NOTE DI MECCANICA QUANTISTICA

Manuel Deodato



INDICE

1	Stru	ıttura m	natematica della meccanica quantistica	4	
	1.1	Introd	uzione	4	
		1.1.1	Notazione bra-ket	4	
		1.1.2	Operatori	5	
			Operatori autoaggiunti	5	
		_	Commutatori	6	
	1.2	Prodotto esterno			
		1.2.1	Proiettori	6	
		1.2.2	Completezza di una base e valore di aspettazione di un osservabile	7	
			Cambiamento di base	7	
	1.3	-	cazioni per la meccanica quantistica	7	
	,	1.3.1		7	
		1.3.2	* *	8	
		1.3.3	11	8	
			Principi della meccanica quantistica	8	
		1.3.5	•	9	
			Proiettore per sistemi puri	9	
		1.3.7		10	
		5-7			
2	Intr		ne alla meccanica quantistica	11	
	2.1	Evoluz	zione temporale	11	
		2.1.1	Equazione di Shrödinger per gli stati	11	
		2.1.2	Soluzione dell'equazione	11	
			Equazione di Shrödinger per la funzione d'onda	11	
			Equazione di Shrödinger per il proiettore	12	
	2.2	Evoluz	zione temporale per gli operatori	12	
		2.2.1	Il quadro di Shrödinger	12	
			Il quadro di Heisenberg	13	
		2.2.3	Evoluzione delle misure	13	
	2.3	Simme	etrie e operatore impulso	13	
		2.3.1	Traslazioni	13	
			L'operatore impulso	14	
			Funzione d'onda degli impulsi	14	
		2.3.4	Simmetrie per stati che evolvono temporalmente	15	
		2.3.5	Commutatore di \hat{p} e \hat{X}	15	
	2.4	Il prin	cipio di indeterminazione	16	
		2.4.1	Introduzione	16	
		2.4.2	Algebra degli operatori sottratti	16	
		2.4.3	Il principio di indeterminazione	17	
	2.5	Alcun	i esempi di \hat{H} per sistemi quantistici	17	
	-	2.5.1	Sistema di due corpi	17	
		2.5.2	Particella in campo esterno	18	
	2.6	•	latore armonico	18	
		2.6.1	Operatori di creazione e distruzione	18	
		2.6.2	Funzione d'onda per l'oscillatore armonico	19	
	2.7	Opera	tore parità e sistemi unidimensionali	20	
	•	2.7.1	Operatore parità	20	
		2.7.2	Alcuni teoremi per sistemi unidimensionali	21	
		2.7.3	Moto di una particella sotto potenziale	21	
			-		

		2.7.4	Particella contro barriera di potenziale	23		
	2.8	Meccanica quantistica dei sistemi interagenti				
		2.8.1	Operatori per sistemi non-interagenti	23		
		2.8.2	La matrice densità	24		
		2.8.3	Caratterizzazione degli stati misti	24		
		2.8.4	Valore di aspettazione per miscele statistiche	24		
		2.8.5	Evoluzione temporale della matrice densità	25		
	2.9	L'operatore momento angolare		25		
			Rotazioni in 3D	25		
		2.9.2	Rotazione su funzione d'onda	26		
		2.9.3	Momento angolare	26		
		2.9.4	Momento angolare orbitale	27		
		2.9.5	Spettro del momento angolare	27		
		2.9.6	Introduzione allo spin	28		
			Spettro del momento angolare orbitale	28		
	2.10		o di idrogeno	29		
		2.10.1	Particelle in campo centrale	29		
		2.10.2	Funzione d'onda per l'atomo di idrogeno	30		
		-	Lo stato fondamentale, medie e varianze di posizione e momento	31		
		-	Principio di indeterminazione	32		
		-	Oscillatore armonico 3D	32		
	2.11 Lo spin					
			Gli angoli di Eulero e le matrici di Wigner	33		
			Coefficienti di Clebsch-Gordan	34		
		2.11.3	Composizione di due sistemi a due livelli	35		
3	Eser	sercitazioni				
	3.1	Sistemi a due livelli		36		
		3.1.1	Descrizione generale	36		
		3.1.2	Matrici di Pauli	36		
		3.1.3	Studio di un sistema a due livelli	36		
	3.2	Sistem	na composto da due sottosistemi a due livelli	37		
		3.2.1	Spettro dell'Hamiltoniano	38		
	3.3	Buche di potenziale				
		3.3.1	Buca di potenziale V_0	38		

1 STRUTTURA MATEMATICA DELLA MECCANICA QUANTISTICA

1.1 Introduzione

DEFINIZIONE 1.1 — PRODOTTO SCALARE.

Per V spazio vettoriale su \mathbb{C} e $\psi, \phi \in V$, si definisce $\langle \cdot, \cdot \rangle : V \times V \to \mathbb{C}$ come:

- $\langle \psi, \phi \rangle \in \mathbb{C}$;
- $\langle \psi, \phi \rangle = \langle \phi, \psi \rangle^*$;
- $\langle \psi, c_1 \phi_1 + c_2 \phi_2 \rangle = c_1 \langle \psi, \phi_1 \rangle + c_2 \langle \psi, \phi_2 \rangle$, con $c_1, c_2 \in \mathbb{C}$;
- $\langle \phi, \phi \rangle > 0$ e $\langle \phi, \phi \rangle = 0 \iff \phi = 0$.

Dato $\phi \in V$, questo induce la **norma**:

$$\|\phi\| \stackrel{\text{def}}{=} \sqrt{\langle \phi, \phi \rangle} \tag{1.1.1}$$

Si ricordano le seguenti disuguaglianze:

Schwarz:
$$|\langle \phi, \psi \rangle|^2 \le \langle \phi, \phi \rangle \langle \psi, \psi \rangle$$

Triangolare: $\|\phi + \psi\| \le \|\psi\| + \|\phi\|$ (1.1.2)

TEOREMA 1.1 — TEOREMA DI RIESZ.

Dato T operatore lineare limitato agente su spazio di Hilbert \mathcal{H} , allora $\exists f \in \mathcal{H} : \forall \phi \in \mathcal{H} \Rightarrow T(\phi) \equiv \langle f, \phi \rangle$. Inoltre, ||T|| = ||f||.

Osservazione 1.1 — Funzionali e operatori. Un funzionale lineare è un operatore lineare F che agisce su uno spazio vettoriale V su \mathbb{K} e restituisce un valore nel campo; formalmente: $F:V\to\mathbb{K}$. In generale, gli operatori non restituiscono valori in \mathbb{K} , mentre i funzionali sì.

Gli operatori rappresentano gli osservabili, mentre i funzionali sono usati per calcolare aspettazione e probabilità.

1.1.1 Notazione bra-ket

Sia V uno spazio vettoriale e V' il suo duale; si definiscono:

- per $\phi \in V \longrightarrow |\phi\rangle \in V$;
- per $F \in V' \longrightarrow \langle F | \in V'$.

Per Riesz, per qualche $f \in V$:

$$\langle F|\phi\rangle \stackrel{\text{def}}{=} F(\phi) = \langle f, \phi\rangle \Rightarrow F(\phi) \leftrightarrow \langle f|\phi\rangle$$
 (1.1.3)

Visto che $\langle \phi | \psi \rangle = \langle \phi, \psi \rangle$, allora:

$$\langle c\phi | = c^* \langle \phi | \longleftrightarrow | c\phi \rangle = c | \phi \rangle$$
 (1.1.4)

1.1.2 Operatori

Si considerano vettori, o **stati**, in uno spazio di Hilbert \mathcal{H} . Un operatore che agisce su tale spazio è definito come $\hat{A}:\mathcal{H}\to\mathcal{H}$, quindi $\hat{A}|\phi\rangle\in\mathcal{H}$. Gli operatori di interesse saranno **lineari**.

Se \hat{A} è limitato (quindi continuo), dato $|\psi\rangle \in \mathcal{H}$, con $\{\phi_i\}$ base ortonormale:

$$\begin{cases} \hat{A} |\psi\rangle = |\phi\rangle = \sum_{i=1}^{+\infty} c_i |\phi_i\rangle \\ \hat{A} |\psi\rangle = \sum_{i=1}^{+\infty} b_i \hat{A} |\phi_i\rangle \end{cases}$$

si nota che

$$\langle \phi_j | \hat{A} \psi \rangle = \langle \phi_j | \left(\sum_{i=1}^{+\infty} b_i \hat{A} | \phi_i \rangle \right) = \sum_{i=1}^{+\infty} b_i \underbrace{\langle \phi_j | \hat{A} | \phi_i \rangle}_{\equiv A_{j,i}}$$
(1.1.5)

dove A_{ji} è un elemento di matrice; infatti

$$\langle \phi_j | \phi \rangle = \langle \phi_j | \hat{A} | \psi \rangle = \sum_{i=1}^{+\infty} c_i \langle \phi_j | \phi_i \rangle = c_j$$

da cui, unendo le uguaglianze:

$$\sum_{i=1}^{+\infty} A_{ji} b_i = c_j$$

Sia \hat{A} lineare; l'aggiunto è \hat{A}^{\dagger} e tale che $\langle \phi, \hat{A}\psi \rangle = \langle \hat{A}^{\dagger}\phi, \psi \rangle$. Allora, in notazione bra-ket:

$$\langle w| = \langle \phi | \hat{A}^{\dagger} \longleftrightarrow | w \rangle = \hat{A} | \phi \rangle$$
 (1.1.6)

Inoltre

$$\begin{split} \langle \psi, \phi \rangle^* &= \langle \phi, \psi \rangle \implies \langle \psi | \phi \rangle^* = \langle \phi | \psi \rangle \\ &\Rightarrow \langle \psi | \hat{A}^{\dagger} | \phi \rangle^* = \langle \phi | \hat{A} | \psi \rangle \end{split} \tag{1.1.7}$$

Infine, se $\{\phi_i\}$ base ortonormale:

$$A_{ij}^{\dagger} = \langle \phi_i | \hat{A}^{\dagger} | \phi_j \rangle = \langle \phi_j | \hat{A} | \phi_i \rangle^* = A_{ji}^* \Rightarrow A^{\dagger} = (A^{\top})^*$$
 (1.1.8)

Da questo, segue:

$$(AB)^{\dagger} = B^{\dagger}A^{\dagger}; (cA)^{\dagger} = c^*A^{\dagger}$$
 (1.1.9)

1.1.3 Operatori autoaggiunti

DEFINIZIONE 1.2 — OPERATORE AUTOAGGIUNTO.

Sia \mathcal{H} uno spazio di Hilbert complesso e sia A un operatore lineare definito su un dominio $\mathrm{Dom}(A)\subseteq\mathcal{H}$. L'operatore A si dice **autoaggiunto** se soddisfa le seguenti condizioni:

(1). **Densità del dominio:** il dominio $\mathsf{Dom}(A)$ è denso nello spazio di Hilbert \mathcal{H} , ovvero:

$$\overline{\mathrm{Dom}(A)} = \mathcal{H}.$$

(2). Simmetria: per ogni $\psi, \phi \in \text{Dom}(A)$,

$$\langle \psi, A\phi \rangle = \langle A\psi, \phi \rangle.$$

(3). **Uguaglianza con l'aggiunto:** il dominio di A coincide con quello del suo aggiunto A^{\dagger} , e i due operatori coincidono, ovvero:

$$Dom(A) = Dom(A^{\dagger})$$
 e $A = A^{\dagger}$.

Essendo $\hat{A}=\hat{A}^{\dagger}$, si ha $A_{ij}=(A_{ij}^*)^{\top}$. Questi sono sempre diagonalizzabili, quindi hanno base ortonormale di autovettori. Visto che $\langle \phi_1|\hat{A}|\phi_2\rangle=\langle \phi_2|\hat{A}|\phi_1\rangle^*$, allora $\langle \psi|\hat{A}|\psi\rangle\in\mathbb{R}$ ed è il **valore di aspettazione**.

Sia $|\psi\rangle$ autostato di \hat{A} autoaggiunto; allora $\hat{A}|\psi\rangle=a|\psi\rangle\Rightarrow\langle\psi|\,\hat{A}=\langle\psi|\,a^*.$ Si nota, però, che:

$$a \langle \psi | \psi \rangle = \langle \psi | \hat{A} | \psi \rangle = \langle \psi | \hat{A}^{\dagger} | \psi \rangle = a^* \langle \psi | \psi \rangle \iff a = a^* \Rightarrow a \in \mathbb{R}$$
 (1.1.10)

Siano $|\psi_1\rangle$, $|\psi_2\rangle$ tali che $\hat{A}|\psi_1\rangle=a_1|\psi_1\rangle$ e $\hat{A}|\psi_2\rangle=a_2|\psi_2\rangle$, con $a_1\neq a_2$; allora:

$$a_{2} \langle \psi_{1} | \psi_{2} \rangle = \langle \psi_{1} | \hat{A} | \psi_{2} \rangle = \langle \psi_{1} | \hat{A}^{\dagger} | \psi_{2} \rangle = a_{1}^{*} \langle \psi_{1} | \psi_{2} \rangle = a_{1} \langle \psi_{1} | \psi_{2} \rangle$$

$$\Rightarrow \langle a_{2} - a_{1} \rangle \langle \psi_{1} | \psi_{2} \rangle = 0 \iff |\psi_{1} \rangle \perp |\psi_{2} \rangle$$

$$(1.1.11)$$

1.1.4 Commutatori

Definizione 1.3 — Commutatore.

Siano \hat{A}, \hat{B} due operatori; il commutatore è: $[\hat{A}, \hat{B}] \stackrel{\text{def}}{=} \hat{A}\hat{B} - \hat{B}\hat{A}$. Quindi se \hat{A}, \hat{B} commutano, si ha $[\hat{A}, \hat{B}] = 0$.

TEOREMA 1.2 — SPETTRO COMUNE.

Se \hat{A} , B sono autoaggiunti e commutano, allora condividono una base di autovettori.

1.2 Prodotto esterno

Applicazione $\rho: V \times V \to \mathcal{O}$, con \mathcal{O} spazio degli operatori lineari. Un esempio di prodotto esterno è l'operatore lineare

$$\hat{O} = |\psi\rangle\langle\phi|: V \to V \tag{1.2.1}$$

Si nota che:

$$\langle v|\hat{O}w\rangle = \langle v|(|\psi\rangle\langle\phi|)w\rangle = \langle v|\psi\rangle\langle\phi|w\rangle = \langle \hat{O}^{\dagger}v|w\rangle \iff O^{\dagger} = |\phi\rangle\langle\psi|$$

1.2.1 Proiettori

Operatore \hat{P} tale che $\hat{P}^2 = \hat{P}$. Un esempio è $\hat{P} = |\psi\rangle\langle\psi|$, con $||\psi|| = 1$ perché:

$$\hat{P}^2 = |\psi\rangle \langle \psi | \psi\rangle \langle \psi | = |\psi\rangle \langle \psi | \equiv \hat{P}$$

1.2.2 Completezza di una base e valore di aspettazione di un osservabile

Un insieme ortonormale $\{|\phi_i\rangle\}$ si dice completo se:

$$\sum_{i=1}^{+\infty} |\phi_i\rangle \langle \phi_i| = \text{Id}$$
 (1.2.2)

Un insieme ortonormale completo è una base ortonormale di \mathcal{H} , quindi permette di scomporre ogni stato in una combinazione lineare.

