

Átomos Ultrafríos

José Ponce Chulani

19 de octubre de 2018

Resumen

En este artículo vamos a tratar brevemente un campo de la física cuántica que está en auge: el de los átomos y moléculas ultrafrías. Nos centraremos en el modelo de Bose-Hubbard para estudiar algunas de sus propiedades.

Palabras Clave: Átomos ultrafríos, modelo Bose-Hubbard, superfluido, aislante Mott, tuneleo.

Resumen

In the current project we give a brief review of an investigation field of quantum physics that is very popular nowadays: the ultracold atoms or molecules. Specifically we study some properties of the Bose-Hubbard model.

Keywords: Ultracold atoms, Bose-Hubbard model, superfluid, Mott insulator, tunneling.

1. Introducción

2. El sistema

Como ya hemos mencionado nuestro modelo contiene dos ingredientes básicos: una red óptica y una cierta cantidad de átomos que vamos a cargar en la red. Estos átomos van a ser de carácter bosónico, de manera que tendremos la libertad de almacenar tantos como queramos (o cuanto podamos, mejor dicho) en un mismo estado cuántico. La dinámica de los bosones a lo largo de la red va a depender de dos términos fundamentalmente, la energía cinética de los átomos y de cuán fuerte interaccionen entre ellos, pudiendo dar lugar al famoso efecto túnel cuando la primera energía domine sobre la otra.

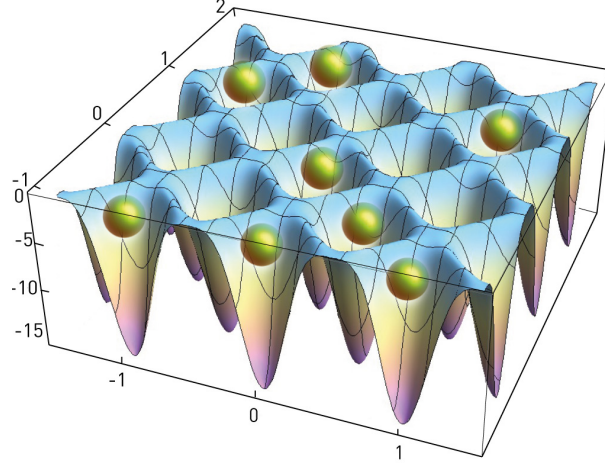


Figura 1: Esquema de una red óptica bidimensional con átomos en sus pozos potenciales.

La red óptica se logra haciendo interferir dos rayos láser, formando un patrón de pozos potenciales. En este patrón se carga el gas de bosones ya enfriado, de manera que un esquema del sistema viene dado por la figura 1.

De esta figura también puede verse que es el mismo concepto que las redes cristalinas en física del estado sólido. Por tanto, usaremos las funciones de Bloch para describir a nuestros bosones descolocalizados en la red, recordemos que, para un espaciado de la red a , las soluciones de la ecuación de Schroedinger vienen dadas por

$$\begin{aligned}\phi^{(n)}(x) &= e^{iqx} u_q^{(n)}(x) \\ u_q^{(n)}(x+a) &= u_q^{(n)}\end{aligned}\tag{1}$$

donde q es el número de onda de la partícula y $u_q^{(n)}(x)$ es la función que contiene la periodicidad de la solución.

A partir de estas funciones se definen las conocidas funciones de Wannier, que se usan para localizar los átomos en un mínimo de potencial dado. Estas funciones se definen:

$$\omega_n(x - x_j) = \frac{1}{\sqrt{N_L}} \sum_q e^{-iqx_j} \phi_q^{(n)}(x)\tag{2}$$

2.1. Modelo Bose-Hubbard

Aquí vamos a hacer una breve derivación del Hamiltoniano Bose-Hubbard. Si suponemos que la red tiene un potencial $V_{lattice}(x)$ y nuestra función de

onda $\psi(x)$, entonces el Hamiltoniano de un gas de bosones fríos viene dado por

$$H = \int d^3x \phi^\dagger(x) \left(-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 + V_{lattice}(x) \right) \phi(x) + \int d^3x \phi^\dagger(x) (V_T(x) - \mu) - \frac{g}{2} \int d^3x \phi^\dagger \phi^\dagger \phi \phi \quad (3)$$

donde $V_T(x)$ es el potencial que atrapa el gas de bosones y g es la interacción de partículas en un mismo pozo potencial.

Haciendo algunas suposiciones como que los bosones solamente interaccionan a través de onda s , y solamente dejando tunelear entre vecinos más próximos se puede llegar al Hamiltoniano simplificado

$$H = -J \sum_{\langle i,j \rangle} b_i^\dagger b_j + \frac{U}{2} \sum_i N_i (N_i - 1) - \mu \sum_i N_i \quad (4)$$

donde b_i (b_i^\dagger) es el operador destrucción (creación) de un bosón en el sitio i —ésimo a partir de los cuales se define el operador número $N_i = b_i^\dagger b_i$.

A partir de esta ecuación solamente tenemos que darle valores números a J y U (términos correspondientes al tuneleo e interacción entre partículas) para estudiar la dinámica de nuestro sistema.

Por último mencionar que aquí estudiaremos el caso con condiciones de contorno periódicas. Esto es, si la red tiene L pozos potenciales, el siguiente a ese sería el primero, es decir, el último mínimo y el primero están conectados. De manera que nuestro sistema tiene dos simetrías: la de paridad y la de traslación.

