'}b_{\mathbf{p}}^{\dagger} - b_{\mathbf{p}}^{\dagger}b_{\mathbf{p}'} = \delta_{\mathbf{p}\mathbf{p}'}, \tag{2.35}$$

и справедливо тождество

$$\langle b_{\mathbf{p}}^{\dagger} b_{\mathbf{p'}} \rangle = \frac{\text{Tr} \left[b_{\mathbf{p}}^{\dagger} b_{\mathbf{p'}} e^{-\beta \mathcal{H}_0} \right]}{\text{Tr} \left[e^{-\beta \mathcal{H}_0} \right]} = f_B \left(\varepsilon^{(0)}(p) \right) \delta_{\mathbf{pp'}}. \tag{2.36}$$

Далее мы работаем в каноническом ансамбле, полагая число частиц N фиксированным.

2.3.2 Конденсат

Как известно, в трёхмерном идеальном бозе-газе происходит конденсация Бозе-Эйнштейна. Прежде чем диагонализировать гамильтониан \mathcal{H} , необходимо учесть наличие конденсата. Это означает, что число частиц в многочастичном состоянии с нулевым импульсом p=0 макроскопически велико, то есть $\langle b_0^{\dagger}b_0\rangle=N_0\sim N$. Удобно учесть это тем, что операторы b_0^{\dagger} и b_0 рассматриваются почти как числа, а не операторы. Они связаны условием

$$b_0^2 + \sum_{p \neq 0} b_p^{\dagger} b_p = N.$$
 (2.37)

Также предполагаем, что число частиц в состояниях с p>0 мало. Тогда взаимодействие можно упростить до

$$\mathcal{H}_{\text{int}} \rightarrow \mathcal{H}_{\text{int}}^{(2)} = \frac{U}{2V} b_0^4 + \frac{U}{2V} b_0^2 \sum_{\mathbf{p} \neq 0} \left[b_{\mathbf{p}} b_{-\mathbf{p}} + b_{\mathbf{p}}^{\dagger} b_{-\mathbf{p}}^{\dagger} + 4 b_{\mathbf{p}}^{\dagger} b_{\mathbf{p}} \right] + \dots$$

$$= \frac{UN^2}{2V} + \frac{UN}{2V} \sum_{\mathbf{p} \neq 0} \left[b_{\mathbf{p}} b_{-\mathbf{p}} + b_{\mathbf{p}}^{\dagger} b_{-\mathbf{p}}^{\dagger} + 2 b_{\mathbf{p}}^{\dagger} b_{\mathbf{p}} \right] + \dots$$
(2.38)

Здесь мы отбросили члены с одним или нулём b_0 , а b_0^2 заменили на N по (2.37). Теперь гамильтониан $\mathscr{H}_0 + \mathscr{H}_{\text{int}}^{(2)}$ квадратичен по операторам рождения и уничтожения, но содержит члены, не сохраняющие число бозонов. Следовательно, он не диагонален в исходном одночастичном базисе.

2.3.3 Унитарное преобразование гамильтониана

Для диагонализации квадратичного гамильтониана $\mathcal{H}_0 + \mathcal{H}_{int}^{(2)}$ удобно выполнить унитарное каноническое преобразование, называемое *преобразованием Боголюбова*. Введём новые операторы рождения и уничтожения бозонов β_p^{\dagger} и β_p , удовлетворяющие коммутационному соотношению (2.35). Выразим исходные операторы через новые линейными сочетаниями:

$$b_{\mathbf{p}} = u_{\mathbf{p}} \beta_{\mathbf{p}} + v_{\mathbf{p}} \beta_{-\mathbf{p}}^{\dagger}, \qquad b_{\mathbf{p}}^{\dagger} = u_{\mathbf{p}} \beta_{\mathbf{p}}^{\dagger} + v_{\mathbf{p}} \beta_{-\mathbf{p}},$$
 (2.39)

где u_p и v_p — вещественные функции импульса. Чтобы их определить, наложим два условия:

- (i) операторы $b_{\pmb{p}}^{\dagger}$ и $b_{\pmb{p}}$ удовлетворяют (2.35);
- (ii) гамильтониан $\mathcal{H}_0 + \mathcal{H}_{\text{int}}^{(2)}$, переписанный через $\beta_{\boldsymbol{p}}^{\dagger}, \beta_{\boldsymbol{p}}$, не содержит членов $\beta_{\boldsymbol{p}}^{\dagger}\beta_{-\boldsymbol{p}}^{\dagger}$ и $\beta_{\boldsymbol{p}}\beta_{-\boldsymbol{p}}$.

Требование (i) даёт соотношение $u_p^2 - v_p^2 = 1$, которое можно выполнить, введя вспомогательную функцию θ_p : $u_p = \cosh \theta_p$, $v_p = \sinh \theta_p$. Второе условие определяет θ_p так:

$$\sinh 2\theta_p = -\frac{UN}{V\varepsilon(p)}, \quad \varepsilon(p) = \sqrt{\left(\varepsilon^{(0)}(p) + UN/V\right)^2 - (UN/V)^2}.$$
(2.40)

После преобразования гамильтониан приводит к виду

$$\mathcal{H}_{0} + \mathcal{H}_{int}^{(2)} = E_{0} + \sum_{\boldsymbol{p} \neq 0} \varepsilon(\boldsymbol{p}) \, \beta_{\boldsymbol{p}}^{\dagger} \beta_{\boldsymbol{p}},$$

$$E_{0} = \frac{UN^{2}}{2V} + \frac{1}{2} \sum_{\boldsymbol{p} \neq 0} \left[\varepsilon(\boldsymbol{p}) - \varepsilon^{(0)}(\boldsymbol{p}) - \frac{UN}{V} \right]. \tag{2.41}$$

Из вида (2.41) видно, что β_p^\dagger создаёт, а β_p уничтожает квазичастицу с энергией $\varepsilon(p)$, а E_0 — энергия основного состояния. Для квадратичного невозмущённого спектра $\varepsilon^{(0)}(p)=p^2/2m$ спектр квазичастиц имеет вид

$$\varepsilon(p) = \sqrt{u^2 p^2 + \left(\frac{p^2}{2m}\right)^2} = \begin{cases} up, & p \ll \sqrt{aN/V}, \\ \frac{p^2}{2m}, & \sqrt{aN/V} \ll p. \end{cases}$$
 (2.42)

Здесь введена длина рассеяния $a=mU/(4\pi\hbar^2)$. При малых p получается акустическое фононное ветвление со скоростью звука $u=\sqrt{4\pi a N/(m^2 V)}$, при больших p спектр совпадает с невозмущённым.

Энергию основного состояния (2.41) можно выразить через длину рассеяния [4]:

$$E_0 = \frac{2\pi\hbar^2 a N^2}{mV} \left[1 + \frac{128}{15} \left(\frac{a^3 N}{\pi V} \right)^{1/2} \right]. \tag{2.43}$$

Таким образом, разложение по U контролируется малым параметром $a^3N/V\ll 1$. Дифференцируя E_0 по N, получаем химический потенциал при T=0:

$$\mu(T=0) = \frac{4\pi\hbar^2 aN}{mV} \left[1 + \frac{32}{3} \left(\frac{a^3 N}{\pi V} \right)^{1/2} \right]. \tag{2.44}$$

Обращаем внимание, что $\mu(T=0)>0$ — неидеальный бозе-газ при T=0 имеет положительный химический потенциал. Это означает, что при T=0 не все частицы находятся в конденсате. Кроме того, малый параметр можно записать как $\mu(T=0)/T_{\rm BEC}\sim a(N/V)^{1/3}\ll 1$ (см. (1.92)).

2.3.4 Теплоёмкость

Используя (2.41), можно записать полную энергию в виде

$$E = E_0 + V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \frac{\varepsilon(p)}{e^{\beta\varepsilon(p)} - 1}.$$
 (2.45)

Аппроксимируя спектр квазичастиц его маломоментным асимптотическим видом, находим

$$E = E_0 + \frac{\pi^2}{30} \frac{VT^4}{u^3}. (2.46)$$

Оценка интеграла в таком приближении требует, чтобы характерный термический импульс T/u был меньше μ . Это ограничивает применимость (2.46) областью низких температур $T \ll \mu(T=0)$. Соответственно,

$$C_V = \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_V = \frac{2\pi^2}{15} \frac{VT^3}{u^3}.$$
 (2.47)

2.3.5 Число частиц в конденсате

Используя соотношение (2.37), можно выразить среднее число частиц в конденсате через функцию распределения квазичастиц:

$$N_0 = b_0^2 = N - V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \Big[u_p^2 f_B(\varepsilon(p)) + v_p^2 \big(f_B(\varepsilon(p)) + 1 \big) \Big]. \tag{2.48}$$

Подставляя $f_B = 0$ при T = 0, получаем число частиц в конденсате при нулевой температуре:

$$N_0(T=0) = N - V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \frac{m^2 u^2}{2\varepsilon(p) \left[\varepsilon(p) + p^2/(2m) + mu^2\right]}$$
$$= N \left[1 - \frac{8}{3} \left(\frac{a^3 N}{\pi V}\right)^{1/2}\right]. \tag{2.49}$$

Как отмечалось выше, в результате взаимодействия число частиц в конденсате при T=0 меньше общего числа N. Этот эффект называется истощением конденсата.

2.3.6 Уравнение Гросса—Питаевского

В отсутствие трансляционной инвариантности удобно использовать другую формулировку теории слабонеидеального бозе-газа при нулевой температуре. Введём оператор $\Psi(\boldsymbol{r}) = \sum_{\boldsymbol{p}} b_{\boldsymbol{p}} e^{i\boldsymbol{p}\boldsymbol{r}}/\sqrt{V}$. В представлении Гейзенберга оператор $b_{\boldsymbol{p}}$ становится зависящим от времени и удовлетворяет уравнению

$$\frac{db_{\mathbf{p}}}{dt} = i \left[\mathcal{H} - \mu \mathcal{N}, b_{\mathbf{p}} \right]. \tag{2.50}$$

Используя коммутационное соотношение (2.35), находим

$$i\frac{db_{\mathbf{p}}}{dt} = \left(\varepsilon^{(0)}(p) - \mu\right)b_{\mathbf{p}} + \frac{U}{V} \sum_{\mathbf{p}+\mathbf{p}_2 = \mathbf{p}_3 + \mathbf{p}_4} b_{\mathbf{p}_2}^{\dagger} b_{\mathbf{p}_3} b_{\mathbf{p}_4}. \tag{2.51}$$

Это уравнение можно переписать для оператора $\Psi(r)$:

$$i\frac{d\Psi(\mathbf{r})}{dt} = \left(-\frac{\nabla^2}{2m} - \mu + V_{\text{ext}}(\mathbf{r})\right)\Psi(\mathbf{r}) + U\Psi^{\dagger}(\mathbf{r})\Psi^{2}(\mathbf{r}). \tag{2.52}$$

Здесь использован квадратичный невозмущённый спектр и добавлен внешний потенциал $V_{\rm ext}(\boldsymbol{r})$. При низких температурах оператор $\Psi(\boldsymbol{r})$ доминирует своим конденсатным компонентом, который можно приближённо считать численной функцией $\Psi_0(\boldsymbol{r})$. Точный учёт показывает, что U следует заменить на длину рассеяния a. В итоге получаем уравнение $\Gamma pocca-\Pi umaeeckooo$ для волновой функции конденсата

$$i\frac{d\Psi_0(\mathbf{r})}{dt} = \left(-\frac{\nabla^2}{2m} - \mu + V_{\text{ext}}(\mathbf{r})\right)\Psi_0(\mathbf{r}) + \frac{4\pi\hbar^2 a}{m} |\Psi_0(\mathbf{r})|^2 \Psi_0(\mathbf{r}). \quad (2.53)$$

В отсутствие внешнего потенциала однородное решение Ψ_0 существует при условии $\mu = 4\pi\hbar^2 a |\Psi_0|^2/m$. Сравнивая с (2.44), получаем $|\Psi_0|^2 = N_0/V$. Рассмотрим неоднородное решение (2.53) в виде

$$\Psi = \sqrt{N_0/V} + A e^{-i\omega t + i\mathbf{p}\mathbf{r}} + B^* e^{i\omega t - i\mathbf{p}\mathbf{r}}.$$

Подставляя в (2.53) и сохраняя первые порядки по A и B^* , получаем систему

$$\begin{pmatrix} \omega - \frac{p^2}{2m} - \mu & -\mu \\ -\mu & -\omega - \frac{p^2}{2m} - \mu \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A \\ B \end{pmatrix} = 0. \tag{2.54}$$

Ненулевое решение существует тогда и только тогда, когда детерминант матрицы равен нулю:

$$\omega^2 = \frac{p^2}{2m} \left(\frac{p^2}{2m} + 2\mu \right) \equiv \varepsilon^2(p).$$

Таким образом, преобразования Боквазичастицы после голюбова являются квантами слабых возмущений конденсата, описываемыми уравнением Гросса—Питаевского.

3adaчa на семинар 17: Вычислить энергию основного состояния E_0 , заданную в уравнении (2.41).

3 a d a ч a на семинар 18: Найти температурную зависимость числа частиц в конденсате при $\mu(0) \ll T \ll T_{\mathrm{BEC}} (a n^{1/3})^{1/4}.$

63

Задача на семинар 19: Используя уравнение Гросса—Питаевского, найти решение для вихря и определить его энергию.

Упаражнение 31: Вычислить

$$\frac{\text{Tr}\!\left[b_{\boldsymbol{p}}^{\dagger}\,e^{-\beta\varepsilon(p)\,b_{\boldsymbol{p}}^{\dagger}b_{\boldsymbol{p}}/2}\,b_{\boldsymbol{p}}\,e^{-\beta\varepsilon(p)\,b_{\boldsymbol{p}}^{\dagger}b_{\boldsymbol{p}}/2}\right]}{\text{Tr}\!\left[e^{-\beta\varepsilon(p)\,b_{\boldsymbol{p}}^{\dagger}b_{\boldsymbol{p}}}\right]}.$$

Упараженение 32: Определить давление слабо неидеального бозегаза при нулевой температуре.

Упаражнение 33: Вычислить скорость звука при T=0,

$$c_s = \sqrt{-\frac{V^2}{mN}\frac{\partial P}{\partial V}},$$

и найти её отклонение от u.

Упараженение 34: Найти зависимость химического потенциала от температуры при $T \ll \mu(T=0)$.

Упараженение 35: Определить зависимость числа частиц в конденсате при низких температурах и сравнить с результатом для идеального бозе-газа.

Упараженение 36: Используя уравнение Гросса—Питаевского, определить спектр слабых возмущений волновой функции конденсата.

2.4 Сверхтекучесть

Введение

В этой лекции мы рассматриваем явление сверхтекучести. Это явление может наблюдаться как в бозонных, так и в ферми-системах. Примером первого является сверхтекучесть в ⁴He, а примером второго — сверхтекучесть в ³He. Мы обсудим теорию сверхтекучести как феноменологическую. Более подробное изложение теории сверхтекучести можно найти в книге [7].

2.4.1 Критерий сверхтекучести

Форма спектра квазичастиц в жидком гелии была предложена Львом Ландау (см. рис. 2.1). При малых значениях импульса спектр имеет фононный характер и подобен спектру неидеального бозе-газа, т.е. $\varepsilon_{\rm ph}(p)=up$. В отличие от неидеального бозе-газа, спектр на рис. 2.1 имеет минимум при ненулевом импульсе p_0 . Вблизи минимума спектр квазичастиц можно аппроксимировать как $\varepsilon_{\rm rot}(p)=\Delta+(p-p_0)^2/(2m_{\rm r})$. Соответствующий участок спектра называется роторным спектром. Для жидкого гелия параметры фононного и роторного спектров известны и имеют следующие значения: $u\approx 240~{\rm M/c},\,\Delta\approx 8.6~{\rm K},\,m_{\rm r}\approx 0.14\,m_{\rm ^4He},\,{\rm m}$ $p_0/\hbar\approx 1.9\cdot 10^8~{\rm cm}^{-1}$.

Рассмотрим жидкий гелий, текущий с некоторой скоростью в капилляре при нулевой температуре. Энергия E и импульс P связаны с энергией E_0 и импульсом P_0 в системе отсчёта, где жидкий гелий находится в покое, следующим образом:

$$E = E_0 + \mathbf{P_0}\mathbf{v} + Mv^2/2, \quad \mathbf{P} = \mathbf{P_0} + M\mathbf{v}.$$
 (2.55)

Здесь M обозначает общую массу жидкого гелия. Представим, что в системе, где жидкость находится в покое, создаётся квазичастица с импульсом p. Тогда энергия и импульс жидкости равны $E_0 = \varepsilon(p)$ и $P_0 = p$. Соответственно, энергия жидкости, текущей со скоростью \boldsymbol{v} в присутствии единственной квазичастицы, определяется как $E = \varepsilon(p) + \boldsymbol{p}\boldsymbol{v} + Mv^2/2$. Отсюда можно сделать вывод, что энергия квазичастицы в жидкости, текущей со скоростью \boldsymbol{v} , становится равной $\varepsilon(p) + \boldsymbol{p}\boldsymbol{v}$. Если это значение положительно, создание квазичастиц энергетически невыгодно. Следовательно, квазичастица в текущей жидкости может быть создана, если скорость жидкости v превосходит $\varepsilon(p)/p$ хотя бы при некотором ненулевом значении импульса p. Поэтому при скоростях жидкости, меньших

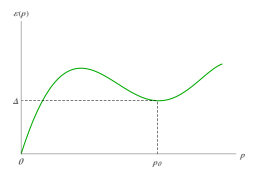


Рис. 2.1: Схематичное изображение спектра квазичастиц в жидком гелии. Линейная часть при $p \to 0$ соответствует фононной ветви. Окрестность импульса p_0 описывает роторную ветвь.

критической скорости, создание квазичастиц не происходит:

$$v < v_{\rm cr} = \min_{p} [\varepsilon(p)/p].$$
 (2.56)

Отсутствие квазичастиц при нулевой температуре позволяет жидкости демонстрировать безтрениеное течение, что и является проявлением явления *сверхтекучести*.

2.4.2 Плотность нормальной компоненты

При ненулевой температуре в жидкости присутствует конечное число возбуждений. Однако если выполняется условие (2.56), дополнительных возбуждений, которые можно создать, не возникает. Пусть жидкость в целом течёт со скоростью \boldsymbol{v}_s , а газ квазичастиц движется со скоростью \boldsymbol{v}_n . В системе отсчёта, в которой жидкость находится в покое, квазичастицы движутся со скоростью $\boldsymbol{v}_n - \boldsymbol{v}_s$. Квазичастица с энергией $\varepsilon(p)$ в системе, где жидкость покоится, может быть создана с вероятностью $f_B(\varepsilon(p) - \boldsymbol{p}(\boldsymbol{v}_n - \boldsymbol{v}_s))$, так как для квазичастиц в покое вероятность равна $f_B(\varepsilon)$. Поэтому суммарный импульс квазичастиц на единицу объёма равен

$$\mathbf{P} = \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \mathbf{p} f_B(\varepsilon(p) - \mathbf{p}(\mathbf{v}_n - \mathbf{v}_s)). \tag{2.57}$$

С другой стороны, суммарный импульс можно записать как импульс на единицу объёма в системе отсчёта, где жидкость находится в покое: $P = j - \rho v_s$. Здесь ρ обозначает полную плотность жидкости, а j — импульс в лабораторной системе отсчёта, так называемый массовый поток.

При построении выражения для \boldsymbol{j} следует учесть следующие физические ограничения:

- (i) импульс \boldsymbol{P} зависит от разности $\boldsymbol{v}_n \boldsymbol{v}_s$;
- (ii) массовый поток j является вектором и должен быть функцией двух векторов v_n и v_s .

Единственный вариант — это задать $\mathbf{j} = \rho_n \mathbf{v}_n + \rho_s \mathbf{v}_s$, где $\rho = \rho_n + \rho_s$; ρ_n и ρ_s называются плотностью нормальной компоненты и сверхтекучей плотностью соответственно. Отметим, что в общем случае плотности ρ_n и ρ_s являются некоторыми скалярными функциями относительной или встречной скорости $\mathbf{w} = \mathbf{v}_n - \mathbf{v}_s$. Разложив правую часть уравнения (2.57) в пределе $w \to 0$, получаем

$$\rho_n = \frac{1}{3} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} p^2 \left(-\frac{\partial f_B(\varepsilon)}{\partial \varepsilon} \right)_{\varepsilon = \varepsilon(p)}.$$
 (2.58)

Фазовый переход от нормального состояния к сверхтекучему происходит при так называемой λ -точке, при которой $\rho_s=\rho-\rho_n$ обращается в ноль. Температура нормального-сверхтекучего перехода для жидкого гелия составляет 2.17 К при нулевом давлении. В сверхтекучей фазе $\rho_s>0$ и $\rho_s=\rho$ при T=0.

2.4.3 Теплоёмкость

Термодинамика сверхтекучей жидкости определяется квазичастичными возбуждениями. Их свободную энергию можно записать как

$$F_{qp} = TV \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \ln\left[1 - e^{-\beta(\varepsilon(p) - \mathbf{p}\mathbf{w})}\right]. \tag{2.59}$$

Следует отметить следующее. Правая часть выражения для F_{qp} напоминает термодинамический потенциал бозе-газа с нулевым химическим потенциалом. Это не случайно. Число квазичастиц определяется экстремумом их энергии, т.е. химический потенциал квазичастиц в термодинамическом равновесии равен нулю, $\mu_{qp} = \partial E_{qp}/\partial N_{qp} = 0$. В случае слабо неидеального бозе-газа это было проверено посредством прямого вычисления энергии. При нулевом химическом потенциале термодинамический потенциал и свободная энергия совпадают. Энергию квазичастиц можно записать следующим образом:

$$E_{qp} = V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \frac{\varepsilon(p) - \mathbf{p}\mathbf{w}}{e^{\beta(\varepsilon(p) - \mathbf{p}\mathbf{w})} - 1}.$$
 (2.60)

При нулевой относительной скорости, w = 0, фононный вклад в энергию такой же, как и в неидеальном бозе-газе, см. уравнение (2.46).

Задача на семинар 20: Докажите, что критическая скорость для создания двух возбуждений в сверхтекучей жидкости превышает критическую скорость для создания одного возбуждения.

3adaчa на семинар 21: Найдите вклады в плотность нормальной компоненты ρ_n от фононной и роторной частей спектра.

Задача на семинар 22: Вычислите вклад роторных возбуждений в теплоёмкость при нулевой относительной скорости.

Упараженение 37: Докажите, что критическая скорость меньше, чем Δ/p_0 . Используйте условие $\Delta \ll p_0^2/m$.

Упаражнение 38: Найдите критическую скорость для неидеального бозе-газа.

Упараженение 39: Определите, как зависит плотность нормальной компоненты от относительной скорости w, возникающей из фононной части спектра возбуждений.

Упаражснение 40: Определите, как зависит плотность нормальной компоненты от относительной скорости w, возникающей из роторной части спектра возбуждений.

Упараженение 41: Вычислите вклад фононных возбуждений в теплоёмкость в зависимости от относительной скорости.

2.5 Сверхпроводимость

Введение

В этой лекции мы обсуждаем модель Бардена–Купера–Шриффера (BCS) и термодинамические аспекты явления сверхпроводимости. Это явление возникает в слабо взаимодействующем ферми-газе благодаря аттрактивной природе взаимодействия. Сверхпроводимость является примером нарушения предположений теории ферми-жидкости. Более подробное описание сверхпроводящих свойств материалов можно найти в книге [8].

2.5.1 Куперовская нестабильность

Рассмотрим два электрона с противоположными спинами и с аттракцией между ними в окрестности поверхности Ферми. Двучастичное уравнение Шрёдингера имеет вид

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \left(\nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) + U(\boldsymbol{r}_1 - \boldsymbol{r}_2) \right] \psi(\boldsymbol{r}_1, \boldsymbol{r}_2) = \left(\delta \epsilon + \frac{p_F^2}{m} \right) \psi(\boldsymbol{r}_1, \boldsymbol{r}_2). \quad (2.61)$$

Предполагается, что электроны имеют противоположные импульсы \boldsymbol{p} и $-\boldsymbol{p}$, так что пара электронов в целом находится в состоянии покоя. Пусть оба электрона находятся выше поверхности Ферми, т.е. импульс, соответствующий их относительному движению, удовлетворяет неравенству $p>p_F$. Также предполагаем, что потенциал аттракции постоянен, $U(\boldsymbol{r}_1-\boldsymbol{r}_2)=-\lambda\delta(\boldsymbol{r}_1-\boldsymbol{r}_2)$ с $\lambda>0$. Удобно ввести координату центра масс $\boldsymbol{R}=(\boldsymbol{r}_1+\boldsymbol{r}_2)/2$ и относительную координату $\boldsymbol{r}=\boldsymbol{r}_1-\boldsymbol{r}_2$. Тогда уравнение Шрёдингера для преобразования Фурье волновой функции, $\tilde{\psi}(\boldsymbol{p})=\int d^3\boldsymbol{r}\,e^{-i\boldsymbol{p}\boldsymbol{r}/\hbar}\psi(\boldsymbol{r})$, описывающей относительное движение, можно записать следующим образом,

$$\frac{p^2}{m}\tilde{\psi}(\mathbf{p}) - \frac{\lambda}{V} \sum_{\mathbf{p}'} \tilde{\psi}(\mathbf{p}') = \left(\delta\epsilon + \frac{p_F^2}{m}\right) \tilde{\psi}(\mathbf{p}). \tag{2.62}$$

Чтобы уравнение имело нетривиальное решение, должно выполняться следующее соотношение

$$1 = \sum_{\mathbf{p}} \frac{\lambda/V}{p^2/m - p_F^2/m - \delta\epsilon} = \frac{\lambda g(E_F)}{4} \int_0^{\varepsilon_{\Lambda}} \frac{d\varepsilon}{\varepsilon - \delta\epsilon/2} = \frac{\lambda g(E_F)}{4} \ln \frac{\varepsilon_{\Lambda}}{-\delta\epsilon/2}.$$
(2.63)

Здесь $g(E_F) = p_F m/(\pi^2\hbar^3)$ обозначает плотность состояний при энергии Ферми. Мы ввели верхний энергетический срез ε_Λ для регуляризации интеграла по энергиям. В итоге получаем, что пара электронов с аттрактивным взаимодействием имеет отрицательную энергию связи $\delta\epsilon = -2\varepsilon_\Lambda \exp(-4/[\lambda g(\varepsilon_F)])$. Это означает, что произвольное слабое притяжение способствует образованию пар электронов с импульсами \boldsymbol{p} и $-\boldsymbol{p}$ в окрестности поверхности Ферми. Это явление называется куперовской нестабильностью и аналогично образованию связанного состояния в произвольном слабом одномерном потенциале.

2.5.2 Среднезаполнительное решение BCSгамильтониана

Мотивированные явлением куперовской нестабильности, мы упрощаем гамильтониан (2.1) и рассматриваем следующий многочастичный гамильтониан (он известен как гамильтониан Бардена–Купера–Шриффера): $\mathcal{H}_{BCS} = \mathcal{H}_0 + \mathcal{H}_{int}$, где

$$\mathcal{H}_{0} = \sum_{\boldsymbol{p},\sigma} \varepsilon^{(0)}(p) a_{\boldsymbol{p}\sigma}^{\dagger} a_{\boldsymbol{p}\sigma}, \quad \mathcal{H}_{\text{int}} = -\frac{\lambda}{V} \sum_{\boldsymbol{p}_{1},\boldsymbol{p}_{2}} a_{\boldsymbol{p}_{1}\uparrow}^{\dagger} a_{-\boldsymbol{p}_{1}\downarrow}^{\dagger} a_{\boldsymbol{p}_{2}\downarrow} a_{-\boldsymbol{p}_{2}\uparrow}.$$
 (2.64)

Здесь $\varepsilon^{(0)}(p)$ обозначает "сырой"спектр электронов, который предполагается квадратичным, $\varepsilon^{(0)}(p)=p^2/2m$. Оператор $a_{p\sigma}^{\dagger}$ создаёт фермион в одночастичном состоянии с импульсом p и проекцией спина $\sigma=\uparrow,\downarrow$. Оператор $a_{p\sigma}$ уничтожает фермион из одночастичного состояния с импульсом p и проекцией спина σ . Положительная константа $\lambda=4\pi\hbar^2|a|/m$ определяет величину аттракции между фермионами, при этом a обозначает отрицательную длину рассеяния.

Выполним каноническое преобразование операторов уничтожения фермионов:

$$a_{\mathbf{p},\uparrow} = u_p \boldsymbol{\alpha}_{\mathbf{p},\uparrow} + v_p \boldsymbol{\alpha}_{-\mathbf{p},\downarrow}^{\dagger}, \quad a_{\mathbf{p},\downarrow} = u_p \boldsymbol{\alpha}_{\mathbf{p},\downarrow} - v_p \boldsymbol{\alpha}_{-\mathbf{p},\uparrow}^{\dagger}.$$
 (2.65)

Операторы создания преобразуются соответствующим образом. Новые операторы $\alpha_{p,\sigma}^{\dagger}$ и $\alpha_{p,\sigma}$ удовлетворяют необходимым антикоммутативным соотношениям, если выполнено следующее условие для

$$u_p^2 + v_p^2 = 1. (2.66)$$

Чтобы удовлетворить это ограничение, можно использовать параметри-

зацию: $u_p = \cos \theta_p$ и $v_p = \sin \theta_p$. Тогда получаем

$$\mathcal{H} - \mu \mathcal{N} = 2 \sum_{\mathbf{p}} \xi_{p} v_{p}^{2} + \sum_{\mathbf{p},\sigma} \xi_{p} (u_{p}^{2} - v_{p}^{2}) \boldsymbol{\alpha}_{\mathbf{p},\sigma}^{\dagger} \boldsymbol{\alpha}_{\mathbf{p},\sigma} + 2 \sum_{\mathbf{p}} \xi_{p} u_{p} v_{p} (\boldsymbol{\alpha}_{\mathbf{p},\uparrow}^{\dagger} \boldsymbol{\alpha}_{-\mathbf{p},\downarrow}^{\dagger} + \boldsymbol{\alpha}_{-\mathbf{p},\downarrow} \boldsymbol{\alpha}_{\mathbf{p},\uparrow}) - \frac{\lambda}{V} \sum_{\mathbf{p}_{1},\mathbf{p}_{2}} \mathscr{A}_{\mathbf{p}_{1}}^{\dagger} \mathscr{A}_{\mathbf{p}_{2}},$$

$$(2.67)$$

где $\xi_p = \varepsilon^{(0)}(p) - \mu$ и

$$\mathscr{A}_{p} = u_{p}^{2} \boldsymbol{\alpha}_{-p,\downarrow} \boldsymbol{\alpha}_{p,\uparrow} - v_{p}^{2} \boldsymbol{\alpha}_{p,\uparrow}^{\dagger} \boldsymbol{\alpha}_{-p,\downarrow}^{\dagger} + u_{p} v_{p} (\boldsymbol{\alpha}_{-p,\downarrow} \boldsymbol{\alpha}_{-p,\downarrow}^{\dagger} - \boldsymbol{\alpha}_{p,\uparrow}^{\dagger} \boldsymbol{\alpha}_{p,\uparrow}). \quad (2.68)$$

Теперь предполагаем, что новые операторы $\alpha_{p,\sigma}^{\dagger}$ и $\alpha_{p,\sigma}$ описывают уничтожение и создание невзаимодействующих квазичастиц с некоторыми энергиями $\varepsilon_{\sigma}(p)$, т.е. $\langle \alpha_{p_1,\sigma_1}^{\dagger} \alpha_{p_2,\sigma_2} \rangle = n_{\sigma_1}(p_1) \delta_{p_1,p_2} \delta_{\sigma_1,\sigma_2}$. Тогда получаем следующее среднее значение

$$\langle \mathcal{H} - \mu \mathcal{N} \rangle = 2 \sum_{\mathbf{p}} \xi_p v_p^2 + \sum_{\mathbf{p}, \sigma} \xi_p (u_p^2 - v_p^2) n_{\sigma}(p) - \Delta^2 V / \lambda, \qquad (2.69)$$

где

$$\Delta = \frac{\lambda}{V} \sum_{p} u_p v_p (1 - n_{\uparrow}(p) - n_{\downarrow}(p)). \tag{2.70}$$

Здесь мы используем, что $\sum_{p_1,p_2} \langle \mathscr{A}_{p_1}^{\dagger} \mathscr{A}_{p_2} \rangle$ можно в термодинамическом пределе $V \to \infty$ аппроксимировать как $\sum_{p_1,p_2} \langle \mathscr{A}_{p_1}^{\dagger} \rangle \langle \mathscr{A}_{p_2} \rangle$. Далее мы минимизируем $\langle \mathscr{H} - \mu \mathscr{N} \rangle$ по θ_p при фиксированных значениях $n_{\sigma}(p)$ (то есть при постоянной энтропии),

$$\delta_{\theta_p} \langle \mathcal{H} - \mu \mathcal{N} \rangle = 2 \sum_{p} (\xi_p \sin 2\theta_p - \Delta \cos 2\theta_p) (1 - n_{\uparrow}(p) - n_{\downarrow}(p)) \delta\theta_p. \tag{2.71}$$

Таким образом, минимум $\langle \mathcal{H} - \mu \mathcal{N} \rangle$ достигается при условии $\tan 2\theta_p = \Delta/\xi_p$, то есть при следующих значениях u_p и v_p :

$$u_p^2 = \frac{1}{2} \left(1 + \frac{\xi_p}{\sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}} \right), \quad v_p^2 = \frac{1}{2} \left(1 - \frac{\xi_p}{\sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}} \right).$$
 (2.72)

Для этих значений u_p и v_p гамильтониан (2.67) принимает вид

$$\mathcal{H} - \mu \mathcal{N} = E_0 + \mathcal{H}_{qp}^{(0)} + \mathcal{H}_{qp}^{(int)}, \qquad (2.73)$$

где

$$\mathcal{H}_{qp}^{(0)} = \sum_{\boldsymbol{p},\sigma} \sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2} \, \boldsymbol{\alpha}_{\boldsymbol{p},\sigma}^{\dagger} \boldsymbol{\alpha}_{\boldsymbol{p},\sigma},$$

$$E_0 = \sum_{\boldsymbol{p}} \left(\xi_p - \sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2} \right) + \sum_{\boldsymbol{p}} \frac{\Delta^2}{2\sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}} \left(1 - n_{\uparrow}(p) - n_{\downarrow}(p) \right). \quad (2.74)$$

Квадратичный гамильтониан $\mathscr{H}_{\rm qp}^{(0)}$ предполагает, что функции распределения квазичастиц задаются как $n_{\uparrow}(p)=n_{\downarrow}(p)=f_F\big(\varepsilon(p)\big)$, где спектр квазичастиц равен $\varepsilon(p)=\sqrt{\Delta^2+\xi_p^2}$. Гамильтониан

$$\mathscr{H}_{ ext{qp}}^{ ext{(int)}} = -rac{\lambda}{V} \sum_{m{p}_1,m{p}_2} ig(\mathscr{A}_{m{p}_1}^\dagger - \langle \mathscr{A}_{m{p}_1}^\dagger
angle ig) ig(\mathscr{A}_{m{p}_2} - \langle \mathscr{A}_{m{p}_2}
angle ig)$$

описывает взаимодействие квазичастиц и может быть безопасно пренебрежено в термодинамическом пределе $V \to \infty$.

Параметр Δ определяет *зазор* в спектре квазичастиц (см. рис. 2.2) и удовлетворяет *самосогласованному уравнению* (см. уравнение (2.70)):

$$\Delta = \frac{\lambda}{V} \sum_{p} \frac{\Delta}{2\varepsilon(p)} \tanh \frac{\varepsilon(p)}{2T}, \qquad \varepsilon(p) = \sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}.$$
 (2.75)

Уравнения (2.74) и (2.75) составляют среднезаполнительное решение BCS-гамильтониана. Отметим, что BCS-гамильтониан формально можно решить точно с помощью метода Бете-анзата [9]. Также следует отметить, что самосогласованное уравнение можно записать в виде $\Delta = -(\lambda/V) \sum_{\boldsymbol{p}} \langle a_{\boldsymbol{p}\uparrow} a_{-\boldsymbol{p}\downarrow} \rangle$. Среднее $\langle a_{\boldsymbol{p}\uparrow} a_{-\boldsymbol{p}\downarrow} \rangle$ называется аномальным средним.

2.5.3 Основное состояние

Самосогласованное уравнение для зазора, уравнение (2.75), имеет очевидное тривиальное решение $\Delta=0$. Однако оно имеет и нетривиальное решение. Найдём нетривиальное решение при T=0. Тогда уравнение для зазора принимает вид

$$1 = \frac{\lambda}{2} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^3} \frac{1}{\sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}}.$$
 (2.76)

Линеаризуя "сырой" спектр в окрестности энергии Ферми, можно использовать приближение $\xi_p = v_F(p-p_F)$. Введя верхний энергетический

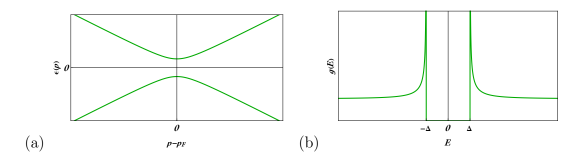


Рис. 2.2: (a) Схематичное изображение спектра квазичастиц в сверхпроводнике. (b) Схематичное изображение плотности состояний квазичастиц в сверхпроводнике.

срез $\varepsilon_{\Lambda} \gg \Delta$ для интеграла по импульсу, получаем

$$1 = \frac{\lambda g(E_F)}{2} \int_0^{\varepsilon_{\Lambda}} \frac{d\xi_p}{\sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}} = \frac{\lambda g(E_F)}{2} \ln \left[\frac{\varepsilon_{\Lambda}}{\Delta} + \sqrt{1 + \frac{\varepsilon_{\Lambda}^2}{\Delta^2}} \right]$$

$$\to \Delta(T = 0) = \Delta_0 \simeq 2\varepsilon_{\Lambda} e^{-2/[\lambda g(E_F)]}. \tag{2.77}$$

Чтобы определить, какое решение реализуется, $\Delta=0$ или $\Delta=\Delta_0$, необходимо найти разницу в энергии основного состояния для этих решений. Эта разница называется энергией конденсации. Последняя определяется как

$$E_{\text{cond}} = E_0[\Delta_0] - E_0[0] = \sum_{\mathbf{p}} \left(\frac{\Delta_0^2}{2\varepsilon(p)} - \frac{\Delta_0^2}{\varepsilon(p) + |\xi_p|} \right) = -\frac{Vg(E_F)\Delta_0^2}{2}$$

$$\times \int_0^\infty \frac{dx \left(\sqrt{x^2 + 1} - x \right)}{\sqrt{x^2 + 1}(\sqrt{x^2 + 1} + x)} = -\frac{Vg(E_F)\Delta_0^2}{4}. \tag{2.78}$$

Таким образом, видно, что при T=0 энергетически выгоднее открыть зазор Δ_0 в спектре квазичастиц в окрестности энергии Ферми. Можно также показать, что энергия конденсации уменьшается с ростом температуры и обращается в ноль при критической температуре T_c . Отметим, что спектр квазичастиц $\varepsilon(p)=\sqrt{\Delta^2+\xi_p^2}$ имеет ненулевую критическую скорость. Следовательно, сверхтекучесть возможна в ферми-газе с аттракцией. Из-за заряда электрона сверхтекучие свойства влияют на температурное поведение электрического сопротивления. Ниже критической температуры T_c сопротивление обращается в ноль. Это явление называется cepxnposodumocmью.