1.2.3 Cambiamento di base

Siano $\{|\phi_i\rangle\}_i$, $\{|\psi_i\rangle\}_i$ basi ortonormali. Si esprime una in funzione dell'altra:

$$|\psi_{i}\rangle = \left(\sum_{j=1}^{+\infty} |\phi_{j}\rangle \langle \phi_{j}|\right) |\psi_{i}\rangle = \sum_{j=1}^{+\infty} \langle \phi_{j}|\psi_{i}\rangle |\phi_{j}\rangle \equiv \sum_{j=1}^{+\infty} S_{ij}^{*} |\phi_{j}\rangle$$
(1.2.3)

Per φ generico stato: $|\varphi\rangle=\sum_{i=1}^{+\infty}a_i\,|\phi_i\rangle=\sum_{i=1}^{+\infty}b_i\,|\psi_i\rangle$; allora:

$$\begin{cases} b_{i} = \langle \psi_{i} | \varphi \rangle = \sum_{j=1}^{+\infty} a_{j} \langle \psi_{i} | \phi_{j} \rangle \equiv \sum_{j=1}^{+\infty} S_{ij} a_{j} \\ a_{i} = \langle \phi_{i} | \varphi \rangle = \sum_{j=1}^{+\infty} b_{j} \langle \phi_{i} | \psi_{j} \rangle \equiv \sum_{j=1}^{+\infty} S_{ji}^{*} b_{j} \end{cases}$$

$$(1.2.4)$$

Ora, essendo le due basi ortonormali:

$$\delta_{ij} = \left\langle \phi_i \left| \left(\sum_{k=1}^{+\infty} |\psi_k\rangle \left\langle \psi_k \right| \right) \phi_j \right\rangle = \sum_{k=1}^{+\infty} \left\langle \phi_i |\psi_k\rangle \left\langle \psi_k |\phi_j \right\rangle = \sum_{k=1}^{+\infty} S_{ki}^* S_{kj}$$
 (1.2.5)

da cui $S^{\dagger}S = \mathrm{Id}$.

1.3 Applicazioni per la meccanica quantistica

1.3.1 Rappresentazione delle coordinate

Uno stato si decompone in maniera diversa a seconda della base; ogni decomposizione è una sua diversa **rappresentazione**.

Sia $\hat{Q}: \mathcal{H} \to \mathcal{H}$ operatore autoaggiunto **posizione**¹, con $\hat{Q}|x\rangle = x|x\rangle^2$. Il suo spettro è continuo, quindi la decomposizione spettrale avviene tramite integrale: dato uno stato $|\psi\rangle \in \mathcal{H}$

$$|\psi\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} \langle x|\psi\rangle |x\rangle \ dx \equiv \int_{-\infty}^{+\infty} \psi(x) |x\rangle \ dx$$
 (1.3.1)

con $\psi(x)$ funzione d'onda dello stato $|\psi\rangle$ e ne indica i coefficienti nella rappresentazione delle coordinate.

¹Indicato anche con \hat{X} .

 $^{^2 \}text{Gli}$ autostati sono le x, mentre $|x\rangle$ rappresenta gli autovettori.

1.3.2 Rappresentazione degli impulsi

Sia $\hat{p}|p\rangle = p|p\rangle$ operatore impulso (autoaggiunto); per $|\psi\rangle \in \mathcal{H}$:

$$|\psi\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dp \ c(p) |p\rangle \equiv \int_{-\infty}^{+\infty} dp \ \widetilde{\psi}(p) |p\rangle$$
 (1.3.2)

dove $\widetilde{\psi}(p)$ è la funzione d'onda nel dominio degli impulsi e si ottiene trasformando con Fourier $\psi(x)$.

1.3.3 Misura di un osservabile

Sia \hat{A} operatore lineare autoaggiunto¹ con autovalori a_i e autovettori $|\lambda_i\rangle$. Assumendo che $\langle \lambda_i | \lambda_j \rangle = \delta_{ij}$ formino una base ortonormale² e dato un generico $|\psi\rangle = \sum_{i=1}^{+\infty} b_i |\lambda_i\rangle$, si nota che :

$$\langle \psi | \hat{A} | \psi \rangle = \left[\sum_{i=1}^{+\infty} b_j^* \langle \lambda_i | \right] \left[\sum_{j=1}^{+\infty} b_j \hat{A} | \lambda_j \rangle \right] = \sum_{i=1}^{+\infty} |b_i|^2 a_i$$
 (1.3.3)

dove si può vedere $|b_i|^2$ come probabilità di ottenere misura a_i da osservabile \hat{A} . In questo senso, deve valere:

$$\sum_{i=1}^{+\infty} |b_i|^2 \stackrel{!}{=} 1$$

Questa condizione è verificata dalla normalizzazione di ciascuno stato:

$$\langle \psi | \psi \rangle = \left[\sum_{i=1}^{+\infty} b_i^* \langle \lambda_i | \right] \left[\sum_{j=1}^{+\infty} b_j | \lambda_j \rangle \right] = \sum_{i,j=1}^{+\infty} b_i^* b_j \langle \lambda_i | \lambda_j \rangle = \sum_{i=1}^{+\infty} |b_i|^2 \stackrel{!}{=} 1 \tag{1.3.4}$$

Per un operatore a spettro continuo \hat{F} , con autovettori $|z\rangle$ relativi ad autovalori z e $|\psi\rangle\in\mathcal{H},\ |\psi\rangle=\int_{-\infty}^{+\infty}f(z)\,|z\rangle\ dz,\ f(z)=\langle z|\psi\rangle$:

$$\langle \psi | \hat{F} | \psi \rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} f^*(y) \, \langle y | \, dy \int_{-\infty}^{+\infty} f(z) \hat{F} | z \rangle \, dz$$

$$= \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} dy dz \, f^*(y) f(z) z \, \langle y | z \rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} z \, |f(z)|^2 \, dz \qquad (1.3.5)$$

$$\langle \psi | \psi \rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} |f(z)|^2 \, dz \stackrel{!}{=} 1 \text{ (normalizzazione)}$$

1.3.4 Principi della meccanica quantistica

- (a). Uno stato fisico $|\psi\rangle$ è un vettore in uno spazio di Hilbert \mathcal{H} , ℓ^2 o L^2 . Lo stesso stato può essere equivalentemente moltiplicato per una fase: $e^{i\alpha} |\psi\rangle$.
- (b). Per ogni sistema, ogni stato deve essere tale che $\langle \psi | \psi \rangle = 1$.
- (c). Gli osservabili sono operatori lineari autoaggiunti che agiscono su \mathcal{H} .

¹In generale, ogni operatore in meccanica quantistica, almeno quelli associati ad osservabili, sono operatori lineari autoaggiunti.

²Possono essere sempre costruiti in modo che siano ortonormali.

(d). Il valore di aspettazione di un osservabile \hat{A} relativo ad uno stato $|\psi\rangle$ è $\langle\psi|\hat{A}|\psi\rangle$. Se a_i sono autovalori, con $|a_i\rangle$ relativi autovettori, di \hat{A} , la probabilità di ottenere la misura a_i (data dal fatto che il sistema è nello stato $|a_i\rangle$) è $|a_i|^2$.

Nel caso di operatori con spettri continui, si costruisce la densità di probabilità $P(x)dx = |\psi(x)|^2 dx$ (come esempio per operatore posizione \hat{Q}) ed è probabilità di trovare la particella nell'intervallo spaziale dx.

1.3.5 Spazio di Hilbert proiettivo, sistemi puri e misti

Ogni stato $|\psi\rangle$ è definito a meno di una fase; per eliminare fase globale, si usa lo spazio proiettivo $\mathcal{P}(\mathcal{H})=\mathcal{H}/\sim$, con $|\psi\rangle\sim e^{i\alpha}\,|\psi\rangle$.

Con gli elementi di $\mathcal{P}(\mathcal{H})$ si può introdurre un **isomorfismo naturale**¹ con lo spazio generato dagli operatori $\rho = |\psi\rangle \langle \psi|$, nel caso di sistemi **puri**.

Un sistema quantistico puro, è univocamente descritto da un singolo stato $|\psi\rangle$ (quello in cui si trova in un certo istante temporale), quindi il proiettore $\rho=|\psi\rangle$ $\langle\psi|$ contiene tutte le informazioni necessarie per una sua descrizione. Un sistema **misto**, invece, non può essere descritto tramite un singolo stato perché appartiene a più stati puri contemporaneamente in una certa proporzione; in questo caso, il proiettore diventa una **matrice di densità** con

$$\rho = \sum_{i} p_{i} |\psi_{i}\rangle \langle \psi_{i}| \tag{1.3.6}$$

1.3.6 Proiettore per sistemi puri

La condizione di normalizzazione è:

$$\operatorname{Tr} \rho = 1 \tag{1.3.7}$$

Dimostrazione. Se $|\psi\rangle = \sum_{n=1}^{+\infty} c_n |\phi_n\rangle$:

Tr
$$\rho \stackrel{\text{def}}{=} \sum_{m=1}^{+\infty} \sum_{n=1}^{+\infty} \langle \phi_m | \rho | \phi_n \rangle \, \delta_{mn} = \sum_{n=1}^{+\infty} \langle \phi_n | \rho | \phi_n \rangle = \sum_{n=1}^{+\infty} \langle \phi_n | \psi \rangle \, \langle \psi | \phi_n \rangle$$

$$= \sum_{n=1}^{+\infty} |\langle \phi_n | \psi \rangle|^2 = \langle \psi | \psi \rangle$$
(1.3.8)

dove l'ultima uguaglianza deriva dalla completezza di $\{|\phi_n\rangle\}_n$.

Un generico elemento di matrice di $\rho = |\psi\rangle\langle\psi|$ è $\rho_{ij} = c_i c_j^*$, dove $|\psi\rangle = \sum_i c_i |\phi_i\rangle$.

Dimostrazione. Per conto diretto:

$$\rho_{ij} = \langle \phi_i | \rho | \phi_j \rangle = \langle \phi_i | \psi \rangle \langle \psi | \phi_j \rangle = \sum_{m=1}^{+\infty} c_m \langle \phi_i | \phi_m \rangle \sum_{n=1}^{+\infty} c_n^* \langle \phi_n | \phi_j \rangle$$

$$= \sum_{m,n=1}^{+\infty} c_m c_n^* \delta_{im} \delta_{jn} = c_i c_j^*$$
(1.3.9)

¹Isomorfismo che non dipende dalla scelta del rappresentante della classe di equivalenza.

Dato \hat{A} osservabile con base di autostati $\{|a_i\rangle\}_i$:

$$\langle \psi | \hat{A} | \psi \rangle = \text{Tr} \, \rho \hat{A}$$
 (1.3.10)

Dimostrazione. Si prende $\psi = \sum_i c_i |a_i\rangle$ e $\rho = |\psi\rangle\langle\psi|$; allora:

$$\operatorname{Tr}(\rho \hat{A}) \stackrel{\text{def}}{=} \sum_{i} \langle a_{i} | \rho \hat{A} | a_{i} \rangle = \sum_{i} a_{i} \langle a_{i} | \rho | a_{i} \rangle = \sum_{i} |c_{i}|^{2} a_{i} \equiv \langle \psi | \hat{A} | \psi \rangle \qquad \text{(1.3.11)}$$

1.3.7 Flusso di probabilità ed equazione di continuità

Sistema composto da particella in 3D sotto potenziale V(x). Sia $\psi(\mathbf{x},t)$ funzione d'onda per stato $|\psi(t)\rangle$. La probabilità di trovare particella in una regione Γ dello spazio è¹:

$$P_{\Gamma}(t) \equiv \int_{\Gamma} d^3x |\psi(\mathbf{x}, t)|^2$$
 (1.3.12)

Per quanto detto in §2.5.2: $i\hbar\partial_t\psi(\mathbf{x},t)=\left(-\frac{\hbar^2}{2m}\nabla^2+V(\mathbf{x})\right)\psi(\mathbf{x},t)$; evoluzione temporale di $P_{\Gamma}(t)$ è:

$$\partial_t P_{\Gamma}(t) = \partial_t \int_{\Gamma} d^3x \, \psi(\mathbf{x}, t) \psi^*(\mathbf{x}, t) = \int_{\Gamma} \left[\psi^*(\mathbf{x}, t) \partial_t \psi(\mathbf{x}, t) + \psi(\mathbf{x}, t) \partial_t \psi^*(\mathbf{x}, t) \right] d^3x$$

$$= \int_{\Gamma} \left[\psi^*(\mathbf{x}, t) \frac{1}{i\hbar} \left(-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 + V(x) \right) \psi(\mathbf{x}, t) - \frac{1}{i\hbar} \left(-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 + V(x) \right) \psi^*(\mathbf{x}, t) \right] d^3x$$

$$= \frac{i\hbar}{2m} \int_{\Gamma} \left[\psi^*(\mathbf{x}, t) \nabla^2 \psi(\mathbf{x}, t) - \psi(\mathbf{x}, t) \nabla^2 \psi^*(\mathbf{x}, t) \right] d^3x = \frac{i\hbar}{2m} \int_{\Gamma} \nabla \cdot \left(\psi^* \nabla \psi - \psi \nabla \psi^* \right) d^3x$$

Definendo flusso di probabilità:

$$\mathbf{J} = -\frac{i\hbar}{2m} \left(\psi^* \nabla \psi - \psi \nabla \psi^* \right) \tag{1.3.13}$$

si ha:

$$\partial_t P_{\Gamma}(t) = -\int_{\Gamma} \nabla \cdot \mathbf{J} \, d^3x \tag{1.3.14}$$

da cui si ottiene equazione di continuità:

$$\partial_t |\psi|^2 + \nabla \cdot \mathbf{J} = 0 \tag{1.3.15}$$

 $^{^1}$ I termini con il potenziale si cancellano perché simmetrici, mentre quelli con ∇^2 no perché in uno sarà derivato ψ , nell'altro ψ^* .

2 Introduzione alla meccanica quantistica

2.1 Evoluzione temporale

2.1.1 Equazione di Shrödinger per gli stati

Variazione temporale dello stato di un sistema: $|\psi(t)\rangle$ o $|\psi,t\rangle$. Per la funzione d'onda: $\psi(x,t)=\langle x|\psi(t)\rangle$. Per trovare evoluzione temporale di uno stato, si richiede che:

- (a). l'evoluzione sia univocamente determinata da uno stato iniziale \Rightarrow si richiede che nell'equazione compaia al massimo il primo ordine di derivazione $\partial_t |\psi(t)\rangle$;
- (b). sperimentalmente, si verifica il principio di sovrapposizione, quindi l'equazione differenziale deve essere lineare.

L'equazione risultante è:

$$i\hbar\partial_t |\psi(t)\rangle = \hat{H} |\psi(t)\rangle$$
 (2.1.1)

 \hat{H} è un generico operatore che definisce l'evoluzione temporale del sistema. Deve risultare autoaggiunto.

Dimostrazione. Da $\langle \psi(t)|\psi(t)\rangle \stackrel{!}{=} 1$, $\forall t$:

$$0 \stackrel{!}{=} \partial_{t} \langle \psi(t) | \psi(t) \rangle = \left(\partial_{t} \langle \psi(t) | \right) | \psi(t) \rangle + \langle \psi(t) | \left(\partial_{t} | \psi(t) \rangle \right)$$

$$\Rightarrow \frac{i}{\hbar} \langle \psi(t) | \hat{H}^{\dagger} | \psi(t) \rangle = \frac{i}{\hbar} \langle \psi(t) | \hat{H} | \psi(t) \rangle \Rightarrow \hat{H}^{\dagger} = \hat{H}$$
(2.1.2)

Questo candida \hat{H} come osservabile

2.1.2 Soluzione dell'equazione

La soluzione è:

$$|\psi(t)\rangle = e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}(t-t_0)} |\psi(t_0)\rangle \tag{2.1.3}$$

dove

$$e^{\hat{A}} \stackrel{\text{def}}{=} 1 + \hat{A} + \frac{1}{2}\hat{A}^2 + \dots$$

Visto che \hat{H} è autoaggiunto, l'esponenziale è unitario:

$$e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}(t-t_0)}e^{\frac{i}{\hbar}\hat{H}(t-t_0)} = \text{Id}$$
 (2.1.4)

Definendo l'**evolutore** come l'operatore $\hat{U}(t,t_0)$ tale che $|\psi(t)\rangle=\hat{U}(t,t_0)\,|\psi(t_0)\rangle$, risulta $\hat{U}(t,t_0)\hat{U}^\dagger(t,t_0)=\mathrm{Id}$. Se \hat{H} indipendente dal tempo, allora $\hat{U}(t,t_0)=e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}(t-t_0)}$.

