

Application of Quantum Mechanics Talk 5-Shine a light

Haoting Xu xuht9@mail2.sysu.edu.cn

https://github.com/HaotingXu/seminar_lec/shine_a_light



Introduction

高中物理的疑惑

Introduction

00000

在高中物理选修3-5我们学过,如果使用光照射原子,如果光子 的能量恰好为

$$h\nu=E_2-E_1$$

那么电子就会从状态1(可以是基态)跃迁到状态2(激发态)上。激 发态不稳定、立刻又会落回基态、发出同样频率的光子。

But why?



原子物理的疑惑

学过量子力学之后大家都知道, 氢原子的一个状态是不同本征态之间的叠加(加上一个时间震荡因子)

$$|\Psi
angle = \sum_i c_i \mathrm{e}^{-i\mathsf{E}t/\hbar} |\psi_i
angle$$

根据通常的量子力学,本征态不论是激发态还是基态都及其稳定,为何激发态会自发地向基态转变? 既然是不同本征态的叠加,何为跃迁?

00000

光的本质是电磁波, 在这里我们先使用经典的处理方法, 完整的 处理需要将光场量子化(之后会提到)。对于单色光(平面波),有

$$\vec{E} = \vec{E_0} e^{i(\vec{k} \cdot \vec{x} - \omega t)}, \ \vec{B} = \frac{1}{c} (\hat{\vec{k}} \times \vec{E_0}) e^{i(\vec{k} \cdot \vec{x} - \omega t)}$$

其中角频率和波长

$$\omega = c|\vec{k}|, \ \lambda = 2\pi c/\omega$$

00000

- (1) 光子的波长与跃迁所需能量相近
- (2) 光的波长远远大于原子的尺度 $\lambda >> a_0$,所以电磁场可认为 是空间均匀的

上述两种条件是自洽的,典型的波长为 $\lambda \simeq \frac{2\pi a_0}{\alpha}, \alpha = 1/137$ 。

电场vs磁场

斯塔克效应引起的能级分裂

$$\Delta E \simeq rac{\mathsf{e} arepsilon \hbar}{\mathsf{mc} lpha}$$

塞曼效应引起的能级分裂

$$\Delta E \simeq \frac{eB\hbar}{2m} = \frac{e\varepsilon\hbar}{2mc}$$

电场引起的分裂大概是磁场的137倍,所以我们暂时不考虑磁场的效应。

带电粒子在电磁场中的哈密顿量为

$$H = \frac{1}{2m}(\vec{p} + e\vec{A})^2 + q\phi$$

因为波长远大于玻尔半径,故电场可以看做是时变的。我们这里取 $\vec{A} = 0$, $\phi = \vec{E}_0 \cdot \vec{x} \cos(\omega t)$,电子总的哈密顿量可看成氢原子的哈密顿量加上微扰

$$H = H_0 + \Delta H(t) = H_0 + e\vec{E_0} \cdot \vec{x}\cos(\omega t)$$

我们只考虑两个我们关注的态, $|\psi_1\rangle$, $|\psi_2\rangle$,没有电场的情况下,一般的态是他们俩的线性组合

$$|\Psi(t)
angle = c_1(t)e^{-iE_1t/\hbar}|\psi_1
angle + c_2(t)e^{-iE_2t/\hbar}|\psi_2
angle$$

其中 $|c_1|^2 + |c_2|^2 = 1$,将上式带入含时薛定谔方程中

$$i\hbar \frac{\partial |\Psi\rangle}{\partial t} = (H_0 + \Delta H)|\Psi\rangle$$

得到的式子分别与 $|\psi_1
angle, |\psi_2
angle$ 做内积,定义 $\hbar\omega_0=E_2-E_1$

$$\begin{cases} i\hbar \dot{c}_1(t) = c_1(t) \langle \psi_1 | \Delta H | \psi_1 \rangle + c_2(t) e^{-i\omega_0 t} \langle \psi_1 | \Delta H | \psi_2 \rangle \\ i\hbar \dot{c}_2(t) = c_1(t) e^{i\omega_0 t} \langle \psi_2 | \Delta H | \psi_1 \rangle + c_2(t) \langle \psi_2 | \Delta H | \psi_2 \rangle \end{cases}$$