2.5.4 Теплоёмкость

Используя уравнение (2.74), полная энергия может быть записана как

$$E = E_0 + 2\sum_{p} \varepsilon(p) f_F(\varepsilon(p)). \tag{2.79}$$

Теплоёмкость получается следующим образом

$$C_V = 2\sum_{\mathbf{p}} \varepsilon(\mathbf{p}) \frac{\partial f_F(\varepsilon(\mathbf{p}))}{\partial T}.$$
 (2.80)

При низких температурах, $T \ll \Delta_0$, можно аппроксимировать спектр квазичастиц как $\varepsilon(p) \approx \Delta_0 + \xi_p^2/(2\Delta_0)$ и заменить функцию распределения Ферми-Дирака на распределение Больцмана. Тогда получаем

$$C_{V} = Vg(E_{F})\Delta_{0}\frac{\partial}{\partial T}\int_{0}^{\infty}d\xi_{p}e^{-\Delta_{0}/T - \xi_{p}^{2}/(2\Delta_{0}T)} = Vg(E_{F})\sqrt{\frac{2\pi^{3}\Delta_{0}^{5}}{T^{3}}}e^{-\Delta_{0}/T}.$$
(2.81)

23: Найдите температурное поведение зазора и конденсационной свободной энергии вблизи T_c .

Задача на семинар 24: Найдите величину скачка в теплоёмкости при температуре перехода.

Упараженение 42: Найдите плотность состояний квазичастиц со спектром $\sqrt{\Delta^2 + \xi_p^2}$.

Упаражнение 43: Найдите температурное поведение зазора при низких температурах, $T \ll \Delta_0$.

Упараженение 44: Докажите, что уравнение (2.80) вытекает из $\partial E/\partial T$ как следствие самосогласованного уравнения.

Упараженение 45: Найдите критическую скорость для спектра $\varepsilon(p)=\sqrt{\Delta^2+\xi_p^2}.$

74 Глава 2. ТЕРМОДИНАМИКА КВАНТОВЫХ ЖИДКОСТЕЙ

Y параженение 46: Выразите плотность нормальной компоненты через зазор. Определите поведение плотности нормальной компоненты при $T \to 0$ и $T \to T_c$.

2.6 Жидкость Латтинджера

Введение

В этой лекции обсуждается модель сильно взаимодействующих одномерных фермионов, которую можно переписать в бозонном представлении и затем точно решить. Дополнительные детали см. в [10, 11].

2.6.1 Бозонизация невзаимодействующих безспиновых фермионов в d=1

В одномерном пространстве d=1 ферми-поверхность сводится к двум точкам $p=\pm p_F$. Фермионы около точки $p=p_F$ ($p=-p_F$) описываются как частицы, движущиеся «вправо» («влево»). Соответствующий гамильтониан для безспиновых фермионов (о спиновых эффектах см. [10, 11]) имеет вид:

$$\mathcal{H} - \mu \mathcal{N} = v_F \sum_{p,\eta=\pm} (\eta p - p_F) a_{\eta,p}^{\dagger} a_{\eta,p}.$$
 (2.82)

Операторы $a_{+,p}^{\dagger}$ и $a_{-,p}^{\dagger}$ создают правых и левых движущихся фермионов с импульсом p, соответственно. Отметим, что гамильтониан (2.82) не ограничен снизу: существуют состояния с произвольно большой отрицательной энергией. Это нефизическое допущение делает модель решаемой методом бозонизации. Однако неограниченность спектра может приводить к расходимостям в промежуточных результатах. Чтобы с этим справиться, вводят отсечки импульса: $p_{\Lambda}^{(+)} < p_F$ для правых движущихся фермионов, так что все состояния с $p < p_{\Lambda}^{(+)}$ заняты, и $p_{\Lambda}^{(-)} > -p_F$ для левых, так что все состояния с $p > p_{\Lambda}^{(-)}$ заняты (см. рис. 2.3). В конце расчётов $p_{\Lambda}^{(\eta)} \to -\eta \infty$.

Рассмотрим оператор плотности $\rho_{\eta}(q) = \sum_{p} a_{\eta,p+q}^{\dagger} a_{\eta,p}$. Его коммутационные соотношения вычисляются напрямую:

$$\left[\rho_{\eta_1}(q_1), \rho_{\eta_2}(q_2)\right] = \delta_{\eta_1, \eta_2} \sum_{p_1, p_2} \left[\delta_{p_1, p_2 + q_2} a_{\eta_1, p_1 + q_1}^{\dagger} a_{\eta_1, p_2} - \delta_{p_2, p_1 + q_1} a_{\eta_1, p_2 + q_2}^{\dagger} a_{\eta_1, p_1}\right]
= \delta_{\eta_1, \eta_2} \left[\sum_{p_2} a_{\eta_1, p_2 + q_1 + q_2}^{\dagger} a_{\eta_1, p_2} - \sum_{p_1} a_{\eta_1, p_1 + q_1 + q_2}^{\dagger} a_{\eta_1, p_1}\right] = 0.$$
(2.83)

Результат о том, что два оператора плотности коммутируют, получается как разность двух формально бесконечных величин. В случае

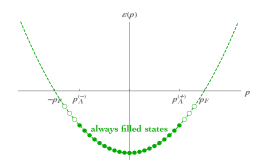


Рис. 2.3: Схема спектра одномерных фермионов. Состояния при $p_{\Lambda}^{(-)} всегда заняты фермионами.$

 $q_1 = -q_2$ матричные элементы обоих слагаемых формально расходятся, поэтому к этой ситуации требуется особая осторожность. Для q>0 имеем

$$\left[\rho_{+}(-q), \rho_{+}(q)\right] = \sum_{p_{1}, p_{2}} \left(a_{+, p_{1} - q}^{\dagger} a_{+, p_{1}} a_{+, p_{2} + q}^{\dagger} a_{+, p_{2}} - a_{+, p_{2} + q}^{\dagger} a_{+, p_{2}} a_{+, p_{1} - q}^{\dagger} a_{+, p_{1}}\right) \\
= \sum_{p_{1}, p_{2}} \delta_{p_{2}, p_{1} - q} \left(a_{+, p_{1} - q}^{\dagger} a_{+, p_{2}} - a_{+, p_{2} + q}^{\dagger} a_{+, p_{1}}\right) = \sum_{p_{1}} \left(n_{+, p_{1} - q} - n_{+, p_{1}}\right), \quad (2.84)$$

где $n_{\eta,p}=a_{\eta,p}^{\dagger}a_{\eta,p}$. Чтобы продолжить, рассмотрим действие оператора $\sum_{p_1}(n_{+,p_1-q}-n_{+,p_1})$ на вакуум $|\mathrm{vac}\rangle$:

$$\sum_{p_1} (n_{+,p_1-q} - n_{+,p_1}) |\text{vac}\rangle = \sum_{\substack{p_{\Lambda}^{(+)} \le p < p_{\Lambda}^{(+)} + q}} 1 |\text{vac}\rangle = \frac{qL}{2\pi\hbar} |\text{vac}\rangle, \qquad (2.85)$$

где L — длина системы. Проверяется, что тот же результат справедлив для любого числа квазичастиц. Следовательно,

$$\left[\rho_{+}(-q), \rho_{+}(q)\right] = \frac{qL}{2\pi\hbar}.\tag{2.86}$$

Аналогично вычисляются коммутационные соотношения для левых фермионов. Наконец, для $q_2>0$ суммируем результат:

$$\left[\rho_{\eta_1}(q_1), \rho_{\eta_2}(q_2)\right] = \delta_{\eta_1, \eta_2} \,\delta_{-q_1, q_2} \,\frac{\eta_2 \, q_2 \, L}{2\pi\hbar}.\tag{2.87}$$

Отметим, что $\rho_{\eta}(-q)=[\rho_{\eta}(q)]^{\dagger}.$ Аналогично находим для q>0:

$$\left[\mathcal{H}, \rho_{\eta}(q)\right] = \eta v_F q \,\rho_{\eta}(q), \qquad \left[\mathcal{H}, \rho_{\eta}(-q)\right] = -\eta v_F q \,\rho_{\eta}(-q). \tag{2.88}$$

Коммутационные соотношения (2.86) и (2.88) указывают, что операторы плотности эквивалентны бозонным операторам рождения и уничтожения (для q > 0):

$$\rho_{+}(q) = \sqrt{\frac{qL}{2\pi}} b_{+,q}^{\dagger}, \quad \rho_{+}(-q) = \sqrt{\frac{qL}{2\pi}} b_{+,q},
\rho_{-}(-q) = \sqrt{\frac{qL}{2\pi}} b_{-,q}^{\dagger}, \quad \rho_{-}(q) = \sqrt{\frac{qL}{2\pi}} b_{-,q},$$
(2.89)

с коммутациями $[b_{\eta,q}^\dagger,b_{\eta',q'}]=\delta_{\eta\eta'}\delta_{q,q'}$. Тогда гамильтониан принимает вид

$$\mathcal{H} - \mu \mathcal{N} = \sum_{\eta, q > 0} v_F q \, b_{\eta, q}^{\dagger} b_{\eta, q}. \tag{2.90}$$

2.6.2 Взаимодействующие фермионы: *g*-ология

Рассмотрим теперь взаимодействие между фермионами. Оно имеет стандартный вид

$$\mathcal{H}_{\text{int}} = \int dx_1 \, dx_2 \, U(x_1 - x_2) \, \psi^{\dagger}(x_1) \psi(x_1) \, \psi^{\dagger}(x_2) \psi(x_2). \tag{2.91}$$

Операторы рождения и уничтожения в координатном представлении выражаются через $a_{n,p}^{\dagger}$ и $a_{\eta,p}$:

$$\psi^{\dagger}(x) = \sum_{\eta,p} e^{i(\eta p_F + p)x/\hbar} a_{\eta,p}^{\dagger}, \quad \psi(x) = \sum_{\eta,p} e^{-i(\eta p_F + p)x/\hbar} a_{\eta,p}.$$
 (2.92)

Тогда оператор плотности записывается как

$$\psi^{\dagger}(x)\psi(x) \approx \sum_{\eta,q} e^{iqx/\hbar} \rho_{\eta}(q).$$
 (2.93)

Следовательно, \mathscr{H}_{int} переписывается через операторы плотности. Сильно упрощая, оставим только два вида процессов:

$$\mathscr{H}_{\text{int}}^{(g)} = \frac{\pi g_2}{L} \sum_{\eta, q > 0} \rho_{\eta}(q) \, \rho_{-\eta}(-q) + \frac{\pi g_4}{L} \sum_{\eta, q > 0} \rho_{\eta}(q) \, \rho_{\eta}(-q), \tag{2.94}$$

где предполагается, что g_2 и g_4 не зависят от передаваемого импульса. Тогда полный гамильтониан жидкости Латтинджера в бозонном представлении имеет вид

$$\mathcal{H}_{LL} = \sum_{\eta,q>0} (v_F + g_4) q b_{\eta,q}^{\dagger} b_{\eta,q} + \frac{g_2}{2} \sum_{\eta,q>0} q (b_{\eta,q}^{\dagger} b_{-\eta,q}^{\dagger} + b_{\eta,q} b_{-\eta,q}).$$
 (2.95)

Этот квадратичный бозонный гамильтониан диагонализуется каноническим преобразованием

$$b_{\eta,q}^{\dagger} = \cosh \theta_q \, \beta_{\eta,q}^{\dagger} + \sinh \theta_q \, \beta_{-\eta,q}, \quad b_{\eta,q} = \cosh \theta_q \, \beta_{\eta,q} + \sinh \theta_q \, \beta_{-\eta,q}^{\dagger}.$$
 (2.96)

Подставляя в \mathcal{H}_{LL} и требуя устранить нетривиальные пары $\beta^{\dagger}\beta^{\dagger}$ и $\beta\beta$, находим

$$\cosh 2\theta_q = \frac{v_F + g_4}{u}, \quad \sinh 2\theta_q = -\frac{g_2}{u}, \quad u = \sqrt{(v_F + g_4)^2 - g_2^2}.$$
(2.97)

В новых операторах гамильтониан принимает вид

$$\mathcal{H}_{LL} = E_{G} + \sum_{\eta, q > 0} u \, q \, \beta_{\eta, q}^{\dagger} \beta_{\eta, q}, \quad E_{G} = \frac{1}{2} \sum_{q > 0} (u - v_{F} - g_{4}) \, q.$$
 (2.98)

Таким образом, взаимодействующие одномерные фермионы преобразуются в невзаимодействующие бозонные квазичастицы с ренормированной скоростью u.

В теории жидкости Латтинджера вводится важный параметр — naраметр Латтинджера K, связанный с θ_q так:

$$K = e^{2\theta_q} = \sqrt{\frac{v_F + g_4 - g_2}{v_F + g_4 + g_2}}. (2.99)$$

Случай K=1 соответствует невзаимодействующим фермионам.

 $\it 3adaчa$ на $\it cemunap$ 25: Докажите для невзаимодействующих бозонов со спектром $\it \omega_a$ тождество

$$\left\langle \exp\left(\sum_{q>0} (\alpha_q b_q + \beta_q b_q^{\dagger})\right) \right\rangle = \exp\left(\frac{1}{2} \sum_{q>0} \left\langle (\alpha_q b_q + \beta_q b_q^{\dagger})^2 \right\rangle \right) = \exp\left(\frac{1}{2} \sum_{q>0} \alpha_q \beta_q \left| \coth\frac{\hbar\omega_q}{2T} \right).$$

3aдача на семинар 26: Покажите, что оператор уничтожения электрона, движущегося вправо, в точке x может быть записан в виде $\psi_R(x) \sim e^{i\phi_R(x)}$, где

$$\phi_R(x) = \phi_{R,0} + \frac{\mathcal{N}_R x}{L} + i \sum_{q>0} \sqrt{\frac{2\pi}{qL}} \left(e^{-iqx} b_{+,q}^{\dagger} - e^{iqx} b_{+,q} \right).$$

Определите коммутационное соотношение между $\phi_{R,0}$ и \mathscr{N}_R .

3 a d a ч a семинар 27: Диагонализируйте гамильтониан жидкости Латтинджера (2.95), в котором бозонное поле имеет индекс проекции спина s=1/2:

$$\mathscr{H}_{\mathrm{LL}} = \sum_{\eta,\sigma,\sigma',q>0} \left[\left(\delta_{\sigma,\sigma'} v_F + g_4 \right) q \, b_{\eta\sigma,q}^{\dagger} b_{\eta\sigma',q} + \frac{g_2}{2} \, q \left(b_{\eta\sigma,q}^{\dagger} b_{-\eta\sigma',q}^{\dagger} + b_{\eta\sigma,q} b_{-\eta\sigma',q} \right) \right]$$

Упараженение 47: Вычислите коммутацию $[\mathscr{H}, \rho_{\eta}(q)]$, где $\rho_{\eta}(q) = \sum_{p} a_{\eta,p+q}^{\dagger} a_{\eta,p}$ и $\mathscr{H} = v_{F} \sum_{p,\eta=\pm} \eta \, p \, a_{\eta,p}^{\dagger} a_{\eta,p}$.

Упараженение~48: Вычислите теплоёмкость одномерных бозонов с гамильтонианом $\mathscr{H} = \sum_{q>0,\eta=\pm} v_F q \, b_{\eta,q}^\dagger b_{\eta,q}$ и сравните с теплоёмкостью идеального одномерного ферми-газа при $T \ll E_F$.

Упараженение 49: Покажите, что в координатном представлении оператор плотности электронов, движущихся вправо, имеет вид

$$\rho_R(x) = \sum_{q>0} \sqrt{\frac{qL}{2\pi}} \left[e^{iqx} b_{+,q}^{\dagger} + e^{-iqx} b_{+,q} \right] + \frac{\mathcal{N}_R}{L},$$

где \mathscr{N}_R — оператор числа правых движущихся фермионов.

Упараженение 50: Вычислите теплоёмкость для жидкости $\overline{\mbox{Латт-}}$ инджера с гамильтонианом

$$\mathscr{H}_{\mathrm{LL}} = \sum_{\eta,\sigma,\sigma',q>0} \left[\left(\delta_{\sigma,\sigma'} v_F + g_4 \right) q \, b_{\eta\sigma,q}^\dagger b_{\eta\sigma',q} + \frac{g_2}{2} \, q \left(b_{\eta\sigma,q}^\dagger b_{-\eta\sigma',q}^\dagger + b_{\eta\sigma,q} b_{-\eta\sigma',q} \right) \right]$$

"

Глава 3

Фазовые переходы и критические явления

Введение

В этой главе мы даём краткое введение в методы статистической механики, используемые для описания критических явлений при фазовых переходах. В основном мы рассмотрим фазовые переходы второго порядка, которые подпадают под парадигму Ландау о спонтанном нарушении симметрии и наличии параметра упорядоченности. В качестве примера фазового перехода, выходящего за рамки парадигмы Ландау, мы обсудим переход Березинского–Костерлита–Туитса. Для дополнительных аспектов этой главы рекомендуем учебники [4, 12, 13] и оригинальные статьи [14, 15, 16].

3.1 Одномерная модель Изинга

Введение

В этой лекции мы рассматриваем одномерную модель Изинга как самый простой пример аналитически решаемой модели. Более подробное описание аналитически решаемых моделей можно найти в книге Р. Бакстера [12].

3.1.1 Гамильтониан

Рассмотрим цепочку из N взаимодействующих спинов s=1/2 в магнитном поле. Предполагается, что парное взаимодействие спинов включает проекцию спина вдоль магнитного поля. Тогда гамильтониан можно записать в виде

$$\mathcal{H} = -\sum_{i=1}^{N-1} \left(J\sigma_i \sigma_{i+1} + h \frac{\sigma_i + \sigma_{i+1}}{2} \right)$$
 (3.1)

где $(1/2)\sigma_i$ — это z-компонента i-го спина. Поскольку гамильтониан \mathcal{H} включает z-компоненты операторов спина, можно рассматривать σ_i как числа, которые могут принимать значения ± 1 . Константы J>0 и h играют роль ферромагнитного обменного взаимодействия и магнитного поля соответственно.

Перед вычислением статистической суммы первым вопросом является выбор *граничных условий*. Первый тип граничных условий — так называемые *периодические граничные условия*:

$$\sigma_N = \sigma_1. \tag{3.2}$$

Периодические граничные условия соответствуют системе, расположенной на окружности.

Для системы, определённой на отрезке, используется другой тип граничных условий — так называемые свободные граничные условия. Эти условия подразумевают, что спины σ_1 и σ_N могут принимать все возможные значения ± 1 .

Иногда также удобно использовать так называемые скрученные граничные условия.

$$\sigma_N = e^{i\alpha}\sigma_1, \tag{3.3}$$

где α — произвольный параметр.

В общем случае свойства системы не должны зависеть от граничных условий в термодинамическом пределе $N \to \infty$, за исключением систем с бесконечной корреляционной длиной (см. ниже).

3.1.2 Метод передаточной матрицы

Статистическую сумму модели можно записать как сумму гиббсовских весов по всем возможным конфигурациям спинов $\{\sigma_i\}$: $Z = \sum_{\{\sigma_i\}} e^{-\beta \mathscr{H}}$ Число таких конфигураций равно 2^N . Пусть зафиксируем два соседних спина на сайтах i и i+1: $\sigma_i = \sigma$ и $\sigma_{i+1} = \sigma'$. Тогда они входят в выражение для статистической суммы следующим образом

$$Z = \sum_{\sigma\sigma' = \pm 1} \sum_{\{\sigma_j^z\}'} e^{\beta J \sigma_1 \sigma_2 + \frac{\beta h}{2}(\sigma_1 + \sigma_2)} \dots e^{\beta J \sigma_{i-1} \sigma + \frac{\beta h}{2}(\sigma_{i-1} + \sigma)} \begin{pmatrix} e^{\beta J + \beta h} & e^{-\beta J} \\ e^{-\beta J} & e^{\beta J - \beta h} \end{pmatrix}_{\sigma\sigma'} \times e^{\beta J \sigma' \sigma_{i+2} + \frac{\beta h}{2}(\sigma' + \sigma_{i+2})} \dots e^{\beta J \sigma_{N-1} \sigma_N + \frac{\beta h}{2}(\sigma_{N-1} + \sigma_N)}.$$
(3.4)

Здесь штрих в сумме означает, что сайты i и i+1 исключаются. Теперь, повторяя эту процедуру, получаем следующее представление статистической суммы:

$$Z = \sum_{\sigma_1, \sigma_N} (\mathscr{T}^L)_{\sigma_1 \sigma_N}. \tag{3.5}$$

Здесь L = N - 1 — безразмерная длина системы, а матрица

$$\mathscr{T} = \begin{pmatrix} e^{\beta J + \beta h} & e^{-\beta J} \\ e^{-\beta J} & e^{\beta J - \beta h} \end{pmatrix} = e^{\beta J} \left(\cosh \beta h + \tau_z \sinh \beta h + \tau_x e^{-2\beta J} \right)$$
(3.6)

называется nepedamoчной матрицей. Здесь τ_j — матрицы Паули. Отметим, что суммирование по σ_1 и σ_N в уравнении (3.5) зависит от выбранных граничных условий.

Представление (3.5) статистической суммы через передаточную матрицу \mathscr{T} значительно упрощает задачу. Для вычисления матричного произведения \mathscr{T}^N удобно привести передаточную матрицу \mathscr{T} к диагональному виду. Это можно сделать с помощью ортогонального поворота.

$$\mathscr{U} = e^{i\phi\tau_y}, \qquad \phi = \frac{1}{2}\arcsin\frac{e^{-2\beta J}}{\sqrt{\sinh^2(\beta h) + e^{-4\beta J}}}$$
(3.7)

таким образом, что

$$\mathscr{T} = \mathscr{U}^{-1} \Lambda \mathscr{U}, \qquad \Lambda = \operatorname{diag} \{\lambda_+, \lambda_-\}.$$
 (3.8)

Собственные значения передаточной матрицы имеют вид

$$\lambda_{\pm} = e^{\beta J} \left(\cosh(\beta h) \pm \sqrt{\sinh^2(\beta h) + e^{-4\beta J}} \right). \tag{3.9}$$

Отметим, что $\lambda_{+} \geqslant \lambda_{-}$.

3.1.3 Периодические граничные условия

Начнём с периодических граничных условий (3.2). Тогда статистическая сумма задаётся выражением

$$Z_{\text{per}} = \text{tr } \mathcal{T}^L = \lambda_+^L + \lambda_-^L. \tag{3.10}$$

Свободная энергия $F_{\rm per}=-T\ln Z_{\rm per}$ в термодинамическом пределе $N\to\infty$ принимает вид

$$\frac{F_{\text{per}}}{L} = -T \left[\ln \lambda_{+} + \frac{1}{L} \ln \left(1 + (\lambda_{-}/\lambda_{+})^{L} \right) \right] \xrightarrow{L \to \infty} f = -J$$

$$-T \ln \left(\cosh(\beta h) + \sqrt{\sinh^{2}(\beta h) + e^{-4\beta J}} \right). \tag{3.11}$$

Теперь можно найти намагниченность на один сайт

$$m = \frac{M}{L} = -\frac{1}{L} \frac{\partial F_{\text{per}}}{\partial h} = \frac{\sinh(\beta h)}{\sqrt{\sinh^2(\beta h) + e^{-4\beta J}}}.$$
 (3.12)

Намагниченность имеет неаналитическую зависимость при нулевом магнитном поле h=0 и нулевой температуре:

$$M(h \to 0^+)/L = \begin{cases} 0 & T > 0, \\ 1 & T = 0. \end{cases}$$
 (3.13)

Этот результат указывает, что одномерная модель Изинга при нулевом магнитном поле находится в *парамагнитном состоянии* при T>0. При T=0 система переходит в ферромагнитное состояние. Это частный пример теоремы Мермина—Вангера.

При T=0 свободная энергия задаётся как

$$F_{\text{per}}(T=0) = -L(J+|h|).$$
 (3.14)

При h=0 свободная энергия как функция от h имеет излом, что означает фазовый переход первого порядка между фазами с M>0 и M<0. Фазовая диаграмма одномерной модели Изинга показана на рис. 3.1.

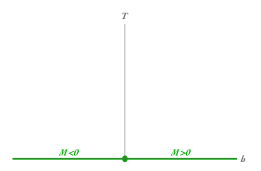


Рис. 3.1: Схематичное изображение фазовой диаграммы одномерной модели Изинга. Упорядоченная фаза существует только при T=0.

Для системы конечного размера поправку к свободной энергии в термодинамическом пределе можно найти, разложив логарифм в уравнении (3.11) при условии $\lambda_- < \lambda_+$. Тогда получаем

$$F_{\rm per} = fL - Te^{-L/\xi}, \qquad \xi = \frac{1}{\ln(\lambda_+/\lambda_-)}.$$
 (3.15)

Шкала длины ξ может быть отождествлена с корреляционной длиной. При h=0 она стремится к бесконечности в пределе $T\to 0$: $\xi=\exp(2\beta J)/2$.

3.1.4 Скрученные граничные условия

Теперь вычислим статистическую сумму одномерной модели Изинга со скрученными граничными условиями (3.3) при $\alpha = \pi$:

$$Z_{\text{twist}} = \operatorname{tr} \mathcal{T}^L \tau_x. \tag{3.16}$$

Используя соотношение $\mathcal{U}\tau_x\mathcal{U}^{-1} = \sin 2\phi \tau_z + \cos 2\phi \tau_x$, получаем

$$Z_{\text{twist}} = \sin 2\phi \left(\lambda_{+}^{L} - \lambda_{-}^{L}\right). \tag{3.17}$$

Отметим, что при нулевом магнитном поле и при $T \to 0$ для конечного L статистическая сумма равна $Z_{\rm twist} = 0$ (так как $\lambda_+ = \lambda_-$).

Свободная энергия при скрученных граничных условиях имеет вид

$$\frac{F_{\text{twist}}}{L} = -T \ln \lambda_{+} - \frac{T}{L} \ln \left[\sin 2\phi \left(1 - (\lambda_{-}/\lambda_{+})^{L} \right) \right] \xrightarrow{L \to \infty} f$$

$$-\frac{T}{L} \ln \sin 2\phi + \frac{T}{L} e^{-L/\xi}.$$
(3.18)

В случае скрученных граничных условий, в отличие от периодических, поправки к свободной энергии конечной системы не являются экспоненциально малыми.

Наконец, отметим, что переход между парамагнитной и ферромагнитной фазами в двумерной и трёхмерной моделях Изинга происходит при конечной температуре. При этом двумерную модель Изинга можно решить аналитически.

Задача на семинар 28: Вычислите плотность доменных стен. Обсудите результат при h=0.

 $3a\partial a$ ча на семинар 29: Найдите корреляционную функцию $\langle \sigma_j \sigma_{j+n} \rangle = \frac{\text{Tr}[\sigma_j \sigma_{j+n} e^{-\beta \mathscr{H}}]}{\text{Tr} \, e^{-\beta \mathscr{H}}}$ в термодинамическом пределе.

Упараженение 51: Вычислите спиновую восприимчивость в термодинамическом пределе.

Упаражнение 52: Найдите энтропию и теплоёмкость при h=0 в термодинамическом пределе.

Упараженение 53: Вычислите дисперсию термодинамических флуктуаций намагниченности.

Упараженение 54: Вычислите свободную энергию \tilde{F} как функцию от намагниченности на один спин m=M/L, которая связана со свободной энергией F посредством преобразования Лежандра.

3.2 The Landau theory of phase transitions

Introduction

In this lecture we discuss the mean field approach to description of the phase transitions. This method has been suggested by Lev Landau and now is known as the Landau theory of phase transitions. Although being approximate it provides qualitative understanding of physics near a phase transition of the second order.

3.2.1 The mean-field approximation

Let us now consider the Ising model on the square lattice in the d dimensions. In order to treat the problem, we will use the mean-field approximation assuming the weak fluctuation limit. In particular, let us suppose that the average magnetic moment per spin is $m = \langle \sigma_i \rangle$. Then, we can rewrite the interaction term in the Hamiltonian as

$$\frac{J}{2} \sum_{i} \sum_{k=1}^{2d} \sigma_{i} \sigma_{i+k} = -\frac{J}{2} \sum_{i} \sum_{k=1}^{2d} \langle \sigma_{i} \rangle \langle \sigma_{i+k} \rangle + \frac{J}{2} \sum_{i} \sum_{k=1}^{2d} \left(\sigma_{i} \langle \sigma_{i+k} \rangle + \langle \sigma_{i} \rangle \sigma_{i+k} \right)$$

$$+\frac{J}{2}\sum_{i}\sum_{k=1}^{2d} \left(\sigma_{i} - \langle \sigma_{i} \rangle\right) \left(\sigma_{i+k} - \langle \sigma_{i+k} \rangle\right) \approx -dNJm^{2} + 2dJm\sum_{i}\sigma_{i}. \quad (3.19)$$

Here in the last line we neglect the fluctuations of spin σ_i from its average value $\langle \sigma_i \rangle$. Then the Hamiltonian of the Ising model is reduced to the spin Hamiltonian in some effective magnetic field

$$\mathcal{H}_{MF} = dNJm^2 - \sum_{i} (2dJm + h)\sigma_i.$$
 (3.20)

The partition function and, consequently, the free energy can readily be computed as

$$F_{\rm MF} = dNJm^2 - NT \ln \left[2 \cosh \beta \left(2dJm + h \right) \right]. \tag{3.21}$$

Using the above expression for $F_{\rm MF}$, we can calculate the magnetization per spin,

$$m = \langle \sigma_i \rangle = -\frac{1}{N} \frac{\partial F_{\text{MF}}}{\partial h} = \tanh \left[\beta \left(2dJm + h \right) \right].$$
 (3.22)

We note that exactly the same equation can be obtained from the condition of extremum of F_{MF} as a function of m. At zero magnetic field, h = 0, the

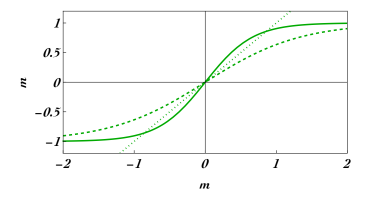


Рис. 3.2: The graphical solution of Eq. (3.22) at h = 0. The solid (dashed) curve corresponds to the right hand side of Eq. (3.22) for $T < T_c$ ($T > T_c$).

solution of the self-consistent equation is temperature-dependent. There is the only solution m=0 for $T>T_c=2dJ$. For $T< T_c$, the other non-zero solutions exist (see Fig. 3.2). The non-zero solution $m=\pm m_0$ is more energetically favorable than the trivial solution with m=0. At $T\to 0$ the non-trivial solution tends to unity, $m_0\to 1$. At T close to T_c we can expand the right hand side of Eq. (3.22) in powers of m:

$$m = \frac{T_c m}{T} - \frac{1}{3} \left(\frac{T_c m}{T}\right)^3 + \dots \Rightarrow m = \pm m_0, \quad m_0 = \sqrt{3} \left(1 - T/T_c\right)^{1/2}.$$
(3.23)

Therefore, we have a second-order phase transition at the Curie temperature T_c between the paramagnetic phase at $T > T_c$ and the ferromagnetic phase at $T < T_c$.

In the presence of magnetic field, just at the transition point $T = T_c$, the magnetization has a non-analytic behavior with h:

$$m_0(T = T_c) = (3h/T_c)^{1/3}.$$
 (3.24)

3.2.2 The Landau expansion

Let us consider a ferromagnet near the Curie temperature where the secondorder phase transition to paramagnetic state occurs. The ferromagnetic state is characterized by the finite magnetization M whereas in the paramagnetic state it vanishes. In the thermodynamic equilibrium the magnitude of magnetization M (we consider isotropic ferromagnet) is determined by the minimum of the Gibbs free energy $\Phi(T, P, M)$. In addition to magnetization M we characterize the ferromagnetic phase by temperature and pressure. Taking into account that magnetization M changes continuously across the transition, we expand $\Phi(T, P, M)$ in a power series in M:

$$\Phi(T, P, M) = \Phi_0(T, P) + \frac{1}{2}A(T, P)M^2 + \frac{1}{4}B(T, P)M^4 + \dots$$
 (3.25)

There are no terms of odd powers in M due to the time reversal symmetry. We assume that the coefficient B is always positive. If it is negative, one should perform expansion to the next order, i.e., to take the term M^6 into account.

The magnitude of magnetization M can be found from the extremum condition for $\Phi(T, P, M)$:

$$\frac{\partial \Phi(T, P, M)}{\partial M} = A(T, P)M + B(T, P)M^3 = 0. \tag{3.26}$$

This equation has a trivial solution M=0. In the case A>0 this is the only minimum, i.e., the paramagnetic phase alone is realized. In the case A<0 the other minimum is possible with $M=\pm M_0$, where $M_0=\sqrt{|A|/B}$. The thermodynamic potential at this minimum is negative, $\Phi(T,P,M)-\Phi_0(T,P)=-A^2/(4B)$. Therefore, for A<0 the ferromagnetic phase is more energetically favorable. The simplest conjecture, which one can make, is that coefficient A(T,P) is a regular function of $T-T_c$ where the Curie temperature T_c is determined by the condition $A(T_c,P)=0$, i.e., we can write

$$A(T, P) = a(P)(T - T_c), \qquad a > 0.$$
 (3.27)

At the same time we can approximate the function B(T, P) by its value at the transition point: $B(T, P) \approx B(T_c, P) \equiv B(P)$. Then the temperature dependence of the magnetization in the ferromagnet is given as

$$M_0 = \begin{cases} \sqrt{a/B}\sqrt{T_c - T}, & T < T_c, \\ 0, & T \geqslant T_c. \end{cases}$$

$$(3.28)$$

We emphasize that the $M_0(T)$ dependence reproduces that found in the mean field treatment of the Ising model.

Let us consider the magnetization in the magnetic field h. For definiteness, the ferromagnet is an infinite cylinder placed in the magnetic field parallel to the cylindrical axis. The free energy in the presence of an external magnetic field is given as:

$$F(T, P, M, h) = \Phi(T, P, M) - Mh - \frac{h^2}{8\pi}.$$
 (3.29)

Now the equilibrium magnetization M is determined by the extremum of F(T, P, M, h),

$$\frac{\partial \Phi(T, P, M)}{\partial M} = h. \tag{3.30}$$

It is worthwhile to mention that the free energy F(T, P, M, h) satisfies the relation $(\partial F/\partial h)_M = -b/(4\pi)$ where $b = h + 4\pi M$ is the magnetic induction.

We note that the magnetization in the magnetic field h becomes non-zero at $T > T_c$. It can be found from the equation

$$a(T - T_c)M + BM^3 - h = 0. (3.31)$$

At $T < T_c$ the M(h) dependence has a hysteresis. For $T = T_c$, we find

$$M = (h/B)^{1/3}. (3.32)$$

Again, we emphasize that this dependence is the same one obtained in the mean-field analysis of the Ising model. Comparing Eq. (3.32) with the expression for M_0 , we find the characteristic magnetic field $h \sim B[a(T_c - T)/B]^{3/2}$.

3.2.3 Microscopic derivation of the Ginzburg-Landau theory

Let us consider the Ising model in the d dimensions on the crystalline lattice with coordination number z. (In the case of square lattice one finds z=2d.) The Hamiltonian is given as

$$\mathscr{H} = -\frac{1}{2} \sum_{ij} J_{ij} \sigma_i \sigma_j \tag{3.33}$$

where the symmetric matrix J_{ij} describes the exchange interaction between spins $\sigma_i = \pm 1$. Let us use the identity

$$\left(\prod_{i=1}^{N} \int_{-\infty}^{\infty} dx_i\right) \exp\left[-\frac{1}{4} \sum_{ij} x_i (K^{-1})_{ij} x_j + \sum_i x_i a_i\right]$$

$$= (2\sqrt{\pi})^N \sqrt{\det K} \exp\left(\sum_{ij} a_i K_{ij} a_j\right). \tag{3.34}$$

Choosing $K_{ij} = \beta J_{ij}/2$, we can express the partition function of the Ising model as follows

$$Z = \frac{(4\pi)^{-N/2}}{\sqrt{\det K}} \left(\prod_{i=1}^{N} \int_{-\infty}^{\infty} dx_i \right) \exp\left[-\frac{1}{4} \sum_{ij} x_i (K^{-1})_{ij} x_j + \sum_{i} \ln(2 \cosh x_i) \right].$$
(3.35)

We can interpret x_j as the local magnetic field conjugated to the local magnetization σ_j . We note that being local variable, generically, x_j fluctuates strongly. Let us introduce new variable $\phi_i = \sum_j (K^{-1})_{ij} x_j/2$ which is a weighted sum of many local fields. One might expect that ϕ_i is weakly fluctuating. Now we expand the term $\ln(2\cosh x_i)$ in powers of ϕ_i . Then we obtain the approximate expression for the partition function

$$Z \approx 2^{N/2} \sqrt{\det K} \int D[\phi] e^{-\beta \mathscr{H}_{\text{eff}}[\phi]}, \qquad \int D[\phi] \equiv \prod_{i=1}^{N} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\phi_i}{\sqrt{\pi}}$$
 (3.36)

where the effective Hamiltonian reads

$$\mathcal{H}_{\text{eff}}[\phi] = \frac{1}{2} \sum_{ij} \phi_i \left[J_{ij} - \beta (J^2)_{ij} \right] \phi_j + \frac{\beta^3}{12} \sum_{ijklm} J_{ij} J_{ik} J_{il} J_{im} \phi_j \phi_k \phi_l \phi_m + \dots$$
(3.37)

For the sake of definiteness, we consider now a square lattice in the d dimensions and assume that the exchange interaction is non-zero for the neighboring spins alone. Then the Fourier transform of J_{ij} becomes

$$J_{q} = \sum_{j} J_{jk} e^{i\mathbf{q}(\mathbf{r}_{j} - \mathbf{r}_{k})} = 2J \sum_{\alpha=1}^{d} \cos(q_{\alpha} \mathbf{a}) \approx J(2d - q^{2} \mathbf{a}^{2}) + \dots$$
 (3.38)

Here r_j is the vector from the origin to the position of the j-th spin and a is the lattice spacing. Introducing the Fourier transform for the variable ϕ_i :

$$\phi_j = \sum_{\mathbf{q}} \phi_{\mathbf{q}} e^{-i\mathbf{q}\mathbf{r}_j},\tag{3.39}$$

we rewrite the effective Hamiltonian in the following form:

$$\mathcal{H}_{\text{eff}} = \frac{1}{2} \sum_{\mathbf{q}} (J_{\mathbf{q}} - \beta J_{\mathbf{q}}^{2}) |\phi_{\mathbf{q}}|^{2} + \frac{\beta^{3}}{12} \sum_{\mathbf{q}_{1}, \mathbf{q}_{2}, \mathbf{q}_{3}} J_{\mathbf{q}_{1}} J_{\mathbf{q}_{2}} J_{\mathbf{q}_{3}} J_{-\mathbf{q}_{1} - \mathbf{q}_{2} - \mathbf{q}_{3}} \phi_{\mathbf{q}_{1}} \phi_{\mathbf{q}_{2}} \times \phi_{\mathbf{q}_{3}} \phi_{-\mathbf{q}_{1} - \mathbf{q}_{2} - \mathbf{q}_{3}}.$$
(3.40)

Here we use the relation $\phi_{-q} = \phi_{q}^{*}$. Using the expansion of J_{q} at small momenta, cf. Eq. (3.38), we obtain the effective Hamiltonian near $T = T_{c} = 2dJ$:

$$\mathcal{H}_{\text{eff}} = \frac{1}{2} \sum_{\mathbf{q}} (T - T_c + Jq^2 a^2) |\phi_{\mathbf{q}}|^2 + \frac{2dJ}{12} \sum_{\mathbf{q}_1, \mathbf{q}_2, \mathbf{q}_3} \phi_{\mathbf{q}_1} \phi_{\mathbf{q}_2} \phi_{\mathbf{q}_3} \phi_{-\mathbf{q}_1 - \mathbf{q}_2 - \mathbf{q}_3}.$$
(3.41)

Transforming into the real space representation, we write the effective Hamiltonian in terms of the continuous variable $\varphi(\mathbf{r}) = a^{-d/2} \sum_{\mathbf{q}} \phi_{\mathbf{q}} \exp(i\mathbf{q}\mathbf{r})$:

$$\mathcal{H}_{\text{eff}} = \frac{1}{2} \int d^d \mathbf{r} \Big[(T - T_c) \varphi^2(\mathbf{r}) + b (\nabla \varphi)^2 + \frac{\lambda}{2} \varphi^4(\mathbf{r}) \Big], \tag{3.42}$$

where $b = Ja^2$ and $\lambda = dJa^d/3$. Now in order to compute the partition function for the Ising model, one should integrate over all possible configurations of the field $\varphi(\mathbf{r})$, i.e., to compute the functional integral,

$$Z = \int D[\varphi] e^{-\mathcal{H}_{\text{eff}}/T}.$$
 (3.43)

Integrating the spatially independent configurations φ , we find that $\ln Z \approx -\Phi(T, P, M)/T$ where $\Phi(T, P, M)$ is given by the Landau expansion (3.25).

