# CURSO BÁSICO DE FÍSICA TEÓRICA

Volumen 4: Física Teórica 3 [Mecánica Estadística]

E.F. Lavia

versión 0.1

8 de febrero de 2018

# Contenidos

Básicos de termodinámica			1
1.1	Energ	ía y entropía	1
1.2	Trans	formadas de Legendre de las funciones termodinámicas	3
1.3			4
Cor	niuntos	estadísticos	7
			8
			8
			9
	2.1.3	<del>-</del>	10
	2.1.4		10
	2.1.5		13
	2.1.6	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	13
2.2		·	14
	2.2.1		16
	2.2.2	•	17
	2.2.3		17
2.3	El gra		18
	2.3.1		19
			20
			20
			21
			21
2.4			22
	-	•	23
2.5		<u>♣</u>	24
2.0	2.5.1	Integral configuracional y $Q_N(V,T)$	26
Gas	es clási	iens ideales	27
			27
3.1	3.1.1	[6]	
	1.1 1.2 1.3 Cor 2.1 2.2 2.3	1.1 Energ 1.2 Trans: 1.3 Gas de  Conjuntos 2.1 Micro 2.1.1 2.1.2 2.1.3 2.1.4 2.1.5 2.1.6 2.2 Canón 2.2.1 2.2.2 2.2.3 2.3 El gra 2.3.1 2.3.2 2.3.3 2.3.4 2.3.5 2.4 Entrop 2.4.1 2.5 SUEL 2.5.1  Gases clási 3.1 Fluido	1.1 Energía y entropía         1.2 Transformadas de Legendre de las funciones termodinámicas         1.3 Gas de Van der Waals         Conjuntos estadísticos         2.1 Microcanónico         2.1.1 Solución de equilibrio         2.1.2 Método de la distribución más probable         2.1.3 Hipótesis ergódica         2.1.4 Observaciones sobre el microcanónico         2.1.5 Gas ideal (microcanónico)         2.1.6 Paradoja de Gibbs         2.2 Canónico         2.2.1 Equivalencia canónico y microcanónico         2.2.2 Ejemplos sencillos         2.2.3 Una derivación más del canónico         2.3 El gran canónico         2.3.1 Fluctuaciones de densidad         2.3.2 Fluctuaciones de energía         2.3.3 Gas ideal         2.3.4 Equivalencia canónico-gran canónico         2.3.5 Otra derivación del gran canónico         2.4 Entropía de Gibbs         2.4.1 Observación promedios         2.5.1 Integral configuracional y $Q_N(V, T)$ Gases clásicos ideales         3.1 Fluidos clásicos -reacomodar-

	3.1.2 La termodinámica y $g(q)$	. 29	
4	Gases imperfectos  1.1 Cuánticos –reubicar		
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		
9	Gases diluidos en las proximidades del equilibrio 9.0.1 Construcción de una cuenta	. 45	
10	Introducción al estudio de procesos de relajación  10.1 Procesos de Markov	. 49 . 50	

## Capítulo 1

## 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

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

pues

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

pero en procesos irreversibles la variación de S es cota superior:

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

Luego, para un sistema aislado, en un proceso irreversible

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

La existencia de S es independiente de su cálculo

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

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

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

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

entonces

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

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.

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

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

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

## 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)

$$V_{eff}=V-b \qquad \text{(menorvolumenporelcarozo)}$$
 
$$p=\frac{RT}{V-b}-\left(\frac{a}{V}\right)^2 \qquad \text{(menorpresi\'on porla atractividad)}$$

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

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

Recordemos que

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

y luego

$$\Delta g = \int_{p_{-}}^{p_{G}} v dp = 0$$

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.

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

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

$$\{\tilde{n}_i\} = \langle n_i \rangle$$

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

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

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

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  $N=\sum_i n_i$ .