2.1.3 Equazione di Shrödinger per la funzione d'onda

Per $\{|x\rangle\}$ base ortonormale $\Rightarrow \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ \langle \psi(t)|x\rangle \ \langle x|\psi(t)\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ |\psi(x,t)|^2 \stackrel{!}{=} 1$ per normalizzazione. Nell'eq. di Shrödinger:

$$i\hbar\partial_t |\psi(t)\rangle = \hat{H} |\psi(t)\rangle \Rightarrow i\hbar\partial_t \langle x|\psi(t)\rangle = \langle x|\hat{H}|\psi(t)\rangle \Rightarrow i\hbar\partial_t\psi(x,t) = \hat{H}\psi(x,t)$$
 (2.1.5)

Il passaggio $\langle x|\hat{H}|\psi(t)\rangle \stackrel{*}{=} \hat{H}\psi(x,t)$ è giustificato con l'accorgimento che gli \hat{H} non sono gli stessi: uno agisce su ket, l'altro su scalare; la definizione di \hat{H} agente su $\psi(x,t)$ è:

$$\langle x|\hat{H}|\psi(t)\rangle \equiv \int_{-\infty}^{+\infty} dy \ \langle x|\hat{H}|y\rangle \, \langle y|\psi(t)\rangle \stackrel{\text{def}}{=} \hat{H}\psi(x,t)$$

con $\langle x|\hat{H}|y\rangle$ è l'elemento di matrice dell'Hamiltoniano originale nella rappresentazione delle coordinate.

Per la soluzione dell'equazione:

$$\begin{split} |\psi(t)\rangle &= \hat{U}(t,t_0) \, |\psi(t_0)\rangle \Rightarrow \langle x|\psi(t)\rangle = \psi(x,t) = \langle x|\hat{U}(t,t_0)|\psi(t_0)\rangle \\ \Rightarrow \psi(x,t) &= \int_{-\infty}^{+\infty} dy \, \langle x|\hat{U}(t,t_0)|y\rangle \, \langle y|\psi(t_0)\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dy \, \hat{U}(x,y,t,t_0)\psi(y,t_0) \\ \Rightarrow \psi(x,t) &= \hat{U}(t,t_0)\psi(x,t_0) \end{split}$$

dove, come prima, i due \hat{U} non sono gli stessi.

2.1.4 Equazione di Shrödinger per il proiettore

Partendo da $\hat{\rho}(t) = |\psi(t)\rangle \langle \psi(t)|$, si trova:

$$\begin{split} \partial_{t}\hat{\rho}(t) &= \left[\partial_{t}\left|\psi(t)\right\rangle\right]\left\langle\psi(t)\right| + \left|\psi(t)\right\rangle\left[\partial_{t}\left\langle\psi(t)\right|\right] \\ &= -\frac{i}{\hbar}\hat{H}\left|\psi(t)\right\rangle\left\langle\psi(t)\right| + \frac{i}{\hbar}\left|\psi(t)\right\rangle\left\langle\psi(t)\right|\hat{H}^{\dagger} = -\frac{i}{\hbar}\hat{H}\hat{\rho}(t) + \frac{i}{\hbar}\hat{\rho}(t)\hat{H} \\ &= -\frac{i}{\hbar}\left[\hat{H},\hat{\rho}(t)\right] \end{split} \tag{2.1.6}$$

2.2 Evoluzione temporale per gli operatori

Ci sono tre quadri per vedere il problema:

- (a). quadro di Shrödinger: solo gli stati dipendono dal tempo, mentre gli operatori no;
- (b). quadro di Heisenberg: solo gli operatori dipendono dal tempo;
- (c). **quadro misto (o di interazione):** l'Hamiltoniano si divide in $\hat{H} = \hat{H}_0 + \hat{H}_I$, dove il primo evolve gli operatori e il secondo evolve gli stati.

2.2.1 Il quadro di Shrödinger

Evoluzione temporale di \hat{O} , con $\partial_t \hat{O} = 0$, è:

$$\partial_{t} \langle \psi(t) | \hat{O} | \psi(t) \rangle = \frac{i}{\hbar} \langle \psi(t) | \hat{H} \hat{O} | \psi(t) \rangle - \frac{i}{\hbar} \langle \psi(t) | \hat{O} \hat{H} | \psi(t) \rangle$$

$$= \left\langle \psi(t) \left| \frac{i}{\hbar} \left[\hat{H}, \hat{O} \right] \right| \psi(t) \right\rangle$$
(2.2.1)

Operatore **velocità** definito come $\hat{v} = \frac{i}{\hbar} \left[\hat{H}, \hat{Q} \right]$.

2.2.2 Il quadro di Heisenberg

Gli stati evolvono tramite operatore, quindi si definisce $\hat{O}_H(t)$ come:

$$\left\langle \psi(t_0) \left| e^{\frac{i}{\hbar}\hat{H}t} \hat{O}e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}t} \right| \psi(t_0) \right\rangle \equiv \left\langle \psi(t_0) | \hat{O}_H(t) | \psi(t_0) \right\rangle \tag{2.2.2}$$

dove si nota che ancora \hat{O} non dipende dal tempo.

2.2.3 Evoluzione delle misure

Modello della mq prevede che operatore \hat{O} autoaggiunto applicato ad uno stato $|\psi\rangle$ restituisca valore rappresentato da \hat{O} in tale stato. In questo senso, potendo espandere $|\psi\rangle$ in autostati di \hat{O} , le misure sono gli autovalori dell'operatore e, a seconda del tipo di spettro, sono continui, discreti o entrambi.

Per l'energia (quindi se $\hat{O} \equiv \hat{H}$), se $|\psi_n\rangle$ autovettore dell'autostato E_n : $\hat{H} |\psi_n\rangle = E_n |\psi_n\rangle$, dove E_n è energia dello stato $|\psi_n\rangle$.

Sia $|\phi(t)\rangle = \exp\left(-\frac{i}{\hbar}\hat{H}(t-t_0)\right)|\phi(t_0)\rangle$ un generico stato, con $|\phi(t_0)\rangle = \sum_n c_n |\psi_n(t_0)\rangle$. Allora:

$$|\phi(t)\rangle = \sum_{n=1}^{+\infty} c_n e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}(t-t_0)} |\psi_n(t_0)\rangle = \sum_{n=1}^{+\infty} c_n e^{-\frac{i}{\hbar}E_n(t-t_0)} |\psi_n(t_0)\rangle$$
 (2.2.3)

L'esponenziale è una fase, quindi $|\phi(t)\rangle$ è **stazionario**. Per questo, se \hat{O} operatore: $\langle \psi_n(t)|\hat{O}|\psi_n(t)\rangle = \langle \psi_n(t_0)|\hat{O}|\psi_n(t_0)\rangle$, da cui $E_n(t) = E_n(0)$ per $\hat{O} \equiv \hat{H}$.

2.3 Simmetrie e operatore impulso

2.3.1 Traslazioni

Sia trasla $|\psi\rangle \to |\psi'\rangle$, $\hat{A} \to \hat{A}'$, e, assumendo simmetria per traslazioni spaziali, si richiede che per $\hat{A}\,|\phi_n\rangle = a_n\,|\phi_n\rangle \to \hat{A}'\,|\phi_n\rangle = a_n'\,|\phi_n'\rangle$ si abbia $a_n' = a_n$. Se $|\psi\rangle = \sum_n c_n\,|\phi_n\rangle$ e $|\psi'\rangle = \sum_n c_n'\,|\phi_n'\rangle$, deve valere $|c_n|^2 = |c_n'|^2$ perché sonno le probabilità di ottenere una certa misura. L'invarianza per traslazione è assicurata quando:

$$\begin{cases} a'_{n} = a_{n} \\ |c'_{n}|^{2} = |c_{n}|^{2} \end{cases}$$
 (2.3.1)

Si cerca \hat{U} operatore delle traslazioni. Si assume che questo soddisfi:

$$\begin{cases} |\psi'\rangle = \hat{U} |\psi\rangle, \ \forall |\psi\rangle \in \mathcal{H} \\ \langle \phi' | \psi'\rangle = \langle \phi | \psi\rangle, \ \forall |\phi\rangle, |\psi\rangle \in \mathcal{H} \end{cases}$$
(2.3.2)

Unendo le due, si trova \hat{U} unitario:

$$\langle \phi' | \psi' \rangle = \langle \phi | \hat{U}^{\dagger} \hat{U} | \psi \rangle \Rightarrow \hat{U}^{\dagger} \hat{U} = \text{Id}$$
 (2.3.3)

Su generico operatore \hat{A} come sopra:

$$\hat{A}'\hat{U}|\phi_{n}\rangle = a_{n}\hat{U}|\phi_{n}\rangle = \hat{U}a_{n}|\phi_{n}\rangle = \hat{U}\hat{A}|\phi_{n}\rangle \Rightarrow \hat{A}'\hat{U}|\phi_{n}\rangle = \hat{U}\hat{A}|\phi_{n}\rangle$$

$$\Rightarrow \hat{A}' = \hat{U}\hat{A}\hat{U}^{\dagger}$$
(2.3.4)

Si definisce azione di \hat{U} su una funzione d'onda:

$$\psi'(x) = \langle x|\psi'\rangle = \langle x|\hat{U}|\psi\rangle \stackrel{\text{def}}{=} \hat{U}\psi(x) \Rightarrow \psi'(x) = \hat{U}\psi(x) \tag{2.3.5}$$

2.3.2 L'operatore impulso

Visto \hat{U} unitario, si prende $\hat{U}(s)=e^{is\hat{K}}$ per parametrizzare la traslazione con parametro continuo s. Si mostra che \hat{K} è autoaggiunto¹. Sviluppando attorno a s=0:

$$\hat{U}(s) \simeq \hat{U}(0) + s \frac{d}{ds} \hat{U}(s) \Big|_{s=0} + \mathcal{O}(s^2) = \operatorname{Id} + is\hat{K} + \mathcal{O}(s^2)$$
 (2.3.6)

Dovendo essere $\hat{U}(s)\hat{U}^{\dagger}(s)=\mathrm{Id}$, trascurando $\mathrm{O}(s^2)$:

$$\left(\operatorname{Id} + s\frac{d}{ds}\hat{U}^{\dagger}(s)\right)\left(\operatorname{Id} + s\frac{d}{ds}\hat{U}(s)\right) = \left(\operatorname{Id} - is\hat{K}^{\dagger}\right)\left(\operatorname{Id} + is\hat{K}\right) \simeq \operatorname{Id} + is(\hat{K} - \hat{K}^{\dagger})$$
(2.3.7)

da cui $\hat{K} = \hat{K}^{\dagger}$.

Si introduce operatore **impulso**² come $\hat{K} = -\frac{1}{\hbar}\hat{p}$, da cui $\hat{U}(s) = \exp\left(-\frac{i}{\hbar}s\hat{p}\right)$. Si ricava la sua rappresentazione nello spazio delle posizioni. Sviluppando³:

$$\hat{U}\psi(x) \simeq \left(1 - \frac{i}{\hbar}s\hat{p}\right)\psi(x)$$

$$\psi'(x) \equiv \psi(x - s) \simeq \psi(x) + s \left.\frac{d}{ds}\psi(x - s)\right|_{s=0} = \psi(x) - s\partial_x\psi(x)$$

$$\Rightarrow \left(1 - \frac{i}{\hbar}s\hat{p}\right)\psi(x) = \psi(x) - s\partial_x\psi(x)$$
(2.3.8)

Da cui $\hat{p} = -i\hbar\partial_x$.

2.3.3 Funzione d'onda degli impulsi

Visto che $\hat{p} |\psi\rangle = -i\hbar \partial_x |\psi\rangle$, vale $\langle x|\hat{p}|p\rangle = \hat{p} \langle x|p\rangle \equiv \hat{p}\psi_p(x) \Rightarrow -i\hbar \partial_x \psi_p(x) = p\psi_p(x)$, quindi $\psi_p(x) = \langle x|p\rangle = C \exp\left(\frac{i}{\hbar}px\right)$. Per C, si usa normalizzazione:

$$\delta(p'-p) = \langle p'|p\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ \langle p'|x\rangle \ \langle x|p\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ |C|^2 \exp\left(-\frac{i}{\hbar}x(p'-p)\right) = 2\pi \ |C|^2 \ \hbar \delta(p-p')$$

quindi $C = 1/\sqrt{2\pi\hbar}$ e

$$\psi_p(x) = \langle x|p\rangle = \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \exp\left(\frac{i}{\hbar}px\right)$$
 (2.3.9)

Dato generico $|\psi\rangle \in \mathcal{H}$ rappresentato dalle posizioni, usando $\langle p|x\rangle^* = \psi_p(x)$:

$$\widetilde{\psi}(p) \equiv \langle p|\psi\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ \langle p|x\rangle \ \langle x|\psi\rangle = \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \int_{-\infty}^{+\infty} \exp\left(-\frac{i}{\hbar}px\right) \psi(x) \ dx$$
 (2.3.10)

¹Quindi sarà un possibile osservabile.

²Questa introduzione è giustificata dal fatto che, per il teorema di Nöther, l'impulso è il generatore delle traslazioni spaziali.

 $^{^3}$ Si ottiene l'espressione di \hat{p} nella rappresentazione delle coordinate sotto l'assunzione che una traslazione abbia il seguente effetto su una funzione d'onda: $\psi'(x) \equiv \hat{U}\psi(x) = \psi(x-s)$.

Quindi spazi di posizioni e momenti sono legati da una trasformata di Fourier¹:

$$\begin{cases} \psi(x) \equiv \langle x | \psi \rangle = \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \int_{-\infty}^{+\infty} \widetilde{\psi}(p) e^{ipx/\hbar} \, dp \\ \widetilde{\psi}(p) \equiv \langle p | \psi \rangle = \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \int_{-\infty}^{+\infty} \psi(x) e^{-ipx/\hbar} \, dx \end{cases} \tag{2.3.11}$$

L'azione di \hat{X} su $\widetilde{\psi}(p)$ è:

$$\hat{X}\widetilde{\psi}(p)=i\hbar\partial_{p}\widetilde{\psi}(p) \tag{2.3.12}$$

cioè la rappresentazione di \hat{X} nello spazio dei momenti è $\hat{X}=i\hbar\partial_p$. Infatti:

$$\langle p|\hat{X}|\psi\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ \langle p|\hat{X}|x\rangle \ \langle x|\psi\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ \frac{x}{\sqrt{2\pi\hbar}} e^{-ipx/\hbar} \psi(x)$$

$$= \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \int_{-\infty}^{+\infty} x e^{-ipx/\hbar} \psi(x) \ dx = \left(-\frac{\hbar}{i}\right) \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \int_{-\infty}^{+\infty} \partial_p e^{-ipx/\hbar} \psi(x) \ dx$$

$$= (i\hbar\partial_p) \frac{1}{\sqrt{2\pi\hbar}} \int_{-\infty}^{+\infty} \psi(x) e^{-ipx/\hbar} \ dx = i\hbar\partial_p \widetilde{\psi}(p)$$

2.3.4 Simmetrie per stati che evolvono temporalmente

 $\hat{O}(t,t_0)$ operatore di evoluzione temporale: $|\psi'(t)\rangle = \hat{O}(t,t_0) \, |\psi'(t_0)\rangle \, \mathrm{e} \, |\psi(t)\rangle = \hat{O}(t,t_0) \, |\psi(t_0)\rangle$. Simmetria per traslazioni temporali implica: $|\psi'(t)\rangle = \hat{U}(s) \, |\psi(t)\rangle$, $\forall t$. Unendo le due:

$$|\psi'(t)\rangle = \hat{U}(s)\hat{O}(t,t_0)|\psi(t_0)\rangle = \hat{U}(s)\hat{O}(t,t_0)\hat{U}^{-1}(s)\hat{U}(s)|\psi(t_0)\rangle$$

$$= \hat{U}(s)\hat{O}(t,t_0)\hat{U}^{-1}(s)|\psi'(t_0)\rangle$$
(2.3.13)

Dall'imposizione dell'invarianza per traslazioni, risulta $\hat{U}(s)\hat{O}(t,t_0)\hat{U}^{-1}(s)=\hat{O}(t,t_0)$. Vista la struttura dell'operatore di evoluzione temporale², si ricava $[\hat{H},\hat{U}(s)]=0$. Per s piccoli, $\hat{U}(s)$ è rappresentato da \hat{p} , quindi vale $[\hat{H},\hat{p}]=0$.

