# CURSO BÁSICO DE FÍSICA TEÓRICA

Volumen 4: Física Teórica 3 [Mecánica Estadística]

E.F. Lavia

versión 0.1

5 de febrero 2018

# Contenidos

1			termodinámica	1	
	1.1	_	ía y entropía	1	
	1.2				
	1.3	Gas d	e Van der Waals	4	
2	Conjuntos estadísticos				
	2.1	Micro	rocanónico		
		2.1.1	Solución de equilibrio	8	
		2.1.2	Método de la distribución más probable	9	
		2.1.3	Hipótesis ergódica	10	
		2.1.4	Observaciones sobre el microcanónico	10	
		2.1.5	Gas ideal (microcanónico)	13	
		2.1.6	Paradoja de Gibbs	13	
	2.2	Canór	nico	14	
		2.2.1	Equivalencia canónico y microcanónico	16	
		2.2.2	Ejemplos sencillos	17	
		2.2.3	Una derivación más del canónico	17	
	2.3	El gra	n canónico	18	
		2.3.1	Fluctuaciones de densidad	19	
		2.3.2	Fluctuaciones de energía	20	
		2.3.3	Gas ideal		
		2.3.4	Equivalencia canónico-gran canónico	21	
		2.3.5	Otra derivación del gran canónico	21	
	2.4	Entro	pía de Gibbs	22	
		2.4.1	Observación promedios		
	2.5	SUEL	TO: reubicar	24	
		2.5.1	Integral configuracional y $Q_N(V\!,T\!)$	25	
3	Gas	es clási	icos ideales	26	
4	Gas	es imp	erfectos	27	

5	Gas de Fermi				
6	Gas de Bose				
7	Elementos de la teoría de fenómenos críticos				
8	Evolución temporal de sistemas macroscópicos				
	8.1 Teorema de Liouville	31			
	8.2 Jerarquía BBGKY	32			
9	Gases diluidos en las proximidades del equilibrio				
	9.0.1 Construcción de una cuenta	37			
	9.0.2 otra	39			
	9.1 Teorema H y consecuencias	40			
10	10 Introducción al estudio de procesos de relajación 4				
	10.1 Procesos de Markov	42			
	10.1.1 Ecuación maestra	43			
	10.1.2 Camino aleatorio y ecuación de difusión	44			
	10.2 Cadenas de Markov	45			
	Solución general a través de descomposición espectral 4				

#### Básicos de termodinámica

#### 1.1 Energía y entropía

Una de las formulaciones de la 2da ley es definir la entropía. Surge de:

$$\frac{Q_1}{Q_2} = -\frac{T_1}{T_2} \qquad \Rightarrow \frac{Q_1}{Q_2} + \frac{T_1}{T_2} = 0 \text{ reversible}$$

$$\int \frac{dQ}{T} \leq 0 \qquad \text{desigualdad de Clausius}$$

Proceso reversible en un sistema aislado

$$S_{A \to B} = \int_{\Delta}^{B} dS = 0$$

pues

$$dS = \frac{dU}{T} - \frac{p}{V}dV + \frac{\mu}{T}dN = 0$$

pero en procesos irreversibles la variación de  ${\cal S}$  es cota superior:

La existencia de S es independiente de su cálculo

$$\int_A^B \frac{dQ}{T} < \int_A^B dS = S_{A \to B}.$$

Luego, para un sistema aislado, en un proceso irreversible

$$dS_I = 0 \qquad \Rightarrow \qquad \frac{dQ_I}{T} = 0$$

y entonces

$$0 < \int_A^B dS = S_{A \to B}$$

La entropía solo aumenta. Podría calcular  $S_{A \to B}$  con un proceso reversible de  $A \to B$  pero ahí ya tengo que intervenir sobre el sistema (no hay procesos espontáneos –en un sistema aislado– reversibles).

En reversibles

$$dU = TdS - pdV + \mu dN$$

mientras que en irreversibles

$$dU = ddQ_I - pdV + \mu dN$$
, pero  $dQ_I < TdS$ 

y entonces

$$dU < TdS - pdV + \mu dN$$

Si S es homogénea, se tiene

$$S = S(\lambda U, \lambda X, \{\lambda N_i\}) = \lambda S(U, X, \{N_i\})$$

En un sistema PVT Y = -p.

y además si

$$\begin{split} TdS &= dU - YdX - \mu_i dN_i \\ \frac{dS}{d\lambda} &= S = \frac{\partial S}{\partial \lambda U} \frac{d\lambda U}{d\lambda} + \frac{\partial S}{\partial \lambda X} \frac{d\lambda X}{d\lambda} + \frac{\partial S}{\partial \lambda N_i} \frac{d\lambda N_i}{d\lambda} \\ S &= \frac{\partial S}{\partial \lambda U} U + \frac{\partial S}{\partial \lambda X} X + \frac{\partial S}{\partial \lambda N_i} N_i \\ \frac{\partial}{\partial \lambda U} \left[ S(\lambda U) \right] &= \frac{\partial}{\partial \lambda U} \left[ \lambda S(U) \right] = \frac{\partial S}{\partial U} = \frac{1}{T} \end{split}$$

y procediendo del mismo modo con  $Y, \mu$ 

$$S = \frac{1}{T}U + \frac{-Y}{T}X + \frac{-\mu_i}{T}N_i$$

y arribamos a la ecuación fundamental

$$TS = U - YX - \mu_i N_i$$

o bien

$$U = TS + YX + \sum_i \mu_i N_i$$

La primera ley (en sistemas reversibles) era

$$dU = TdS + YdX + \sum_{i} \mu_{i} dN_{i}$$

y a S, V, N constantes

$$dU^R = 0$$
  $dU^I < 0$ 

la mínima U es equilibrio. Si existe trabajo que no es de volumen resulta

$$dU < -dW_{\text{libre}}$$

$$\frac{dQ}{dT} = \frac{dU}{T} + \frac{p}{T}dV - \frac{\mu}{T}dN = \frac{dQ}{dT} \le dS$$

Si el sistema está aislado será

 $0 \le dS$  condición de equilibrio

alcanzando el máximo ya no puede disminuir la entropía.

# 1.2 Transformadas de Legendre de las funciones termodinámicas

$$f(x,y,z)$$
 con pendientes  $\frac{\partial f}{\partial x}, \frac{\partial f}{\partial y}, \frac{\partial f}{\partial z}$ 

entonces

$$\varphi(f_x,y,z) = f(x,y,z) - \left. x \frac{\partial f(x,y,z)}{\partial x} \right|_{y,z}$$

es la transformada de Legendre respecto de x, mientras que

$$\varphi(f_x,f_y,z) = f(x,y,z) - x\frac{\partial f}{\partial x} - y\frac{\partial f}{\partial y}$$

es la transformada de Legendre respecto de y.

La transformada de Legendre transforma una función homogénea en otra función homogénea, mantiene el carácter de función de estado.

$$d\varphi(f_x,y,z) = df - dx \frac{\partial f}{\partial x} - x d\left(\frac{\partial f}{\partial y}\right)$$

Para el caso de la energía

$$U = U(S, V, N) \qquad \qquad dU = TdS - pdV + \mu dN$$

y entonces

$$A = U - S \frac{\partial U}{\partial S} \Big|_{V,N} = U - ST$$
  $\Rightarrow$   $A = A(T, V, N)$ 

$$\begin{split} H &= U - V \frac{\partial U}{\partial V} \bigg|_{S,\,N} = U + pV & \Rightarrow & H = H(S,p,N) \\ G &= U - S \frac{\partial U}{\partial S} \bigg|_{V,\,N} - V \frac{\partial U}{\partial V} \bigg|_{S,\,N} = U - ST + pV & \Rightarrow & G = G(T,p,N) \\ dA &= dU - SdT - TdS = -SdT - pdV + \mu dN \\ dA &\leq -SdT - pdV + \mu dN \end{split}$$

entonces A mínimo es equilibrio a T, V, N constantes.

La idea de las transformadasd de Legendre es pasar la dependencia de cierto juego de variables a otro que podría ser más apropiado par el sistema en cuestión.

Sistema aislado en equilibrio, entonces se tendrá S máxima y como S(U,V,N) y considero fluctuación energética

$$\begin{split} \frac{\partial S}{\partial U} \Big|_{\text{eq}} &= 0 \qquad \frac{\partial 2}{\partial S} U \Big|_{\text{eq}} < 0 \\ \delta S_{\text{orden2}} &= \frac{1}{2} \left. \frac{\partial 2}{\partial S} U \right|_{\text{eq}} \delta U^2 \end{split}$$

#### 1.3 Gas de Van der Waals

Van der Waals incorpora la interacción molecular.

$$\left(p+\frac{an^2}{V^2}\right)(V-nb)=nRT$$

donde a, b(T) caracterizan al gas en cuestión.

La función p = p(V) tiene tres extremos para  $T < T_c$ ,

$$\frac{\partial p}{\partial V} = 0$$

En 
$$T = T_c$$
 es

$$\left.\frac{\partial p}{\partial V}\right|_{T_c} = 0 \qquad \left.\frac{\partial^2 p}{\partial V^2}\right|_{T_c} = 0$$

punto de inflexión

$$v_c = 3b \qquad p_c = \frac{a}{27b^2} \qquad T_c = \frac{8a}{27Rb}$$

Esta subsección tiene cinco gráficos

y eso lleva a la ley de estados correspondientes

$$\left(\bar{p} + \frac{3}{\bar{v}^2}\right)(3\bar{v} - 1) = 8\bar{T}$$

De Van der Waals al virial

$$p = \frac{nRT}{(V - nb)} - a\left(\frac{n}{V}\right)^2 = \frac{nRT}{V(1 - b/v)} - \frac{a}{v^2}$$

$$p = \frac{RT}{v} \left[ 1 + \frac{b}{v} - \frac{a}{vRT} \right] = p = \frac{RT}{v} \left[ 1 + \frac{1}{v} \left( b - \frac{a}{RT} \right) \right]$$

y el último paréntesis es el primer coeficiente del virial.

Un potencial intermolecular está compuesto de una zona repulsiva (carozo duro) y una atractiva (cola)

$$V_{eff} = V - b \qquad \text{(menorvolumenporelcarozo)}$$
 
$$p = \frac{RT}{V - b} - \left(\frac{a}{V}\right)^2 \qquad \text{(menorpresinporlaatractividad)}$$

y entonces, por mol de sustancia,

$$\left(p+\frac{a^2}{V^2}\right)(V\!-b)=RT$$

b corrige el volumen que es ahora menor porque las partículas ocupan espacio. a corrige la presión dado que la atracción tiende a formar pares bajando la presión sobre las paredes.

Las funciones respuesta tienen signo errado dentro de la zona del rulo

$$\frac{\partial p}{\partial V} > 0 \to \frac{\partial v}{\partial p} > 0 \Rightarrow \kappa_T < 0 \qquad \text{(MAL)}$$

$$dT = -SdT + VdP + udN$$

dada la isoterma y que N es constante

$$dG = Vdp \rightarrow dg = vdP \pmod{molar}$$

G es cóncava en p entonces

$$v = \frac{\partial g}{\partial p}\Big|_{T,N}, \qquad \frac{\partial v}{\partial p} = \frac{\partial^2 g}{\partial p^2}\Big|_{T,N} < 0$$

Recordemos que

$$-\frac{1}{v}\frac{\partial v}{\partial p} = \kappa_T > 0$$

y luego

$$\Delta g = \int_{p_c}^{p_G} v dp = 0$$

entonces

$$\int_C^D + \int_D^E + \int_E^F + \int_F^G = 0$$

y si se invierten puntos para tener un recorrido según las flechas se llega a

$$\int_C^D - \int_E^D = \int_F^E - \int_F^G$$

Áreas inguales determinan entonces los puntos C y G de forma que se corrige Van Der Waals para dar curvaturas correctas. En la región de coexistencia hemos trocado

$$\frac{\partial p}{\partial V} > 0$$
 por  $\frac{\partial p}{\partial V} = 0$ 

lo cual da  $\kappa_T \to \infty$  en lugar del  $\kappa_T < 0$  (que es incorrecto).

# Conjuntos estadísticos

La cantidad

$$\rho(\{\vec{q}_i, \vec{p}_i\}, t)d^{3N}qd^{3N}p$$

es el número de microestados en el elemento  $d^{3N}qd^{3N}p$  al tiempo t centrado en q,p. Si los microestados son equiprobables  $\rho\equiv cte$ .. El conjunto  $\{\vec{q}_i,\vec{p}_i\}$  son 6N coordenadas.

 $\Omega = \int p d^{3N} q d^{3N} p$ 

XXX Dibujos XXXX

el volumen en  $\mathbb F$  es proporcional al número de microestados compatibles con E,N, el volumen  $\mathbb F$  del macroestado es  $\Omega\{n_i\}$ 

 $n_i=f_id^3qd^3p$ es el número de partículas en una celda i (con su  $\vec p$  en  $\vec p+d\vec p$  y con su  $\vec q$  en  $\vec q+d\vec q$  )

Un microestados determina una distribución f que da un conjunto  $\{n_i\}$ . Pero una f determina muchos microestados porque la función de distribución no distingue entre partículas (importan los números de ocupación); entonces una f determina un volumen en  $\mathbb{F}$ .