<sup>°</sup>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

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

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

$$\Gamma_{Max}(E) = \Gamma_1(\bar{E}_1)\Gamma_2(\bar{E}_2)$$

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

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

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

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

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

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

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)

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

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

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).

$$\Delta S = Nk\log V + Nk\log(E^{3/2}) - N_1k\log V_1 - N_2k\log(E_1^{3/2}) - N_1k\log V_2 - N_2k\log(E_2^{3/2})$$

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

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

Podemos hacer algo menos cuentoso tomando

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

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

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

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  $E_i$  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...

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

Claramente como '1' siempre está metido dentro de '2' entre mayor sea el  $\Gamma_2$  mayor también el tamaño de '1' en  $\Gamma$ , 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

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

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

$$\frac{\partial S}{\partial E}\Big|_{\bar{E}} = 0$$

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

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

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

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  ${\cal C}_V$  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  $\rho(\{p_1,q_1\},N_1)$ 

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

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

Viene de  $rac{\partial}{\partial \mu} rac{1}{v} = -rac{1}{v^2} rac{1}{v} rac{\partial v}{\partial P} = rac{1}{v^2} \kappa_T$ 

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

$$\frac{\partial a}{\partial v} = -p$$
 
$$U = TS - pV + \mu N \quad \Rightarrow \quad u = Ts - pv$$

$$\frac{\partial \mu}{\partial v} = -P - v \frac{\partial^2 a}{\partial v^2} + p = v \frac{\partial p}{\partial v} \qquad \frac{\partial p}{\partial \mu} \qquad = \frac{\frac{\partial p}{\partial v}}{\frac{\partial \mu}{\partial v}} = \frac{1}{v}$$

pues

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

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

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

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

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

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

## 2.3.3 Gas ideal

$$\begin{split} Q_N &= \frac{(Vf(T))^N}{N!} \Rightarrow \Xi = \sum_{N=0}^{\infty} \frac{(zVf(t))^N}{N!} = \, \mathrm{e}^{zVf(T)} \\ \beta pV &= \log(\Xi) = zVf(T) \qquad < N > = z\frac{\partial}{\partial z} \log(\Xi) = zVf(T) \end{split}$$

y luego

$$\beta pV = \langle N \rangle \qquad \rightarrow \quad pV = \langle N \rangle kT$$

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  $E_1, N_1$ .

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

$$\begin{split} \log \Gamma_2(E-E_1,N-N_1) &\cong \log \Gamma_2(E,N) + \frac{1}{k} \left. \frac{\partial S(E,N)}{\partial E} \right|_E (-E_1) + \frac{1}{k} \left. \frac{\partial S(E,N)}{\partial N} \right|_N (-N_1) \\ &\cong \log \Gamma_2(E,N) - \frac{E_1}{kT} + \frac{N_1 \mu}{kT} \\ &\text{Prob} \; \propto \; \mathrm{e}^{-\beta E} \, \mathrm{e}^{\beta \mu N} = \, \mathrm{e}^{-\beta E} z^N \end{split}$$

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

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

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

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

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

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

## 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 
$$X = N \ z \frac{\partial}{\partial z} \cong \frac{\partial}{\partial \beta u}$$

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

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

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

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  $< G >_{\text{CAN}} Q_N(V, T)$ .

La parte crítica está en el pasaje de

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

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 configurational

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.

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

y la

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

donde

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

<sup>&</sup>lt;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).

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

donde hemos utilizado los resultados

$$\begin{split} z^N &= z^{\sum_1^N l m_l} = \prod_1^N (z^l)^{m_l} \qquad \prod_{l=1}^N \frac{(l!)^{m_l}}{1!^{m_1} \dots N!^{m_l}} = 1 \\ &\prod_{l=1}^N \lambda^{3l m_l} = \lambda^3 \sum_1^N l m_l} = \lambda^{3N} \\ \Xi &= \sum_{m_1=0}^\infty \dots \sum_{m_N=0}^\infty z^N \prod_{l=1}^N \left( \frac{V b_l}{\lambda^3} \right)^{m_l} \frac{1}{m_l!} = \prod_{l=1}^N \sum_{m_1=0}^\infty \frac{1}{m_l!} \left( \frac{z^l V b_l}{\lambda^3} \right)^{m_l} = \prod_{l=1}^N \mathrm{e}^{\frac{z^l V b_l}{\lambda^3}} \\ \beta p V &= \log \Xi = \sum_l \frac{z^l V b_l}{\lambda^3} = \frac{V}{\lambda^3} \sum_l z^l b_l \\ \begin{cases} \beta p &= \frac{1}{\sqrt{3}} \sum_l z^l b_l \\ \frac{N}{V} &= \frac{1}{\sqrt{3}} \sum_l z^l b_l \end{cases} \end{split}$$