2.3.5 Commutatore di \hat{p} e \hat{X}

Sia $\hat{T}(s)$ operatore di traslazione spaziale; se $|x'\rangle=\hat{T}(s)\,|x\rangle\equiv|x+s\rangle=\exp\left(-\frac{i}{\hbar}s\hat{p}\right)|x\rangle$:

$$\hat{X} | x' \rangle = x' | x' \rangle = (x+s) | x+s \rangle$$

$$\hat{X}' | x' \rangle = \hat{T}(s) \hat{X} \hat{T}^{\dagger}(s) | x' \rangle = x | x+s \rangle$$
(2.3.14)

con \hat{X}' operatore traslato. Per s piccoli:

$$\hat{X}' = e^{-\frac{i}{\hbar}s\hat{p}}\hat{X}e^{\frac{i}{\hbar}s\hat{p}} \simeq \hat{X} + \frac{i}{\hbar}s[\hat{X},\hat{p}]$$

¹Essendo $\lambda = h/p$ e $k = 2\pi/\lambda = 2\pi p/h = p/\hbar$.

²Nel caso in questione, si può scrivere come esponenziale dell'operatore \hat{H} , che, sviluppato in serie, permette di ricavare l'espressione del commutatore.

Visto che $(\hat{X} - s \operatorname{Id}) |x + s\rangle = x |x + s\rangle$, da cui $\hat{X}' = \hat{X} - s \operatorname{Id}$:

$$\hat{X}' = \begin{cases} \hat{X} + \frac{i}{\hbar} s[\hat{X}, \hat{p}] \\ \hat{X} - s \operatorname{Id} \end{cases} \Rightarrow [\hat{X}, \hat{p}] = i\hbar \operatorname{Id}$$
 (2.3.15)

Alternativamente, si sarebbe potuto notare che

$$\begin{cases} \hat{X}\psi(x) = x\psi(x) \\ \hat{p}\psi(x) = -i\hbar\partial_x\psi(x) \end{cases}$$

implica:

$$\begin{aligned} [\hat{X}, \hat{p}]\psi(x) &= x(-i\hbar\partial_x)\psi(x) - (-i\hbar\partial_x)x\psi(x) \\ &= -x(i\hbar\partial_x\psi(x)) + x(i\hbar\partial_x\psi(x)) + \psi(x)(i\hbar\partial_xx) = i\hbar\psi(x), \ \forall \psi(x) \end{aligned} \tag{2.3.16}$$

2.4 Il principio di indeterminazione

2.4.1 Introduzione

Si usa funzione d'onda¹ tridimensionale² $\psi(\mathbf{r}) = \langle \mathbf{r} | \psi \rangle$, dove $|\mathbf{r}\rangle = |\mathbf{r}(x_1, x_2, x_3)\rangle =$ $|x_1\rangle\otimes|x_2\rangle\otimes|x_3\rangle$. Questa definizione è necessaria per far sì che l'azione di un operatore posizione legato alla singola coordinata restituisca $\hat{X}_1 | \mathbf{r} \rangle = x_1 | \mathbf{r} \rangle$ per esempio³. Allora $|\psi(\mathbf{r})|^2 = |\langle \mathbf{r} | \psi \rangle|^2$ è densità di probabilità di trovare la particella in un certo intervallo $d\mathbf{r}$. Il valore di aspettazione si esprime come:

$$\mathbf{E}\left[\mathbf{r}\right] = \langle \psi | \hat{\mathbf{R}} | \psi \rangle \equiv \overline{\mathbf{R}} = \iiint dx dy dz \ \mathbf{r} \left| \psi(\mathbf{r}) \right|^2 = \begin{pmatrix} \overline{R}_{x_1} \\ \overline{R}_{x_2} \\ \overline{R}_{x_3} \end{pmatrix}$$
(2.4.1)

La varianza è data da $\mathbf{E}\left[(\mathbf{r}-\overline{\mathbf{R}})^2\right] = \iiint dx dy dz \, (\mathbf{r}-\overline{\mathbf{R}})^2 \, |\psi(x,y,z)|$, quindi si definisce:

$$\Delta_{r}^{2} \stackrel{\text{def}}{=} \langle \psi | \hat{\mathbf{R}}_{S}^{2} | \psi \rangle = \iiint dx dy dz \ (\mathbf{r} - \overline{\mathbf{R}})^{2} \left| \psi(\mathbf{r}) \right|^{2} \equiv \mathbf{E} \left[(\mathbf{r} - \overline{\mathbf{R}})^{2} \right]$$
(2.4.2)

con $\hat{\mathbf{R}}_S = \hat{\mathbf{R}} - \overline{\hat{\mathbf{R}}}$ è l'operatore posizione **sottratto** e $\overline{\hat{\mathbf{R}}} = \overline{R}$ Id. Analogamente:

$$\overline{p} = \langle \psi | \hat{\mathbf{P}} | \psi \rangle
\Delta_n^2 = \langle \psi | \hat{\mathbf{P}}_S^2 | \psi \rangle$$
(2.4.3)

2.4.2 Algebra degli operatori sottratti

Siano \hat{A}, \hat{B} autoaggiunti tali che $[\hat{A}, \hat{B}] = i\hat{C}$, con \hat{C} autoaggiunto⁴; se \hat{A}_s, \hat{B}_s sono i sottratti, allora è ancora $[\hat{A}_S, \hat{B}_S] = i\hat{C}$:

$$[\hat{A}_S, \hat{B}_S] = (\hat{A} - \hat{\overline{A}})(\hat{B} - \hat{\overline{B}}) - (\hat{B} - \hat{\overline{B}})(\hat{A} - \hat{\overline{A}}) = (\hat{A}\hat{B} - \hat{B}\hat{A}) - \hat{\overline{A}}\hat{B} + \hat{\overline{A}}\hat{\overline{B}} + \hat{\overline{B}}\hat{A} - \hat{\overline{A}}\hat{\overline{B}}$$
$$= [\hat{A}, \hat{B}]$$

¹Con il pedice 0, indica che è relativa allo stato fondamentale ψ_0 .

 $^{^2}$ Essa è definita, sotto l'assunzione di poter separare le variabili nell'integrale, come $\psi(\mathbf{r})=$ $\psi(x_1)\psi(x_2)\psi(x_3)$. Essendo che $|\psi\rangle\in\mathcal{H}_1\otimes\mathcal{H}_2\otimes\mathcal{H}_3$ e che ogni bra agisce sul ket del suo spazio di Hilbert, si ottiene $\psi(\mathbf{r}) = \langle x_1 \otimes x_2 \otimes x_3 | \psi_{x_1} \otimes \psi_{x_2} \otimes \psi_{x_3} \rangle = \langle x_1 | \psi_{x_1} \rangle \langle x_2 | \psi_{x_2} \rangle \langle x_3 | \psi_{x_3} \rangle.$ ³In questo caso $|\mathbf{r}\rangle \in \mathcal{H} = \mathcal{H}_1 \otimes \mathcal{H}_2 \otimes \mathcal{H}_3$, dove gli operatori $\hat{X}_1, \hat{X}_2, \hat{X}_3$ agiscono rispettivamente su

 $[\]mathcal{H}_1, \mathcal{H}_2, \mathcal{H}_3$

 $^{^4}$ La i fuori serve per assicurare che \hat{C} sia autoaggiunto.

dove si è usato che l'identità commuta con ogni operatore. Sia $\hat{T} \stackrel{\text{def}}{=} \hat{A}_S + i\omega \hat{B}_S$ non autoaggiunto: $\hat{T}^\dagger = \hat{A}_S - i\omega \hat{B}_S$. Si nota che $\hat{T}^\dagger \hat{T}$ è autoaggiunto: $(\hat{T}^\dagger \hat{T})^\dagger = \hat{T}^\dagger \hat{T}$.

Per generico $|\psi\rangle$ vale $\langle\psi|\hat{T}^{\dagger}\hat{T}|\psi\rangle \geq 0$:

$$|w\rangle = \hat{T} |\psi\rangle, \ \langle w| = \langle \psi | \hat{T}^{\dagger} \Rightarrow \langle w | w \rangle = \langle \psi | \hat{T}^{\dagger} \hat{T} | \psi \rangle \ge 0$$

quindi:

$$0 \leq \langle \psi | \hat{T}^{\dagger} \hat{T} | \psi \rangle = \langle \psi | (\hat{A}_S - i\omega \hat{B}_S) (\hat{A}_S + i\omega \hat{B}_S) | \psi \rangle = \langle \psi | \hat{A}_S^2 | \psi \rangle + \omega^2 \langle \psi | \hat{B}_S^2 | \psi \rangle + i\omega \langle \psi | [\hat{A}_S, \hat{B}_S] | \psi \rangle$$
$$\Rightarrow \langle \psi | \hat{A}_S^2 | \psi \rangle + \omega^2 \langle \psi | \hat{B}_S^2 | \psi \rangle + i\omega \langle \psi | i\hat{C} | \psi \rangle \geq 0, \ \forall \omega$$

Vale $\forall \omega \Rightarrow \text{si cerca } \omega_0$ che la rende più piccola possibile¹; si ottiene, per $\omega = \omega_0$:

$$\Delta_A^2 \Delta_B^2 \ge \frac{\langle \psi | \hat{C} | \psi \rangle^2}{4} \Rightarrow \Delta_A \Delta_B \ge \frac{|\langle \psi | \hat{C} | \psi \rangle|}{2}$$
 (2.4.4)

2.4.3 Il principio di indeterminazione

Usando \hat{A}, \hat{B} come \hat{X}_i, \hat{p}_i ; visto che $[\hat{R}_i, \hat{p}_j] = i\hbar \delta_{ij}$, allora:

$$\Delta_{x_i} \Delta_{p_i} \ge \frac{\hbar}{2} \tag{2.4.5}$$

2.5 Alcuni esempi di \hat{H} per sistemi quantistici

2.5.1 Sistema di due corpi

Il sistema è rappresentato dallo spazio di Hilbert totale dato da $\mathcal{H} = \mathcal{H}_1 \otimes \mathcal{H}_2$ delle singole particelle in 3D. Per due corpi 1, 2 in 3D, si ha un Hamiltoniano:

$$\hat{H} = \frac{\hat{\mathbf{p}}_1^2}{2m_1} + \frac{\hat{\mathbf{p}}_2^2}{2m_2} + U(|\hat{\mathbf{r}}_1 - \hat{\mathbf{r}}_2|)$$
 (2.5.1)

con² $[\hat{r}_{ij}, \hat{p}_{kl}] = i\hbar \delta_{ik} \delta_{jl}$. Si definiscono:

$$\hat{\mathbf{X}} = \frac{m_1 \hat{\mathbf{r}}_1 + m_2 \hat{\mathbf{r}}_2}{m_1 + m_2}; \quad \hat{\mathbf{x}} = \hat{\mathbf{r}}_2 - \hat{\mathbf{r}}_1
\hat{\mathbf{P}} = \hat{\mathbf{p}}_1 + \hat{\mathbf{p}}_2; \quad \hat{\mathbf{p}} = \frac{m_1 \hat{\mathbf{p}}_2 - m_2 \hat{\mathbf{p}}_1}{m_1 + m_2}$$
(2.5.2)

con $[\hat{X}_i, \hat{P}_j] = i\hbar \delta_{ij}$ e $[\hat{x}_i, \hat{p}_j] = i\hbar \delta_{ij}$. In questo modo³:

$$\hat{H} = \frac{\hat{\mathbf{P}}^2}{2M} + \frac{\hat{\mathbf{p}}^2}{2\mu} + U(|\hat{\mathbf{x}}|), \ M = m_1 + m_2 \quad \text{e} \quad \mu = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2}$$
(2.5.3)

che agisce su una nuova separazione dello sapzio di Hilbert in termini di X (coordinata del centro di massa) e x (coordinata relativa): $\mathcal{H} = \mathcal{H}_{CM} \otimes \mathcal{H}_{rel}$.

 $^{^{\}mbox{\tiny 1}}\mbox{La}$ procedura si basa sul derivare rispetto a ω e imporre derivata a 0.

²Il primo indice rappresenta a quale delle due particelle fa riferimento la grandezza, mentre il secondo indice indica la componente del vettore.

³Si sostituisce $\hat{\mathbf{p}}_1 = -\hat{\mathbf{p}} + m_1 \hat{\mathbf{P}}/(m_1 + m_2)$ e $\hat{\mathbf{p}}_2 = \hat{\mathbf{p}} + m_2 \hat{\mathbf{P}}/(m_1 + m_2)$.