3.2.4 The Ginzburg-Landau theory and the Ginzburg-Levanyuk criterion

Contrary to the Landau theory, the partition function is determined as a sum over all configurations $\varphi(\mathbf{r})$, cf. Eq. (3.43). This description is valid in vicinity of the transition temperature, $|T - T_c| \ll T_c$. Approximating the functional integral by its saddle point value, we obtain that the partition function is determined by the thermodynamic potential Φ coinciding formally with \mathcal{H}_{eff} . In the external magnetic field $h(\mathbf{r})$ the minimum of Φ is given by the solution of the corresponding Euler-Lagrange equation:

$$(T - T_c)\varphi - b\nabla^2\varphi + \lambda\varphi^3 = h. (3.44)$$

The comparison of the first and second terms in the left hand side of this equation implies an existence of the length scale $\xi \propto \sqrt{b/|T-T_c|}$ called the correlation length. The correlation length diverges at the transition point.

At $T > T_c$ we can neglect the third-order term in Eq. (3.44). Then, we find the linear relation between the magnetization and the magnetic field

$$\varphi(\mathbf{r}) = \int d^d \mathbf{r'} G_{\chi}(\mathbf{r} - \mathbf{r'}) h(\mathbf{r'})$$
(3.45)

where the spin-spin correlation function is given as

$$G_{\chi}(\mathbf{r}) = \int \frac{d^{d}\mathbf{k}}{(2\pi)^{d}} G_{\chi}(\mathbf{k}) e^{-i\mathbf{k}\mathbf{r}}, \qquad G_{\chi}(\mathbf{k}) = \frac{1}{T - T_{c} + bk^{2}}.$$
 (3.46)

We note that the spin susceptibility, discussed above, corresponds to $\chi = G_{\chi}(\mathbf{k} = 0)$. Evaluating the integral over \mathbf{k} , one finds that the spin susceptibility can be written as $G_{\chi}(\mathbf{r}) = b^{-1}\xi^{2-d}\mathcal{X}(r/\xi)$ where $\xi = \sqrt{b/(T-T_c)}$ and $\mathcal{X}(z) \propto \exp(-z)$ at $z \gg 1$.

Let us estimate the contribution to thermodynamic potential Φ from an inhomogeneous fluctuation of size $\varphi_0 \sim \sqrt{|T_c - T|/\lambda}$ and of spatial extent of the order of the correlation length ξ : $\Phi_{\rm inhom} \sim b \xi^d \varphi_0^2/\xi^2 \sim b^2 \xi^{d-4}/\lambda$. This energy scale should be larger than the temperature in order to have the functional integral for the partition function governed by the saddle-point approximation. We note that at d>4 this energy scale $\Phi_{\rm inhom}$ increases as we approach the transition temperature since ξ diverges. Therefore, at d>4 the Ginzburg-Landau theory is the ultimate theory of the second-order phase transition. The latter has the mean-field character. The dimension d=4 is termed as the upper critical dimension. For $d\leqslant 4$, we find the so-called the Ginzburg-Levanyuk criterion for applicability of the Ginzburg-Landau theory:

$$\xi^{-1} \gg (\lambda T_c/b^2)^{1/(4-d)} \quad \Rightarrow \quad \frac{|T - T_c|}{T_c} \gg \frac{b}{T_c} \left(\frac{\lambda T_c}{b^2}\right)^{\frac{2}{4-d}} \sim \left(\frac{J}{T_c}\right)^{\frac{2-d}{4-d}}.$$
(3.47)

Since $T_c = 2dJ$ for d = 2 and d = 3, the Ginzburg-Landau theory has no parametric range of its applicability for the Ising model.

We note that the Ginzburg-Landau theory can be developed for describing the superconducting transition in conventional superconductors with the anomalous average playing the role of the order parameter. In this case the region of applicability is wider. The fluctuation region is controlled by the small parameter $T_c/E_F \ll 1$.

Задача на семинар 30: Find parallel spin susceptibility in zero magnetic field near the Curie temperature for the easy axis antiferromagnet.

Задача на семинар 31: Compute the fluctuation correction to the specific heat above the transition, $T > T_c$.

 $\it Задача$ на семинар 32: Find the variance for the fluctuations of the order parameter at $T>T_c$.

94 Глава 3. ФАЗОВЫЕ ПЕРЕХОДЫ И КРИТИЧЕСКИЕ ЯВЛЕНИЯ

Упараженение 55: Find the zero-field spin susceptibility $\chi = \lim_{h\to 0} m/h$ in the paramagnetic phase close to T_c .

Упараженение 56: Describe the hysteresis in m(h) at $T < T_c$.

Упараженение 57: Find the magnitude of the jump of the specific heat under constant pressure, C_P , at the transition temperature.

Упараженение 58: Compute the spin susceptibility $\chi = \frac{\partial M}{\partial H}$ at zero magnetic field above and below T_c .

Упараженение 59: Find the spin susceptibility and the correlation length at $T < T_c$.

3.3 Scaling ideas and renormalization group

Introduction

In this lecture we discuss the theory of phase transitions beyond the mean field approximation. It was understood that the improved theory for the phase transitions just below the upper critical dimension can be constructed. Although it has typically no practical relevance (in terms of available experimental systems), nevertheless, it improves our understanding of physics of strong critical fluctuations existing in the vicinity of a phase transition. More details on the methods discussed in this lecture can be found in the book [13].

3.3.1 Critical exponents

Although the Ginzburg-Landau theory is not applicable for describing the ferromagnetic–to–paramagnetic phase transition in the Ising model at d < 4 dimensions, it provides us the correct physical picture of the transition. The most important prediction is an existence of the divergent correlation length, $\xi(T \to T_c) \to \infty$. This fact implies the absence of any length scale at the phase transition and, as a consequence, power–law spatial behavior of correlation functions.

Let us formally define the following set of eight *critical exponents*:

- (i) the correlation length exponents ν and μ which control the behavior of ξ in the absence of magnetic field: $\xi \sim |t|^{-\nu}$ where $t = (T T_c)/T_c$, and at the transition point $T = T_c$ in the magnetic field: $\xi \sim h^{-\mu}$;
- (ii) the order parameter exponents β and δ governing the behavior of the order parameter at h = 0: $\varphi \sim (-t)^{\beta}$, and at $T = T_c$: $\varphi \sim h^{1/\delta}$;
- (iii) the specific heat exponents α and ε which control the contribution to the specific heat due to fluctuations at h = 0: $C_P \sim |t|^{-\alpha}$, and at $T = T_c$: $C_P \sim h^{-\varepsilon}$;
- (v) the spin susceptibility exponent γ determing the behavior of χ at h=0: $\chi \sim |t|^{-\gamma}$;
- (vi) the exponent ζ which controls the behavior of the spin-spin correlation function at $T = T_c$ and h = 0: $G_{\chi}(\mathbf{r}) \sim r^{2-d-\zeta}$.

The Ginzburg-Landau theory predicts the following values of the exponents: $\nu = 1/2, \ \mu = 1/3, \ \beta = 1/2, \ \delta = 3, \ \alpha = 0, \ \varepsilon = 0, \ \gamma = 1, \ \zeta = 0.$

Remarkably, there is a set of general relations between the eight critical exponents. As in the Landau theory let us try to find the characteristic magnetic field which separates the regions of weak and strong magnetic field. Comparing $\varphi \sim (-t)^{\beta}$ with $\chi h \sim |t|^{-\gamma} h$, we find that the characteristic magnetic field behaves as $h_t \sim |t|^{\beta+\gamma}$. The similar estimate can be done by comparison of $\varphi \sim h^{1/\delta}$ with $\varphi \sim (-t)^{\beta}$. However, the latter estimate leads to $h_t \sim |t|^{\delta\beta}$. Assuming that there is only a single characteristic magnetic field in the problem, we obtain the relation between the critical exponents known as the Widom relation:

$$\delta\beta = \beta + \gamma. \tag{3.48}$$

Next, substituting $h_t \sim |t|^{\beta+\gamma}$ into the field-dependent expression for the correlation length and the specific heat and comparing the results with the temperature behavior, we obtain two more relations:

$$\mu(\beta + \gamma) = \nu, \qquad \varepsilon(\beta + \gamma) = \alpha.$$
 (3.49)

Now we can estimate the specific heat as $C_P \sim V \varphi h_t/t^2 \sim |t|^{2\beta-\gamma-2}$. By comparing this behavior with the behavior $C_P \sim |t|^{-\alpha}$, we obtain the so-called *Essam-Fisher relation*:

$$\alpha + 2\beta + \gamma = 2. \tag{3.50}$$

Let us now estimate the spin susceptibility from the spin-spin correlation function: $\chi \sim \int d^d \mathbf{r} G_{\chi}(r)$. As we will see above, the function $G_{\chi}(r) \sim \exp(-r/\xi)$ for $r \gg \xi$. Therefore, we can expect that only the region $r < \xi$ contributes to the integral. Then, we find $\chi \sim \xi^{2-\zeta} \sim |t|^{-\nu(2-\zeta)}$. Hence we find the fifth relation

$$\gamma = \nu(2 - \zeta). \tag{3.51}$$

We note that the above five relations set three critical exponents unspecified. Also we mention that the critical exponents of the Ginzburg–Landau theory satisfy these five relations.

3.3.2 The scale invariance and scaling laws

Let us assume that the correlation length ξ is the single length scale in the fluctuation region of second-order phase transition. This assumption is termed as the *hypothesis of scale invariance* and is introduced by Kadanoff, Patashinskii, and Pokrovsky in 1966. In particular, this hypothesis implies that upon rescaling $\mathbf{r} \to \mathbf{r}/u$, one can change the temperature t to tu^{Δ_t} , magnetic field h to hu^{Δ_h} and the order parameter φ to $\varphi u^{\Delta_{\varphi}}$. Since the

correlation length is the single length scale, it should transform in the same way as the length: $\xi \to \xi/u$. Since $\xi(tu^{\Delta_t}) \sim |t|^{-\nu}u^{-\nu\Delta_t}$, we find that the exponent $\Delta_t = 1/\nu$. In the similar way, one finds $\Delta_h = 1/\mu$. Also, the thermodynamic potential should be invariant with respect to the scale transformation. Estimating Φ as $V\varphi h$, we find the relation $\Delta_{\varphi} = d - \Delta_h = d - 1/\mu$.

The scale invariance suggests the following relation for the order parameter $\varphi(t,h) = u^{-\Delta_{\varphi}} \varphi(tu^{1/\nu}, hu^{1/\mu})$. Now let us choose the specific magnitude of the scale transformation parameter, $u = h^{-\mu}$. Then we find

$$\varphi(t,h) = h^{\mu d-1} \varphi(th^{-\mu/\nu}, 1). \tag{3.52}$$

Setting t=0, we obtain new relation between critical exponents:

$$\mu d - 1 = 1/\delta \tag{3.53}$$

which can be transformed into the relation

$$\nu d = 2 - \alpha. \tag{3.54}$$

We note that this relation (contrary to the five relations derived above) is not satisfied within the Ginzburg-Landau theory due to lack of scale invariance in this theory. Next we can rewrite Eq. (3.52) in the following scaling form:

$$\varphi(t,h) = h^{1/\delta} \mathcal{F}_{\varphi}(t/h^{1/(\beta\delta)}). \tag{3.55}$$

In the presence of non-zero h there is no reason to expect non-analytic behavior in t. Therefore, the function $\mathcal{F}_{\varphi}(X)$ is a regular function of its scaling argument. To be consistent with the behavior in weak magnetic fields, the function $\mathcal{F}_{\varphi}(X)$ should have the following asymptotic behavior:

$$\mathcal{F}_{\varphi}(X) \sim \begin{cases} (-X)^{\beta}, & X \to -\infty, \\ X^{-\gamma}, & X \to \infty. \end{cases}$$
 (3.56)

For the two-dimensional Ising model, the set of critical exponents is known exactly: $\alpha = \varepsilon = 0$, $\nu = 1$, $\mu = 8/15$, $\gamma = 7/4$, $\beta = 1/8$, $\delta = 15$, and $\zeta = 1/4$. As one can check, they satisfy all the six relations.

3.3.3 The renormalization group

The hypothesis of the scale invariance allows us to establish the scaling form of all physical quantities. However, it does not permit to determine the values

of the critical exponents. Using the property of the scale invariance, we can ask a question how the effective Hamiltonian

$$\mathcal{H}_{\text{eff}}[\varphi] = \frac{1}{2} \int d^d \mathbf{r} \left[\tau \varphi^2(\mathbf{r}) + (\nabla \varphi)^2 + \frac{\lambda}{2} \varphi^4(\mathbf{r}) \right]$$
(3.57)

is transformed under the scale transformation with $u = e^l$ where $l \to 0$. We note that τ plays the role of dimensionless temperature. To answer this question, we should perform several steps. We note that we changed a definition of the variable φ in comparison with one used in Eq. (3.42).

Firstly, let us split the variable $\varphi(\mathbf{r})$ into two parts:

$$\varphi(\mathbf{r}) = \varphi(\mathbf{r}) + \overline{\varphi}(\mathbf{r}) \tag{3.58}$$

where

$$\underline{\varphi}(\mathbf{r}) = \int_{0 < k < \Lambda/u} \frac{d^d \mathbf{k}}{(2\pi)^d} \varphi_{\mathbf{k}} e^{-i\mathbf{k}\mathbf{r}}, \quad \overline{\varphi}(\mathbf{r}) = \int_{\Lambda/u \leqslant k < \Lambda} \frac{d^d \mathbf{k}}{(2\pi)^d} \varphi_{\mathbf{k}} e^{-i\mathbf{k}\mathbf{r}}.$$
(3.59)

Here Λ is the ultra-violet cutoff of the order of inverse lattice spacing, $\Lambda \sim 1/a$. The contributions $\underline{\varphi}(\mathbf{r})$ and $\overline{\varphi}(\mathbf{r})$ are termed as slow or long wave component and fast or short wave component, respectively.

Secondly, we integrate out the fast components of the field and define new effective Hamiltonian

$$\mathscr{H}'_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] = -T \ln \int D[\overline{\varphi}] e^{-\beta \mathscr{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi} + \overline{\varphi}]}. \tag{3.60}$$

Since the momenta in definition of $\underline{\varphi}$ are restricted within the range $0 < k < \Lambda/u$, we introduce the rescaled momentum $\underline{k} = uk$ and rescaled field $\underline{\tilde{\varphi}}(\underline{k}) = u^{-\rho}\underline{\varphi}(k)$. We note that in the real space this transformation corresponds to $\mathbf{r} \to \underline{\mathbf{r}} = \mathbf{r}/u$ and $\underline{\varphi}(\mathbf{r}) \to \underline{\tilde{\varphi}}(\underline{\mathbf{r}}) = u^{d-\rho}\underline{\varphi}(\mathbf{r})$. Then, we expect that $\mathscr{H}'_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]$ has exactly the same form as $\mathscr{H}_{\text{eff}}[\underline{\tilde{\varphi}}]$ but with τ and λ substituted by some functions $\tau(l)$ and $\lambda(l)$. Repeating the procedure of integration over fast modes, one might be able to find the functions $\tau(l)$ and $\lambda(l)$. Such step-by-step integration of the fast modes and reformulation of the theory is known as the renormalization group. This method has been used by L. Kadanoff and K. Wilson for describing the critical phenomena near the upper critical dimension.

In order to demonstrate what we can gain from this renormalization procedure, let us consider the spin susceptibility. Since the latter is the spin-spin correlation function at k=0, we, on the one hand, can calculate it from the initial effective Hamiltonian and, on the other hand, from the effective Hamiltonian $\mathscr{H}'_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]$. Then using the relation between the susceptibility and the variance for the variable φ , cf. Eq. (1.33), $\langle \varphi^2 \rangle = T\chi/V$, we find

$$\chi(\tau,\lambda) = u^{2\rho - d} \chi(\tau(l), \lambda(l)). \tag{3.61}$$

3.3.4 The 4-d expansion

For the further progress, one should determine the functions $\tau(l)$ and $\lambda(l)$. Near the upper critical dimension there is a systematic way to compute them. We write

$$\mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi} + \overline{\varphi}] = \mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] + \frac{1}{2} \int d^{d} \boldsymbol{r} \Big\{ \tau[\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} + [\nabla \overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} + 3\lambda [\underline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} \\
\times [\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} + 2\lambda \underline{\varphi}(\boldsymbol{r})[\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{3} + \frac{\lambda}{2} [\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{4} \Big\}.$$
(3.62)

Then we find $\mathcal{H}'_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]$ as a formal expansion in λ . We obtain to the second order in λ ,

$$\mathcal{H}'_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] = \mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] + \frac{3\lambda}{2} \int d^{d}\mathbf{r} [\underline{\varphi}(\mathbf{r})]^{2} \langle [\overline{\varphi}(\mathbf{r})]^{2} \rangle - \frac{9\lambda^{2}\beta}{8} \int d^{d}\mathbf{r} \int d^{d}\mathbf{r}' [\underline{\varphi}(\mathbf{r})\underline{\varphi}(\mathbf{r}')]^{2} \\
\times \langle \langle [\overline{\varphi}(\mathbf{r})]^{2} [\overline{\varphi}(\mathbf{r}')]^{2} \rangle \rangle + \frac{\lambda^{2}\beta}{2} \int d^{d}\mathbf{r} \underline{\varphi}(\mathbf{r}) \int d^{d}\mathbf{r}' \underline{\varphi}(\mathbf{r}') \langle [\overline{\varphi}(\mathbf{r})]^{3} [\overline{\varphi}(\mathbf{r}')]^{3} \rangle \\
+ \frac{3\lambda^{2}\beta}{4} \int d^{d}\mathbf{r} [\underline{\varphi}(\mathbf{r})]^{2} \int d^{d}\mathbf{r}' \langle \langle [\overline{\varphi}(\mathbf{r})]^{2} [\overline{\varphi}(\mathbf{r}')]^{4} \rangle \rangle \qquad (3.63)$$

where $\langle \langle AB \rangle \rangle = \langle AB \rangle - \langle A \rangle \langle B \rangle$. The brackets $\langle \dots \rangle$ mean averaging with the effective Hamiltonian at $\lambda = 0$:

$$\langle O[\overline{\varphi}] \rangle = \int D[\overline{\varphi}] O[\overline{\varphi}] e^{-\beta \mathscr{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}]} / \int D[\overline{\varphi}] e^{-\beta \mathscr{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}]},$$

$$\mathscr{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}] = \frac{1}{2} \int d^{d} \boldsymbol{r} \Big\{ \tau[\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} + [\nabla \overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} \Big\}. \tag{3.64}$$

Now let us perform rescaling $\Lambda/u \to \Lambda$ by changing $k \to \underline{k} = uk$ and $\underline{\varphi}(k) \to \underline{\tilde{\varphi}}(\underline{k}) = u^{-\rho}\underline{\varphi}(k)$. To fix the magnitude of ρ , we impose the condition remaining the gradient term,

$$\int d^{d}\mathbf{r} [\nabla \overline{\varphi}(\mathbf{r})]^{2} = u^{-d-2+2\rho} \int d^{d}\mathbf{r} [\nabla \tilde{\overline{\varphi}}(\mathbf{r})]^{2}, \qquad (3.65)$$

unvaried under such transformation, i.e., $\rho = (d+2)/2$. Performing such rescaling in the other terms, we find that $\mathscr{H}'_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]$ acquires the form of $\mathscr{H}_{\text{eff}}[\underline{\tilde{\varphi}}]$ with

$$\tau \to \tau(l) = e^{2l}\tau + 3\lambda e^{2l} \langle [\overline{\varphi}(\mathbf{r})]^2 \rangle,$$

$$\lambda \to \lambda(l) = e^{(4-d)l}\lambda - \frac{9\lambda^2 e^{(4-d)l}}{2T} \int d^d \mathbf{r'} \langle \langle [\overline{\varphi}(\mathbf{r})]^2 [\overline{\varphi}(\mathbf{r'})]^2 \rangle \rangle, \tag{3.66}$$

to lowest order in λ . The averages in the above equations can be calculated as follows

$$\langle [\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} \rangle = \int_{\Lambda/u < k < \Lambda} \frac{d^{d}\boldsymbol{k}}{(2\pi)^{d}} \frac{T}{\tau + k^{2}} = \frac{S_{d}\Lambda^{d}}{(2\pi)^{d}} \frac{T}{\tau + \Lambda^{2}} l,$$

$$\int d^{d}\boldsymbol{r'} \langle \langle [\overline{\varphi}(\boldsymbol{r})]^{2} [\overline{\varphi}(\boldsymbol{r'})]^{2} \rangle \rangle = 2 \int_{\Lambda/u < k < \Lambda} \frac{d^{d}\boldsymbol{k}}{(2\pi)^{d}} \frac{T^{2}}{(\tau + k^{2})^{2}} = 2 \frac{S_{d}\Lambda^{d}}{(2\pi)^{d}} \frac{T^{2}}{(\tau + \Lambda^{2})^{2}} l,$$
(3.67)

where S_d denotes the area of the unit sphere in the d-dimensional space. It is convenient to introduce the dimensionless variables: $\tilde{\tau} = \tau/\Lambda^2$ and $\tilde{\lambda} = \lambda \Lambda^{d-4} S_d T/(2\pi)^d$. Then expanding to the lowest order in l, we find the following relations:

$$\tilde{\tau}(l) = \tilde{\tau} + \left(2\tilde{\tau} + \frac{3\tilde{\lambda}}{1+\tilde{\tau}}\right)l, \quad \tilde{\lambda}(l) = \tilde{\lambda} + \left((4-d)\tilde{\lambda} - \frac{9\tilde{\lambda}^2}{(1+\tilde{\tau})^2}\right)l. \quad (3.68)$$

These results obtained in the limit $l \to 0$ can be recast in the form of the differential equations:

$$\frac{d\tilde{\tau}}{dl} = 2\tilde{\tau} + \frac{3\tilde{\lambda}}{1+\tilde{\tau}},
\frac{d\tilde{\lambda}}{dl} = \epsilon\tilde{\lambda} - \frac{9\tilde{\lambda}^2}{(1+\tilde{\tau})^2},$$
(3.69)

where $\epsilon = 4-d$. For $\epsilon < 0$, the only fixed point is at $\tilde{\lambda} = \tilde{\tau} = 0$ which is stable in the infra-red (at $l \to \infty$). This fixed point corresponds to the Ginzburg-Landau theory. For $\epsilon > 0$, the fixed point at $\tilde{\lambda} = \tilde{\tau} = 0$ becomes unstable in the infra-red. There is a partially unstable fixed point at $\tilde{\tau}_* = -\epsilon/6$ and $\tilde{\lambda}_* = \epsilon/9$ (see Fig. 3.3(a)). The smallness of values $\tilde{\lambda}_*$ and $\tilde{\tau}_*$ for $\epsilon \ll 1$ justifies the expansion in λ which we have performed. Expanding the right hand side of Eq. (3.69) near this fixed point, we obtain $(\delta \tilde{\tau} = \tilde{\tau} - \tilde{\tau}_*)$ and $\delta \tilde{\lambda} = \tilde{\lambda} - \tilde{\lambda}_*$:

$$\frac{dt}{dl} = \mathbf{x}_{+}t, \qquad \frac{d\delta\tilde{\lambda}}{dl} = \mathbf{x}_{-}\delta\tilde{\lambda}, \tag{3.70}$$

where $x_{+}=2-\epsilon/3$, $x_{-}=-\epsilon$, and $t=\delta\tilde{\tau}+(3/2-\epsilon/2)\delta\tilde{\lambda}$. The above equations imply that variable t corresponds to the relevant direction and measures the distance from the critical line. Then we find that Eq. (3.61) acquires the following form: $\chi=u^{2}\chi(tu^{x_{+}})$. This implies that the correlation length exponent is $\nu=1/x_{+}=1/2+\epsilon/12$. Choosing $u=t^{-\nu}$, we find

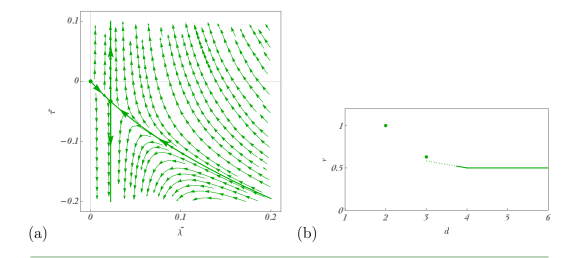


Рис. 3.3: (a) The renormalization group flow. The arrows indicates the direction towards the infra-red, $l \to \infty$. The fixed points are marked by green dots. We choose $\epsilon = 0.2$. (b) The dependence of the correlation length exponent on d for the Ising model.

 $\chi \sim t^{-2\nu}$, i.e. $\zeta = O(\epsilon^2)$. Using the relations between the critical exponents, we can determine all the other exponents.

Taking into account the exact analytical value of $\nu=1$ for two-dimensional Ising model and the numerical result $\nu=0.629971(4)$ [17, 18] for three-dimensional Ising model, we can obtain the overall behavior of the correlation length exponent with d (see Fig. 3.3(b)). We note that the renormalization group prediction with $\epsilon=1$ yields reasonable value 0.58 for ν at d=3.

Задача на семинар 33: Derive the scaling form of the thermodynamic potential and the relations between critical exponents.

Задача на семинар 34: Derive RG equations for τ and λ in the case of n-component field φ .

Упараженение 60: Find behavior of $G_{\chi}(\mathbf{k})$ at $k \to 0$ for $T = T_c$ and h = 0.

102 Глава 3. ФАЗОВЫЕ ПЕРЕХОДЫ И КРИТИЧЕСКИЕ ЯВЛЕНИЯ

Упаражнение 61: Derive the relations $\mu(\beta+\gamma)=\nu$ and $\varepsilon(\beta+\gamma)=\alpha$.

Упаражнение 62: Derive the scaling form of the specific heat, the correlation length, and the spin-spin correlation function.

Упараженение 63: Using the relations between critical exponents, compute the critical exponents α , ε , μ , γ , β , and δ to first order in ϵ .

Упаражнение 64: To find separatrices of the renormalization group equations, Eqs. (3.69), for $|\tilde{\tau}| \ll 1$.

3.4 One-dimensional Ising model in transverse field

Introduction

In this lecture we consider the generalization of one-dimensional Ising model in the transverse magnetic field. This model provides an example of a quantum phase transition, i.e. the transition which occurs at T=0 strictly. The educational review of the solution of the transverse field Ising model can be found in Ref. [16].

3.4.1 The Jordan-Wigner transformation

Let us consider the spin 1/2 chain with the Ising-type ferromagnetic interaction (J > 0) in the transverse magnetic field h > 0:

$$\mathcal{H} = -J \sum_{i=1}^{N} \sigma_i^x \sigma_{i+1}^x - h \sum_{i=1}^{N} \sigma_i^z.$$
 (3.71)

Here $(1/2)\sigma_i^x$ and $(1/2)\sigma_i^z$ are the operators for the x and z projections of the spin 1/2 at site i. There is a crucial difference between Hamiltonians (3.71) and (3.1). The spin operators $(1/2)\sigma_i^{x,z}$ do not commute with the Hamiltonian. Therefore, we cannot apply the method of the transfer matrix for computing the partition function for Hamiltonian (3.71).

As we discuss in the case of the classical Ising model, the result for the partition function Z at finite N depends on the choice of the boundary conditions. In this lecture we employ the periodic boundary conditions:

$$\sigma_{N+1}^{x,y,z} = \sigma_1^{x,y,z}. (3.72)$$

To solve the Hamiltonian (3.71), it is convenient to use the relation between the spin 1/2 operators and fermionic operators. Let us introduce fermionic operators a_i^{\dagger} and a_i at each site. Then, we can use the following representation (referred to as the Jordan-Wigner transformation):

$$\sigma_j^x = K_j(a_j^{\dagger} + a_j), \qquad \sigma_j^y = iK_j(a_j^{\dagger} - a_j),$$

$$\sigma_j^z = 1 - 2a_j^{\dagger}a_j = 1 - 2n_j, \qquad K_j = \prod_{k=1}^{j-1} (1 - 2n_k). \tag{3.73}$$

We emphasize that the transformation from fermions to spins is non-local. It involves the so-called string operator K_j . The operator has the

following property: $K_j^2 = 1$, i.e. its eigenvalues are ± 1 . Using the fermionic commutation relations for the operators a_j^{\dagger} and a_j , one can show that the spin operators defined in Eq. (3.73) satisfy the proper commutation relations $[\sigma_j^a, \sigma_k^b] = 2i\epsilon_{abc}\delta_{jk}\sigma_j^c$.

Next we use the following exact relation (for $1 \le j < N$)

$$\sigma_i^x \sigma_{i+1}^x = a_i^{\dagger} a_{j+1} + a_i^{\dagger} a_{i+1}^{\dagger} + \text{h.c.}$$
 (3.74)

We note that the string operators drop out from the above expression. For the last term $\sigma_N^x \sigma_{N+1}^x$, it is not so:

$$\sigma_N^x \sigma_{N+1}^x = \sigma_N^x \sigma_1^x = K_N a_N^{\dagger} a_1 + K_N a_N^{\dagger} a_1^{\dagger} + \text{h.c.}$$
 (3.75)

Therefore, we obtain the exact fermionic representation of Hamiltonian (3.71)

$$\mathcal{H} = -J \sum_{j=1}^{N-1} (a_j^{\dagger} a_{j+1} + a_j^{\dagger} a_{j+1}^{\dagger} + \text{h.c}) - J K_N (a_N^{\dagger} a_1 + a_N^{\dagger} a_1^{\dagger} + \text{h.c}) + h \sum_{j=1}^{N} (2a_j^{\dagger} a_j - 1).$$
(3.76)

The Jordan-Wigner transformation helps us to formulate the transverse Ising model as a model of free fermions hopping on the one-dimensional lattice. The transverse magnetic field becomes the potential energy. There exist also superconducting correlations describing by the term $a_j^{\dagger}a_{j+1}^{\dagger}$. We note that the fermionic model (3.76) is equivalent to the one-dimensional Kitaev model.

3.4.2 Fermionic parity operator

The presence of terms $a_j^{\dagger} a_{j+1}^{\dagger}$ in Hamiltonian (3.76) indicates that the number of fermions $\mathcal{N}_F = \sum_{j=1}^N n_j$ is not conserved, i.e. $[\mathcal{N}_F, \mathcal{H}] \neq 0$. Let us define the fermionic parity operator as

$$\mathcal{P}_F = (-1)^{\mathcal{N}_F} = e^{i\pi \sum_{j=1}^N n_j} = \prod_{j=1}^N (1 - 2n_j) = \prod_{j=1}^N \sigma_j^z.$$
 (3.77)

Using the obvious relations $\mathcal{P}_F \sigma_j^{x,y} \mathcal{P}_F = -\sigma_j^{x,y}$, it is readily to show that the fermionic parity operator commutes with the Hamiltonian, $[\mathcal{P}_F, \mathcal{H}] = 0$. Physically, it corresponds to changing the sign of σ^x operators at all sites simultaneously. Since $\mathcal{P}_F^2 = 1$, its eigenvalues are equal to ± 1 . Therefore, the Hamiltonian \mathcal{H} can be thought as a block diagonal matrix in the eigen basis of \mathcal{P}_F . The symmetry is related with the operator \mathcal{P}_F is termed as \mathbb{Z}_2 symmetry. As we will discuss below it can spontaneously be broken.

3.4. ONE-DIMENSIONAL ISING MODEL IN TRANSVERSE FIELD 105

Using the relation $K_N a_N^{\dagger} = -\mathcal{P}_F a_N^{\dagger}$, the Hamiltonian (3.76) can be explicitly rewritten as

$$\mathcal{H} = -J \sum_{j=1}^{N-1} (a_j^{\dagger} a_{j+1} + a_j^{\dagger} a_{j+1}^{\dagger} + \text{h.c}) + J(\mathcal{P}_F a_N^{\dagger} a_1 + \mathcal{P}_F a_N^{\dagger} a_1^{\dagger} + \text{h.c})$$
$$+ h \sum_{j=1}^{N} (2a_j^{\dagger} a_j - 1). \tag{3.78}$$

Let us introduce projection operators onto the sectors with the even and odd number of fermions (correspondingly +1 and -1 eigenvalues of the parity operator \mathcal{P}_F):

$$\mathcal{P}_{e/o} = \left(1 \pm \mathcal{P}_F\right)/2. \tag{3.79}$$

With the help of the projection operators we define the Hamiltonians in the sectors with the even and odd number of fermions

$$\mathcal{H}_{e/o} = \mathcal{P}_{e/o} \mathcal{H} \mathcal{P}_{e/o} = -J \sum_{j=1}^{N-1} (a_j^{\dagger} a_{j+1} + a_j^{\dagger} a_{j+1}^{\dagger} + \text{h.c}) + h \sum_{j=1}^{N} (2a_j^{\dagger} a_j - 1) + p_{e/o} J (a_N^{\dagger} a_1 + a_N^{\dagger} a_1^{\dagger} + \text{h.c}),$$
(3.80)

where $p_{e/o} = \pm 1$. We note that for the even number of fermions, \mathcal{H}_e corresponds to the anti-periodic boundary conditions $a_{N+1} = -a_1$, whereas for the odd number of fermions, \mathcal{H}_o corresponds to the periodic boundary conditions $a_{N+1} = a_1$. Therefore, the operator \mathcal{P}_F plays an important role in the reformulation of the periodic boundary conditions (3.72) in terms of the fermionic operators.

As is mentioned above, the original Hamiltonian can be written in the block-diagonal form

$$\mathcal{H} = \begin{pmatrix} \mathcal{H}_e & 0\\ 0 & \mathcal{H}_o \end{pmatrix}. \tag{3.81}$$

We emphasize that, for each block, the boundary conditions are different.

3.4.3 The spectrum of Jordan-Wigner fermions

In order to diagonalize the Hamiltonian (3.81) we rewrite it in the momentum space. Let us start from the sector with odd number of fermions, \mathcal{H}_o , and periodic boundary conditions. Let us define the fermionic operators in the

momentum space as

$$a_{p} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{j=1}^{N} e^{-ipj} a_{j}, \quad a_{j} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{p} e^{ipj} a_{p},$$

$$a_{p}^{\dagger} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{j=1}^{N} e^{ipj} a_{j}^{\dagger}, \quad a_{j}^{\dagger} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{p} e^{-ipj} a_{p}^{\dagger}.$$
(3.82)

Here $p = 2\pi n/N$ with $n = -N/2 + 1, \dots, 0, \dots, N/2$ in order to preserve the periodic boundary condition: $\exp(ipN) = 1$. We assume that the number of sites N is even. Here we used the normalization condition $(1/N) \sum_{j=1}^{N} \exp[i(p-p')j] = \delta_{p,p'}$. Then we obtain

$$\mathcal{H}_{o} = \sum_{p \neq 0, \pi} \left[2(h - J\cos p) a_{p}^{\dagger} a_{p} - J(e^{ip} a_{p}^{\dagger} a_{-p}^{\dagger} + e^{-ip} a_{-p} a_{p}) \right] + 2(h - J) n_{0} + 2(h + J) n_{\pi} - hN.$$
(3.83)

Here we have used that $a_{-\pi} \equiv a_{\pi}$. We note that, in the first line of Eq. (3.83) for each p > 0, there is a term with -p in the sum. Let us use this symmetry explicitly,

$$\mathcal{H}_{o} = \sum_{0 (3.84)$$

Now in order to diagonalize Hamiltonian \mathcal{H}_o we employ the Bogoliubov transformation for fermions with 0 :

$$a_p^{\dagger} = \cos \theta_p \alpha_p^{\dagger} + i \sin \theta_p \alpha_{-p}, \quad a_{-p} = \cos \theta_{-p} \alpha_{-p} - i \sin \theta_{-p} \alpha_p^{\dagger}.$$
 (3.85)

We note that it corresponds to the rotation of the matrix in Eq. (3.84). The corresponding matrix is referred to as the Bogoliubov-de Gennes Hamiltonian. We take the angle θ_p to satisfy the following relation:

$$\cos 2\theta_{p} = \frac{2h - 2J\cos p}{E_{p}}, \quad \sin 2\theta_{p} = -\frac{2J\sin p}{E_{p}},$$

$$E_{p} = 2\sqrt{(h - J\cos p)^{2} + J^{2}\sin^{2}p},$$
(3.86)

and we transform the Hamiltonian (3.84) as

$$\mathcal{H}_o = E_o + \sum_{\substack{-\pi$$

3.4. ONE-DIMENSIONAL ISING MODEL IN TRANSVERSE FIELD 107

Here as usual, E_p is the energy of excitations (see Fig. 3.4) while the constant term E_o may be interpreted as the ground state energy (see next subsection)

$$E_o = 2\sum_{0 (3.88)$$

In the case of the even number of fermions the procedure of diagonalization of \mathcal{H}_e is similar. The antiperiodic boundary condition, $a_{N+1} = -a_1$ implies $\exp(ipN) = -1$. To satisfy it, we put $p = \pm (2n-1)\pi/N$ with $n = 1, \ldots, N/2$. We again assume N to be even. Then, we find

$$\mathcal{H}_e = E_e + \sum_{-\pi$$

Here the constant term E_e can be interpreted as the ground state energy

$$E_e = 2\sum_{0 (3.90)$$

We emphasize that the excitation spectrum E_p has the gap equal to 2|h-J| (see Fig. 3.4). However, at h=J the gap is closed and the spectrum becomes linear at small p. Usually, such behavior of the excitation spectrum suggests a phase transition.