que es la cluster-expansion.

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

Para un hamiltoniano usual

$$\begin{split} \mathcal{H} &= \sum_{i}^{N} \frac{|\vec{p}_{i}|^{2}}{2m} + \sum_{i < j} V_{ij}(q_{i}) = K(\{p_{i}\}) + V(\{q_{i}\}) \\ Q_{N}(V,T) &= \frac{1}{h^{3N}N!} \int d^{3N}p \int d^{3N}q \mathrm{e}^{-\beta \mathcal{H}(\{p_{i},q_{i}\})} = \frac{1}{h^{3N}N!} \int d^{3N}p \mathrm{e}^{-\beta K(\{p_{i}\})} \int d^{3N}q \mathrm{e}^{-\beta V(\{q_{i}\})} \\ Q_{N}(V,T) &= \frac{1}{\sqrt{3N}N!} \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V(\{q_{i}\})} = \frac{1}{\sqrt{3N}N!} \, Z_{N}(V,T) \end{split}$$

donde  ${\cal Z}_N$  es la integral configuracional

$$\begin{split} \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} \sum_l z^l b_l \qquad \frac{1}{v} = \frac{1}{\lambda^3} \sum_l l z^l b_l \\ \beta p v &= \frac{\sum_l z^l b_l}{\sum_l l z^l b_l} \end{split}$$

y el virial es

$$\begin{split} \sum_{l=1} a_l(T) \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^{l-1} &= \frac{\sum_l z^l b_l}{\sum_l l z^l b_l} \\ \sum_{l=1} a_l(T) \left(\sum_l l z^l b_l\right)^{l-1} \sum_l l z^l b_l &= \sum_l z^l b_l \\ \sum_{k=1} a_k [zb_1 + 2z^2 b_2]^{k-1} (zb_1 + 2z^2 b_2) &\cong zb_1 + z^2 b_2 \\ a_1(zb_1 + 2z^2 b_2) + a_2(zb_1 + 2z^2 b_2) (zb_1 + 2z^2 b_2) &\cong zb_1 + z^2 b_2 \\ za_1b_1 + 2z^2 a_1b_2 + a_2z^2 b_1^2 + 4a_2z^3 b_1b_2 + 4a_2z^4 b_2^2 &\cong zb_1 + z^2 b_2 \end{split}$$

e igualando coeficientes de z tendremos

$$\begin{array}{ccc} a_1b_1=b_1 & \to & a_1=1 \\ \\ 2a_1b_2+a_2b_1^2=b_2 & \to & a_2=-\frac{b_2}{b_1^2}=-b_2 \end{array}$$

## Gases clásicos ideales

#### 3.1 Fluidos clásicos -reacomodar-

Empezamos con las funciones de distribución (en el ensamble canónico). Sabemos que

$$\left(rac{{
m e}^{-eta V}}{Z_N}
ight)d^3q_1d^3q_2...d^3q_N=\,$$
 # de microestados tales que '1' está en  $ec q_1$ , etc.

donde los momentos están integrados y se cumple

$$V = \sum_{i < j}^{N} v_{ij}.$$

Pero ahora

$$\left[ \int d^3q_{l+1} d^3q_{l+1} ... d^3q_N \frac{\mathrm{e}^{-\beta V}}{Z_N} \right] d^3q_1 d^3q_2 ... d^3q_l =$$