矩阵元为

$$\langle \psi_i | \Delta H | \psi_j \rangle = e \vec{E}_0 \cdot \langle \psi_i | \vec{x} | \psi_j \rangle \cos \omega t$$

x是奇宇称算符

$$\langle \psi_i | \vec{x} | \psi_j \rangle = -\langle \psi_i | \hat{\pi} \hat{\vec{x}} \hat{\pi} | \psi_j \rangle = (-1)^{p_i + p_j + 1} \langle \psi_i | \vec{x} | \psi_j \rangle$$

故当两个态宇称相同时矩阵元为0,两个态宇称相反时矩阵元不为0。判断宇称用到氢原子波函数

$$\psi = R(r)e^{im\phi}P_I^m(\cos\theta)$$

可见,如果i = j,矩阵元为0。两个态宇称相反时才能发生跃迁(选择定则)。

说了这么多,我们得到很多态之间的矩阵元都为0。但是得到矩 阵元的一般公式是困难的, 反正它只是个常数, 我们不妨定义拉 比频率

$$\hbar\Omega = e\vec{E}_0 \langle \psi_1 | \vec{x} | \psi_2 \rangle$$

利用上面的定义和欧拉公式 $e^{i\theta} = \cos\theta + i\sin\theta$. 得到

$$\begin{cases} i\dot{c}_1 = & \frac{\Omega}{2} \left[e^{i(\omega - \omega_0)t} + e^{i(\omega + \omega_0)t} \right] c_2 \\ i\dot{c}_2 = & \frac{\Omega}{2} \left[e^{-i(\omega - \omega_0)t} + e^{i(\omega + \omega_0)t} \right] c_1 \end{cases}$$

因为 ω 十分接近 ω_0 ,所以 $|\omega - \omega_0| << \omega + \omega_0$,所以可见第二项 振动的特别快, 在时间平均的意义下可以忽略。这个近似叫做旋 转波近似,叫这个名字是因为核磁共振(nuclear magnetic resonance)中有类似的处理方法。

拉比共振

采取上述近似后,如果定义 $\delta = \omega - \omega_0$,方程变为

$$\begin{cases} i\dot{c}_1 = \frac{\Omega}{2}e^{i\delta t}c_2 \\ i\dot{c}_2 = \frac{\Omega}{2}e^{-i\delta t}c_1 \end{cases}$$

现在我们考虑入射光频率恰好等于跃迁所需的频率,即 $\delta = 0$,这时方程变为

$$\begin{cases} i\dot{c}_1 = \frac{\Omega}{2}c_2 \\ i\dot{c}_2 = \frac{\Omega}{2}c_1 \end{cases}$$

取一个初始条件 $c_1(0) = 1$, $c_2(0) = 0$, 得到方程的解

$$\begin{cases} c_1 = & \cos\left(\frac{\Omega t}{2}\right) \\ c_2 = & -i\sin\left(\frac{\Omega t}{2}\right) \end{cases}$$

计算取每个态的概率,得到

$$P_1(t) = \cos^2\left(\frac{\Omega t}{2}\right)$$

 $P_2(t) = \sin^2\left(\frac{\Omega t}{2}\right)$

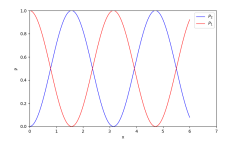
可见, 状态1的概率和状态2的概率都在不断振动。



拉比振动

Introduction

将P1, P2画出图来如下图所示



这就叫做拉比振动(Rabi Oscillation or Rabi flopping)。振动周期 为智, 如果我们照射时间恰好等于高, 这之后立即停止照射, 就 会恰好得到一个激发态。但如果我们照射时间恰好为元就会恰 好得到一个 $|\Psi\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|\psi_1\rangle - i|\psi_2\rangle)$,这就是实验上如何制造叠加 态的方法。

