CURSO BÁSICO DE FÍSICA TEÓRICA

Volumen 4: Física Teórica 3 [Mecánica Estadística]

E.F. Lavia

versión 0.1

11 de marzo 2018

Contenidos

1	Básicos de termodinámica							
	1.1	Energ	gía y entropía	1				
	1.2	Transformadas de Legendre de las funciones termodinámicas						
	1.3	Gas d	e Van der Waals	4				
2	Conjuntos estadísticos							
	2.1	Microcanónico						
		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	20				
		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	23				
	2.5	SUEL	TO: reubicar	24				
		2.5.1	Integral configuracional y $Q_N(V,T) . \ . \ . \ . \ .$	26				
3	Gases clásicos ideales							
	3.1	Fluido	os clásicos -reacomodar	27				
		3.1.1	Análisis de $g^{[2]}(ec{q}_1,ec{q}_2)$					

		3.1.2	La termodinámica y $g(q)$	29				
4	Gas		erfectos	31				
	4.1	Cuánt	icos –reubicar	31				
		4.1.1	Resumen formalismo	35				
	4.2	Gases	reales	36				
		4.2.1	hoja suelta –reubicar–	41				
		4.2.2	Otra cosa suelta –reubicar–	47				
	4.3	Sistem	nas de partículas indistinguibles y no interactuantes	47				
		4.3.1	Gas ideal cuántico	49				
		4.3.2	Microcanónico cuántico (gas ideal) de Boltzmann	51				
	4.4	Cuánt	icos II	51				
		4.4.1	Funciones termodinámicas	53				
		4.4.2	Ecuaciones de estado para los gases ideales	55				
_								
5		de Fer		57				
	5.1		sis del gas ideal de Fermi	57				
	5.2		icos III -reubicar	60				
		5.2.1	Los números de ocupación	60				
		5.2.2	Comportamiento de $f_{3/2}(z)$	61				
		5.2.3	Casos	61				
		5.2.4	Funciones termodinámicas con T baja y n alta \dots	62				
		5.2.5	Sobre la aproximación de gas de Fermi para el núcleo	63				
		5.2.6	Cuánticos 3 – más material para reubicar–	65				
		5.2.7	Estadísticas –otra cosa para reubicar–	66				
6	Gas de Bose 70							
	6.1	Anális	sis del gas ideal de Bose	73				
		6.1.1	Condensado de Bose como transición de fase	75				
	6.2	Cuánt	icos IV –reubicar–	78				
		6.2.1	Cuánticos 5 - Cuánticos 5b -reubicar	79				
7	Elei	nentos	de la teoría de fenómenos críticos	80				
8	Evo	lución	temporal de sistemas macroscópicos	81				
	8.1		ma de Liouville	81				
	8.2	Jerarquía BBGKY						
9	Gases diluidos en las proximidades del equilibrio							
		9.0.1	Construcción de una cuenta	87				
		9.0.2	otra	89				
	9 1	Teorei	ma H v consecuencias	90				

10	Introducción al estudio de procesos de relajación				
	10.1	Procesos de Markov			
		10.1.1 Ecuación maestra	93		
		10.1.2 Camino aleatorio y ecuación de difusión	94		
	10.2	Cadenas de Markov			
	10.3	Solución general a través de descomposición espectral	97		

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

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

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, μ

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

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

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

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 Ω 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 Ω 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 Ω pasa, con el tiempo, a través de todos los puntos permitidos del espacio Γ . 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

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

 ΔE 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 ΔE es constante y entonces

 $\log(E/\Delta E) \propto \log(N)$ pues $E \propto N$ y ΔE 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 ρ 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 ΔS 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 Γ_2 mayor también el tamaño de '1' en \mathbb{F} , luego:

#de config en Γ del sistema '1+2' = #de config de '1' en '2'×#de config de '2' en Γ

$$\# \text{ config '1'} = \frac{\# \text{ config '1+2'}}{\# \text{ config '2'}} \approx \, \mathrm{e}^{-\frac{E_1}{kT}} = C \int \, \mathrm{e}^{-\mathcal{H}/kT} d^3p d^3q$$

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

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 δ 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 μ,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 μ son las asociadas al baño.

Pensamos en η 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 Ω . Esperaremos qeu con $\eta \to \infty$ sea $< n_{E_1N_1}>\cong \tilde{n}_{E_1N_1}$. Para determinar α, β 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 ν

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

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 ν 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
termina un conjunto $\{m_l\}=(m_1,m_2,...,m_N)$ de ' m_1 ' 1-racimos, '
 m_2 ' 2-racimos y ' m_N ' N-racimos. Por supuesto, un mismo conjunto
 $\{m_l\}$ determina muchos (en principio) N-grafos en función de la permutación de etique
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

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

 $^{^1}$ 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

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

que es la cluster-expansion.

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

Para un hamiltoniano usual

$$\mathcal{H} = \sum_{i}^{N} \frac{|\vec{p}_{i}|^{2}}{2m} + \sum_{i < j} V_{ij}(q_{i}) = K(\{p_{i}\}) + V(\{q_{i}\})$$

$$\begin{split} Q_N(V,T) &= \frac{1}{h^{3N}N!} \int d^{3N}p \int d^{3N}q \mathrm{e}^{-\beta \mathcal{H}(\{p_i,q_i\})} = \frac{1}{h^{3N}N!} \int d^{3N}p \mathrm{e}^{-\beta K(\{p_i\})} \int d^{3N}q \mathrm{e}^{-\beta V(\{q_i\})} \\ Q_N(V,T) &= \frac{1}{\lambda^{3N}N!} \int d^{3N}q \, \mathrm{e}^{-\beta V(\{q_i\})} = \frac{1}{\lambda^{3N}N!} \, Z_N(V,T) \end{split}$$

donde \mathbb{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

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

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 σ 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.

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

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 $ho^{[2]}$

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

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

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

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

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

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

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

El sistema k-ésimo puede describirse a partir de Ψ^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

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

Todos son la misma combinación lineal de la base.

Promedio en el ensamble de la interferencia cuántica entre ϕ_m y ϕ_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 \hat{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 $\rho_{i\,j}$ resultan

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

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

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 ρ_{ij} es el promedio en el ensamble de la interferencia entre ϕ_i y ϕ_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.

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

donde p_k serán las $\it abundancias relativas$ 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

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

Un estado mezcla será en cambio

$$|\xi\rangle \cong \sum_{n} p_n |\phi_n\rangle \tag{1.1}$$

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

Sea que evaluamos el valor medio de $\hat{G}=\hat{\mathcal{H}}$ que será la energía $\langle E\rangle$ en autoestados de $\hat{\mathcal{H}}.$

$$\left\langle \hat{\mathcal{H}} \right\rangle_{ENS} = \left\langle E \right\rangle = \sum_k p_k \sum_i \sum_j a_i^{k*} a_j^k \int \phi_i^* \phi_j E_j = \sum_k p_k \sum_j a_j^{k*} a_j^k E_j$$

$$\langle E \rangle = \sum_k p_k \sum_j a_j^{k*} a_j^k E_j = \sum_j \left(\sum_k p_k a_j^{k*} a_j^k \right) E_j = \sum_j \rho_{jj} E_j$$

Se tiene que $\hat{\rho}$ es diagonal para un operador \hat{G} tal que utilizamos la base de autoestados.

Querremos que esto valga para cualquier base entonces necesitaremos que las fases sean números aleatorios:

$$\rho_{ij} = \sum_k^{\mathcal{N}} p_k a_i^{k*} a_j^k = \sum_k^{\mathcal{N}} p_k |a_i^k| |a_j^k| \operatorname{e}^{i(\theta_i^k - \theta_j^k)}$$

y asi además son equiprobables (microcanónico) los estados base accesibles,

$$p_k = \frac{1}{\mathcal{N}} \qquad \mathbf{y} \qquad |a_i^k| = |a_i| \quad \forall k$$

y asimismo pedimos que para cada miembro del ensamble la amplitud sea la misma, se tiene

$$\rho_{ij} = |a_i||a_j|\frac{1}{\mathcal{N}}\sum_{k}^{\mathcal{N}} \, \mathrm{e}^{i(\theta_i^k - \theta_j^k)} = |a_i||a_j|\delta_{ij}$$

donde se han usado fases al azar, de modo que

$$\rho_{ij} = |a_i|^2 \delta_{ij} = \rho_i \delta_{ij}$$

y entonces

$$\begin{cases} \rho_i = \frac{1}{\Gamma} \\ \rho_i = 0 \end{cases}$$

Entonces ρ_i será la probabilidad del estado de base ϕ_i . Se sigue que el operador densidad del microcanónico puede escribirse

$$\hat{\rho} = \sum_{i} |a_{i}|^{2} |\phi_{i}\rangle \langle \phi_{i}|$$

de manera que es una superposición incoherente de estados de la base $\{\phi_i\}$

$$\hat{\rho} = \sum_{i} \rho_{i} \left| \phi_{i} \right\rangle \left\langle \phi_{i} \right|$$

y al final del día

$$\rho_{kl} = \langle \phi_k | \hat{\rho} | \phi_l \rangle = \sum_i \rho_i \left< \phi_k | \phi_i \right> \left< \phi_i | \phi_l \right> = \sum_i \rho_i \delta_{ki} \delta_{il} = \rho_k \delta_{kl}$$

$$\Omega = 1$$
 ensamble puro

$$S = k \log \Omega = 0$$

$$\rho_{mn} = \frac{1}{\mathcal{N}} \sum_{k}^{\mathcal{N}} a_m^{k*} a_m^k = a_m a_n^*$$

Esto no está consistente: colapsas la delta o no, papi?

si es la misma $\Psi \forall k$ el sistema se halla en una combinación lineal de ϕ_n , o bien

$$\rho_{mn} = |a_m|^2 \delta_{mn}$$

el sistema se halla en un único autoestado ϕ_n

 $\Omega > 1$ ensamble mezcla

4.1.1 Resumen formalismo

$$\begin{split} \rho_{ij} &= \rho_i \delta_{ij} \\ \rho_i &= \frac{1}{\Omega} \quad \text{Microcanónico} \\ \rho_i &= \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_i}}{Q_N(V,T)} \quad \quad \text{Canónico} \\ \rho_i &= \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_i + \beta \mu N_i}}{\Xi(z,V,T)} \quad \quad \text{Gran canónico} \end{split}$$

$$\begin{split} \hat{\rho} &= \sum_i |\phi_i\rangle \, \rho_i \, \langle \phi_i| \qquad \qquad \text{Traza } (\hat{\rho}) = 1 \text{ bien normalizado} \\ \hat{\rho} &= \frac{1}{\Omega} \sum_i^{\text{ACC}} |\phi_i\rangle \, \langle \phi_i| = \frac{1}{\Omega} \hat{\mathbb{I}}^{\text{ACC}} \qquad \text{Tr } (\hat{\rho}) = 1 \end{split}$$

donde $\hat{\mathbb{1}}^{ACC}$ es una indentidad con 0 para los sitios de la diagonal donde no hay estado accesible. Luego Traza $(\hat{\mathbb{1}}^{ACC}) = \Omega$. Para los otros dos casos,

$$\begin{split} \hat{\rho} &= \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_i}}{Q_N(V,T)} \sum_i^{\mathrm{ACC}} |\phi_i\rangle \left<\phi_i| = \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_i}}{Q_N(V,T)} \hat{\mathbb{I}}^{\mathrm{ACC}} \qquad \mathrm{Tr} \; (\hat{\rho}) = \frac{1}{Q_N} \, \mathrm{Tr} \; (\mathrm{e}^{-\beta E_i} \hat{\mathbb{I}}^{\mathrm{ACC}}) \\ \hat{\rho} &= \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_i + \beta \mu N_i}}{\Xi(z,V,T)} \sum_i^{\mathrm{ACC}} |\phi_i\rangle \left<\phi_i| = \frac{\mathrm{e}^{-\beta E_i + \beta \mu N_i}}{\Xi(z,V,T)} \hat{\mathbb{I}}^{\mathrm{ACC}} \qquad \mathrm{Tr} \; (\hat{\rho}) = \frac{1}{\Xi} \, \mathrm{Tr} \; (\mathrm{e}^{-\beta E_i + \beta \mu N_i} \hat{\mathbb{I}}^{\mathrm{ACC}}) \end{split}$$

El conteo de estados se hace cuánticamente de modo que no hay paradoja de Gibbs. Los estados accesibles en el microcanónico (Ω) son tales que sus probabilidad es

$$|a_i|^2 = \frac{1}{\Omega} \quad \forall i \text{ accesible}$$

Serán aquellos de la base $\{\phi_i\}$ en cuestión tales que la energía resulte vale entre E y $E+\Delta E$.

Los dos postulados

- · i) Equiprobabilidad
- · ii) Fases al azar

aseguran que no hay correlación entre las funciones $\{\phi_i\}$ (en promedio).

4.2 Gases reales

Función canónica de un gas real. Surge una integral configuracional

$$Z_N = \int d^3 q_1 ... d^3 q_N e^{-\beta \sum_{i < j} V_{ij}}$$

En el gran canónico tenemos $\Xi(Z_N).$ Potencial de Lenard-Jones

$$\frac{1}{r^{12}} - \frac{1}{r^6}$$

Definimos $f_{ij}={\rm e}^{-\beta V_{ij}}-1$ y expresamos todo en términos de f_{ij} . Estudiamos con los N-grafos.

El gas real lo estudiamos clásicamente, entonces

$$Q_N = \frac{1}{N! \, h^{3N}} \int d^{3N} q d^{3N} p \, \mathrm{e}^{-\beta H(p,q)}$$

si bien aparece h (constante de Planck) no hablamos de funciones de onda; como sí sucede en una expansión cuántica

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

la cual tendrá (N-1)N/2 productos y $2^{N(N-1)/2}$ términos sumando de modo que serán esa cantidad de integrales

Cada grafo puede verse en una matriz de adyacencias ${\cal M}_{ij}$

$$\begin{array}{lll} \text{N=2} & & 1 \text{ producto y } 2^1 \text{ términos} \\ \text{N=3} & & 3 \text{ productos y } 2^3 = 8 \text{ términos} \\ \text{N=4} & & 6 \text{ productos y } 2^6 = 64 \text{ términos} \\ \text{N=10} & & 45 \text{ productos y } 2^{45} \cong 3.5 \cdot 10^{13} \text{ términos} \end{array}$$

Cada uno de los N-grafos (integrales) puede factorizarse en l-racimos (l-grafo conexo). Un dado N-grafo, por ejemplo

Cada integral puede verse como un grafo.

DIBUJO=

$$\begin{split} \int d^3r_1 d^3r_2 f_{12} \int d^3r_3 \int d^3r_4 d^3r_6 f_{46} \int d^3r_5 \times \\ \int d^3r_7 d^3r_8 d^3r_9 d^3r_{10} f_{78} f_{79} f_{710} f_{89} f_{910} \end{split}$$

tiene dos 1-racimo, dos 2-racimos y un 4-racimo.