Da eq. 2.5.1, passando in rappresentazione delle coordinate:

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2m_1} \vec{\nabla}_1^2 - \frac{\hbar^2}{2m_2} \vec{\nabla}_2^2 + U(|\mathbf{r}_2 - \mathbf{r}_1|)$$

$$= -\frac{\hbar^2}{2M} \vec{\nabla}_X - \frac{\hbar^2}{2\mu} \vec{\nabla}_x + U(|\mathbf{x}|)$$
(2.5.4)

Si è separato \hat{H} in parte dipendente da $\hat{\mathbf{X}}$ e parte dipendente solo da $\hat{\mathbf{x}}$. Per risolvere l'equazione di Shrödinger¹ si usa la separazione delle variabili: $\psi(\mathbf{x}, \mathbf{X}) = A(\mathbf{X})B(\mathbf{x})$:

$$\begin{cases}
-\frac{\hbar^2}{2M} \vec{\nabla}_X^2 A(\mathbf{X}) = EA(\mathbf{X}) \\
\left(-\frac{\hbar^2}{2\mu} \vec{\nabla}_X^2 + U(|\mathbf{x}|)\right) B(\mathbf{x}) = E'B(\mathbf{x}) \\
\Rightarrow \left(-\frac{\hbar^2}{2M} \vec{\nabla}_X^2 - \frac{\hbar^2}{2\mu} \vec{\nabla}_X^2 + U(|\mathbf{x}|)\right) \psi(\mathbf{x}, \mathbf{X}) = (E + E')\psi(\mathbf{x}, \mathbf{X})
\end{cases}$$
(2.5.5)

2.5.2 Particella in campo esterno

In 1D, particella soggetta a $F = -\partial_x V(x)$ con V(x) potenziale. In questo caso, varrà:

$$\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\hat{x}) \tag{2.5.6}$$

L'equazione di Shrödinger è:

$$i\hbar\partial_t |\psi(x,t)\rangle = \hat{H} |\psi(x,t)\rangle$$
 (2.5.7)

In rappresentazione delle coordinate, visto che \hat{H} si rappresenta come $-\frac{\hbar^2}{2m}\partial_x^2 + V(x)$:

$$i\hbar\partial_t\psi(x,t) = \left(-\frac{\hbar^2}{2m}\partial_x^2 + V(x)\right)\psi(x,t)$$
 (2.5.8)

In rappresentazione degli impulsi, invece:

$$i\hbar\partial_t\widetilde{\psi}(p,t) = \left(\frac{p^2}{2m} + V(i\hbar\partial_p)\right)\widetilde{\psi}(p,t) \tag{2.5.9}$$

2.6 L'oscillatore armonico

2.6.1 Operatori di creazione e distruzione

Si prende un Hamiltoniano analogo al caso classico:

$$\hat{H} = \frac{\hat{P}^2}{2m} + \frac{1}{2}m\omega^2 \hat{x}^2 \tag{2.6.1}$$

Tramite costanti del sistema come m, ω, \hbar , si costruiscono altre costanti caratteristiche del sistema in questione: $\ell_{\omega} = \sqrt{\hbar/(m\omega)}$ lunghezza caratteristica e $p_{\omega} = m\omega\ell_{\omega}$ impulso caratteristico. Da queste, si definisco gli operatori:

$$\begin{cases} \hat{p} = \hat{P}/p_{\omega} \\ \hat{q} = \hat{x}/\ell_{\omega} \end{cases} \Rightarrow \hat{H} = \frac{\hbar\omega}{2} \left[\hat{p}^2 + \hat{q}^2 \right]$$
 (2.6.2)

 $^{^{\}mbox{\tiny 1}}\mbox{Data}$ da $\hat{H}\psi=E\psi$, con E energia dello stato.

Si definisce anche $\hat{a}=(\hat{q}+i\hat{p})/\sqrt{2}$, che soddisfa $\left[\hat{a},\hat{a}^{\dagger}\right]=1$ e $\hat{H}=\frac{\hbar\omega}{2}\left(\hat{a}\hat{a}^{\dagger}+\hat{a}^{\dagger}\hat{a}\right)$. Per $\hat{N}=\hat{a}^{\dagger}\hat{a}\Rightarrow\hat{H}=\hbar\omega(\hat{N}+1/2)^{1}$; inoltre:

$$\begin{split} [\hat{N}, \hat{a}] &= [\hat{a}^{\dagger} \hat{a}, \hat{a}] = \hat{a}^{\dagger} \hat{a} \hat{a} - \hat{a} \hat{a}^{\dagger} \hat{a} = [\hat{a}^{\dagger}, \hat{a}] \hat{a} = -\hat{a} \\ [\hat{N}, \hat{a}^{\dagger}] &= \hat{a}^{\dagger} \hat{a} \hat{a}^{\dagger} - \hat{a}^{\dagger} \hat{a}^{\dagger} \hat{a} = \hat{a}^{\dagger} [\hat{a}, \hat{a}^{\dagger}] = \hat{a}^{\dagger} \end{split}$$

Prendendo base di autostati di \hat{N} tali che $\hat{N} | \nu \rangle = \nu | \nu \rangle$ e definendo $\hat{a} | \nu \rangle = | w \rangle$, si ha²:

$$\hat{N} |w\rangle = \hat{N}\hat{a} |\nu\rangle = (\hat{a}\hat{N} - \hat{a}) |\nu\rangle = \hat{a}(\nu - 1) |\nu\rangle = (\nu - 1)\hat{a} |\nu\rangle = (\nu - 1) |w\rangle \qquad (2.6.3)$$

Questo significa che $|w\rangle$ è autostato con autovalore diminuito di 1 rispetto a quello di partenza, che si traduce nel fatto che \hat{a} mappa gli autostati di \hat{N} in autostati con autovalore diminuito di 1.

Si osserva, poi, che gli autovalori di \hat{N} non sono mai negativi:

$$0 \le \langle w|w\rangle = \langle \nu|\hat{a}^{\dagger}\hat{a}|\nu\rangle = \langle \nu|\hat{N}|\nu\rangle = \nu\,\langle \nu|\nu\rangle = \nu$$

che assicura che $\hat{a} |0\rangle = |0\rangle$. In maniera del tutto analoga si vede che $\hat{N}\hat{a}^{\dagger} |\nu\rangle = (\nu + 1)\hat{a}^{\dagger} |\nu\rangle$, quindi \hat{a}^{\dagger} aumenta autovalore. Si nota che **non vi è limite superiore** agli autovalori, mentre limite inferiore è dato da $\langle \nu | \nu \rangle \geq 0$. Ciò significa che autovalori di \hat{N} vanno da 0 a $+\infty$.

Si nota, infine, che, vale $\hat{a}^{\dagger} | n \rangle = c_n | n+1 \rangle^3$; per trovare c_n , facendo uso della relazione di commutazione $\hat{a}\hat{a}^{\dagger} = \hat{N} + 1$:

$$\begin{cases} \langle n|\hat{a}\hat{a}^{\dagger}|n\rangle = \langle n|(\hat{N}+1)|n\rangle = (n+1)\,\langle n|n\rangle = n+1\\ \langle n|\hat{a}\hat{a}^{\dagger}|n\rangle = |c_n|^2\,\langle n+1|n+1\rangle = |c_n|^2 \end{cases} \Rightarrow |c_n|^2 = n+1$$

Dovendo avere autostati normalizzati:

$$|n\rangle = \frac{1}{\sqrt{n!}} (\hat{a}^{\dagger})^n |0\rangle \tag{2.6.4}$$

Dagli autovalori di \hat{N} , si ricavano quelli dell'energia $\hat{H}=\hbar\omega(\hat{N}+1/2)\Rightarrow E_n=\hbar\omega(n+1/2).$

2.6.2 Funzione d'onda per l'oscillatore armonico

In rappresentazione delle coordinate, l'equazione di Shrödinger è $\hat{H}\psi(x,t)=i\hbar\partial_t\psi(x,t)$, cioè:

$$\left[-\frac{\hbar^2 \partial_x^2}{2m} + \frac{1}{2} m \omega^2 x^2 \right] \psi(x, t) = i\hbar \partial_t \psi(x, t) \tag{2.6.5}$$

Per gli autovalori, invece si ha $\hat{H}\psi_E(x) = E\psi_E(x)^4$:

$$\[-\frac{\hbar^2 \partial_x^2}{2m} + \frac{1}{2} m \omega^2 x^2 \] \psi_E(x) = E \psi_E(x)$$
 (2.6.6)

Si definisce $\lambda=E/E_{\omega}$, dove si è preso $E_{\omega}=\hbar\omega/2$. In rappresentazione delle coordinate, $q=x/\ell_{\omega}$, quindi $\psi(x)=\psi(\ell_{\omega}q)\equiv u(q)$. Quindi:

$$\frac{d^2u}{dq^2} + (\lambda - q^2)u = 0 (2.6.7)$$

 $^{^{1}}$ Questo si ottiene aggiungendo e sottra
endo $\hat{a}^{\dagger}\hat{a}$ all'interno della parentesi in $\hat{H}.$

²La seconda uguaglianza è assicurata dal commutatore $[\hat{N}, \hat{a}] = -\hat{a}$.

³Visto che \hat{a}^{\dagger} deve mappare autostato di \hat{N} in quello che ha autovalore aumentato di 1, allora $\hat{a}^{\dagger} | n \rangle \propto |n+1\rangle$ con costante di proporzionalità c_n . Lo stesso vale per \hat{a} .

⁴Visto che l'evoluzione temporale degli autostati dell'Hamiltoniano è banale, cioè consiste nel prodotto per una fase, si trascura evoluzione temporale nell'equazione agli autovalori.

Dimostrazione. Essendo $q=x/\ell_\omega\Rightarrow \frac{d}{dx}=\frac{dq}{dx}\frac{d}{dq}=\frac{1}{\ell_\omega}\frac{d}{dq}$. Sostituendo nell'equazione agli autovalori:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{1}{\ell_\omega^2} \frac{d^2}{dq^2} + \frac{1}{2} m\omega \ell_\omega^2 q^2 \right] \psi_E(x) = \left[-\frac{\hbar\omega}{2} \frac{d^2}{dq^2} + \frac{\hbar\omega}{2} q^2 \right] \psi_E(x) = E\psi_E(x)$$

Usando $E = \lambda E_{\omega} = \lambda \frac{\hbar \omega}{2}$ e dividendo tutto per $\frac{\hbar \omega}{2}$, si ottiene il risultato cercato dopo aver sostituito $u(q) = \psi(\ell_{\omega}q)$.

Questo si dice *riscrittura in unità naturali*, cioè si è espresso tutto tramite valori adimensionali.

Si impone condizione di moto limitato, quindi $\lim_{q\to\pm\infty}u(q)=0$; sotto questo limite, l'equazione diventa

$$\frac{d^2u}{da^2} + q^2u = 0 \Rightarrow u(q) \propto e^{q^2/2}, e^{-q^2/2}$$

da cui chiaramente si deve scartare $e^{q^2/2}$ perché non rispetta il limite. Si assume soluzione generale della forma:

$$u(q) = \mathcal{H}(q)e^{-q^2/2} \tag{2.6.8}$$

Per trovare $\mathcal{H}(q)$ si sostituisce in equazione originale $\Rightarrow \mathcal{H}'' - 2q\mathcal{H}' + (\lambda - 1)\mathcal{H} = 0$; matematicamente si dimostra che vi è soluzione che non modifica l'andamento di $e^{-q^2/2}$ solo se $(\lambda_n - 1) = 2n$ e questa soluzione sono i **polinomi di Hermite**, della forma

$$\mathscr{H}_n = (-1)^n e^{q^2} \frac{d^n e^{-q^2}}{dq^n}$$
 (2.6.9)

Allora avere una soluzione fisicamente accettabile, cioè che rispetti $\lim_{q\to\pm\infty}u(q)=0$ implica quantizzazione dell'energia perché, dovendo richiedere $\lambda_n=2n+1$, si ha $E_n=\lambda_n E_\omega=\hbar\omega(n+1/2)$.

Ora si torna a $\psi_n(x)$ e si cerca la costante di normalizzazione C_n :

$$\psi_n(x) = C_n \mathcal{H}_n\left(\frac{x}{\ell_\omega}\right) e^{-x^2/(2\ell_\omega^2)}$$
(2.6.10)

Per la costante di normalizzazione, si fa uso di $\int_{-\infty}^{+\infty} \mathscr{H}_n^2(q) e^{-q^2} \ dq = 2^n (n!) \sqrt{\pi}$:

$$1 \stackrel{!}{=} \int_{-\infty}^{+\infty} |\psi_n(x)|^2 \ dx = |C_n|^2 \int_{-\infty}^{+\infty} \mathscr{H}_n^2 \left(\frac{x}{\ell_\omega}\right) e^{x^2/\ell_\omega^2} \ dx = |C_n|^2 \ell_\omega \int_{-\infty}^{+\infty} \mathscr{H}_n^2(q) e^{-q^2} \ dq$$

dove $q=x/\ell_{\omega}$. Allora si ha $C_n=1/\sqrt{2^n\ell_{\omega}\sqrt{\pi}(n!)}$, da cui:

$$\psi_n(x) = \frac{1}{\sqrt{2^n \ell_\omega \sqrt{\pi}(n!)}} \mathcal{H}_n\left(\frac{x}{\ell_\omega}\right) e^{-x^2/(2\ell_\omega^2)}$$
 (2.6.11)

2.7 Operatore parità e sistemi unidimensionali

2.7.1 Operatore parità

Operatore \hat{P}_a definito in modo tale da soddisfare

$$\hat{P}_{a}\hat{x}\hat{P}_{a}^{-1} = -\hat{x}; \quad \hat{P}_{a}\hat{p}\hat{P}_{a} = -\hat{p}$$

$$\hat{P}_{a}^{2} = \text{Id} \Rightarrow \hat{P}_{a} = \hat{P}_{a}^{-1}$$
(2.7.1)

Da questo deriva che $[\hat{P}_a\hat{x}\hat{P}_a,\hat{P}_a\hat{p}\hat{P}_a]=i\hbar$. Dato un generico stato $|\psi\rangle$, si ha:

$$\hat{P}_a\hat{x}\psi(x) = \hat{P}_ax\psi(x) = x\hat{P}_a\psi(x) \Rightarrow \hat{P}_a\hat{x}\hat{P}_a\hat{P}_a\psi(x) = -\hat{x}\hat{P}_a\psi(x) = x\hat{P}_a\psi(x)$$

cambiando segno ad entrambi i membri, si vede che $\hat{P}_a\psi(x)=\psi(-x)$. L'operatore parità può commutare con \hat{H} quando questo è, per esempio, quadratico in \hat{x},\hat{p} , infatti:

$$[\hat{P}_a, \hat{p}^2] = \hat{P}_a \hat{p}^2 - \hat{p}\hat{p}\hat{P}_a = \hat{P}_a\hat{p}^2 + \hat{p}\hat{P}_a\hat{p} = \hat{P}_a\hat{p}^2 - \hat{P}_a\hat{p}^2 = 0$$

dove si è sfruttato solo che $\hat{P}_a\hat{P}_a=\mathrm{Id}$. Quando \hat{P}_a commuta con \hat{H} , oltre a valere invarianza temporale, significa anche che hanno stessi autostati. Visto che $\hat{P}_a^2=\mathrm{Id}$, i suoi autovalori sono ± 1 , quindi nei casi in cui $[\hat{H},\hat{P}_a]=0$, si possono ordinare gli autostati $|n\rangle$ di \hat{H} t.c. $\hat{P}_a|n\rangle=(-1)^n|n\rangle$. Questo implica che:

$$\langle n|\hat{x}|n\rangle = -\langle n|-\hat{x}|n\rangle = -\langle n|\hat{P}_a\hat{x}\hat{P}_a|n\rangle = -(-1)^n(-1)^n\langle n|\hat{x}|n\rangle = -\langle n|\hat{x}|n\rangle$$

$$\Rightarrow \langle n|\hat{x}|n\rangle = 0$$

Analogamente si vede che $\langle n|\hat{p}|n\rangle=0$.

2.7.2 Alcuni teoremi per sistemi unidimensionali

Si considera Hamiltoniano della forma $\hat{H} = \frac{\hat{p}^2}{2m} + V(\hat{x}).$

TEOREMA 2.1.

In 1D, \hat{H} ha spettro non-degenere.

TEOREMA 2.2.

Gli stati fondamentali dello spettro non hanno zeri.

TEOREMA 2.3.

Gli stati non-fondamentali dello spettro hanno degli zeri e l'n-esimo ne ha n.

TEOREMA 2.4.

Uno spettro discreto di \hat{H} corrisponde ad un moto limitato nello spazio.

2.7.3 Moto di una particella sotto potenziale

Si considera sistema 1D composto da particella soggetta a

$$U(x) = \begin{cases} V_0 & , x > 0 \\ 0 & , x < 0 \end{cases}$$

Conseguentemente, l'Hamiltoniano è $\hat{H}=\frac{\hat{p}^2}{2m}+U(\hat{x})$ e l'equazione agli autovalori è data da $\hat{H}\psi_E(x)=E\psi_E(x)$.

Quando una particella arriva da x < 0 e incontra potenziale V_0 si distinguono i casi in cui $E > V_0$ e $E < V_0$.

L'equazione di Shrödinger è data da:

$$\partial_x^2 \psi + \frac{2m}{\hbar^2} \left[E - U(x) \right] \psi = 0$$

• Caso $E > V_0$.