3. Espectro del Hamiltoniano Bose-Hubbard

En esta sección vamos a resolver el sistema independiente del tiempo y estudiar el espectro del Hamiltoniano. De manera que veremos los dos posibles estados del sistema: el superfluido y el aislante Mott. El estado superfluido viene caracterizado por la completa deslocalización de la función de onda, esto es:

$$|\phi_{SF}(x)\rangle = \frac{1}{\sqrt{N_B!}} (b_{k=0})^{N_B} |0\rangle \quad (5)$$

donde N_B es el número total de bosones del sistema, que suponemos constante. Por otra parte el estado Mott se caracteriza por tener un número entero de bosones por cada mínimo de la red, siendo su función de onda

$$|\phi_{MI}\rangle = \prod_i^{N_L} \frac{1}{\sqrt{n!}} (b_i^\dagger)^n |0\rangle \quad (6)$$

En la figura 2 hemos resuelto el espectro del Hamiltoniano fijando un término a la unidad y variando el otro. Cuando se da el caso de que $U \gg J$ se dice que estamos en el régimen de interacción fuerte y por tanto no hay efecto túnel. Cuando ocurre el caso contrario se le llama régimen de interacción débil.

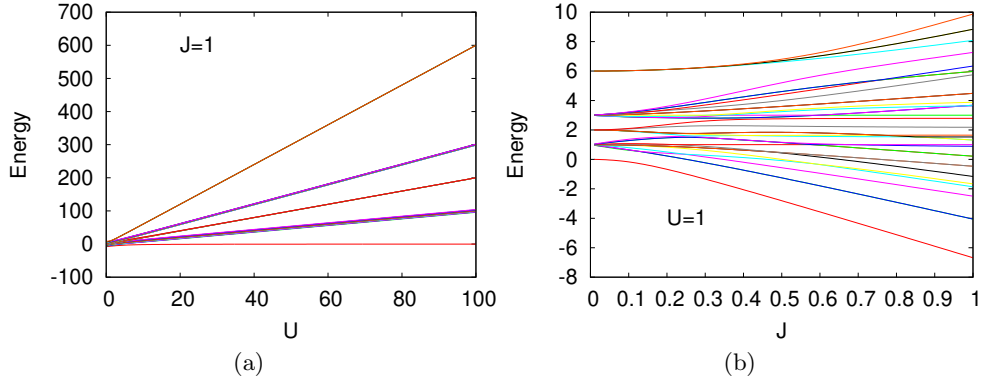


Figura 2: Espectro del Hamiltoniano para valores de (a) $J = 1$, U varía y (b) $U = 1$, J varía para $N_L = N_B = 4$.

En las figuras 2 puede observarse que para diferentes valores de J y U existen el mismo número de estados cuando se da la situación para que se esté en el mismo régimen. Además puede verse como en el estado de superfluido hay muchos más estados no degenerados que en el de aislante.

4. Dinámica del sistema

En nuestro caso el Hamiltoniano es independiente del tiempo y por tanto podemos calcular evolución temporal desarrollando directamente en la base del espacio de Fock. De manera que el resultado quedaría

$$\langle \phi(t) | N_k | \phi(t) \rangle = \sum_{i,j}^D c_i^* c_j \langle \psi_i | N_k | \psi_j \rangle \cos\left(\frac{\Delta E_{ij} t}{\hbar}\right) \quad (7)$$

donde los $|\psi(t)\rangle$ son los autoestados del Hamiltoniano Bose-Hubbard.

Para un sistema con tres pozos potenciales y 6 bosones con estado inicial preparado de manera que todos se encuentren en el mismo pozo potencial y con suficiente energía para que puedan tunear, nos encontramos con la evolución dinámica mostrada en la figura 3.

Este tipo de redes son muy versátiles: se pueden conseguir muchas geometrías diferentes casi sin defectos, e incluso puede cambiarse su forma y la intensidad de los mínimos de potencial en el curso de un experimento.

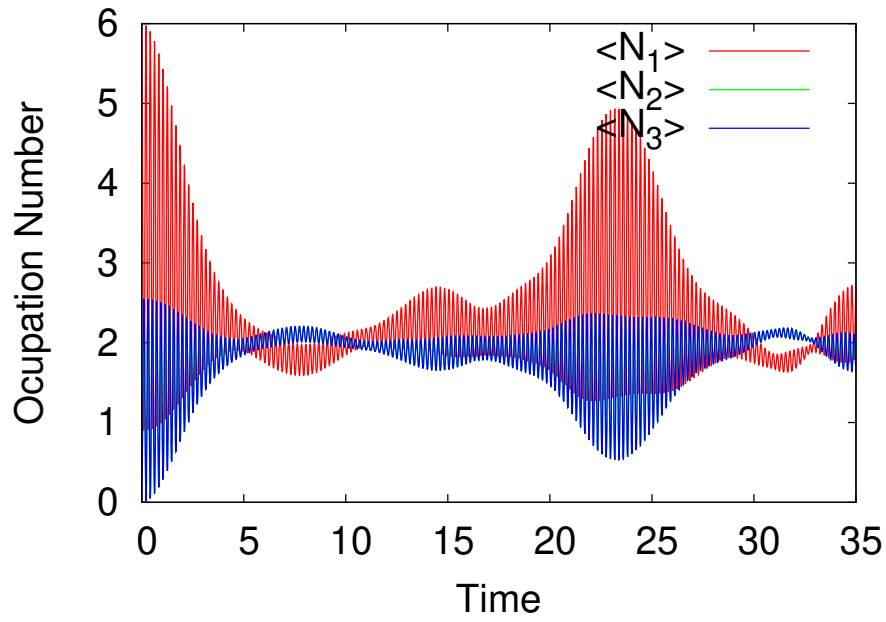


Figura 3: Dinámica del sistema para $N_L = 3$, $N_B = 6$. Se prepara el sistema con todos los bosones en el primer mínimo. Se les ha dado valores $U = 1$ y $J = 10$.