Suponemos que todos los microestados en  $\mathbb F$  son igualmente probables. La f que determina el mayor volumen en  $\mathbb F$  es la más probable. Suponemos que en el equilibrio el sistema toma la f más probable. Si  $f_i$  es el valor de f en cada celda i

$$f_i = \frac{n_i}{d^3pd^3q} \quad \text{promediada en el ensamble} \quad \bar{f}_i = \frac{< n_i>}{d^3pd^3q} \quad \text{en el equilibrio}$$

La integral  $\Omega$  es imposible porque es difícil determinar el volumen de integración.

Cada microestado tiene su f.

 $f_i$  es la distribución para un miembro en el ensamble.

Esta  $\bar{f}_i$  es la de equilibrio, pero la cuenta no es fácil. Asumiremos que la f de equilibrio es la más probable (la de mayor volumen en  $\mathbb F$ ); entonces maximizaremos dicho volumen para hallarla.

Un microestado determina una f; diferentes microestados pueden determinar otras f pero muchos coincidirán en una misma f.

La f en el equilibrio es la que tiene mayor cantidad de microestados (la más probable) pero

$$\bar{f}_i = \frac{< n_i >}{d^3 p d^3 q}$$

es el promedio en el ensamble y no será exactamente igual a la  $f_i$  del mayor volumen, salvo que el volumen de f sea mucho mayor al ocupado por f', f'', etc.

Dado el volumen  $\Omega\{n_i\}$  extremaremos el mismo sujeto a las condiciones

$$E = \sum_i^K n_i e_i \hspace{1cm} N = \sum_i^K n_i$$

y llegamos a la f de equilibrio que es  $f_{MB}$ .

El volumen  $\Omega$  se escribe en función de los números de ocupación

$$\Omega\left(\left\{n_{i}\right\}\right) = \frac{N!}{\prod_{i}^{K} n_{i}!} \prod_{i}^{K} g_{i}^{n_{i}} \qquad (i = 1, 2, ..., K \quad \text{identifica celdas en } \mu)$$

$$\Omega\left(\left\{n_{i}\right\}\right)=N!\prod_{i}^{K}\frac{g_{i}^{n_{i}}}{n_{i}!}$$

donde  $g_i$  son los subniveles en que podríamos dividir la celda K; es por matemática conveniencia y para abarcar más casos (luego será  $g_i=1 \forall i$ ).

El conjunto  $\{\tilde{n}_i\}$  que extrema  $\Omega\left(\{n_i\}\right)$  es el más probable y consideraremos

$$\{\tilde{n}_i\} = < n_i >$$

Estaremos pensando que cuando  $N\to\infty$  la mayor parte de los microestados van a una distribución  $f_{MB}$ 

#### 2.1 Microcanónico

#### 2.1.1 Solución de equilibrio

La solución de equilibrio satisfacía

$$f(p_1)f(p_2) = f(p_1^{\prime})f(p_2^{\prime})$$

Necesito  $\Omega = \Omega\{n_i\}$  para obtener el  $\{\tilde{n}_i\}$ .

$$\log f(p_1) + \log f(p_2) = \log f(p_1') + \log f(p_2')$$

que luce como una ley de conservación y admite como solución

$$\log f(p) = Am + \mathbf{B} \cdot \mathbf{p} + C|\mathbf{p}|^2$$
 (A, B, Cctes. adimensionales)

que lista los invariantes colisionales. Completando cuadrados

$$f \propto C_1 \, {\rm e}^{-C_2 ({\bf p} - {\bf p}_0)^2}$$

La expresión completa se ajusta con

$$n = \int f(\mathbf{p}, t) d^3 p$$

donde el p de una partícula es

$$<{f p}> = rac{\int f({f p}){f p} \; d^3p d^3q}{\int f({f p}) \; d^3p d^3q} = rac{1}{n} \int f({f p}) \; {f p} \; d^3p$$

y la energía por partícula

$$< e> = {\int f({f p}) \ {f p}^2/(2m) \ d^3p d^3q} \over \int f({f p}) d^3p d^3q} = {1\over n} \int f({f p}) {{f p}^2\over 2m} \ d^3p$$

Finalmente se llega a

$$f(\mathbf{p}) = \frac{n}{(2\pi mkT)^{3/2}} e^{-\frac{(\mathbf{p} - \mathbf{p}_0)^2}{2mkT}}$$

que es la función de distribución de momentos de Maxwell-Boltzmann.

(presión ideal) 
$$p = \frac{2}{3} \frac{U}{V} = \frac{2}{3} n\epsilon = \frac{2}{3} n \frac{3}{2} kT = nkT$$

#### 2.1.2 Método de la distribución más probable

Con este método también llegamos a  $f_{MB}$  pero extremandolo el volumen  $\Omega(\{n_i\})$  que ocupa en el espacio  $\mathbb F$  sujeto a los vínculos  $E=\sum_i n_i e_i$  y  $N=\sum_i n_i$ .

Luego podemos estimar qué tan probable es la distribución de MB (la más probable) considerando (ASUMIMOS)

los # de ocupación de MB  $~\tilde{n}_i\cong < n_i>$  el promedio en el ensamble pero esto sólo valdrá si las desviaciones son pequeñas; es decir si  $f_{MB}$  es muy muy probable.

El cociente es  $\mathbf{P}/N$ .

Solución de equilibrio de la ecuación de transporte

Calculamos la desviación cuadrática (varianza) se tiene

$$< n_i^2 > - < n_i >^2 = g_i \frac{\partial < n_i >}{\partial g_i}$$

donde se usó que

$$< n_i > = \frac{\sum_{\{n_j\}} n_i \Omega\{n_j\}}{\sum_{\{n_j\}} \Omega\{n_j\}}$$

Suponiendo que <  $n_i > \approx \tilde{n}_i$  entonces <  $n_i > \propto f_{MB}$  con lo cual se tiene también

$$< n_i^2 > - < n_i >^2 \cong \tilde{n}_i$$

como  $g_i \frac{\partial \tilde{n}_i}{\partial g_i} = \tilde{n}_i$ 

y las fluctuaciones relativas

$$\sqrt{<\left(\frac{m_i}{N}\right)^2>-<\left(\frac{m_i}{N}\right)>^2}\cong\sqrt{\frac{\tilde{n}_i/N}{N}}\to_{N\to\infty}0$$

En el límite termodinámico MB es totalmente dominante.

#### 2.1.3 Hipótesis ergódica

La trayectoria individual de casi cualquier punto en el  $\Omega$  pasa, con el tiempo, a través de todos los puntos permitidos del espacio  $\Gamma$ . Si esperamos lo suficiente, todos los microestados posibles son visitados.

#### 2.1.4 Observaciones sobre el microcanónico

$$\Gamma(E) = \int_{E < \mathcal{H} < E + \Delta \, E} \rho d^{3n} p d^{3n} q \qquad \Sigma(E) = \int_{\mathcal{H} < E} \rho d^{3n} p d^{3n} q$$

entonces

$$\Gamma(E) = \Sigma(E + \Delta E) - \Sigma(E) \cong \frac{\partial \Sigma(E)}{\partial E} \Delta E \qquad \text{si } \Delta E \ll E$$

 $\Delta E$  es el *paso* entre medidas de energía

$$\Gamma(E) = \Gamma_1(E_1) \Gamma_2(E_2) \qquad \text{(1 y 2 son subsistemas)}$$

$$E=E_1+E_2\Rightarrow \Gamma(E)=\sum_i^{E/\Delta E}\Gamma_1(E_i)\Gamma_2(E-E_i)$$

siendo  $E/\Delta E$ el número de términos tales que se cumple  $E=E_1+E_2.$  Si se da  $N_1\to\infty$  y  $N_2\to\infty$  será

$$\log \Gamma_1 \propto N_1 \quad \log \Gamma_2 \propto N_2 \quad E \propto N_1 + N_2$$

luego  $\log(E/\Delta E)$  es despreciable pues  $\Delta E$  es constante y entonces

 $\log(E/\Delta E) \propto \log(N)$  pues  $E \propto N$  y  $\Delta E$  cte.

$$S(E, V) = S(\tilde{E}_1, V_1) + S(\tilde{E}_2, V_2) + \mathcal{O}(\log[N])$$

con lo cual la mayoría de los microestados tienen los valores  $\tilde{E}_1$  y  $\tilde{E}_2$  de energía.

Asimismo

$$\begin{split} \delta(\Gamma_1(\bar{E}_1)\Gamma_2(\bar{E}_2)) &= 0 \qquad \delta(\bar{E}_1 + \bar{E}_2) = 0 \\ \delta\Gamma_1\Gamma_2 + \Gamma_1\delta\Gamma_2 &= 0 \quad \delta(\bar{E}_1) = -\delta(\bar{E}_2) \\ \frac{\delta\Gamma_1}{\bar{E}_1}\Gamma_2 &= \Gamma_1\frac{\delta\Gamma_2}{\bar{E}_2} \Rightarrow \frac{1}{\Gamma_1}\frac{\partial\Gamma_1}{\partial\bar{E}_1} = \frac{1}{\Gamma_2}\frac{\partial\Gamma_2}{\partial\bar{E}_2} \\ \frac{\partial}{\partial\bar{E}_1}\left(k\log\Gamma_1(\bar{E}_1)\right) &= \frac{\partial}{\partial\bar{E}_2}\left(k\log\Gamma_1(\bar{E}_2)\right) \\ \frac{\partial}{\partial E_1}S(E_1)\bigg|_{\bar{E}_1} &= \frac{\partial}{\partial E_2}S(E_2)\bigg|_{\bar{E}_2} \equiv \frac{1}{T} \qquad \text{en equilibrio } T_1 = T_2 \end{split}$$

La T es el parámetro que gobierna el equilibrio entre partes del sistema.

La idea es que dado un sistema de  $E=E_1+E_2$ , sistema compuesto de dos subsistemas, hay muchos valores 1,2 tales que  $E=E_1+E_2$  pero hay una combinación que maximiza  $\Gamma(E)$  y es

$$\Gamma_{{\cal M}ax}(E) = \Gamma_1(\bar{E}_1)\Gamma_2(\bar{E}_2)$$

Luego, con  $N_1,N_2\to\infty$  se da que la mayoría de los sistemas tendrán  $E_1=\bar E_1$  y  $E_2=\bar E_2$ . Esa configuración, por supuesto, maximiza la entropía  $S=k\log(\Gamma)$ .

El hecho de que  $\Delta S>0$  para un sistema aislado lo vemos considerando que tal sistema sólo puede variar V (creciendo, como en la expansión libre de un gas), luego  $V_F>V_I$  y entonces

$$\Sigma(E) = \int_{\mathcal{H} < E} \rho d^{3N} p d^{3N} q \underbrace{\longrightarrow}_{\text{Si aumento el volumen}} \Sigma(E)' = \int_{\mathcal{H} < E} \rho d^{3N} p d^{3N} q$$

$$\Sigma(E)' > \Sigma(E)$$
  $\Rightarrow$   $\Delta S > 0$ 

El sistema es E, N, V y yo lo pienso compuesto de dos partes  $E_1, N_1, V_1$  y  $E_2, N_2, V_2$ .

Será un número mayor porque el dominio de integración en q es mayor.

Equipartición implica

$$\left\langle x_i \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial x_j} \right\rangle = \delta_{ij} k T$$

y entonces

$$\left\langle p_i \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial p_i} \right\rangle = \left\langle p_i \dot{q}_i \right\rangle = kT$$

y

$$\begin{split} \left\langle q_i \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_i} \right\rangle &= \left\langle q_i \dot{p}_i \right\rangle = kT \\ \left\langle \sum_{i}^{3N} q_i \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_i} \right\rangle &= \sum_{i}^{3N} \left\langle q_i \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_i} \right\rangle = \sum_{i}^{3N} kT = 3NkT \end{split}$$

entonces llegamos al virial,

$$\sum_{i}^{3N} \langle q_i \dot{p}_i \rangle = 3NkT.$$

Considerando un hamiltoniano armónico,

$$\begin{split} \langle \mathcal{H} \rangle &= E \qquad \text{con} \quad \mathcal{H} = \sum_{i}^{3N} a_i p_i^2 + b_i q_i^2 \\ p_k \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial p_k} &= 2 a_k p_k^2 \qquad q_k \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_k} = 2 b_k q_k^2 \end{split}$$

de modo que

$$\begin{split} \mathcal{H} &= \sum_{i}^{3N} \frac{1}{2} p_{k} \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial p_{k}} + \frac{1}{2} q_{k} \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_{k}} \\ \langle \mathcal{H} \rangle &= \sum_{i}^{3N} \frac{1}{2} \left\langle p_{k} \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial p_{k}} \right\rangle + \frac{1}{2} \left\langle q_{k} \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_{k}} \right\rangle \end{split}$$

y si f es el número de constantes  $a_k, b_k$  no nulos

$$\langle \mathcal{H} \rangle = \frac{1}{2} f k T$$

Si fuesen todas no nulas entonces

$$\langle \mathcal{H} \rangle = 3NkT.$$

#### 2.1.5 Gas ideal (microcanónico)

$$\mathcal{H} = \sum_{i}^{N} \frac{p_i^2}{2m}$$

$$\Sigma(E) = \frac{1}{h^{3N}} \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_1 ... d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_1 ... d^3p_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_N d^3q_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_N d^3q_N d^3q_N d^3q_N d^3q_N = \left(\frac{V}{h^{3N}}\right)^N \int_{\mathcal{H} < E} d^3p_N d^3q_N d^3$$

donde la integral en  $\{q_i\}$  es inmediata porque no están los mismos en los límites y donde el límite de integración  $\mathcal{H} < E$  implica la condición

$$p_1^2 + p_2^2 + \dots + p_N^2 < (\sqrt{2mE})^2$$

Es una especie de radio 2mE.

$$\Sigma(E) = C_{3N} \left[ \frac{V}{h^3} (2mE)^{3/2} \right]^N$$

Luego,

$$S = k \log \left\{ C \left( \frac{V}{h^3} (2mE)^{3/2} \right)^N \right\}$$

$$S = k \log C + Nk \log \left[ \frac{V}{h^3} (2mE)^{3/2} \right]$$

 $k \log C \approx -3/2Nk \log 3N/2$ 

$$\left. \frac{\partial S}{\partial E} \right|_{VN} = \frac{1}{T} \qquad \Rightarrow \qquad \frac{1}{T} = Nk \frac{3}{2} \frac{1}{E}$$

y entonces

$$E = \frac{3}{2}NkT$$
 gas ideal

Vemos que la termodinámica es bastante insensible a las aproximaciones.