3.4.4 The phase diagram and topology

Let us start from the ground state of the system. In the sector with the even number of fermions the ground state is the vacuum in which the quasiparticles α_p are absent, $\alpha_p|\mathrm{vac}\rangle=0$. Then the energy of the corresponding ground state is given as

$$\mathcal{E}_e^{(g)} = E_e = -2\sum_{n=1}^{N/2} \sqrt{h^2 + J^2 - 2Jh\cos[(2n-1)\pi/N]},$$
 (3.91)

where we use $\sum_{n=1}^{N/2} \cos[(2n-1)\pi/N] = 0$. In the sector with the odd number of fermions the ground state is given as $c_0^{\dagger}|\text{vac}\rangle$ (for h > 0), i.e. the single fermion state at p = 0 is occupied. The corresponding ground state energy reads

$$\mathcal{E}_o^{(g)} = E_e + 2(h - J) = -2J - 2\sum_{n=1}^{N/2 - 1} \sqrt{h^2 + J^2 - 2Jh\cos[2n\pi/N]}, \quad (3.92)$$

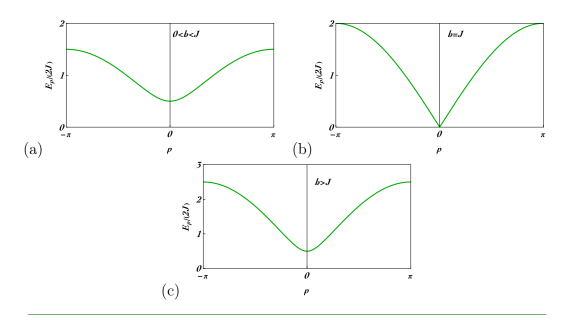


Рис. 3.4: The quasiparticle spectrum E_p at the different values of ratio h/J.

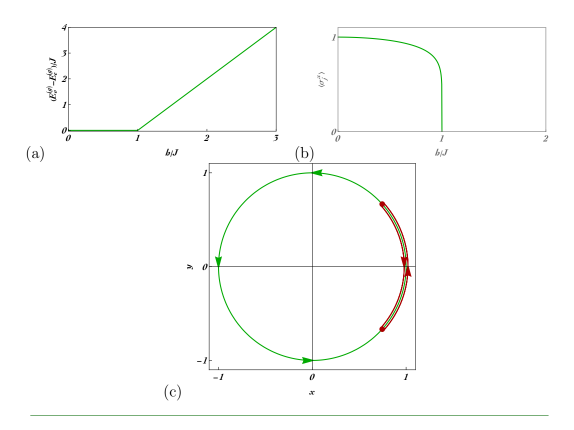
where we used $\sum_{n=1}^{N/2-1}\cos[2n\pi/N]=0$. In the limit $N\to\infty$ we find the difference between two ground state energies (see Fig. 3.5(a))

$$\lim_{N \to \infty} [\mathcal{E}_o^{(g)} - \mathcal{E}_e^{(g)}] = \begin{cases} 0, & h \leqslant J, \\ 2(h - J), & h > J. \end{cases}$$
 (3.93)

Therefore, there is a quantum phase transition, i.e. phase transition at T = 0, between the double degenerate ground state, $\mathcal{E}_o^{(g)} = \mathcal{E}_e^{(g)}$, for h < J and the ground state with the energy $\mathcal{E}_e^{(g)} < \mathcal{E}_o^{(g)}$.

The physics of these phases can be understood from the limiting cases of h=0 and $h=\infty$. At h=0 we have one dimensional Ising model with the ferromagnetic exchange. It has the ferromagnetic ground state with $\langle \sigma_j^x \rangle = 1$ for all $1 \leqslant j \leqslant N$ (or with $\langle \sigma_j^x \rangle = -1$). At $h=\infty$ we have the independent spins in the magnetic field. The ground state corresponds to $\langle \sigma_j^z \rangle = 1$ for all $1 \leqslant j \leqslant N$. Consequently, at $h=\infty$ the average spin projection along the x direction vanishes, $\langle \sigma_j^x \rangle = 0$. Therefore, we can expect that the magnetization along x direction, $\langle \sigma_j^x \rangle$, can serve as an order parameter for the quantum phase transition. Indeed, one can show that at $N \to \infty$ and T=0 (see Fig. 3.5(b)):

$$\langle \sigma_j^x \rangle = \begin{cases} (1 - h^2/J^2)^{1/8}, & h \leq J, \\ 0, & h > J. \end{cases}$$
 (3.94)



Puc. 3.5: (a) The dependence of difference $\mathcal{E}_o^{(g)} - \mathcal{E}_e^{(g)}$ on the transverse magnetic field h for N = 2000. (b) Dependence of the magnetization per site along the x direction at $N \to \infty$. (c) Evolution of unit vector $\{\cos 2\theta_p, \sin 2\theta_p\}$ with changing p from $-\pi$ to π for h < J (green curve) and h > J (red curve). The arrows show the direction of evolutions.

We note the exponent 1/8 is not occasional. It reflects the fact that the quantum critical point at h = J describes the same critical theory as a critical point in the two-dimensional classical Ising model.

The difference between phases at h < J and h > J can be comprehended from the topological point of view. Let us consider the evolution of unit vector $\{\cos 2\theta_p, \sin 2\theta_p\}$ while p changes from $-\pi$ to π (see Fig. 3.5(c)). For h < J, the vector starts at the direction along the x axis, $\{1, +0\}$, for $p = -\pi$. Then it makes full counter clockwise rotation around the origin, becoming $\{1, -0\}$ at $p = \pi$. Therefore, the unit vector makes the single winding around the origin, W = -1. The minus sign indicates that the winding is counterclockwise. For h > J, the vector starts at the direction along the x axis, $\{1, +0\}$, at $p = -\pi$. Then it rotates counterclockwise until $p = -\arccos(J/h)$. At that

point the vector changes the direction of its rotation and starts to rotate clockwise until $p = \arccos(J/h)$. Then again the vector changes the direction of its rotation and becomes to rotate counterclockwise arriving at $\{1, -0\}$ for $p = \pi$. Therefore, on the whole, there is no winding of unit vector around the origin, W = 0.

The free energy can be written in the standard form

$$F = \mathcal{E}_e^{(g)} - 2T \sum_{0$$

where we remind $p = (2n-1)\pi/N$ with n = 1, ... N/2. In particular, we obtain the average magnetization in the z direction per site

$$\langle \sigma_j^z \rangle = -\frac{1}{N} \frac{\partial F}{\partial h} = \frac{4}{N} \sum_{0
$$\stackrel{N \to \infty}{\longrightarrow} \int_0^{\pi} \frac{dp}{\pi} \frac{h - J \cos p}{\sqrt{h^2 + J^2 - 2hJ \cos p}} \tanh \frac{\sqrt{h^2 + J^2 - 2hJ \cos p}}{T}. \quad (3.96)$$$$

At T=0 the integral over p can be evaluated in the terms of the elliptic integrals

$$\langle \sigma_j^z \rangle = \frac{h - J}{\pi h} K \left(\frac{4hJ}{(h+J)^2} \right) + \frac{h + J}{\pi h} E \left(\frac{4hJ}{(h+J)^2} \right), \tag{3.97}$$

where $K(m) = \int_0^{\pi/2} d\phi/\sqrt{1-m\sin^2\phi}$ and $E(m) = \int_0^{\pi/2} d\phi\sqrt{1-m\sin^2\phi}$. The behavior of $\langle \sigma_j^z \rangle$ as a function of h is shown in Fig. 3.6. We emphasize that $\langle \sigma_j^z \rangle$ is nonzero for all h>0 and tends to unity as $h\to\infty$. There is a cusp at h=J for T=0, indicating the quantum phase transition. At T>0 the cusp in $\langle \sigma_j^z \rangle$ disappears. It indicates the absence of the phase transition at T>0.

Finally, we note that the one-dimensional Ising model in the transverse field describes magnetic properties of $CoNb_2O_6$.

Задача на семинар 35: Derive Eq. (3.93).

Задача на *семинар 36:* Derive Eq. (3.94).

Упаражнение 65: Check that representation (3.73) results in the proper commutation relations for the spin operators, $[\sigma_j^a, \sigma_k^b] = 2i\epsilon_{abc}\delta_{jk}\sigma_i^c$.

3.4. ONE-DIMENSIONAL ISING MODEL IN TRANSVERSE FIELD 111

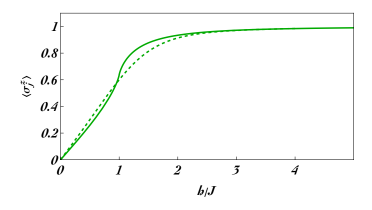


Рис. 3.6: The dependence of $\langle \sigma_j^z \rangle$ on h at different temperatures. The solid curve is for T=0. The dashed curve is for J=0.7T.

Упараженение 66: Compute $\mathcal{E}_o^{(g)} - \mathcal{E}_e^{(g)}$ at the critical point h = J for $N \gg 1$.

Упараженение 67: Compute the specific heat at $T \ll |h - J| \ll h$.

Упараженение 68: Compute the specific heat at h = J.

3.5 The Berezinskii-Kosterlitz-Thouless transition

Introduction

In this lecture we discuss the classical XY model in two dimensions. This classical model has the phase transition known as the Berezinskii-Kosterlitz-Thouless transition. The importance of this transition is that it is beyond the Landau paradigm of phase transitions. More details on the subject of this lecture can be found in the original works by Berezinskii [14, 15] and in a recent review by Kosterlitz [19].

3.5.1 Transitions beyond the Landau paradigm

As is discussed in the previous lectures, the paradigm of the Landau expansion assumes an existence of the order parameter in the phase of lower symmetry (at $T < T_c$). In particular, this implies the following relations for the correlation function of the order parameter field:

$$\lim_{|\boldsymbol{r}-\boldsymbol{r'}|\to\infty} \langle \varphi(\boldsymbol{r})\varphi(\boldsymbol{r'})\rangle \sim \begin{cases} \exp(-|\boldsymbol{r}-\boldsymbol{r'}|/\xi), & T > T_c \\ \langle \varphi(\boldsymbol{r})\rangle^2, & T < T_c. \end{cases}$$
(3.98)

The presence of nonzero $\langle \varphi(\mathbf{r}) \rangle$ at $T < T_c$ breaks the corresponding symmetry down, e.g. SU(2) symmetry in the case of the paramagnet–to–ferromagnet transition. However, this is not the only possible scenario. The alternative paradigm reads

$$\lim_{|\boldsymbol{r}-\boldsymbol{r'}|\to\infty} \langle \varphi(\boldsymbol{r})\varphi(\boldsymbol{r'})\rangle \sim \begin{cases} \exp(-|\boldsymbol{r}-\boldsymbol{r'}|/\xi), & T > T_{\text{BKT}}, \\ |\boldsymbol{r}-\boldsymbol{r'}|^{-\eta}, & T < T_{\text{BKT}}, \end{cases}$$
(3.99)

without changing the symmetry. Although $\langle \varphi(\mathbf{r}) \rangle$ vanishes above and below $T_{\rm BKT}$, i.e., the long-range order is absent, the phases are different due to various behavior of the correlation functions. The corresponding transition is referred to as the Berezinskii-Kosterlitz-Thouless transition.

3.5.2 Classical 2D XY model

Let us consider classical 2D XY model described by the Hamiltonian

$$\mathcal{H} = J \sum_{\langle jk \rangle} (1 - \boldsymbol{n}_j \boldsymbol{n}_k) \tag{3.100}$$

where n_j is the unit 2D vector associated with the site j at the 2D square lattice. The symbol $\langle jk \rangle$ denotes summation over all neighboring sites. It is convenient to parameterize the unit vector as $\mathbf{n} = \{\cos \theta, \sin \theta\}$. Then the Hamiltonian reads

$$\mathcal{H} = J \sum_{\langle jk \rangle} \left[1 - \cos(\theta_j - \theta_k) \right]. \tag{3.101}$$

The correlation function which behavior reveals the BKT transition can be chosen as follows

$$\langle \cos(\theta_j - \theta_k) \rangle = \left(\prod_l \int_0^{2\pi} \frac{d\theta_l}{2\pi} \right) \cos(\theta_j - \theta_k) e^{-\beta \mathscr{H}} / \left(\prod_l \int_0^{2\pi} \frac{d\theta_l}{2\pi} \right) e^{-\beta \mathscr{H}}.$$
(3.102)

From the above definition we see directly that there is a single parameter governing the physics of the model, namely, J/T. At high temperatures the correlation function (3.102) can be computed perturbatively, by expanding $\exp(-\beta \mathscr{H})$ in a series in powers J/T. Since $\int_0^{2\pi} d\theta_l \exp(i\theta_l) = 0$, one should first find the minimal power n such that the term $(\beta \mathscr{H})^n$ contains the angles θ_j and θ_k one time, as well as the minimal number of angles on the sites belonging to the path connecting the sites j and k (see Fig. 3.7). Then in the continuous limit we find the following result for $T \gg J$

$$\langle \cos(\theta_j - \theta_k) \rangle \sim e^{-|\mathbf{r}_j - \mathbf{r}_k|/\xi}, \qquad \xi = \frac{a}{\ln(2T/J)},$$
 (3.103)

where a is the lattice constant.

In the opposite case of low temperatures, $T \ll J$, we can assume that directions of unit vectors \mathbf{n}_j on the neighboring sites are close to each other (similar to the case of the ferromagnetic state). Then, we can expand the difference $\theta_j - \theta_k$ to lowest order in the lattice constant and find the following continuous version of the Hamiltonian (3.101):

$$\mathcal{H} = (J/2) \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2. \tag{3.104}$$

The correlation function (3.102) can be written as

$$\langle \cos(\theta_j - \theta_k) \rangle = \frac{1}{Z} \int D[\theta] e^{i\theta(\mathbf{r}_j) - i\theta(\mathbf{r}_k)} e^{-(\beta J/2) \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2},$$

$$Z = \int D[\theta] e^{-(\beta J/2) \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2}.$$
(3.105)

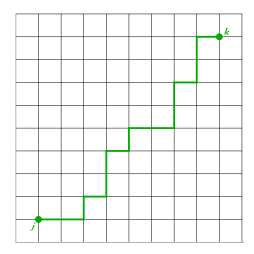


Рис. 3.7: Example of the shortest path between sites j and k on the square lattice.

In order to find the correlation function, it is convenient to introduce the Fourier transform $\theta_{\mathbf{q}} = \int d^2\mathbf{r}\theta(\mathbf{r}) \exp(-i\mathbf{q}\mathbf{r})$ and rewrite the exponent in the right hand side of the above equation as

$$-\frac{\beta J}{2} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2 + i\theta(\mathbf{r}_j) - i\theta(\mathbf{r}_k) = -\frac{\beta J}{2} \int \frac{d^2 \mathbf{q}}{(2\pi)^2} q^2 (\theta_{\mathbf{q}} + \gamma_{\mathbf{q}}) (\theta_{-\mathbf{q}} + \gamma_{-\mathbf{q}}) + \frac{\beta J}{2} \int \frac{d^2 \mathbf{q}}{(2\pi)^2} q^2 \gamma_{\mathbf{q}} \gamma_{-\mathbf{q}},$$
(3.106)

where $\gamma_{\mathbf{q}} = (e^{-i\mathbf{q}\mathbf{r}_k} - e^{-i\mathbf{q}\mathbf{r}_j})/(i\beta Jq^2)$. Introducing new variable $\tilde{\theta}_{\mathbf{q}} = \theta_{\mathbf{q}} + \gamma_{\mathbf{q}}$, we find

$$\langle \cos(\theta_j - \theta_k) \rangle = \exp\left(-\frac{T}{2J} \int \frac{d^2 \mathbf{q}}{(2\pi)^2} \frac{|1 - e^{i\mathbf{q}(\mathbf{r}_j - \mathbf{r}_k)}|^2}{q^2}\right) \times \frac{1}{Z} \int D[\tilde{\theta}] e^{-(\beta J/2) \int d^2 \mathbf{r}(\nabla \tilde{\theta})^2}$$
(3.107)

The factors in the second line of the above equation cancel each other, and after integration over q we obtain for $T \ll J$:

$$\langle \cos(\theta_j - \theta_k) \rangle \sim |\mathbf{r}_j - \mathbf{r}_k|^{-T/(2\pi J)}.$$
 (3.108)

The different asymptotic behavior of the correlation function, $\langle \cos(\theta_j - \theta_k) \rangle$, at low and high temperatures suggests an existence of the transition at $T \sim J$.

115

3.5.3 The Villain model on the dual lattice

In the low temperature analysis above we have ignored the 2π -periodicity of the Hamiltonian with substituting angle θ_j with $\theta_j + 2\pi$. As we will see below, this periodicity is crucial for an accurate description of the BKT transition.

Let us introduce the function $\tilde{V}(s)$ defined as follows

$$e^{-\beta J(1-\cos\theta)} = \sum_{s=-\infty}^{\infty} e^{is\theta + \tilde{V}(s)}, \quad e^{\tilde{V}(s)} = \int_{0}^{2\pi} \frac{d\theta}{2\pi} e^{-\beta J(1-\cos\theta) - is\theta} = e^{-\beta J} I_s(\beta J)$$
(3.109)

where $I_s(z)$ denotes the modified Bessel function. Introducing variable s for each link of a square lattice and using the Fourier representation (3.109), we can integrate over angles θ_l , cf. Eq. (3.102), in the partition function. Such integration for a given site l induces the constraint $s_x + s_y = s_{-x} + s_{-y}$, see Fig. 3.8. From physical point of view an existence of such constraints is related with the following. The number of initial variables (angles) equals the number of sites M. The number of variables s is the same as the number of links, i.e., it equals 2M. The M constraints conserve the number of degrees of freedom in new representation. In order to resolve this constraint, it is useful to introduce new set of integers associated with the center of each square $\{\tilde{s}\}$. They are related with the initial ones as follows (see Fig. 3.8), $s_x = \tilde{s}_A - \tilde{s}_B$, $s_y = \tilde{s}_D - \tilde{s}_A$, $s_{-x} = \tilde{s}_D - \tilde{s}_C$, and $s_{-y} = \tilde{s}_C - \tilde{s}_B$. We note that the center of squares composes the dual lattice with respect to the original one. Finally, the partition function on the dual lattice can be written as

$$Z = \sum_{\{\tilde{s}_{l}\}} \exp\left[\sum_{\langle ll'\rangle} \tilde{V}(\tilde{s}_{l} - \tilde{s}_{l'})\right]. \tag{3.110}$$

Using the Poisson resummation formula

$$\sum_{s=-\infty}^{\infty} g(s) = \sum_{m=-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} d\phi \ g(\phi) e^{2\pi i m \phi}, \tag{3.111}$$

we express the partition function as

$$Z = \sum_{\{m_l\}} \prod_{l} \left(\int_{-\infty}^{\infty} d\phi_l \right) \exp\left[\sum_{\langle ll' \rangle} \tilde{V}(\phi_l - \phi_{l'}) + 2\pi i \sum_{l} m_l \phi_l \right].$$
 (3.112)

Here ϕ_l is a variable that corresponds to s_l in the Poisson formula (3.111).

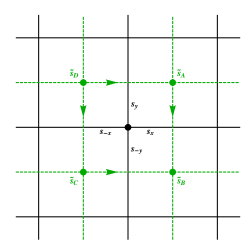


Рис. 3.8: Sketch of the original square lattice with variables s_x , s_y associated with links and of the dual lattice with variables $\tilde{s}_{A,B,C,D}$ associated with its sites.

Using the asymptotic expression of $\tilde{V}(\phi)$ at low temperatures $T \ll J$,

$$\exp\left[\tilde{V}(\phi)\right] \approx \exp\left[-\phi^2/(2\beta J)\right]/\sqrt{2\pi\beta J},$$
 (3.113)

we have obtained the partition function of the so-called the *Villain model* on the dual lattice:

$$Z = \sum_{\{m_l\}} \prod_{l} \left(\int_{-\infty}^{\infty} d\tilde{\theta}_l \right) \exp\left[-\frac{\beta J}{2} \sum_{\langle ll' \rangle} (\tilde{\theta}_l - \tilde{\theta}_{l'})^2 + 2\pi i \beta J \sum_{l} m_l \tilde{\theta}_l \right].$$
 (3.114)

Here we have introduced $\tilde{\theta}_l = \phi_l/(\beta J)$ and omitted the insignificant constant factor.

3.5.4 The renormalization group analysis

Let us now consider the partition function of the so-called generalized Villain model:

$$Z = \sum_{\{m_l\}} \prod_{l} \left(\int_{-\infty}^{\infty} d\theta_l \, y^{m_l^2} e^{2\pi i\beta J \theta_l m_l} \right) \exp\left[-\frac{\beta J}{2} \sum_{\langle ll' \rangle} (\theta_l - \theta_{l'})^2 \right]. \tag{3.115}$$

Here we have omitted the tilde sign in θ_l and introduced the so-called fugacity y. The fugacity appears due to logarithmic interaction between the integer numbers m_l that represent vortices. This logarithmic interaction is ill-defined at small scales of the order of the lattice spacing. Therefore, it is necessary to introduce the term with the fugacity including the information about microscopics of the model. One can estimate the magnitude of the fugacity as $\ln y \sim -\beta J$.

In what follows, we assume that fugacity is small, $y \ll 1$. Then, summing over integers m_l , we arrive at

$$Z = \prod_{l} \left(\int_{-\infty}^{\infty} d\theta_{l} \,\vartheta_{3} \left(\pi \beta J \theta_{l}, y \right) \right) \exp \left[-\frac{\beta J}{2} \sum_{\langle ll' \rangle} (\theta_{l} - \theta_{l'})^{2} \right]$$
(3.116)

where $\vartheta_3(u, y)$ denotes the elliptic theta-function. Using the asymptotic result $\ln \vartheta_3(u, y) = 2y \cos(2u)$ at $y \to 0$, we obtain the following partition function in the continuum limit (lattice spacing $a \to 0$):

$$Z = \int D[\theta] \exp(-\beta \mathcal{H}_{\text{eff}}[\theta])$$
 (3.117)

where

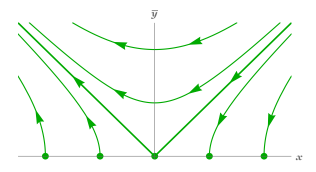
$$\mathcal{H}_{\text{eff}} = \frac{J}{2} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2 - 2\tilde{y} \int d^2 \mathbf{r} \cos[2\pi\beta J\theta]$$
 (3.118)

and $\tilde{y} = y/a^2$. Comparing this equation with Eq. (3.105), one can see that the presence of vortices results in appearing an additional term in the effective Hamiltonian. Since $\mathscr{H}_{\text{eff}}[\theta]$ is non-linear in θ , we can apply the renormalization group method to analyze it. Under assumption of $y \ll 1$, one can derive the following renormalization group equations:

$$\frac{d\bar{y}}{dl} = -\bar{y}x, \qquad \frac{dx}{dl} = -\bar{y}^2. \tag{3.119}$$

Here we introduce $x = \pi \beta J - 2$ and $\bar{y} = 16\sqrt{2}y/(a\Lambda)$ where $\Lambda \sim 1/a$ denotes the ultra-violet cutoff. These renormalization group equations are valid at $|x| \ll 1$ and $\bar{y} \ll 1$ and demonstrate an interesting behavior.

At x > 0 there is a line of fixed points $\bar{y} = 0$ (since $\bar{y} > 0$ by definition) stable in the infra-red. At x < 0 there is a line of fixed points $\bar{y} = 0$ unstable in the infra-red. The fixed point $(x = 0, \bar{y} = 0)$ separates lines of stable and unstable fixed points. There are two separatrices $x = \pm \bar{y}$. The renormalization group flow is shown in Fig. 3.9. Since large x corresponds to low temperatures, the line of stable fixed points corresponds to the low temperature phase of the 2D XY model. The existence of the line of fixed



Pис. 3.9: Renormalization group flow corresponding to Eqs. (3.119). Arrows indicate flow towards infrared.

points explains the power law behavior of the correlation functions typical for the fixed points. The transition temperature is determined by the position of separatrix x = y or in terms of the temperature: $T_{BKT} = (2 + \bar{y}_0)J/\pi$, where \bar{y}_0 is the initial magnitude of the fugacity. The appearance of the correction due to fugacity corresponds physically to the interaction of the spin waves.

For $T > T_{BKT}$ and y > x, the fugacity finally flows in the direction of large magnitudes. The condition $\bar{y}(l \sim \ln \xi) \sim 1$ determines the correlation length. The solution of Eqs. (3.119) leads to very unusual behavior of the correlation length: $\ln \xi \sim \sqrt{T_{BKT}/(T-T_{BKT})}$.

Задача на *семинар 37:* Derive Eq. (3.103).

Задача на семинар 38: Integrate over $\tilde{\theta}$ and demonstrate that the integer numbers m_l satisfy the constraint $\sum_l m_l = 0$. In addition, demonstrate the logarithmic interaction between the integer numbers m_l .

Задача на семинар 39: Derive the renormalization group equations for the BKT transition, cf. Eqs. (3.119).

Упараженение 69: Compute the correlation function $\langle \cos^3(\theta_j - \theta_k) \rangle$ within exponential accuracy at $T \gg J$.

Упаражнение 70: Compute the integral

$$\int \frac{d^2 \boldsymbol{q}}{(2\pi)^2} \frac{|1 - \exp(i\boldsymbol{q}\boldsymbol{R})|^2}{q^2}.$$

Упараженение 71: Find the correlation function $\langle \cos(3(\theta_j - \theta_k)) \rangle$ at low temperatures $T \ll J$.

Упараженение 72: Estimate the fugacity $\ln y \sim -\beta J$ from the logarithmic interaction between vortices.

Упараженение 73: Find the temperature behavior of correlation length for $T-T_{BKT}\ll T_{BKT}$.

120 Глава 3. Φ АЗОВЫЕ ПЕРЕХОДЫ И КРИТИЧЕСКИЕ ЯВЛЕНИЯ

Глава 4

Statistical mechanics of open systems

Introduction

interaction pictureIn this chapter we discuss how to probe the system in equilibrium and describe the system coupled to thermal reservoir or thermostat. We will demonstrate that the response of the system in equilibrium to external weak perturbation is determined by the equilibrium properties.

4.1 Fluctuation-dissipation theorem and the Kubo formula

Introduction

In this lecture we discuss the powerful tool used to describe the linear response of the equilibrium systems to an external perturbation. Surprisingly, such a linear response is intimately related with thermodynamic fluctuations.

4.1.1 The generalized susceptibility

Let us consider time-dependent perturbation $\mathscr{V} = -\mathscr{X} f(t)$. Here f(t) is some given classical time-dependent force and \mathscr{X} denotes a certain (many-body) operator. The total Hamiltonian becomes $\mathscr{H} = \mathscr{H}_0 + \mathscr{V}$. Then the quantum mechanical and thermal average of $\mathscr{X}(t)$ are determined as follows

$$\langle \mathscr{X}(t) \rangle = \text{Tr} \left[U^{-1}(t) \mathscr{X} U(t) e^{-\beta \mathscr{H}_0} \right] / \text{Tr} e^{-\beta \mathscr{H}_0},$$
 (4.1)

the evolution operator being

$$U(t) = \mathcal{T} \exp \left[-i \int_{-\infty}^{t} dt' \mathcal{H}(t') \right]. \tag{4.2}$$

We note that the operator \mathscr{X} couples directly to the external classical force f. This implies that the operator should obey the bosonic commutation relations. As an example, the force can be an external electric field coupling the product of creation and annihilation fermionic operators.

For simplicity, we assume that the average $\langle \mathscr{X}(t) \rangle$ vanishes, $\langle \mathscr{X}(t) \rangle_{f=0} = 0$, in the absence of perturbation, f=0. Then in the limit of $f \to 0$, i.e., in the linear response regime, the average $\langle \mathscr{X}(t) \rangle$ should be proportional to f:

$$\langle \mathscr{X}(t) \rangle = \int_{-\infty}^{t} d\tau f(\tau) \alpha_{\mathscr{X}}(t-\tau). \tag{4.3}$$

The function $\alpha_{\mathscr{X}}(t)$ is termed as the generalized susceptibility.

Let us consider the harmonic force $f(t) = (f_{\omega}e^{-i\omega t} + f_{-\omega}e^{i\omega t})/2$ with $f_{-\omega} = f_{\omega}^*$ to ensure that f(t) is a real function. Then we find

$$\langle \mathscr{X}(t) \rangle = \frac{1}{2} \langle \mathscr{X}(t) \rangle_{\omega} e^{-i\omega t} + \frac{1}{2} \langle \mathscr{X}(t) \rangle_{-\omega} e^{i\omega t},$$

$$\langle \mathscr{X}(t) \rangle_{\omega} = \alpha_{\mathscr{X}}(\omega) f_{\omega}, \quad \alpha_{\mathscr{X}}(\omega) = \int_{0}^{\infty} dt \, \alpha_{\mathscr{X}}(t) e^{i\omega t}. \tag{4.4}$$

4.1. FLUCTUATION-DISSIPATION THEOREM AND THE KUBO FORMULA123

The imaginary part of the generalized susceptibility determines the energy dissipation rate averaged in time

$$Q = \frac{dE}{dt} = \overline{\left\langle \frac{\partial \mathscr{H}}{\partial t} \right\rangle} = -\overline{\left\langle \mathscr{X}(t) \right\rangle} \frac{df}{dt} = \frac{\omega}{2} \operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\omega) |f_{\omega}|^{2}. \tag{4.5}$$

Here we used the following definition of the energy $E(t) = \text{Tr}[\rho(t)\mathcal{H}(t)]$. The condition Q > 0 implies that $\text{Im } \alpha_{\mathcal{X}}(\omega) \propto \text{sgn } \omega$.

4.1.2 The fluctuation dissipation theorem

Let us compute the energy dissipation rate Q within the framework of quantum mechanics. The Hamiltonian \mathcal{H}_0 has eigen energies E_a and eigenstates $|a\rangle$. The time-dependent perturbation results in the transitions between the unperturbed states. The transition probability from a state $|a\rangle$ to a state $|b\rangle$ is given by the Fermi golden rule as

$$w_{a\to b} = \frac{\pi |f_{\omega}|^2}{2} |\langle a|\mathcal{X}|b\rangle|^2 \left[\delta(\omega + E_b - E_a) + \delta(\omega + E_a - E_b) \right]. \tag{4.6}$$

Then energy dissipation rate Q becomes

$$Q = \sum_{ab} \rho_a w_{a \to b} (E_b - E_a) = \frac{\pi \omega |f_{\omega}|^2}{2} \sum_{ab} |\langle a| \mathscr{X} |b \rangle|^2 \delta(\omega + E_a - E_b) \times \left[\rho_b - \rho_a \right]$$
(4.7)

where $\rho_a = \exp(-\beta E_a)/Z$ is the density matrix in the energy representation. Comparing Eqs. (4.5) and (4.7), we find the following result for the imaginary part of the generalized susceptibility:

$$\operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\omega) = \pi \left(1 - e^{-\beta \omega} \right) \sum_{ab} \rho_a \left| \langle a | \mathscr{X} | b \rangle \right|^2 \delta(\omega + E_a - E_b). \tag{4.8}$$

Let us turn now to variance for ${\mathscr X}$ which is a different quantity on the first sight:

$$\langle \mathscr{X}^2 \rangle = \operatorname{Tr} \rho \mathscr{X}^2 = \sum_{a} \rho_a \langle a | \mathscr{X}^2 | a \rangle = \sum_{ab} \rho_a |\langle a | \mathscr{X} | b \rangle|^2.$$
 (4.9)

It is convenient to rewrite $\langle \mathcal{X}^2 \rangle$ formally as follows

$$\langle \mathcal{X}^2 \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\omega}{2\pi} \langle \mathcal{X}^2 \rangle_{\omega} \tag{4.10}$$

where

$$\langle \mathscr{X}^2 \rangle_{\omega} = \pi \left(1 + e^{-\beta \omega} \right) \sum_{ab} \rho_a \left| \langle a | \mathscr{X} | b \rangle \right|^2 \delta(\omega + E_a - E_b).$$
 (4.11)

Comparing Eqs. (4.11) and (4.8), we obtain the fluctuation dissipation theorem derived originally by H. Callen and T. Welton [20],

$$\langle \mathscr{X}^2 \rangle_{\omega} = \operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\omega) \coth \frac{\omega}{2T}, \qquad \langle \mathscr{X}^2 \rangle = \int_{0}^{\infty} \frac{d\omega}{\pi} \operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\omega) \coth \frac{\omega}{2T}.$$
 (4.12)

In conclusion, we draw attention to this remarkable relation connecting the fluctuations in the thermally equilibrium system with the linear response to some time-dependent perturbation and, as a consequence, to energy dissipation.

4.1.3 The Kramers-Kronig relations

Let us consider the generalized susceptibility $\alpha_{\mathscr{X}}(\omega)$ as a function of the frequency ω in the complex plane, $\omega = \omega' + i\omega''$. Since $\alpha_{\mathscr{X}}(t)$ is finite, the generalized susceptibility $\alpha_{\mathscr{X}}(\omega)$ is also finite for $\omega'' > 0$. This implies that $\alpha_{\mathscr{X}}(\omega)$ is analytic function in the upper half-plane of ω , i.e., it has no poles. Such functions in physics are referred as retarded functions. Taking Eq. (4.8) into account, we can construct the expression for the retarded function $\alpha_{\mathscr{X}}(\omega)$ in the following form:

$$\alpha_{\mathscr{X}}(\omega) = \sum_{ab} (\rho_b - \rho_a) \frac{\left| \langle a|\mathscr{X}|b\rangle \right|^2}{\omega + E_a - E_b + i0}.$$
 (4.13)

Here we have used the relation $(x + i0)^{-1} = \text{p.v.} x^{-1} - \pi \delta(x)$, where p.v. denotes the Cauchy principal value.

Using Eq. (4.8), we find the following relation

p.v.
$$\int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\Omega}{\pi} \frac{\operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\Omega)}{\Omega - \omega} = \operatorname{Re} \alpha_{\mathscr{X}}(\omega). \tag{4.14}$$

Similarly, we obtain with the help of Eq. (4.13),

p.v.
$$\int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\Omega}{\pi} \frac{\operatorname{Re} \alpha_{\mathscr{X}}(\Omega)}{\Omega - \omega} = -\operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\omega). \tag{4.15}$$

4.1. FLUCTUATION-DISSIPATION THEOREM AND THE KUBO FORMULA125

The relations (4.14) and (4.15) are known as the *Kramers-Kronig relations*. In mathematics they are known as the Sokhotski—Plemelj theorem and Hilbert transform.

We note that, using Eq. (4.14), we can reproduce the result (1.33) from the fluctuation-dissipation relation. Provided that the characteristic frequencies in the generalized susceptibility are much smaller than the temperature, we find

$$\langle \mathcal{X}^2 \rangle \approx 2T \int_0^\infty \frac{d\omega}{\pi} \frac{\operatorname{Im} \alpha_{\mathcal{X}}(\omega)}{\omega} = T \operatorname{Re} \alpha_{\mathcal{X}}(0).$$
 (4.16)

4.1.4 The Kubo formula

Let us consider the two-time correlation function

$$\langle \mathscr{X}(t)\mathscr{X}(t')\rangle = \operatorname{Tr}\left[\rho e^{-i\mathscr{H}_0 t}\mathscr{X}e^{i\mathscr{H}_0(t-t')}\mathscr{X}e^{i\mathscr{H}_0 t'}\right]$$
$$= \sum_{ab} \rho_a \left|\langle a|\mathscr{X}|b\rangle\right|^2 e^{i(E_b - E_a)(t-t')}. \tag{4.17}$$

Then one can check that

$$\alpha_{\mathscr{X}}(\omega) = \alpha_{\mathscr{X}}^{R}(\omega) = i \int_{0}^{\infty} dt \, e^{i(\omega + i0)t} \operatorname{Tr}\Big(\big[\mathscr{X}(t), \mathscr{X}(0) \big] \rho \Big). \tag{4.18}$$

This relation is referred to as the *Kubo formula*. It is a practical tool of calculating the generalized susceptibilities.

In the similar way one can check that the following relation holds for

$$\langle \mathscr{X}^2 \rangle_{\omega} = \frac{1}{2i} \alpha_{\mathscr{X}}^K(\omega), \quad \alpha_{\mathscr{X}}^K(\omega) = i \int_{-\infty}^{\infty} dt \, e^{i\omega t} \operatorname{Tr}\Big(\{\mathscr{X}(t), \mathscr{X}(0)\} \rho \Big).$$
 (4.19)

The function $\alpha_{\mathscr{X}}^K(\omega)$ is termed as the *Keldysh function*. The fluctuation dissipation theorem relates the Keldysh and retarded response functions as

$$\alpha_{\mathscr{X}}^{K}(\omega) = 2i \operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}^{R}(\omega) \coth \frac{\omega}{2T}.$$
 (4.20)

We note that there is analogous expression for the operators obeying the fermionic anti-commutation relations.

Задача на семинар 40: Consider the Hamiltonian $H = \sum_{\alpha} \varepsilon_{\alpha} b_{\alpha}^{\dagger} b_{\alpha}$ where b_{α}^{\dagger} and b_{α} are the creation and annihilation bosonic operators. Find $i \int_{0}^{\infty} dt e^{i(\omega+i0)t} \operatorname{Tr}([b_{\alpha}(t), b_{\alpha}^{\dagger}]\rho)$ and $i \int_{0}^{\infty} dt e^{i\omega t} \operatorname{Tr}(\{b_{\alpha}(t), b_{\alpha}^{\dagger}\}\rho)$.

Задача на семинар 41: Discuss the fluctuation-dissipation relation for the case of spatially dependent force.

Упараженение 74: Prove the relation

$$\alpha(i\omega) = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\Omega}{\pi} \frac{\operatorname{Im} \alpha_{\mathscr{X}}(\Omega)}{\Omega - i\omega}.$$

Упараженение 75: Let us define the correlation function $R_{\mathscr{X}}(\omega) = \int dt \langle \mathscr{X}(t)\mathscr{X}(0)\rangle e^{i\omega t}$. Demonstrate that it satisfies the detailed balance condition: $R_{\mathscr{X}}(-\omega) = e^{-\beta\omega}R_{\mathscr{X}}(\omega)$.

Упараженение 76: To derive expression (4.18) by solving the equation for the density matrix to first order in perturbation $V = -\mathcal{X} f(t)$.

Упараженение 77: The Hamiltonian is affected by the force f(t) = ut. Determine the time dependence of $\langle [\mathcal{H}(t) - \mathcal{H}(0)]^2 \rangle$. Express the result in terms of the generalized susceptibility $\alpha_{\mathcal{X}}$.

4.2 The Gorini-Kossakowski-Sudarshan-Lindblad equation

Introduction

In this lecture we will derive the equation governing the dynamics of quantum system coupled to the thermal reservoir. We will present such a derivation for a concrete quantum system.