如果入射光和跃迁的频率不恰好相等,即 $\delta \neq 0$,这时有

$$\begin{cases} i\dot{c}_1 = \frac{\Omega}{2}e^{i\delta t}c_2 \\ i\dot{c}_2 = \frac{\Omega}{2}e^{-i\delta t}c_1 \end{cases}$$

化简得到

$$\frac{d^2c_1}{dt^2} - i\delta\frac{dc_1}{dt} + \frac{\Omega^2}{4}c_1 = 0$$

通解为

$$c_1(t) = \mathrm{e}^{i\delta t/2} \left[A \cos\left(\frac{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}}{2} t \right) + B \sin\left(\frac{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}}{2} t \right) \right]$$

利用初始条件 $c_1(0) = 1$, $c_2(0) = 0$ 得到

$$\begin{cases} c_1(t) = e^{i\delta t/2} \left[\cos\left(\frac{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}}{2}t\right) - \frac{i\delta}{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}} \sin\left(\frac{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}}{2}t\right) \right] \\ c_2(t) = -ie^{i\delta t/2} \frac{\Omega}{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}} \sin\left(\frac{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}}{2}t\right) \end{cases}$$

如果不恰好相等,振动的频率为 $\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}$,即振动频率加快。

$$P_2(t) = \frac{\Omega^2}{\Omega^2 + \delta^2} \sin^2 \left(\frac{\sqrt{\Omega^2 + \delta^2}}{2} t \right)$$

因为拉比频率正比于电场强度,可见如果电场增强, P_2 就增大。如果电场特别弱,即 $\delta >> \Omega$,上式近似为

$$P_2(t) \simeq rac{\Omega^2}{\delta^2} \sin^2\left(rac{\delta t}{2}
ight)$$

我们上面讨论的情况都是由于电偶极子能量的跃迁,实际上,如果考虑氢原子的精细结构或者超精细结构(在那里起作用的就是磁偶极矩),这时主要的效应就是由磁场导致的。上面的推导仍然成立,只要修改拉比频率为

$$\hbar\Omega = \vec{B} \cdot \langle \psi_1 | \vec{\mu} | \psi_2 \rangle$$

Isador Rabi 因为解释了超精细结构的跃迁而获得了1944年诺贝尔物理学奖。



如果矩阵元消失

矩阵元消失意味着加入振荡的电场时,激发态不会向基态衰变:激发态在电偶极子跃迁的情况下是稳定的。 但是这并不意味着激发态永远不变,可以存在其他可能的路径。

首先,位置算符与自旋无关,这意味着要求

$$\Delta s = \Delta m_s = 0$$

否则,矩阵元消失。

哈密顿量微扰项一部分为 $E_z \cdot \langle \psi | z | \psi \rangle$,实际上,利用对易关系 $[L_z, z] = 0$,有

$$\langle n', l'm' | [L_z, z] | n, l, m \rangle = \hbar(m'-m) \langle n', l'm' | z | n, l, m \rangle$$

所以只有当m = m'时, $\langle n', l'm' | z | n, l, m \rangle \neq 0$ 。故如果电场在z轴,当且仅当 $\Delta m = 0$ 时才能发生跃迁。

如果电场在x,y轴,由对易关系[$L_z,x\pm iy$] = $\pm\hbar(x\pm iy)$ 可得

$$\langle n', l', m' | [L_z, x \pm iy] | n, l, m \rangle = \hbar(m' - m) \langle n', l', m' | x \pm iy | n, l, m \rangle$$

$$= \pm \hbar \langle n', l', m' | x \pm iy | n, l, m \rangle$$

所以只有当

$$\Delta m = \pm 1$$

矩阵元 $\langle n', l'm' | [L_z, x \pm iy] | n, l, m \rangle$ 才不为0。故如果波矢在z轴,则满足 $\Delta m = \pm 1$ 才能跃迁。

同理,利用对易关系[L^2 ,[L^2 ,x]] = $2\hbar^2(xL^2 + L^2x)$ 最终可以得到 $\Delta I = \pm 1$ 时,才能发生跃迁。上述推导感觉上很凑巧,一个更加系统地方法是使用 Wigner-Eckart 定理,这个定理基于旋转群的表示论。

$$2p \to 1s \ \tau \simeq 10^{-9} \, \mathrm{s}$$
 $2s \to 1s$ Forbidden, find another route $\tau \simeq 10^{-1} \, \mathrm{s}$ 对于磁偶极子的跃迁,有不同的跃迁规则。氢原子的超精细能级:10 million years!