Un dado l-racimo tendrá al menos l-1 términos f_{ij} para asegurar la conexión. El máximo será l(l-1)/2. Se cumple

Términos f_{ij} son los links en el lenguaje de grafos.

$$N = \sum_{l=1}^{N} l \cdot m_l \quad \text{suma en racimos}$$
 (2.1)

siendo l el número de partículas del racimo y m_l el número de l-racimos y sujeta a

$$N = 1 \cdot 2 + 2 \cdot 2 + 4 \cdot 1 = 10 \qquad \{m_l\} = (2, 2, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 0)$$

DIBUIO

Claramente separando en racimos cuento las partículas con (2.1).

DIBUJO

Pero el set $\{m_l\}$ tiene degeneración pues es equivalente a este otro arreglo de racimos.

Se definen las integrales de racimo como

$$b_l = \frac{1}{l!\,\lambda^{3l-3}V}\,[$$
suma de todos los l-racimos posibles]

donde sumar los l-racimos es en todas las configuraciones de l-bolas conexas DIBUJITO.

$$b_1 = \frac{1}{1!\,\lambda^0 V} \int d^3r_1 \leftarrow \sum \boxed{1}$$

$$b_2 = \frac{1}{2! \, \lambda^3 V} \int d^3 r_1 d^3 r_2 f_{12} \leftarrow \sum \boxed{1} - \boxed{2}$$

$$\begin{split} b_3 &= \frac{1}{3! \, \lambda^6 V} \int d^3 r_1 d^3 r_2 d^3 r_3 (f_{12} f_{23} + f_{12} f_{13} + f_{13} f_{23} + f_{12} f_{13} f_{23}) \\ &\leftarrow \sum_{\text{perm. etiqu.}} \left[\, \boxed{ } - \, \boxed{ } + \, \boxed{ } - \, \boxed{ } \right] \end{split}$$

Sea $S(\{m_l\})$ la suma de todos los l-racimos compatibles con el conjunto $\{m_l\}$

$$S(\{m_l\}) = \sum_{\text{perm conectores}} \left[\left[\right]^2 \cdot \left[\left[\right] - - \right]^2 \left[\left[\right] - - - - \right]^1$$

donde los conectores se permutan dentro de cada racimo.

$$Z_N = \int d^3q_1 d^3q_2 ... d^3q_N \left(1 + f_{12} + f_{13} + ... + f_{12} f_{13} + ... \right)$$

Cada N-grafo se divide en varios l-racimos. Un l-racimo tendrá de 1 a N partículas.

Cambiar los boxed por circled!!!

Tenemos $2^{N(N-1)/2}$ integrales

$$Z_N = \int d^3q_1 1 + \int d^3q_2 f_{12} + \ldots + \int d^3q_N f_{12} f_{13}$$

Cada integral es un N-grafo (N bolas unidas por un número m de links (m es igual al número de f_{ij})).

Cada N-grafo se factoriza en l-racimos y se puede escribir

$$N = \sum_{l=1}^{N} l \cdot m_l$$
 suma en racimos

siendo l el número de partículas en el racimo l y m_l el número de l-racimos. El conjunto $\{m_l\}$ es la distribución de l-racimos de un grafo

1. es
$$\{m_l\} = (N, 0, 0, ..., 0)$$
 tiene N 1-racimos

$$2.\{m_l\} = (N-2,1,0,...,0) \hspace{1cm} \text{tiene } N-2 \text{ 1-racimos y } 1 \text{ 2-racimo}$$

$$3.\{m_l\} = (N-3,0,1,...,0)$$
tiene $N-3$ 1-racimos y 1 3-racimo

Sea $S(\{m_l\})$ la suma de todos los l-racimos compatibles con un conjunto $\{m_l\}$ dado,

$$\begin{split} N &= N \cdot 1 \\ N &= (N-2) \cdot 1 + 1 \cdot 2 \\ N &= 1 \cdot (N-3) + 3 \cdot 1 \end{split}$$

$$S(\{m_l\}) = \sum_{\text{perm. conectores.}} \left[\boxed{ } \right]^{m_1} \cdot \left[\boxed{ } - - \right]^{m_2} \left[\boxed{ } - - - - \right]^{m_3} \times \dots$$

Por ejemplo, para $m_3=2$ (dos 3-racimos)

=

 \equiv

Faltan los diagramáticos de estas cosas.

y entonces

 \oplus

lo que da un total de 16 términos.

Esto da el número de formas de construir un 6-grafo compuesto de dos 3-racimos

DIBUJO

Cada set $\{m_l\}$ define un conjunto de $R=\sum m_l$ racimos correspondiente a un conjunto de N-grafos. Así:

$$\{m_l\} = (N-2,1,0,...,0)$$

representa

DIBUJO

una gran cantidad de N-grafos dada por permutar etiquetas. Pero si quiero economizar cuentas similares consideraré un factor

$$\frac{1}{1!^{m_1} \, 2!^{m_2} \, 3!^{m_3} \dots N!^{m_N}}$$

por permutaciones de índices en cada racimo

$$\frac{1}{m_1! \, m_2! \dots m_N!}$$

por permutaciones de índices entre racimos iguales.

Para el ejemplo es

$$\frac{1}{1!^{N-1} \, 2!^1} \frac{1}{(N-2)! \, 1!}$$

Entonces

$$S(\{m_l\}) = \frac{1}{1!^{m_1} 2!^{m_2} 3!^{m_3} \dots N!^{m_N}} \frac{1}{m_1! m_2! \dots m_N!} \left[\square^{m_1} \times \left[\square - - \right]^{m_2} \times \dots \right]^{m_2} \times \dots$$

$$S((N-2,1,0,\ldots,0)) = \frac{N(N-1)}{2!} \left[\boxed{}^{m_1} \times \left[\boxed{} - - \right]^{m_2} \times \left[\boxed{} - - - - \right]^{m_3} \times \ldots \right]$$

Recordando

$$b_l = \frac{1}{l! \, \lambda^{3(l-1)} V} \cdot ($$
 Suma de todos los l-racimos $)$

será

$$S(\{m_l\}) = \frac{N!}{1!^{m_1} \, 2!^{m_2} \, 3!^{m_3} \dots N!^{m_N}} \, \prod_l^N \, \frac{(l! \, \lambda^{3(l-1)} V \, b_l)^{m_l}}{m_1! \, m_2! \dots m_N!}$$

$$S(\{m_l\}) = N! \prod_l^N \frac{(\lambda^{3(l-1)} V \, b_l)^{m_l}}{m_1! \, m_2! \, ... m_N!}$$

Luego

$$Z_N = \sum_{\{m_l\}}' S(\{m_l\}) = N! \, \lambda^{3N} \sum_{\{m_l\}}' \prod_l^N \frac{1}{m_l!} \left(\frac{V \, b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l}$$

$$Q_N = \frac{1}{N! \, \lambda^{3N}} Z_N = \sum_{\{m_i\}}^\prime \prod_l^N \frac{1}{m_l!} \left(\frac{V \, b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l}$$

$$\begin{split} \Xi &= \sum_{N=0}^{\infty} z^N Q_N = \sum_{m_1=0}^{\infty} \sum_{m_2=0}^{\infty} \dots \sum_{m_N=0}^{\infty} z^N \prod_l^N \frac{1}{m_l!} \left(\frac{V \, b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \\ \Xi &= \sum_{m_1=0}^{\infty} \sum_{m_2=0}^{\infty} \dots \sum_{m_N=0}^{\infty} \prod_l^N \frac{1}{m_l!} \left(\frac{z^l V \, b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} \\ \Xi &= \prod_{l=1}^N \sum_{m_l=0}^{\infty} \frac{1}{m_l!} \left(\frac{z^l V \, b_l}{\lambda^3}\right)^{m_l} = \prod_{l=1}^N \, \mathrm{e}^{\frac{z^l V \, b_l}{\lambda^3}} \\ \log \Xi &= \sum_{l=1}^N \log \left(\, \mathrm{e}^{\frac{z^l V \, b_l}{\lambda^3}}\right) = \sum_{l=1}^N \frac{z^l V \, b_l}{\lambda^3} \end{split}$$

de modo que

$$\begin{split} \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} \sum_{l=1}^N z^l b_l. \\ b_1 &= \frac{1}{1! \, \lambda^{3(1-1)} V} \int d^3 r = \frac{V}{\lambda^0 V} = 1 \\ b_2 &= \frac{1}{2\lambda^3 V} \int d^3 r d^3 r' f_{rr'} = \frac{1}{2\lambda^3 V} \int d^3 r \int d^3 u f_u \end{split}$$

r-r'=u y entonces -dr'=du.

Sea un sistema de esferas rígidas (potencial esférico)

$$f_u = e^{-\beta V_u} - 1 = \begin{cases} -1 & r < \sigma \\ 0 & r > \sigma \end{cases}$$

DIBUJO

$$\begin{split} b_2 &= \frac{1}{2\lambda^3 V} \int_0^\infty du 4\pi u^2 f_u = \frac{-1}{2\lambda^3 V} \frac{4\pi\sigma^3}{3} \\ Z_3 &= \int d^3 q_1 \int d^3 q_2 \int d^3 q_3 \, (1+f_{12})(1+f_{13})(1+f_{23}) \\ Z_3 &= \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 \, f_{12} + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 \, f_{13} + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 f_{23} + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 f_{12} f_{13} + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 f_{12} f_{23} + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 f_{13} f_{23} + \int d^3 q_1 d^3 q_2 d^3 q_3 \, f_{12} f_{13} f_{23} \end{split}$$

$$Z_2 = + + + + + + +$$

(muchos dibujitos)

Se observa cierta degeneración. Podemos dar los números de ocupación de cada N-grafo

$$\begin{aligned} \{m_l\} = & (3,0,0) & \text{1er N-grafo} \\ \{m_l\} = & (1,1,0) & \text{2-4 N-grafo} \\ \{m_l\} = & (0,0,1) & \text{5-8 N-grafo} \end{aligned}$$

Son sólo tres conjuntos $\{m_l\}$ que describen todos los ocho 3-grafos. Sumamos los diferentes permutaciones de etiquetas distinguibles de cada conjunto $\{m_l\}$

$$\begin{split} S((3,0,0)) &= []^3 = [\lambda^0 V b_1]^3 \\ S((1,1,0)) &= []^1 []^1 = 3! \, [\lambda^0 V b_1]^1 [\lambda^3 V b_2]^1 \\ S((0,0,3)) &= []^3 = 3! \, [\lambda^6 V b_3]^1 \\ \sum_{\{m_t\}} &= 3! \, \left[\frac{(V b_1)^3}{3!} + \lambda^3 V^2 b_1 b_2 + \lambda^6 V b_3 \right] \end{split}$$

4.2.1 hoja suelta -reubicar-

$$\begin{split} \hat{\rho} &= \frac{\mathrm{e}^{\beta \hat{H}}}{Q_N(V,T)} \quad \rightarrow \quad \mathrm{Tr} \; (\hat{\rho}) = \frac{1}{Q_N(V,T)} \; \mathrm{Tr} \; (\; \mathrm{e}^{\beta \hat{H}}) \\ &1 = \frac{1}{Q_N(V,T)} \; \mathrm{Tr} \; (\; \mathrm{e}^{\beta \hat{H}}) \\ &Q_N(V,T) = \; \mathrm{Tr} \; (\; \mathrm{e}^{\beta \hat{H}}) \end{split}$$

Pero la traza debe evaluarse en alguna base dada,

$$\begin{split} \operatorname{Tr} \left(\, \mathrm{e}^{\beta \hat{H}} \right) &= \int \left\langle \mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N} \right| \, \, \mathrm{e}^{-\beta \hat{H}} \left| \mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N} \right\rangle d^{3N} q \\ &= \int \left\langle \mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N} \right| \, \, \mathrm{e}^{-\beta \hat{H}} \sum_{E} \left| \Psi_{E} \right\rangle \left\langle \Psi_{E} \middle| \mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N} \right\rangle d^{3N} q \\ &= \int \sum_{E} \, \mathrm{e}^{-\beta E} \left\langle \mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N} \middle| \Psi_{E} \right\rangle \left\langle \Psi_{E} \middle| \mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N} \right\rangle d^{3N} q \\ &\operatorname{Tr} \left(\, \mathrm{e}^{\beta \hat{H}} \right) = \int \sum_{E} \, \mathrm{e}^{-\beta E} \Psi_{E} (\mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N}) \Psi_{E}^{*} (\mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N}) d^{3N} q \end{split}$$

donde $|\Psi_E\rangle$ son autoestados de energía del $\hat{H}.$ Usaremos la función de onda simetrizada y normalizada

$$\Psi_E(\mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N) =$$

$$\begin{split} \Psi_E \Psi_E * &= \frac{1}{N!} \sum_{\mathbb{P}, \mathbb{P}'} \delta \mathbb{P} u_1(\mathbb{P}_1) u_2(\mathbb{P}_2) ... \delta \mathbb{P}' u(\mathbb{P}_1')(1) u(\mathbb{P}_2')(2) ... \\ &\qquad \qquad \sum_{\mathbb{D}} \delta(\mathbb{P}) u_1(\mathbb{P}_1) u_1^*(1) u_2(\mathbb{P}_2) u_2^*(2) ... \end{split}$$

Una función de onda de ${\cal N}$ partículas correctamente normalizada y simetrizada

$$\Psi(\mathbf{q}_1, ..., \mathbf{q}_N) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \, \mathbb{P} \{ u_1(\mathbf{q}_1) u_2(\mathbf{q}_2) ... \} \tag{2.2}$$

donde

$$\Psi_B(\mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N) = \prod_{i=1}^{n_1} u_1(\mathbf{q}_1) \prod_{i=n_1+1}^{n_1+n_2} u_2(\mathbf{q}_2)$$

es una función para partículas distinguibles (de Boltzmann).

Cada

$$u_{p_i}(\mathbf{q}_i) = \frac{1}{\sqrt{V}} e^{i\mathbf{p}_i \cdot \mathbf{q}_i/\hbar}$$

es función de onda de la partícula i-ésima en el ninvel energético \boldsymbol{e}_i dado por

$$e_i = \frac{|\mathbf{p}_i|^2}{2m}$$

Dado que sumamos en todas las permutaciones de (2.2) es lo mismo permutar coordenadas que vectores

$$\Psi(\mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \ \left(u_{\mathbb{P}_1}(1) u_{\mathbb{P}_2}(2) ... \right) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \ \left(u_1(\mathbb{P}_1) u_2(\mathbb{P}_2) ... \right)$$

$$\begin{split} \Psi(\mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N)\Psi^*(\mathbf{q}_1',...,\mathbf{q}_N') &= \frac{1}{N!} \times \\ &\sum_{\mathbb{P}} \, \delta \mathbb{P} \, \left(u_1(\mathbb{P}_1) u_2(\mathbb{P}_2) ... \right) \sum_{\mathbb{P}'} \, \delta \mathbb{P}' \, \left(u_{\mathbb{P}_1}^*(1') u_{\mathbb{P}_2}^*(2') ... \right) \\ &= \frac{1}{N!} \sum_{\mathbb{P},\mathbb{P}'} \delta \mathbb{P} \delta \mathbb{P}' \, \Big[u_1(\mathbb{P}_1) u_{\mathbb{P}_1}^*(1') u_2(\mathbb{P}_2) u_{\mathbb{P}_2}^*(2') ... \Big] \end{split}$$

ℙ es el operador de permutaciones

 \hat{H} .