4.2.1 Helical 1D electrons coupled to a magnetic impurity

For definiteness, we consider magnetic impurity of spin S coupled by an exchange interaction to helical 1D electrons. This system is described by the following Hamiltonian

$$H = H_{e} + H_{i} + H_{e-i}. (4.21)$$

Here

$$H_{\rm e} = iv \int dy \Psi^{\dagger}(y) \sigma_z \partial_y \Psi(y) \tag{4.22}$$

is the Hamiltonian for helical 1D electrons moving along the y axis at velocity v. Here $\Psi(y) = \{\Psi_{\uparrow}(y), \Psi_{\downarrow}(y)\}$ and $\Psi^{\dagger}(y) = \{\Psi_{\uparrow}^{\dagger}(y), \Psi_{\downarrow}^{\dagger}(y)\}$ denote the spinor annihilation and creation operators of a helical electron at point y. They satisfy the following commutation relation

$$\Psi_{\sigma}(y)\Psi_{\sigma'}^{\dagger}(y') + \Psi_{\sigma'}^{\dagger}(y')\Psi_{\sigma}(y) = \delta_{\sigma\sigma'}\delta(y - y'). \tag{4.23}$$

The Hamiltonian H_{e-i} describes the exchange interaction between spin S at the point y_0 and helical electrons,

$$H_{\text{e-i}} = \frac{\mathcal{J}_{jk}}{\nu} S_j : s_k :, \qquad s_k = \frac{1}{2} \Psi^{\dagger}(y_0) \sigma_k \Psi(y_0), \qquad : s_k := s_k - \langle s_k \rangle,$$
 (4.24)

where $\langle s_k \rangle$ is the average value of the spin density of helical electrons and $\nu = 1/(2\pi v)$ stands for the density of states. Finally, the Hamiltonian H_i describes the dynamics of an isolated spin. In the simplest case it is given as

$$H_{\rm i} = h_j S_j, \qquad h_j = \mathcal{J}_{jk} \langle s_k \rangle / \nu.$$
 (4.25)

4.2.2 Perturbation theory for the reduced density matrix

The density matrix ρ of the total system is described by the *Liouville equation* with the Hamiltonian H, i.e., $d\rho(t)/dt = -i [H, \rho(t)]$. Our aim is to derive

the equation governing the time dynamics for the reduced density matrix of magnetic impurity. The latter is formally defined as $\rho_S = \text{Tr}_e \rho$, where Tr_e denotes the trace over the electronic degrees of freedom. In order to derive the equation for $\rho_S(t)$, we employ second-order perturbation theory in the exchange interaction $\mathcal{J}_{ij} \ll 1$. At first, we change the representation to the interaction one, $\rho(t) = U^{-1}(t)\rho_I(t)U(t)$, where

$$U(t) = U_{\rm i}(t)U_{\rm e}(t) = U_{\rm e}(t)U_{\rm i}(t), \qquad U_{\rm e}(t) = e^{-iH_{\rm e}t}, \quad U_{\rm i}(t) = e^{-iH_{\rm i}t}.$$
 (4.26)

The density matrix $\rho_I(t)$ satisfies the following equation

$$\frac{d\rho_I(t)}{dt} = -i[\mathcal{V}_I(t), \rho_I(t)], \quad \mathcal{V}_I(t) = U^{-1}(t)H_{e-i}U(t). \tag{4.27}$$

In order to make the perturbative treatment possible, we formally solve the evolution equation (4.27) and substitute the result back into (4.27):

$$\frac{d\rho_I}{dt} = -i[\mathcal{V}_I(t), \rho_I(-\infty)] + \int_{-\infty}^t dt' \left[\mathcal{V}_I(t), \left[\rho_I(t'), \mathcal{V}_I(t')\right]\right]. \tag{4.28}$$

Tracing out electrons, we obtain

$$\frac{d\rho_{S,I}(t)}{dt} = -i \operatorname{Tr}_{e} \left[\mathcal{V}_{I}(t), \rho_{I}(-\infty) \right] + \int_{-\infty}^{t} dt' \operatorname{Tr}_{e} \left(\left[\mathcal{V}_{I}(t), \left[\rho_{I}(t'), \mathcal{V}_{I}(t') \right] \right] \right)$$
(4.29)

where $\rho_{S,I}(t)$ is the reduced density matrix in the interacting representation, $\rho_{S,I}(t) = U_{\rm i}(t)\rho_S(t)U_{\rm i}^{-1}(t)$. We assume that the electron-impurity interaction is switched on adiabatically, so that the distribution of the edge electrons is unperturbed at $t=-\infty$. Therefore, ${\rm Tr_e}\left[\mathcal{V}_I(t),\rho_I(-\infty)\right]=0$, as \mathcal{V}_I contains the electron operators with zero average alone. Moreover, in the weak coupling regime, $\mathcal{J}_{ij}\ll 1$, it is possible to write approximately $\rho_I(t)\approx \rho_{S,I}\otimes\rho_e^{(0)}$ on the right-hand side of the master equation. Here $\rho_e^{(0)}\propto \exp[-\beta H_{\rm e}-(e\beta V/2)\int dy \Psi^{\dagger}(y)\sigma_z\Psi(y)]$ denotes the initial density matrix for helical 1D electrons with bias voltage V applied. We note that matrix $\rho_e^{(0)}$ is the Gibbs distribution with the chemical potential $\pm eV/2$ for the spin-up/down electrons. Finally, substituting the explicit form of the perturbation \mathcal{V}_I , we find

$$\frac{d\rho_{S,I}}{dt} = \mathcal{J}_{rj}\mathcal{J}_{lk} \int_{-\infty}^{t} dt' \Big(\chi_{jk}(t-t') \left[S_r^I(t')\rho_{S,I}(t'), S_l^I(t) \right] + \text{h.c.} \Big)$$

4.2. THE GORINI-KOSSAKOWSKI-SUDARSHAN-LINDBLAD EQUATION129

where $s_k^I(y_0, \tau) = U_e^{-1}(\tau) s_k(y_0) U_e(\tau)$, $S_l^I(t) = U_i^{-1}(t) S_l U_i(t)$, and

$$\chi_{jk}(\tau) = \frac{1}{\nu^2} \text{Tr}_{e} \left[: s_k^I(y_0, \tau) :: s_j^I(y_0, 0) : \rho_0 \right]. \tag{4.30}$$

We note that $\chi_{jk}(\tau)$ is the spin susceptibility of helical 1D electrons.

4.2.3 The Markov approximation and final form of the master equation

Next we employ the *Markov approximation*, i.e., we substitute $\rho_{S,I}(t')$ to $\rho_{S,I}(t)$. This approximation is justified since the correlators χ_{jk} decay typically over the time proportional to either 1/|eV| or 1/T, while the relaxation time of matrix $\rho_{S,I}$ is determined by the scale of the order of $1/|\mathcal{J}^2 \max\{T, |eV|\}|$. Switching back to the Heisenberg picture, we obtain

$$\frac{d\rho_S(t)}{dt} = -i\left[H_i, \rho_S(t)\right] + \mathcal{J}_{rj}\mathcal{J}_{lk} \int_0^{+\infty} d\tau \left(\chi_{jk}(\tau) \left[S_r^I(-\tau)\rho_S(t), S_l\right] + \text{h.c.}\right).$$
(4.31)

In order to write down the final form of this master equation, we should compute $\chi_{jk}(\omega) = \int_0^{+\infty} d\tau e^{i\omega\tau} \chi_{jk}(\tau)$. Evaluating the trace in Eq. (4.30) yields

$$\chi_{jk}(\omega) = \frac{i}{4} \sum_{\sigma_1, \sigma_2} \int d\xi_1 d\xi_2 \, \sigma_k^{\sigma_1 \sigma_2} \sigma_j^{\sigma_2 \sigma_1} \frac{1 - f_F(\xi_2 - \sigma_2 V/2)}{\omega + \xi_1 - \xi_2 + i0} f_F(\xi_1 - \sigma_1 V/2)$$
(4.32)

where $f_F(\varepsilon) = 1/[e^{\varepsilon/T} + 1]$.

The spin susceptibility can be split into the Hermitian and anti-Hermitian parts:

$$\chi_{jk}(\omega) = \frac{1}{2}\chi_{jk}^{(1)}(\omega) + i\chi_{jk}^{(2)}(\omega), \qquad \chi^{(1)} = \chi^{(1)\dagger}, \quad \chi^{(2)} = \chi^{(2)\dagger}.$$
(4.33)

Here we introduce

$$\chi_{jk}^{(1)}(\omega) = \frac{\pi}{2} \sum_{\sigma_1, \sigma_2} \int d\xi_1 d\xi_2 \, \sigma_k^{\sigma_1 \sigma_2} \sigma_j^{\sigma_2 \sigma_1} \delta(\omega + \xi_1 - \xi_2) (1 - f_F(\xi_2 - \sigma_2 V/2))$$

$$\times f_F(\xi_1 - \sigma_1 V/2)$$
(4.34)

and

$$\chi_{jk}^{(2)}(\omega) = \frac{1}{4} \sum_{\sigma_1, \sigma_2} \text{p.v.} \int d\xi_1 d\xi_2 \, \sigma_k^{\sigma_1 \sigma_2} \sigma_j^{\sigma_2 \sigma_1} f_F \left(\xi_1 - \frac{\sigma_1 V}{2} \right) \times \frac{\left(1 - f_F(\xi_2 - \sigma_2 V/2) \right)}{\omega + \xi_1 - \xi_2}$$
(4.35)

where p.v. denotes the Cauchy principal value. The part $\chi_{jk}^{(2)}$ contains the logarithmically diverging contributions. The corresponding terms in the master equation (4.31) can be cast in the form of unitary dynamics, i.e., they provide us the renormalization of H_i — the so-called Lamb shift. These logarithmically divergent contributions describe the Kondo renormalization of the coupling constants \mathcal{J}_{jk} .

Omitting $\chi_{jk}^{(2)}$, we finally obtain the quantum master equation in the following form

$$\frac{d\rho_S}{dt} = i \left[\rho_S, H_i \right] + \eta_{jk} \left[S_j \rho_S S_k - \rho_S S_k S_j / 2 - S_k S_j \rho_S / 2 \right]. \tag{4.36}$$

Here the 3×3 matrix $\eta_{jk} = \pi T(\mathcal{J}\Pi_V \mathcal{J}^T)_{jk}$ governs the non-unitary evolution of the reduced generalized density matrix. Here we have introduced

$$\Pi_{V} = \begin{pmatrix} \frac{V}{2T} \coth \frac{V}{2T} & -\frac{iV}{2T} & 0\\ \frac{iV}{2T} & \frac{V}{2T} \coth \frac{V}{2T} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$
(4.37)

We note that the eigenvalues of the matrix Π_V are equal to 1 and $(V/2T)[\coth(V/2T)\pm 1] \ge 0$. Therefore, the matrix η is positive semi-definite and the master equation (4.36) has the Gorini-Kossakowski-Sudarshan-Lindblad form, ensuring the positivity of ρ_S .

4.2.4 The Gibbs distribution for the reduced density matrix

Applying the corresponding rotation of the spin basis, an arbitrary exchange matrix \mathcal{J} can be reduced to the lower triangular form

$$\mathcal{J} = \begin{pmatrix} \mathcal{J}_{xx} & 0 & 0 \\ \mathcal{J}_{yx} & \mathcal{J}_{yy} & 0 \\ \mathcal{J}_{zx} & \mathcal{J}_{zy} & \mathcal{J}_{zz} \end{pmatrix}.$$
(4.38)

4.2. THE GORINI-KOSSAKOWSKI-SUDARSHAN-LINDBLAD EQUATION131

Then the Hamiltonian H_i becomes proportional to spin S_z . Therefore, the stationary density matrix of the spin should be diagonal in the eigen basis of spin S_z , i.e.,

$$\langle m|\rho_S|m'\rangle = \delta_{m,m'}\rho_{S,m}, \qquad S_z|m\rangle = m|m\rangle, \qquad m = -S, \dots, S.$$
 (4.39)

Substituting this diagonal anzats into Eq. (4.36), we find that $\rho_{S,m}$ should satisfy the following equation

$$\eta_{jk}\rho_{S,m+1}\langle m|S_j|m+1\rangle\langle m+1|S_k|m\rangle + \eta_{jk}\rho_{S,m-1}\langle m|S_j|m-1\rangle\langle m-1|S_k|m\rangle = \eta_{jk}\rho_{S,m}\langle m|S_k|m+1\rangle\langle m+1|S_j|m\rangle + \eta_{jk}\rho_{S,m}\langle m|S_k|m-1\rangle\langle m-1|S_j|m\rangle.$$

$$(4.40)$$

Let us demonstrate that the solution of this equation has the form $\rho_{S,m} \propto \exp(\beta_{\text{eff}} m)$. Using the matrix elements of the spin operators,

$$\langle m|S_x|m+1\rangle = \langle m+1|S_x|m\rangle = \frac{1}{2}\sqrt{(S+m+1)(S-m)},$$

 $\langle m|S_y|m+1\rangle = -\langle m+1|S_y|m\rangle = \frac{i}{2}\sqrt{(S+m+1)(S-m)},$ (4.41)

we find

$$\left(e^{\beta_{\text{eff}}}\eta_{+} - \eta_{-}\right)(S + m + 1)(S - m) + \left(e^{-\beta_{\text{eff}}}\eta_{-} - \eta_{+}\right) \\
\times (S + m)(S - m + 1) = 0 \tag{4.42}$$

where $\eta_{\pm} = \eta_{xx} + \eta_{yy} \pm i\eta_{xy} \mp i\eta_{yx}$. Hence, we obtain that

$$e^{\beta_{\text{eff}}} = \frac{\eta_{-}}{\eta_{+}}.\tag{4.43}$$

At V=0 the parameter $\beta_{\rm eff}$ vanishes, i.e., the impurity spin is equally distributed over the states with all possible spin projections. At $V\gg T$, the parameter $\beta_{\rm eff}$ tends to the V-independent constant. Therefore, at large voltage the impurity spin is still not fully polarized.

Задача на семинар 42: Derive Eq. (4.32).

 $3a\partial a$ ча на семинар 43: Analyse $\chi_{jk}^{(2)}(\omega)$ and derive the Kondo renormalization of \mathcal{J}_{jk} .

Упаражнение 78: Prove commutation relation (4.23).

Упаражнение 79: Compute the density of states of 1D helical electrons governed by the Hamiltonian $H_{\rm e}$.

Упаражнение 80: Demonstrate that $\chi_{jk}^{(2)}(\omega)$ results in the unitary dynamics for $\rho_S(t)$.

Упараженение 81: Compute $\operatorname{Tr} \rho_S(t)$.

Упараженение 82: The evolution of the density matrix for the system of one-dimensional fermions with spin 1/2 is described by the following GKSL equation

$$\frac{d\rho}{dt} = \gamma \sum_{j=1}^{N} \left[2L_{j}\rho L_{j}^{\dagger} - L_{j}^{\dagger}L_{j}\rho - \rho L_{j}^{\dagger}L_{j} \right], \quad L_{j} = \frac{1}{\sqrt{2}} (a_{j\downarrow}^{\dagger} + a_{j\uparrow}^{\dagger}) a_{j\uparrow}.$$

To find the evolution of the density matrix if the initial density matrix is given as

$$\rho(t=0) = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}_1 \otimes \cdots \otimes \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}_N.$$

Глава 5

Thermalization of an isolated quantum system

Introduction

In this chapter we discuss how the Gibbs distribution emerges in an isolated quantum system. This phenomenon is known under the name the eigenstate thermalization hypothesis and is intensively studied now.

5.1 The eigenstate thermalization hypothesis

Introduction

In the present course we have postulated the Gibbs distribution for the density matrix of quantum system. One way of how such distribution could occur we discussed in the previous lecture. For a quantum system weakly coupled to large quantum system (reservoir), the Gibbs distribution for the reduced density matrix can be induced as a result of the interaction. However, one can ask what happens if the quantum system is completely isolated. In this lecture we discuss this point, following recent review by Deutsch [21].

5.1.1 Ergodicity and chaos in classical mechanics

Let us consider classical system described by a set of N canonically conjugated coordinates $\Gamma = \{q_1, p_1, \ldots, q_N, p_N\}$. During its time evolution the system moves in the 2^N dimensional phase space \mathscr{S} . The system is called *ergodic* if the time average of observable O is equivalent to microcanonical average,

$$\lim_{T \to \infty} \frac{1}{T} \int_{0}^{T} dt \ O(\Gamma(t)) \equiv \frac{\int_{\Gamma_{E}} d\Gamma \ O(\Gamma)}{\int_{\Gamma_{E}} d\Gamma}.$$
 (5.1)

Here Γ_E denotes the subspace of $\mathscr S$ in which the constants of motion, e.g. energy, remain fixed. Although the ergodicity exists in many systems, there is a class of systems in which ergodicity breaks down. They are so-called the integrable models. The phonon modes in the perfect harmonic crystal are an example of such system. For the system close to integrable one, the ergodicity occurs in the limit $N \to \infty$ as follows from the Kolmogorov–Arnold–Moser theorem.

Another important concept related to the classical systems is *chaos*. A chaotic system is such that, if one starts to evolve it from two close initial conditions, after sufficiently long time these two states will be in very different places of the phase space. This implies a divergence of the neighboring trajectories in the phase space. This divergence is characterized by the Lyapunov exponents. We underline that ergodicity and chaos are not interchangeable notions. However, in the limit $N \to \infty$ the majority of classical systems are ergodic and chaotic. Ergodicity and chaos of a classical system allow its thermalization.

5.1.2 Chaos in an isolated quantum system

The concept of chaos comes across difficulties to define in the case of quantum dynamics. The problem lies in linearity of the Schrödinger equation. However, quantum chaotic system can be formulated in terms of statistics of its energy levels. There is the Bohigas–Giannoni–Schmit conjecture. The energy levels of a quantum system, which the classical analogue is chaotic, have the statistics described by the random matrix theory (for the theory of random matrices see the book [22]). The chaotic behavior in the quantum systems is active field of research at present.

5.1.3 Eigenstate thermalization hypothesis

An idea of how the quantum system thermalizes is based on the *eigenstate* thermalization hypothesis. It can be formulated in the following form. The matrix element of some operator A can be written as

$$\langle a|A|b\rangle = \mathcal{A}(E)\delta_{ab} + e^{-S(E)/2}g_{ab}(E,\omega)$$
 (5.2)

where $E = (E_a + E_b)/2$ and $\omega = E_a - E_b$, and $g_{ab}(E, \omega)$ is a bounded smooth function. The entropy is defined as

$$e^{S(E)} = E \sum_{a} \delta_{\Gamma}(E - E_a) = \frac{E}{\pi} \sum_{a} \frac{\Gamma}{(E - E_a)^2 + \Gamma^2}.$$
 (5.3)

Here Γ is a small broadening of the many-particle levels E_a , making function S(E) smeared and monotonous,

$$dS/dE \equiv 1/T > 0. (5.4)$$

The entropy S(E) is an extensive quantity proportional to the number of degrees of freedom in the quantum system. We assume that the energy E changes slowly on the energy scale of the order of temperature T. We note that the statistical properties of $g_{ab}(E,\omega)$ resemble the random independent quantities from the Gaussian distribution.

Let us demonstrate that, if Eq. (5.2) holds for, then the function $\mathcal{A}(E)$ coincides with the proper Gibbs average,

$$\mathcal{A}_G = \frac{\operatorname{Tr} A e^{-H/T}}{\operatorname{Tr} e^{-H/T}} \tag{5.5}$$

where temperature T is defined in Eq. (5.4). Let us consider

$$\operatorname{Tr} A e^{-H/T} = \sum_{\alpha} \langle a|A|a\rangle e^{-E_a/T} = \int d\varepsilon e^{-\varepsilon/T} \sum_{\alpha} \delta(\varepsilon - E_a) \langle a|A|a\rangle. \quad (5.6)$$

Now using Eq. (5.2), we find

Tr
$$A e^{-H/T} \approx \int d\varepsilon \, e^{-\varepsilon/T} \mathcal{A}(\varepsilon) \sum_{a} \delta(\varepsilon - E_a) = \int d\varepsilon \, e^{S(\varepsilon) - \varepsilon/T} \mathcal{A}(\varepsilon) / \varepsilon$$
 (5.7)

Since $S(\varepsilon)$ is an extensive quantity, we can take the integral over ε by the saddle–point method. The saddle–point magnitude of $\varepsilon = E$ is determined by Eq. (5.4). Then we find

$$\operatorname{Tr} A e^{-H/T} \approx e^{S(E) - E/T} \mathcal{A}(E) / E. \tag{5.8}$$

Hence, we obtain

$$\mathcal{A}_G \approx \mathcal{A}(E) + O(1/S).$$
 (5.9)

We note that this relation implies that in essence, the matrix element of an operator behaves as a thermal (Gibbs) average with the proper temperature.

Now we consider time average of operator. Let us introduce the state $|\psi_t\rangle = \sum_a c_a e^{-iE_a t} |a\rangle$ and define the average $A_t = \langle \psi_t | A | \psi_t \rangle$. Then we can define the time average as

$$\overline{A} = \lim_{T \to \infty} \frac{1}{T} \int_0^T dt \, A_t. \tag{5.10}$$

Under assumption that Eq. (5.2) holds for, we demonstrate that the time average \overline{A} coincides with the thermal or Gibbs average for the temperature corresponding to the energy $E = \sum_{a} |c_a|^2 E_a$. We can write

$$\overline{A} = \lim_{\mathcal{T} \to \infty} \frac{1}{\mathcal{T}} \int_0^{\mathcal{T}} dt \left[\sum_a |c_a|^2 \langle a|A|a \rangle + \sum_{b \neq a} c_a^* c_b \, e^{i(E_a - E_b)t} \langle a|A|b \rangle \right]$$

$$= \sum_a |c_a|^2 \langle a|A|a \rangle, \tag{5.11}$$

since for the non-degenerate levels the oscillating terms vanish in the limit $\mathcal{T} \to \infty$. Next using Eq. (5.2), we find

$$\overline{A} \approx \sum_{a} |c_a|^2 \left[\mathcal{A}(E) + \mathcal{A}'(E)(E_a - E) + \frac{1}{2} \mathcal{A}''(E)(E - E_a)^2 + \dots \right] \approx \mathcal{A}(E).$$
(5.12)

Since we have demonstrated above that $\mathcal{A}(E)$ is equivalent to the Gibbs average \mathcal{A}_G , we show that the ETH hypothesis implies the ergodicity.

Упаражнение 83: Show that $\overline{(A_t - \overline{A})^2} \propto \exp(-S(E))$.

Глава 6

Решения задач для семинаров

Ч

Введение

В этой главе представлены краткие решения задач, обозначенных выше как задачи для семинаров. Мы рекомендуем читателю попытаться решить эти задачи самостоятельно, а затем обращаться к приведённым решениям.

6.1 Seminar I

In this section, we present solutions for the problems Nos. 1, 2 and 3.

6.1.1 Problems 1 and 2

We consider simplest system in statistical physics. The system obeys the following assumptions:

- all particles are identical;
- particles are non-interacting;
- each particle can occupy two energy levels (the ground state and the excited state).

The above assumptions lead to the following Hamiltonian:

$$\mathcal{H} = \sum_{j=1}^{N} H_j, \qquad H_j = -\frac{B}{2} \sigma_j^z. \tag{6.1}$$

All information about the system could be obtained from the statistical sum which can be calculated in two ways.

The first one is applicable for the non-interacting systems. In this case the system can be split into two independent parts, A and B, such that $H = H_A + H_B$. Then the partition function becomes $Z = Z_A \times Z_B$ where $Z_i = \operatorname{tr}_i[\exp(-\beta H_i)]$. Applying this result to our system, we arrive at

Partition function:
$$Z = \operatorname{tr} \left\{ \exp \left(\frac{B}{2T} \sigma^z \right) \right\}^N = 2^N \cosh^N \left(\frac{B}{2T} \right) (6.2)$$

Free energy:
$$F = -T \ln Z = -TN \ln \left[2 \cosh \left(\frac{B}{2T} \right) \right]$$
 (6.3)

Entropy:
$$S = -\frac{\partial F}{\partial T} = N \left[\ln \left[2 \cosh \left(\frac{B}{2T} \right) \right] - \frac{B}{2T} \tanh \left(\frac{B}{2T} \right) \right]$$
 (6.4)

Energy:
$$E = F + TS = -N\frac{B}{2}\tanh\left(\frac{B}{2T}\right)$$
 (6.5)

Specific heat:
$$C_V = T \frac{\partial S}{\partial T} = \frac{\partial E}{\partial T} = \frac{N}{4 \cosh^2 \left(\frac{B}{NT}\right)} \left(\frac{B}{T}\right)^2$$
 (6.6)

Chemical potential:
$$\mu = \frac{\partial F}{\partial N} = -TN \ln \left[2 \cosh \left(\frac{B}{2T} \right) \right]$$
 (6.7)

6.1. SEMINAR I 139

The second interesting approach is the following. Instead of summation over all independent states, we perform it over all possible eigen energies \mathcal{E}_{λ} of the many-body Hamiltonian \mathcal{H} . Then, the partition function becomes

$$Z = \sum_{\lambda} \exp(-\beta \mathcal{E}_{\lambda}) = \sum_{\mathcal{E}_{\lambda}} g(\mathcal{E}_{\lambda}) \exp(-\beta \mathcal{E}_{\lambda}). \tag{6.8}$$

On the right hand side one should take the sum over all possible eigen energies and the quantity $g(\mathcal{E}_{\lambda})$ is termed as the density of states. It characterizes the degeneracy of the eigenstates. In our case, the eigenstates can be described by a number of spins k anti-parallel to the direction of the magnetic field B. Then, one can find $\mathcal{E}_k = -BN/2 + Bk$. Since we can choose arbitrary k spins among N, such eigenstate has the degeneracy $g(\mathcal{E}_k) = C_N^k$, where C_N^k denotes the binomial coefficients. Finally, using Newton's binomial theorem, we obtain the same result as in the first approach.

6.1.2 Problem 3

One of most powerful techniques to prove the thermodynamics identities is a method of Jacobians. Let us suppose that we have a pair of independent thermodynamics variables X and Y, for example, V, T or P, S but not conjugated, e.g. P, V. Then, the Jacobian of transformation from variables X, Y to A, B reads

$$\frac{\partial(A,B)}{\partial(X,Y)} = \det\begin{pmatrix} \frac{\partial A}{\partial X} & \frac{\partial B}{\partial X} \\ \frac{\partial A}{\partial Y} & \frac{\partial B}{\partial Y} \end{pmatrix}. \tag{6.9}$$

The definition of the Jacobian leads to several useful identities:

$$\frac{\partial(A,Y)}{\partial(X,Y)} = \left(\frac{\partial A}{\partial X}\right)_{Y}, \qquad \frac{\partial(A,B)}{\partial(X,Y)} = \frac{\partial(A,B)}{\partial(C,D)} \frac{\partial(C,D)}{\partial(X,Y)}. \tag{6.10}$$

Using this identities, we obtain

$$C_{P} - C_{V} = T \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{P} - T \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{V} = T \frac{\partial(S, P)}{\partial(T, P)} - T \frac{\partial(S, V)}{\partial(T, V)}$$
$$= T \frac{\partial(S, P)}{\partial(T, V)} \frac{\partial(T, V)}{\partial(T, P)} - T \frac{\partial(S, V)}{\partial(T, V)},$$

$$T\left[\left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{V}\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} - \left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V}\left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_{T}\right] \frac{1}{\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T}} - C_{V}$$

$$= -T\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V}\frac{\partial^{2}F}{\partial V\partial T}\frac{1}{\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T}} = -T\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V}^{2}\frac{1}{\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T}}.$$
(6.11)

6.2 Seminar II

In this section, we consider the solutions of problems Nos. 4, 5, and 6.

6.2.1 Problem 4

In the previous seminar we have found several thermodynamic quantities of the spin system in the magnetic field. One can calculate the fluctuation of energy, using the expression from the second lecture. However, it is instructive to calculate fluctuations from the first principles. We will use the second approach for calculating the partition function from the previous seminar. This leads to

$$\langle\langle E^2 \rangle\rangle = \langle E^2 \rangle - \langle E \rangle^2 = \frac{1}{Z} \sum_E E^2 g(E) e^{-\beta E} - \left[\frac{1}{Z} \sum_E E g(E) e^{-\beta E} \right]^2. \quad (6.12)$$

As is mentioned in the previous seminar, we can parametrize E by the number k of the "flipped" spins, $E = -\frac{NB}{2} + kB$. It is worthwhile to note that the fluctuations similar to the other measured thermodynamic characteristics are independ of the ground state energy. Therefore, we can use the expression E = Bk for the energy of the spin configuration with k "flipped" spins. We start our calculation from the last term on the right hand side of Eq. (6.12) $(p = e^{-\beta B})$,

$$\frac{1}{Z} \sum_{E} Eg(E)e^{-\beta E} = \frac{1}{Z} \sum_{k=0}^{N} BkC_{N}^{k}e^{-\beta Bk} = \frac{B}{Z} \sum_{k=0}^{N} kC_{N}^{k}p^{k} = \frac{B}{Z}Np(1+p)^{N-1}.$$
(6.13)

Since the partition function is given as $Z = (1+p)^N$, we find $\langle E \rangle = NBp/(1+p)$. The same technique yields,

$$\langle \langle E^2 \rangle \rangle = B^2 \left(\frac{pN}{1+p} + \frac{p^2 N(N-1)}{(1+p)^2} \right) = \frac{B^2 Np}{(1+p)^2} = \frac{B^2 N}{4 \cosh(\frac{B}{2T})}.$$
 (6.14)

6.2.2 Problem 5

The free energy is calculated in Problems 1 and 2. Using these results, we can obtain the following expressions,

Magnetization:
$$M = -\frac{\partial F}{\partial B} = \frac{N}{2} \tanh\left(\frac{B}{2T}\right)$$
,
Spin susceptibility: $\chi = \frac{\partial M}{\partial B} = \frac{N}{4T} \frac{1}{\cosh^2\left(\frac{B}{2T}\right)}$. (6.15)

6.2. SEMINAR II 141

For the fluctuation of magnetization, we find

$$\langle \langle M^2 \rangle = \frac{\langle \langle E^2 \rangle \rangle}{B^2} = \frac{N}{4 \cosh(\frac{B}{2T})}$$
 (6.16)

as is expected.

6.2.3 Problem 6

At first, we express ΔP and ΔS via ΔP and ΔV ,

$$\begin{pmatrix} \Delta P \\ \Delta S \end{pmatrix} = M \begin{pmatrix} \Delta V \\ \Delta T \end{pmatrix}, \qquad M = \begin{pmatrix} \left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_T & \left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_V \\ \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_T & \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_V \end{pmatrix}. \tag{6.17}$$

We note that $M^T = M$. Using this expression, we obtain the following result for U_{\min} ,

$$U_{\min} = \frac{1}{2} \left[\left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_V (\Delta T)^2 - \left(\frac{\partial P}{\partial V} \right)_T (\Delta V)^2 \right]. \tag{6.18}$$

Hence we derive the following expression for the correlation functions (the standard answer for the Gaussian distribution),

$$G = \left\langle \begin{pmatrix} \Delta V \\ \Delta T \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \Delta V \\ \Delta T \end{pmatrix}^T \right\rangle = \begin{pmatrix} \langle \Delta V \Delta V \rangle & \langle \Delta T \Delta V \rangle \\ \langle \Delta V \Delta T \rangle & \langle \Delta T \Delta T \rangle \end{pmatrix}$$
$$= T \begin{pmatrix} -\begin{pmatrix} \frac{\partial V}{\partial P} \end{pmatrix}_T & 0 \\ 0 & \begin{pmatrix} \frac{\partial T}{\partial S} \end{pmatrix}_V \end{pmatrix}. \tag{6.19}$$

Both matrices G and M are necessary to calculate the other fluctuations. This can be done in the following way,

$$\left\langle \begin{pmatrix} \Delta P \\ \Delta S \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \Delta V \\ \Delta T \end{pmatrix}^T \right\rangle = \begin{pmatrix} \langle \Delta P \Delta V \rangle & \langle \Delta P \Delta T \rangle \\ \langle \Delta S \Delta V \rangle & \langle \Delta S \Delta T \rangle \end{pmatrix} = MG$$

$$= T \begin{pmatrix} -1 & (\frac{\partial P}{\partial T})_V (\frac{\partial T}{\partial S})_V \\ -(\frac{\partial S}{\partial V})_T (\frac{\partial V}{\partial P})_T & 1 \end{pmatrix}.$$
(6.20)

Finally, we find

$$\left\langle \begin{pmatrix} \Delta P \\ \Delta S \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \Delta P \\ \Delta S \end{pmatrix}^T \right\rangle = \begin{pmatrix} \langle \Delta P \Delta P \rangle & \langle \Delta P \Delta S \rangle \\ \langle \Delta S \Delta P \rangle & \langle \Delta S \Delta S \rangle \end{pmatrix} = MGM^T$$

$$= T \begin{pmatrix} -\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_T + \left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_V \left(\frac{\partial T}{\partial S}\right)_V \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_T & 0 \\ 0 & \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_V - \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_T \left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_T \left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_V \begin{pmatrix} 6.21 \end{pmatrix}$$

In order to calculate the last expression, one can use the Jacobian method,

$$\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V} \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_{T} = \frac{\partial (PS)}{\partial (TV)} + \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{V} \left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T}.$$
 (6.22)

Using the above relation, we find the following result,

$$\begin{pmatrix} \langle \Delta P \Delta P \rangle & \langle \Delta P \Delta S \rangle \\ \langle \Delta S \Delta P \rangle & \langle \Delta S \Delta S \rangle \end{pmatrix} = T \begin{pmatrix} \left(\frac{\partial P}{\partial V} \right)_S & 0 \\ 0 & \left(\frac{\partial S}{\partial T} \right)_P \end{pmatrix}. \tag{6.23}$$

6.3 Seminar III

In this section, we discuss solutions of Problems Nos. 7, 8, 9, 10, and 11.

6.3.1 Problem 7

In this problem we will find the density of state for free quantum particle in an arbitrary spatial dimension. To solve this problem, we must write the integral for the density of states and use the spherical coordinate system,

$$g(\varepsilon) = \int \frac{d^{d} \mathbf{p}}{(2\pi\hbar)^{d}} \delta\left(\varepsilon - \frac{p^{2}}{2m}\right) = \int_{0}^{\infty} \frac{S_{d} p^{d-1} dp}{(2\pi\hbar)^{d}} \delta\left(\varepsilon - \frac{p^{2}}{2m}\right)$$
$$= \frac{S_{d} m}{(2\pi\hbar)^{d}} (\sqrt{2m\varepsilon})^{d-2}. \tag{6.24}$$

Here $S_d = 2\pi^{d/2}/\Gamma(d/2)$ denotes the area of d-dimensional sphere, S_d .

6.3.2 Problem 8

In this problem, we will find the density of states of ideal two-dimensional electron gas in the perpendicular magnetic field. Let vector potential be $\mathbf{A} = \{0, Bx, 0\}$. Then Hamiltonian is $H = \frac{\hat{p}_x^2}{2m} + \frac{(p_y - \frac{eB}{c}x)^2}{2m} \pm \mu_B B$. Here μ_B denotes the Bohr magneton. We note that the momentum along y-axis and the spin are conserved. Then the eigen energies are given as $\varepsilon_n = \omega_c(n + \frac{1}{2} \pm \frac{1}{2})$ where $\omega_c = \frac{eB}{mc}$ is the cyclotron frequency (the Landau level problem is treated in the course of the quantum mechanics). Then, we obtain

$$g(\varepsilon) = \frac{1}{S} \frac{S}{2\pi l_H^2} \left[\delta(\varepsilon) + 2 \sum_{n=1}^{\infty} \delta(\varepsilon - \omega_c n) \right] = \frac{m\omega_c}{2\pi} \left[\delta(\varepsilon) + 2 \sum_{n=1}^{\infty} \delta(\varepsilon - \omega_c n) \right].$$
(6.25)

Here $l_H = \sqrt{c\hbar/(eB)}$ denotes the magnetic length and $S/(2\pi l_H^2)$ stands for the Landau level degeneracy.

6.3. SEMINAR III 143

6.3.3 Problem 9

This problem is important in the Fermi gas theory. We will calculate the temperature correction to the chemical potential at $T \ll E_F$ for an ideal Fermi gas. We note that for all normal metals in d=3, the Fermi energy is of the order of $E_F \approx 1 \text{ eV} \approx 1.1 \times 10^5 \text{ K}$.

The temperature behavior of the chemical potential is related with conserving the number of particles at a given volume, cf. Eq. (1.50). Let $\beta = \beta_0 + \delta \beta$, then we find

$$0 = \frac{\partial N}{\partial T} = \int_{0}^{\infty} \frac{e^{\beta_0(\varepsilon - \mu)}}{\left(1 + e^{\beta_0(\varepsilon - \mu)}\right)^2} \left(\frac{\varepsilon - \mu}{T^2} + \frac{1}{T} \frac{\partial \mu}{\partial T}\right) g(\varepsilon) d\varepsilon. \tag{6.26}$$

The main technique to calculate such integrals with the Fermi distribution is integration over variable $\xi = \varepsilon - \mu$. The advantage of using such variable is that the fermions only in the vicinity of the Fermi surface take part in perturbing the ground state, i.e., $\xi \sim T$ provides the dominant contribution to the integrals. Using condition, $E_F \gg T$, we obtain

$$0 = \frac{\partial N}{\partial T} = \int_{-\infty}^{\infty} \frac{1}{4 \cosh^2(\beta \xi/2)} \left(\frac{\xi}{T^2} + \frac{1}{T} \frac{\partial \mu}{\partial T} \right) (g(\mu) + g'(\mu)\xi) d\xi$$
$$= \int_{-\infty}^{\infty} \frac{1}{4 \cosh^2(\beta \xi/2)} \left(g'(\mu) \frac{\xi^2}{T^2} + \frac{g(\mu)}{T} \frac{\partial \mu}{\partial T} \right) d\xi = \frac{\pi^2}{3} T g'(\mu) + g \frac{\partial \mu}{\partial T}. \quad (6.27)$$

Hence, we find $\partial \mu/\partial T = -\pi^2 g'(\mu) T/(3g(\mu))$ and, consequently, $\mu = E_F - \pi^2 g'(\mu) T^2/[6g(\mu)]$.

6.3.4 Problem 10

In this problem we find the specific heat of ideal degenerate Fermi gas in an arbitrary spatial dimension. We use integration over ξ to find an answer. Then, we obtain, cf. Eq. (1.52),

$$C_{V} = \frac{\partial}{\partial T} \int_{0}^{\infty} d\varepsilon g(\varepsilon) \varepsilon f_{F}(\varepsilon) = \int_{-\infty}^{\infty} d\xi \frac{1}{4 \cosh^{2}(\beta \xi/2)} \left(\frac{g(\mu)\mu}{T} \frac{\partial \mu}{\partial T} + (g(\mu) + g'(\mu)\mu) \frac{\xi^{2}}{T^{2}} \right) = g(\mu)\mu \frac{\partial \mu}{\partial T} + (g(\mu) + g'(\mu)\mu) \frac{\pi^{2}}{3} T = \frac{\pi^{2}}{3} g(\mu) T.$$
(6.28)

6.3.5 Problem 11

We find the zero-field spin susceptibility of ideal two-dimensional electron gas. The weak fields do not change "trajectories" of electrons. Thus we can use the density of states for a Fermi gas in the absence of the magnetic field. This problem could also be solved by taking the derivative of integral over the chemical potential (For d=2, the density of states is constant, $g(\varepsilon)=m/(2\pi)$.),

$$\chi = -\frac{\partial^{2}\Omega}{\partial B^{2}} = -\frac{\partial^{2}}{\partial B^{2}} \frac{\Omega_{0}(\mu + \mu_{B}B) + \Omega_{0}(\mu - \mu_{B}B)}{2} = \frac{\mu_{B}}{2} \frac{\partial}{\partial B} \int_{0}^{\infty} d\varepsilon g(\varepsilon) \times \left[f_{F}(\varepsilon - \mu_{B}B) - f_{F}(\varepsilon + \mu_{B}B) \right] = \mu_{B}^{2} \int_{0}^{\infty} d\varepsilon g(\varepsilon) \left(-\frac{\partial f_{F}(\varepsilon)}{\partial \varepsilon} \right) = \mu_{B}^{2} g(\mu).$$
(6.29)

Here $\Omega_0(\mu)$ stands for the thermodynamic potential of ideal Fermi gas at B=0.

6.4 Seminar IV

In this section, we consider the solutions for Problems Nos. 12 and 13.