#### 2.1.6 Paradoja de Gibbs

$$S \propto Nk \log(V) + Nk \log(E^{3/2})$$

Supongamos dos gases idénticos con la misma  $\rho$  y T

Quitar la pared es una operación mental si los gases son idénticos (o al menos eso podemos pensar).

$$\Delta S = Nk \log V + Nk \log(E^{3/2}) - N_1 k \log V_1 - N_2 k \log(E_1^{3/2}) - N_1 k \log V_2 - N_2 k \log(E_2^{3/2})$$

$$\Delta S = N_1 k \log \left(\frac{V}{V_1}\right) + N_2 k \log \left(\frac{V}{V_2}\right) + N_1 k \log \left(\frac{E}{E_1}\right)^{3/2} + N_2 k \log \left(\frac{E}{E_2}\right)^{3/2}$$

$$\Delta S > 0 \quad \text{pues: } \frac{V}{V_1} = 1 + \frac{V_2}{V_1} > 1, \frac{V}{V_2} > 1, \frac{E}{E_1} > 1, \frac{E}{E_2} > 1$$

Podemos hacer algo menos cuentoso tomando

$$S \propto N k \log \left( V \left[ \frac{4 \pi m E}{3 h^2 N} \right]^{3/2} \right)$$

donde la N viene de  $k \log C_{3N}$  con  $N \to \infty$ . Vemos que E/N mantiene el cambio en S respecto de E igual, puesto que

$$\frac{E}{N} = \frac{E_1 + E_2}{N_1 + N_2} = \frac{E_1}{N_1} = \frac{E_2}{N_2} = \epsilon$$

pero V no balance. Luego la inclusión de 1/N! hará que

$$S = k \log(\frac{1}{N!}\Sigma(E, N, V)) = k \log(\Sigma) - k \log N!$$

de forma que resultará

$$S \propto N k \log \left( \frac{V}{N} \left[ \frac{4\pi m E}{3h^2 N} \right]^{3/2} \right)$$

y esta S sí está libre de paradoja de Gibbs.

#### 2.2 Canónico

Consideramos un microcanónico con

$$E = E_1 + E_2, \qquad N = N_1 + N_2, \qquad V = V_1 + V_2$$

donde  $N_i, V_i$  están fijos y  $\boldsymbol{E}_i$  varían de acuerdo a

$$E = E_1 + E_2$$

Consideramos un microcanónico

$$\begin{split} \Gamma(E) &= \Sigma_{E_1} \Gamma_1(E_1) \Gamma_2(E-E_1) \leq C \Gamma_1(\bar{E}_1) \Gamma_2(E-\bar{E}_1) \approx C \Gamma_2(\bar{E}_1) \\ &S(E-\bar{E}_1) \approx k \log \Gamma_2(E-\bar{E}_1) \\ &S(E) + \left. \frac{\partial S(E)}{\partial E} \right|_E (-\bar{E}_1) \approx k \log \Gamma_2(E-\bar{E}_1) \end{split}$$

Si los gases son distintos está correcto  $\Delta S>0$  pero si son idénticos no porque un estado como F podría provenir de infinitas compartimentacionales las cuales darían todas difrentes  $\Delta S$  y entonces la entropía S no sería función de estado.

Imagen del microcanónico...

$$\mathrm{e}^{\frac{S(E)}{k}}\,\mathrm{e}^{-\frac{E_1}{kT}}\approx\Gamma_2(E-\bar{E}_1)$$

Claramente como '1' siempre está metido dentro de '2' entre mayor sea el  $\Gamma_2$  mayor también el tamaño de '1' en  $\mathbb{F}$ , luego:

#de config en  $\Gamma$  del sistema '1+2' = #de config de '1' en '2'×#de config de '2' en $\Gamma$ 

$$\# \text{ config '1'} = \frac{\# \text{ config '1+2'}}{\# \text{ config '2'}} \approx \, \mathrm{e}^{-\frac{E_1}{kT}} = C \int \, \mathrm{e}^{-\mathcal{H}/kT} d^3p d^3q$$
 
$$Q_N(V,T) = \frac{1}{h^{3N}N!} \int \, \mathrm{e}^{-\mathcal{H}/kT} d^3p d^3q$$

1/N! es el factor de buen conteo.

La función de partición es el volumen ocupado en  $\mathbb{F}$ . El vínculo con la termodinámica viene de

$$Q_N(V,T) = e^{-\beta A}$$
$$A = -kT \log[Q_N(V,T)]$$

donde A=A(T,V,N) es la energía libre de Helmholtz. Podemos ver que se deduce esto de

$$<\mathcal{H}> = E = -\frac{\partial}{\partial\beta} \log[Q_N(V\!,T\!)] = A + TS = A - T \left. \frac{\partial A}{\partial T} \right|_{N\!-\!V}$$

pero

$$\begin{split} \frac{\partial}{\partial \beta} &= \frac{\partial}{\partial T} \frac{\partial T}{\partial \beta} = -kT^2 \frac{\partial}{\partial T}, \qquad \text{pues } \frac{\partial \beta}{\partial T} = -\frac{1}{kT^2} \\ \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{A}{T}\right) &= -\frac{A}{T^2} + \frac{1}{T} \frac{\partial A}{\partial T} \end{split}$$

de modo que

$$-T^2\frac{\partial}{\partial T}\left(\frac{A}{T}\right) = A - T\frac{\partial A}{\partial T}$$

 $S = -\partial A/\partial T|_{N,\,V}$ 

y entonces

$$E = -kT^2 \frac{\partial}{\partial T} \log Q_N = -T^2 \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{A}{T}\right)$$

de lo que se desprende

$$\log Q_N = -\frac{A}{kT}$$

Podemos usar E=A+TS y llegar a  $Q_n=\exp(-\beta A)$  o bien  $Q_N=\exp(-\beta A)$  y llegar a E=A+TS.

#### 2.2.1 Equivalencia canónico y microcanónico

Vemos cómo son las fluctuaciones de energía en el canónico. Desde

$$\begin{split} U = <\mathcal{H}> &= \frac{\int \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}} \mathcal{H} d^3 p d^3 q}{\int \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}} d^3 p d^3 q} \\ &\int \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}} U d^3 p d^3 q = \int \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}} \mathcal{H} d^3 p d^3 q \\ &\frac{\partial}{\partial \beta} \left[ \int \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}} (U - \mathcal{H}) d^3 p d^3 q \right] = \frac{\partial}{\partial \beta} \left[ 0 \right] = 0 \\ &<\mathcal{H}^2> - <\mathcal{H}>^2 = kT^2 C_V \end{split}$$

Las fluctuaciones van como el  $C_V$ , luego

$$<\mathcal{H}^2/N^2> - <\mathcal{H}/N>^2 = kT^2c_V/N \qquad \text{donde } c_V = C_V/N \\ <\mathcal{H}> \propto N \, \mathbf{v} \, C_V \propto N$$

de modo que las fluctuaciones relativas van a 0 con  $N \to \infty$ .

Otro modo de verlo es considerando

$$\frac{1}{h^{3N}N!}\int \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}}d^3pd^3q = \int_0^\infty dE \frac{\partial\Sigma(E)}{\partial E} \mathrm{e}^{-\beta E} = \int_0^\infty dE \mathrm{e}^{-\beta E + \log(\partial\Sigma(E)/\partial E)}$$

donde

$$\frac{\partial \Sigma(E)}{\partial E} dE = \frac{d^3 p d^3 q}{h^{3N} N!}$$

y como  $S/k = \beta TS$ 

$$Q_N = \int_0^\infty dE \, \mathrm{e}^{-\beta E + \beta TS}$$

Si suponemos que es S máxima en  $E=\bar{E}$  entonces  $S_{MAX}=S(\bar{E})$  y será

$$\left. \frac{\partial S}{\partial E} \right|_{\bar{E}} = 0$$

con lo cual

$$\begin{split} E + TS &\cong \bar{E} + TS(\bar{E}) + \frac{1}{2}(E - \bar{E})^2 T \left. \frac{\partial^2 S}{\partial E^2} \right|_{\bar{E}} \\ E + TS &\cong \bar{E} + TS(\bar{E}) - (E - \bar{E})^2 \frac{1}{2kTC_V} \end{split}$$

de modo que

$$Q_N = \int_0^\infty dE \, \mathrm{e}^{-\beta[\bar{E} + TS(\bar{E})] - \beta \frac{(E - \bar{E})^2}{2kTC_V}}$$

$$Q_N = e^{-\beta[\bar{E} + TS(\bar{E})]} \int_0^\infty dE \, e^{-\beta \frac{(E-\bar{E})^2}{2kTC_V}}$$

y vemos que la integral se va a una delta con  $N \to \infty$  (pués  $C_V \propto N)$  en cuyo caso

$$Q_N = e^{-\beta[\bar{E} + TS(\bar{E})]}$$

y la mayor parte de los estados tienen energía  $\bar{E}$ , que es la de un sistema aislado a temperatura T.

La densidad de estados va entonces de acuerdo al producto de dos efectos contrarios:

$$g(E) = \frac{\partial \Sigma(E)}{\partial E} e^{-\beta E}$$

#### 2.2.2 Ejemplos sencillos

$$\mathcal{H} = \sum_i^N \frac{p_i^2}{2m} + \frac{m}{2} \omega_i^2 q_i^2 \qquad \text{oscilador clásico 1D}$$
 
$$\mathcal{H} = \sum_i^N \left( n_i + \frac{1}{2} \right) \hbar \omega \qquad \text{oscilador Schrödinger 1D}$$
 
$$\mathcal{H} = \sum_i^N n_i \hbar \omega \qquad \text{oscilador Planck 1D}$$
 
$$U = NkT \to C_V = Nk \qquad \text{Clásico}$$
 
$$U \approx \frac{N\hbar \omega}{2} \quad U \approx 0 (T \ll 1) \qquad \to C_V = 0 \quad \text{Schrödinger-Planck}$$
 
$$U \approx NkT \ (T \gg 1) \qquad \to C_V = Nk \quad \text{Schrödinger-Planck}$$
 Los casos Schrödinger y Planck aproximan al  $C_V$  clásico con  $T$  altas.