# de partículas tales que '1' está en  $\vec{q}_1$ , la 'l' en  $q_l$  y las otras en cualquier parte

Como las partículas son indistinguibles agregamos

$$\frac{N!}{(N-l)!} \left[ \int d^3q_{l+1} d^3q_{l+1} ... d^3q_N \frac{\mathrm{e}^{-\beta V}}{Z_N} \right] d^3q_1 d^3q_2 ... d^3q_l = \text{ \# de partículas } ...$$

y así definimos

$$\rho^{[1]}(q_1,...,q_l,V,T) \equiv \frac{N!}{(N-l)!} \frac{1}{Z_N} \int d^{3N}q_{l+1}...d^{3N}q_N \, \mathrm{e}^{-\beta V}$$

que es la función de distribución de *l* cuerpos.

$$\rho^{[1]}(q_1,V,T) = \frac{N}{Z_N} \int d^{3N} q_2 ... d^{3N} q_N \, \mathrm{e}^{-\beta V}$$

y entonces

$$\int dq_1 \rho^{[1]}(q_1,V,T) = N \qquad \text{ normalización}$$

Definimos

$$\rho^{[l]} = \left(\frac{N}{V}\right)^l g^{[l]} \qquad g^{[l]} = \frac{\rho^{[l]}}{\rho^l} \qquad N = \frac{N}{V} \int dq_1 g^{[1]}(q_1)$$

 $\rho^{[1]}=cte.$ entonces  $N=\int dq_1\,\rho^{[1]}~{\bf y}~N/V=\rho^{[1]},{\bf lo}$  cual es muy razonable.

 $g^{[l]}$  es una especie de densidad relativa.

## **3.1.1** Análisis de $g^{[2]}(\vec{q}_1, \vec{q}_2)$

Se puede medir mediante scattering de rayos X. Con un potencial esférico

$$V(\vec{q}_1, \vec{q}_2) = V(|\vec{q}_1 - \vec{q}_2|) = V(q)$$

donde q es coordenada relativa y entonces

$$\begin{split} \rho^{[2]} &= \left(\frac{N}{V}\right)^2 g^{[2]}(q_1,q_2) = \left(\frac{N}{V}\right)^2 g(q) \\ \int dq_1 dq_2 \rho^2 g^{[2]} &= N(N-1) \\ &\quad 4\pi \int dq \, q^2 \rho g(q) = N(N-1) \\ &\quad 4\pi \int dq q^2 \rho g(q) \cong N \quad \quad \text{esf\'ericas} \end{split}$$

Ahora  $g(q)\rho^2$  da la probabilidad de que dada una partícula en 'O' tenga otra a distancia q. Es una probabilidad conjunta. Los casos límite serán

- $\,q \rightarrow 0 \quad g \rightarrow 0 \quad$  Por la repulsión del carozo
- $q \to \infty$   $g \to 1$  Por el desvanecimiento del potencial (a gran distancia el sistema se ve homogéneo)

**DIBUIO** 

Para un líquido da algo como esto. El valor de  $\sigma$  sería como la separación a primeros vecinos.

Para un sólido sería algo como esto, donde los picos están asociados a la separación entre primeros, segundos y terceros vecinos.

 $\begin{array}{l} \rho^{[2]} = \rho^{[2]}(q_1,q_2,V,T) \ \text{pero} \\ \text{en un gas ideal es} \\ \rho^{[1]}(q_1,V,T) \rho^{[1]}(q_2,V,T) \ \text{lo} \\ \text{que significa que no hay} \\ \text{correlación.} \end{array}$ 