6.4.1 Problem 12

The problem is to find the magnetization of ideal two-dimensional electron gas in the presence of a relatively strong perpendicular magnetic field $T \ll \mu_B B \ll E_F$. It is more complicated problem compared with the previous one. In this case we should use the expression for the density of states, obtained in the Problem 8. Then the energy can be written as

$$E = \int_{0}^{\infty} \varepsilon g(\varepsilon) f_F(\varepsilon - \mu) d\varepsilon = \frac{m\omega_c}{\pi} \sum_{n=1}^{\infty} \omega_c n f_F(\omega_c n - \mu).$$
 (6.30)

In the limit $\mu_B B = \omega_c/2 \gg T$ we can approximate the Fermi distribution function by the Heaviside step function. In this case the energy becomes

$$E = \frac{m\omega_c^2}{\pi} \sum_{n=1}^{N} n = \frac{m\omega_c^2 N(N+1)}{2\pi}.$$
 (6.31)

6.4. SEMINAR IV 145

Here $N = [\mu/\omega_c]$ is the number of filled states. As a result, the magnetization reads,

$$M = -\frac{\partial E}{\partial B} = -\frac{2\mu_B m \omega_c N^2}{\pi}.$$
 (6.32)

In order to find the magnetization at $T \sim \omega_c$, we use the Poisson summation formula,

$$\sum_{n=-\infty}^{\infty} \delta(n-x) = \sum_{k=-\infty}^{\infty} e^{2\pi i k x}.$$
 (6.33)

Using this formula to simplify the expression for the energy, we obtain

$$E = \frac{m\omega_c^2}{2\pi} \sum_{n=-\infty}^{\infty} \int_{-\infty}^{\infty} dx \delta(x-n) |x| f_F(\omega_c |x| - \mu)$$
$$= \frac{m\omega_c^2}{\pi} \sum_{k=-\infty}^{\infty} \operatorname{Re} \int_{0}^{\infty} dx e^{i2\pi kx} x f_F(\omega_c x - \mu). \tag{6.34}$$

The term k=0 in the sum is an energy of the Fermi gas at temperature T in zero magnetic field. Since it is independent of the magnetic field, we can study the difference ΔE between the energy energy in the finite and zero magnetic fields,

$$\Delta E = \frac{2m\omega_c^2}{\pi} \sum_{k=1}^{\infty} \text{Re} \int_0^{\infty} dx e^{i2\pi kx} x f_F(\omega_c x - \mu) = \frac{2m\omega_c^2}{\pi} \sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{4\pi^2 k^2} \times \text{Re} \left(1 - \int_0^{\infty} dx e^{i2\pi kx} (1 - i2\pi kx) \partial_x f_F(\omega_c x - \mu) \right).$$
 (6.35)

The last formula is obtained using integration by parts. This expression is suitable for the integration over variable $\xi = \omega_c x - \mu$ at $\mu \gg T$. This leads to the following integral,

$$\Delta E = \sum_{k=1}^{\infty} \frac{m\omega_c^2}{2\pi^3 k^2} \operatorname{Re} \left[1 + \left(i2\pi k \frac{\mu}{\omega_c} - 1 \right) e^{i2\pi k\mu/\omega_c} \beta \int_{-\infty}^{\infty} d\xi \frac{e^{i2\pi k\xi/\omega_c}}{4\cosh^2(\beta\xi/2)} \right]. \tag{6.36}$$

The last integral can be calculated and finally:

$$\Delta E = \frac{2m\omega_c^2}{\pi} \sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{4\pi^2 k^2} \operatorname{Re} \left(1 + \left(i2\pi k \frac{\mu}{\omega_c} - 1 \right) e^{i2\pi k\mu/\omega_c} \frac{2\pi^2 kT}{\omega_c \sinh\left(\frac{2\pi^2 kT}{\omega_c}\right)} \right)$$

$$= \frac{2m\omega_c^2}{\pi} \sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{4\pi^2 k^2} \left[1 - \left(\sin(2\pi k\mu/\omega_c) 2\pi k \frac{\mu}{\omega_c} + \cos(2\pi k\mu/\omega_c) \right) \right]$$

$$\times \frac{2\pi^2 kT}{\omega_c \sinh\left(\frac{2\pi^2 kT}{\omega_c}\right)} \right]. \tag{6.37}$$

To find the expression for the magnetization per unit area, it is enough to take the derivative of "fast" terms with respect to magnetic field alone,

$$M = -\frac{\partial \Delta E}{\partial B} = -\frac{2m\mu^2}{B\pi} \sum_{k=1}^{\infty} \frac{2\pi^2 kT}{\omega_c \sinh\left(\frac{2\pi^2 kT}{\omega_c}\right)} \cos(2\pi k\mu/\omega_c).$$
 (6.38)

Thus we obtained that the magnetization of the Fermi gas oscillates with the magnetic field. This effect is known as de Haas – van Alphen oscillations.

6.4.2 Problem 13

The study of the Bose-Einstein condensate starts from calculating the number of non-condensed particles. For $T > T_{\rm BEC}$, all particles are non-condensed and this number conserves,

$$N = \int_{0}^{\infty} \frac{1}{e^{\beta(\varepsilon - \mu)} - 1} g(\varepsilon) d\varepsilon. \tag{6.39}$$

For d=3, the density of states is given as $g(\varepsilon)=\frac{m^{3/2}}{\sqrt{2}\pi^2}\sqrt{\varepsilon}$. Substituting the expression for the density of states into the integral, we arrive at,

$$N = \frac{m^{3/2}}{\sqrt{2}\pi^2} \int_0^\infty \frac{\sqrt{\varepsilon}}{e^{\beta(\varepsilon-\mu)} - 1} d\varepsilon = \frac{m^{3/2}}{\sqrt{2}\pi^2} \int_0^\infty \frac{\sqrt{\varepsilon}e^{-\beta(\varepsilon-\mu)}}{1 - e^{-\beta(\varepsilon-\mu)}} d\varepsilon$$
$$= \frac{m^{3/2}}{\sqrt{2}\pi^2} \sum_{n=1}^\infty \int_0^\infty \sqrt{\varepsilon}e^{-\beta(\varepsilon-\mu)n} d\varepsilon \approx \left(\frac{mT}{2\pi}\right)^{3/2} \sum_{n=1}^\infty \frac{1}{(n)^{3/2}} e^{\beta\mu n} \tag{6.40}$$

6.5. SEMINAR V 147

One can take the derivative with respect to the temperature for small μ :

$$\frac{\partial N}{\partial T} = \left(\frac{m}{2\pi}\right)^{3/2} \frac{3}{2} T^{1/2} \sum_{n=1}^{\infty} \frac{e^{-|\beta\mu|n}}{n^{3/2}} + \left(\frac{mT}{2\pi}\right)^{3/2} \sum_{n=1}^{\infty} \frac{e^{-|\beta\mu|n}}{n^{1/2}} \left(-\frac{\mu}{T^2} + \frac{1}{T} \frac{\partial \mu}{\partial T}\right) = 0.$$
(6.41)

The main contribution to the first term can be calculated for $\mu = 0$. To calculate the second term, we can replace the sum with the integral. Also we note that we can neglect the term proportional to μ . Then we obtain,

$$0 = \frac{3N}{2} T_{\text{BEC}}^{-3/2} T^{1/2} + \left(\frac{mT}{2\pi}\right)^{3/2} \int_0^\infty dn \frac{1}{n^{1/2}} e^{-|\beta\mu|n} \frac{1}{T} \frac{\partial\mu}{\partial T}$$
$$= \frac{3N}{2} T_{\text{BEC}}^{-3/2} T^{1/2} + N \left(\frac{T}{T_{\text{BEC}}}\right)^{3/2} \frac{1}{\zeta(3/2)} \frac{\sqrt{\pi T}}{\sqrt{|\mu|}} \frac{1}{T} \frac{\partial\mu}{\partial T}. \tag{6.42}$$

Eventually, this leads to the following equation for μ ,

$$0 = \frac{3}{2\sqrt{\pi}}\zeta(3/2) + \frac{T_{\text{BEC}}^{1/2}}{\sqrt{|\mu|}}\frac{\partial\mu}{\partial T}.$$
 (6.43)

Hence, we obtain,

$$\mu = -\left(\frac{3\zeta(3/2)}{4\sqrt{\pi}}\right)^2 \frac{(T - T_{\text{BEC}})^2}{T_{\text{BEC}}}.$$
 (6.44)

6.5 Seminar V

In this section, we present the solution of Problem 14.

6.5.1 Problem 14

Using expression (2.9) for the first-order correction to the thermodynamic potential, we find

$$\Omega = \frac{\Omega_0(\mu_+) + \Omega_0(\mu_-)}{2} + \frac{U}{V} \left[\int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} \langle a_{\mathbf{p}\uparrow}^{\dagger} a_{\mathbf{p}\uparrow} \rangle \right] \left[\int \frac{d^3 \mathbf{q}}{(2\pi)^3} \langle a_{\mathbf{q}\downarrow}^{\dagger} a_{\mathbf{q}\downarrow} \rangle \right]
= \frac{\Omega_0(\mu_+) + \Omega_0(\mu_-)}{2} + \frac{U}{4V} N_0(\mu_+) N_0(\mu_-).$$
(6.45)

Here $\mu_{\pm} = \mu \pm \mu_B B$, $\Omega_0(\mu)$ is the thermodynamic potential of noninteracting electrons in zero magnetic field, and $N_0(\mu)$ is the number of particles as a function of the chemical potential in the absence of interaction.

As in the lecture, we determine the chemical potential from the condition of the fixed number of particles,

$$N = \frac{N_0(\mu_+) + N_0(\mu_-)}{2} - \frac{U}{4V} \frac{\partial}{\partial \mu} \left[N_0(\mu_+) N_0(\mu_-) \right]. \tag{6.46}$$

Hence, we find that the chemical potential is given as

$$\mu = \mu_0 + \frac{U}{2V} \frac{\frac{\partial}{\partial \mu_0} \left[N_0(\mu_0^+) N_0(\mu_0^-) \right]}{\frac{\partial}{\partial \mu_0} \left[N_0(\mu_0^+) + N_0(\mu_0^-) \right]}$$
(6.47)

where $\mu_0^{\pm} = \mu_0 \pm \mu_B B$, and

$$N = \left[N_0(\mu_0^+) + N_0(\mu_0^-) \right] / 2. \tag{6.48}$$

Therefore, we can write the thermodynamic potential as

$$\Omega(\mu) = \frac{\Omega_0(\mu_0^+) + \Omega_0(\mu_0^-)}{2} - \frac{UN}{2V} \frac{\frac{\partial}{\partial \mu_0} \left[N_0(\mu_0^+) N_0(\mu_0^-) \right]}{\frac{\partial}{\partial \mu_0} \left[N_0(\mu_0^+) + N_0(\mu_0^-) \right]} + \frac{U}{4V} N_0(\mu_0^+) N_0(\mu_0^-).$$
(6.49)

Next, we find the free energy,

$$F = \Omega + \mu N = F_0(B) + \frac{U}{4V} N_0(\mu_0^+) N_0(\mu_0^-),$$

$$F_0(B) = \frac{\Omega_0(\mu_0^+) + \Omega_0(\mu_0^-)}{2} + \mu_0 N.$$
(6.50)

Here $F_0(B)$ stands for the free energy in the absence of interaction. We note that the chemical potential μ_0 is a function of B in accordance with Eq. (6.48). Using Eq. (6.48), we find in the limit $B \to 0$,

$$\mu_0(B) = \mu_0 - \frac{1}{2} (\mu_B B)^2 \frac{N_0''(\mu_0)}{N_0'(\mu_0)}.$$
(6.51)

We note that $\chi_0 = \mu_B^2 N_0'(\mu_0)$. At low temperatures, $T \ll E_F$, we can write $N_0(\mu_0) \propto \mu_0^{3/2}$. Therefore, we find $\mu_0(B) = \mu_0 - (\mu_B B/2)^2/\mu_0$. Now we can compute the zero-field spin susceptibility (per unit volume) at the fixed number of particles,

$$\chi = -\frac{1}{V} \frac{\partial^2 F}{\partial B^2} \bigg|_{B=0} = \chi_0 - \frac{U}{4V^2} \frac{\partial^2}{\partial B^2} \Big[N_0(\mu_0(B) + \mu_B B) N_0(\mu_0(B) - \mu_B B) \Big] \bigg|_{B=0} \\
= \chi_0 + \frac{\mu_B^2 U}{2V^2} N_0^{\prime 2}(\mu_0). \tag{6.52}$$

6.6. SEMINAR VI 149

At low temperatures, $T \ll E_F$, we obtain

$$\chi = \chi_0 + \frac{9}{8} \frac{\mu_B^2 U N^2}{V^2 E_F^2} = \nu_F \mu_B^2 \left[1 + \frac{2}{\pi^3} a p_F \right]$$
 (6.53)

where $\nu_F = mp_F/\pi^2$ denotes the noninteracting density of states at the Fermi energy. Equation (6.53) provides us the expression for χ as a function of N. We note that result (6.53) can readily be obtained from Eq. (6.45),

$$\chi = -\frac{\partial^2 \Omega}{\partial B^2} = \chi_0 - \frac{U}{4V} \frac{\partial^2}{\partial B^2} \left[N_0(\mu_+) N_0(\mu_-) \right] = \chi_0 + \frac{\mu_B^2 U}{2V} \left[N_0'^2(\mu) - N_0(\mu) N_0''(\mu) \right]. \tag{6.54}$$

This result gives the spin susceptibility as a function of chemical potential. In order to express it as a function of N, we should involve that $\chi_0 = \mu_B^2 N_0'(\mu)$ and the shift of the chemical potential due to interaction, see Eq. (6.53). Then, we obtain

$$\chi = \mu_B^2 N_0'(\mu_0) + \frac{\mu_B^2 U}{2V} N_0(\mu_0) N_0''(\mu_0) + \frac{\mu_B^2 U}{2V} \left[N_0'^2(\mu_0) - N_0(\mu) N_0''(\mu_0) \right]$$
$$= \mu_B^2 N_0'(\mu_0) + \frac{\mu_B^2 U}{2V} N_0'^2(\mu_0). \tag{6.55}$$

6.6 Seminar VI

In this section, we consider Problems Nos. 15 and 16.

6.6.1 Problem 15

Let us find variation of chemical potential $\delta\mu$ at zero temperature due to varying the number of particles, δN . Let us use Eq. (2.21) at $p = p_F$ such that $\delta\varepsilon_{\sigma_1\sigma_2}(\boldsymbol{p}) \equiv \delta\mu \ \delta_{\sigma_1\sigma_2}$. Then we obtain

$$\delta \mu \ \delta_{\sigma_1 \sigma_2} = \delta \varepsilon_F \ \delta_{\sigma_1 \sigma_2} + \sum_{\sigma_2, \sigma_4} \int \frac{d^3 \mathbf{p'}}{(2\pi\hbar)^3} f_{\sigma_1 \sigma_4, \sigma_2 \sigma_3}(\mathbf{p}, \mathbf{p'}) \delta n_{\sigma_3 \sigma_4}(\mathbf{p'}). \tag{6.56}$$

Here $\delta \varepsilon_F$ is the change of the Fermi energy due to varying the Fermi momentum,

$$\delta \varepsilon_F = \frac{\partial \varepsilon_F}{\partial p_F} \delta p_F = v_F \delta p_F = \frac{p_F}{m_*} \delta p_F, \qquad \delta N = \frac{V p_F^2}{\pi^2 \hbar^3} \delta p_F. \tag{6.57}$$

Next, at zero temperature we can write

$$\delta n_{\sigma_3 \sigma_4}(\mathbf{p}') = -\frac{\partial n^{(0)}(p')}{\partial \varepsilon_{\mathbf{p}'}} \frac{\pi^2 \hbar^3 \delta N}{p_F m_* V} \delta_{\sigma_3, \sigma_4} = \delta(\varepsilon_{\mathbf{p}'} - \varepsilon_F) \frac{\pi^2 \hbar^3 \delta N}{p_F m_* V} \delta_{\sigma_3, \sigma_4}. \quad (6.58)$$

Substituting Eqs. (6.57) and (6.58) into Eq. (6.56), we find

$$\delta\mu \ \delta_{\sigma_{1}\sigma_{2}} = \frac{\pi^{2}\hbar^{3}\delta N}{p_{F}m_{*}V} \ \delta_{\sigma_{1}\sigma_{2}} + \frac{\pi^{2}\hbar^{3}\delta N}{2p_{F}m_{*}V} \sum_{\sigma_{3},\sigma_{4}} \int_{0}^{\pi} \frac{d\theta \sin\theta}{2} \Big[F^{(0)}(\theta) \delta_{\sigma_{1}\sigma_{2}} \delta_{\sigma_{4}\sigma_{3}} + F^{(\sigma)}(\theta) \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_{1}\sigma_{2}} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_{4}\sigma_{3}} \Big] \delta_{\sigma_{3}\sigma_{4}}, \tag{6.59}$$

where $\theta = \angle(\boldsymbol{p}', \boldsymbol{p})$. Hence, we obtain,

$$\delta\mu = \frac{1 + F_0^{(0)}}{\nu_F V} \delta N. \tag{6.60}$$

Here $\nu_F = \frac{p_F m_*}{\pi^2 \hbar^3}$ denotes the density of states at the Fermi surface. Finally, we find

$$\frac{\partial \mu}{\partial N} = \frac{1 + F_0^{(0)}}{\nu_F V}.\tag{6.61}$$

6.6.2 Problem 16

The correction to the quasiparticle energy at $p = p_F$ in the magnetic field and interaction can be written as,

$$\delta \varepsilon(\boldsymbol{p})_{\sigma_1,\sigma_2} = -\mu_B \boldsymbol{B} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_1,\sigma_2} + \sum_{\sigma_3,\sigma_4} \int \frac{d^3 \boldsymbol{p}'}{(2\pi\hbar)^3} f_{\sigma_1\sigma_4,\sigma_2\sigma_3} \delta n_{\sigma_3\sigma_4}(\boldsymbol{p}').$$
 (6.62)

We are interested in the change $\delta n_{\sigma_3\sigma_4}(\boldsymbol{p}')$ that occurs due to magnetic field. At zero temperature we find

$$\delta n_{\sigma_3 \sigma_4}(\mathbf{p}') = \frac{\partial n^{(0)}(p')}{\partial \varepsilon_{\mathbf{p}'}} \delta \varepsilon(\mathbf{p}')_{\sigma_3, \sigma_4} = -\delta(\varepsilon_{\mathbf{p}'} - \varepsilon_F) \ \delta \varepsilon(\mathbf{p}')_{\sigma_3, \sigma_4}. \tag{6.63}$$

Hence, we obtain

$$\delta \varepsilon(\boldsymbol{p})_{\sigma_{1},\sigma_{2}} = -\mu_{B}(\boldsymbol{\sigma}, \boldsymbol{B})_{\sigma_{1},\sigma_{2}} - \frac{1}{2} \sum_{\sigma_{3},\sigma_{4}} \int_{0}^{\pi} \frac{d\theta \sin \theta}{2} \Big[F^{(0)}(\theta) \delta_{\sigma_{1}\sigma_{2}} \delta_{\sigma_{4}\sigma_{3}} + F^{(\sigma)}(\theta) \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_{1}\sigma_{2}} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_{4}\sigma_{3}} \Big] \delta \varepsilon_{\sigma_{3}\sigma_{4}}(\boldsymbol{p}'),$$

$$(6.64)$$

6.7. SEMINAR VII

151

where $\theta = \angle(\mathbf{p}', \mathbf{p})$. Let us seek the solution of Eq. (6.64) in the form of the energy shift in the absence of interaction but with the renormalized g-factor, $\delta \varepsilon(\mathbf{p})_{\sigma_1,\sigma_2} = -(g/2)\mu_B \mathbf{B} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_1,\sigma_2}$. Then, it leads to the following equation,

$$-\frac{g}{2}\mu_B \mathbf{B} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_1,\sigma_2} = -\mu_B \mathbf{B} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_1,\sigma_2} + F^{(\sigma)_0} \frac{g}{2} \mu_B \mathbf{B} \boldsymbol{\sigma}_{\sigma_1,\sigma_2}.$$
 (6.65)

Finally, we obtain the renormalized g-factor in the Fermi liquid,

$$g = \frac{2}{1 + F_0^{(\sigma)}}. (6.66)$$

Since the quasiparticle energy shift due to magnetic field is momentum-independent, we can use the expression for the free electron gas, cf. Eq. (6.53), but with the renormalized g-factor. Then, we find the Pauli spin susceptibility of the Fermi liquid,

$$\chi = \frac{g}{2}\mu_B^2 \nu_F. \tag{6.67}$$

6.7 Seminar VII

In this section we present the solutions for Problems Nos. 17, 18, and 19.

6.7.1 Problem 17

The ground state energy of the weakly non-ideal Bose gas has the following form (see Eq. (2.41)):

$$E_0 = \frac{UN^2}{2V} + \sum_{\mathbf{p}} \left[\varepsilon(p) - \varepsilon^{(0)}(p) - \frac{UV}{N} \right]. \tag{6.68}$$

It is useful to point out that a sum over p diverges. Fortunately, this divergence has a physical origin. At first, we should understand that potential U is a constant in the sum and does not represent some physical measurable quantity. The real physical quantity is the scattering length. This means that we must express all results in terms of the scattering length. In the main approximation, the ground state energy and the scattering length are $E_0 = \frac{UN^2}{2V}$ and $a = \frac{mU}{4\pi}$, respectively. Therefore, we obtain $E_0 = \frac{2\pi aN^2}{mV}$. In order to find next order correction in the ground state energy, we have to write the following expression that relates the scattering length and U,

$$U = \frac{4\pi a}{m} \left[1 - \frac{4\pi a}{mV} \sum_{p \neq 0} \frac{1}{p^2} \right]. \tag{6.69}$$

This expression involves a diverging sum. This divergence indicates that one cannot approximate the interaction potential by the constant U at very short scales. However, using the above expression, we find

$$E_0 = \frac{Nmu^2}{2} + \sum_{p} \left[\varepsilon(p) - \varepsilon^{(0)}(p) - mu^2 + \frac{m^3 u^4}{p^2} \right]$$
 (6.70)

where $u = \sqrt{\frac{4\pi aN}{m^2V}}$. Surprisingly this integral converges! We see that the divergence has been removed by introducing the proper expression for the scattering length. This effect is called the renormalization. Now we should calculate the following integral,

$$f(X) = \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} \left[\sqrt{\varepsilon^{(0)}(p)^2 + \varepsilon^{(0)}(p)X} - \varepsilon^{(0)}(p) - \frac{X}{2} + \frac{X^2}{8\varepsilon^{(0)}(p)} \right].$$
(6.71)

To calculate integral, we should find the magnitude of function f(X) at the point $X = 2mu^2$. To calculate the above integral we should take the third derivative and note that f(0) = f'(0) = f''(0) = 0. We have:

$$f'''(X) = V \frac{3\sqrt{2m^3}}{16\pi^2} \int_0^\infty d\varepsilon \frac{\varepsilon}{(X+\varepsilon)^{5/2}} = \frac{\sqrt{2m^3}}{4\pi^2\sqrt{X}}.$$
 (6.72)

As a result

$$f(X) = V \frac{2\sqrt{2m^3}X^{5/2}}{15\pi^2}, \qquad f(X = 2mu^2) = V \frac{16m^4u^5}{15}.$$
 (6.73)

Substituting the above expression to E_0 results in Eq. (2.43).

6.7.2 Problem 18

In this problem we should calculate the number of particles in the condensate at temperatures $\mu(0) \ll T \ll T_{\rm BEC} (an^{1/3})^{1/4}$. The number of particles in the condensate can be calculated as follows, see Eq. (2.48),

$$N_{0}(T) = N - V \int \frac{d^{3}\mathbf{p}}{(2\pi)^{3}} \left[u_{p}^{2} f_{B}(\varepsilon_{p}) + v_{p}^{2} (f_{B}(\varepsilon_{p}) + 1) \right]$$

$$= N - V \int \frac{d^{3}\mathbf{p}}{(2\pi)^{3}} \left[\frac{\varepsilon_{0}(p) + mu^{2}}{\varepsilon_{p}} f_{B}(\varepsilon_{p}) + \frac{\varepsilon_{0}(p) + mu^{2} - \varepsilon(p)}{2} \right]$$

$$= N_{0}(T = 0) - V \int \frac{d^{3}\mathbf{p}}{(2\pi)^{3}} \frac{\varepsilon_{0}(p) + mu^{2}}{\varepsilon_{p}} f_{B}(\varepsilon_{p}). \tag{6.74}$$

Let us transform integration over p to integration over $\varepsilon_0 = \varepsilon_p^{(0)} = p^2/(2m)$. Then we find

$$N_0(T) = N_0(T=0) - \frac{V}{\pi^2} \sqrt{\frac{m^3}{2}} \int_0^\infty d\varepsilon_0 \sqrt{\varepsilon_0} \frac{\varepsilon_0 + mu^2}{\varepsilon_p} f_B(\varepsilon_p).$$
 (6.75)

Next, we change the integration variable ε_0 to the integration over $\varepsilon = \sqrt{(\varepsilon_0 + mu^2)^2 - (mu^2)^2}$. Then we obtain

$$N_{0}(T) = N_{0}(T=0) - \frac{V}{\pi^{2}} \sqrt{\frac{m^{3}}{2}} \int_{0}^{\infty} \sqrt{\sqrt{\varepsilon^{2} + (mu^{2})^{2}} - mu^{2}} f_{B}(\varepsilon) d\varepsilon$$

$$= N_{0}(T=0) - N + N_{0}^{(0)}(T) - \frac{V}{\pi^{2}} \sqrt{\frac{m^{3}}{2}} \int_{0}^{\infty} \left(\sqrt{\sqrt{\varepsilon^{2} + (mu^{2})^{2}} - mu^{2}} - \sqrt{\varepsilon}\right)$$

$$\times f_{B}(\varepsilon) d\varepsilon = N_{0}(T=0) - N + N_{0}^{(0)}(T) - \frac{Vm^{3}u^{3}}{\pi^{2}\sqrt{2}} F(mu^{2}/T). \tag{6.76}$$

Here $N_0^{(0)}(T) = N[1 - (T/T_{\rm BEC}^{(0)})^{3/2}]$ is the number of condensate particles for the noninteracting Bose gas. The function F(z) is given as

$$F(z) = \int_0^\infty dx \frac{\sqrt{\sqrt{1+x^2} - 1} - \sqrt{x}}{e^{zx} - 1}$$

$$= \begin{cases} z^{-1} \int_0^\infty dx \frac{\sqrt{\sqrt{1+x^2} - 1} - \sqrt{x}}{x} = -\frac{\pi}{z\sqrt{2}}, & z \ll 1, \\ \int_0^\infty dy \frac{-\sqrt{y}z^{-3/2} + yz^{-2}}{e^y - 1} = -\frac{\zeta(3/2)\sqrt{\pi}}{2z^{3/2}} + \frac{\pi^2}{6z^2}, & z \gg 1. \end{cases}$$
(6.77)

Hence we obtain

$$N_0(T) = N_0(T=0) - \frac{VmT^2}{6\sqrt{2}u}, \qquad T \ll mu^2,$$
 (6.78)

and

$$N_0(T) = N_0(T=0) - N \left(\frac{T}{T_{\text{BEC}}^{(0)}}\right)^{3/2}, \qquad mu^2 \ll T \ll T_{\text{BEC}}.$$
 (6.79)

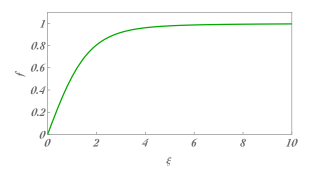


Рис. 6.1: The function $f(\xi)$.

6.7.3 Problem 19

The vortex solution of the Gross-Pitaevskii equation (2.53) can be represented as $\Psi_0(\mathbf{r}) = e^{i\varphi} A f(r/r_0)$ and the scale r_0 describes the vortex size. Substituting the above ansatz into Eq. (2.53) and introducing new variable $\xi = r/r_0$, we find,

$$-\frac{A}{2mr_0^2} \left[\frac{1}{\xi} \partial_{\xi} \left(\xi \partial_{\xi} f \right) - \frac{f}{\xi^2} \right] - \mu A f + \frac{4\pi a}{m} A^3 f^3 = 0.$$
 (6.80)

If we choose the amplitude $A = \sqrt{\mu m/(4\pi a)}$ and the size $r_0 = \sqrt{2m/\mu}$, we obtain the dimensionless equation which can numerically be solved

$$-\left[\frac{1}{\xi}\partial_{\xi}\left(\xi\partial_{\xi}f\right) - \frac{f}{\xi^{2}}\right] - f + f^{3} = 0.$$

$$(6.81)$$

It is easy to check that $f(\xi) \simeq a\xi$ at $\xi \to 0$ and $f(\xi) \simeq 1 + b \exp(-\sqrt{2}\xi)$ at $\xi \to \infty$. The numerical constants a and bcan be found by means of numerical solution of the above equation. Details of numerical solution by shooting method can be found in Ref. [23]. In particular, one finds $a \approx 0.5832$. The behavior of the function $f(\xi)$ is shown in Fig. 6.1.

6.8 Семинар VIII

В этом разделе рассматриваются решения для задач № 20, 21 и 22.

6.8.1 Задача 20

Энергия двух возбуждений задаётся как $\varepsilon(p_1) + \varepsilon(p_2) + (\boldsymbol{p_1} + \boldsymbol{p_2})\boldsymbol{v}$. Ожидается, что эта комбинация должна быть положительной. Это урав-

нение приводит к следующему выражению для критической скорости: $v_{\text{cr,2}} = \min\left(\frac{\varepsilon(p_1) + \varepsilon(p_2)}{p_1 + p_2}\right)$. Введём функцию $f(p) = \varepsilon(p)/p$. Тогда получаем $[\varepsilon(p_1) + \varepsilon(p_2)]/(p_1 + p_2) = [p_1 f(p_1) + p_2 f(p_2)]/(p_1 + p_2) \geqslant \min\{f(p_1), f(p_2)\} \geqslant \min f(p) = v_{\text{cr}}$. Таким образом, действительно, получаем, что $v_{\text{cr,2}} \geqslant v_{\text{cr}}$.

6.8.2 Задача 21

Плотность нормальной компоненты в сверхтекучей жидкости определяется следующим выражением, см. уравнение (2.58),

$$\rho_n = \frac{1}{3} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} p^2 \left(-\frac{\partial f_B}{\partial \varepsilon} \right) = \frac{\beta}{12} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} \frac{p^2}{\sinh^2 (\beta \varepsilon(p)/2)}.$$
 (6.82)

Спектр возбуждений $\varepsilon(p)$ состоит из двух сегментов: фононного и роторного. Необходимо вычислить вклады от обоих. Начнём с фононного вклада

$$\rho_{n,p} = \frac{\beta}{12} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} \frac{p^2}{\sinh^2(\beta u p/2)} = \frac{4T^4}{3\pi^2 u^5} \int_0^\infty \frac{x^4 dx}{\sinh^2 x} = \frac{2\pi^2 T^4}{45u^5}.$$
 (6.83)

Перейдём теперь к роторному вкладу. При низких температурах, таких что $m_r T \ll p_0^2$ и $\Delta \gg T$, получаем

$$\rho_{n,r} = \frac{\beta}{12} \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} \frac{p^2}{\sinh^2(\beta \varepsilon(p)/2)} \simeq \frac{\beta}{6\pi^2} p_0^4 e^{-\Delta/T} \int_{-\infty}^{\infty} d\delta p \ e^{-\beta \delta p^2/(2m_r)}$$
$$= \frac{p_0^4}{6\pi^2} \sqrt{\frac{2\pi m_r}{T}} e^{-\Delta/T}, \tag{6.84}$$

где $\delta p = p - p_0$. Отметим, что, хотя роторный вклад экспоненциально мал при $T \ll \Delta$, он преобладает над фононным вкладом при более высоких температурах $(T \gtrsim 0.7 \text{ K})$.

6.8.3 Задача 22

Вклад роторных возбуждений в теплоёмкость можно аналогично вычислить с использованием того же интеграла, что и в предыдущей задаче. При условии, что $m_r T \ll p_0^2$ и $T \ll \Delta$, получаем

$$E_{\rm r} = V \int \frac{d^3 \mathbf{p}}{(2\pi)^3} \frac{\varepsilon(p)}{e^{\beta \varepsilon(p)} - 1} \simeq V \frac{p_0^2 \Delta}{2\pi^2} e^{-\beta \Delta} \int_{-\infty}^{\infty} d\delta p \ e^{-\beta \delta p^2/(2m_r)}$$
$$= V \frac{p_0^2 \Delta}{2\pi^2} e^{-\beta \Delta} \sqrt{2\pi m_{\rm r} T}. \tag{6.85}$$

Отсюда получаем

$$C_V = \frac{\partial E_{\rm r}}{\partial T} = V \frac{p_0^2 \Delta^2 m_{\rm r}^{1/2}}{\sqrt{2\pi^3 T^{3/2}}} e^{-\Delta/T}.$$
 (6.86)

6.9 Seminar IX

In this section we present the solutions for Problems Nos. 23 and 24.

6.9.1 Problem 23

We should find the temperature dependence of the superconducting gap near T_c . It can be found from the self-consistent equation, cf. Eq. (2.75),

$$1 = \frac{\lambda g(E_F)}{2} \int_{0}^{\infty} \frac{d\xi}{\varepsilon_{\xi}} \tanh\left(\frac{\varepsilon_{\xi}}{2T}\right)$$
 (6.87)

where $\varepsilon_{\xi} = \sqrt{\xi^2 + \Delta^2}$ is the spectrum of superconducting quasiparticles. Here we again use the trick called "integration over ξ ", described above. This integral does not converge and must be regularized at some ultra-violet scale. As it is mentioned in the Lecture, this ultra-violet scale determines the magnitude of the zero-temperature gap. Therefore, it is convenient to rewrite the self-consistent equation as,

$$\ln\left(\frac{\Delta_0}{\Delta}\right) = \int_0^\infty \frac{d\xi}{\varepsilon_{\xi}} \left(1 - \tanh\left(\frac{\varepsilon_{\xi}}{2T}\right)\right) = 2I(u),$$

$$I(u) = \int_0^\infty \frac{dx}{\sqrt{x^2 + u^2}} \frac{1}{\exp[\sqrt{x^2 + u^2}] + 1}$$
(6.88)

where $u = \Delta/T$. In order to compute I(u) at $u \to 0$, let us split the integral I(u) as follows,

$$I(u) = \underbrace{\frac{1}{2} \int_{0}^{\infty} dx \left(\frac{1}{\sqrt{x^2 + u^2}} - \frac{\tanh \frac{x}{2}}{x} \right)}_{I_1} + \underbrace{\frac{1}{2} \int_{0}^{\infty} dx \left(\frac{\tanh \frac{x}{2}}{x} - \frac{\tanh \frac{\sqrt{x^2 + u^2}}{2}}{\sqrt{x^2 + u_0^2}} \right)}_{I_2}.$$

6.9. SEMINAR IX

For the first integral, we obtain

$$I_{1} = \frac{1}{2} \int_{0}^{\infty} \left[d \ln \left(x + \sqrt{x^{2} + u^{2}} \right) - \tanh \left(\frac{x}{2} \right) d \ln x \right] = \frac{1}{2} \ln \frac{2}{u} + \frac{1}{4} \int_{0}^{\infty} \frac{dx \ln x}{\cosh^{2}(x/2)}$$
$$= \frac{1}{2} \ln \frac{2}{u} + \frac{1}{2} \left(\ln \frac{\pi}{2} - \gamma \right), \tag{6.90}$$

where $\gamma \approx 0.577$ is the Euler constant. Expanding the second integral in powers of u, we find

$$I_{2} \simeq -\frac{u^{2}}{4} \int_{0}^{\infty} \frac{dx}{x} \left(\frac{1}{x} \tanh \frac{x}{2}\right)' = 2u^{2} \sum_{n=0}^{\infty} \int_{0}^{\infty} \frac{dx}{\left[\pi^{2} (2n+1)^{2} + x^{2}\right]^{2}}$$
$$= \frac{u^{2}}{2\pi^{2}} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{(2n+1)^{3}} = \frac{7\zeta(3)}{16\pi^{2}} u^{2}$$
(6.91)

Above we used the following representation

$$\tanh \frac{x}{2} = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{4x}{\pi^2 (2n+1)^2 + x^2}.$$
 (6.92)

Therefore, we obtain

$$I(u) = \frac{1}{2} \left(\ln(\pi/u) - \gamma \right) + \frac{7\zeta(3)}{16\pi^2} u^2 + \dots$$
 (6.93)

[to check solution below]

In order to evaluate I(u), we consider the technique which helps us to find the asymptotics of integrals. With this method one can find not only the power-law terms but also the logarithmic one. First of all, we choose $y = \sqrt{x^2 + u^2}$ as an integration variable,

$$I(u) = \int_{u}^{\infty} \frac{dy}{\sqrt{y^2 - u^2}} \frac{1}{e^y + 1} = \int_{0}^{\infty} dy \frac{\Theta(y - u)}{\sqrt{y^2 - u^2}} \frac{1}{e^y + 1}.$$
 (6.94)

After that we can use the representation for the first function known as the Mellin transform,

$$\frac{\Theta(y-u)}{\sqrt{y^2-u^2}} = -\int_{a-i\infty}^{a+i\infty} \frac{\sqrt{\pi}u^{\alpha-1}\Gamma(\frac{1-\alpha}{2})}{\alpha\Gamma(-\frac{\alpha}{2})} y^{-\alpha} \frac{d\alpha}{2\pi i}$$
(6.95)

where 0 < a < 1. Substituting this expression into Eq. (6.94), we find,

$$I(u) = -\int_{a-i\infty}^{a+i\infty} \frac{d\alpha}{2\pi i} \frac{\sqrt{\pi} u^{\alpha-1} \Gamma(\frac{1-\alpha}{2})}{\alpha \Gamma(-\frac{\alpha}{2})} \int_{0}^{\infty} \frac{dy \, y^{-\alpha}}{e^{y} + 1} dy = \int_{a-i\infty}^{a+i\infty} \frac{d\alpha}{2\pi i} \frac{\sqrt{\pi} u^{\alpha-1} \Gamma(\frac{1-\alpha}{2})}{\alpha \Gamma(-\frac{\alpha}{2})} \times \Gamma(1-\alpha) \zeta(1-\alpha) (2^{\alpha} - 1).$$

$$(6.96)$$

Here $\zeta(z)$ denotes the Riemann zeta-function. Using the following identity, $\zeta(1-\alpha) = \frac{2^{-\alpha}\pi^{1-\alpha}\zeta(\alpha)}{\Gamma(1-\alpha)\sin(\pi\alpha/2)}$, we find,

$$I(u) = \int_{a-i\infty}^{a+i\infty} \frac{d\alpha}{2\pi i} \frac{\pi^{3/2-\alpha} u^{\alpha-1} \Gamma(\frac{1-\alpha}{2})}{\alpha \Gamma(-\frac{\alpha}{2}) \sin(\pi \alpha/2)} (1 - 2^{-\alpha}) \zeta(\alpha) = -\frac{1}{2} \int_{a-i\infty}^{a+i\infty} \frac{d\alpha}{2\pi i} \pi^{1/2-\alpha} u^{\alpha-1} \times \Gamma\left(\frac{1-\alpha}{2}\right) \Gamma\left(\frac{\alpha}{2}\right) (1 - 2^{-\alpha}) \zeta(\alpha).$$

$$(6.97)$$

Performing this integral, one should close the contour on the right-hand side of complex plane, resulting in the expansion (6.93) in a series in u. Substituting the expansion (6.93) into the self-consistent equation, we obtain the following equation for $\Delta \ll T$:

$$\ln\left(\frac{\Delta_0}{\Delta}\right) = \ln\frac{\pi T}{\Delta} - \gamma + \frac{7\zeta(3)}{8\pi^2} \left(\frac{\Delta}{T}\right)^2. \tag{6.98}$$

This expression gives the value for $T_c = \Delta_0 e^{\gamma}/\pi$ and also leads to the following temperature dependence,

$$\Delta(T) = T_c \left[\frac{8\pi^2}{7\zeta(3)} \left(1 - \frac{T}{T_c} \right) \right]^{1/2}.$$
 (6.99)

The condensation free energy can be written as follows, cf. Eq. (2.74),

$$F_{\text{cond}} = F[\Delta] - F[0] = \sum_{\mathbf{p}} \left(|\xi_{\mathbf{p}}| - \varepsilon(p) + \frac{\Delta^2}{2\varepsilon(p)} \right) - \sum_{\mathbf{p}} \frac{\Delta^2}{\varepsilon(p)} f_F(\varepsilon(p)) - 2T \sum_{\mathbf{p}} \ln \frac{1 + e^{-\beta\varepsilon(p)}}{1 + e^{-\beta|\xi_{\mathbf{p}}|}}.$$
(6.100)

The first sum over p has been found in the Lecture. The second sum is calculated above. Therefore, we find,

$$F_{\text{cond}} = -\frac{1}{4} V g(E_F) \Delta^2 - V g(E_F) \Delta^2 I(\Delta/T) + 2V g(E_F) T^2 K(\Delta/T),$$

$$K(u) = \int_0^\infty dx \ln \frac{1 + e^{-\sqrt{x^2 + u^2}}}{1 + e^{-x}}.$$
(6.101)

6.10. SEMINAR X 159

It is readily to check that K'(u) = uI(u). Hence, we obtain at $u \ll 1$.

$$K(u) = \frac{u^2}{4} \left(\ln \frac{\pi}{u} - \gamma + \frac{1}{2} \right) + \frac{7\zeta(3)u^4}{64\pi^2} + \dots$$
 (6.102)

Summing all contributions, we find

$$F_{\text{cond}} = -\frac{7\zeta(3)}{32\pi^2} \frac{Vg(E_F)\Delta^4}{T^2} = -\frac{2\pi^2}{7\zeta(3)} Vg(E_F)(T_c - T)^2.$$
 (6.103)

6.9.2 Problem 24

We should find the magnitude of jump-like discontinuity in the specific heat at the superconducting transition point. We use Eq. (2.80) and the expression for $\Delta(T)$ from the previous problem. Then, we find

$$C_V = Vg(E_F) \int_0^\infty d\xi \frac{\varepsilon(p)}{2\cosh^2\left(\frac{\varepsilon(p)}{2T}\right)} \left(\frac{\varepsilon(p)}{T^2} - \frac{1}{2\varepsilon(p)T} \frac{d\Delta^2}{dT}\right). \tag{6.104}$$

Hence, we find for the specific heat jump,

$$\Delta C_{V} = -Vg(E_{F})\frac{d\Delta^{2}}{dT} \int_{0}^{\infty} d\xi \frac{1}{4T \cosh^{2}\left(\frac{\varepsilon(p)}{2T}\right)} = V\frac{4\pi^{2}}{7\zeta(3)}g(E_{F})T_{c} = V\frac{4mp_{F}}{7\zeta(3)}T_{c}.$$

We note that this result can be obtained as second derivative of $F_{\rm cond}$, cf. Eq. (6.103).