#### 2.2.3 Una derivación más del canónico

El tamaño del sistema '1' en  $\mathbb F$  (su volumen  $\Gamma_1(E_1)$ ) será proporcional al tamaño del sistema '2' en  $\mathbb F$  (su volumen  $\Gamma_2(E-E_1)$ ) de manera que

$$\begin{split} \Gamma_1(E_1) &\propto \Gamma_2(E-E_1) \\ k\log\Gamma_1(E_1) &\approx S(E) + \left.\frac{\partial S}{\partial E}\right|_E (-E_1) = S(E) - \frac{E_1}{T} \text{ (del sistema '2')} \\ &\Gamma_1(E_1) \approx \,\mathrm{e}^{S(E)/k} \,\mathrm{e}^{-E_1/kT} \end{split}$$

$$\#$$
 conf'1' =  $\#$  conf'2'  $\times$  densidad del'1' en el'2'

y finalmente

$$Q_N(V\!,T\!) = \frac{1}{h^{3N}N!} \int d^{3N}p d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\mathcal{H}(\{p_i,q_i\})/kT}$$

#### 2.3 El gran canónico

$$\begin{split} Q_N(V,T) &= \frac{1}{h^{3N}N!} \int d^{3N_1} p_1 d^{3N_2} p_2 \sum_{N_1=0}^N \frac{N!}{N_1! \, N_2!} \int d^{3N_1} q_1 d^{3N_2} q_2 \mathrm{e}^{-\beta[\mathcal{H}_1 + \mathcal{H}_2]} \\ Q_N(V,T) &= \frac{1}{h^{3N_1} h^{3N_2}} \sum_{N_1=0}^N \frac{1}{N_1! \, N_2!} \int d^{3N_1} p_1 d^{3N_1} p_1 \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}_1} \int d^{3N_2} q_2 d^{3N_2} q_2 \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}_2} \\ Q_N(V,T) &= \sum_{N_1=0}^N \int \frac{1}{h^{3N_1} N_1!} d^{3N_1} p_1 d^{3N_1} p_1 \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}_1} \int \frac{1}{h^{3N_2} N_2!} d^{3N_2} q_2 d^{3N_2} q_2 \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}_2} \\ 1 &= \sum_{N_1=0}^N \frac{1}{h^{3N_1} N_1!} \int d^{3N_1} q_1 d^{3N_1} p_1 \ \mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}_1} \frac{Q_{N_2}(V_2,T)}{Q_N(V,T)} \\ 1 &= \sum_{N_1=0}^N \int d^{3N_1} q_1 d^{3N_1} p_1 \ \frac{\mathrm{e}^{-\beta\mathcal{H}_1}}{h^{3N_1} N_1!} \frac{Q_{N_2}(V_2,T)}{Q_N(V,T)} \end{split}$$

siendo el último factor un  $\rho(\{p_1,q_1\},N_1)$ 

$$\frac{Q_{N_2}(V_2,T)}{Q_N(V,T)} = \, \mathrm{e}^{-\beta A(V-V_1,N-N_1,T)} \, \mathrm{e}^{-\beta A(V,N,T)} = \, \mathrm{e}^{-\beta \left[\frac{\delta A}{\delta V}\delta V + \frac{\delta A}{\delta N}\delta N\right]}$$

donde las diferencias  $\delta$  se toman discretas:

$$\begin{split} \frac{\delta A}{\delta V}\delta V + \frac{\delta A}{\delta N}\delta N &= (-p)(-V_1) + \mu(-N)_1 = pV_1 - \mu N_1 \\ A &= U - TS \qquad dA = dU - TdS - SdT = -pdV + \mu dN - SdT \\ \frac{Q_{N_2}(V_2,T)}{Q_N(V,T)} &= \mathrm{e}^{-\beta PV_1 + \beta \mu N_1}, \end{split}$$

De forma que la densidad del sistema '1' es

$$\frac{1}{h^{3N_1}N_1!} e^{-\beta \mathcal{H}_1} e^{-\beta PV_1} e^{\beta \mu N},$$

v definiendo  $z \equiv e^{\beta \mu}$ 

$$\rho(\{p,q\},N) = \frac{z^N}{h^{3N}N!} e^{-\beta \mathcal{H}} e^{-\beta PV}$$

Nótese que  $\mu,P,V,T$  son los valores fijos del sistema mayor y hemos sacado subíndices.

$$1 = \sum_{N=0}^{\infty} \int d^{3N}q d^{3N}p \frac{z^N}{h^{3N}N!} e^{-\beta \mathcal{H}} e^{-\beta PV}$$

$$e^{\beta PV} = \sum_{N=0}^{\infty} \frac{z^N}{h^{3N}N!} \int d^{3N}q d^{3N}p e^{-\beta \mathcal{H}} = \sum_{N=0}^{\infty} z^N Q_N(V,T)$$

$$\beta PV = \log \left( \sum_{N=0}^{\infty} z^N Q_N(V,T) \right)$$
(3.1)

y tenemos

$$\Xi(z,V,T) \equiv \sum_{N=0}^{\infty} z^N Q_N(V,T)$$

que es la gran función de partición. La termodinámica puede extraerse desde

$$< N> = z \frac{\partial}{\partial z} \log [ \, \Xi(z,V,T) \, ] \qquad < E> = - \frac{\partial}{\partial \beta} \log [ \, \Xi(z,V,T) \, ]$$

La ecuación de estado se obtiene reemplazando z en la expresión de (3.1) y en < N >

#### 2.3.1 Fluctuaciones de densidad

iene de

$$\frac{\partial}{\partial \mu}\,\frac{1}{v} = -\frac{1}{v^2}\,\frac{1}{v}\,\frac{\partial v}{\partial P} = \frac{1}{v^2}\,\kappa_T$$

Si A = Na entonces a = u - Ts y entonces

$$\begin{split} \frac{\partial a}{\partial v} &= -p \\ U &= TS - pV + \mu N \quad \Rightarrow \quad u = Ts - pv \\ \frac{\partial \mu}{\partial v} &= -P - v \frac{\partial^2 a}{\partial v^2} + p = v \frac{\partial p}{\partial v} \qquad \frac{\partial p}{\partial \mu} \qquad = \frac{\partial p}{\partial v} \frac{\partial p}{\partial \mu} = \frac{1}{v} \end{split}$$

pues

$$u - Ts = a = -pV + \mu$$
  $\mu = a + pv$ 

Las fluctuaciones relativas tiende a cero cuando  $N\to\infty$  provistos de que  $\kappa_T<\infty$ . Esto no vale en la transición de fase de primer oden pues

$$\left.\frac{\partial p}{\partial v}\right|_{\text{nunto crítico}} = 0 \qquad \left.\frac{1}{v}\frac{\partial v}{\partial p} \to \infty \right.$$

Se calculan como

$$\sqrt{\frac{< N^2 > - < N >^2}{N^2}} = \sqrt{kT \frac{\partial \kappa_T}{\partial v} \frac{1}{N}} \to 0 \text{ si } N \to \infty$$

#### 2.3.2 Fluctuaciones de energía

$$<\mathcal{H}^{2}>-<\mathcal{H}>^{2}=kT^{2}\left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_{z=V}$$

y como

$$\begin{split} \left. \left( \frac{\partial U}{\partial T} \right)_{z,V} &= \left. \frac{\partial U}{\partial T} \right|_{N,V} + \left. \frac{\partial U}{\partial N} \right|_{T,V} \left. \frac{\partial N}{\partial T} \right|_{z,V} \\ &< \mathcal{H}^2 > - < \mathcal{H} >^2 = kT^2 C_V + \left. \left[ \left. \frac{\partial U}{\partial N} \right|_{T,V} \right]^2 < (\Delta N)^2 > \end{split}$$

siendo  $kT^2C_V$ fluctuación del canónico y  $(\Delta N)^2 = < N^2 > - < N >^2$ 

#### 2.3.3 Gas ideal

$$Q_N = \frac{(V\!f(T))^N}{N!} \Rightarrow \Xi = \sum_{N=0}^{\infty} \frac{(zV\!f(t))^N}{N!} = \,\mathrm{e}^{zV\!f(T)}$$

$$\beta pV = \log(\Xi) = zVf(T)$$
  $\langle N \rangle = z\frac{\partial}{\partial z}\log(\Xi) = zVf(T)$ 

y luego

$$\beta pV = < N > \qquad \rightarrow \quad pV = < N > kT$$

y recuperamos la ecuación de estado del gas ideal.

#### 2.3.4 Equivalencia canónico-gran canónico

Para ver que con  $N \to \infty$  son equivalentes consideramos

$$\kappa_T = \frac{1}{v} \left( -\frac{\partial v}{\partial p} \right) < \infty \qquad \frac{\partial p}{\partial v} < 0$$

Pero en la coexistencia de una transición de fase de 1er orden se da

$$\frac{\partial p}{\partial v} = 0 \rightarrow \kappa_T \rightarrow \infty$$
 (sistema homogéneo)

La idea es ver que

- Dado z existe N tal que  $\Xi = \sum_N z^N Q_N(V,T)$
- Dado N existe z tal que  $\Xi = \sum_N z^N Q_N(V,T)$

Esto se comprueba. Además, si:

$$W(N) = z^N Q_N(V,T) \propto \,$$
 Prob. de que el sistema tenga  $N$  partículas

XXX dibujos XXXX

En la transición de fase, donde  $\frac{\partial p}{\partial v}=0$  todos los N son igual de probables porque fluctúa la densidad. La p se mantiene constante pero se varían los  $N_i$  de cada fase 'i'.

#### 2.3.5 Otra derivación del gran canónico

Podemos derivar el gran canónico desde

Es la probabilidad de hallar al sistema '1' en un estado con 
$$E_1, N_1$$
.

$${\rm Prob} \ \propto \Gamma_2(E-E_1,N-N_1)$$

$$\log \Gamma_2(E-E_1,N-N_1) \cong \log \Gamma_2(E,N) + \frac{1}{k} \left. \frac{\partial S(E,N)}{\partial E} \right|_E (-E_1) + \frac{1}{k} \left. \frac{\partial S(E,N)}{\partial N} \right|_N (-N_1)$$

$$\cong \log \Gamma_2(E,N) - \frac{E_1}{kT} + \frac{N_1 \mu}{kT}$$

Prob 
$$\propto e^{-\beta E} e^{\beta \mu N} = e^{-\beta E} z^N$$

 $\partial S/\partial E = 1/T \mathbf{y}$  $\partial S/\partial N = -\mu/T$ .

donde T y  $\mu$  son las asociadas al baño.

Pensamos en  $\eta$ copias del sistema;  $n_{E_1N_1}=\#$  de sistemas con energía  $E_1$  y  $N_1$  partículas, luego

$$\sum_{\{E_1,N_1\}} n_{E_1N_1} = \eta \qquad \sum_{\{E_1,N_1\}} n_{E_1N_1} E_1 = n\bar{E}_1 \cong \text{ Energía Total}$$

$$\sum_{\{E_1,N_1\}} n_{E_1N_1} N_1 = \eta \bar{N}_1 \cong \mbox{ \# Total de partículas (no físico)}$$

donde  $\bar{N}_1$  es el número de medio.

$$\Omega\{n_{E_1N_1}\} = \frac{\eta!}{\prod (n_{E_1N_1})!} \qquad \text{combinatorio}$$

La conbinación de mayor volumen será

$$\begin{split} \log \Omega - \alpha \sum nE_1 - \beta_L \sum nN_1 &= 0 \\ - \sum \left[ n \log n - n - \alpha nE_1 - \beta_L nN_1 \right] &= 0 \\ - \sum n \left[ \log n - 1 - \alpha E_1 - \beta_L N_1 \right] &= 0 \rightarrow \log(\tilde{n}) = 1 + \alpha E_1 + \beta_L N_1 \\ \tilde{n} \propto &\ e^{\alpha E_1 + \beta_L N_1} \end{split}$$

que es el conjunto  $n_{E_1N_1}$  de mayor volumen en  $\Omega$ . Esperaremos qeu con  $\eta \to \infty$  sea  $< n_{E_1N_1}>\cong \tilde{n}_{E_1N_1}$ . Para determinar  $\alpha, \beta$  usaremos

$$\tilde{N}\cong< N> = \frac{\partial}{\partial \beta_L} \left(\log \sum_{\{E_1,N_1\}} \mathrm{e}^{\alpha E_1 + \beta_L N_1} \right)$$

$$\tilde{E} \cong <\mathcal{H}> = \frac{\partial}{\partial \alpha} \left( \log \sum_{\{E_1, N_1\}} e^{\alpha E_1 + \beta_L N_1} \right)$$

#### 2.4 Entropía de Gibbs

Sea X extensiva mecánica,

$$S = k \log \Gamma(E, X)$$
  $dU = TdS + YdX, \frac{dS}{k} = \beta dU + \xi dX$ 

Donde  $\beta Y = \xi$ 

Refiriéndo al estado  $\nu$ 

$$\begin{split} P_{\nu} &= \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_{\nu} - \xi X_{\nu}}}{\sum_{\nu} \mathrm{e}^{-\beta E_{\nu} - \xi X_{\nu}}} = \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_{\nu} - \xi X_{\nu}}}{\Theta} \\ &< E > = -\frac{\partial}{\partial \beta} \log \Theta \qquad < X > = -\frac{\partial}{\partial \xi} \log \Theta \end{split}$$

Caso 
$$X = N \ z \frac{\partial}{\partial z} \cong \frac{\partial}{\partial \beta \mu}$$

$$d(\log \Theta) = - < E > d\beta - < X > d\xi$$

Sea

$$\begin{split} \mathcal{L} &\equiv -k \sum_{\nu} P_{\nu} \log P_{\nu} = -k \sum_{\nu} P_{\nu} \log \left[ \, \mathrm{e}^{-\beta E_{\nu} - \xi X_{\nu}} \Theta^{-1} \right] \\ \mathcal{L} &= \sum_{\nu} P_{\nu} k \log \Theta + k P_{\nu} \beta E_{\nu} + k P_{\nu} \xi X_{\nu} \\ \mathcal{L} &= k \log \Theta + k \beta < E > + k \xi < X > \\ d\mathcal{L} &= k \beta d < E > + k \xi d < X > \end{split}$$

Es una transformada de Legendre que toma  $\log \Theta$  y la lleva a una función de < E>, < X>

$$d\mathcal{L} = k\beta dE + k\beta Y dX = dS = \frac{1}{T} dE + \frac{Y}{T} dX$$

entonces  $\mathcal{L}$  es la entropía S.