Se x < 0, si ha $\partial_x^2 \psi + k^2 \psi = 0$ con $k = \sqrt{2mE/\hbar^2}$, quindi:

$$\psi_{-}(x) = A_1 e^{ikx} + A_2 e^{-ikx} \tag{2.7.2}$$

Se x>0, invece, si ha, per $q=\sqrt{\frac{2m(E-V_0)}{\hbar^2}}$, $\partial_x^2\psi+q^2\psi=0$, da cui:

$$\psi_{+}(x) = B_1 e^{iqx} + B_2 e^{-ikx} \tag{2.7.3}$$

Si impone raccordo in x = 0 tra le soluzioni:

$$\begin{cases} A_1+A_2=B_1+B_2 & \text{continuità di } \psi \\ ik(A_1-A_2)=iq(B_1-B_2) & \text{continuità di } \psi' \end{cases}$$

Per altre condizioni, si usa flusso di probabilità $J=-\frac{i\hbar}{2m}\big(\psi^*\partial_x\psi-\psi\partial_x\psi^*\big);$ andando a inserire ψ_- nella definizione di J, si ha $J=\frac{\hbar k}{m}\big(|A_1|^2-|A_2|^2\big)\equiv J_{\rm inc}+J_{\rm rif}.$ Si assume assenza di onda riflessa, per cui $B_2=0^2;$ similmente, si prende anche $A_2=0$ perché non si è interessati ad un'onda che si propaga via dalla barriera.

Per normalizzazione di ψ_{-}^{3} , si prende |J|=1; avendo interpretato $A_{1}e^{ikx}$ come onda incidente e $A_{2}e^{-ikx}$ come onda riflessa, si deve normalizzare a 1 $J_{\rm inc}$, quindi $A_{1}=1/\sqrt{\hbar k/m}\equiv 1/\sqrt{v^{4}}$.

Se $J_{\rm tr}=rac{\hbar q}{m}|B_1|^2$ come flusso trasmesso, si possono definire anche

$$T \stackrel{\text{def}}{=} \frac{J_{\text{tr}}}{J_{\text{inc}}} = \frac{q}{k} \frac{|B_1|^2}{|A_1|^2}; \quad R \stackrel{\text{def}}{=} \frac{J_{\text{rif}}}{J_{\text{inc}}} = \frac{|A_2|^2}{|A_1|^2}$$
 (2.7.4)

da cui deve risultare anche T+R=1. Risolvendo le condizioni imposte, si trova:

$$\begin{cases} R = 1 - \frac{4kq}{(k+q)^2} \\ T = \frac{4kq}{(k+q)^2} \end{cases}$$

Per $E/V_0 \to \infty$, deve risultare $T \to 1$, quindi $k \sim q$.

• Caso $E < V_0$.

In $x<0,\ \partial_x^2\psi+k^2\psi=0$ con $k=\sqrt{2mE/\hbar^2}$ e si ha stessa soluzione di prima. In x>0 vale $\partial_x^2\psi-\beta^2\psi=0$ con $\beta=\sqrt{2m(V_0-E)/\hbar^2}$, quindi

$$\psi_{+}(x) = B_1 e^{-\beta x} + B_2 e^{\beta x} \tag{2.7.5}$$

Per il resto, si richiede ancora $B_2=0$ e si impongono le stesse condizioni di raccordo.

¹Essendo che in x < 0 U(x) = 0.

²Si richiede questo perché è il coefficiente dell'onda che da x > 0 va verso x < 0.

³È comune utilizzare un tipo di normalizzazione alternativa quando si ha a che fare con particelle non confinate in una regione spaziale.

 $^{^4}$ Si identifica $\hbar k/m$ come la velocità di propagazione dell'onda.

2.7.4 Particella contro barriera di potenziale

Si considera $V(x) \neq 0$ per $x \in [0, a]$; si cerca di capire se nel caso di $V_0 > E$, si trova qualcosa per x > a.

Se x < 0 si ha $\partial_x^2 \psi + k^2 \psi = 0, \ k = \sqrt{2mE/\hbar^2}$ e $\psi_- = A_1 e^{ikx} + A_2 e^{-ikx}$. Per 0 < x < a, si ha $\psi_a(x) = B_1 e^{-\beta x} + B_2 e^{\beta x}$. Se x > a, si ha $\psi_+ = C_1 e^{ikx} + C_2 e^{-ikx}$.

Le condizioni di raccordo sono da scrivere sia in x=0 che in x=a; rispettivamente:

$$\begin{pmatrix} 1 & 1 \\ ik & -ik \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A_1 \\ A_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ -\beta & \beta \end{pmatrix} \begin{pmatrix} B_1 \\ B_2 \end{pmatrix} , \quad x = 0$$

$$\begin{pmatrix} e^{-\beta a} & e^{\beta a} \\ -\beta e^{-\beta a} & \beta e^{\beta a} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} B_1 \\ B_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} e^{ika} & e^{-ika} \\ ike^{ika} & -ike^{-ika} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} C_1 \\ C_2 \end{pmatrix}$$

Si richiede $C_2=0$ perché si è interessati solo all'effetto tunnel e (forse) si prende $B_2=0$ come al solito. Risolvendo il sistema e imponendo R+T=1, si trova

$$T = \frac{4E(V_0 - E)}{4E(V_0 - E) + V_0^2 \sinh^2\left(\sqrt{\frac{V_0 - E}{\hbar^2/(2ma^2)}}\right)} \equiv \frac{|C_1|^2}{|A_1|^2} \simeq \frac{16E(V_0 - E)}{V_0^2} e^{-2\sqrt{\frac{V_0 - E}{\hbar^2/(2ma^2)}}}$$
(2.7.6)

con approssimazione per $V_0 - E \gg \hbar^2/(2ma^2)$.

2.8 Meccanica quantistica dei sistemi interagenti

Si considerano sistemi 1, 2. Se questi non interagiscono $\Rightarrow \mathcal{H} = \mathcal{H}_1 \otimes \mathcal{H}_2$; se $\{|a_n\rangle\}_n$, $\{|b_n\rangle\}_n$ basi di $\mathcal{H}_1, \mathcal{H}_2$ rispettivamente, si avrebbe base di \mathcal{H} data da $|a_n, b_m\rangle = |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle$, quindi $|\psi\rangle \in \mathcal{H}$ significa che:

$$|\psi\rangle = \sum_{n,m} c_{n,m} |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle \equiv \left[\sum_n c_n |a_n\rangle\right] \otimes \left[\sum_m d_m |b_m\rangle\right]$$

dove $c_{n,m} = c_n b_m$.

2.8.1 Operatori per sistemi non-interagenti

Se \hat{A} , \hat{B} operatori di 1,2 rispettivamente, allora per $\{|a_n\rangle\}$ base di autostati di \hat{A} e $\{|b_m\rangle\}$ base di autostati di \hat{B} :

$$\hat{A} |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle = a_n |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle$$

$$\hat{B} |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle = b_m |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle$$

Da questo, risulta

$$(\hat{A} \otimes \hat{B}) |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle = a_n b_m |a_n\rangle \otimes |b_m\rangle$$

Per questa caratterizzazione, deve risultare $[\hat{A},\hat{B}]=0^{\circ}$. Infine, se $|\psi\rangle=\sum_{n,m}c_{n,m}\,|a_n\rangle\otimes|b_m\rangle$:

$$\hat{A} |\psi\rangle = \sum_{n,m} c_{n,m} (\hat{A} |a_n\rangle) \otimes |b_m\rangle = a_n |\psi\rangle$$
$$(\hat{A} \otimes \hat{B}) |\psi\rangle = \sum_{n,m} c_{n,m} (\hat{A} |a_n\rangle) \otimes (\hat{B} |b_m\rangle) = a_n b_m |\psi\rangle$$

¹Questo, in realtà, vale anche quando i sistemi sono interagenti.

2.8.2 La matrice densità

Se \mathcal{H} spazio del sistema complessivo, con base $|a_nb_m\rangle$, e $|\psi\rangle\in\mathcal{H}$, si scrive matrice densità o come $\rho=|\psi\rangle\langle\psi|$, o con elementi di matrice $\langle a_nb_m|\rho|a_jb_k\rangle$ della **matrice densità**. Se \hat{R} operatore in \mathcal{H} , inserendo base completa tra ρ e \hat{R} :

$$\langle \psi | \hat{R} | \psi \rangle = \operatorname{tr}(\rho \hat{R}) = \sum_{n,m} \langle a_n b_m | \rho \hat{R} | a_n b_m \rangle = \sum_{n,m,j,k} \langle a_n b_m | \rho | a_j b_k \rangle \langle a_j b_k | \hat{R} | a_n b_m \rangle$$

Si considera caso particolare $\hat{R} = \hat{R}^{(1)} \otimes \operatorname{Id}^{(2)}$ (cioè \hat{R} agisce solo su \mathcal{H}_1) e si ha:

$$\operatorname{tr}(\rho \hat{R}) = \sum_{n,m,j,k} \langle a_n b_m | \rho | a_j b_k \rangle \langle a_j b_k | \hat{R} | a_n b_m \rangle = \sum_{n,m,j,k} \langle a_n b_m | \rho | a_j b_k \rangle \langle a_j | \hat{R}^{(1)} | a_n \rangle \langle b_k | \operatorname{Id}^{(2)} | b_m \rangle$$

$$= \sum_{n,m,j} \langle a_n b_m | \rho | a_j b_m \rangle \langle a_j | \hat{R}^{(1)} | a_n \rangle \equiv \operatorname{tr}\left(\rho^{(1)} \hat{R}^{(1)}\right)$$

dove $\rho^{(1)}=\operatorname{tr}^{(2)}\rho\stackrel{\mathrm{def}}{=}\sum_{m}\langle a_nb_m|\rho|a_jb_m\rangle$. Tutte le proprietà del proiettore valgono anche per $\rho^{(1)_1}$, cioè $\operatorname{tr}^{(1)}\rho^{(1)}=1,\;\rho^{(1)\dagger}=\rho^{(1)}$, ma **non è vero** che $\operatorname{tr}^{(1)}\left(\rho^{(1)}\right)^2=1$. In generale:

$$\operatorname{tr}^{(1)}(\rho^{(1)})^2 \le 1$$
 (2.8.1)

e l'uguaglianza vale quando lo stato che descrive è puro.

2.8.3 Caratterizzazione degli stati misti

Si considerano due sistemi 1,2 interagenti e si studia il sistema complessivo, rappresentato da $\mathcal{H}=\mathcal{H}_1\otimes\mathcal{H}_2$, con Hamiltoniano $\hat{H}=\hat{H}_1+\hat{H}_2+\hat{H}_I$. L'evoluzione temporale di un $|\psi\rangle\in\mathcal{H}$ è data da:

$$|\psi(t)\rangle = e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}t} |\psi(0)\rangle$$

Gli stati che non si possono scrivere come miscela di altri stati sono detti **puri** e si parla di **sovrapposizione coerente**. Un esempio è $|\psi\rangle = \left(|0\rangle^{(1)} + |1\rangle^{(1)}\right) \otimes |0\rangle^{(2)}$ che si separa come prodotto tensore di stati del sistema 1 e del 2.

Quando questo non è possibile, si parla di **miscela statistica**, come per lo stato $|\psi\rangle = |0\rangle^{(1)} \otimes |0\rangle^{(2)} + |1\rangle^{(1)} \otimes |1\rangle^{(2)}$.

2.8.4 Valore di aspettazione per miscele statistiche

Per \hat{O} osservabile, valore di aspettazione per stati puri è $\langle \psi | \hat{O} | \psi \rangle$. Se $| \phi \rangle$ stato misto, non si calcola allo stesso modo perché il sistema si distribuisce su più stati con una certa probabilità. Si calcola come:

$$\langle \hat{O} \rangle = \sum_{n} \omega_n \langle \phi_n | \hat{O} | \phi_n \rangle$$
 (2.8.2)

dove i $|\phi_n\rangle$ sono stati di una base di \mathcal{H} e ω_n è la relativa probabilità, quindi $0\leq\omega_n\leq 1$ e $\sum_n\omega_n=1$.

 $^{^{1}}$ Qui si tratterà $\rho^{(1)}$ in particolare, ma il discorso è analogo per gli altri.

Introducendo base ortonormale $\{|i\rangle\}$:

$$\langle \hat{O} \rangle = \sum_{n,i,j} \omega_n \langle \phi_n | i \rangle \langle i | \hat{O} | j \rangle \langle j | \phi_n \rangle \equiv \sum_{n,i,j} \omega_n O_{ij} \langle \phi_n | i \rangle \langle j | \phi_n \rangle \equiv \sum_{i,j} \rho_{ji} O_{ij} \equiv \operatorname{tr} \rho \hat{O}$$
(2.8.3)

dove si è definita la matrice densità

$$\rho_{ij} = \sum_{n} \omega_n \langle j | \phi_n \rangle \langle \phi_n | i \rangle \Rightarrow \hat{\rho} = \sum_{n} \omega_n | \phi_n \rangle \langle \phi_n |$$
 (2.8.4)

Con questa definizione, la **matrice di densità** permette descrizione del sistema. Per questa definizione, continuano a valere $\hat{\rho}=\hat{\rho}^{\dagger}$ e tr $\rho=1$, ma

$$\operatorname{tr} \rho^2 = \sum_n \omega_n^2 \le \sum_n \omega_n = 1$$

2.8.5 Evoluzione temporale della matrice densità

Per proiettore classico (che si ha per $\omega_n=1$ per generico n) $\hat{\rho}=|\psi\rangle\langle\psi|$ l'evoluzione temporale è data da:

$$\hat{\rho}(t) = |\psi(t)\rangle \langle \psi(t)| = e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}t} |\psi(0)\rangle \langle \psi(0)| e^{\frac{i}{\hbar}\hat{H}t}$$

Per stato misto, in generale:

$$\hat{\rho}(t) = e^{-\frac{i}{\hbar}\hat{H}t}\hat{\rho}(0)e^{\frac{i}{\hbar}\hat{H}t}$$

Per $\{|\phi\rangle_n\}_n$ base:

$$\rho(t) = \sum_{n} \omega_{n} e^{-\frac{i}{\hbar} \hat{H} t} \left| \phi_{n}(0) \right\rangle \left\langle \phi_{n}(0) \right| e^{\frac{i}{\hbar} \hat{H} t} \equiv \sum_{n} \omega_{n} \left| \phi_{n}(t) \right\rangle \left\langle \phi_{n}(t) \right| \tag{2.8.5}$$

2.9 L'operatore momento angolare

2.9.1 Rotazioni in 3D

Una generica rotazione si scrive come composizione di tre matrici di rotazione

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos\theta & -\sin\theta \\ 0 & \sin\theta & \cos\theta \end{pmatrix}; \begin{pmatrix} \cos\phi & 0 & \sin\phi \\ 0 & 1 & 0 \\ -\sin\phi & 0 & \cos\phi \end{pmatrix}; \begin{pmatrix} \cos\gamma & -\sin\gamma & 0 \\ \sin\gamma & \cos\gamma & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Per rotazione infinitesima, sviluppando attorno a 0 le matrici sopra, si ottiene la forma generica $R_k(\varepsilon) = \operatorname{Id} -i\varepsilon\Omega_k$, dove k rappresenta l'asse attorno a cui si ruota e:

$$\Omega_1 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix}; \ \Omega_2 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & i \\ 0 & 0 & 0 \\ -i & 0 & 0 \end{pmatrix}; \ \Omega_3 = \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

Vale $(\Omega_k)_{ij} = -i\varepsilon_{kij}$ e $[\Omega_i, \Omega_j] = i\varepsilon_{ijk}\Omega_k$. Componendo le tre matrici, la rotazione infinitesima più generale, attorno a generico asse \mathbf{n} , è scritta come $R_{\mathbf{n}} = \mathrm{Id} - i\varepsilon_k\Omega_k^{-1}$ (eliminando infinitesimi di ordine superiore al primo). Applicandola a vettore \mathbf{x} , si trova $\mathbf{x}' = \mathbf{x} + \delta\theta\mathbf{n} \times \mathbf{x}$, prendendo $\vec{\varepsilon} = \delta\theta\mathbf{n}$.