## **3.1.2** La termodinámica y g(q)

$$\begin{split} \mathcal{H} &= K(p) + V(q) \\ E = <\mathcal{H}> = \frac{\int d^{3N}p \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta K - \beta V} (K + V)}{\int d^{3N}p \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta K - \beta V} K + \int d^{3N}p \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta K - \beta V} V} \\ &= \frac{\int d^{3N}p \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta K - \beta V} K + \int d^{3N}p \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta K - \beta V} V}{\int d^{3N}p \, \mathrm{e}^{-\beta K} \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V} V} \\ E = < K > + \frac{\int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V} V}{Z_N} \\ &- \frac{\partial}{\partial \beta} \log Z_N = -\frac{1}{Z_N} \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V} (-V) = kT^2 \frac{\partial}{\partial T} \\ E = < K > + kT^2 \frac{\partial}{\partial T} (\log Z_N) \\ < V > = \frac{\int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V} V}{Z_N} = \frac{\int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta \sum_{i < j}^N V_{ij}} \sum_{i < j}^N V_{ij}}{Z_N} = \sum_{i < j}^N \frac{\int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V} V_{ij}}{Z_N} \\ \text{La sumatoria en } V_{ij} \text{ me la puedo sacar de encima.} \end{split}$$

$$< V> = \frac{(N-1)N}{2} \frac{\int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V} V_{ij}}{Z_N}$$

Metemos la expresión para  $ho^{[2]}$ 

$$\begin{split} \rho^{[2]} &= \frac{N!}{(N-2)!} \frac{1}{Z_N} \int dq_3^3 ... d^3 q_N \, \mathrm{e}^{-\beta V} \\ &< V > = \frac{(N-1)N}{2} \int d^3 q_1 d^3 q_2 \left( \frac{1}{Z_N} \int dq_3^3 ... d^3 q_N \, \mathrm{e}^{-\beta V} \right) V_{ij} \\ &< V > = \frac{(N-1)N}{2} \int d^3 q_1 d^3 q_2 \frac{(N-2)!}{N!} \rho^2 g^{[2]}(q_1,q_2) V_{12} \\ &< V > = \frac{1}{2} \int d^3 q_1 d^3 q_2 \rho^2 g^{[2]}(q_1,q_2) V_{12} = \frac{1}{2} \int 4\pi dr r^2 \rho N g(r) V(r) \\ &< V > = \frac{N^2}{2V} \int 4\pi r^2 g(r) V(r) dr \\ E &= \frac{3}{2} NkT + \frac{N\rho}{2} \int_0^\infty 4\pi r^2 g(r) V(r) dr \end{split}$$

siendo la integral del rhs la energía de interacción de una partícula con las demás sumada sobre todas las partículas.

La determinación de la presión se hace merced a

$$p = -\left.\frac{\partial A}{\partial V}\right|_{N,T}, \quad A = -kT \log[Q_N(V,T)] \qquad p = kT \frac{1}{Q_N} \frac{\partial}{\partial V}[Q_N(V,T)]$$

pero la dependencia del volumen se halla en la parte espacial de modo que

$$\begin{split} A &= T - TS \text{ y entonces} \\ dA &= dU - TdS - SdT = \\ -pdV + \mu dN - SdT \text{ y} \\ \text{entonces } p = -\partial A/\partial V \end{split}$$

$$p = kT \frac{1}{Z_N} \frac{\partial}{\partial V} [Z_N(V,T)]$$

$$Z_N = \int d^{3N} q \, \mathrm{e}^{\beta V} = \int_0^{V^{1/3}} \!\! dq_1 \int_0^{V^{1/3}} \!\! dq_2 ... \int_0^{V^{1/3}} \!\! dq_{3N} \, \mathrm{e}^{-\beta \sum_{i < j}^N V_{ij}(q_{ij})}$$

y cambiando variables con  $r=q/V^{1/3}$  que lleva a  $dq=V^{1/3}dr$ 

$$Z_N = V^N \int_0^1 d^{3N} r \, \mathrm{e}^{-\beta \sum_{i < j}^N V_{ij} (V^{1/3} r_{ij})}$$

## Capítulo 4

## Gases imperfectos

## 4.1 Cuánticos -reubicar

Ensamble de  $\mathcal N$  sistemas  $(k=1,2,...,\mathcal N).$  Cada uno tiene su estado descripto por

$$\Psi^k(\mathbf{x},t), \qquad \qquad \hat{H}\Psi^k = i\hbar \frac{\partial \Psi^k}{\partial t} \quad \forall k$$