$$\mathcal{L} = -k \sum_{\nu} P_{\nu} \log P_{\nu}$$

y  $\nu$  son equiprobables

$$\mathcal{L} = -k \sum_{\nu} \frac{1}{\Gamma} \log \left( \frac{1}{\Gamma} \right) = \sum_{\nu} \frac{k}{\Gamma} \log(\Gamma)$$

y entonces

$$\mathcal{L} = k \log(\Gamma) \equiv S.$$

#### 2.4.1 Observación promedios

$$< G> = \frac{\sum_N z^N GQ_N(V,T)}{\Xi} = \frac{\sum_N z^N \sum_{\nu} G(E_{\nu},N,T)Q_N(V,T)}{\Xi}$$

donde el último factor en la sumatoria es <  $G>_{\operatorname{CAN}}Q_N(V,T).$ 

La parte crítica está en el pasaje de

$$\sum_{\nu} \, \mathrm{e}^{-\beta E_{\nu}}$$

a algún índice útil que permite realizar la sumatoria. En el caso de cuasipartículas, como osciladores, tenemos

$$\hat{H} = \sum_{i}^{N} \left( n_i + \frac{1}{2} \right) \hbar \omega_i$$

donde  $n_i$  es el número de fotones del oscilador i-ésimo. Los fonones cumplen el rol de partículas  $^1$  Un oscilador ddado puede tener en principio cualquier valor de energía (cualquier valor de  $n_i$ ) y esto independientemente de los otros  $N\!-\!1$  osciladores. El número total de fonones del sistema

$$\sum_{i}^{N} n_{i}$$

no es una constante del mismo con lo cual no hay vínculo. Entonces

$$\sum_{\nu} \qquad \rightarrow \qquad \sum_{n_1=0}^{\infty} \sum_{n_2=0}^{\infty} \dots \sum_{n_{\nu}=0}^{\infty}$$

#### 2.5 SUELTO: reubicar

$$Z_N = \int d^{3N}q \prod_{i < j}^{N} (1 + f_{ij})$$
 integral configuracional

En realidad esta integral serán N(N-1)/2 integrales (N-grafos). Podemos factorizar los N(N-1)/2 grafos en l-racimos teniendo en cuenta que se cumple

$$N = \sum_{l=1}^{N} l n_l,$$

de forma que cada N-grafo d<br/>termina un conjunto  $\{m_l\}=(m_1,m_2,...,m_N)$  de ' $m_1$ ' 1-racimos, '<br/> $m_2$ ' 2-racimos y ' $m_N$ ' N-racimos. Por supuesto, un mismo conjunto<br/>  $\{m_l\}$  determina muchos (en principio) N-grafos en función de la permutación de etique<br/>tas.

$$\frac{N(N-1)}{2} \text{ N-grafos } \rightarrow M \text{ conjuntos } \{m_l\}$$

y la

$$Z_N = \sum_1^{N(N-1)/2} \text{ N-grafos } \quad \equiv \quad \sum_{\{m_l\}}' S(\{m_l\})$$

donde

$$S(\{m_l\}) = \prod_{l=1}^{N} \left( \sum \text{ 1-racimos de l partículas } \right)^{m_l} \frac{N!}{1!^{m_1} \, 2!^{m_2} \dots N!^{m_N} \, m_1! \, m_2! \dots m_N!}$$

 $<sup>^1</sup>$ Porque podemos considerar que la  $\sum$  se hace en niveles energéticos en lugar de entre osciladores y tenemos un # indeterminado de "particulas" (fonones) distribuidas en 'N' niveles energéticos.

siendo la productoria entre todos los l-racimos posibles de l partículas y donde el combinatorio tiene en cuenta que habría que permutar entre las etiquetas de las N partículas (pués la sumatoria contempla l-racimos de l partículas).

$$\begin{split} S(\{m_l\}) &= \frac{N!}{1!^{m_1} \, 2!^{m_2} \dots N!^{m_N} \, m_1! \, m_2! \dots m_N!} \prod_{l=1}^N (l! \, \lambda^{3(l-1)} V b_l)^{m_l} \\ S(\{m_l\}) &= N! \, \lambda^{3N} \prod_{l=1}^N \left(\frac{V b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \frac{1}{m_l!} \\ Z_N &= \sum_{\{m_l\}}' S(\{m_l\}) \\ Q_N &= \frac{1}{N! \, \lambda^{3N}} Z_N = \sum_{\{m_l\}}' \prod_{l=1}^N \left(\frac{V b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \frac{1}{m_l!} \\ \Xi &= \sum_{N=0}^\infty z^N Q_N(V,T) = \sum_{N=0}^\infty z^N \sum_{\{m_l\}}' \prod_{l=1}^N \left(\frac{V b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \frac{1}{m_l!} \\ \Xi &= \sum_{m_1=0}^\infty \dots \sum_{m_N=0}^\infty z^N \prod_{l=1}^N \left(\frac{V b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \frac{1}{m_l!} \end{split}$$

donde hemos utilizado los resultados

$$\begin{split} z^N &= z^{\sum_{1}^{N}lm_l} = \prod_{1}^{N}(z^l)^{m_l} \qquad \prod_{l=1}^{N} \frac{(l!)^{m_l}}{1!^{m_1} \dots N!^{m_l}} = 1 \\ &\prod_{l=1}^{N} \lambda^{3lm_l} = \lambda^{3\sum_{1}^{N}lm_l} = \lambda^{3N} \\ \Xi &= \sum_{m_1=0}^{\infty} \dots \sum_{m_N=0}^{\infty} z^N \prod_{l=1}^{N} \left(\frac{Vb_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \frac{1}{m_l!} = \prod_{l=1}^{N} \sum_{m_1=0}^{\infty} \frac{1}{m_l!} \left(\frac{z^l Vb_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} = \prod_{l=1}^{N} e^{\frac{z^l Vb_l}{\lambda^3}} \\ &\beta pV = \log \Xi = \sum_{l} \frac{z^l Vb_l}{\lambda^3} = \frac{V}{\lambda^3} \sum_{l} z^l b_l \\ &\begin{cases} \beta p = \frac{1}{\lambda^3} \sum_{1}^{l} b_l \\ \frac{N}{V} = \frac{1}{\lambda^3} \sum_{1}^{l} z^l b_l \end{cases} \end{split}$$

que es la cluster-expansion.

#### **2.5.1** Integral configuracional y $Q_N(V,T)$

# Gases clásicos ideales

# **Gases imperfectos**

# Gas de Fermi

# Gas de Bose

# Elementos de la teoría de fenómenos críticos

# Evolución temporal de sistemas macroscópicos

#### 8.1 Teorema de Liouville

Un sistema de N partículas en el espacio físico 3D descripto por

$$\mathcal{H} = \mathcal{H}(\{p_i, q_i\}, t) \qquad 1 \le i \le 3N$$

evolucionará de acuerdo a

$$\dot{p}_i = -\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_i} \qquad \dot{q}_i = \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial p_i}$$

Entonces se tendrá que

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} = 0 \qquad \frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i}^{3N} \left[ \frac{\partial \rho}{\partial p} \frac{\partial p}{\partial t} + \frac{\partial \rho}{\partial q} \frac{\partial q}{\partial t} \right]$$

 $\rho = \rho(\{p_i,q_i\},t)$  describe un ensamble

Pero el número de estados se conserva. Sea  $\omega$  un volumen arbitrario, el número de estados en  $\omega$  es

$$\Omega_{\omega} = \int \rho d^{3N}q d^{3N}p \equiv \int_{\omega} \rho d\omega$$

y entonces si hay una variación es porque se fugan estados de  $\omega$  y

$$-\frac{\partial}{\partial t}\left(\Omega_{\omega}\right)=\int_{S=\partial\omega}\rho\mathbf{v}\cdot d\mathbf{S}$$

Los estados que se fugan van a parar a otros  $\omega$  dentro del ensamble

siendo el rhs el flujo saliente de estados del volumen  $\omega$  huyendo por la superficie S y siendo  $\mathbf{v} \equiv (\dot{q}_1,\dot{q}_2,...,\dot{q}_{3N},\dot{p}_1,\dot{p}_2,...,\dot{p}_{3N})$ . Aplicando teorema de la divergencia,

$$-\frac{\partial}{\partial t} \int_{\omega} \rho d\omega = \int_{\omega} \operatorname{div}(\rho \mathbf{v}) d\omega$$

$$\int_{\omega} \left[ \frac{\partial \rho}{\partial t} + \operatorname{div}(\rho \mathbf{v}) \right] d\omega = 0$$

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i}^{3N} \frac{\partial}{\partial q_{i}} (\rho \dot{q}_{i}) + \frac{\partial}{\partial p_{i}} (\rho \dot{p}_{i}) = 0$$

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i}^{3N} \frac{\partial \rho}{\partial q_{i}} \dot{q}_{i} + \rho \frac{\partial \dot{q}_{i}}{\partial q_{i}} + \frac{\partial \rho}{\partial p_{i}} \dot{p}_{i} + \rho \frac{\partial \dot{p}_{i}}{\partial p_{i}} = 0$$

y vemos que se tiene un cero en

$$\begin{split} \rho\left(\frac{\partial^2\mathcal{H}}{\partial q_i\partial p_i}-\frac{\partial^2\mathcal{H}}{\partial p_i\partial q_i}\right)&=0\\ \frac{\partial\rho}{\partial t}+\sum_{i}^{3N}\frac{\partial\rho}{\partial q_i}\dot{q}_i+\frac{\partial\rho}{\partial p_i}\dot{p}_i&=0 \end{split}$$

El ensamble evoluciona como un fluido incompresible, pues el volumen se conserva.

#### 8.2 Jerarquía BBGKY

Podemos definir funciones de correlación  $f_s$ . Las ecuaciones de movimiento para calcularlas resultan acopladas de modo que relacionan  $f_1$  con  $f_2$ ,  $f_2$  con  $f_3$ , etc.

Este sistema es la jerarquía BBGKY. Truncándola se puede llegar a Boltzmann

$$z_i \equiv (\vec{p}_i,\vec{q}_i) \quad \text{con } i=1,2,...,N$$
 
$$1=\int \rho(z_1,z_2,...,z_N)dz_1...dz_N \quad \text{normalizada}$$
 
$$f_s=\int dz_{s+1}...dz_N \rho(z_1,z_2,...,z_N) \Rightarrow f_s=f_s(z_1,z_2,...,z_s)$$

$$\begin{split} f_s : & \text{probabilidad de hallar } s \\ & \text{partículas con ciertos} \\ & \{p_i, q_i\} \ (i=1,...,s) \end{split}$$

Es una matnera de pasar de  $\mathbb F$  a  $\mu$ 

Dadas (N-s) partículas con cualesquiera  $\vec{p}, \vec{q}$  consideramos la probabilidad de tener s partículas con ciertos  $\vec{p}, \vec{q}$ 

$$f_1 = f_1(z_1) \quad {
m es} \ {
m la} \ {
m función} \ {
m de} \ {
m distribución}$$

Se reescribe Liouville  $\partial \rho/\partial t = 0$  con  $\rho = \rho(\{p_i,q_i\},t)$ 

$$\begin{split} \frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i=1}^{3N} \frac{\partial \rho}{\partial q_i} \dot{q}_i + \frac{\partial \rho}{\partial p_i} \dot{p}_i &= 0 \\ \frac{\partial \rho}{\partial q_i} \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial p_i} - \frac{\partial \rho}{\partial p_i} \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial q_i} &= 0 \end{split}$$

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i=1}^{3N} \left[ \nabla_{\vec{q}_i} \rho \cdot \nabla_{\vec{p}_i} \mathcal{H} - \nabla_{\vec{p}_i} \rho \cdot \nabla_{\vec{q}_i} \mathcal{H} \right] = 0 \qquad \text{con un } \mathcal{H} \text{ generico}$$

$$\mathcal{H} = \sum_i^N \frac{|\vec{p}_i|^2}{2m} + \sum_i^N U_i(q_i) + \sum_{i < i}^N V_{ij}(q_i)$$

y tomándole el gradiente

$$\begin{split} \nabla_{\vec{p}_k} \mathcal{H} &= \frac{|\vec{p}_k| \hat{k}}{m} = \frac{\vec{p}_k}{m}, \qquad \nabla_{\vec{q}_k} \mathcal{H} = \nabla_{\vec{q}_k} U_k + \sum_{i < j}^N \nabla_{\vec{q}_k} V_{kj} \\ &, \nabla_{\vec{q}_k} \mathcal{H} = -\vec{F}_k - \sum_{i < j}^N \vec{K}_{kj} \\ &\frac{\partial \rho}{\partial t} + \frac{\vec{p}_i}{2m} \cdot \nabla_{\vec{q}_i} \rho + \vec{F}_i \cdot \nabla_{\vec{p}_i} \rho + \sum_{i < j}^N \vec{K}_{kj} \cdot \nabla_{\vec{p}_i} \rho = 0 \\ &\left[ \frac{\partial}{\partial t} + \sum_i^N \frac{\vec{p}_i}{2m} \cdot \nabla_{\vec{q}_i} + \vec{F}_i \cdot \nabla_{\vec{p}_i} + \sum_{i \neq j}^N \frac{1}{2} \vec{K}_{kj} \cdot \left( \nabla_{\vec{p}_i} - \nabla_{\vec{p}_j} \right) \right] \rho = 0 \\ &\left[ \frac{\partial}{\partial t} + \sum_i^N S_i + \frac{1}{2} \sum_i^N \sum_j^N i \neq j P_{ij} \right] \rho = 0 \\ &\left[ \frac{\partial}{\partial t} + h_N(1, 2, ..., N) \right] \rho = 0 \end{split}$$

$$\begin{split} &\left[\frac{\partial}{\partial t} + \sum_{i}^{S} S_{i} + \sum_{i=S+1}^{N} S_{i} + \frac{1}{2} \sum_{i}^{S} \sum_{j}^{S} i \neq j P_{ij} + \frac{1}{2} \sum_{i=S+1}^{N} \sum_{j=S+1}^{N} i \neq j P_{ij} \right] \rho = 0 \\ &\left[\frac{\partial}{\partial t} + h_{S}(1,2,...,S) + h_{N-S}(S+1,...,N) + \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{S} \sum_{j=S+1}^{N} i \neq j P_{ij} \right] \rho = 0 \end{split}$$