6.10 Seminar X

In this seminar we consider Problems Nos. 25, 26, and 27.

6.10.1 Problem 25

This problem is solved with applying the general method useful in many other problems. Let us consider two operators A and B. They obey the following property: if C := [A, B], then [C, A] = [C, B] = 0. In this case, we can simplify the expression $\exp(A + B)$. First of all, let us consider how A 'acts' on some function of B,

$$[A, B^n] = [A, B^{n-1}]B + B^{n-1}[A, B] = nCB^{n-1} \Rightarrow [A, f(B)] = Cf'(B).$$
(6.106)

The other important identity is a derivative of operator $\exp[A(x)]$ with respect to x. The convenient expression can be derived in the following way,

$$\partial_{x}e^{A(x)} = \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{n!} \sum_{k=0}^{n-1} A^{k}(x)A'(x)A^{n-1-k}(x) = \sum_{n=1}^{\infty} \sum_{k=0}^{n-1} \int_{0}^{1} dt \, \frac{t^{k}(1-t)^{n-1-k}}{k!(n-k-1)!} A^{k}(x)$$

$$\times A'(x)A^{n-1-k}(x) = \sum_{k=0}^{\infty} \sum_{n=k+1}^{\infty} \int_{0}^{1} dt \, \frac{t^{k}(1-t)^{n-1-k}}{k!(n-k-1)!} A^{k}(x)A'(x)A^{n-1-k}(x)$$

$$= \int_{0}^{1} dt \left(\sum_{j=0}^{\infty} \frac{t^{k}A^{k}(x)}{k!}\right) A'(x) \sum_{l=0}^{\infty} \frac{(1-t)^{l}A^{l}(x)}{l!} = \int_{0}^{1} dt \, e^{tA(x)}A'(x)e^{(1-t)A(x)}.$$
(6.107)

After the above preliminaries we turn our attention to the problem. We should calculate the following expression

$$f(\alpha_q, \beta_q) = \left\langle \exp[\alpha_q b_q + \beta_q b_q^{\dagger}] \right\rangle = \operatorname{Tr} \left\{ \exp[\alpha_q b_q + \beta_q b_q^{\dagger}] e^{-\beta H} \right\} / \operatorname{Tr} e^{-\beta H}.$$
(6.108)

Let us calculate the derivative over α_q (here $A = \alpha_q b_q + \beta_q b_q^{\dagger}$),

$$\frac{\partial f}{\partial \alpha_q} = \int_0^1 dt \, \text{Tr} \left[e^{tA} \, b_q \, e^{(1-t)A} e^{-\beta H} \right] / \, \text{Tr} \, e^{-\beta H} = \text{Tr} \left[b_q e^A e^{-\beta H} \right] / \, \text{Tr} \, e^{-\beta H}
- \int_0^1 dt \, \text{Tr} \left\{ \left[b_q, e^{tA} \right] e^{(1-t)A} e^{-\beta H} \right\} / \, \text{Tr} \, e^{-\beta H}.$$
(6.109)

Since $[b_q, A] = \beta_q$, we find $[b_q, e^{tA}] = \beta_q t e^{tA}$. Next, we use the following transformations

$$\operatorname{Tr}[b_{q}e^{A}e^{-\beta H}] = \operatorname{Tr}[e^{A}e^{-\beta H}b_{q}] = e^{\beta\omega_{q}}\operatorname{Tr}[e^{A}b_{q}e^{-\beta H}] = e^{\beta\omega_{q}}\int_{0}^{1}dt\operatorname{Tr}[e^{tA}e^{(1-t)A}$$

$$\times b_{q}e^{-\beta H}] = e^{\beta\omega_{q}}\int_{0}^{1}dt\left(\operatorname{Tr}[e^{tA}b_{q}e^{(1-t)A}e^{-\beta H}] - \operatorname{Tr}\left\{e^{tA}[b_{q},e^{(1-t)A}]e^{-\beta H}\right\}\right)$$

$$= e^{\beta\omega_{q}}\left(\frac{\partial f}{\partial\alpha_{q}} - \frac{\beta_{q}}{2}\right)\operatorname{Tr}e^{-\beta H}.$$
(6.110)

Hence, we obtain the equation for the function f,

$$\frac{\partial f}{\partial \alpha_q} = \frac{\beta_q}{2} \coth \frac{\omega_q}{2T} f. \tag{6.111}$$

6.10. SEMINAR X

Using the initial condition $f(0, \beta_q) = 1$, we find

$$f(\alpha_q, \beta_q) = \exp\left(\frac{\alpha_q \beta_q}{2} \coth \frac{\omega_q}{2T}\right).$$
 (6.112)

161

As $f(0, \alpha_+) = 1$, we have $f = \exp\left[\frac{\alpha_+ \alpha_-}{2} \coth\left(\frac{\omega_q}{2T}\right)\right]$ yielding the answer for the problem.

6.10.2 Problem 26

The annihilation operator for the electron traveling to the right side is determined as $\psi_R(x) = \sum_p \exp(-ipx) a_{+,p}^{\dagger}$ and obeys the commutation relations

$$[b_{+,q}^{\dagger}, \psi_R(x)] = -\sqrt{\frac{2\pi}{qL}}e^{-iqx}\psi_R(x), \qquad [b_{+,q}, \psi_R(x)] = -\sqrt{\frac{2\pi}{qL}}e^{iqx}\psi_R(x). \tag{6.113}$$

Here we use the representation of the bosonic operators in terms of electron density. Now let us try to represent the fermionic operator $\psi_R(x)$ as the product of fermionic operator $\Psi_R(x)$ and bosonic operators. Using the methods developed in Problem 25, one can check that provided that $[b_{+,q}^{\dagger}, \Psi_R(x)] = [b_{+,q}, \Psi_R(x)] = 0$, the operator

$$\psi_R(x) = \Psi_R(x) \exp \left[-(2\pi/(qL))^{1/2} \sum_{q>0} \left(e^{-iqx} b_{+,q}^{\dagger} - e^{iqx} b_{+,q} \right) \right]$$
(6.114)

obeys the commutation relations Eq. (6.113).

We note that the operator $\Psi_R(x)$ should change the total number of the right movers N_R by one. Let us consider the operator $\phi_{R,0}$ that satisfies the following commutation relation

$$[\mathcal{N}_R, \phi_{R,0}] = i \quad \Rightarrow \quad [e^{i\phi_{R,0}}, \mathcal{N}_R] = e^{i\phi_{R,0}}. \tag{6.115}$$

As follows from the last commutation relation, operator $e^{i\phi_{R,0}}$ has single nonzero matrix element $\langle N_R - 1|e^{i\phi_{R,0}}|N_R\rangle$. The same matrix element has the fermionic operator $\Psi_R(x)$.

Finally, for the formulation in the real space, it is convenient to have the following relation $\rho_R(x) = \partial \phi_R(x)/\partial x$. Then using the relation

$$\rho_R(x) = \frac{\mathcal{N}_R}{L} + (q/(2\pi L))^{1/2} \sum_{q>0} \left(e^{-iqx} b_{+,q}^{\dagger} + e^{iqx} b_{+,q} \right), \tag{6.116}$$

we find finally,

$$\psi_R(x) \sim e^{i\phi_R(x)}, \quad \phi_R(x) = \phi_{R,0} + \frac{\mathcal{N}_R x}{L} + i \sum_{q>0} \sqrt{\frac{2\pi}{qL}} \left(e^{-iqx} b_{+,q}^{\dagger} - e^{iqx} b_{+,q} \right).$$
(6.117)

This relation is referred to as the Mattis–Mandelstam formula.

6.10.3 Problem 27

Let us introduce new bosonic operators,

$$a_{\eta,q}^{\dagger} = \frac{b_{\eta,\uparrow,q}^{\dagger} + b_{\eta,\downarrow,q}^{\dagger}}{\sqrt{2}}, \quad a_{\eta,q} = \frac{b_{\eta,\uparrow,q} + b_{\eta,\downarrow,q}}{\sqrt{2}},$$

$$d_{\eta,q}^{\dagger} = \frac{b_{\eta,\uparrow,q}^{\dagger} - b_{\eta,\downarrow,q}^{\dagger}}{\sqrt{2}}, \quad d_{\eta,q} = \frac{b_{\eta,\uparrow,q} - b_{\eta,\downarrow,q}}{\sqrt{2}}.$$

$$(6.118)$$

We emphasize that they obey the usual commutation relations,

$$[a_{\eta,q}^{\dagger}, a_{\eta',q'}] = \delta_{\eta,\eta'}\delta_{q,q'}, \qquad [d_{\eta,q}^{\dagger}, d_{\eta',q'}] = \delta_{\eta,\eta'}\delta_{q,q'}.$$
 (6.119)

The bosonic states for operators a^{\dagger} , a and d^{\dagger} , d are independent,

$$[a_{\eta,q}^{\dagger}, d_{\eta',q'}] = 0, \qquad [d_{\eta,q}^{\dagger}, a_{\eta',q'}] = 0.$$
 (6.120)

We note that the operators a^{\dagger} , a corresponds to the total density whereas the operators d^{\dagger} , d describe the spin density. In terms of new operators the Hamiltonian can be rewritten as

$$\mathcal{H}_{LL} = \sum_{\eta,q>0} v_F q d_{\eta,q}^{\dagger} d_{\eta,q} + \sum_{\eta,q>0} \left[(v_F + 2g_4) q a_{\eta,q}^{\dagger} a_{\eta,q} + g_2 (a_{\eta,q}^{\dagger} a_{-\eta,q}^{\dagger} + a_{\eta,q} a_{-\eta,q}) \right]. \tag{6.121}$$

We apply the canonical transformation to the operators a^{\dagger} , a,

$$a_{\eta,q}^{\dagger} = \cosh \theta_q \boldsymbol{\beta}_{\eta,q}^{\dagger} + \sinh \theta_q \boldsymbol{\beta}_{-\eta,q}, \quad a_{\eta,q} = \cosh \theta_q \boldsymbol{\beta}_{\eta,q} + \sinh \theta_q \boldsymbol{\beta}_{-\eta,q}^{\dagger}, \quad (6.122)$$

where

$$\cosh 2\theta_q = \frac{v_F + 2g_4}{u}, \quad \sinh 2\theta_q = -\frac{2g_2}{u}, \quad u = \sqrt{(v_F + 2g_4)^2 - 4g_2^2}.$$
(6.123)

The Hamiltonian, rewritten in new operators, reads

$$\mathcal{H}_{LL} = E_{G} + \sum_{\eta,q>0} v_{F} q d_{\eta,q}^{\dagger} d_{\eta,q} + \sum_{\eta,q>0} u q \, \beta_{\eta,q}^{\dagger} \beta_{\eta,q}, \quad E_{G} = \frac{1}{2} \sum_{q>0} (u - v_{F} - 2g_{4}) q.$$
(6.124)

The disentangling of spin and density channels in the Luttinger liquid Hamiltonian is an example of the spin–charge separation in the strongly correlated systems.

163

6.11 Seminar XI

In this section we present the solutions for Problems Nos. 28 and 29.

6.11.1 Задача 28

Рассмотрим основное состояние одномерной модели Изинга в отсутствии магнитного поля. В основном состоянии все спины ориентированы в одном направлении. Можно рассмотреть возмущение основного состояния. Возбужденное состояние, соответствующее такому возмущению, называется доменной стенкой: некоторые спины ориентированы параллельно исходному направлению, а другие — нет. Существует только один сайт, на котором соседние спины антипараллельны друг другу. Разница между энергией основного состояния и энергией возбужденного состояния с доменной стенкой равна $\Delta E = 2J$. Если имеется n доменных стенок, энергия такой конфигурации будет $\Delta E_n = 2Jn$.

Свободная энергия модели при нулевом магнитном поле имеет вид

$$F = -LT \ln \left(1 + e^{-2\beta J} \right).$$

Это приводит к энергии

$$E = 2LJ \frac{e^{-\beta J}}{e^{\beta J} + e^{-\beta J}}.$$

Таким образом, плотность доменных стенок можно записать как

$$\rho = \frac{E}{2JL} = \frac{1}{e^{2\beta J} + 1}.$$

Отметим, что плотность доменных стенок совпадает с распределением Ферми-Дирака.

6.11.2 Задача 29

Задача по вычислению корреляционной функции ранее в курсе не рассматривалась. Мы не можем использовать свободную энергию для её решения. К счастью, передаточная матрица также может служить для этой цели. Сначала вычислим среднее значение спина в одномерной модели Изинга с периодическими граничными условиями:

$$\langle \sigma_i \rangle = \frac{1}{Z} \sum_{\sigma_1 \dots \sigma_N} \sigma_i e^{-\beta E_{\sigma_1, \dots, \sigma_N}} = \frac{1}{Z} \sum_{\sigma_i} \sigma_i (\mathcal{T}^L)_{\sigma_i, \sigma_i}, \quad Z = \operatorname{tr} \mathcal{T}^L \quad (6.125)$$

где L = N - 1. Как и в лекции, можно переписать последнее выражение в виде следа от матричного произведения:

$$\langle \sigma_i \rangle = \frac{1}{Z} \operatorname{tr} \left[\tau_z \mathcal{T}^L \right] = \frac{1}{Z} \operatorname{tr} \left[\mathcal{U}^{-1} \tau_z \mathcal{U} \Lambda^L \right] = \cos(2\phi)$$
$$= \frac{\sinh(\beta h)}{\sqrt{e^{-4\beta J} + \sinh^2(\beta h)}}.$$
 (6.126)

Матрица τ_z помогает нам вычислить корреляционную функцию,

$$\langle \sigma_i \sigma_{i+n} \rangle = \frac{1}{Z} \operatorname{tr} \left[\tau_z \mathcal{T}^n \tau_z \mathcal{T}^{L-n} \right] = \frac{1}{Z} \operatorname{tr} \left[\mathcal{U}^{-1} \tau_z \mathcal{U} \Lambda^n \mathcal{U}^{-1} \tau_z \mathcal{U} \Lambda^{L-n} \right]$$
$$= \cos^2(2\phi) + \left(\frac{\lambda_-}{\lambda_+} \right)^n \sin^2(2\phi). \tag{6.127}$$

Для физических приложений более интересна так называемая редуцированная корреляционная функция,

$$\langle \langle \sigma_i \sigma_{i+n} \rangle \rangle = \langle \sigma_i \sigma_{i+n} \rangle - \langle \sigma_i \rangle \langle \sigma_{i+n} \rangle = e^{-n \ln(\lambda_+/\lambda_-)} \sin^2(2\phi). \tag{6.128}$$

Убывающий характер этой функции описывает физические свойства системы.

6.12 Seminar XII

In this section we consider Problems Nos. 30, 31, and 32.

6.12.1 Problem 30

The expansion of the thermodynamic potential for the antiferromagnet in the vicinity of the Néel temperature can be written as

$$F = F_0 + AL^2 + BL^4 + D(\mathbf{H}\mathbf{L})^2 + D'H^2L^2 - \frac{\chi_P}{2}H^2 + \frac{\beta}{2}(L_x^2 + L_y^2) - \frac{\gamma}{2}(H_x^2 + H_y^2) - \frac{H^2}{8\pi}.$$
 (6.129)

Here we assume that $A = a(T - T_c)$ and $\beta > 0$ (easy axis). Then at H = 0, we find

$$L_z = \begin{cases} \sqrt{a(T_c - T)/(2B)}, & T < T_c, \\ 0, & T > T_c. \end{cases}$$
 (6.130)

The magnetization is given as

$$M = -\frac{H}{4\pi} - \frac{\partial F}{\partial H}. ag{6.131}$$

For $T > T_c$, in the field parallel to the z axis we find

$$M_z = \chi_z H_z, \qquad \chi_z = \chi_p. \tag{6.132}$$

For $T < T_c$, we obtain

$$M_z = \chi_z H_z, \qquad \chi_z = \chi_p - 2(D + D')L^2 = \chi_p - a(D + D')(T_c - T)/B.$$
 (6.133)

6.12.2 Problem 31

The effective Hamiltonian that describes fluctuations at $T > T_c$ has the form, cf. Eq. (3.42),

$$\mathcal{H}_{\text{eff}} \approx \mathcal{H}_{\text{eff}}^{(2)} = \frac{1}{2} \sum_{\boldsymbol{p}} \varphi_{\boldsymbol{p}} \varphi_{-\boldsymbol{p}} \left(b p^2 + T - T_c \right).$$
 (6.134)

Here we neglect the quartic term in Eq. (3.42). To calculate the correction to the free energy due to fluctuations, we should evaluate the following integral,

$$e^{-\beta\delta F} = \int \prod_{\mathbf{p}} d\varphi_{\mathbf{p}} \ e^{-\beta \mathcal{H}_{\text{eff}}^{(2)}}.$$
 (6.135)

It is a product of the Gaussian integrals. We note that $\varphi_{p} = \varphi_{-p}^{\dagger}$. The result of calculation becomes (within accuracy of some constant),

$$\delta F = \frac{T}{2} \sum_{n} \ln \left(\frac{bp^2 + T - T_c}{T\pi} \right). \tag{6.136}$$

To calculate the correction to the specific heat, we differentiate with respect to the temperature,

$$\delta C_P = -T \frac{\partial^2 \delta F}{\partial^2 T} \simeq \frac{T_c^2}{2} \sum_{\mathbf{p}} \frac{1}{(bp^2 + T - T_c)^2} = \frac{T_c^2 V}{2} \frac{S_d}{(2\pi)^d} \int_0^\infty \frac{dp \ p^{d-1}}{(bp^2 + T - T_c)^2} \\
= -\frac{T_c^2 V}{2(T - T_c)^2} \frac{S_d}{(2\pi)^d} \frac{(d-2)\pi}{4\sin\left(\frac{\pi d}{2}\right)} \left(\frac{T - T_c}{b}\right)^{d/2}.$$
(6.137)

Here S_d is the area of unit sphere in the d-dimensional space. We note that, for d > 4, δC_P vanishes as $T \to T_c$. For d < 4, δC_P diverges as the temperature approaches T_c .

6.12.3 Problems 32

Before calculating the order parameter, we find the following average $(T > T_c)$

$$\langle \varphi_{\mathbf{k}} \varphi_{\mathbf{q}} \rangle = \frac{\int \prod_{\mathbf{p}} d\varphi_{\mathbf{p}} \varphi_{\mathbf{k}} \varphi_{\mathbf{q}} e^{-\beta \mathcal{H}_{\text{eff}}^{(2)}}}{\int \prod_{\mathbf{p}} d\varphi_{\mathbf{p}} e^{-\beta \mathcal{H}_{\text{eff}}^{(2)}}} = \frac{\delta_{\mathbf{k}, -\mathbf{q}} T_c}{bq^2 + T - T_c}.$$
 (6.138)

We note that $G(\mathbf{x}) = \langle \varphi((\mathbf{x}))\varphi(0) \rangle = \sum_{\mathbf{p}} e^{i\mathbf{p}\mathbf{x}} \langle \varphi_{\mathbf{p}}\varphi_{-\mathbf{p}} \rangle$. Therefore, we find,

$$\langle \varphi^2 \rangle = G(0) = \frac{S_d V T_c}{(2\pi)^d} \int_0^\infty \frac{dp \ p^{d-1}}{bp^2 + T - T_c} = \frac{S_d}{(2\pi)^d} \frac{\pi V T_c (T - T_c)^{d/2 - 1}}{2 \sin\left(\frac{\pi d}{2}\right) b^{d/2}}.$$
 (6.139)

6.13 Seminar XIII

In this section we solve Problems Nos. 33 and 34.

6.13.1 Problem 33

The scaling dimension of thermodynamic potential δF is $\Delta_F = d$. Therefore, one can write,

$$\delta F = t^{d/\Delta_t} f\left(h t^{-\Delta_h/\Delta_t}\right). \tag{6.140}$$

Using the relation $\varphi = -\frac{\partial F}{\partial h}$, we have $\Delta_{\varphi} = d - \Delta_h$. Next, using the relation $C_P = T_c \frac{\partial^2 \delta F}{\partial^2 t}$, one can note that (at zero field) $\alpha = 2 - d/\Delta_t$. This leads to the relation $\nu d = 2 - \alpha$. For $t \to 0$, we should have $F \propto t^{d/\Delta t} (ht^{-\Delta_h/\Delta_t})^{-\varepsilon}$ since $C_P \propto h^{-\varepsilon}$. Hence we obtain the relation $\alpha \mu = \nu \varepsilon$.

6.13.2 Problem 34

For the n-component field φ , we have the following effective Hamiltonian,

$$\mathcal{H}_{\text{eff}}[\varphi] = \frac{1}{2} \int d^d \mathbf{r} \left[\tau \varphi^2 + (\nabla \varphi)^2 + \frac{\lambda}{2} (\varphi^2)^2 \right]. \tag{6.141}$$

Our aim is to perform an integral over the modes with the momenta between Λ and $\Lambda' = \Lambda/u$. Splitting on the fast and slow components in the same way as

in the lecture, we find the following expression for the effective Hamiltonian,

$$\mathcal{H}_{\text{eff}}[\varphi] \approx \mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] + \mathcal{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}] + \mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}},
\mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] = \frac{1}{2} \int d^d \boldsymbol{r} \left[\tau \underline{\varphi}^2 + (\nabla \underline{\varphi})^2 + \frac{\lambda}{2} (\underline{\varphi}^2)^2 \right],
\mathcal{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}] = \frac{1}{2} \int d^d \boldsymbol{r} \left[\tau \overline{\varphi}^2 + (\nabla \overline{\varphi})^2 \right],
\mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}} = \frac{\lambda}{4} \int d^d \boldsymbol{r} \left[2(\underline{\varphi}^2)(\overline{\varphi}^2) + 4(\underline{\varphi}\overline{\varphi})^2 \right].$$
(6.142)

We have neglected the terms vanishing due to fast oscillations after integration over the whole space. Also we assume that the fast component $\overline{\varphi}$ is small. So, the term proportional to λ can be omitted in the effective Hamiltonian for $\overline{\varphi}$, $\mathcal{H}_{\mathrm{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}]$. Now we should take an average over $\mathcal{H}_{\mathrm{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}]$. This produces the correction to $\mathcal{H}_{\mathrm{eff}}[\underline{\varphi}]$. The correction can be written as,

$$e^{-\delta \mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]/T} = \int D[\overline{\varphi}] \, e^{-(\mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}} + \mathcal{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}])/T} / \int D[\overline{\varphi}] \, e^{-\mathcal{H}_{\text{eff}}^{(0)}[\overline{\varphi}]/T} \qquad (6.143)$$

Hence, to second order in λ , we find

$$\delta \mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] = \langle \mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}} \rangle - \frac{\beta}{2} \langle \langle (\mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}})^2 \rangle \rangle. \tag{6.144}$$

Here $\langle \langle (\mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}})^2 \rangle \rangle = \langle (\mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}})^2 \rangle - \langle \mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}} \rangle^2$. The average of interaction term is given as

$$\langle \mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}} \rangle = \frac{\lambda(n+2)}{2} \int d^d \mathbf{r} \underline{\boldsymbol{\varphi}}^2 G_{\overline{\varphi}}(\mathbf{0}).$$
 (6.145)

Here $\langle \overline{\varphi}_i(\mathbf{r}) \overline{\varphi}_j(\mathbf{r}') \rangle = \delta_{ij} G_{\overline{\varphi}}(\mathbf{r} - \mathbf{r}')$. The other term can be found as

$$\langle \langle (\mathcal{H}_{\text{eff}}^{\text{int}})^2 \rangle \rangle = \frac{\lambda^2 (n+8)}{2} \int d^d \mathbf{r} \int d^d \mathbf{r}' (\underline{\boldsymbol{\varphi}}^2(\mathbf{r}))^2 G_{\overline{\boldsymbol{\varphi}}}^2(\mathbf{r}'). \tag{6.146}$$

Therefore, we reproduce the same expression for $\mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}] + \delta \mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]$ as for $\mathcal{H}_{\text{eff}}[\underline{\varphi}]$ but the coupling constants are different,

$$\tau \to \tau(l) = e^{2l}\tau + (n+2)\lambda e^{2l}G_{\overline{\varphi}}(\mathbf{0}),$$

$$\lambda \to \lambda(l) = e^{(4-d)l}\lambda - (n+8)\beta \lambda^2 e^{(4-d)l} \int d^d \mathbf{r}' G_{\overline{\varphi}}^2(\mathbf{r}').$$
(6.147)

Note here that we have used the same choice of exponent $\rho = (d+2)/2$ as in the Lecture. We remind that $u = e^l$. Now we calculate the integrals over the Green's functions,

$$G_{\overline{\varphi}}(\mathbf{0}) = \int \frac{d^d \mathbf{k}}{(2\pi)^d} G_{\overline{\varphi}}(\mathbf{k}) = \frac{S_d T}{(2\pi)^d} \int_{\Lambda/u}^{\Lambda} \frac{k^{d-1} dk}{k^2 + \tau} \approx \frac{S_d}{(2\pi)^d} \frac{T\Lambda^d}{\Lambda^2 + \tau} l,$$

$$\int d^d \mathbf{r}' G_{\overline{\varphi}}^2(\mathbf{r}') = \int \frac{d^d \mathbf{k}}{(2\pi)^d} G_{\overline{\varphi}}^2(\mathbf{k}) = \frac{S_d T^2}{(2\pi)^d} \int_{\Lambda/u}^{\Lambda} \frac{k^{d-1} dk}{(k^2 + \tau)^2} \approx \frac{S_d}{(2\pi)^d} \frac{T^2 \Lambda^d}{(\Lambda^2 + \sqrt{\epsilon})^2 148} l.$$

Then we substitute this expression into the previous equation. Also we will introduce new notations, $\tilde{\tau} = \tau/\Lambda^2$ and $\tilde{\lambda} = \lambda T \Lambda^{d-4} S_d/(2\pi)^d$. Then, expanding to lowest order in l, we find,

$$\tilde{\tau}(l) = \tilde{\tau} + \left(2\tilde{\tau} + \frac{(n+2)\tilde{\lambda}}{1+\tilde{\tau}}\right)l, \quad \tilde{\lambda}(l) = \tilde{\lambda} + \left((4-d)\tilde{\lambda} - \frac{(n+8)\tilde{\lambda}^2}{(1+\tilde{\tau})^2}\right)l. \tag{6.149}$$

These relations can be represented in the form of the renormalization group equations,

$$\frac{d\tilde{\tau}}{dl} = 2\tilde{\tau} + \frac{(n+2)\tilde{\lambda}}{1+\tilde{\tau}}, \qquad \frac{d\tilde{\lambda}}{dl} = (4-d) - \frac{(n+8)\tilde{\lambda}^2}{(1+\tilde{\tau})^2}.$$
 (6.150)

6.14 Seminar XIV

In this section we consider Problems Nos. 35 and 36.

6.14.1 Problem 35

Let us rewrite the difference between the ground state energy for odd and even sectors as

$$\mathcal{E}_{o}^{(g)} - \mathcal{E}_{e}^{(g)} = 2h + 2\sum_{n=1}^{N/2} \left(\sqrt{h^2 + J^2 - 2hJ \cos \frac{2\pi n}{N} \cos \frac{\pi}{N} - 2hJ \sin \frac{2\pi n}{N} \sin \frac{\pi}{N}} - \sqrt{h^2 + J^2 - 2hJ \cos \frac{2\pi n}{N}} \right) \xrightarrow{N \to \infty} 2h - \frac{2\pi}{N} \sum_{n=1}^{N/2} \frac{hJ \sin \frac{2\pi n}{N}}{\sqrt{h^2 + J^2 - 2hJ \cos \frac{2\pi n}{N}}}$$

$$= 2h - \int_{0}^{\pi} dp \frac{\sin p}{\sqrt{h^2 + J^2 - 2hJ \cos p}} = h - J + |h - J|$$

$$= \begin{cases} 0, & h \leq J, \\ 2(h - J), & h > J. \end{cases}$$
(6.151)

6.14.2 Problem 36

In order to derive the result (3.94) for $\langle \sigma_i^x \rangle$ we will use the following equality,

$$\lim_{k \to \infty} \langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle \to \langle \sigma_j^x \rangle^2. \tag{6.152}$$

Let us introduce to fermionic operators

$$A_j = a_j^{\dagger} + a_j, \quad B_j = a_j^{\dagger} - a_j.$$
 (6.153)

We note that $A_j^2 = 1$ and $B_j^2 = -1$. Essentially, operators A_j and iB_j are operators of Majorana fermions. Then, we find

$$\langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle = \langle A_1 K_k A_k \rangle = \langle B_1 A_2 B_2 \dots A_{k-1} B_{k-1} A_k \rangle \tag{6.154}$$

Here we used that $K_k = \prod_{j=1}^{k-1} (1-2n_j) = \prod_{j=1}^{k-1} A_j B_j$. The idea to compute (6.154) is based on application of the Wick theorem (since the Hamiltonian (3.89) is quadratic in terms of quasiparticle creation and annihilation operators. In what follows we shall work in the sector with even number of quasiparticles (since it is the ground state for all magnitudes of h).

Let us first compute the pair averages of the fermionic operators a_j^{\dagger} and a_j . We find

$$\langle a_j^{\dagger} a_k \rangle = \frac{1}{N} \sum_{p,p'} e^{-ipj+ip'k} \langle (\cos \theta_p \alpha_p^{\dagger} + i \sin \theta_p \alpha_{-p}) (\cos \theta_{p'} \alpha_{p'} - i \sin \theta_{p'} \alpha_{-p'}^{\dagger}) \rangle$$

$$= \frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k)} G_p, \qquad G_p = \frac{1}{2} - \frac{\cos 2\theta_p}{2} \left[1 - 2f_F(E_p) \right]. \tag{6.155}$$

In a similar way we obtain

$$\langle a_j a_k^{\dagger} \rangle = \frac{1}{N} \sum_p e^{-ip(j-k)} [1 - G_p],$$
 (6.156)

and

$$\langle a_j^{\dagger} a_k^{\dagger} \rangle = \frac{1}{N} \sum_p e^{-ip(j-k)} F_p, \qquad \langle a_j a_k \rangle = -\frac{1}{N} \sum_p e^{-ip(j-k)} F_p,$$

$$F_p = \frac{i \sin 2\theta_p}{2} \Big[1 - 2f_F(E_p) \Big]. \tag{6.157}$$

Now we can compute the pair correlation functions of A and B operators. We find

$$\langle A_{j}A_{k}\rangle = \frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k)} \Big[F_{p} - F_{p} + G_{p} + 1 - G_{p} \Big] = \delta_{jk},$$

$$\langle B_{j}B_{k}\rangle = \frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k)} \Big[F_{p} - F_{p} - G_{p} - 1 + G_{p} \Big] = -\delta_{jk},$$

$$\langle B_{j}A_{k}\rangle = \frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k)} \Big[2F_{p} + 2G_{p} - 1 \Big]$$

$$= -\frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k) - 2\theta_{p}} \Big[1 - 2f_{F}(E_{p}) \Big] \equiv M_{jk},$$

$$\langle A_{j}B_{k}\rangle = \frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k)} \Big[2F_{p} - 2G_{p} + 1 \Big] \equiv -M_{kj}.$$
(6.158)

Armed with the above expressions for A and B correlation functions, let us compute the average of two spins on the neighboring sites:

$$\langle \sigma_1^x \sigma_2^x \rangle = \langle B_1 A_2 \rangle = M_{12}. \tag{6.159}$$

Next, we find

$$\langle \sigma_1^x \sigma_3^x \rangle = \langle B_1 A_2 B_2 A_3 \rangle = \langle B_1 A_2 \rangle \langle B_2 A_3 \rangle + \langle B_1 A_3 \rangle \langle A_2 B_2 \rangle$$

$$= M_{12} M_{23} - M_{13} M_{22} = \begin{vmatrix} M_{12} & M_{13} \\ M_{22} & M_{23} \end{vmatrix}. \tag{6.160}$$

We note that in the product of A and B operators all A operators are at different sites. The same holds for B operators. Therefore, the expression after application of the Wick theorem contains the function M_{jk} alone.

Next, we obtain

$$\langle \sigma_{1}^{x} \sigma_{4}^{x} \rangle = \langle B_{1} A_{2} B_{2} A_{3} B_{3} A_{4} \rangle = \langle B_{1} A_{2} \rangle \left[\langle B_{2} A_{3} \rangle \langle B_{3} A_{4} \rangle + \langle B_{2} A_{4} \rangle \langle A_{3} B_{3} \rangle \right]$$

$$+ \langle B_{1} A_{3} \rangle \left[\langle A_{2} B_{2} \rangle \langle B_{3} A_{4} \rangle - \langle A_{2} B_{3} \rangle \langle B_{2} A_{4} \rangle \right] + \langle B_{1} A_{4} \rangle \left[\langle A_{2} B_{2} \rangle \langle A_{3} B_{3} \rangle \right]$$

$$+ \langle A_{2} B_{3} \rangle \langle B_{2} A_{3} \rangle = M_{12} [M_{23} M_{34} - M_{24} M_{33}] - M_{13} [M_{22} M_{34} - M_{32} M_{24}]$$

$$+ M_{14} [M_{22} M_{23} - M_{32} M_{23}] = \begin{vmatrix} M_{12} & M_{13} & M_{14} \\ M_{22} & M_{23} & M_{24} \\ M_{32} & M_{33} & M_{34} \end{vmatrix} .$$

$$(6.161)$$

For arbitrary k > 1 the structure of the pair spin correlation function is clear,

$$\langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle = \begin{vmatrix} M_{12} & M_{13} & \dots & M_{1k} \\ M_{22} & M_{23} & \dots & M_{2k} \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ M_{k-1,2} & M_{k-1,2} & \dots & M_{k-1,k} \end{vmatrix}.$$
 (6.162)

Now let us rewrite M_{jk} in a more convenient form,

$$M_{jk} = \frac{1}{N} \sum_{p} e^{-ip(j-k+1)} X_{p} \equiv \tilde{X}_{j-k+1},$$

$$X_{p} = \sqrt{\frac{1 - ze^{ip}}{1 - ze^{-ip}}} \tanh \left[\frac{J}{T} \sqrt{(1 - ze^{ip})(1 - ze^{-ip})} \right]. \tag{6.163}$$

Here we introduce z = h/J. Then the pair spin correlation function acquires the form of the Toeplitz determinant,

$$\langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle = \begin{vmatrix} \tilde{X}_0 & \tilde{X}_{-1} & \dots & \tilde{X}_{-(k-2)} \\ \tilde{X}_1 & \tilde{X}_0 & \dots & \tilde{X}_{-(k-3)} \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ \tilde{X}_{k-2} & \tilde{X}_{k-3} & \dots & \tilde{X}_0 \end{vmatrix} \equiv \det \hat{X}_{k-1}.$$

$$(6.164)$$

Let us check the above result setting h=0. Then, we obtain $\tilde{X}_j=\tanh(J/T)\delta_{j0}$. Such that $\langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle = \exp[(k-1)\ln\tanh(J/T)]$. It is the result we derived in the classical one-dimensional Ising model.

In order to compute the Toeplitz determinant in the limit $k \to \infty$ and $N \to \infty$, we employ the second Szego's theorem. Let us introduce the quantity

$$\lambda_j = \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{2\pi} e^{-ijp} \ln X_p, \quad j \in \mathbb{Z}.$$
 (6.165)

Then the Szego's theorem suggests

$$\lim_{k \to \infty} \langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle \simeq \exp\left[k\lambda_0 + \sum_{j=1}^{\infty} j\lambda_j \lambda_{-j}\right]. \tag{6.166}$$

In order to compute λ_i we use the following representation

$$\lambda_{j} = \frac{1}{2} \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{2\pi} \left[e^{-ijp} - e^{ijp} \right] \ln(1 - ze^{ip}) + \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{2\pi} e^{-ijp} \times \ln \tanh \left[\frac{J}{T} \sqrt{(1 - ze^{ip})(1 - ze^{-ip})} \right].$$
 (6.167)

At first, we note that at T=0 we find $\lambda_0=0$. At nonzero temperature, T>0, we find $\lambda_0<0$ (see Fig. 6.2). It implies immediately, that $\langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle \to 0$ at $k\to\infty$ for T>0. In other words, at nonzero temperature, T>0, $\langle \sigma_j^x \rangle = 0$, i.e. there is no phase transition. We note that $1/|\lambda_0|$ is nothing but the correlation length. The correlation length has a cusp at h=J.