Si son estados puros entonces

$$\Psi^k = \sum_n a_n(t) \phi_n(\mathbf{x}) \qquad \{\phi_n\} \text{ set ortonormal }$$

Un estado puro es superposición coherente de una base

$$i\hbar\frac{\partial}{\partial t}a_m^k=\sum_{r}H_{mn}a_n^k$$

El sistema k-ésimo puede describirse a partir de  $\Psi^k$  o bien a partir de los coeficientes  $\{a_n\}.$ 

Definimos un operador de densidad,

$$\rho_{mn} \equiv \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k a_m^k (a_n^k)^*$$

el cual proviene de

$$\hat{\rho}_{mn} = \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k \left| \Psi^k \right\rangle \left\langle \Psi^k \right|$$

Todos son la misma combinación lineal de la base.

Promedio en el ensamble de la interferencia cuántica entre  $\phi_m$  y  $\phi_n$ .  $p_k$  es la probabilidad del estado k.

Puede verse que se cumple

$$i\hbar\dot{\rho} = [\hat{H},\hat{\rho}],$$

un teorema de Liouville cuántico.

Sea el valor medio de G

$$\left\langle G\right\rangle _{ENS}=\sum_{k=1}^{\mathcal{N}}p_{k}\left\langle G\right\rangle _{k}=\sum_{k=1}^{\mathcal{N}}p_{k}\left\langle \Psi^{k}|\hat{G}|\Psi^{k}\right\rangle _{k}=\sum_{k}p_{k}\int\sum_{i}a_{i}^{k*}\phi_{i}^{*}\hat{G}\sum_{j}a_{j}^{k}\phi_{j}dx$$

$$\begin{split} \left\langle G \right\rangle_{ENS} &= \sum_{k} p_{k} \sum_{i} \sum_{j} a_{i}^{k*} a_{j}^{k} \int \phi_{i}^{*} G \phi_{j} dx = \sum_{i} \sum_{j} \left( \sum_{k} p_{k} a_{i}^{k*} a_{j}^{k} \right) G_{ij} \\ &\left\langle G \right\rangle_{ENS} = \sum_{i} \sum_{j} \rho_{ij} G_{ij} = \text{ Traza } (\hat{\rho} \hat{G}) = \sum_{i} [\rho G]_{ii} \end{split}$$

Ahora, si el conjunto  $\{\phi_n\}$  fuesen autoestados de  $\hat{G}$  entonces

$$\begin{split} \int dx \phi_i^* G \phi_j &= \int dx \phi_i^* \phi_j g_j = \delta_{ij} g_j = g_i \\ \left\langle G \right\rangle_{ENS} &= \sum_k p_k \sum_i a_i^{k*} a_i^k g_i = \sum_k p_k \sum_i |a_i^k|^2 g_i \end{split}$$

La matriz densidad  $\hat{\rho}$  se define de modo que sus elementos  $\rho_{ij}$  resultan

$$\langle \phi_i | \hat{\rho} | \phi_j \rangle = \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k \, \langle \phi_i | \Psi^k \rangle \, \langle \Psi^k | \phi_j \rangle = \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k \int dx \phi_i^* \sum_l a_l^k \phi_l \int dx' \phi_j \sum_m a_m^{k*} \phi_m^*$$

$$\begin{split} \langle \phi_i | \hat{\rho} | \phi_j \rangle = \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k \sum_l \sum_m a_l^k a_m^{k*} \int dx \phi_i^* \phi_l \int dx' \phi_j \phi_m^* = \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k \sum_l \sum_m a_l^k a_m^{k*} \delta_{il} \delta_{jm} \\ \rho_{ij} = \sum_k p_k a_i^k a_j^{k*} \end{split}$$

El primer postulado de la QSM es asegurarse de que  $\rho_{ij} \propto \delta_{ij}$ , es decir que EN PROMEDIO no hay correlación entre funciones  $\{\phi_i\}$  para diferentes miembros k del ensamble. El elemento  $\rho_{ij}$  es el promedio en el ensamble de la interferencia entre  $\phi_i$  y  $\phi_j$ .