自发辐射

Introduction

试问在通常的量子力学,如果一个原子处于激发态,把它放在真 空中,会发生什么?答案:Nothing Happened. 但是实际上,我们 知道它会自发地变为基态、辐射光子。我们说、激发态有一定的 $寿命\tau$. 这一节我们就来估算 τ 。

显然. 通常的量子力学解释不了上述现象. 完整的解释需要用到 量子场论。即我们需要学习光子的量子力学描述,在本讲最后我 们会涉及一点。

但是,如果假设上述现象是成立的,一个聪明的统计力学方法可 以帮助我们估算寿命τ, 我们下面介绍这个方法。

假设有 N_1 个粒子处于基态上, N_2 个粒子处于激发态,我们猜测,激发态向基态跃迁的速率(单位时间内跃迁的个数)为 A_{21} ,我们假设有下列关系成立

$$\frac{dN_2}{dt} = -A_{21}N_2$$

解得 $\tau=1/A_{21}$ 。然后我们什么也没算出来,这时我们采取一个聪明的方法,将这一大群原子暴露在黑体谱中 $\rho(\omega)$ 。这时,有一部分基态的电子就会跃迁到激发态,因为激发态的概率正比于该频率光子的能量,这个效应引起的速率为 $\rho(\omega_0)B_{12}$ 。又因为我们黑体谱的存在,又会激发激发态的电子跃迁回基态,这个过程叫做受激辐射(stimulated emission),这个效应引起的激发态跃迁回基态的速率为 $\rho(\omega_0)B_{21}$

考虑到上述效应,基态和激发态的粒子数目随时间演化的方程改为

$$\frac{dN_2}{dt} = \rho(\omega_0)(B_{12}N_1 - B_{21}N_2) - A_{21}N_2$$

$$\frac{dN_1}{dt} = -\rho(\omega_0)(B_{12}N_1 - B_{21}N_2) + A_{21}N_2$$

上面的系数 A_{21} , B_{21} , B_{12} 被称为爱因斯坦A, B系数。

计算爱因斯坦A,B系数

根据统计力学,在温度T下,有

$$\frac{N_2}{N_1} = \frac{g_2}{g_1} \frac{e^{-E_2/k_B T}}{e^{-E_2/k_B T}} = \frac{g_2}{g_1} e^{-\hbar\omega_0/k_B T}$$

其中 g_1, g_2 为基态和激发态上的兼并态数目。如果达到热平衡(基态和激发态粒子数目保持恒定),则有

$$\rho(\omega_0) = \frac{A_{12}N_2}{B_{12}N_1 - B_{21}N_2}$$

将上述热力学关系式带入,再利用黑体辐射的普朗克公式,得到

$$\rho(\omega) = \frac{A_{21}}{B_{12}(g_1/g_2)e^{\hbar\omega_0/kT} - b_{12}} = \frac{\hbar}{\pi^2c^3} \frac{\omega^3}{e^{\hbar\omega/k_BT} - 1}$$

$$g_1B_{12} = g_2B_{21}, A_{21} = \frac{\hbar\omega^3}{\pi^2c^3}B_{21}$$

因此、三个爱因斯坦系数只要计算一个就可以得到另外两个。

计算爱因斯坦A,B系数

回忆电场较弱时激发态出现的概率

$$P_2(t) \simeq \frac{\Omega^2}{\delta^2} \sin^2\left(\frac{\delta t}{2}\right)$$

如果假设电场 $\vec{E} = (0,0,\varepsilon)$,则有

$$\Omega^2 = \frac{e^2 \varepsilon^2}{\hbar^2} |\langle \psi_1 | z | \psi_2 \rangle|^2$$