Estas Ψ son autofunciones del

Dado que las permutaciones sólo difieren en el orden de los términos consideramos sólo una permutación repetida *N*! veces, con lo cual

$$\Psi(\mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N)\Psi^*(\mathbf{q}_1',...,\mathbf{q}_N') = \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \left[u_1(\mathbb{P}_1) u_{\mathbb{P}_1}^*(1') u_2(\mathbb{P}_2) u_{\mathbb{P}_2}^*(2')... \right]$$

$$\Psi(\mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N)\Psi^*(\mathbf{q}_1',...,\mathbf{q}_N') = \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \left[\frac{\mathrm{e}^{i\mathbf{p}_1 \cdot (\mathbb{P}\mathbf{q}_1 - \mathbf{q}_1')/\hbar}}{V} \times \frac{\mathrm{e}^{i\mathbf{p}_2 \cdot (\mathbb{P}\mathbf{q}_2 - \mathbf{q}_2')/\hbar}}{V} \times ... \right]$$

Ahora sea el sistema de las N partículas con energía E, es decir

$$\delta \mathbb{P} = egin{cases} 1 & extbf{bosones} \ \pm 1 & extbf{fermiones} \ ext{(perm par o impar)} \end{cases}$$

$$E = \sum_{i}^{N} \frac{|\mathbf{p}_{i}|^{2}}{2m} = \frac{1}{2m} (|\mathbf{p}_{1}|^{2} + |\mathbf{p}_{2}|^{2} + \dots + |\mathbf{p}_{N}|^{2})$$

el estado energético será función de un vector P

$$\mathbf{P}=(\mathbf{p}_1,\mathbf{p}_2,...,\mathbf{p}_N)$$

quiero evaluar

$$\langle \{\mathbf{q}\}|\,\mathrm{e}^{\beta\hat{H}}|\{\mathbf{q}\}\rangle = \sum_{P}\,\mathrm{e}^{-\beta E(P)}\Psi(\mathbf{q}_{1},...,\mathbf{q}_{N})\Psi^{*}(\mathbf{q}_{1}',...,\mathbf{q}_{N}')$$

Suma en todos los P posibles.

pero esta sumatoria en ${\cal P}$ es equivalente a

$$\frac{1}{N!} \sum_{\mathbf{p}_1} \sum_{\mathbf{p}_2} \dots \sum_{\mathbf{p}_N} e^{-\beta/2m(|\mathbf{p}_1|^2 + |\mathbf{p}_2|^2 + \dots + |\mathbf{p}_N|^2)}$$

$$= \frac{1}{N!} \sum_{\mathbf{p}_1} \sum_{\mathbf{p}_2} \dots \sum_{\mathbf{p}_N} e^{-\beta/2m(|\mathbf{p}_1|^2 + |\mathbf{p}_2|^2 + \dots + |\mathbf{p}_N|^2)} \times$$

$$\sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \, \frac{\mathrm{e}^{i \mathbf{p}_1 \cdot (\mathbb{P} \mathbf{q}_1 - \mathbf{q}_1')/\hbar}}{V} \times \frac{\mathrm{e}^{i \mathbf{p}_2 \cdot (\mathbb{P} \mathbf{q}_2 - \mathbf{q}_2')/\hbar}}{V} \times \dots$$

$$=\frac{1}{N!}\sum_{\mathbb{P}}\delta\mathbb{P}\left(\sum_{\mathbf{p}_1}\frac{\mathrm{e}^{-\beta/2m|\mathbf{p}_1|^2+i\mathbf{p}_1\cdot\mathbf{r}_1/\hbar}}{V}\times\sum_{\mathbf{p}_2}\frac{\mathrm{e}^{-\beta/2m|\mathbf{p}_2|^2+i\mathbf{p}_2\cdot\mathbf{r}_2/\hbar}}{V}\times\ldots\right)$$

donde

$$\mathbf{r}_i = (\mathbb{P}\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i')$$

La cuenta entre paréntesis es integrable pasando al continuo con

$$\frac{V}{h^3}\delta\mathbf{p}_i = 1 \quad \to \quad \frac{d\mathbf{p}_i}{h^3} = \frac{1}{V}$$

$$=\frac{1}{N!}\sum_{\mathbb{P}}\delta\mathbb{P}\left(\frac{1}{h^3}\int d\mathbf{p_1}\,\mathrm{e}^{-\beta/2m|\mathbf{p_1}|^2+i\mathbf{p_1}\cdot\mathbf{r_1}/\hbar}\times\frac{1}{h^3}\int d\mathbf{p_2}\,\mathrm{e}^{-\beta/2m|\mathbf{p_2}|^2+i\mathbf{p_2}\cdot\mathbf{r_2}/\hbar}\times\ldots\right)$$

Descomponemos cada integral en tres

$$I \equiv \left[\frac{1}{h} \int dp_x \, \mathrm{e}^{-\beta/2 m \, p_x^2 + i \, p_x \, r_x/\hbar} \right] \left[\frac{1}{h} \int dp_y ... \right] \left[\frac{1}{h} \int dp_z ... \right]$$

Usamos que

$$\begin{split} \int dp \, \mathrm{e}^{-a\, p^2} \, \mathrm{e}^{-ibp} &= \frac{\sqrt{\pi}}{\sqrt{a}} \, \mathrm{e}^{-b^2/(4a)} \\ I_x &= \frac{1}{h} \sqrt{\frac{2\pi m}{\beta}} \, \mathrm{e}^{-\frac{2r^2m}{4\beta\hbar^2}} = \frac{1}{h} \sqrt{2\pi m k T} \, \mathrm{e}^{-\frac{2mkT\pi^2r^2}{\hbar^2}} = \frac{1}{\lambda} \, \mathrm{e}^{-r_x^2\pi/\lambda^2} \\ I &= I_x I_y I_z = \frac{1}{\lambda^3} \, \mathrm{e}^{-\frac{\pi}{\lambda^2} [(\mathbb{P}q_x - q_x')^2 + (\mathbb{P}q_y - q_y')^2 + (\mathbb{P}q_z - q_z')^2]} = \frac{1}{\lambda^3} \, \mathrm{e}^{-\frac{\pi}{\lambda^2} |\mathbf{r}|^2} \\ \mathrm{Luego}, \\ &= \frac{1}{N!} \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P} \frac{1}{\lambda^{3N}} \, \mathrm{e}^{-\frac{\pi}{\lambda^2} |\mathbf{r}_1|^2} \times \, \mathrm{e}^{-\frac{\pi}{\lambda^2} |\mathbf{r}_2|^2} \times \dots \end{split}$$

Definimos

$$f(\mathbf{r}_i) = e^{-\frac{\pi |\mathbf{r}_i|^2}{\lambda^2}}$$
 $f(\mathbb{P}\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i') = e^{-\frac{\pi}{\lambda^2}(\mathbb{P}\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i')^2}$

Resultando

$$=\frac{1}{N!\,\lambda^{3N}}\sum_{\mathbb{D}}\delta\mathbb{P}[f(\mathbb{P}\mathbf{q}_{1}-\mathbf{q}_{1}^{\prime})...f(\mathbb{P}\mathbf{q}_{N}-\mathbf{q}_{N}^{\prime})]$$

$$\langle \mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N | e^{-\beta \hat{H}} | \mathbf{q}_1',...,\mathbf{q}_N' \rangle = \frac{1}{N! \, \lambda^{3N}} \sum_{\mathbb{P}} \delta \mathbb{P}[f(\mathbb{P}\mathbf{q}_1 - \mathbf{q}_1') \times ... \times f(\mathbb{P}\mathbf{q}_N - \mathbf{q}_N')]$$

$$\begin{split} \text{Tr}(\,\mathrm{e}^{-\beta\hat{H}}) &= \int d^{3N}q\, \langle \mathbf{q}_1,...,\mathbf{q}_N|\,\mathrm{e}^{-\beta\hat{H}}|\mathbf{q}_1',...,\mathbf{q}_N'\rangle = \\ &\frac{1}{N!\,\lambda^{3N}} \int d^{3N}q \sum_{\mathbb{P}} \delta\mathbb{P}[f(\mathbb{P}\mathbf{q}_1 - \mathbf{q}_1') \times ... \times f(\mathbb{P}\mathbf{q}_N - \mathbf{q}_N')] \end{split}$$

$$\mathrm{Tr}(\,\mathrm{e}^{-\beta\hat{H}}) = \frac{1}{N!\,\lambda^{3N}} \int d^{3N}q \sum_{\mathbb{P}} \delta\mathbb{P} \prod_{i} f(\mathbb{P}\mathbf{q}_{i} - \mathbf{q}_{i})$$

Analizamos la $\sum_{\mathbb{P}}.$ Como se suma en todas las permutaciones, tendremos

$$\sum_{\mathbb{P}} f(\mathbb{P} q_1 - q_1) f(\mathbb{P} q_2 - q_2) ... =$$

$$1 \ f(0) \pm \sum_{i < j} f_{ij} f_{ji} + \sum_{i < j < k} f_{ij} f_{jk} f_{ki} \pm \dots$$

0 permut

1 permut

2 permut

Veamos la permutación de q_1 y q_2

$$\begin{split} \underset{=1}{\mathbb{P}} (\prod_i f(\mathbb{P} \mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i)) = \underbrace{f(\mathbb{P} q_1 - q_1) f(\mathbb{P} q_2 - q_2)}_{f_{ij} f_{ji}} \underbrace{\prod_{i=3}^N f(q_i - q_i)}_{\prod f(0) = 1} \\ q_1 \ q_2 \ q_3 \dots q_N \\ q_1 \ q_2 \ q_3 \dots q_N \end{split}$$

$$\underbrace{\mathbb{P}}_{=2} (\prod_i f(\mathbb{P}\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i)) = \underbrace{f(q_2 - q_1)}_{f_{ij}} \underbrace{f(q_3 - q_2)}_{f_{ki}} \underbrace{f(q_1 - q_3)}_{f_{jk}} \prod_{i=4}^N f(0)$$

$$q_1 \ q_2 \ q_3 \dots q_N$$

$$q_1 \ q_2 \ q_3 \dots q_N$$

$$\begin{split} \underset{=}{\mathbb{E}} (\prod_i f(\mathbb{P} \mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i)) &= f(q_2 - q_1) f(q_1 - q_2) f(q_4 - q_3) f(q_3 - q_4) \prod_{i=5}^N f(0) \\ q_1 \ q_2 \ q_3 \ q_4 \dots q_N \\ q_1 \ q_2 \ q_3 \ q_4 \dots q_N \\ \mathrm{Tr} (\ \mathrm{e}^{-\beta \hat{H}}) &= \frac{1}{N! \, \lambda^{3N}} \int d^3 q \left(1 \pm \sum_{i < j} f_{ij} f_{ji} \right) \end{split}$$

El + es por bosones y el - por fermiones.

$$f_{ij} = e^{-\frac{\pi}{\lambda^2}|\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_j|^2} = e^{-\frac{\pi}{\hbar}2\pi kT|\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_j|^2}$$

Veamos los límites clásico y el surgimiento de fenómenos cuánticos

CLÁSICO
$$v = \frac{V}{N} \ggg 1 \implies |\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_j| \gg 1 \qquad T \ggg 1$$

y por lo tanto

$$e^{-\frac{\pi}{\hbar}2\pi kT|\mathbf{q}_i-\mathbf{q}_j|^2} \to 0$$

$$\begin{split} \operatorname{Tr}(\,\mathrm{e}^{-\beta \hat{H}}) &= \frac{1}{N!\,\lambda^{3\,N}} \int d^3q (1) = \frac{1}{N!} \left(\frac{V}{\lambda^3}\right)^N \\ \mathcal{O}\left(()\,v\right) &\approx 1 \quad \Rightarrow \quad \mathcal{O}\left(()\,|\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i|\right) \approx 1 \qquad \mathcal{O}\left(()\,T\right) \approx 1 \end{split}$$

y en este caso es

$$e^{-\frac{\pi}{\hbar}2\pi kT|\mathbf{q}_i-\mathbf{q}_j|^2} \to 1$$

$$\begin{split} \operatorname{Tr}(\,\mathrm{e}^{-\beta\hat{H}}) &\cong \frac{1}{N!\,\lambda^{3N}} \int d^3q \left(1 \pm \sum_{i < j} f_{ij} f_{ji} \right) \\ &\cong \frac{1}{N!\,\lambda^{3N}} \int d^3q \left[\prod_{i < j} (1 \pm f_{ij} f_{ji}) \right] \end{split}$$

Este pasaje vale si $f_{ij}f_{ji}$ es pequeño.

$$\begin{split} \prod_{i < j} (1 \pm f_{ij} f_{ji}) = & \;\; \mathrm{e}^{\log \prod_{i < j} (1 \pm f_{ij} f_{ji})} = & \;\; \mathrm{e}^{i < j} \log (1 \pm f_{ij} f_{ji}) \\ -\beta \sum_{i < j} k T \log (1 \pm f_{ij} f_{ji}) & = -\beta \sum_{i < j} V_{ij}^{\pm} \\ \mathrm{e} & \;\; \mathrm{e}^{-\beta \sum_{i < j} k T \log (1 \pm f_{ij} f_{ji})} \end{split}$$

donde

$$V_{ij}^{\pm} = -kT\log\left(1 \pm e^{-\frac{\pi}{\lambda^2}|\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_j|^2} e^{-\frac{\pi}{\lambda^2}|\mathbf{q}_j - \mathbf{q}_i|^2}\right) = -kT\log\left(1 \pm e^{-2\frac{\pi}{\lambda^2}|\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_j|^2}\right)$$

Con $|\mathbf{q}_i - \mathbf{q}_i| \to 0$ es

$$V_{ij}^{\pm} = -kT\log(1\pm1) = \begin{cases} -kT\log(2) & \text{bosones} \\ -kT\log(o^+) & \text{fermiones} \end{cases}$$

DIBUIO

El potencial efectivo $\beta V_{i\,j}$ luce como la Figura

Límite clásico → no permutación

Cuando hay overlap de las funciones de onda de las partículas hay que realizar las permutaciones correspondientes.

La simetría (por la indistinguibilidad que hace necesaria la permutación) lleva a términos efectivos de interacción repulsivos (FD) o a atractivos (BE).

4.2.2 Otra cosa suelta -reubicar-

El parámetro de comportamiento siempre es

$$\frac{\lambda^3}{v} = \frac{h^3/(2\pi mkT)^{3/2}}{V/N}$$

donde la longitud de onda térmica $\lambda=h/(2\pi mkT)^{1/2}$ es una medida que da idea de la dispersión de la partícula de masa m y temperatura T considerada como onda. El volumen específico v=V/N es el volumen promedio ocupado por una partícula. Luego, λ^3 es una especie de volumen de la partícula considerada como onda. Si

$$\lambda^3 > v$$
 Fenómenos de interferencia cuántica

$$\lambda^3 < v$$
 No hay fenómenos de interferencia cuántica

GRAFIQUETES

 λ es una característica del sistema de partículas (m, T)

$$\frac{\lambda^3}{v} \ggg 1 \qquad \qquad \frac{\lambda^3}{v} \lll 1$$
 Altamente cuántico alta N/V baja T alta T

4.3 Sistemas de partículas indistinguibles y no interactuantes

- · no interacción
- indistinguibilidad (partículas idénticas)

$$\begin{split} \hat{H} &= \sum_{i}^{N} H_{i}(\vec{q}_{i}, \vec{p}_{i}) \\ \hat{H} \Psi_{E} &= E \Psi_{E} \qquad \text{donde} \\ \Psi_{E} &= \prod_{i=1}^{N} u_{e_{1}}(q_{i}) \qquad \text{y} \, u_{e_{1}}(q_{i}) \end{split}$$

siendo esta última la solución de una única partícula en el nivel e_i y donde e_i es el nivel energético de la partícula 'i'.