2.9.2 Rotazione su funzione d'onda

Dovendo rimanere la probabilità invariata sotto rotazione, la funzione d'onda non deve cambiare valore dopo rotazione dello spazio.

Dato operatore $\hat{U}_R : \mathcal{H} \to \mathcal{H}$, con R matrice di rotazione 3D, si richiede che:

$$\psi'(\mathbf{x}) = \hat{U}_R \psi(\mathbf{x}) = \psi(R^{-1}\mathbf{x})$$
(2.9.1)

dove $\hat{U}(R)$ in equazione sopra è definito in L^2 .

2.9.3 Momento angolare

Una trasformazione finita da quella infinitesima è data da

$$\hat{U}_R(\theta) = e^{-\frac{i}{\hbar}\theta \mathbf{n} \cdot \mathbf{J}}$$
 (2.9.2)

con n asse di rotazione, θ angolo di rotazione e **J** vettore **momento angolare** degli operatori Hermitiani dei momenti angolari lungo ciascun asse.

Valgono le relazioni di commutazione e si mostra solo la prima:

$$\begin{split} [\hat{J}_{a}, \hat{J}_{b}] &= i\hbar \varepsilon_{abc} \hat{J}_{c} \\ [\hat{X}_{a}, \hat{J}_{b}] &= i\hbar \varepsilon_{abc} \hat{X}_{c} \\ [\hat{p}_{a}, \hat{J}_{b}] &= i\hbar \varepsilon_{abc} \hat{p}_{c} \end{split} \tag{2.9.3}$$

Dimostrazione. Si considerano due rotazioni infinitesime attorno a due assi distinti: $R_1(\varepsilon) = \operatorname{Id} - i\varepsilon\Omega_1$ e $R_2 = \operatorname{Id} - i\varepsilon\Omega_2$. Si approssima al secondo ordine (primo ordine non-banale):

$$R_G = R_2(-\varepsilon)R_1(-\varepsilon)R_2(\varepsilon)R_1(\varepsilon) \simeq (\operatorname{Id} + \varepsilon^2[\Omega_1, \Omega_2]) = (\operatorname{Id} + i\varepsilon^2\Omega_3) = R_3(-\varepsilon^2)$$

dove si sono usate relazioni di commutazione dele Ω_k . Applicandole a funzione d'onda, si ha contemporaneamente:

$$\begin{cases} \psi'(\mathbf{x}) = \hat{U}_{R_G} \psi(\mathbf{x}) \simeq \left(\operatorname{Id} + \frac{i}{\hbar} \varepsilon^2 \hat{J}_3 \right) \psi(\mathbf{x}) \\ \psi'(\mathbf{x}) \simeq \left(\operatorname{Id} + \frac{\varepsilon^2}{\hbar^2} [\hat{J}_1, \hat{J}_2] \right) \psi(\mathbf{x}) \end{cases}$$

Confrontando le due, si ottiene la tesi generalizzando relazione. (Forse) alternativamente, si sarebbe potuto procedere direttamente da analisi delle relazioni di commutazione delle Ω_k , considerando che $\hat{J}_k = \Omega_k/\hbar$.

 $^{^{1}}$ Si sta assumendo somma su k.

2.9.4 Momento angolare orbitale

Si definisce $\hat{\bf L}=\hat{\bf X}\times\hat{\bf p}$ parte orbitale di $\hat{\bf J}.$ Si mostra che, in rappresentazione delle coordinate:

$$\hat{\mathbf{L}}\psi(\mathbf{x}) = -i\hbar\mathbf{x} \times \nabla\psi(\mathbf{x}) \tag{2.9.4}$$

Dimostrazione. Per rotazione $\delta\theta$ della funzione d'onda, da $\hat{U}_R\psi(\mathbf{x})=\psi(R^{-1}\mathbf{x})$, si ha:

$$e^{-\frac{i}{\hbar}\delta\theta\hat{\mathbf{n}}\cdot\hat{\mathbf{L}}}\psi(\mathbf{x}) = \psi(\mathbf{x} - \delta\theta\hat{\mathbf{n}}\times\mathbf{x})$$

Sviluppando fino al primo ordine entrambi i membri:

$$\left[\operatorname{Id} - \frac{i}{\hbar} \delta \theta \hat{\mathbf{n}} \cdot \hat{\mathbf{L}}\right] \psi(\mathbf{x}) = \psi(\mathbf{x}) - \delta \theta (\hat{\mathbf{n}} \times \mathbf{x}) \cdot \nabla \psi(\mathbf{x})$$

Utilizzando $(\hat{\mathbf{n}} \times \mathbf{x}) \cdot \nabla = \hat{\mathbf{n}} \cdot (\mathbf{x} \times \nabla)$ e dovendo valere per generica scelta di $\hat{\mathbf{n}}$, si ritrova la tesi.

2.9.5 Spettro del momento angolare

 \hat{J}_a e \hat{H} non commutano, quindi non hanno base comune. Si definisce $\hat{J}^2 = \sum_a \hat{J}_a^2$ e si può mostrare che $[\hat{J}^2,\hat{J}_a]=0$. Si cerca base comune a \hat{J}^2 e \hat{J}_z per convenzione; in particolare, si richiede:

$$\hat{J}^2 |\beta m\rangle = \hbar \beta |\beta m\rangle; \ \hat{J}_z |\beta m\rangle = \hbar m |\beta m\rangle$$

con $|\beta m\rangle$ autostati normalizzabili¹. Si nota che:

- (a). visto che $\hat{J}^2=\hat{J}_x^2+\hat{J}_y^2+\hat{J}_z^2$, vale $\beta=\langle\beta m|\hat{J}^2|\beta m\rangle\geq\langle\beta m|\hat{J}_z^2|\beta m\rangle=m^2$;
- (b). definendo $\hat{J}_{\pm}=\hat{J}_x\pm i\hat{J}_y$, con $[\hat{J}_z,\hat{J}_{\pm}]=\pm\hbar\hat{J}_{\pm}$ e $[\hat{J}_+,\hat{J}_-]=2\hbar\hat{J}_z{}^2$, e dovendo valere $\beta\geq m^2\Rightarrow \exists m_{\max},m_{\min}$ tali che:

$$\hat{J}_z\hat{J}_+ |\beta m\rangle = (\hat{J}_+\hat{J}_z + \hbar\hat{J}_+) |\beta m\rangle = \hbar(m+1)\hat{J}_+ |\beta m\rangle \Rightarrow \hat{J}_+ |\beta m_{\max}\rangle = 0$$

$$\hat{J}_z\hat{J}_- |\beta m\rangle = (\hat{J}_-\hat{J}_z - \hbar\hat{J}_-) |\beta m\rangle = \hbar(m-1)\hat{J}_- |\beta m\rangle \Rightarrow \hat{J}_- |\beta m_{\min}\rangle = 0$$

(c). visto che $\hat{J}_{-}\hat{J}_{+}=\hat{J}^{2}-\hat{J}_{z}^{2}-\hbar\hat{J}_{z}$, si ha:

$$0 = \hat{J}_{-}\hat{J}_{+} |\beta j\rangle = (\hat{J}^{2} - \hat{J}_{z}^{2} - \hbar \hat{J}_{z}) |\beta j\rangle \Rightarrow \hbar^{2}(\beta - j^{2} - j) = 0 \Rightarrow \beta = j(j+1)$$

con $j=m_{\max}$. Analogamente $m_{\min}=-j$. Visto che $\beta=j(j+1)$, si usa j al posto di β , per cui vale $-j\leq m\leq j$.

 $^{^1}$ Si usa notazione con due variabili β,m perché corrisponderanno ai due numeri quantici che permettono una più dettagliata descrizione dello stato che rappresentano.

²Si mostrano a partire da $[\hat{J}_a, \hat{J}_b] = i\hbar \varepsilon_{abc} \hat{J}_c$.

2.9.6 Introduzione allo spin

Si usa solo parte orbitale $\hat{\mathbf{L}}$ per sistemi la cui descrizione avviene tramite singola funzione d'onda.

Si considera sistema descritto da più funzioni d'onda $\psi_1(\mathbf{x}), \psi_2(\mathbf{x})$; sotto rotazione, il sistema deve mantenere intatte le sue simmetrie e si deve anche considerare lo spin, che è una proprietà intrinseca della particella. Per questo motivo, una generica rotazione è data da:

 $\hat{U}_{R} \begin{pmatrix} \psi_{1}(\mathbf{x}) \\ \psi_{2}(\mathbf{x}) \end{pmatrix} = e^{-\frac{i}{\hbar}\theta \hat{\mathbf{n}} \cdot \hat{\mathbf{S}}} \begin{pmatrix} \psi_{1}(R^{-1}\mathbf{x}) \\ \psi_{2}(R^{-1}\mathbf{x}) \end{pmatrix}$ (2.9.5)

con $\hat{\mathbf{S}}$ operatore momento angolare di spin. Questo si occupa della rotazione intrinseca della particella per mantenere intatta la simmetria di partenza, mentre $\hat{\mathbf{L}}$ si occupa della rotazione spaziale. Si assume che:

$$[\hat{\mathbf{L}}, \hat{\mathbf{S}}] = 0 \tag{2.9.6}$$

e si ha $\hat{\mathbf{J}} = \hat{\mathbf{L}} + \hat{\mathbf{S}}$. Inoltre, visto che $[\hat{J}_a, \hat{J}_b] = i\hbar \varepsilon_{abc} \hat{J}_c$, deve valere:

$$[\hat{S}_a, \hat{S}_b] = i\hbar \varepsilon_{abc} \hat{S}_c \tag{2.9.7}$$

2.9.7 Spettro del momento angolare orbitale

Analogamente a quanto fatto per \hat{J} , si usano \hat{L}^2 , \hat{L}_z con autostati $|\ell m\rangle$ tali che:

$$\hat{L}^2 |\ell m\rangle = \ell(\ell+1) |\ell m\rangle, \ \hat{L}_z |\ell m\rangle = m |\ell m\rangle$$

Usando coordinate sferiche, L nello spazio delle coordinate diventa:

$$\hat{\mathbf{L}} = r\hat{r} \times (i\hbar) \left[\hat{r}\partial_r + \frac{1}{r}\hat{\theta}\partial_\theta + \frac{1}{r\sin\theta}\partial_\varphi \right] = -i\hbar \left[\hat{\varphi}\partial_\theta - \frac{1}{\sin\theta}\hat{\theta}\partial_\varphi \right]$$

Si definiscono1:

$$\hat{\ell}^2 = \hat{L}^2/\hbar = -\left[\frac{1}{\sin^2\theta}\partial_{\varphi}^2 + \frac{1}{\sin\theta}\partial_{\theta}(\sin\theta\partial_{\theta})\right]$$

$$\hat{\ell}_z = \hat{L}_z/\hbar = -i\partial_{\varphi}$$
(2.9.8)

Si cerca soluzione con la separazione delle variabili: $\psi(r,\theta,\varphi)=R(r)Y(\theta,\varphi)=R(r)\Theta(\theta)\Phi(\varphi)$. Inserendola in una delle due, visto che non hanno parte che agisce su R(r), questa si semplifica e riduce il problema al calcolo di $Y(\theta,\varphi)$, quindi a risolvere:

$$\begin{cases} \hat{\ell}^2 Y(\theta, \varphi) = \ell(\ell+1) Y(\theta, \varphi) \\ \hat{\ell}_z Y(\theta, \varphi) = m Y(\theta, \varphi) \end{cases}$$
 (2.9.9)

• Soluzione della seconda equazione.

Si risolve

$$-i\frac{\partial}{\partial\varphi}\left[\Theta(\theta)\Phi(\varphi)\right]=m\Theta(\theta)\Phi(\varphi)\implies\frac{\partial\Phi}{\partial\varphi}=im\Phi(\varphi)$$

 $^{^1}$ In \hat{l}_z si ha solo componente φ perché è l'unica che contribuisce alla componente z di $\hat{\mathbf{L}}$, infatti $\hat{z}=\hat{r}\cos\theta-\hat{\theta}\sin\theta$.

Questo significa che $\Phi(\varphi) \propto e^{-im\varphi}$ con costante di normalizzazione data da $\int_0^{2\pi} \Phi_m^*(\varphi) \Phi_{m'}(\varphi) \ d\varphi = \delta_{mm'}$ dove si è esplicitata dipendenza dal parametro $-\ell < m < \ell$. La soluzione completa è:

$$\Phi_m(\varphi) = \frac{e^{im\varphi}}{\sqrt{2\pi}} \tag{2.9.10}$$

Infine, dovendo risultare $\varphi+2\pi=\varphi$, si richiede che $\Phi(\varphi+2\pi)=\Phi(\varphi)\Rightarrow e^{im(2\pi+\varphi)}=e^{im\varphi}\iff e^{i2\pi m}=1\iff m\in\mathbb{Z}.$ Allora \hat{L}_z può avere solo autovalori del tipo $0,\pm\hbar,\pm2\hbar,\ldots$

Soluzione della prima equazione.

Si inserisce $\Phi_m(\varphi)$ e si usa $\partial^2 \Phi_m(\varphi) = -m^2 \Phi_m(\varphi)$, ottenendo:

$$-\left[-\frac{m^2}{\sin^2\theta} + \frac{1}{\sin\theta}\frac{\partial}{\partial\theta}\left(\sin\theta\frac{\partial}{\partial\theta}\right)\right]\Theta(\theta) = \ell(\ell+1)\Theta(\theta)$$

La soluzione di questa sono i **polinomi di Legendre** $\Theta_{\ell m}(\theta) \propto P_{\ell}^{m}(\cos \theta)$.

Complessivamente, si ha:

$$Y_{\ell}^{m}(\theta,\varphi) = C_{\ell m} e^{im\varphi} P_{\ell}^{m}(\cos\theta), \ C_{\ell m} = \sqrt{\frac{(2\ell+1)}{4\pi} \frac{(\ell-m)!}{(\ell+m)!}}$$
(2.9.11)

In questo modo:

$$\int (Y_{\ell'}^{m'})^* Y_{\ell}^m d\Omega = \delta_{\ell\ell'} \delta_{mm'}$$

e formano base ortonormale per lo spazio di Hilbert L^2 .