Ahora

$$\begin{split} f_s(1,2,...,S) &= \frac{N!}{(N-S)!} \int dz_{S+1}...dz_N \rho(1,2,...,S,S+1,...,N) \\ &\frac{\partial}{\partial t} f_s + h_s f_s = -\frac{N!}{(N-S)!} \int dz_{S+1}...dz_N \left[ h_{N-S} + \sum_{i=1}^S \sum_{j=S+1}^N P_{ij} (i \neq j) \right] \rho(1,...,N) \\ &\left( \frac{\partial}{\partial t} + h_s \right) f_s = -\sum_{i=1}^S \frac{N!}{(N-S)!} \int dz_{S+1}...dz_N \left[ \sum_{j=S+1}^N P_{ij} \rho(1,...,N) \right] \end{split}$$

donde

$$\int dz_{S+1}...dz_N h_{N-S}\rho = 0$$

y donde

$$\sum_{i=S+1}^{N} P_{ij} \rho(1,...,N) = P_{i,S+1} \rho + P_{i,S+2} \rho + ... + P_{i,N} \rho = (N-S) P_{i,S+1}$$

entonces

$$\begin{split} &= -\sum_{i=1}^{S} \frac{N!}{(N-S)!} \int dz_{S+1} P_{i,\,S+1} \int dz_{S+2}...dz_{N} \rho(1,...,N) \\ &= -\sum_{i=1}^{S} \int dz_{S+1} P_{i,\,S+1} \, \frac{N!}{(N-S)!} \int dz_{S+2}...dz_{N} \rho(1,...,N) \\ &= f_{S,1}(1,...,S+1) \end{split}$$

y

$$\left(\frac{\partial}{\partial t} + h_s\right)f_s = -\sum_{i=1}^S \int dz_{S+1} \vec{K}_{i,S+1} \cdot \nabla_{\vec{P}_i} f_{S+1}(1,...,S+1)$$

con ustedes la jerarquía BBGKY donde el término con  $\nabla_{\vec{P}_{\varsigma_{+1}}}$  no aporta.

# Capítulo 9

# Gases diluidos en las proximidades del equilibrio

Sistema clásico diluido, procesos colisionales en términos de  $\sigma$ , sistema grande con paredes reflejantes

$$f(\mathbf{x}, \mathbf{p}, t)d^3xd^3p \equiv \#$$
de partículas en el cubo  $d^3p$ ,  $d^3x$ 

siendo f la función de distribución de un cuerpo.

La teoría cinética busca hallar  $f(\mathbf{x},\mathbf{p},t)$  para una dada interacción molecular. Sabemos que la interacción es a través de colisiones.

Sin colisiones las moléculas evolucionan de acuerdo a

$$t \to t + \delta t$$
  $\mathbf{x} \to \mathbf{x} + \mathbf{v} \delta t$   $\mathbf{p} \to \mathbf{p} + \mathbf{F} \delta t$ 

$$f(\mathbf{x}, \mathbf{p}, t)d^3xd^3p = f(\mathbf{x} + \mathbf{v}\delta t, \mathbf{p} \to \mathbf{p} + \mathbf{F}\delta t, \mathbf{p}, t + \delta t)d^3x'd^3p'$$

El volumencillo con sus partículas evoluciona en el espacio de fases  $\mu$ . El volumen evoluciona de acuerdo al jacobiano.

$$d^3r'd^3p' = |J|d^3rd^3p$$

pero

$$J = \frac{\partial(x',y',z',p_x',p_y',p_z')}{\partial(x,y,z,p_x,p_y,p_z)}$$

da

$$1 + \mathcal{O}(\delta t^3)$$

#### Clásico implica

$$\lambda_{\rm deB} \ll (V\!/N)^{1/3}$$
 ,  $h/p \ll v^{1/3}$  o bien  $\frac{h}{\sqrt{2mkT}} \ll v^{1/3}$ 

con lo cual si  $\delta t \ll 1$  será  $d^3r'd^3p' = d^3rd^3p$  y entonces

$$f(\mathbf{x} + \mathbf{v}\delta t, \mathbf{p} \to \mathbf{p} + \mathbf{F}\delta t, \mathbf{p}, t + \delta t) = f(\mathbf{x}, \mathbf{p}, t)$$

pero si hay colisiones

$$\begin{split} f(\mathbf{x}+\mathbf{v}\delta t,\mathbf{p}\to\mathbf{p}+\mathbf{F}\delta t,\mathbf{p},t+\delta t) &= f(\mathbf{x},\mathbf{p},t) + \left.\frac{\partial f}{\partial t}\right|_{\mathrm{col}}\delta t \\ &\frac{\partial f}{\partial t}\delta t d^3r d^3p = (\bar{R}-R)\delta t d^3r d^3p \end{split}$$

donde  $\bar{R}\delta t d^3r'd^3p'$  es el número de colisiones durante  $\delta t$  en las que una partícula se halla al final en  $d^3r'd^3p'$  y  $R\delta t d^3r d^3p$  es correspondientemente el número de colisiones durante  $\delta t$  en las que una partícula se halla al comienzo en  $d^3r d^3p$ .

De t a  $t+\delta t$  algunas moléculas de A pasan a B y otras van hacia otros lados. Hacia B llegan moléculas de A y desde fuera.

Dada la dilución consideramos colisiones binarias.

R es el número de colisiones en las cuales la partícula se halla en A y consecuentemente no llega a B (pérdida) (en el cubo  $d^3V_2$ ) y  $\bar{R}$  es el número de colisiones en las cuales la partícula se halla fuera de A y consecuentemente por colisión llega a B (ganancia) (en el cubo  $d^3V_2$ ).

$$\underbrace{f(\mathbf{v}_2,t)d^3V_2}_{\text{d. blancos}}\underbrace{[\mathbf{V}_2-\mathbf{V}_1]}_{\text{condición de colisión}}\underbrace{f(\mathbf{v}_1,t)d^3V_1}_{\text{d. incidentes}}\underbrace{\sigma}_{V_1V_2\to V_1'V_2'}d^3V_1'd^3V_2'$$

Si quiero conocer R debo integrar: si la partícula con  $\mathbf{V}_2$  se halla en A integrao en todas las  $\mathbf{V}_1$  y en todos los destinos  $\mathbf{V}_1'$  y  $\mathbf{V}_2'$ .

$$\underbrace{f(\mathbf{v}_2',t)d^3V_2'}_{\text{d. blancos}}\underbrace{[\mathbf{V}_2'-\mathbf{V}_1']}_{\text{condición de colisión}}\underbrace{f(\mathbf{v}_1',t)d^3V_1'}_{\text{d. incidentes}}\underbrace{\sigma}_{V_1V_2\to V_1'V_2'}d^3V_1d^3V_2$$

Si quiero conocer  $\bar{R}$  debo integrar: si la partícula con  $\mathbf{V}_2$  se halla en B integrao en todas las  $\mathbf{V}_1'$   $\mathbf{V}_2'$  (orígenes) y en todos los destinos  $\mathbf{V}_1'$ .

$$\begin{split} d^{3}V_{2}R &= \int_{V_{1}} \int_{V_{1}'} \int_{V_{2}'} f(\mathbf{V}_{2},t) d^{3}V_{2} | \mathbf{V}_{2} - \mathbf{V}_{1}| f(\mathbf{V}_{1},t) d^{3}V_{1} \underbrace{\sigma}_{12 \to 1'2'} d^{3}V_{1}' d^{3}V_{2}' \\ d^{3}V_{2}\bar{R} &= \int_{V_{1}} \int_{V_{1}'} \int_{V_{2}'} f(\mathbf{V}_{2}',t) d^{3}V_{2}' | \mathbf{V}_{2}' - \mathbf{V}_{1}' | f(\mathbf{V}_{1}',t) d^{3}V_{1}' \underbrace{\sigma}_{1'2' \to 12} d^{3}V_{1} d^{3}V_{2} \\ d^{3}V_{2}R &= \int_{V_{1}} \int_{V_{1}'} \int_{V_{2}'} f_{2}f_{1} | \mathbf{V}_{2} - \mathbf{V}_{1} | \underbrace{\sigma}_{12 \to 1'2'} d^{3}V_{1}' d^{3}V_{2}' d^{3}V_{2} d^{3}V_{1} \end{split}$$

 $R\delta t d^3r d^3p$  será finalmente el número de partículas en el cubo  $d^3r d^3p$ .

Queremos ver cómo varía f en

$$d^{3}V_{2}\bar{R} = \int_{V_{1}} \int_{V_{1}'} \int_{V_{2}'} f_{2}' f_{1}' |\mathbf{V}_{2}' - \mathbf{V}_{1}'| \underbrace{\sigma}_{1'2' \to 12} d^{3}V_{1} d^{3}V_{2} d^{3}V_{2}' d^{3}V_{1}'$$

y si usamos que  $|\mathbf{V}_2-\mathbf{V}_1|=|\mathbf{V}_2'-\mathbf{V}_1'|$  y  $\underbrace{\sigma}_{12\to1'2'}=\underbrace{\sigma}_{1'2'\to12}$  entonces

$$\left. \frac{\partial f_2}{\partial t} \right|_{\mathrm{col}} = (\bar{R} - R) d^3 V_2 = \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} (f_1' f_2' - f_1 f_2) |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| \underbrace{\sigma}_{12 \to 1'2'} d^3 V_1' d^3 V_2' d^3 V_2 d^3 V_1 d^3 V_2' d^3 V_2' d^3 V_2 d^3 V_1 d^3 V_2' d^3$$

Bajo estas líneas pueden verse los esquemas de integración,

#### 9.0.1 Construcción de una cuenta

Volumen dentro del cual una partícula con  $V_1$  chocaría a una de  $V_2$ .

$$\frac{\overline{|\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1|\delta t \delta A}}{\delta t \delta A} \qquad \underbrace{f(\mathbf{V}_1,t) d^3 V_1}_{\text{densidad de incidente.}}$$

es el # de partículas incidentes con  ${f V}_1$  que podría colisionar con una de  ${f V}_2$  en la unidad de tiempo y por unidad de área.

$$\sigma(\mathbf{V}_1\mathbf{V}_2 \rightarrow \mathbf{V}_1'\mathbf{V}_2')d^3V_1'd^3V_2'$$

es la sección eficaz de dispersión del proceso  $V_1V_2 \to V_1'V_2'$  teniendo como destinos  $\mathbf{V}_1'$  y  $\mathbf{V}_2'$ .

$$\left[ |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| f(\mathbf{V}_1,t) d^3 V_1 \right] \sigma_{12 \to 1'2'} d^3 V_1' d^3 V_2'$$

es el # de partículas incidentes con  $\mathbf{V}_1$  dispersadas en  $\mathbf{V}_1'$  y con el blanco yendo a  $\mathbf{V}_2'$  por unidad de tiempo y volumen.

$$[f(\mathbf{V}_2,t)d^3V_2]|\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1|f(\mathbf{V}_1,t)d^3V_1\sigma d^3V_1'd^3V_2'$$

es el # de partículas dispersadas hacia  $V_1'$  y  $V_2'$  proviniendo de  $V_1$  y  $V_2$  por unidad de tiempo y de volumen.