El sistema cuántico se describe mediante números de ocupación

$$E = \sum_{j=1}^L e_j n_j \qquad \qquad N = \sum_{j=1}^L n_j$$

siendo n_j el número de partículas en el nivel de energía e_j

$$\Psi_E = \prod_{i=1}^{n_1} u_{e_1}(q_i) \cdot \prod_{i=n_1+1}^{n_1+n_2} u_{e_2}(q_i) \cdot \dots$$

Permutando coordenadas $({\bf q}_1,{\bf q}_2,...,{\bf q}_N)\to (P{\bf q}_1,P{\bf q}_2,...,P{\bf q}_N)$ llego a

$$\frac{N!}{n_1! \, n_2! \dots} = N! \prod_{i=1}^{N} \frac{1}{n_i!}$$

diferentes estados. Cada vez que permuto dos partículas en diferentes niveles energéticos cuento un estado extra.

Podemos construir una función de onda cuántica correcta (que no se altere por permutaciones) si respetamos

$$\begin{split} |P\Psi|^2 &= |\Psi|^2 \quad \text{dos casos} \\ P\Psi &= \begin{cases} +\Psi \text{ número par de permutaciones} \\ -\Psi \text{ número impar de permutaciones} \end{cases} \\ &\text{simétrica} \qquad \text{antisimétrica} \\ \Psi &= \sum_P P\Psi \qquad \qquad \Psi = \sum_P \delta_P P\Psi, \delta_P = \pm 1 \end{split}$$

Faltaría el coeficiente de normalización

La antisimetría puede escribirse como determinante de Slater. Además, una función antisimétrica Ψ será nula al sumar en 'P' si existe más de una partícula en un mismo nivel energético. Esto equivale a tener dos filas iguales en el determinante de Slater. Vemos que el hecho de forzar la simetría de intercambio ha llevado al PRINCIPIO DE EXCLUSIÓN.

BOSE-EINSTEIN	$n_i = 0, 1, 2,, N$	Cualquier ocupación es válida
(spin entero)		
FERMI-DIRAC	$n_i = 0, 1$	Sólo puede haber a lo sumo una partícula por nivel
(spin semientero)		

La exclusión es $\sum_{i}^{L} n_{i}^{2} = N$

Entonces, dado un conjunto $\{n_i\}$ de números de ocupación tendré

• 1 estado bosónico : $\Psi_S = \sum_P P \Psi_{\mathrm{Boltz}}$

• 1 estado fermiónico : $\Psi_A = \sum_P \delta_P P \Psi_{\text{Boltz}} \ (\text{ si } N0 \sum_i^N n_i^2)$

- $\frac{N!}{\prod_i^L n_i!}$ estados de Boltzmann $\Psi_{\text{Boltz}} = \prod_{i=1}^N u_i(\vec{q}_i)$

4.3.1 Gas ideal cuántico

Consideramos N partículas no interactuantes indistinguibles ocupando un volumen V y con energía E Un estado es un conjunto $\{n_i^{\nu}\}$ donde 'i' es nivel energético

$$E_{\nu} = \sum_{i} e_{i} n_{i}^{\nu} \qquad N_{\nu} = \sum_{i} n_{i}^{\nu}$$
 (3.1)

En el microcanónico $E_{\nu}=E$ y $N_{\nu}=N$ para todo estado ν . Pensamos en cierta estructura fina de niveles

donde g_i es el número de subniveles energéticos en la celda 'i' y n_i es el correspondiente número de partículas en la celda 'i'.

DIBUJO

Luego

$$\Gamma = \sum_{\{n_i\}}' W(\{n_i\}) = \sum_{\{n_i\}}' \prod_i^L \omega_i$$

tendremos

- bosones $\omega_i = \frac{(g_i 1 + n_i)!}{(g_i 1)! n_i!}$
- fermiones $\omega_i=\frac{(g_i-n_i+n_i)!}{(g_i-n_i)!n_i!}=\frac{g_i!}{(g_i-n_i)!n_i!}$
- boltzmanniones $\omega_i = g_i^{n_i}$ y hay que multiplicar por el factor $N! \, / \prod n_i!$

donde ω_i es el número de maneras de tener n_i en g_i subniveles.

Para el caso de Boltzmann debemos multiplicar por el factor de buen conteo,

Permutaciones de partículas y paredes (bosones). Permutaciones de partículas y huecos $g_i \geq n_i$.

$$\Gamma = \frac{1}{N!} \sum_{i=1}^{\prime} \prod_{i}^{L} \frac{N!}{\prod(n_{i})!} (g_{i})^{n_{i}} = \sum_{i=1}^{L} \prod_{i}^{L} \frac{(g_{i})^{n_{i}}}{(n_{i})!}$$

La entropía S es

$$S = k \log \sum_{\{n_i\}}' W(\{n_i\}) \approx k \log W(\hat{n}_i)$$

donde se supone que el conjunto $\{\bar{n}_i\}$ domina la \sum' . Buscaremos ese conjunto extremando S sujeto a las condiciones (3.1).

$$\begin{split} \delta(k\log W(\{n_i\})) + \alpha\delta N + \beta\delta E &= 0 \\ \bar{n}_i &= \frac{g_i}{\mathrm{e}^{-\beta\mu}\,\mathrm{e}^{\beta e_i} - 1} \,\mathrm{Bose} \\ \\ \bar{n}_i &= \frac{g_i}{\mathrm{e}^{-\beta\mu}\,\mathrm{e}^{\beta e_i} + 1} \,\mathrm{Fermi} \\ \\ \bar{n}_i &= g_i\,\mathrm{e}^{\beta\mu}\,\mathrm{e}^{\beta e_i} \,\mathrm{Boltzmann} \end{split}$$

Los coeficientes son para las dimensiones. Luego se ve que $\alpha = -\mu/kT$ $\beta = 1/kT$ $z \equiv \frac{\alpha \beta \mu}{2}$

Esto da el número de partículas por celda energética ' e_i ' pero interesará por nivel ' g_i '. Entonces dividiremos sobre ' g_i ' y cambiamos el índice

$$n_j = \frac{1}{z^{-1} \operatorname{e}^{\beta e_j} + a} \qquad a = \begin{cases} 1 \operatorname{Bose} \\ -1 \operatorname{Fermi} \\ 0 \operatorname{Boltmann} \end{cases}$$

La identificación de los coeficientes puede hacerse desde

$$\begin{split} U &= TS - pV + \mu N & TS &= U + pV - \mu N \\ \frac{S}{k} &= \frac{E}{kT} + \frac{pV}{kT} - \frac{\mu}{kT} N & (S &= S(E, V, N)) \\ \frac{S}{k} &= \frac{1}{kT} \sum_{i} n_i e_i + \frac{pV}{kT} - \frac{\mu}{kT} \sum_{i} n_i \end{split} \tag{3.2}$$

La idea es escribir S/k en (3.2) de modo que queden explícitas las \sum que definen N y E. Para Bose es

$$\begin{split} \frac{S}{k} &= \sum_{i} n_{i} \log \left(1 + \frac{g_{i}}{n_{i}}\right) + g_{i} \log \left(1 + \frac{n_{i}}{g_{i}}\right) \\ n_{i} \log(n_{i} + g_{i}) - n_{i} \log(n_{i}) &= n_{i} \log(n_{i} \operatorname{e}^{A} \operatorname{e}^{Be_{i}}) - n_{i} \log(n_{i}) \\ &\sum_{i} n_{i} (A + Be_{i}) + g_{i} \\ \frac{S}{k} &= A \sum_{i} n_{i} + B \sum_{i} e_{i} n_{i} + \sum_{i} g_{i} \log \left(1 + \frac{n_{i}}{g_{i}}\right) \\ A &= -\frac{\mu}{kT} \qquad B = \frac{1}{kT} \end{split}$$

4.3.2 Microcanónico cuántico (gas ideal) de Boltzmann

Se puede hacer la cuenta explícitamente.

$$\begin{split} \frac{S}{k} &= \log \left(\prod_i \ \right) = \sum_i n_i \log(g_i) - \log n_i! \\ &\frac{S}{k} \approx \sum_i n_i \log \left(\frac{g_i}{n_i} \right) + n_i = \sum_i n_i \left(\log(g_i/n_i) + 1 \right) \\ N &= \sum_i g_i z \mathrm{e}^{-\beta e_i} = \sum_i z \mathrm{e}^{-\beta e_j} = \frac{1}{h^3} \int d^3p z \mathrm{e}^{-\beta p^2/2m} \int d^3q = \frac{zV}{h^3} (2\pi m kT)^{3/2} = \frac{zV}{\lambda^3} \end{split}$$

donde hemos preparado el paso al continuo

En Boltmann es

$$N = \frac{zV}{\lambda^3} \quad \to \quad z = \frac{\lambda^3}{v} \ll 1$$

$$E = \frac{3}{2}NkT \qquad \frac{S}{k} = \beta E - N\log(z) + N$$

4.4 Cuánticos II

- Gas ideal en el gran canónico, entonces el cálculo de ${\cal Q}_N$ previamente
- Gas ideal (Boltmann) en el canónico ightarrow multinomial

$$\begin{split} Q_N &= \frac{1}{N!} \sum_{n_1}^\prime \sum_{n_2}^\prime \dots \sum_{n_i}^\prime \frac{N!}{n_1! \, n_2! \dots} \, \mathrm{e}^{-\beta \sum_i n_i e_i} \\ Q_N &= \frac{1}{N!} \sum_{n_1}^\prime \sum_{n_2}^\prime \dots \sum_{n_i}^\prime \frac{N!}{n_1! \, n_2! \dots} \prod_i^L \, \mathrm{e}^{-\beta n_i e_i} \\ Q_N &= \frac{1}{N!} \left(\, \mathrm{e}^{-\beta e_1} + \, \mathrm{e}^{-\beta e_2} + \dots \right)^N = \frac{1}{N!} \left(\sum_i \, \mathrm{e}^{-\beta e_i} \right)^N = \frac{1}{N!} \left(\frac{V}{\lambda^3} \right)^N \\ & \log(Q_N) = N \log(V/\lambda^3) - N \log N + 1 \\ & \frac{1}{N} \approx \log \left(\frac{v}{\lambda^3} \right) \\ & \left[\log Q_N = N \left[\log \left(\frac{v}{\lambda^3} \right) + 1 \right] \right] \end{split}$$

• Gas ideal (Fermi y Bose) en el canónico $\rightarrow hard \rightarrow$ paso al gran canónico.

$$\begin{split} \Xi &= \sum_{n=0}^{\infty} z^N Q_N(V,T) \\ \Xi &= \sum_{n=0}^{\infty} \, \mathrm{e}^{\beta \mu N} \sum_{n_1}^{\prime} \sum_{n_2}^{\prime} \dots \sum_{n_i}^{\prime} \, \mathrm{e}^{-\beta \sum_i n_i e_i} \end{split}$$

y con un magic pass

$$\begin{split} \Xi &= \sum_{n_1}^{\infty} \sum_{n_2}^{\infty} \dots \sum_{n_i}^{\infty} \mathrm{e}^{\beta \mu \sum_i n_i} \mathrm{e}^{-\beta \sum_i n_i e_i} = \sum_{n_1}^{\infty} \sum_{n_2}^{\infty} \dots \sum_{n_i}^{\infty} \prod_i \mathrm{e}^{\beta (\mu - e_i) n_i} \\ \Xi &= \prod_i^L \left(\sum_{n_i = 0}^{\infty} \mathrm{e}^{\beta (\mu - e_i) n_i} \right) \end{split}$$

Para Boltzmann el gran canónico será

$$\Xi = \sum_{N=0}^{\infty} \frac{1}{N!} \left(\frac{zV}{\lambda^3}\right)^N$$

$$\Xi(z,V,T) = \begin{cases} \prod_i \frac{1}{1-\mathrm{e}^{\beta(\mu-e_i)}} & \mathrm{Bose} \\ \prod_i 1 + \mathrm{e}^{\beta(\mu-e_i)} & \mathrm{Fermi} \\ \mathrm{e}^{zV/\lambda^3} & \mathrm{Boltzmann} \end{cases}$$

$$\log \Xi(z,V,T) = \frac{pV}{kT} = \begin{cases} \sum_i -\log(1-\mathrm{e}^{\beta(\mu-e_i)}) & \mathrm{Bose} \\ \sum_i \log(1+\mathrm{e}^{\beta(\mu-e_i)}) & \mathrm{Fermi} \\ \frac{zV}{\lambda^3} = z\sum_i^L \mathrm{e}^{-\beta e_i} & \mathrm{Boltzmann} \end{cases}$$

El número de partículas sale desde

$$\langle N \rangle = z \frac{\partial}{\partial z} (\log \Xi(z,V,T))$$

$$\langle N \rangle = \begin{cases} z \sum_{i} -\frac{1}{1-z \, \mathrm{e}^{-\beta e_{i}}} (-\,\mathrm{e}^{-\beta e_{i}}) = \sum_{i} \frac{1}{z^{-1} \, \mathrm{e}^{\beta e_{i}} - 1} & \text{Bose} \\ z \sum_{i} \frac{1}{1+z \, \mathrm{e}^{-\beta e_{i}}} (\,\mathrm{e}^{-\beta e_{i}}) = \sum_{i} \frac{1}{z^{-1} \, \mathrm{e}^{\beta e_{i}} + 1} & \text{Fermi} \\ \frac{z \, V}{\lambda^{3}} & \text{Boltzmann} \end{cases}$$

$$\langle n_{j} \rangle = -\frac{\partial}{\partial \beta e_{j}} (\log \Xi(z,V,T))$$

$$\langle n_j \rangle = \begin{cases} -\frac{-1}{1-z\, \mathrm{e}^{-\beta e_i}} (-z\, \mathrm{e}^{-\beta e_i}) (-1) = \frac{1}{z^{-1}\, \mathrm{e}^{\beta e_i} - 1} & \text{Bose } \\ -\frac{1}{1+z\, \mathrm{e}^{-\beta e_i}} (z\, \mathrm{e}^{-\beta e_i}) (-1) = \frac{1}{z^{-1}\, \mathrm{e}^{\beta e_i} + 1} & \text{Fermi } \\ z\, \mathrm{e}^{-\beta e_j} & \text{Boltzmann} \end{cases}$$

4.4.1 Funciones termodinámicas

Todo comienza desde la función de partición

Fermi Bose
$$\Xi = \prod_i 1 + \mathrm{e}^{-\beta(e_i - \mu)} \qquad \Xi = \prod_i \frac{1}{1 - \mathrm{e}^{-\beta(e_i - \mu)}}$$

$$\beta pV = \sum_i \log(1 + \mathrm{e}^{-\beta(e_i - \mu)}) \qquad \beta pV = \sum_i -\log(1 - \mathrm{e}^{-\beta(e_i - \mu)})$$

En gas ideal es, en cartesianas,

$$e = \frac{|\vec{p}|^2}{2m} = (p_x^2 + p_y^2 + p_z^2)/2m$$

o en esféricas

$$e = \frac{p^2}{2m}$$

Un gas ideal cuántico generalizará al gas ideal clásico y para valores determinados de los parámetros (T, V grandes) debería devolver el resultado clásico.

$$\langle N \rangle = \sum_i \frac{1}{\mathrm{e}^{\beta(e_i - \mu)} + 1} \qquad \langle N \rangle = \sum_i \frac{1}{\mathrm{e}^{\beta(e_i - \mu)} - 1}$$

El paso al continuo y la integración por partes luego del reemplazo

$$\beta e = \frac{\beta p^2}{2m} = \frac{p^2}{2mkT} \cong x$$

llevará a

$$\begin{split} \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} f_{5/2}(z) & \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} g_{5/2}(z) \\ & \frac{\langle N \rangle}{V} = \frac{1}{\lambda^3} f_{3/2}(z) & \frac{\langle N \rangle}{V} - \frac{N_0}{V} = \frac{1}{\lambda^3} g_{3/2}(z) \end{split}$$

 $n_0=\frac{1}{z^{-1}-1}=\frac{z}{1-z}$ se va a ∞ con $z\to 1$ que es $\mu\to 0.$

Así queda todo en función de

$$\begin{split} f_{\nu}(z) &= \frac{1}{\Gamma(\nu)} \int_{0}^{\infty} \frac{x^{\nu-1}}{z^{-1} \, \mathrm{e}^x + 1} dx \qquad \text{y } g_{\nu}(z) = \frac{1}{\Gamma(\nu)} \int_{0}^{\infty} \frac{x^{\nu-1}}{z^{-1} \, \mathrm{e}^x - 1} dx \\ & \qquad \qquad \frac{\lambda^3}{v} = f_{3/2}(z) \, \left| \begin{array}{c} \frac{\lambda^3}{v} (N - n_0) = g_{3/2}(z) \end{array} \right. \end{split}$$

 $N-n_0$ es la población en los estados excitados.