In order to compute λ_j at T=0, we note that $\lambda_{-j}=-\lambda_j$. Then for z<1, we find for j>0,

$$\lambda_{j} = \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{4\pi} \left[e^{-ijp} - e^{ijp} \right] \ln(1 - ze^{ip}) = \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{4\pi} \left[e^{ijp} - e^{-ijp} \right] \sum_{k=1}^{\infty} \frac{z^{k} e^{ikp}}{k} = -\frac{z^{j}}{(6.168)}$$

Then, we obtain

$$\sum_{j=1}^{\infty} j\lambda_j \lambda_{-j} = -\sum_{j=1}^{\infty} \frac{z^{2j}}{4j} = \frac{1}{4} \ln(1 - z^2).$$
 (6.169)

Hence, for z < 1 and T = 0, we find

$$\langle \sigma_j^x \rangle = \left(\lim_{k \to \infty} \langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle \right)^{1/2} = (1 - z^2)^{1/8}. \tag{6.170}$$

For z > 1, we proceed as follows (j > 0),

$$\lambda_{j} = \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{4\pi} \left[e^{-ijp} - e^{ijp} \right] \left[\ln z + ip + i\pi + \ln(1 - e^{-ip}/z) \right] = \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{2\pi} p \sin(pj)$$
$$+ \int_{-\pi}^{\pi} \frac{dp}{4\pi} \left[e^{ijp} - e^{-ijp} \right] \sum_{k=1}^{\infty} \frac{z^{-k} e^{-ikp}}{k} = \frac{(-1)^{j-1}}{j} + \frac{z^{-j}}{2j}. \tag{6.171}$$

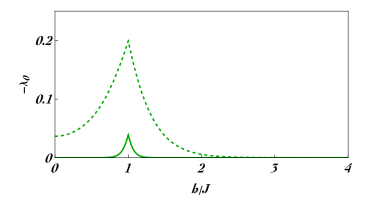


Рис. 6.2: The inverse correlation length at T > 0 as a function of the ratio h/J. The solid curve is for T/J = 0.1 and the dashed curve is for T/J = 0.5.

Then, we obtain

$$\sum_{j=1}^{\infty} j\lambda_j \lambda_{-j} = -\sum_{j=1}^{\infty} j\lambda_j^2 = -\sum_{j=1}^{\infty} \frac{1}{j} \left[1 - z^{-j} + z^{-2j}/4 \right] = -\infty.$$
 (6.172)

Hence, for z > 1 and T = 0, we find

$$\langle \sigma_j^x \rangle = \left(\lim_{k \to \infty} \langle \sigma_1^x \sigma_k^x \rangle \right)^{1/2} = 0.$$
 (6.173)

6.15 Seminar XV

In this section we consider Problems Nos. 37, 38, and 39.

6.15.1 Problem 37

The correlation function $\langle \cos(\theta_0 - \theta_n) \rangle$ is determined as

$$\langle \cos(\theta_{\mathbf{0}} - \theta_{\mathbf{n}}) \rangle = \left(\prod_{l} \int_{0}^{2\pi} \frac{d\theta_{l}}{2\pi} \right) \cos(\theta_{\mathbf{0}} - \theta_{\mathbf{n}}) \exp \left[\beta J \sum_{\langle jk \rangle} \cos(\theta_{j} - \theta_{k}) \right]$$

$$/ \left(\prod_{l} \int_{0}^{2\pi} \frac{d\theta_{l}}{2\pi} \right) \exp \left[\beta J \sum_{\langle jk \rangle} \cos(\theta_{j} - \theta_{k}) \right].$$
(6.174)

Let us rewrite this expression as an expression on the dual lattice in a way analogous to Eq. (3.110). Then, we find

$$\langle \cos(\theta_{\mathbf{0}} - \theta_{\mathbf{n}}) \rangle = \sum_{\{s_{l}\}} \prod_{\langle ll' \rangle} I_{|s_{l} - s_{l'} + \Delta_{ll'}|}(\beta J) / \sum_{\{s_{l}\}} \prod_{\langle ll' \rangle} I_{|s_{l} - s_{l'}|}(\beta J). \quad (6.175)$$

Here s_l is an integer number and $\Delta_{< ll'>} = 1$ if the link between the sites l and l' on the dual lattice is crossed by the path from point 0 to point n. Otherwise, $\Delta_{< ll'>} = 0$. We note that this path can be arbitrary. The result is independent of the particular path choice. At high temperatures $T \gg J$, one can use the following expansion for the modified Bessel function, $I_{|s|}(z) = (z/2)^{|s|}/(|s|!)$ at $z \ll 1$. Then, as it follows from Eq. (6.175), the contribution lowest in powers βJ to the correlation function $\langle \cos(\theta_0 - \theta_n) \rangle$ will be determined by the shortest path between points 0 and n. Each link of this path has $\Delta_{< ll'>} = 1$ and, thus, contributes a factor $\beta J/2$. Therefore, we find

$$\langle \cos(\theta_0 - \theta_n) \rangle = (\beta J/2)^{N_{\text{links}}},$$
 (6.176)

where N_{links} is the number of shortest path links between the points **0** and \boldsymbol{n} .

6.15.2 Problem 38

In this problem we calculate the integral over $\tilde{\theta}_l$ in expression (3.114) from the main part of Lectures. Let us write,

$$Z = \sum_{\{m_{\boldsymbol{l}}\}} \prod_{\boldsymbol{l}} \left(\int d\tilde{\theta}_{\boldsymbol{l}} \right) \exp\left[-\beta F_0(\tilde{\theta}, m) \right],$$

$$F_0(\tilde{\theta}, m) = \frac{J}{2} \sum_{\langle \boldsymbol{l}, \boldsymbol{l}' \rangle} (\tilde{\theta}_{\boldsymbol{l}} - \tilde{\theta}_{\boldsymbol{l}'})^2 - i2\pi J \sum_{\boldsymbol{l}} m_{\boldsymbol{l}} \tilde{\theta}_{\boldsymbol{l}}. \tag{6.177}$$

In order to calculate this integral, let us consider a shift of integration variables: $\tilde{\theta}_l \mapsto \tilde{\theta}_l + a_l$. We should find such variables a_l which eliminate the terms linearly dependent on $\tilde{\theta}_l$. After such transformation the free energy becomes

$$F_{0}(\tilde{\theta}, m) \mapsto F(a, \tilde{\theta}, m) = F_{0}(\tilde{\theta}, 0) + F_{0}(a, m) + F_{1}(a, \tilde{\theta}, m),$$

$$F_{1}(a, \tilde{\theta}, m) = J \sum_{\langle \mathbf{l}, \mathbf{l}' \rangle} (\tilde{\theta}_{\mathbf{l}} - \tilde{\theta}_{\mathbf{l}'}) (a_{\mathbf{l}} - a_{\mathbf{l}'}) - i2\pi J \sum_{\mathbf{l}} m_{\mathbf{l}} \tilde{\theta}_{\mathbf{l}}$$

$$= 2J \sum_{\langle \mathbf{l}, \mathbf{l}' \rangle} \tilde{\theta}_{\mathbf{l}} (a_{\mathbf{l}} - a_{\mathbf{l}'} - i\pi m_{\mathbf{l}}). \tag{6.178}$$

So, we attempt to find variables a_l nullifying F_1 . For the square lattice, we should solve the following set of equations

$$4a_{j,k} - a_{j+1,k} - a_{j-1,k} - a_{j,k-1} - a_{j,k+1} = 4i\pi m_{j,k}.$$
 (6.179)

In order to solve the above equations, we use the periodic boundary conditions. We introduce the Green's function, determined as

$$4G_{j,k} - G_{j+1,k} - G_{j-1,k} - G_{j,k-1} - G_{j,k+1} = \delta_{j,0}\delta_{k,0}. \tag{6.180}$$

Performing the Fourier transform,

$$G_{j,k} = \int_{0}^{2\pi} \frac{dq_x dq_y}{(2\pi)^2} e^{iq_x a j} e^{iq_y a k} G(q_x, q_y), \tag{6.181}$$

we obtain

$$G(q_x, q_y) = \frac{1}{4 - 2\cos(q_x \mathbf{a}) - 2\cos(q_y \mathbf{a})}.$$
 (6.182)

The integral over q has logarithmic divergence. The latter is associated with an existence of zero mode (translation) in the operator (6.179). Performing the integral over q, we find

$$G_{j,k} = \frac{1}{2\pi} \ln \left(\frac{L}{r_{jk}} \right) \tag{6.183}$$

where L is a typical size of the system and $r_{jk} = a\sqrt{j^2 + k^2}$ is the distance between the origin (0,0) and the point (j,k). With the help of the Green's function G we can find a_l satisfying Eq. (6.179) as

$$a_{\boldsymbol{l}} = \sum_{\boldsymbol{l'}} G(|\boldsymbol{l} - \boldsymbol{l'}|) m_{\boldsymbol{l'}}. \tag{6.184}$$

Hence, we obtain

$$Z = \prod_{l} \left(\int d\tilde{\theta}_{l} \right) \exp \left[-\beta F_{0}(\tilde{\theta}, 0) \right] \sum_{\{m_{l}\}} \exp \left[-2\pi J \beta \sum_{l,l'} m_{l} m_{l'} \ln \frac{L}{|l - l'|} \right]$$

$$\equiv Z_{0} \sum_{\{m_{l}\}} \exp \left[-2\pi J \beta \ln \frac{L}{r_{v}} \left(\sum_{l} m_{l} \right)^{2} - 2\pi J \beta \ln \frac{r_{v}}{a} \sum_{l} m_{l}^{2} \right]$$

$$-2\pi J \beta \sum_{l \neq l'} m_{l} m_{l'} \ln \frac{r_{v}}{|l - l'|} . \tag{6.185}$$

Here the length scales satisfy $L\gg r_v\gg$ a, where r_v is a typical distance between vortices. In the limit $\beta J\gg 1$, the first two terms should acquire the minimal possible values so $\sum_{l}m_{l}=0$ and each $m_{l}=\pm 1$.

Now let us demonstrate that with the constraint $\sum_{l} m_{l} = 0$ we obtain exactly the same form for the partition function as given by Eq. (3.116). Let us incorporate this constraint into Eq. (3.115), then we find

$$Z = \int_{0}^{2\pi} \frac{ds}{2\pi} \sum_{\{m_{l}\}} \prod_{l} \left(\int_{-\infty}^{\infty} d\theta_{l} y^{m_{l}^{2}} e^{2\pi i s m_{l}} e^{2\pi i \beta J \theta_{l} m_{l}} \right) \exp\left[-\frac{\beta J}{2} \sum_{\langle u' \rangle} (\theta_{l} - \theta_{l'})^{2} \right].$$
(6.186)

Performing summation over m_l , we find

$$Z = \int_{0}^{2\pi} \frac{ds}{2\pi} \prod_{l} \left(\int_{-\infty}^{\infty} d\theta_{l} \, \vartheta_{3} \left(\pi \beta J \theta_{l} + \pi s, y \right) \right) \exp \left[-\frac{\beta J}{2} \sum_{\langle ll' \rangle} (\theta_{l} - \theta_{l'})^{2} \right]$$
(6.187)

Shifting integration variables $\theta_l \to \theta_l - s/(\beta J)$, we obtain the expression (3.116).

6.15.3 Problem 39

The action S is determined as, see Eq. (3.118):

$$S = \beta \mathcal{H}_{\text{eff}} = \frac{\beta J}{2} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2 - 2\beta \tilde{y} \int d^2 \mathbf{r} \cos(2\pi \beta J \theta).$$
 (6.188)

In order to derive the RG equations, let us choose the convenient variables. We denote $2\pi\beta J = g$ and $2\tilde{y}\beta = u$. Also we rescale $\theta: \theta \to \theta/g$. Then we find

$$S = \frac{1}{4\pi g} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta)^2 - u \int d^2 \mathbf{r} \cos(\theta).$$
 (6.189)

The original field θ is determined as

$$\theta(\mathbf{r}) = \sum_{|\mathbf{p}| < \Lambda} \theta_{\mathbf{p}} e^{i\mathbf{p}\mathbf{r}}, \tag{6.190}$$

where $\Lambda \sim 1/a$ stands for the ultra-violet cut off. Let us split the field θ into the slow and fast components, $\theta = \theta_s + \theta_f$,

$$\theta_s(\mathbf{r}) = \sum_{|\mathbf{p}| < \Lambda'} \theta_{\mathbf{p}} e^{i\mathbf{p}\mathbf{r}}, \qquad \theta_f(\mathbf{r}) = \sum_{\Lambda > |\mathbf{p}| > \Lambda'} \theta_{\mathbf{p}} e^{i\mathbf{p}\mathbf{r}}.$$
 (6.191)

Expanding S in the fast component θ_f to second order, we derive the following action:

$$S \simeq \frac{1}{4\pi g} \int d^2 \mathbf{r} \left[(\nabla \theta_s)^2 + (\nabla \theta_f)^2 \right] - u \int d^2 \mathbf{r} \left[\cos \theta_s - \theta_f \sin \theta_s - \frac{\theta_f^2}{2} \cos \theta_s \right].$$
(6.192)

The term $-\sin(\theta_s)\theta_f$ is insignificant since it is a product of slow and fast modes. Omitting this term, we find the action for the slow modes,

$$S_{\Lambda'} = \frac{1}{4\pi g_{\Lambda}} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta_s)^2 - u \int d^2 \mathbf{r} \cos(\theta_s) + \delta S_{\Lambda'}, \qquad (6.193)$$

where

$$\delta S_{\Lambda'} \approx \langle S_{\text{int}} \rangle - \frac{1}{2} \langle \langle S_{\text{int}}^2 \rangle \rangle, \qquad S_{\text{int}} = -\frac{u}{2} \int d^2 \mathbf{r} \ \theta_f^2 \cos \theta_s,$$

$$\langle A \rangle = \int D[\theta_f] \ A[\theta_f] \ e^{-\frac{1}{4\pi g_{\Lambda}} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta_f)^2} / \int D[\theta_f] \ e^{-\frac{1}{4\pi g_{\Lambda}} \int d^2 \mathbf{r} (\nabla \theta_f)^2}. \quad (6.194)$$

Next, we find several averages. At first, we get

$$\langle S_{\text{int}} \rangle = \frac{u}{2} \int d^2 \mathbf{r} \, \langle \theta_f^2 \rangle \cos \theta_s = \frac{u}{2} \int d^2 \mathbf{r} \, G(0) \cos \theta_s = \frac{gu}{4\pi} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda'} \int d^2 \mathbf{r} \, \cos \theta_s.$$
(6.195)

Here

$$G(r) = \langle \theta_f(\mathbf{r})\theta_f(0) \rangle = 2\pi g \int_{\Lambda' < q < \Lambda} \frac{d^2 \mathbf{q}}{(2\pi)^2} \frac{e^{-i\mathbf{q}\mathbf{r}}}{q^2}.$$
 (6.196)

In particular, we find $G(0) = g \ln \Lambda / \Lambda'$. Thus the average $\langle S_{\text{int}} \rangle$ entails the renormalization of the parameter u,

$$u_{\Lambda'} = u_{\Lambda} + \frac{1}{2} g_{\Lambda} u_{\Lambda} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda'}.$$
 (6.197)

The second average is more complicated,

$$\langle\langle S_{\text{int}}^{2}\rangle\rangle = \frac{u^{2}}{4} \int d^{2}\boldsymbol{r_{1}}d^{2}\boldsymbol{r_{2}} \cos\theta_{s}(\boldsymbol{r_{1}})\cos\theta_{s}(\boldsymbol{r_{2}})\langle\langle\theta_{f}^{2}(\boldsymbol{r_{1}})\theta_{f}^{2}(\boldsymbol{r_{2}})\rangle\rangle = \frac{u^{2}}{2} \int d^{2}\boldsymbol{r_{1}}d^{2}\boldsymbol{r_{2}}$$

$$\times \cos\theta_{s}(\boldsymbol{r_{1}})\cos\theta_{s}(\boldsymbol{r_{2}})G^{2}(\boldsymbol{r_{1}}-\boldsymbol{r_{2}}) = \frac{u^{2}}{2} \int \frac{d^{2}\boldsymbol{q}d^{2}\boldsymbol{k}}{(2\pi)^{4}}[\cos\theta_{s}]_{\boldsymbol{q}}[\cos\theta_{s}]_{-\boldsymbol{q}}$$

$$\times G(\boldsymbol{k})G(\boldsymbol{k}+\boldsymbol{q}). \tag{6.198}$$

Let us compute the integral over k at $q \to 0$:

$$\int_{\Lambda' < k < \Lambda} \frac{d^2 \mathbf{k}}{(2\pi)^2} G(\mathbf{k}) G(\mathbf{k} + \mathbf{q}) = (2\pi g)^2 \int_{\Lambda' < k < \Lambda} \frac{d^2 \mathbf{k}}{(2\pi)^2} \frac{1}{k^2 (\mathbf{k} + \mathbf{q})^2}$$

$$\simeq 2\pi g^2 \left[\frac{1}{2\Lambda'^2} - \frac{1}{2\Lambda^2} + \frac{q^2}{4\Lambda'^4} - \frac{q^2}{4\Lambda^4} \right]$$

$$\simeq 2\pi g^2 \left[\frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda^3} + \frac{q^2 (\Lambda - \Lambda')}{\Lambda^5} \right]$$
(6.199)

Hence, we obtain

$$\langle\langle S_{\text{int}}^{2}\rangle\rangle = \frac{\pi g^{2} u^{2}}{2} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda^{3}} \int d^{2} \boldsymbol{r} \cos^{2} \theta_{s} + \frac{\pi g^{2} u^{2}}{2} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda^{5}} \int d^{2} \boldsymbol{r} (\nabla \cos \theta_{s})^{2}$$

$$= \frac{\pi g^{2} u^{2}}{2} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda^{3}} \int d^{2} \boldsymbol{r} \cos^{2} \theta_{s} + \frac{\pi g^{2} u^{2}}{4} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda^{5}} \int d^{2} \boldsymbol{r} [1 - \cos(2\theta_{s})] (\nabla \theta_{s})^{2}.$$
(6.200)

Therefore, $\langle\langle S_{\rm int}^2\rangle\rangle$ contributes to the kinetic term, $(\nabla\theta)^2$. We note that there are additional terms generated in the course of the renormalization group procedure. One can check that these terms do not change the critical behavior of the model. Thus, we obtain the following two relations,

$$u_{\Lambda'} = u_{\Lambda} + \frac{g_{\Lambda} u_{\Lambda}}{2} \ln \left(\frac{\Lambda}{\Lambda'} \right), \qquad \frac{1}{g_{\Lambda'}} = \frac{1}{g_{\Lambda}} - \frac{\pi^2 u_{\Lambda}^2 g_{\Lambda}^2}{2} \frac{\Lambda - \Lambda'}{\Lambda^5}.$$
 (6.201)

In order to represent the above relations as some RG equation, we introduce $\gamma_{\Lambda} = u_{\Lambda}/\Lambda^2$ and $l = -\ln \Lambda$. Then, one can write

$$\frac{\partial \gamma}{\partial l} = \left(2 - \frac{g}{2}\right)\gamma, \qquad \frac{\partial g}{\partial l} = -\frac{\pi^2 \gamma^2 g^4}{2}.$$
 (6.202)

Equivalently, we can rewrite the above equations as

$$\frac{\partial y}{\partial l} = -xy, \qquad \frac{\partial x}{\partial l} = -y^2.$$
 (6.203)

where $x = g/2 - 2 = \pi \beta J - 2$ and $y = 8\pi \gamma$.

6.16 Seminar XVI

In this section we present the solutions for Problems Nos. 40 and 41.

6.16.1 Problem 40

Let us start from calculating the function

$$D^{R}(\omega) = i \int_{0}^{\infty} dt e^{i(\omega + i0)t} \operatorname{Tr}\left([b_{\alpha}(t), b_{\alpha}^{\dagger}]\rho\right). \tag{6.204}$$

The operator $b_{\alpha}(t)$ satisfies the equation of motion,

$$\frac{db_{\alpha}(t)}{dt} = i[H, b_{\alpha}(t)]. \tag{6.205}$$

Using commutation relations $[b_{\alpha}, b_{\beta}^{\dagger}] = \delta_{\alpha\beta}$, we find

$$b_{\alpha}(t) = e^{-i\varepsilon_{\alpha}t}b_{\alpha}. (6.206)$$

Hence, we find

$$D^{R}(\omega) = i \int_{0}^{\infty} dt e^{i(\omega - \varepsilon_{\alpha} + i0)t} \langle [b_{\alpha}, b_{\alpha}^{\dagger}] \rangle = i \int_{0}^{\infty} dt e^{i(\omega - \varepsilon_{\alpha} + i0)t} = -\frac{1}{\omega - \varepsilon_{\alpha} + i0}.$$
(6.207)

Next, we compute the function

$$D^{K}(\omega) = i \int_{0}^{\infty} dt e^{i\omega t} \operatorname{Tr}\left(\{b_{\alpha}(t), b_{\alpha}^{\dagger}\}\rho\right) = i \int_{0}^{\infty} dt e^{i(\omega - \varepsilon_{\alpha})t} \left[2f_{B}(\varepsilon_{\alpha}) + 1\right]$$
$$= 2\pi i \delta(\omega - \varepsilon_{\alpha}) \left[2f_{B}(\varepsilon_{\alpha}) + 1\right]. \tag{6.208}$$

Here we have used the fact that $\langle b_{\alpha}^{\dagger} b_{\alpha} \rangle = f_B(\varepsilon_{\alpha})$.

Comparing Eqs. (6.207) and (6.208), we find

$$D^{K}(\omega) = 2i \operatorname{Im} D^{R}(\omega) \coth \frac{\omega}{2T}.$$
 (6.209)

6.16.2 Problem 41

Let us consider the case when the applied force depends on the spatial coordinate \mathbf{r} . Then the perturbation has the following form, $\mathscr{V} = -\int d\mathbf{r} f(r,t)\mathscr{X}(\mathbf{r})$. In what follows, we use the interaction representation. This means, in particular, that the density matrix satisfies the following equation,

$$\frac{d\rho(t)}{dt} = -i[\mathcal{V}(t), \rho(t)]. \tag{6.210}$$

Within the linear response one can relate the generalized susceptibility with the average of corresponding operator $\mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t)$ and applied force $\mathscr{X}(\boldsymbol{r},t)$ by means of the following relation,

$$\langle \mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t) \rangle = \int_{-\infty}^{t} dt' \int d\boldsymbol{r'} f(\boldsymbol{r'},t') \alpha_{\mathscr{Y}\mathscr{X}}(\boldsymbol{r},t;\boldsymbol{r'},t').$$
 (6.211)

The average $\langle \mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t) \rangle$ is determined in a standard way,

$$\langle \mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t) \rangle = \text{Tr}(\mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t)\rho(t)).$$
 (6.212)

Since we are interested in the linear response, we can approximate the density matrix $\rho(t)$ as

$$\rho(t) \approx \rho_0 - i \int_{-\infty}^t dt' [\mathcal{V}(t'), \rho_0]$$
 (6.213)

where ρ_0 is the density matrix in the absence of perturbation. Let us introduce the following notation, $\langle \hat{O} \rangle_0 = \text{Tr}(O\rho_0)$. Also we assume that $\langle \mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t) \rangle_0 = 0$. Then, we find

$$\langle \mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t)\rangle \approx -i \int_{-\infty}^{t} dt' \operatorname{Tr}\left(\mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t)[\mathscr{V}(t'),\rho_{0}]\right) = -i \int_{-\infty}^{t} dt' \langle [\mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t),\mathscr{V}(t')]\rangle_{0}$$

$$= i \int_{-\infty}^{t} dt' \int d\boldsymbol{r'} f(\boldsymbol{r'},t') \langle [\mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t),\mathscr{X}(\boldsymbol{r'},t')]\rangle_{0}. \tag{6.214}$$

Comparing Eqs. (6.211) and (6.214), we obtain our final conclusion:

$$\alpha_{\mathscr{Y}\mathscr{X}}(\boldsymbol{r},t;\boldsymbol{r'},t') = i\langle [\mathscr{Y}(\boldsymbol{r},t),\mathscr{X}(\boldsymbol{r'},t')] \rangle_{0}.$$
 (6.215)

We note that the generalized susceptibility depends only on r - r' for the system with the translational invariance.

6.17 Seminar XVII

In this section we consider Problems Nos. 42 and 43.

6.17.1 Problem 42

Let us start from the case when the bias voltage is absent, V = 0. The spin susceptibility has the following form, see Eq. (4.30),

$$\chi_{jk}(\tau) = \frac{1}{\nu^2} \operatorname{Tr}_e \left[: s_k^I(y_0, \tau) :: s_j^I(y_0, 0) : \rho_0 \right] = \frac{1}{4\nu^2} \langle : \Psi^{\dagger}(y_0, \tau) \sigma_k \Psi(y_0, 0) : \\ \times : \Psi^{\dagger}(y_0, 0) \sigma_j \Psi(y_0, \tau) : \rangle_0 = \sum_{s_1, s_2} \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_3 s_4}}{4\nu^2} \langle : \Psi^{\dagger}_{s_1}(y_0, \tau) \Psi_{s_2}(y_0, 0) : \\ \times : \Psi^{\dagger}_{s_3}(y_0, 0) \Psi_{s_4}(y_0, 0) : \rangle_0.$$
(6.216)

In order to calculate the above average, we should diagonalize the Hamiltonian,

$$H_e = iv \int dy \Psi^{\dagger}(y) \sigma^z \partial_y \Psi(y) = -v \sum_s s \int \frac{dk}{2\pi} \Psi_s^{\dagger}(k) k \Psi_s(k)$$
$$= \sum_s \int \frac{dk}{2\pi} \xi_s(k) \Psi_s^{\dagger}(k) \Psi_s(k), \tag{6.217}$$

where $\xi_s(k) = -vsk$. Therefore, we can write

$$\Psi_s(y,\tau) = \int \frac{dk}{2\pi} \Psi_s(k) e^{-i\xi_s(k)\tau}, \qquad \Psi_s^{\dagger}(y,\tau) = \int \frac{dk}{2\pi} \Psi_s^{\dagger}(k) e^{i\xi_s(k)\tau}. \quad (6.218)$$

The commutation relations for the creation and annihilation operators have the standard form,

$$\Psi_s(k)\Psi_{s'}^{\dagger}(k') + \Psi_{s'}^{\dagger}(k')\Psi_s(k) = 2\pi\delta(k - k')\delta_{s,s'}.$$
 (6.219)

Using the Fourier representation, we can rewrite the susceptibility as

$$\chi_{jk}(\tau) = \sum_{s_1, s_2} \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_3 s_4}}{4\nu^2} \int \prod_{i=1}^4 \frac{dk_i}{2\pi} e^{-i(\xi_{s_2}(k_2) - \xi_{s_1}(k_1))\tau} e^{-i(k_2 + k_4 - k_1 - k_3)y_0}$$

$$\times \langle : \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1) \Psi_{s_2}(k_2) :: \Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3) \Psi_{s_4}(k_4) : \rangle_0.$$
(6.220)

Now we treat the average written in the last line. At first, we calculate the simpler expression,

$$\langle \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2)\rangle_0 = 2\pi\delta(k_1 - k_2)\delta_{s_1,s_2} - \langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\rangle_0$$

= $2\pi\delta(k_1 - k_2)\delta_{s_1,s_2} - \langle \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2)\rangle_0 e^{\beta\xi_{s_1}(k_1)}.$ (6.221)

To obtain the last line in the above equation, we employ the following relation, $\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\rho_0 = \rho_0\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)e^{\beta\xi_{s_1}(k_1)}$, where ρ_0 is the equilibrium density matrix. Finally, we obtain

$$\langle \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2)\rangle_0 = 2\pi\delta(k_1 - k_2)\delta_{s_1,s_2}f_F(\xi_{s_1}(k_1)),$$

$$\langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\rangle_0 = 2\pi\delta(k_1 - k_2)\delta_{s_1,s_2}[1 - f_F(\xi_{s_1}(k_1))]$$
(6.222)

where $f_F(\varepsilon) = 1/[1 + \exp(\varepsilon/T)]$. Now we are ready to calculate the average,

$$\langle \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0 = 2\pi\delta(k_1 - k_2)\langle \Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0\delta_{s_1,s_2}$$

$$-\langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0 = 2\pi\delta(k_1 - k_2)\langle \Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0\delta_{s_1,s_2}$$

$$+\langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0 = 2\pi\delta(k_1 - k_2)\langle \Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0\delta_{s_1,s_2}$$

$$+2\pi\delta(k_1 - k_4)\delta_{s_1,s_4}\langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\rangle_0 - \langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\rangle_0$$

$$= 2\pi\delta(k_1 - k_2)\langle \Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0\delta_{s_1,s_2} + 2\pi\delta(k_1 - k_4)\delta_{s_1,s_4}\langle \Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\rangle_0$$

$$-\langle \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0e^{\beta\xi_{s_1}(k_1)}. \tag{6.223}$$

Hence, we find

$$\langle \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2)\Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4)\rangle_0 = (2\pi)^2 \Big[\delta(k_1 - k_2)\delta(k_3 - k_4)f_F(\xi_{s_3}(k_3)) \\ \times \delta_{s_1,s_2}\delta_{s_3,s_4} + \delta(k_1 - k_4)\delta(k_2 - k_3)\delta_{s_1,s_4}\delta_{s_2,s_3} [1 - f_F(\xi_{s_2}(k_2))]\Big] f_F(\xi_{s_1}(k_1)).$$
(6.224)

Consequently, we obtain

$$\langle : \Psi_{s_1}^{\dagger}(k_1)\Psi_{s_2}(k_2) :: \Psi_{s_3}^{\dagger}(k_3)\Psi_{s_4}(k_4) : \rangle_0 = (2\pi)^2 \delta(k_1 - k_4)\delta(k_2 - k_3)\delta_{s_1,s_4}\delta_{s_2,s_3} \times \left[1 - f_F(\xi_{s_2}(k_2) - s_2 eV/2)\right] f_F(\xi_{s_1}(k_1) - s_1 eV/2). \tag{6.225}$$

Here we have augmented the chemical potential seV/2 to the distribution function of the edge electrons. This chemical potential appears due to the presence of a bias voltage V. Substituting this average in the expression for the susceptibility leads to

$$\chi_{jk}(\tau) = \sum_{s_1, s_2} \frac{\sigma_k^{s_1 s_3} \sigma_j^{s_3 s_1}}{4\nu^2} \int \frac{dk_1}{2\pi} \frac{dk_3}{2\pi} e^{-i(\xi_{s_3}(k_3) - \xi_{s_1}(k_1))\tau} f_F(\xi_{s_1}(k_1) - s_1 eV/2)$$

$$\times [1 - f_F(\xi_{s_3}(k_3) - s_3 eV/2)] = \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1}}{4} \int d\xi_1 d\xi_2 e^{-i(\xi_2 - \xi_1)\tau} f_F(\xi_1 - s_1 eV/2)$$

$$\times [1 - f_F(\xi_2 - s_2 eV/2)]. \tag{6.226}$$

Next, we find in the frequency domain,

$$\chi_{jk}(\omega) = \sum_{s_1, s_2} i \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1}}{4} \int d\xi_1 d\xi_2 \frac{f_F(\xi_1 - s_1 eV/2)(1 - f_F(\xi_2 - s_2 eV/2))}{\omega - \xi_2 + \xi_1 + i0}.$$
(6.227)

We can simplify the above integral with the aid of shift $\xi_{1,2} \mapsto \xi + s_{1,2}eV/2$. Also we introduce new variable $\omega_{12} = \omega + (s_1 - s_2)eV/2$. As a result, we obtain

$$\chi_{jk}(\omega) = \sum_{s_1, s_2} i \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1}}{4} \int d\xi_1 d\xi_2 \frac{f_F(\xi_1)(1 - f_F(\xi_2))}{\omega_{12} - \xi_2 + \xi_1 + i0}$$

$$= \sum_{s_i} i \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1}}{4} \int d\xi_1 d\xi_2 \frac{f_F(\xi_1) f_F(\xi_2)}{\omega_{12} + \xi_2 + \xi_1 + i0}. \tag{6.228}$$

Introducing new variables $\xi_+ = \frac{\xi_1 + \xi_2}{2}$ and $\xi_- = \xi_1 - \xi_2$, we derive the following expression,

$$\chi_{jk}(\omega) = \sum_{s_i} i \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1}}{4} \int d\xi_+ d\xi_- \frac{f_F(\xi_+ + \frac{\xi_-}{2}) f_F(\xi_+ - \frac{\xi_-}{2})}{\omega_{12} + 2\xi_+ + i0} \\
= \sum_{s_i} i \frac{\sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1}}{4} \int d\xi_+ \frac{1}{\omega_{12} + \xi_+ + i0} \frac{\xi}{\exp(\xi/T) - 1}.$$
(6.229)

Finally, for the real part of $\chi_{ik}(\omega)$, we find

$$\operatorname{Re} \chi_{jk}(\omega) = -\frac{\pi}{4} \sum_{s} \sigma_k^{s_1 s_2} \sigma_j^{s_2 s_1} \frac{\omega_{12}}{e^{-\omega_{12}/T} - 1}.$$
 (6.230)

6.17.2 Problem 43

The anti-hermitian part of the spin susceptibility is determined as (for zero frequency), see Eq. (4.35),

$$\hat{\chi}^{(2)}(0) = \frac{1}{2} \text{p.v.} \int_{-\infty}^{\infty} d\xi \frac{\xi}{e^{\xi/T} - 1} \begin{pmatrix} \frac{\xi}{\xi^2 - (eV)^2} & \frac{ieV}{\xi^2 - (eV)^2} & 0\\ -\frac{ieV}{\xi^2 - (eV)^2} & \frac{\xi}{\xi^2 - (eV)^2} & 0\\ 0 & 0 & \frac{1}{\xi} \end{pmatrix}.$$
(6.231)

This integral contains linearly divergent term. However, this term is independent of V and T. Therefore, we can omit it. We find to first order in

184

V,

$$\chi_{jk}^{(2)}(0) \to \frac{ieV \varepsilon_{jkz}}{2} \text{p.v.} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\xi}{\xi} \frac{1}{e^{xi/T} - 1} = \frac{ieV \varepsilon_{jkz}}{4} \text{p.v.} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{d\xi}{\xi} \tanh \frac{\xi}{2T}$$

$$\simeq \frac{ieV}{2} \varepsilon_{jkz} \ln(\Lambda/T). \tag{6.232}$$

Here Λ is the ultra-violet cut-off. As a result, we can write,

$$\chi_{jk}^{(2)}(0)\mathcal{J}_{rj}\mathcal{J}_{lk}\Big([S_r\rho, S_l] + [S_l, \rho S_r]\Big) = \chi_{jk}^{(2)}(0)\mathcal{J}_{rj}\mathcal{J}_{lk}\Big\{S_r\rho S_l - S_l S_r\rho + S_l\rho S_r - \rho S_r S_l\Big\}.$$
(6.233)

Since $\chi_{jk}^{(2)}(0)$ is an antisymmetric matrix, we can omit the symmetric part in the above expression. This yields

$$\chi_{jk}^{(2)}(0)\mathcal{J}_{rj}\mathcal{J}_{lk}\left(S_rS_l\rho - \rho S_rS_l\right) = i\chi_{jk}^{(2)}(0)\mathcal{J}_{rj}\mathcal{J}_{lk}\varepsilon_{rlm}[S_m, \rho]. \tag{6.234}$$

This correction can be interpreted as a correction to the Hamiltonian of impurity,

$$\delta H_{\rm imp} = \delta h_m S_m \quad \delta h_m = \mathcal{J}_{rj} \mathcal{J}_{lk} \varepsilon_{rlm} \varepsilon_{jkz} \frac{eV}{2} \ln(\Lambda/T).$$
 (6.235)

Hence, we obtain

$$\mathcal{J}_{mz} \mapsto \mathcal{J}_{mz} + \nu \mathcal{J}_{rj} \mathcal{J}_{lk} \varepsilon_{rlm} \varepsilon_{jkz} \ln(\Lambda/T).$$
 (6.236)

This is nothing but the Kondo renormalization of the exchange coupling.

Литература

- [1] L. D. Landau and E. M. Lifshitz, Course in Theoretical Physics, Vol. 5 (Pergamon Press, Oxford, 1984).
- [2] E. Solano-Carrillo, Quantum theory of entropy production, PhD Thesis, Columbia University 2018.
- [3] Yu. G. Rudoi and A. D. Sukhanov, *Thermodynamic fluctuations within the Gibbs and Einstein approaches*, Physics-Uspekhi 43, 1169 (2000).
- [4] L. D. Landau, E. M. Lifshitz, Course of Theoretical Physics. Vol. 9. Statistical Physics. Part II, Pergamon Press, Oxford 1981.
- [5] L. D. Landau, The theory of a Fermi liquid, JETP 3, 920 (1957).
- [6] P. Hohenberg and W. Kohn, *Inhomogeneous electron gas*, Phys. Rev. 136, B864 (1964).
- [7] I. M. Khalatnikov, An introduction to the theory of superfluidity, Perseus (2000).
- [8] P. G. De Gennes, Superconductivity Of Metals And Alloys, Westview Press (1999).
- [9] R. W. Richardson, A restricted class of exact eigenstates of the pairing-force Hamiltonian, Phys. Lett. 3, 277, (1963); R. W. Richardson, Exact eigenstates of pairing-force Hamiltonian, Nucl. Phys. 52, 221 (1964).
- [10] F. D. M. Haldane, Luttinger liquid theory of one-dimensional quantum fluids. I. Properties of the Luttinger model and their extension to the general 1D interacting spinless Fermi gas, J. Phys. C: Solid State Phys. 14, 2585 (1981).
- [11] E. Miranda, Introduction to bosonization, Braz. J. Phys. 33, 3 (2003).

186 Литература

[12] R. J. Baxter, Exactly solvable models in statistical mechanics, Academic Press (1982).

- [13] D. J. Amit, Field Theory, the Renormalization Group and Critical Phenomena, World Scientific (1984).
- [14] V. L. Berezinskii, Destruction of long-range order in one-dimensional and two-dimensional systems having a continuous symmetry group I, Classical systems. Sov. Phys. JETP, 32, 493 (1971).
- [15] V. L. Berezinskii, Destruction of long-range order in one-dimensional and two-dimensional systems possessing a continuous symmetry group II, Quantum systems, Sov. Phys. JETP 34, 610 (1972).
- [16] G. B. Mbeng, A. Russomanno, and G. E. Santoro, *The quantum Ising chain for beginners*, arXiv:2009.09208.
- [17] F. Kos, D. Poland, D. Simmons-Duffin, and A. Vichi, *Precision Islands in the Ising and O(N) Models*, JHEP **2016**, 36 (2016).
- [18] D. Simmons-Duffin, The Lightcone Bootstrap and the Spectrum of the 3d Ising CFT, JHEP **2017**, 86 (2017).
- [19] J. M. Kosterlitz, Kosterlitz? Thouless physics: a review of key issues, Rep. Prog. Phys. **79**, 026001 (2016).
- [20] H. B. Callen and T. A. Welton, Irreversibility and generalized noise, Phys. Rev. 83, 34 (1951).
- [21] J. M. Deutsch, Eigenstate thermalization hypothesis, Rep. Prog. Phys. 81 082001 (2018).
- [22] M. L. Mehta, Random Matrices, Academic Press (1991).
- [23] H.-H. Peng, J. Deng, S.-Y. Lou, and Q. Wang, *High precision solutions to quantized vortices within Gross-Pitaevskii equation*, Commun. Theor. Phys. **74**, 095002 (2022).