Quisiera conocer  $Rdtd^3rd^3v$  (# de colisiones durante dt en las cuales una partícula incial –blanco– se halla en  $d^3r$  con  $d^3v_2$ )

pérdida; si golpeo un blanco en  $\mathbf{V}_2$  lo saco del volumen

$$Rdtd^{3}rd^{3}v = \int_{V_{1}}\int_{V_{1}}\int_{V_{1}}dtd^{3}rf(\mathbf{V}_{2},t)d^{3}V_{2}|\mathbf{V}_{2}-\mathbf{V}_{1}|f(\mathbf{V}_{1},t)d^{3}V_{1}\sigma d^{3}V_{1}'d^{3}V_{2}'$$

Se integra en las incidentes  $V_1$  gamhasides timpe  $V_1^\prime, V_2^\prime.$ 

y también  $\bar{R}dtd^3rd^3v$  (# de colisiones durante dt en las cuales una partícula **gamlas des tionpe b**'1,  $V_2'$ . final se halla en  $d^3r$  con  $d^3v_2$ )

$$\bar{R}dtd^3rd^3v = \int_{V_1} \int_{V_2'} \int_{V_2'} dtd^3r f(\mathbf{V_2'},t) d^3V_2' |\mathbf{V_2'} - \mathbf{V_1'}| f(\mathbf{V_1'},t) d^3V_1' \sigma d^3V_1 d^3V_2 |\mathbf{V_1'} - \mathbf{V_1'}| f(\mathbf{V_1'},t) d^3V_1' \sigma d^3V_1 d^3V$$

$$\left. \frac{\partial f}{\partial t} \right|_{col} \delta t = (\bar{R} - R) \delta t$$

Usando

$$\begin{split} |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| &= |\mathbf{V}_2' - \mathbf{V}_1'| \quad \sigma(12 \rightarrow 1'2') = \sigma(1'2' \rightarrow '2) \\ \frac{\partial f}{\partial t}\Big|_{\mathrm{col}} &= \int_{\mathbf{V}} \int_{\mathbf{V}_1'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| \sigma(f(\mathbf{V}_1', t) f(\mathbf{V}_2', t) - f(\mathbf{V}_1, t) f(\mathbf{V}_2, t)) \end{split}$$

Por otro lado

$$f(\mathbf{r} + \mathbf{v}\delta t, \mathbf{p} + \mathbf{F}\delta t, t + \delta t) - f(\mathbf{r}, \mathbf{p}, t) = f(\mathbf{r}, \mathbf{v} + \frac{\mathbf{F}}{m}\delta t, t + \delta t) - f(\mathbf{r}, \mathbf{v}, t)$$
$$\frac{\partial f}{\partial \mathbf{r}} \mathbf{v}\delta t + \frac{\partial f}{\partial \mathbf{v}} \frac{\mathbf{F}}{m}\delta t + \frac{\partial f}{\partial t}\delta t = \mathbf{v} \cdot \nabla_{\mathbf{r}} + \frac{\mathbf{F}}{m} \cdot \nabla_{\mathbf{v}} + \frac{\partial f}{\partial t}\delta t$$

y entonces con  $\delta t \to 0$  es

$$\left(\mathbf{v}\cdot\nabla_{\mathbf{r}} + \frac{\mathbf{F}}{m}\cdot\nabla_{\mathbf{p}} + \frac{\partial}{\partial t}\right)f = \left.\frac{\partial f}{\partial t}\right|_{co}$$

y somos conducidos a

$$(\mathbf{v}\cdot\nabla_{\mathbf{r}}+\frac{\mathbf{F}}{m}\cdot\nabla_{\mathbf{v}}+\frac{\partial}{\partial t})f_2=\int_{V_1}\int_{V_1'}\int_{V_2'}d^3v_1d^3v_1'd^3v_2'V\sigma(f_1'f_2'-f_1f_2)$$

la ecuación de transporte de Boltmann.

Se ha supuesto CAOS MOLECULAR, de modo que la correlación de dos cuerpos (función de distribución de dos cuerpos en el mismo punto espacial)

$$f(\mathbf{r}, \mathbf{v}_1, \mathbf{v}_2, t) = f(\mathbf{r}, \mathbf{v}_1, t) f(\mathbf{r}, \mathbf{v}_2, t)$$

y esto nos lleva a que las velocidades de dos partículas en el elemento  $d^3r$  no están correlacionadas. La probabilidad de encontrarlas simultáneamente es el producto de hallarlas a cada una por separado.

Una condición suficiente es

$$f_1'f_2' - f_1f_2 = 0 \Rightarrow \frac{\partial f}{\partial t}\Big|_{\text{col}} = 0$$

y veremos que es también necesaria.

La solución de equilibrio será aquella independiente del tiempo. Es decir  $\frac{\partial f}{\partial t}=0$ ,  $\int \int \int dV...V\sigma(f_1'f_2'-f_1f_2)=0$ 

#### 9.0.2 otra

Supusimos un sistema diluido, con colisiones binarias y llegamos a

$$\left(\mathbf{v}\cdot\nabla_{\vec{r}}+\frac{1}{m}\mathbf{F}\cdot\nabla_{\vec{v}}+\frac{\partial}{\partial t}\right)f_{2}=\frac{\partial f_{2}}{\partial t}=\int\int\int d^{3}v_{1}d^{3}v_{1}'d^{3}v_{2}'V\sigma(f_{1'}f_{2'}-f_{1}f_{2}) \tag{1}$$

Pensamos que en el equilibrio será $\partial f_2/\partial t=0$ y sabemos que

$$\operatorname{si} f_{1'} f_{2'} - f_1 f_2 = 0 \Rightarrow \frac{\partial f}{\partial t} = 0$$

La función del equilibrio es MB,  $f_0(\mathbf{v}) o rac{\partial f_0}{\partial t} = 0$ 

Definiendo  $H(t) = \int d^3V f(\mathbf{v},t) \log(f(\mathbf{v},t))$  vemos que

$$\operatorname{si} \frac{\partial f(\mathbf{v}, t)}{\partial t} = 0 \Rightarrow \frac{dH}{dt} = 0$$

Ahora, considerando que f satisface (1) probamos que

si 
$$f$$
 verifica (1)  $\Rightarrow \frac{dH}{dt} \leq 0$ 

pero como el integrando en dH/dt no cambia de signo nunca debe anularse para obtener el cero con lo cual

$$\frac{dH}{dt} = 0 \Rightarrow f_{1'}f_{2'} - f_1f_2 = 0 \Rightarrow \frac{\partial f}{\partial t} = 0$$

y en definitiva

$$\frac{dH}{dt} = 0 \Leftrightarrow \frac{\partial f}{\partial t} = 0$$

y prueba que con

$$f(\mathbf{v},t)_{t\to\infty} \to f_0(\mathbf{v})$$
 con  $\frac{\partial f_0}{\partial t} = 0$ 

La ecuación (1) asume la hipótesis de CAOS MOLECULAR para su validez.

 $f(\mathbf{p},t)$  en principia<br/>o sólo satisface la ecuación de transporte de Boltzmann cuando vale CAOS MOLECULAR. Una ta<br/>lfes tal que

 $\frac{dH}{dt} \leq 0$  H es decreciente siempre (un instante luego del CAOS MOLECULAR)

$$\frac{dH}{dt} = 0 \qquad \text{si } f(\mathbf{p},t) = f_{MB} \text{ con } \frac{\partial f}{\partial t} = 0$$

CAOS MOLECULAR entonces significa que H es máximo local, luego decrece rápidamente y además se sale de  $f_{MB}$ 

# 9.1 Teorema H y consecuencias

$$\begin{split} H(t) &= \int d^3p f(\mathbf{p},t) \log(f(\mathbf{p},t)) = <\log f(\mathbf{p},t)>_{\text{no normalizado}} \\ &\frac{\partial H(t)}{\partial t} = \int d^3p \left(\frac{\partial f}{\partial t} \log f + f \frac{1}{f} \frac{\partial f}{\partial t}\right) \\ &\frac{\partial H(t)}{\partial t} = \int d^3p \frac{\partial f}{\partial t} \left(1 + \log f\right) \\ &\text{Si } \frac{\partial f}{\partial t} = 0 \Rightarrow \frac{\partial H}{\partial t} = 0 \end{split}$$

Entonces la anulación de la derivada de H es condición necesaria pero no suficiente para que la derivada de f se anule.

Por otro lado, también vale que si f satisface la ecuación de Boltzmann, entonces

$$\frac{dH}{dt} = \frac{d}{dt} < \log f(\mathbf{p}, t) >_{\text{no normalizado}} \le 0$$
$$\frac{\partial H(t)}{\partial t} = \int d^3 p \frac{\partial f}{\partial t}(\mathbf{p}, t) (1 + \log f)$$

y si consideramos función de  $\mathbf{v}_2$ 

$$\frac{dH}{dt} = \int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_1'f_2' - f_1f_2) [1 + \log f_2]$$

pero el intercambio de  ${\cal V}_1$  con  ${\cal V}_2$  no afecta la integral y podemos sumar dos medios,

$$\begin{split} \frac{dH}{dt} &= \frac{1}{2} \left[ \int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_2'f_1' - f_2f_1) [1 + \log f_1] + \right. \\ & \left. \int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_1'f_2' - f_1f_2) [1 + \log f_2] \right] \\ \\ \frac{dH}{dt} &= \frac{1}{2} \left[ \int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_2'f_1' - f_2f_1) [2 + \log(f_1f_2)] \right] \end{split}$$

pero intercambio de  $V_1', V_2'$  con  $V_1, V_2$  tampoco afecta, entonces

$$\begin{split} \frac{dH}{dt} &= \frac{1}{4} \left[ \int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_2 f_1 - f_2' f_1') [2 + \log(f_1' f_2')] + \right. \\ &\left. int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_2' f_1' - f_2 f_1) [2 + \log(f_1 f_2)] \right] \\ \frac{dH}{dt} &= \frac{1}{4} \int d^3V_2 \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_1'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' V \sigma(f_2 f_1 - f_2' f_1') [\log \left(\frac{f_1' f_2'}{f_1 f_2}\right)] \end{split}$$

y como siempre es

$$(X - Y) \log \left(\frac{Y}{X}\right) \le 0$$

luego

$$\frac{dH}{dt} \le 0$$

y si

$$\frac{\partial f}{\partial t} = 0 \Rightarrow \frac{dH}{dt} = 0$$

pero de la prueba que acabamos de finalizar vemos que si

$$\frac{dH}{dt} = 0 \Rightarrow f_1 f_2 - f_1' f_2' = 0 \Rightarrow \frac{\partial f}{\partial t} = 0$$

luego

$$\frac{dH}{dt} = 0$$
  $\Leftrightarrow$   $\frac{\partial f}{\partial t}(\mathbf{v}, t) = 0$ 

con f de Boltzmann.

Entonces dH/dt=0 si y sólo si  $f_1f_2=f_1'f_2'$  para todas las colisiones. Esta condición se conoce como *balance detallado* y es la condición de equilibrio para el gas.

$$E = \int d^3V f(\mathbf{v}, t) |\mathbf{v}|^2 < \infty$$
$$H = \int d^3V f(\mathbf{v}, t) \log f(\mathbf{v}, t)$$

H es el promedio en la distribución de  $\log f(\mathbf{p},t)$  no normalizado.

# Introducción al estudio de procesos de relajación

### 10.1 Procesos de Markov

Sea Y una variable estocástica que puede tomar valores  $y_1,y_2,\dots$ 

Las P son densidades de probabilidad, cuando el espacio muestral sea continuo.

$$P_1(y_1,t) \equiv \mbox{Prob.}$$
de tomar  $y_1$ en   
  $t$  (1 paso)

 $P_2(y_1,t_1;y_2,t_2) \equiv$  Prob. conjunto de tomar  $y_1$  en  $t_1$  y  $y_2$  en  $t_2$ 

 $P_{1/1}(y_1,t_1|y_2,t_2)\equiv$  Prob. condicional de tomar  $y_2$  en  $t_2$  habiendo tomado  $y_1$  en  $t_1$  (certeza de  $y_1$ )

Abreviaremos obviando el tiempo. Además se tiene

$$P\!(y_1;y_2) \leq P\!(y_1|y_2)$$

donde el lhs evalúa los caminos que comunican  $y_1,y_2$  del total y el rhs evalúa los c<br/>minos que comunican  $y_1,y_2$  del subconjunto de los que parten de<br/>  $y_1$ .

Además

$$P_2(y_1;y_2) = P_1(y_1) P_{1/1}(y_1|y_2) \\$$

cumpliéndose lo siguiente

- $\int P_1(y_1)dy_1 = 1$  normalización
- $\int P_{1/1}(y_1|y_2)dy_2 = 1$  normalización
- $\int P_2(y_1;y_2)dy_1 = \int P_1(y_1)P_{1/1}(y_1|y_2)dy_1 = P_1(y_2)$  reducción

#### Ejemplito numérico

$$\begin{split} P(y_1;y_2) &= P(y_1)P(y_1|y_2) = \frac{4}{4}\frac{1}{2} = \frac{2}{7} \\ P(y_2;y_1) &= P(y_2)P(y_2|y_1) = \frac{3}{7}\frac{2}{3} = \frac{2}{7} \end{split}$$

Notemos que  $P(A|B) \neq P(B|A)$  aunque P(A;B) = P(B;A)

Las densidades de muchos pasos:  $P(y_1;y_2;y_3)$  son relevantes cuando el sistema tiene "memoria".