En la práctica los ensambles serán mezcla, una superposición de estados puros pero incoherente, de modo que

Es muy difícil preparar un ensamble puro.

$$\hat{\rho} = \sum_{k=1}^{\mathcal{N}} p_k \left| \Psi^k \right\rangle \left\langle \Psi^k \right| \qquad p_k \ge 0 \quad \sum_k p_k = 1$$

donde  $p_k$  serán las *abundancias relativas* de los estados puros  $\Psi^k$ . Para un ensamble puro sería

$$\hat{\rho} = |\Psi\rangle \langle \Psi|$$

donde no hay supraíndice k puesto que todos son el mismo estado.

Un estado puro puede escribirse

$$\Psi^k = \sum_n a_n \phi_n, \quad \text{ o bien } \quad \left| \Psi^k \right> = \sum_n a_n \left| \phi_n \right>$$

y sabemos que el valor de expectación será

$$\left\langle A\right\rangle _{k}=\left\langle \Psi^{k}|\hat{A}|\Psi^{k}\right\rangle =\int dx\Psi^{k*}A\Psi^{k}$$

Un estado mezcla será en cambio

$$|\xi\rangle \cong \sum_{n} p_{n} |\phi_{n}\rangle$$
 (1.1)

donde  $\sum_n p_n = 1$  y  $p_n \in \mathbb{R} > 0.$  Pero $|\xi\rangle$ no es un estado de sistema como  $\Psi^k$  pués

$$|\xi\rangle \neq \sum_{n} c_n |\phi_n\rangle$$
 (1.2)

no hay cambio de base que lleve (1.1) al miembro derecho de (1.2). Entonces

$$\langle A \rangle_{\xi} \neq \langle \xi | \hat{A} | \xi \rangle$$

Pero como en la práctica lo que se tiene son estados mezcla, la matriz de densidad  $\hat{\rho}$  permite trabajar con ellos tranquilamente.

## 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

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} = 0 \qquad \frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i=1}^{3N} \left[ \frac{\partial \rho}{\partial p} \frac{\partial p}{\partial t} + \frac{\partial \rho}{\partial q} \frac{\partial q}{\partial t} \right]$$

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

$$\rho \left( \frac{\partial^2 \mathcal{H}}{\partial q_i \partial p_i} - \frac{\partial^2 \mathcal{H}}{\partial p_i \partial q_i} \right) = 0$$
$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \sum_{i=1}^{3N} \frac{\partial \rho}{\partial q_i} \dot{q}_i + \frac{\partial \rho}{\partial p_i} \dot{p}_i = 0$$

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

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

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

Es una matnera de pasar de  $\Gamma$  a

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

$$f_1 = f_1(z_1)$$
 es la función de distribución

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

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

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

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

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

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

У

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

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

## 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

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

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  $d^3V_2$ ).

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

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  $\mathbf{V}_1'$ .

$$\begin{split} d^3V_2R &= \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} f(\mathbf{V}_2,t) d^3V_2 |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| f(\mathbf{V}_1,t) d^3V_1 \underbrace{\sigma}_{12 \to 1'2'} d^3V_1' d^3V_2' \\ d^3V_2\bar{R} &= \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} f(\mathbf{V}_2',t) d^3V_2' |\mathbf{V}_2' - \mathbf{V}_1'| f(\mathbf{V}_1',t) d^3V_1' \underbrace{\sigma}_{1'2' \to 12} d^3V_1 d^3V_2 \\ d^3V_2R &= \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} f_2f_1 |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| \underbrace{\sigma}_{12 \to 1'2'} d^3V_1' d^3V_2' d^3V_2 d^3V_1 \end{split}$$

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

Queremos ver cómo varía f en

$$d^3V_2\bar{R} = \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} f_2' f_1' |\mathbf{V}_2' - \mathbf{V}_1'| \underbrace{\sigma}_{1'2' \to 12} d^3V_1 d^3V_2 d^3V_2' d^3V_1'$$