Pero tenemos expresiones en términos de z

$$f_{\nu}(z) = \sum_{j=1}^{\infty} \frac{(-1)^{j+1} z^{j}}{j^{\nu}} \quad g_{\nu}(z) = \sum_{j=1}^{\infty} \frac{z^{j}}{j^{\nu}}$$

Podemos escribir

$$\frac{\lambda^3}{v} = z - \frac{z^2}{2^{3/2}} + \frac{z^3}{3^{3/2}} - \dots \qquad \qquad \frac{\lambda^3}{v} (N - n_0) = z + \frac{z^2}{2^{3/2}} + \frac{z^3}{3^{3/2}} - \dots$$

con lo cual con $z\ll 1$ nos podemos quedar con los primeros términos. Asimismo $n_0\ll N.$

$$\beta p = \frac{z - \frac{z^2}{2^{5/2}} + \dots}{v(z - \frac{z^2}{2^{3/2}} + \dots)} \qquad \beta p = \frac{z + \frac{z^2}{2^{5/2}} + \dots}{v(z + \frac{z^2}{2^{3/2}} + \dots)}$$
$$\frac{pV}{NkT} \cong 1 + \frac{\lambda^3}{v2^{5/2}} \qquad \frac{pV}{NkT} \cong 1 - \frac{\lambda^3}{v2^{5/2}}$$

Así vemos la corrección positiva (negativa) de origen cuántico. La presión en el caso de Fermi es mayor (por exclusión) que la ideal; en cambio en Bose es

mayor (condensación). El gas de Boltzmann tendrá como solución

$$\frac{\lambda^3}{v} = z$$

clásicamente

$$\underbrace{\frac{h^3}{(2\pi mkT)^{3/2}}}_{\text{chico}} \, \underbrace{\frac{N}{V}}_{\text{chico}} = z = \, \mathrm{e}^{\mu/kT}$$

y además como

$$e^{\frac{\mu}{kT}} \ll 1$$
 $\frac{\mu}{kT} \ll 0$

y entonces

$$|\mu| \gg 1, \mu < 0$$

pero $\mu \equiv \partial U/\partial N$ con lo cual decimos que clásicamente al aumentar un δN Anoté investigarlo este asunto. tenemos un decrecimiento de la energía δU muy grande (con $\delta V = \delta S = 0$).

Hemos pedido que $e^{\beta(\mu-e_i)} < 1$ para Bose de modo que

$$\beta(\mu - e_i) < 0 \qquad \mu < e_i \forall i$$

es el requerimiento para Bose y si e_i es el ground entonces $\mu<0$. Si se da que $\mu\to 0^-$ con $e_i=0$ entonces $\langle n_0\rangle\to\infty$.

Para Fermi no hay requerimientos pero

$$0 < \langle n_0 \rangle < 1$$

4.4.2 Ecuaciones de estado para los gases ideales

Hay que pasar al continuo

$$\frac{pV}{kT} = \log \left[\Xi(z,V,T)\right] \qquad \qquad \langle N \rangle = z \frac{\partial}{\partial z} \left\{ \log \left[\Xi(z,V,T)\right] \right\}$$

 $x = \beta e = p^2/2mkT$

En el caso de Fermi,

$$\frac{pV}{kT} = \frac{V}{\lambda^3} \frac{4}{3\sqrt{\pi}} \int_0^\infty \frac{x^{3/2}}{z^{-1} \, \mathrm{e}^x + 1} = \frac{V}{\lambda^3} f_{5/2}(z)$$

$$\frac{\langle N \rangle}{V} = \frac{1}{\lambda^3} \frac{1}{2\sqrt{\pi}} \int_0^\infty \frac{x^{1/2}}{z^{-1} e^x + 1} = \frac{1}{\lambda^3} f_{3/2}(z)$$

$$f_{\nu}(z) = \frac{1}{\Gamma(\nu)} \int_{0}^{\infty} \frac{x^{\nu-1}}{z^{-1} \operatorname{e}^{x} + 1} = \sum_{i=1}^{\infty} (-1)^{j+1} \frac{z^{j}}{j^{\nu}}$$

No pasamos al continuo el estado fundamental porque

puede diverger

y en el caso de Bose

$$\begin{split} \frac{pV}{kT} &= \frac{V}{\lambda^3} \frac{4}{3\sqrt{\pi}} \int_0^\infty \frac{x^{3/2}}{z^{-1} \, \mathrm{e}^x - 1} - \log(1 - z) = \frac{V}{\lambda^3} g_{5/2}(z) - \log(1 - z) \\ \frac{\langle N \rangle}{V} &= \frac{1}{\lambda^3} \frac{1}{2\sqrt{\pi}} \int_0^\infty \frac{x^{1/2}}{z^{-1} \, \mathrm{e}^x - 1} + \frac{1}{V} \left(\frac{1}{z^{-1} - 1} \right) = \frac{1}{\lambda^3} g_{3/2}(z) + \frac{\langle n_0 \rangle}{V} \\ g_{\nu}(z) &= \frac{1}{\Gamma(\nu)} \int_0^\infty \frac{x^{\nu - 1}}{z^{-1} \, \mathrm{e}^x - 1} = \sum_{i=1}^\infty \frac{z^j}{j^{\nu}} \end{split}$$

La energía siempre resulta valer

$$\langle E \rangle = \frac{3}{2}pV$$

valor que es universal y no depende por lo tanto de la ecuación de estado.

El límite clásico es cuando

$$z^{-1} e^{\beta e_i} \gg 1 \qquad \Rightarrow \qquad \frac{e^{\beta e_i}}{z} \gg 1$$

y como $e_i>0$ se da $\,{\rm e}^{e_i/kT}>1$

$$z\ll 1$$
 $e^{\beta\mu}\ll 1$ $\beta\mu\ll 0$ $\frac{\mu}{kT}\ll 0$ $\mu<0$ $y\mid\mu\mid\to\infty$

pues $kT \propto 10^{-19}$ Joules (a 10000 °K). El límite clásico se da con T altas, $\mu \to -\infty$ y por ello $z \lll 1$.

DIBUJOS

Sea un sistema ideal de bosones $\mu < 0.0 \le e$

$$\langle n \rangle = \frac{1}{e^{-\beta\mu} e^{\beta e} - 1}$$

se tiene que para e=0 y $\beta\mu=-1$ es $\langle n\rangle=$ 0.582 y para e=0 y $\beta\mu=-0.5$ es $\langle n\rangle=$ 1.541

Vemos entonces que el condensado de Bose debe producirse con $\mu \to 0^-$.

Capítulo 5

Gas de Fermi

DIBUJOS

$$\langle n_e \rangle = \frac{1}{z^{-1} \operatorname{e}^{\beta e} + 1} = \frac{1}{\operatorname{e}^{\beta(\mu - e)} + 1}$$

Si $\mu < 0$ como e > 0 siempre, ni aún en el estado de más baja energía se llega a ocupar el nivel (restan muchos niveles vacíos).

Sea que $T \to \infty$ entonces $\beta \to \infty$ y se sigue que

$$\begin{aligned} \mathbf{e}^{\beta(e-\mu)} &\to \infty e > \mu \\ \mathbf{e}^{\beta(e-\mu)} &\to 0 e < \mu \\ \mathbf{e}^{\beta(e-\mu)} &\to 1 e = \mu \end{aligned}$$

Luego, con T=0es Fermi un escalón. El valor de μ que determina el último estado ocupado se llama e_F

DIBUJO

$$f_{3/2}(z) = \frac{\lambda^3}{v} = \int_0^{\xi = \beta \mu} \frac{x^{1/2}}{\Gamma(3/2)3/2} dx = \frac{4}{3} \frac{1}{\pi^{1/2}} (\beta \mu)^{3/2} = \frac{4}{3} \frac{1}{\pi^{1/2}} (\beta e_F)^{3/2}$$

5.1 Análisis del gas ideal de Fermi

La primera aproximación consiste en

- Caso no degenerado : $\frac{\lambda^3}{v} \ll 1$ que lleva a Talta y valto por ende N/V chico.

$$z\ll 1 \qquad f_{\nu}(z)\approx z \qquad \frac{\lambda^3}{v}\approx z$$

Si vale la condición entonces

$$\frac{\lambda^3}{v} = \sum_{l=1}^{\infty} \frac{(-1)^{l+1} z^l}{l^{3/2}} \ll 1 \qquad z \ll 1$$
$$\beta pV \approx 1 + \frac{\lambda^3}{v2^{5/2}} \qquad U = \frac{3}{2} \frac{N}{\beta} \left(1 + \frac{\lambda^3}{v2^{5/2}} \right)$$

• $\frac{\lambda^3}{v}$ < 1 entonces z < 1 y hay que expandir el virial,

$$\beta pV = \sum_{l=1}^{\infty} (-1)^{l-1} a_l \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^{l-1}$$

que igualando coeficientes se hace (¿?)

 λ^3/v a orden 1 hay efectos cuánticos

$$f_{5/2}(z) = f_{3/2}(z) \cdot \sum_{l=1}^{\infty} (-1)^{l-1} a_l \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^{l-1}$$

- $\frac{\lambda^3}{v} \approx 1$ Cálculo numérico
- Caso altamente degenerado : $\frac{\lambda^3}{v}\gg 1$ se tiene $z\gg 1$ Se puede expandir $f_{\nu}(z)$ en función de $(\log)^{-1}$ mediante lema de Sommerfeld

 $z \ggg 1 \text{ entonces } \log z \gg 1$ $(\log z)^{-1} \ll 1 \log z = \beta \mu$

$$f_{5/2}(z) = \frac{8}{15\pi^{1/2}} (\log z)^{5/2} \left[1 + \frac{5\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \dots \right]$$
$$f_{3/2}(z) = \frac{4}{3\pi^{1/2}} (\log z)^{3/2} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \dots \right]$$

y entonces

$$\begin{split} \frac{\lambda^3}{v} &= \frac{4}{3\pi^{1/2}} (\log z)^{3/2} \quad \text{a orden 0} \\ \frac{h^3}{(2\pi m k T)^{3/2}} \frac{N}{V} \frac{3\pi^{1/2}}{4} (kT)^{3/2} &= \mu^{3/2} \\ \frac{h^3}{\pi} \frac{N}{V} \frac{3}{(2m)^{3/2} 4} &= \mu^{3/2} = e_F^{3/2} \\ \frac{\lambda^3}{v} \frac{3\pi^{1/2}}{4} (kT)^{3/2} &= \mu^{3/2} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \ldots \right] \\ \frac{h^3}{\pi} \frac{N}{V} \frac{3}{(2m)^{3/2} 4} &= e_F^{3/2} \approx \mu^{3/2} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} \right] \end{split}$$

$$e_F \approx \mu \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\frac{\mu}{kT})^{-2}\right]^{2/3} \approx \mu \left[1 + \frac{\pi^2}{12} \left(\frac{kT}{\mu}\right)^2\right]$$

Anoté investigar este pasaje.

$$e_F \approx \mu \left[1 - \frac{\pi^2}{12} (\frac{kT}{e_F})^2 \right]$$

y consideramos

$$\frac{1}{\mu^2} \approx \frac{1}{e_F^2}$$

pués μ es muy grande.

$$\beta pv = \frac{f_{5/2}(z)}{f_{3/2}(z)} \approx \frac{2\beta\mu}{5} \left[1 + \frac{5\pi^2}{8} \left(\frac{kT}{\mu} \right)^2 \right] \left[1 - \frac{\pi^2}{8} \left(\frac{kT}{\mu} \right)^2 \right]$$

Hasta orden dos en T resulta

$$\begin{split} pv &\approx \frac{2\mu}{5} \left[1 + \frac{\pi^2}{2} \left(\frac{kT}{\mu} \right)^2 \right] = \frac{2e_F}{5} \left[1 - \frac{\pi}{12} \left(\frac{kT}{e_F} \right)^2 \right] \left[1 + \frac{\pi^2}{2} \left(\frac{kT}{e_F} \right)^2 \right] \\ pv &\approx \frac{2e_F}{5} \left[1 + \frac{5\pi^2}{12} \left(\frac{kT}{e_F} \right)^2 \right] \\ U &= \frac{3}{2} pv \approx \frac{3}{5} Ne_F \left[1 + \frac{5\pi^2}{12} \left(\frac{kT}{e_F} \right)^2 \right] \\ C_V &= \frac{\partial U}{\partial T} \approx \frac{N\pi^2 k^2 T}{2e_F} \qquad C_V \propto T \\ C_V &\approx \frac{\pi^2}{2} Nk \left(\frac{T}{T_F} \right) \end{split}$$

DIBUJO T_F siempre estará ene general en la zona clásica donde no vale la aproximación degenerada.

Calor específico Fermi (¿?)