Un proceso es de Markov cuando el estado del sistema depende del paso inmediato anterior únicamente. Se define por

$$P_1(y_1),\quad P_{1/1}(y_1|y_2)\equiv$$
 Probabilidad de transición 
$$P_{3/1}(y_1,y_2,y_3|y_4)\underset{\rm Markov}{\longrightarrow}P_{1/1}(y_3|y_4)$$

Se puede demostrar una ecuación de Chapman-Kolmogorov

$$P_{1/1}(y_1|y_3) = \int P_{1/1}(y_1|y_2) P_{1/1}(y_2|y_3) dy_2$$

#### 10.1.1 Ecuación maestra

Queremos ver la evolución de la  $P_1(y_1,t)$ 

$$\frac{dP_1(y,t)}{dt} = \lim_{\tau \to 0} \frac{P_1(y,t+\tau) - P_1(y,t)}{\tau}$$

Usando que

$$\begin{split} P_1(y_2,t+\tau) &= \int dy_1 P_1(y_1,t) P_{1/1}(y_1,t|y_2,t+\tau) \\ P_1(y_2,t) &= \int dy_1 P_1(y_1,t) P_{1/1}(y_1,t|y_2,t) \\ \frac{dP_1(y,t)}{dt} &= \int dy_1 P_1(y_1,t) \left[ \lim_{\tau \to 0} \frac{1}{\tau} (P_{1/1}(y_1,t|y_2,t+\tau) - P_{1/1}(y_1,t|y_2,t)) \right] \end{split}$$

que se puede escribir de modo que

$$\frac{1}{\tau} \left\{ [1 - \tau \int dy W(y_1,y)] \delta(y_1 - y_2) + \tau W(y_1,y_2) - \delta(y_1 - y_2) \right\}$$

y entonces

$$\begin{split} \frac{dP_1(y,t)}{dt} &= \int dy_1 P_1(y_1,t) \left[ -\int dy W(y_1,y) \delta(y_1-y_2) + W(y_1,y_2) \right] \\ \frac{dP_1(y,t)}{dt} &= \int dy_1 P_1(y_1,t) W(y_1,y_2) - \int dy_1 P_1(y_1,t) \int dy W(y_1,y) \delta(y_1-y_2) \\ \frac{dP_1(y,t)}{dt} &= \int dy_1 P_1(y_1,t) W(y_1,y_2) - \int dy P_1(y_2,t) W(y_2,y) \\ \frac{dP_1(y,t)}{dt} &= \int dy_1 P_1(y_1,t) W(y_1,y_2) - P_1(y_2,t) \int dy W(y_2,y) \end{split}$$

donde el primer término en el rhs se interpreta como ganancia (lo que entra) y el segundo pérdida (pues la integral es lo que sale).

$$W\!(y_1,y_2) \equiv \text{Transiciones} \; y_1 \rightarrow y_2 \; \text{por la unidad de tiempo}$$

## 10.1.2 Camino aleatorio y ecuación de difusión

Si  $\ell$ , T son escalas y  $n_2$ , s un número entero de pasos

$$P_1(n_2\ell,s\mathbf{T}) = \sum_{n_1} P_1(n_1\ell,[s-1]\mathbf{T}) P_{1/1}(n_1\ell,[s-1]\mathbf{T}|n_2\ell,s\mathbf{T})$$

Quiero saber cuáles son las chances de estar en  $n_2\ell$  al tiempo  $s{\rm T}$  sumando todas las transiciones desde diferentes lugares  $n_1\ell$ .

Si la probabilidad es uniforme

$$\begin{split} P_{1/1}(n_1\ell,[s-1]\mathrm{T}|n_2\ell,s\mathrm{T}) &= \frac{1}{2}\delta(n_2-[n_1+1]) + \frac{1}{2}\delta(n_2-[n_1-1]) = \frac{1}{2} \begin{cases} \sin n_2 = n_1 + 1 \\ \sin n_2 = n_1 - 1 \end{cases} \\ P_1(n_2\ell,s\mathrm{T}) &= \sum_{n_1} P_1(n_1\ell,[s-1]\mathrm{T}) \left\{ \frac{1}{2}\delta(n_2-[n_1+1]) + \frac{1}{2}\delta(n_2-[n_1-1]) \right\} \end{split}$$

y sumando y restando convenientemente,

$$P_1(n_2\ell,s\mathbf{T}) = -\frac{1}{2}P_1([n_2-1]\ell,[s-1]\mathbf{T}) + \frac{1}{2}P_1([n_2+1]\ell,[s-1]\mathbf{T}) + P_1(n_2\ell,[s-1]\mathbf{T}) - P_1(n_2\ell,[s-1]\mathbf{T})$$

$$P_1(n_2\ell,s\mathbf{T}) = P_1(n_2\ell,s\mathbf{T})$$

$$\begin{split} \frac{P_1(n_2\ell,s\mathbf{T}) - P_1(n_2\ell,s\mathbf{T})}{\mathbf{T}} = \\ \frac{\ell^2}{2\mathbf{T}} \left[ \frac{P_1([n_2-1]\ell,[s-1]\mathbf{T}) - 2P_1(n_2\ell,[s-1]\mathbf{T}) + P_1([n_2+1]\ell,[s-1]\mathbf{T})}{\ell^2} \right] \end{split} \tag{1.1}$$

Pero esto no es otra cosa que expresiones de las derivadas, de manera que

$$\frac{\delta P(n_2\ell,s\mathbf{T})}{\delta\mathbf{T}} = \frac{\ell^2}{2\mathbf{T}} \frac{\delta^2 P(n_2\ell,[s-1]\mathbf{T})}{\delta\ell^2}$$

Esta es la ecuación de Fokker-Planck

$$\frac{\partial P(x,t)}{\partial t} = C \frac{\partial^2 P(x,t)}{\partial x^2}$$

una ecuación de onda para la probabilidad (?)

### 10.2 Cadenas de Markov

Espacio muestral discreto (dimensión L); medimos el tiempo en pasos

$$P_1(y_j, 1) = \sum_{i}^{L} P_1(y_i, 0) P_{1/1}(y_i, 0 | y_j, 1)$$

donde la información sobre las transiciones se introduce en

$$Q: Q_{ij} \equiv P_{1/1}(y_i, 0|y_j, 1)$$

que es la matriz estocástica. Se verifica

$$\sum_{i}^{L} Q_{ij} = 1 \,\forall i$$

y entonces las filas son vectores de probabilidad

$$\overbrace{P(1)}^{1\times L} = \overbrace{P(0)}^{1\times L} \stackrel{L\times L}{\widehat{Q}}$$

 $P_i(1) = P_i(0)Q_{ij}$  Asumimos convención de Einstein

$$\vec{P(s)} = \vec{P(s-1)}Q = \vec{P(s-2)}QQ = \dots = \vec{P(0)}Q^s$$

y decimos que Q es estocástica regular si existe  $k:[Q^k]_{ij}>0 \forall i,j.$ 

Si Q es estocástica regular entonces existe  $s:Q^{s+1}=Q^s\equiv T$  y por lo tanto

$$QT = Q^{s+1} = T$$

Si n > s

$$\vec{P(n)} = \vec{P(0)}Q^n = \vec{P(0)}Q^{n-s}Q^s = \vec{P(0)}T$$

T es la solución de equilibrio, pues T = QT

$$\begin{split} \lambda_{\alpha} & \overbrace{\widehat{P}^{\alpha}}^{1 \times L} = \overbrace{\widehat{P}^{\alpha}}^{1 \times L} \underbrace{\widehat{L} \times L}_{L \times L} \\ \lambda_{\beta} & \widehat{\widehat{P}^{\beta}} = \overbrace{\widehat{P}^{\beta}}^{1 \times L} \underbrace{\widehat{Q}}_{Q} \quad \rightarrow \quad 0 = \overrightarrow{P}^{\alpha} (Q - \lambda_{\alpha} \mathbb{1}) \\ \lambda_{\beta} & \widehat{\widehat{P}^{\beta}} = \overbrace{\widehat{P}^{\beta}}^{1 \times L} \underbrace{\widehat{Q}}_{Q} \quad \rightarrow \quad 0 = (Q - \lambda_{\beta} \mathbb{1}) \overrightarrow{P}^{\beta} \\ \lambda_{\alpha} \chi_{j}^{\alpha} = \chi_{1i}^{\alpha} Q_{ij} \qquad \overrightarrow{\chi} = (,,,) \end{split}$$

donde los índices j, 1i refieren a columnas y

$$\lambda_{\beta}\psi_{i1}^{\beta} = Q_{ij}\psi_{j1}^{\beta} \qquad \vec{\chi} = \left(\right)$$

donde los índices i1, j1 refieren a filas.

Y entonces deducimos que

- Autovectores a izquierda  $\vec{\chi}$  y a derecha  $\vec{\psi}$  son ortogonales.
- Los autovalores son  $|\lambda_{\gamma}| \leq 1.$
- $\lambda = 1$  es siempre autovalor.

Sabemos que

$$\begin{split} P(m,s) &= \sum_n P(n,0) Q^s_{nm} & \rightarrow \operatorname{con} s = 1 \\ P(m,1) &= \sum_n P(n,0) Q_{nm} \end{split}$$

y esto es

$$\chi_m = \sum_n \chi_n Q_{n\,m} \qquad (\lambda = 1 \text{autovalor de } \vec{\chi} \text{ estacionario})$$

Siempre hay solución estacionaria P = PQ.

Para el autovector a derecha

$$\lambda_{\beta}\psi_{\ell 1}^{\beta} = \sum_{i} Q_{\ell i} \psi_{i 1}^{\beta}$$

Si 
$$\vec{\psi}^{\beta} = (1, 1, ..., 1)^t \rightarrow$$

$$\lambda_{\beta} \psi_{\ell}^{\beta} = \lambda_{\beta} = \sum_{i} Q_{\ell i} \psi_{i}^{\beta} = \sum_{i} Q_{\ell i} = 1$$

y  $\lambda_\beta=1$ autovalor de

$$\vec{\psi}^{\beta} = \begin{pmatrix} 1\\1\\\dots\\1 \end{pmatrix}$$

# 10.3 Solución general a través de descomposición espectral

$$\begin{split} \lambda_{\alpha}\chi_{i}^{\alpha} &= \sum_{j} \chi_{j}^{\alpha} Q_{ij} \\ \lambda_{\alpha}\psi_{\ell}^{\alpha}\chi_{i}^{\alpha} &= \sum_{j} \psi_{\ell}^{\alpha}\chi_{j}^{\alpha} Q_{ij} \\ \sum_{\alpha} \lambda_{\alpha}\psi_{\ell}^{\alpha}\chi_{i}^{\alpha} &= \sum_{j} \sum_{\alpha} \psi_{\ell}^{\alpha}\chi_{j}^{\alpha} Q_{ij} = \sum_{j} \delta_{\ell j} Q_{ji} = Q_{\ell i} \end{split}$$

y entonces

$$Q_{\ell i} = \sum_{\alpha} \lambda_{\alpha} \psi_{\ell}^{\alpha} \chi_{i}^{\alpha}$$

es una descomposición espectral. De esta forma

$$Q_{\ell i}^s = \sum_{\alpha} \lambda_{\alpha}^s \psi_{\ell}^{\alpha} \chi_i^{\alpha}$$

por ortogonalidad de  $(\vec{\chi}, \vec{\psi})$ .

$$Q_{\ell i}^s = \lambda_1^s \psi_\ell^1 \chi_i^1 + \sum_{\alpha=2} \lambda_\alpha^s \psi_\ell^\alpha \chi_i^\alpha$$

Y si  $s \to \infty$ entonces  $\lambda_1 = 1$  y  $\psi^1 = (1,1,...,1)^t$  de modo que

$$\lim_{s \to \infty} Q_{\ell i}^s = \overbrace{\widehat{\psi_{\ell}^1}}^{L \times 1} \overbrace{\widehat{\chi_{\ell}^1}}^{1} = \left[ \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ \dots \\ 1 \end{pmatrix} (\chi_1^1 \chi_2^1 \dots \chi_L^1) \right]_{\ell i} = \chi_i^1$$

Todas las filas son iguales.

$$\lim_{s \to \infty} Q^s_{\ell i} = T_{\ell i} = \chi^1_i \forall \ell$$

entonces

$$T = \begin{pmatrix} \begin{bmatrix} \chi^1 ; \\ \chi^1 ; \end{bmatrix} \\ \vdots \\ \chi^1 ; \end{bmatrix}$$

Luego T tiene como filas al autovector que cumple

$$\vec{\chi} = c \vec{h} i Q$$
 El punto fijo de  $Q$ 

Por otro lado

$$\lim_{s \rightarrow \infty} Q_{\ell i}^s = \lim_{s \rightarrow \infty} P_{1/1}(\ell, 0|i, s) = P_1(i, 0)$$

La probabilidad de un estado i final, una vez dentro del régimen estacionario, no depende del estado  $\ell$  desde el cual partimos.

La solución de equilibrio claramente es

$$\vec{P} = \vec{P}Q$$

pues si  $\vec{P}(s+1) = \vec{P}(s)Q$  y obtenemos

$$\vec{P}(s+1) = \vec{P}(s) = \vec{P}(s)Q$$

entonces resulta que

$$\vec{P}(s) = \vec{P}(s)Q$$

es lo que hay que buscar. La moraleja es que  $\vec{P}$  de equilibrio es el punto fijo de Q.