利用 $\rho(\omega) = \frac{1}{2}\epsilon_0 E^2$,对于所有的频率积分。

$$P_2(t) = rac{2e^2}{\epsilon_0\hbar^2} \langle \psi_1|z|\psi_2
angle|^2 \int d\omega rac{
ho(\omega)}{(\omega-\omega_0)^2)} \sin^2\left(rac{(\omega-\omega_0)}{2}t
ight)$$

因为上述积分只在 $\omega = \omega_0$ 处贡献比较大,所以可以作近似 $\rho(\omega) = \rho(\omega_0)$,得到

$$P_2(t) = \frac{e^2 \pi}{\epsilon \hbar^2} \rho(\omega_0) |\langle \psi_1 | z | \psi_2 \rangle|^2 t$$

实际上,上面只是得到了一个一阶近似,真正重要的是

$$\dot{P}_2(t) = rac{e^2\pi}{\epsilon\hbar^2}
ho(\omega_0) |\langle \psi_1 | z | \psi_2 \rangle|^2$$

这就是原子对于光的吸收速率。 最终我们得到了爱因斯坦系数

$$B_{12} = \frac{e^2 \pi}{3\epsilon \hbar^2} |\langle \psi_1 | \vec{x} | \psi_2 \rangle|^2$$

上面的1/3因子是因为考虑了各个方向的缘故。所以当矩阵元越小、激发态生存的时间就越长。

光子状态的描述

每一个光子的状态可以由它的动量和偏振来描述。偏振可以分解为两种偏振态(如左旋和右旋),使用 λ 来标记($\lambda=1,2$)。对于大量的光子,我们对于他们的偏振和动量进行分类,我们数一数对于确定动量和偏振的光子有多少个。故光子的量子态可以记为

$$|\{n_{\vec{k},\lambda}\}\rangle$$

这样我们就完全描述了一堆光子,没有光子的真空记为|0⟩。对于具有相同动量和偏振的光子,我们无法分辨。

与通常我们研究的粒子不同,光子可以凭空产生,光子数不守恒。受简谐振子的启发,我们对于特定的动量和偏振,引入产生和湮灭算符 $\mathbf{a}_{\vec{k},\lambda}^{\dagger}$, $\mathbf{a}_{\vec{k},\lambda}$,他们满足像谐振子中升降算符一样的对易关系

$$[a_{\vec{k},\lambda},a_{\vec{k}',\lambda'}^{\dagger}] = \delta_{\vec{k}\vec{k}'}\delta_{\lambda\lambda'}$$

因此 $|\{n_{\vec{k},\lambda}\}\rangle$ 记为

$$|\{n_{\vec{k},\lambda}\}\rangle = \prod_{\vec{k},\lambda} \frac{\left(a_{\vec{k},\lambda}^{\dagger}\right)^{n_{\vec{k},\lambda}}|0\rangle}{\sqrt{n_{\vec{k},\lambda}!}}$$

因此, 光子的哈密顿量为

$$H = \sum_{ec{k},\lambda} \left(\hbar \omega a_{ec{k},\lambda}^{\dagger} a_{ec{k},\lambda} + rac{1}{2}
ight)$$

由这个哈密顿量实际上可以得到 $|\{n_{\vec{k},\lambda}\}\rangle$ 是本征态,能量的本征值为

$$E = n_{\vec{k},\lambda} \hbar \omega$$

有一种特殊的状态,模拟了经典力学中的谐振子,它是

$$|lpha
angle=e^{lpha \mathbf{a}^\dagger-lpha^*\mathbf{a}}|0
angle=e^{-|lpha^2|/2}e^{lpha \mathbf{a}^\dagger}|0
angle$$

其中参数α与总光子数有关

$$n = \langle \alpha | a^{\dagger} a | \alpha \rangle = |\alpha|^2$$

如何产生这样一个量子态?详见附录。

现在,有了光子的toy model,我们可以研究光子如何与原子相互作用。我们将原子的基态记作 $|\downarrow\rangle = (0,1)^T$,激发态记作 $|\uparrow\rangle = (1,0)^T$ 。因此原子的哈密顿量为

$$H = \frac{1}{2}\hbar\omega_0 \left(\begin{array}{cc} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{array} \right)$$