• Caso totalmente degenerado : $\frac{\lambda^3}{v} \to \infty$ $(T \to 0)$ $z \to \infty$ La distribución de estados es escalón,

$$\langle N \rangle = \frac{4\pi V}{h^3} \int_0^{p_F} p^2 \left(\frac{1}{z^{-1} e^{\beta p^2/2m} + 1} \right) dp$$

$$z = e^{\beta \mu} \mathbf{y}$$
$$z(T \to 0) = e^{\beta e_F} \to \infty$$

$$\langle N \rangle = \frac{4\pi V}{h^3} \int_0^{p_F} p^2 dp$$

Teniendo el límite sale la cuenta

Notemos que

$$pV = \frac{4\pi V}{h^3} \int_0^{p_F} p^2 k T \log(1 + e^{-1/kT(p^2/2m - \mu_0)}) dp$$

tiene un comportamiento no trivial con $T\to 0$. Si $kT\to 0$ entonces si $e>\mu_0$ el $\log\to 0$ y si $e<\mu_0$ el $\log\to\infty$. Parecería que con $T\to 0$ es

$$pV = \frac{4\pi V}{h^3} \int_0^{p_F} p^2 \left(\frac{p^2}{2m} - \mu_0\right) dp$$

y haciendo el cambio de variables de acuerdo a $p^2/2m=e$, que lleva a pdp=mde, se tiene

$$\begin{split} pV &= \frac{4\pi V}{h^3} \int_0^{e_F} \sqrt{2e} m^{3/2} (e - \mu_0) de \\ pV &= \frac{4\pi V}{h^3} 2^{1/2} m^{3/2} \left(\frac{e_F^{5/2}}{5/2} - \mu_0 \frac{e_F^{5/2}}{3/2} \right) = \frac{4\pi V}{h^3} 2^{1/2} m^{3/2} e_F^{5/2} \frac{4}{15} \\ U &= \frac{3}{2} pV = \frac{4\pi V}{h^3} 2^{1/2} m^{3/2} e_F^{5/2} \frac{2}{5} \\ p &= \frac{2}{5} e_F \frac{\langle N \rangle}{V} \qquad U = \frac{3}{5} e_F \langle N \rangle \end{split}$$

A T=0 tenemos presión y energía no nulas; las partículas no se acomodan todas en un único nivel energético (exclusión de Pauli). Para $T\approx 0$ (T bajas) el escalón en estados apenas se desdibuja DIBUIO.

5.2 Cuánticos III -reubicar-

5.2.1 Los números de ocupación

DIBUJO

Se ve que para Bose $\mu<0$ siempre pero $\langle n\rangle\to\infty$ si $\mu\to0^+$. El gráfico es para T alta. Con T bajas todo tiende a suceder más pegado al eje $\beta(e-\mu)=0$

5.2.2 Comportamiento de $f_{3/2}(z)$

$$\begin{split} f_{3/2}(z) &= \sum_{j=1}^{\infty} (-1)^{j+1} \frac{z^j}{j^{3/2}} \approx z - \frac{z^2}{2^{3/2}} \qquad z \text{ chico} \\ f_{3/2}(z) &= \frac{1}{\Gamma(3/2)} \int_0^{\infty} \frac{x^{1/2}}{z^{-1} \operatorname{e}^x + 1} dx \approx \frac{1}{\Gamma(3/2)} \int_0^{\log z = \beta \mu} x^{1/2} dx \end{split}$$

Notemos que con $\beta\mu$ grande el integrando es 1 o 0 (DIBUJO); en realidad es un escalón en el límite en que $\xi\equiv\beta\mu\to\infty$

Definimos $\log z \equiv \xi$ para no especular con temperaturas.

$$f_{3/2}(z) = \frac{4}{3\sqrt{\pi}}(\log z)^{3/2}\ z \text{ muy alto}$$

$$f_{3/2}(z) = \frac{4}{3\sqrt{\pi}}\left[(\log z)^{3/2} + \frac{\pi^2}{8}(\log z)^{-1/2} + \ldots\right]$$

El valor λ^3/v determina relación entre T,V,N que son los parámetros macroscópicos que uno fija.

5.2.3 Casos

- Comportamiento clásico: $\frac{\lambda^3}{v} \ll 1$ Altas Ty bajas $n \equiv \frac{N}{V}$

$$\frac{\lambda^3}{v} = f_{3/2}(z) \approx z - \frac{z^2}{2^{3/2}}$$

y por inversión de la serie

$$z = \frac{\lambda^3}{v} + \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^2 2^{-3/2}$$

y entonces si $\frac{\lambda^3}{v}\ll 1$ se tiene que $z\ll 1$

$$\begin{split} \frac{pv}{kT} &= \frac{v}{\lambda^3} f_{5/2}(z) & \frac{\lambda^3}{v} = f_{3/2}(z) \\ \frac{pv}{kT} &= \frac{f_{5/2}(z)}{f_{2/2}(z)} \approx \frac{z - z^2/2^{5/2}}{z - z^2/2^{3/2}} \approx 1 + \frac{1}{2^{3/2}} \left(\frac{\lambda^3}{v}\right) \end{split}$$

siendo el último término una corrección cuántica.

Sabemos que en Boltzmann es $\frac{\lambda^3}{2} = z$

• Comportamiento cuántico : $\frac{\lambda^3}{v}\gg 1$ Bajas T y altas $n\equiv \frac{N}{V}$ A T=0 determinamos la e_F como (con el límite de $T\to 0$)

$$\begin{split} \frac{\lambda^3}{v} &= \frac{1}{\Gamma(3/2)} \int_0^{\log z = \beta \mu} x^{1/2} dx = \frac{4}{3\sqrt{\pi}} (\log z)^{3/2} \\ \left(\frac{3\lambda^3 \sqrt{\pi}}{4v}\right)^{2/3} &= \left(\frac{3h^3 \sqrt{\pi}}{4(2\pi mkT)^{3/2}v}\right)^{2/3} = \log z = \beta e_F \\ \frac{h^2}{2m} \left(\frac{3}{4\pi v}\right)^{2/3} &= e_F = \frac{\hbar}{2m} \left(\frac{6\pi^2}{v}\right)^{2/3} \end{split}$$

A T=0 la ocupación por nivel es un escalón ($e_F=\mu(T=0)$)

$$\langle n_e \rangle = \begin{cases} 1 & e < e_F \\ 0 & e > e_F \end{cases}$$

5.2.4 Funciones termodinámicas con T baja y n alta

Usamos Sommerfeld

$$\frac{\lambda^3}{v} = f_{3/2}(z) \hspace{1cm} \mu = e_F$$

orden 1

$$\begin{split} \frac{\lambda^3}{v} &= \frac{4}{3\sqrt{\pi}} (\log z)^{3/2} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} \right] \\ &\frac{\lambda^3}{v} \frac{3\sqrt{\pi}}{4} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} \right]^{-1} \approx (\log z)^{3/2} \\ e_F \left(1 - \frac{\pi^2}{12} \left(\frac{T}{T_F} \right)^2 \right) \approx \mu(T) \text{ cumple } \mu(T=0) = e_F \end{split}$$

Puede verse que con $\frac{\lambda^3}{v} \gg 1$ (T baja y n alta) es

$$C_V \approx \frac{N\pi^2 k^2 T}{2e_E}$$

DIBUJO

Aún a T=0 hay presión no nula pero $S\to 0$ con $T\to 0$ respetando la tercera ley. Existe una relación de recurrencia

$$z\frac{\partial}{\partial z}f_{\nu}(z) = z\frac{\partial}{\partial z}\sum_{l=1}^{\infty}(-1)^{l+1}\frac{z^{l}}{l^{\nu}} = \sum_{l=1}^{\infty}(-1)^{l+1}\frac{lz^{l-1}z}{l^{\nu}} = \sum_{l=1}^{\infty}(-1)^{l+1}\frac{z^{l}}{l^{\nu-1}} = f_{\nu-1}(z)$$

$$f_{\nu}(z) = \int \frac{1}{z} f_{\nu-1}(z) dz$$
$$f_{3/2}(z) \approx \frac{4}{3\sqrt{\pi}} (\log z)^{5/2}$$

entonces

$$f_{5/2}(z) = \int dz \frac{4}{3\sqrt{\pi}} \frac{(\log z)^{3/2}}{z} = \frac{4}{3\sqrt{\pi}} \int dz \frac{2}{5} \frac{\partial}{\partial z} (\log z)^{5/2} = \frac{8}{15\sqrt{\pi}} (\log z)^{5/2}$$
Usamos
$$d(\log z)^n = n(\log z)^{n-1}/z$$

5.2.5 Sobre la aproximación de gas de Fermi para el núcleo

En lo que sigue una deducción más detallada del cálculo. Considero una caja de lados ${\cal L}$

$$\mathbf{k} = \frac{2\pi}{L}\mathbf{n}$$
 $\hbar\mathbf{k} = \mathbf{p} = \frac{h}{L}\mathbf{n}$

Tomo en el origen de coordenadas $n_i=\pm 1,\pm 2,\ldots$ y así voy de -L/2 a L/2<.

$$E = \frac{(\hbar |\mathbf{k}|)^2}{2m} = \frac{\hbar^2}{m} \frac{2\pi^2}{L^2} (n_x^2 + n_y^2 + n_z^2) \qquad n_i \in \mathbb{Z}$$

Quiero saber qué densidad de estados energéticos tengo. Para ello, en esféricas

$$E = \frac{\hbar^2}{m} \frac{2\pi^2}{L^2} r^2$$

donde r vive en la esfera (no es necesario tomar el octante y dividir sobre 8)

$$g(E)dE = N(r)dr = 4\pi r^2 dr$$

siendo g(E)dE el número de puntos entre E y E+dE,

$$\begin{split} dE &= \frac{(\hbar\pi)^2}{L^2m} 4r dr \\ g(E) dE &= \frac{L^3 m^{3/2} E^{1/2}}{\hbar^{3/2} \pi^2 \sqrt{2}} dE \\ N &= g \int_0^{e_F} g(E) dE = \sqrt{2} \frac{V m^{3/2}}{\hbar^3 \pi^2} \int_0^{e_F} e^{1/2} dE \\ N &= \frac{V m^{3/2}}{\hbar^3 \pi^2} \frac{2^{3/2}}{3} e_F^{3/2} \\ \frac{1}{v} &= \frac{m^{3/2}}{\hbar^3 \pi^2} \frac{2^{3/2}}{3} e_F^{3/2} \end{split}$$

y entonces deducimos de aquí que

$$e_F = \frac{\hbar}{2m} \left(\frac{3\pi^2}{v} \right)^{2/3}$$

que coincide con la expresión para e_F con degeneración g=2

¿Y estas cuentas sueltas?

$$n_x^2 + n_y^2 + n_z^2 = r^2 \qquad V = \frac{4}{3}\pi r^3 \qquad dV = 4\pi r^2 dr$$

$$E = \frac{(\hbar\pi)^2}{2ma^2} r^2 \qquad dE = \frac{(\hbar\pi)^2}{ma^2} r dr$$

$$N(r)dr = \frac{\pi}{2} r^2 dr$$

será lo mismo que el incremento en niveles energéticos

$$N(e)de = \frac{m^2 a^3}{\pi^2 \hbar^3} \left(\frac{E}{2}\right)^{1/2} dE$$

Pensamos un conjunto de nucleones como un gas de Fermi. Claramente

$$N = 2 \int_0^{e_F} N(e) \, de$$

porque tenemos la ocupación en función de la energía

$$e_F \propto \left(\frac{N}{V}\right)^{2/3}\,$$
 según la definición de e_F

Al aplicar este modelo (del gas de Fermi) al núcleo hacemos algunas consideraciones

$$R = a_0 A^{1/3}$$
 $V \propto A$

siendo A el número de nucleones.

Para un núcleo se tienen N=A-Z neutrones, siendo Z protones y A nucleones.

$$E=\frac{3}{5}N_Te_F(\text{ a }T=0)$$

y tenemos un \boldsymbol{e}_F de protones y de neutrones, que son

$$\begin{split} e_{Fp} \propto \left(\frac{Z}{A}\right)^{2/3} & e_{Fn} \propto \left(\frac{A-Z}{A}\right)^{2/3} \\ E = \frac{3}{5} \left[Z \left(\frac{Z}{V}\right)^{2/3} + (A-Z) \left(\frac{A-Z}{V}\right)^{2/3} \right] = \frac{3}{5} \left(\frac{Z^{5/3} + (A-Z)^{5/3}}{A^{2/3}}\right) \end{split}$$

donde hemos supuesto ambos pozos iguales. Si los pozos no fueran iguales cambia la e_{E} .

Se minimiza E con Z=N=A/2 (simetría)

$$f_4 \propto E - E_0 = \frac{3}{5A^{2/3}} \left[Z^{5/3} + (A-Z)^{5/3} - 2(A/2)^{5/3} \right]$$

que se puede reescribir en función de D=(N-Z)/2=(A-2Z)/2=A/2-Z (que será chico) y de esta manera

$$\begin{split} Z &= \frac{A}{2} - D \qquad A - Z = \frac{A}{2} + D \\ f_4 &\propto \frac{3}{5} \left(\frac{[A/2 - D]^{5/3} + [A/2 + D]^{5/3} - 2[A/2]^{5/3}}{A^{2/3}} \right) \end{split}$$

y que con un Taylor en $D \approx 0$ resulta

$$f_4 \propto \frac{(A/2-Z)^2}{A} \propto D^2$$
 término de simetría

5.2.6 Cuánticos 3 - más material para reubicar-

Un esquema de temas: comportamiento de los números de ocupación gas de Fermi : comportamiento de $f_{\nu}(z)$ con $\nu=3/2$ gas de Fermi con condiciones extremas

$$\lambda^3/v \gg 1$$
 $\lambda^3/v \ll 1$

 e_F con degeneración g funciones termodinámicas con $\lambda^3/v \ggg 1$ $S \to 0$ con $T \to 0$ Aproximación de gas de Fermi para núcleo densidad de estados g(e) La expresión para $\mu(T)$ con $T \ge 0$ sale de

$$\begin{split} \frac{\lambda^3}{v} &= \frac{4}{3\sqrt{\pi}} (\log z)^{3/2} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} \right] \\ (\log z)^{3/2} &= \frac{3\sqrt{\pi}h^3}{(2\pi m)^{3/2} (kT)^{3/2} 4v} \frac{1}{\left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} \right]} \\ \mu &= \left(\frac{3\sqrt{\pi}}{4v} \right)^{2/3} \frac{h^2}{2\pi m} \left(1 + \frac{\pi^2}{8 \log^2 z} \right)^{-2/3} \\ \mu &= e_F \left[1 - \frac{\pi^2}{12} \left(\frac{kT}{e_F} \right)^2 \right] \end{split}$$

 $(\beta e_F)^{-2}$

Hay un yeite en la deducción que refiere a que abajo es lo

mismo usar orden 1 que orden dos y reemplazo $(\beta \mu)^{-2}$ por

y con T baja podemos escribir todo en función de la e_F .

$$E = \frac{3}{5} Ne_F \qquad \qquad \operatorname{con} T = 0$$

Lo importante de tener $f_{3/2}(z)$ en función de $\lambda^3/v,$ desde

$$\lambda^3/v = f_{3/2}(z)$$

DIBUJO

es que vemos que z chico lleva a λ^3/v grande y consecuentemente z grande lleva a λ^3/v grande.