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

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

Bajo estas líneas pueden verse los esquemas de integración,

#### 9.0.1 Construcción de una cuenta

Volumen dentro del cual una partícula con  $\mathbf{V}_1$  chocaría a una de  $\mathbf{V}_2.$ 

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

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

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

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

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

es el # de partículas incidentes con  $V_1$  dispersadas en  $V_1'$  y con el blanco yendo a  $V_2'$  por unidad de tiempo y volumen.

$$[f(\mathbf{V}_{2},t)d^{3}V_{2}]|\mathbf{V}_{2}-\mathbf{V}_{1}|f(\mathbf{V}_{1},t)d^{3}V_{1}\sigma d^{3}V_{1}'d^{3}V_{2}'$$

es el # de partículas dispersadas hacia  $\mathbf{V}_1'$  y  $\mathbf{V}_2'$  proviniendo de  $\mathbf{V}_1$  y  $\mathbf{V}_2$  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

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

Se integra en las incidentes  $V_1$ gamhaides timpe  $V_1', V_2'$ .

y también  $\bar{R}dtd^3rd^3v$  (# de colisiones durante dt en las cuales una partícula final se halla en  $d^3r$  con  $d^3v_2$ )

$$\bar{R}dtd^3rd^3v = \int_{V_*} \int_{V_*'} \int_{V_*'} dtd^3r f(\mathbf{V}_2',t) d^3V_2' |\mathbf{V}_2' - \mathbf{V}_1'| f(\mathbf{V}_1',t) d^3V_1' \sigma d^3V_1 d^3V_2$$

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

Usando

$$\begin{split} |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| &= |\mathbf{V}_2' - \mathbf{V}_1'| \quad \sigma(12 \rightarrow 1'2') = \sigma(1'2' \rightarrow' 2) \\ \frac{\partial f}{\partial t} \Big|_{\mathrm{col}} &= \int_{V_1} \int_{V_1'} \int_{V_2'} d^3v_1 d^3v_1' d^3v_2' |\mathbf{V}_2 - \mathbf{V}_1| \sigma(f(\mathbf{V}_1', t) f(\mathbf{V}_2', t) - f(\mathbf{V}_1, t) f(\mathbf{V}_2, t)) \end{split}$$

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  $\delta t \rightarrow 0$  es

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

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

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

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

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)

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

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,

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

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

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

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 Yuna 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

$$P(y_1; y_2) = P(y_1)P(y_1|y_2) = \frac{4}{4}\frac{1}{2} = \frac{2}{7}$$

$$P(y_2; y_1) = P(y_2)P(y_2|y_1) = \frac{3}{7}\frac{2}{3} = \frac{2}{7}$$

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 
$$P_{3/1}(y_1,y_2,y_3|y_4)\underset{\rm Markov}{\to}P_{1/1}(y_3|y_4)$$

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  $\ell, {\bf T}$  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

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

y sumando y restando convenientemente,

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

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

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

$$\underbrace{\overrightarrow{P(1)}}^{1 \times L} = \underbrace{\overrightarrow{P(0)}}^{1 \times L} \underbrace{\widehat{Q}}^{L \times L}$$

 $P_i(1) = P_i(0)Q_{ij}$  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

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

donde los índices j, 1i refieren a columnas y

$$\lambda_{eta}\psi_{i1}^{eta}=Q_{ij}\psi_{j1}^{eta}\qquad ec{\chi}=\left(
ight)$$

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

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

y esto es

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

Siempre hay solución estacionaria P = PQ.

Para el autovector a derecha

$$\lambda_{\beta}\psi_{\ell 1}^{\beta} = \sum_{\cdot} Q_{\ell i}\psi_{i1}^{\beta}$$

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

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

## 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

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

Todas las filas son iguales.

$$\lim_{s \to \infty} Q_{\ell i}^s = T_{\ell i} = \chi_i^1 \forall \ell$$

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

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

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.