我们考虑原子的周围有一群光子,光子的状态和哈密顿量为**(**略 去下标**)**

$$|n\rangle = \frac{(a^{\dagger})^n}{\sqrt{n!}}|0\rangle$$
 (1)
 $H = \hbar\omega(a^{\dagger}a + 1/2)$

将原子的希尔伯特空间和光子的希尔伯特空间做直积

$$\mathcal{H} = \mathcal{H}_{atom} \bigotimes \mathcal{H}_{photons}$$

例如,具有n个光子且原子处于激发态就表示为 $|n;\uparrow\rangle$ 。为了描述光子和原子作用,哈密顿量为

$$H_{JC} = rac{\hbar}{2} \left(egin{array}{cc} \omega_0 & ga \ ga^\dagger & -\omega_0 \end{array}
ight) + \hbar \omega a^\dagger a$$

其中g表征光子和原子的耦合。上面的哈密顿量又被称作杰恩斯-卡明斯(Jaynes-Cummings)模型。

思考题

Introduction

$$H_{JC}=rac{\hbar}{2}\left(egin{array}{cc} \omega_0 & {\it ga}\ {\it ga^\dagger} & -\omega_0 \end{array}
ight)+\hbar\omega a^\dagger a$$

这个哈密顿量如何与态|n-1;↑⟩作用?



我们研究从状态 $|n-1;\uparrow\rangle$ 到状态 $|n;\downarrow\rangle$ 的演化,为此我们要计算上面哈密顿量的矩阵元。计算结果为

$$H_n = \begin{pmatrix} (n-1)\omega + \frac{1}{2}\omega_0 & \frac{1}{2}g\sqrt{n} \\ \frac{1}{2}g\sqrt{n} & n\omega - \frac{1}{2}\omega_0 \end{pmatrix}$$

这意味着原子的基态和激发态并不是这个哈密顿量的本征态,经过计算,能量的本征值为

$$E_{\pm} = \left(n + \frac{1}{2}\right)\hbar\omega \pm \frac{1}{2}\hbar\sqrt{g^2n + \delta^2}$$

本征态为

$$|n_{+}\rangle = \sin \theta |n - 1; \uparrow\rangle - \cos \theta |n; \downarrow\rangle$$

$$|n_{-}\rangle = \cos \theta |n - 1; \uparrow\rangle + \sin \theta |n; \downarrow\rangle$$
(2)

其中
$$\tan(2\theta) = \frac{g\sqrt{n}}{\delta}, \, \delta = \omega_0 - \omega$$
。

初始情况,原子处于基

$$\delta |\Psi(t=0)\rangle = |n,\downarrow\rangle = \sin\theta |n_-\rangle - \cos\theta |n_+\rangle$$
,之后开始演化

$$|\Psi(t)
angle = e^{-iE_{-}t/\hbar}\sin{\theta}|n_{-}
angle - e^{-iE_{+}t/\hbar}\cos{\theta}|n_{+}
angle$$

计算得到激发态的概率为

$$P_{\uparrow}(t) = \frac{g^2 n}{g^2 n + \delta^2} \sin^2 \left(\frac{\sqrt{g^2 n + \delta^2} t}{2} \right)$$

这与前面得到的结果相同,拉比频率 $\Omega = g\sqrt{n}$ 。

这次, 我们将周围的光子换成相干态的光子(激光)

$$|\Psi\rangle=e^{-|\alpha|^2/2}e^{\alpha a^{\dagger}}|0,\downarrow\rangle=e^{-|\alpha|^2/2}\sum_{n=0}^{\infty}rac{\alpha^n}{\sqrt{n!}}|n,\downarrow
angle$$