Luego,

clásico $z\ll 1$

$$\frac{\lambda^3}{v} \ll 1$$
 independientemente

cuántico $z\gg 1$

$$\frac{\lambda^3}{v} \gg 1$$
 independientemente

Con T=0 es $\mu(T=0)=e_F$ DIBUJO escalón Cuántico (límite máximo) entonces

$$z \to \infty \Rightarrow \frac{\lambda^3}{v} = \frac{4(\log z)^{3/2}}{3\sqrt{\pi}}$$

$$\frac{\lambda^3}{v} = \frac{4}{2\sqrt{\pi}}(\beta e_F)^{3/2} \operatorname{con} z = e^{\beta e_F}$$

Entonces e_F es el nivel tal que debajo de él hay N estados. En el espacio de momentos las partículas ocupan una esfera de radio p_F .

5.2.7 Estadísticas -otra cosa para reubicar-

Esta sección es un sketchi

$$\left\langle n\right\rangle _{i}=\frac{1}{\mathrm{e}^{\beta(e_{i}-\mu)}+a} \qquad \qquad \begin{cases} a=0 \quad \mathrm{MB} \\ a=-1 \quad \mathrm{BE} \\ a=1 \quad \mathrm{FD} \end{cases}$$

DIBUJO

Graficamos $1/e^x + a$ En la zona clásica coinciden las tres y es

$$e^{\beta(e_i-\mu)}\gg 1 \forall e_i$$
 de interés

$$\begin{split} z^{-1} \, \mathrm{e}^{\beta e_i} \gg 1 & \beta(e_i - \mu) \gg 0 \\ \mathrm{e}^{\beta e_i} \gg z & e_i \gg \mu \end{split}$$

de (2) se deduce que como e_i pueden ser ≈ 0 entonces $0\gg \mu$ y por lo tanto ${\rm e}^{\beta\mu}\equiv z\ll 1$ de (1)

$$1 \gg e^{\beta \mu}$$
 $0 \gg \beta \mu$

Clásicamente $e^{\beta\mu}$ domina sobre z

$$\mu < 0 \text{ y } |\mu| \gg 1$$

Bose $\mu < \text{todo } e$

Fermi μ sin restricción

Para $z \gg 1$ conviene definir $\xi = \log z$ y entonces

$$f_{\nu}(z) = \frac{1}{\Gamma(\nu)} \int_{0}^{\infty} \frac{x^{\nu-1}}{e^{x-\xi} + 1} dx$$

Siendo ξ grande se tendrá que

$$F = \frac{1}{e^{x-\xi} + 1} = \begin{cases} 1 & x < \xi \\ 1/2 & x = \xi \\ 0 & z > \xi \end{cases}$$

En este supuesto $\xi \gg 1$ podemos integrar

$$f_{\nu}(z) \approx \frac{1}{\Gamma(\nu)} \int_0^{\infty} x^{\nu-1} dx$$

donde suponemos $T \gtrsim 0$ con lo cual $\beta \mu \to \infty, \xi \to \infty$ y $z^{-1} \to 0, \, {\rm e}^{-\xi} \to 0$

$$f_{\nu}(z) \approx \frac{\xi^{\nu}}{\Gamma(\nu)\nu}$$

Con $\nu = 3/2$ resulta

$$f_{3/2}(z) \approx \frac{(\log z)^{3/2}}{\Gamma(3/2)3/2}$$

$$\begin{split} \frac{\lambda^3}{v} &= \frac{4}{3} \frac{1}{\pi^{1/2}} (\beta \mu)^{3/2} \to \left(f_{3/2}(z) \frac{3\sqrt{\pi}}{4} \right)^{2/3} \frac{1}{\beta} = e_F \\ &\frac{h^2}{2m} \left(\frac{3}{4v\pi} \right)^{2/3} = \mu = e_F(\mu \text{ a } T = 0) \end{split}$$

La $e_F(\mu$ a T=0) es la energía hasta la cual se hallan ocupados los niveles energéticos. Con $T\gtrsim 0$ la ocupación es un escalón

DIBUJO

La e_F es el valor de $\mu(T=0)$

La energía U es

$$U = \frac{3}{2}pV = \frac{3V}{2\beta\lambda^3}f_{3/2}(z) = \frac{3N}{2\beta}\frac{f_{5/2}(z)}{f_{3/2}(z)}$$

Tenemos una aproximación de Sommerfeld para z grande

$$\begin{split} f_{3/2}(z) &= \frac{4}{3\sqrt{\pi}} (\log z)^{3/2} \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \ldots \right] \\ f_{5/2}(z) &= \frac{8}{15\sqrt{\pi}} (\log z)^{5/2} \left[1 + \frac{5\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \ldots \right] \\ U &= \frac{3N}{5\beta} (\log z) \left[1 + \frac{5\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \ldots \right] \left[1 + \frac{\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \ldots \right]^{-1} \\ U &= \frac{3\mu}{5} \left[1 + \frac{5\pi^2}{8} (\log z)^{-2} + \ldots \right] = \frac{3\mu}{5} + \frac{15\pi^2\mu}{60} \left(\frac{1}{\beta\mu} \right)^2 + \ldots \\ C_v &\equiv \frac{\partial}{\partial T} U/N \cong \frac{\pi^2}{2} \frac{k^2 T}{\mu} \end{split}$$

entonces con $T \gtrsim 0$ es $C_v \propto T$ y con T = 0 es

$$\frac{U}{N} = \frac{3}{5}e_F$$

$$\frac{U}{N} = \frac{3}{5}e_F \left(1 + \frac{5\pi^2}{12} \left(\frac{T}{\underbrace{e_F/k}}\right)^2 + \dots\right)$$

Para $z \approx 1$ se debe expandir en el virial

$$\frac{pV}{NkT} = \sum_{l=1}^{\infty} a_l \left(\frac{\lambda^3}{gv}\right)^{l-1} (-1)^{l-1}$$

Sabemos que

$$\frac{p}{kT} = \frac{f_{5/2(z)}}{\lambda^3}$$

y entonces con las expresiones de f_{ν} ,

$$\frac{pV}{NkT} = \frac{\sum_{j=1}^{\infty} (-1)^{j+1} z^j / j^{5/2}}{\sum_{k=1}^{\infty} (-1)^{k+1} z^k / k^{3/2}}$$

Debemos usar toda la serie

$$\left[\sum_{l=1}^{\infty}a_{l}\left(\frac{\lambda^{3}}{gv}\right)^{l-1}(-1)^{l-1}\right]\left[\sum_{k=1}^{\infty}(-1)^{k+1}z^{k}/k^{3/2}\right]=\sum_{j=1}^{\infty}(-1)^{j+1}z^{j}/j^{5/2}$$

Resultan

$$\begin{cases} a_1 = 1 \\ a_2 = -0.17678 \\ a_3 = -0.00330 \end{cases}$$

$$\frac{pV}{NkT} = 1 + 0.17678 \underbrace{\left(\frac{\lambda^3}{gv}\right)}_{\propto T^{-3/2}} - 0.00330 \left(\frac{\lambda^3}{gv}\right)^2$$

Usando

$$\frac{U}{N} \cong 3/2kT \left(1 + 0.17678 \left(\frac{\lambda^3}{av} \right) \right)$$

U = 3/2pV

$$\frac{\partial}{\partial T} \frac{U}{N} = C_v = 3/2kT \left(1 + 0.17678 \left(\frac{\lambda^3}{gv}\right)\right) + \frac{3}{2}kT0.17678 \frac{h^3}{gv(2\pi mk)^{3/2}2/3T^{5/2}}$$

y se puede despejar

$$c_v = \frac{3}{2} k \left[1 - 0.08839 \left(\frac{\lambda^3}{gv} \right) \right]$$

Capítulo 6

Gas de Bose

Para Bose debe cumplirse $\mu < {\rm todo} \ e {\rm \ y \ como} \ e \geq 0$ eso dice que

$$\mu < 0$$

Pero si en un sistema tiene e_0 como mínimo y $e_0>0$ entonces, ¿puede ser $\mu>0$? Aparentemente sí (al menos recordando que la restricción sale de la serie).

Ya lo entendí esto: pero no para partícula libre.

Además $\langle n_e \rangle \geq 0$, el número de partículas debe ser positivo.

$$\beta pV = \log(\Xi) = \sum_{e} -\log(1-\,\mathrm{e}^{-\beta(e-\mu)})$$

$$\beta p = \sum_{e \neq 0} \frac{-\log(1 - e^{-\beta(e - \mu)})}{V} - \frac{\log(1 - z)}{V}$$

El último término será negligible para todo z, incluso con $z\to 1$ pues en ese caso $V\to\infty$ mucho más rápido

$$\langle n_0 \rangle = \frac{1}{z^{-1}-1} = \frac{z}{1-z}$$

y $\langle n_0 \rangle / V$ es finito incluso con $z \to 1$, entonces

$$\begin{split} \langle n_0 \rangle - z \, \langle n_0 \rangle - z &= 0 \qquad z = \frac{\langle n_0 \rangle}{1 + \langle n_0 \rangle} \\ 1 - z &= \frac{1}{1 + \langle n_0 \rangle} \end{split}$$

$$-\frac{\log(1-z)}{V} = \frac{\log(1+\langle n_0 \rangle)}{V}$$

y dado que $\log(\langle n_0 \rangle) \ll \langle n_0 \rangle$ despreciamos $\log(1-z)/V$.

Como $0 > \mu$ entonces $e^{\beta \mu} \equiv z < 1$

En Bose la fugacidad está acotada

$$\frac{N}{V} = \frac{1}{\lambda^3} g_{3/2}(z) + \frac{1}{V} \left(\frac{z}{1-z}\right)$$

$$\frac{\lambda^3}{v} = g_{3/2}(z) + \frac{\lambda^3}{V} n_0$$

$$\frac{N}{V} = \frac{1}{\lambda^3} g_{3/2}(z) + \frac{1}{V} \left(\frac{z}{1-z}\right)$$
 densidad total densidad en los excitados densidad en el fundamenta

Por otro lado como 0 < z < 1 entonces $g_{3/2}(z)$ está acotada

$$g_{3/2}(1) = \sum_{j=1}^{\infty} \frac{1}{j^{3/2}} = 2.612$$

Con $z \approx 1$ da

$$\frac{\lambda^3}{v} = g_{3/2}(1) + \lambda^3 \frac{n_0}{V}$$

cuando se aumenta N necesariamente las partículas se apilan en el fundamental; es una fracción macroscópica pués $V \to \infty$ y entonces $n_0 \to \infty$.

Se da con

$$\frac{\lambda^3}{v} = \frac{\lambda^3}{V} N = \frac{h^3}{(2\pi mkT)^{3/2}} \frac{N}{V} > 2.612$$

Destaco en esta expresión T baja dividiendo y n alta multiplicando.

El condensado de Bose surge cuando se saturan los excitados; ello pasa con T baja, N/V alta y $\mu \to 0$

GRAFIQUETE

El condensado de Bose podemos pensarlo como la coexistencia de dos fluidos (e=0 y $e\neq 0$). Podemos definir un T_c,v_c desde

$$\frac{\lambda^3}{v} = g_{3/2}(1) = 2.612 = \frac{h^3}{(2\pi mkT)^{3/2}} \frac{1}{v}$$

que lleva a que para un dado v tenemos una cierta T_c y para una cierta T tenemos un dado v_c dados ambos por

$$T_c^{3/2} = \frac{h^3}{(2\pi mkT)^{3/2}} \frac{1}{v} \frac{1}{g_{3/2}(1)} \qquad v_c = \frac{\lambda^3(T)}{g_{3/2}(1)}$$

De esta forma si $T < T_c$ y $v < v_c$ se tiene la condensación de Bose

$$\lambda^3 \frac{N}{V} = g_{3/2}(1) + \lambda^3 \frac{N_0}{V}$$

que es válida a partir de la condensación ($T < T_c$)

$$N = \frac{(2\pi mk)^{3/2}}{h^3} T^{3/2} g_{3/2}(1) V + N_0 = N \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} + N_0$$

 $N_e = N \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2}$

$$N_o = N \left(1 - \left(\frac{T}{T_c} \right)^{3/2} \right),$$

que es válida por supuesto con $T < T_c$. A partir de haber alcanzado la condensación z=1, añadir partículas (N++) o reducir el volumen (V--) hace que $N_e/V \to 0$ pues $V \to \infty$

DIBUJO con observaciones

Cuando v/λ^3 es chico se saturan los N_e y entonces $z \to 1$.

Cuando v/λ^3 es grande no hay condensado y entonces $\lambda^3/v\approx z$ o bien $1/(v/\lambda^3)\approx z$.

Para la presión tendremos

$$\beta p = \frac{1}{\lambda^3} g_{5/2}(z)$$

 $\mathrm{con}\; z = 1 (T < T_c)$

$$\frac{p}{kT} = \frac{(2\pi mkT)^{3/2}}{h^3} g_{5/2}(1) = \frac{1}{v(T_c/T)^{3/2} g_{3/2}(1)} g_{5/2}(1)$$

$$p = 1.34 \frac{(2\pi m)^{3/2}}{h^3} (kT)^{5/2} \qquad \qquad \frac{pV}{NkT} = 0.513 \left(\frac{T}{T_o}\right)^{3/2}$$

 $\operatorname{con} z = 1(T = T_c)$

$$\beta p = \frac{g_{5/2}(1)}{g_{3/2}(1)v} = \frac{0.513}{v}$$

$$p = 0.513 \frac{NkT}{V}$$
 es aprox. $1/2p$ gas ideal clásico

 $con z \lesssim 1(T > T_c)$

$$\beta p = \frac{1}{v} \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)}$$

pero no podemos expandir en el virial porque λ^3/v no es chico. Con $z\approx 0 (T\gg T_C)$

$$\beta pv = \frac{pV}{NkT} = \sum_{l=0}^{\infty} a_l \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^{l-1}$$

usando toda la serie y procediendo en modo análogo a Fermi se obtienen

$$\begin{cases} a_1 = 1 \\ a_2 = -0.17678 \\ a_3 = -0.00330 \end{cases}$$

$$\frac{pV}{NkT} = 1 - 0.17678 \left(\frac{\lambda^3}{v}\right) - 0.00330 \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^2$$

DIBUJO

El virial vale en $\lambda^3/v\ll 1$ (alta Ty baja N/V)

A bajas T se comportan de modo muy diferente, $p_{\, \mathrm{Fermi}} \, > 0$ y $p_{\, \mathrm{Bose}} \, pprox 0$

6.1 Análisis del gas ideal de Bose

• $\lambda^3/v \ll 1$ y entonces $z \ll 1$ $[T \gg T_c]$

$$\beta pV = \sum_{l=1}^{\infty} a_l \left(\frac{\lambda^3}{v}\right)^{l-1} = \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)}$$

$$\beta pV \approx 1 - \frac{\lambda^3}{v} \frac{1}{2^{5/2}}$$
 $U = \frac{3}{2} pV = \frac{3}{2} NkT \left(1 - \frac{\lambda^3}{v} \frac{1}{2^{5/2}} \right)$

• $\lambda^3/v \approx 1$ y entonces z < 1 $[T > T_c]$

$$\beta pV = \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)}$$

• $\lambda^3/v=2.612$ y entonces z=1 $[T=T_c]$

$$\beta pV = \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)} \approx \frac{1.34}{2.612} \approx 0.513$$

• $\,\lambda^3/v \gg 1\,$ y entonces $z=1 - [T < T_c]$ y hay que considerar el fundamental

 ${\bf Con} \; z = 1 \; {\bf y} \; T < T_c \\ {\bf expresamos} \; {\bf todo} \; {\bf en} \; {\bf t\acute{e}rminos}$

de (T/T_c) .

que lleva a

$$\left(1-\frac{N_0}{N}\right) = \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2}$$

puesto que T_c es tal que

$$\begin{split} \frac{h^3}{(2\pi mkT_c)^{3/2}} \frac{N}{V} &= g_{3/2}(1) = \frac{\lambda^3}{v} \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} \\ \beta pV &= \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)} \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} = 0.513 \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} \\ \frac{\lambda^3}{v} \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} &= g_{3/2}(1) \quad \Rightarrow \quad \frac{1}{\lambda^3} = \frac{1}{v} \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} \frac{1}{g_{3/2}(1)} \end{split}$$

Desde la expresión de la energía U=3/2pV y $C_V=\frac{\partial}{\partial T}(3/2pV)$ y entonces

•
$$T < T_c$$

$$C_V = \frac{\partial}{\partial T} \left(\frac{3}{2} Nk \left(\frac{T}{T_c} \right)^{3/2} 0.513 \right) = \frac{15}{4} Nk \left(\frac{T}{T_c} \right)^{3/2} 0.513 \qquad C_V \propto T^{3/2}$$

•
$$T = T_a$$

$$C_V = Nk \ 0.513 \frac{15}{4} = Nk 1.92375$$

•
$$T > T_c$$

$$C_V = \left(\frac{15}{4} \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)} - \frac{9}{4} \underbrace{\frac{g_{3/2}(z)}{g_{1/2}(z)}}_{\text{operator}}\right)$$

 C_V es continuo.

•
$$T \gg T_c$$

$$C_V = Nk \frac{3}{2} \frac{\partial}{\partial T} \left(T \sum_{l=1}^{\infty} a_l \left(\frac{\lambda^3}{v} \right)^{l-1} \right)$$

$$C_V = Nk\frac{3}{2}\left(1 + 0.0884\left(\frac{\lambda^3}{v}\right) + \dots\right)$$

DIBUJO

 $\begin{array}{l} \lambda^3 = h^3/(2\pi mkT)^{3/2} \; \mathbf{y} \\ \frac{\lambda^3}{v} = g_{3/2}(1) = \frac{\lambda^3}{v} \frac{v}{v_c} \end{array} \label{eq:lambda}$

6.1.1 Condensado de Bose como transición de fase

$$\frac{N_0}{N} = 1 - \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2}$$

$$\frac{N_0}{N} = 1 - \frac{v}{v_c}$$

que se obtiene desde las siguientes

$$\frac{\lambda^3(T_c)}{v} = g_{3/2}(1) \qquad \qquad \frac{\lambda^3(T)}{v_c} = g_{3/2}(1)$$

para llegar a la relación útil:

$$\left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} = \frac{v}{v_c}$$

En $\frac{\lambda^3}{v} \leq g_{3/2}(1)$ vale

$$\frac{\lambda^3}{v}=g_{3/2}(z)$$
 no tengo en cuenta N_0

$$\frac{v_c}{v} = \frac{g_{3/2}(z)}{g_{3/2}(1)} \quad \Rightarrow \quad \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} = \frac{g_{3/2}(z)}{g_{3/2}(1)}$$

Se vio que con $V \rightarrow \infty$

$$\frac{1}{V}\log(1-z)\to 0$$

y entonces

$$\begin{split} \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} g_{5/2}(z) & v > v_c \\ \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} g_{5/2}(1) & v \leq v_c \\ \beta p &= \frac{g_{5/2}(1)}{v_c g_{3/2}(1)} \end{split}$$

es decir que la presión p no depende del \boldsymbol{v}

 $\mathrm{Con}\; v > v_c$

$$p=\frac{kTg_{5/2}(z)}{\lambda^3}=\left(\frac{h^2}{2\pi m}\right)\frac{1}{\lambda^3}g_{5/2}(z)$$

que conlleva a

$$kT = \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right)\frac{1}{\lambda^2} \qquad p = \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right)\frac{g_{5/2}(z)}{v^{5/3}[g_{3/2}(z)]^{5/3}}$$

y con $v > v_c$

$$pv^{5/3} = \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right) \frac{g_{5/2}(z)}{[g_{3/2}(z)]^{5/3}}$$

 $con v \leq v_c$

$$p = \frac{kT}{v_c} \frac{g_{5/2}(1)}{g_{3/2}(1)}$$

Vemos que en $v = v_c$ es

$$\begin{split} pv^{5/3} &= \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right) \frac{g_{5/2}(1)}{[g_{3/2}(1)]^{5/3}} \\ p &= \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right) \frac{g_{5/2}(1)}{v_c g_{3/2}(1)} \frac{1}{\lambda^2} = \frac{kT}{v_c} \frac{g_{5/2}(1)}{g_{3/2}(1)} \end{split}$$

y entonces se ve que es continua.

$$\begin{split} \beta p &= \frac{1}{\lambda^3} g_{5/2}(z) \quad v \geq v_c \\ &\qquad \qquad \beta p = \frac{1}{\lambda^3} g_{5/2}(1) \quad v \leq v_c \\ &\qquad \qquad \frac{\lambda^3}{v} = g_{3/2}(z) \quad v > v_c \\ &\qquad \qquad \frac{\lambda^3}{v} = g_{3/2}(1) \quad v = v_c \end{split}$$

$$\bullet \ v \geq v_c$$

$$\begin{split} p &= \frac{kT}{v_c} g_{5/2}(z) = \frac{(2\pi m)^{3/2}}{h^3} (kT)^{5/2} g_{5/2}(z) \\ p &= \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right) \frac{1}{\lambda^5} g_{5/2}(z) = \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right) \frac{g_{5/2}(z)}{v_c^{5/3} [g_{3/2}(z)]^{5/3}} \\ \hline \\ pv^{5/3} &= \left(\frac{h^2}{2\pi m}\right) \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)^{5/3}} \end{split}$$

• $v \le v_c$

$$p = \frac{kT}{v_c} g_{5/2}(1) = \boxed{ \left(\frac{kT}{v_c} \right) \frac{g_{5/2}(1)}{g_{3/2}(1)} }$$

Las isotermas del gas ideal de Bose serán algo como

DIBUJO

Una dada T_1 determina un \boldsymbol{v}_{c_1} pués

$$\frac{\lambda^3(T_1)}{v_{C_1}} = g_{3/2}(1) \quad \to \quad v_{C_1} = \frac{\lambda^3(T_1)}{g_{3/2}(1)}$$

y en la zona condensada p no depende del v.

Si ponemos todo en función de T resulta

$$\lambda^3(T) \propto T^{-3/2}$$
 A medida que T sube el v_c es más pequeño.

$$v \leq v_c \qquad p = \frac{(2\pi m)^{3/2}}{h^3} (kT)^{5/2} g_{5/2}(1)$$

$$\frac{dp}{dT} = \frac{5}{2} \frac{(2\pi m)^{3/2}}{h^3} (k)^{5/2} T^{3/2} g_{5/2}(1) = \frac{5}{2} \frac{k}{\lambda^3} g_{5/2}(1) = \frac{5}{2} \frac{k}{v_c} \frac{g_{5/2}(1)}{g_{3/2}(1)}$$

DIBUJO

$$\frac{dp}{dT} = \frac{(5/2)kTg_{5/2}(1)}{Tv_c g_{3/2}(1)}$$

pero Clapeyron era

$$\frac{dp}{dT} = \frac{L}{T\Delta V} \qquad \Rightarrow \qquad \boxed{\frac{dp}{dT} = \frac{(5/2)kTg_{5/2}(1)/g_{3/2}(1)}{Tv_c}}$$

$$\frac{dp}{dT} = \frac{L}{T\Delta V} = \frac{T\Delta S}{T\Delta V} = \frac{\Delta S}{\Delta V}$$

Es una transición de fase de primer orden

$$S = \frac{U + pV - \mu N}{T} = \frac{5/2pV - \mu N}{T}$$

$$\frac{S}{kN} = \frac{5}{2} \frac{pV}{NkT} - \frac{\mu}{kT}$$

y entonces

$$\begin{split} T > T_c & \frac{S}{kN} = \frac{5}{2} \frac{g_{5/2}(z)}{g_{3/2}(z)} - \log z \\ \\ T < T_c & \frac{S}{kN} = \frac{5}{2} 0.513 \left(\frac{T}{T_c}\right)^{3/2} \\ & \left(\frac{T_c}{T}\right)^{3/2} = \frac{\lambda^3}{g_{3/2}(1)v} \end{split}$$

$$\text{Con } T \to 0 & \frac{S}{kN} \propto T^{3/2} \end{split}$$

y por lo tanto vale la tercer de la termodinámica. Para $T < T_c$ es

$$S = Nk \frac{5}{2} \frac{g_{5/2}(1)}{g_{3/2}(1)} \left(\frac{v}{v_c} \right) \quad \rightarrow \quad \frac{\partial S}{\partial V} = \frac{\partial S/N}{\partial V/N} = \frac{\partial s}{\partial v}$$

siendo s entropía por unidad y v volumen específico.

$$\frac{\partial s}{\partial v} = \frac{(5/2)kg_{5/2}(1)/g_{3/2}(1)}{v_c} = \frac{dp}{dT}$$

y acá es donde vemos que es una transición de fase de primer orden.

6.2 Cuánticos IV -reubicar-

algunos temitas sueltos:

números de ocupación

gas de Fermi $p y c_v$

gas de Fermi p y c_v

Condensado de Bose

El coeficiente lineal del virial $1/2^{5/2}=0.1767767$ sale considerando las $f_{\nu}(z)$ hasta orden uno y tirando términos más allá.

El requerimiento $\mu < 0$ viene de que el fundamental n_0 no puede tener población negativa

$$\begin{split} n_0 &= \frac{1}{\mathrm{e}^{\beta(e_0 - \mu)} - 1} = \frac{1}{\mathrm{e}^{-\beta\mu} - 1} \geq 0 \\ &= \mathrm{e}^{-\beta\mu} - 1 > 0 \qquad \Rightarrow \quad \mu < 0 \end{split}$$

Con $\mu \to 0^-$ tenemos $n \to \infty$

En el caso del condensado establecemos desde

$$\frac{\lambda^3(T)}{v} = g_{3/2}(1)$$

que lleva para T_c (para vfijo) o v_c (para Tfija) versiones evaluadas de la anterior ecuación.

Para la población de los estados excitados

$$\begin{split} p_x &= \frac{h}{V^{1/3}} n_x \Rightarrow \mathbf{p} = \frac{h}{V^{1/3}} \mathbf{n} \\ \frac{n_{e_i}}{V} &= \frac{1}{V} \frac{1}{z^{-1} \operatorname{e}^{\beta e_i} - 1} \leq \frac{1}{V(\operatorname{e}^{\beta e_i} - 1)} = \frac{1}{V(\sum_{l=1}^{\infty} (\beta e_i)^l / l!)} \end{split}$$

 ξ El condensado BE requiere población de los niveles o V total de algún tipo? Tenía unas consultas agarradas con clip: ξ porqué hay una cúspide en C_v ? ξ transiciones?

pués $z^{-1} = 1/z \le 1$

$$\beta e = \frac{\beta p^2}{2m} = \frac{\beta}{2m} \frac{h^2}{V^{2/3}} (n_x^2 + n_y^2 + n_z^2)$$

$$\frac{2m}{V^{1/3}\beta h^2(\sum_{I=1}\ldots)}\to 0\quad \text{ si }\quad V\to\infty$$

y entonces

$$\frac{n_e}{V} \to 0$$
 si $V \to \infty$

Esto significa que si V es muy grande, en el condensado se tenderá a que todas las partículas se hallen en e=0 pues

$$\frac{N_e}{N} \to 0$$
 $\frac{N_0}{N} \to 1$

Véamoslo en la ecuación de N,

$$\frac{\lambda^3 N}{V} = g_{3/2}(1) + \frac{\lambda^3}{V} \frac{z}{1-z}$$

y si $z \to 1$ de forma que $z/(1-z) \gg 1$ entonces $g_{3/2}(1)$ es despreciable de modo que

$$\frac{\lambda^3 N}{V} \approx \frac{\lambda^3}{V} \frac{z}{1-z} = \frac{\lambda^3 N_0}{V}$$

y se da que $N \sim N_0$.

En Bose se da 0 < z < 1

DIBUJITOS

Con $z\ll 1$ es $\lambda^3/v\approx z$ y entonces $z\approx 1/(v/\lambda^3)$. Con z=1 es $\lambda^3/v=2.612$ n pero si $\lambda^3/v>2.612$ entonces z no se mueve y sigue en su valor 1.

6.2.1 Cuánticos 5 - Cuánticos 5b - reubicar-

presión gas de Bose

 C_V gas de Bose

Condensado de Bose ightarrow transición de fase de primer orden

límite clásico función de partición

cálculo de $Tr(e^{-\beta A}) = Q_N(V,T)$

diferencia con el caso clásico

potencial efectivo

Ver la transición de fase con el tema del calor latente. ¿Cómo era lo de Clayperon?

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 ω un volumen arbitrario, el número de estados en ω 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 ω 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 ω dentro del ensamble

siendo el rhs el flujo saliente de estados del volumen ω 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

$$z_i \equiv (\vec{p}_i,\vec{q}_i) \quad \text{con } i=1,2,...,N$$

$$1=\int \rho(z_1,z_2,...,z_N)dz_1...dz_N \quad \text{normalizada}$$

$$f_s=\int dz_{s+1}...dz_N \rho(z_1,z_2,...,z_N) \Rightarrow f_s=f_s(z_1,z_2,...,z_s)$$

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

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

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

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

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

Ahora

$$f_s(1,2,...,S) = \frac{N!}{(N-S)!} \int dz_{S+1} ... dz_N \rho(1,2,...,S,S+1,...,N)$$

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

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

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

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

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 σ , 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 μ . 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 δt 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 δt 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

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

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 .

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

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.

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

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' .

$$\left[|\mathbf{V}_{2}-\mathbf{V}_{1}|f(\mathbf{V}_{1},t)d^{3}V_{1}\right]\sigma_{12\to1'2'}d^{3}V_{1}'d^{3}V_{2}'$$

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 gamlas des timpe V_1', V_2' .

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

$$\left(\mathbf{v}\cdot\nabla_{\mathbf{r}}+\frac{\mathbf{F}}{m}\cdot\nabla_{\mathbf{p}}+\frac{\partial}{\partial t}\right)f=\left.\frac{\partial f}{\partial t}\right|_{\mathbf{r}\mathbf{0}}$$

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

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

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
o sólo satisface la ecuación de transporte de Boltzmann cuando vale CAOS MOLECULAR. Una ta
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

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

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
minos que comunican y_1,y_2 del subconjunto de los que parten de
 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
$$P_{3/1}(y_1,y_2,y_3|y_4)\underset{\rm Markov}{\longrightarrow}P_{1/1}(y_3|y_4)$$

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 ℓ , 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,

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

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

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

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

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

donde los índices j, 1i refieren a columnas y

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

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

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

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 ℓ 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.