考虑相干态中有大量的光子 $|\alpha|\gg 1$,通过同样地方法求态的演化,可以得到激发态的概率

$$P_{\uparrow}(t) = e^{-|\alpha|^2} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{|\alpha|^{2n}}{n!} \sin^2\left(\frac{g\sqrt{n}t}{2}\right)$$

激发态概率

$$P_{\uparrow}(t) = \frac{1}{2} - \frac{1}{2}e^{-|\alpha|^2} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{|\alpha|^{2n}}{n!} \cos\left(g\sqrt{n}t\right)$$

考察系数 $\frac{|\alpha|^{2n}}{n!}$,取对数并利用斯特林公式

$$\ln \frac{|\alpha|^{2n}}{n!} \simeq 2n \ln |\alpha| - n \ln n + n$$

由此可知,当 $n = |\alpha|^2$ 时上面的系数有最大值。我们将其在极大值附近泰勒展开到二阶

$$\frac{|\alpha|^{2n}}{n!} \simeq \frac{1}{2\pi|\alpha|^2} e^{|\alpha|^2 - m^2/2|\alpha^2|}$$

其中 $m = n - |\alpha|^2$ 。如果 $|\alpha|^2$ 充分大,求和可以从 ∞ 到 ∞ 。

死亡与复生

Introduction

所以我们有

$$P_{\uparrow}(t) = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \sum_{m=-\infty}^{\infty} e^{-m^2/2|\alpha^2|} \cos(gt\sqrt{|\alpha^2|+m})$$

画出来如下图所示。

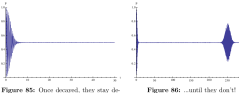


Figure 85: Once decayed, they stay decaved...

死亡与复生

Introduction

不断地沉默与复生, 直到最后出现不稳定的波动。

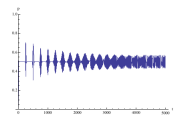


Figure 87:

能发出光来就不错了。



附录: 如何产生相干态

Introduction

我们来说明, 下面的哈密顿量可以产生相干态

$$H=\hbar\omega\left(a^{\dagger}a+rac{1}{2}
ight)+\hbar(f^{st}(t)a+f(t)a^{\dagger})$$

相互作用绘景

Introduction

求解这个哈密顿量几乎不可能,我们借助于相互作用绘景。相互作用绘景将哈密顿量分解成两项 $H = H_0 + H_I$,其中 H_0 一般是我们熟知的系统,而 H_I 是对于系统的微扰。相互作用绘景中,态矢和算符的定义为

$$|\psi\rangle_{I} = e^{iH_{0}t}|\psi\rangle_{S}$$

$$A_{I} = e^{iH_{0}t}A_{S}e^{-iH_{0}t}$$
(3)

从薛定谔绘景的算符和态矢演化方程出发,可以得到相互作用绘 景态矢和算符的演化方程

$$i\hbar \frac{d|\psi\rangle}{dt} = H_I|\psi\rangle$$

$$\frac{d\mathcal{A}}{dt} = \frac{i}{\hbar}[H,\mathcal{A}]$$
(4)

可以证明,不论在哪个绘景,矩阵元 $\langle \psi_1 | A | \psi_2 \rangle$ 相同。

首先求得HI在相互作用绘景中的形式、根据定义

$$H_I = \hbar e^{iH_0t/\hbar} (f^*(t)a + f(t)a^{\dagger})e^{-iH_0t/\hbar} = \hbar \left(e^{-i\omega t}f^*(t)a + e^{i\omega t}f(t)a^{\dagger}\right)$$

由演化算符的方程

$$i\hbar\frac{\partial U_I}{\partial t} = H_I U_I$$

得到解是

$$U_I(t) = \exp\left(\alpha(t)a^{\dagger} - \alpha^*a + i\varphi(t)\right)$$

其中 $\alpha = -i \int dt' f(t') e^{i\omega t'}, \ \varphi(t) = \frac{1}{2} \int dt' \operatorname{Im}(\dot{\alpha}^* \alpha)$ 。

构造相干态

Introduction

如果取 $f(t) = f_0 e^{-i\omega t}$, 就得到了我们要的相干态。