2.10 Atomo di idrogeno

2.10.1 Particelle in campo centrale

Si studia problema generale di particelle in campo centrale $U(|\hat{x}_1 - \hat{x}_2|)$; volendo applicare, poi, il discorso all'atomo di idrogeno, si assume un moto limitato. Si riprende trattazione affrontata in §2.5.1, con $\psi(X,x) = \phi(X)\kappa(x)$ per assunzione, che deve soddisfare:

$$\begin{cases} -\frac{\hbar^2}{2M} \nabla_X^2 \phi(X) = E_{\text{CM}} \phi(X) \\ \left(-\frac{\hbar^2}{2\mu} \nabla_x^2 + U(x) \right) \kappa(x) = E \kappa(x) \end{cases}$$
 (2.10.1)

Dalla prima, si trova $\phi(\vec{X}) = Ce^{i\vec{k}\cdot\vec{X}}$, essendo $E_{\rm CM} = \frac{\hbar^2 k^2}{2M}$. Poi ci si mette nel CM, per cui $E_{\rm CM} = 0$, e si risolve la seconda usando le coordinate sferiche:

$$\hat{H}\psi(r,\theta,\varphi) = E\psi(r,\theta,\varphi) \Rightarrow \left[\frac{1}{r^2}\partial_r(r^2\partial_r) + \frac{1}{r^2}\hat{\ell}^2\right]\psi + \frac{2m}{\hbar^2}\Big(E - U(r)\Big)\psi = 0 \quad \textbf{(2.10.2)}$$

con $\hat{\ell}^2$ dato da eq. 2.9.8. Allora si assume $\psi(r,\theta,\varphi)=R(r)Y_{\ell m}(\theta,\varphi)$, per cui:

$$\frac{1}{r^2}\partial_r(r^2\partial_r)R + \frac{\ell(\ell+1)}{r^2}R + \frac{2m}{\hbar^2}\Big(E - U(r)\Big)R = 0$$

Usando $\chi(r)=rR(r)$, tale che $\chi(r)\to 0$ per $r\to 0$, e definendo $U_{\rm eff}(r)=U(r)+\frac{\hbar^2}{2m}\frac{\ell(\ell+1)}{r^2}$, si ha:

$$\frac{d^2}{dr^2}\chi(r) + \frac{2m}{\hbar^2} \Big(E - U_{\text{eff}}(r) \Big) \chi(r) = 0$$
 (2.10.3)

Vista l'equazione differenziale, la soluzione dipenderà dai parametri E,ℓ , quindi un autostato si esprime, in generale, come $|E,\ell,m\rangle$ e costituiscono un sistema ortonormale, che è anche non-degenere, conclusione derivante dal fatto che il problema per R(r) è unidimensionale e relativo a moto limitato, quindi la coppia di autovalori E,ℓ , relativi rispettivamente a $\hat{H},\hat{\ell}^2$, è non-degenere. Visto che le autofunzioni dipendono da m, lo si include per la descrizione degli stati.

Si assume $R(r) \propto r^a$, con a da determinare; per farlo, si sostituisce nell'equazione differenziale e si manda $r \to 0$, facendo rimanere l'equazione nel limite asintotico di r piccoli:

$$\frac{d}{dr}\left(r^2\frac{dR}{dr}\right) - \ell(\ell+1)R = 0 \Rightarrow a = \ell \tag{2.10.4}$$

quindi $R(r) \propto r^{\ell}$.

2.10.2 Funzione d'onda per l'atomo di idrogeno

È il caso particolare della trattazione precedente con $U(\hat{r})=\frac{e^2}{4\pi\varepsilon_0\hat{r}}$. A partire dalle grandezze $m_ec^2\simeq 0.5$ MeV e $\alpha=\frac{e^2}{4\pi\varepsilon_0\hbar c}$ costante di struttura fine, si definisco le grandezze caratteristiche del sistema:

$$\ell_B = \frac{\hbar}{m_e c \alpha} \approx 0.5 \cdot 10^{-10} \, \mathrm{m}$$
 (raggio di Bohr) (2.10.5)
$$E_B = \frac{1}{2} m_e c^2 \alpha^2$$
 (costante di Rydberg)

Nel caso di atomo di idrogeno, si approssima $\mu \simeq m_e \equiv m$, e l'equazione agli autovalori relativa è:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 - \frac{e^2}{4\pi\varepsilon_0 r} \right] \psi(\mathbf{x}) = E\psi(\mathbf{x})$$
 (2.10.6)

Conviene passare in coordinate sferiche e sfruttare invarianza sotto rotazioni, per cui $[\hat{H},\hat{\mathbf{L}}]=0$. Usando separazione delle variabili: $\psi_{E\ell m}(\mathbf{x})\equiv \langle \mathbf{x}|E\ell m\rangle=R_{E\ell}(r)Y_{\ell m}(\theta,\varphi)$. Si sostituiscono in eq. differenziale per R le grandezze $\overline{r}=r/\ell_B$ e $\overline{E}=E/E_B$. Per semplicità, si ometteranno le barre, ma si intendono grandezze riscalate. Definendo, inoltre, $n=1/\sqrt{-2E^1}$ e $\rho=2r/n$:

$$R'' + \frac{2}{\rho}R' + \left[\frac{n}{\rho} - \frac{1}{4} - \frac{\ell(\ell+1)}{\rho^2}\right]R = 0$$
 (2.10.7)

con $R=R(\rho)$. Si è visto che $R(\rho)\propto \rho^\ell$ per $\rho\to 0^+$, mentre per $\rho\to +\infty$ si ha $R''-\frac{1}{4}R=0\Rightarrow R(\rho)\propto e^{\pm\rho/2}$. Volendo descrivere moto limitato, si elimina soluzione con +. Complessivamente, si ha:

$$R(\rho) = \rho^{\ell} e^{-\rho/2} L(\rho) \tag{2.10.8}$$

 $^{^1}$ Qui n non è immaginario perché le energie relative al sistema limitato che si sta studiando sono assunte negative.

che, sostituita nell'equazione differenziale, restituisce forma di L, che deve essere una **ipergeometrica confluente**. Imponendo che queste funzioni rispettino la condizione energetica $n \in \mathbb{N}$ e $n \ge \ell + 1$, le soluzioni sono i **polinomi generalizzati di Laguerre**:

$$L_k^{(s)}(\rho) = \frac{d^s}{d\rho^s} L_k(\rho), \text{ con } L_k(\rho) = e^\rho \frac{d^k}{d\rho^k} \left(\rho^k e^{-\rho}\right)$$
 (2.10.9)

Mettendo tutto insieme e aggiungendo la costante di normalizzazione, si trova:

$$\psi_{n\ell m}(r,\theta,\varphi) = -\sqrt{\frac{4(n-\ell-1)!}{(n\ell_B)^3 n \left[(n+\ell)!\right]^3}} \rho^{\ell} e^{-\rho/2} L_{n+\ell}^{(2\ell+1)}(\rho) Y_{\ell m}(\theta,\varphi) \qquad (2.10.10)$$

dove si è sostituito E con n come pedice in quanto sono in corrispondenza per la relazione $E_n = -\frac{m_e \alpha^2 c^2}{2n^2}$.

2.10.3 Lo stato fondamentale, medie e varianze di posizione e momento

L'energia minima del sistema è $E_1=-m_e\alpha^2c^2/2$ e, visto che si deve rispettare $n\geq \ell+1$ e $|m|\leq \ell$, associata a:

$$\psi_{100}(r,\theta,\varphi) = R_{10}(r)Y_{00}(\theta,\varphi) = \frac{1}{\sqrt{\pi\ell_B^3}}e^{-r/\ell_B}$$
 (2.10.11)

Essendo il sistema nello stato fondamentale invariante per rotazioni, deve anche valere $\langle 0|\hat{\mathbf{X}}|0\rangle=0$; questo perché se esistesse grandezza vettoriale, sistema non più invariante per rotazioni \Rightarrow si distingue direzione e verso del vettore. Per lo stesso motivo: $\langle 0|\hat{\mathbf{p}}|0\rangle=0^{1}$.

Si può riscrivere ψ_{100} in termini di $\overline{r}=r/\ell_B$, con normalizzazione $(\sqrt{\pi})^{-1}\Rightarrow \psi_{100}=\frac{1}{\sqrt{\pi}}e^{-\overline{r}}$.

Si cerca probabilità di ottenere un certo impulso \mathbf{p} (relativo allo stato fondamentale): $\mathcal{P}(p) = |\widetilde{\psi}_{100}(p)|^2$. Si ottiene trasformando con Fourier ψ_{100} :

$$\widetilde{\psi}_{100} = \frac{1}{(2\pi)^{3/2}} \int d^3x \ e^{-i\mathbf{p}\cdot\mathbf{x}} \psi(\mathbf{x}) = \frac{2\sqrt{2}}{\pi} \frac{1}{(1+p^2)^2}$$

Osservazione 2.1. Sistema invariante per rotazione $\Rightarrow \widetilde{\psi}(p)$ dipende solo da $|\mathbf{p}|$.

Si calcola varianza della posizione²:

$$\langle 0|\hat{\mathbf{X}}^{2}|0\rangle = \int d^{3}x \ \langle 0|x\rangle \langle x|\hat{\mathbf{X}}^{2}|0\rangle = \int d^{3}x \ \psi_{100}^{*}(x)\hat{\mathbf{X}}^{2}\psi_{100}(x)$$

$$= \int r^{2}dr \sin\theta d\theta d\varphi \ |\mathbf{x}|^{2}|\psi_{100}(x)|^{2}$$

$$= \frac{1}{\pi\ell_{B}^{3}} \int_{0}^{+\infty} dr \ r^{4}e^{-2r/\ell_{B}} \int_{0}^{\pi} d\theta \ \sin\theta \int_{0}^{2\pi} d\varphi$$

$$= \frac{4}{\ell_{B}^{3}} \int_{0}^{+\infty} dr \ r^{4}e^{-2r/\ell_{B}} = \frac{4}{\ell_{B}^{3}} \cdot \frac{3\ell_{B}^{5}}{4} = 3\ell_{B}^{2}$$

$$(2.10.12)$$

 $^{^{1}}$ È ragionevole che sia 0 perché lo stato è legato, nel senso che l'elettrone è vincolato a un moto limitato ad una certa regione dello spazio. Se non fosse nullo, il sistema andrebbe all'infinito lungo quella particolare direzione.

²Invarianza per rotazioni $\Rightarrow \psi(\mathbf{x}) \equiv \psi(x)$, inoltre $|\mathbf{x}| \equiv x \equiv r$.

dove si è usato $\int_0^{+\infty} r^n e^{-\alpha r} \ dr = \frac{n!}{\alpha^{n+1}}$. Ora si fa il calcolo per $\langle \hat{\mathbf{p}}^2 \rangle$. Si ha $\hat{\mathbf{p}} = -i\hbar\nabla$ nelle coordinate, quindi:

$$\langle \hat{\mathbf{p}}^2 \rangle = -\hbar^2 \int_{\mathbb{R}^3} \psi_{100}^*(\mathbf{x}) \, \nabla^2 \psi_{100}(\mathbf{x}) \, d^3 x = -\hbar^2 \cdot 4\pi \int_0^\infty \psi_{100}(r) \nabla^2 \psi_{100}(r) r^2 \, dr$$

Per una funzione radiale $\nabla^2 \psi(r) = \psi''(r) + \frac{2}{r} \psi'(r)$, dove $\psi'(r) = -\frac{1}{l_B} \psi_{100}(r)$ e $\psi''(r) = \frac{1}{l_B^2} \psi_{100}(r)$, perciò $\nabla^2 \psi_{100}(r) = \frac{1}{l_B^2} \psi_{100}(r) - \frac{2}{l_B r} \psi_{100}(r)$. Allora:

$$\begin{split} \langle \hat{\mathbf{p}}^2 \rangle &= -\hbar^2 \cdot 4\pi \int_0^\infty \frac{1}{\pi l_B^3} e^{-2r/l_B} \left(\frac{1}{l_B^2} - \frac{2}{l_B r} \right) r^2 \, dr \\ &= -\frac{4\hbar^2}{l_B^3} \left[\frac{1}{l_B^2} \int_0^\infty r^2 e^{-2r/l_B} dr - \frac{2}{l_B} \int_0^\infty r e^{-2r/l_B} dr \right] \\ &= -\frac{4\hbar^2}{l_B^3} \left[\frac{1}{l_B^2} \cdot \frac{l_B^3}{4} - \frac{2}{l_B} \cdot \frac{l_B^2}{4} \right] = \frac{\hbar^2}{l_B^2} \end{split} \tag{2.10.13}$$

Riassumendo:

$$\langle 0|\hat{\mathbf{X}}|0\rangle = \langle 0|\hat{\mathbf{p}}|0\rangle = 0 \; ; \quad \langle 0|\hat{\mathbf{X}}^2|0\rangle = 3\ell_B^2 \; ; \quad \langle 0|\hat{\mathbf{p}}^2|0\rangle = \frac{\hbar^2}{\ell_B^2} \tag{2.10.14}$$

2.10.4 Principio di indeterminazione

Si è visto che, essendo $[\hat{X}_a, \hat{p}_b] = i\hbar \delta_{ab}$, si ricava:

$$\left\langle \left(\hat{X}_a - \langle \hat{X}_a \rangle \right)^2 \right\rangle \left\langle \left(\hat{p}_b - \langle \hat{p}_b \rangle \right)^2 \right\rangle \ge \delta_{ab} \frac{\hbar^2}{4} \tag{2.10.15}$$

Applicandolo allo stato fondamentale, per quanto detto sopra, $\langle \hat{X}_a \rangle = \langle \hat{p}_b \rangle = 0, \forall a, b$; inoltre, valendo invarianza per rotazioni, sommando su a, b, si ha:

$$\langle \hat{\mathbf{X}}^2 \rangle \langle \hat{\mathbf{p}}^2 \rangle \ge \frac{3\hbar^2}{4}$$
 (2.10.16)

D'altra parte $\langle 0|\hat{X}_a^2|0\rangle=\frac{1}{3}\,\langle 0|\hat{\mathbf{X}}^2|0\rangle$ e $\langle 0|\hat{p}_a^2|0\rangle=\frac{1}{3}\,\langle 0|\hat{\mathbf{p}}^2|0\rangle$ vista l'invarianza per rotazioni, quindi:

$$\frac{\hbar^2}{4} \le \langle 0|\hat{X}_a^2|0\rangle \langle 0|\hat{p}_a^2|0\rangle = \frac{1}{9} \langle 0|\hat{\mathbf{X}}^2|0\rangle \langle 0|\hat{\mathbf{p}}^2|0\rangle \Rightarrow \langle \hat{\mathbf{X}}^2\rangle \langle \hat{\mathbf{p}}^2\rangle \ge \frac{9}{4}\hbar^2 \tag{2.10.17}$$

per cui si ottiene un limite inferiore più preciso. Tuttavia si possono usare i risultati in eq. 2.10.14, per concludere che $\langle \hat{\mathbf{X}}^2 \rangle \langle \hat{\mathbf{p}}^2 \rangle = 3\hbar^2$, conforme con le stime di sopra.

2.10.5 Oscillatore armonico 3D

Si studia sistema con Hamiltoniano $\hat{H}=\sum_{i=1}^3\frac{\hat{p}_i^2}{2m}+\frac{1}{2}m\omega^2\hat{x}_i^2$. Questo si può scomporre come $\hat{H}=\hat{H}_1+\hat{H}_2+\hat{H}_3$, ciascuno relativo a una coordinata spaziale.

Gli Hamiltoniani si diagonalizzano separatamente, con $\hat{H}_1 | n_1 \rangle = E_{n_1} | n_1 \rangle$, con $E_{n_1} = \hbar \omega (n_1 + 1/2)$. Per operatore di creazione: $|n_1 \rangle = \frac{1}{\sqrt{n_1!}} (\hat{a}_1^+)^n |0\rangle$, con $|0\rangle = \frac{1}{\pi^{1/4} \ell_{\omega}^{1/2}} e^{-x^2/(2\ell_{\omega}^2)}$.

Chiaramente $[\hat{H}_i, \hat{H}_j] = 0$, quindi uno stato di \hat{H} , individuabile tramite $|n_1 n_2 n_3\rangle$, si può rappresentare con $|n_1\rangle |n_2\rangle |n_3\rangle$; ne segue che $E_{n_1 n_2 n_3} = \hbar\omega (n_1 + n_2 + n_3 + 3/2) \equiv \hbar\omega (n+3/2)$, visto che $\hat{H} = \hat{H}_1 + \hat{H}_2 + \hat{H}_3$.

Potendo scomporre $|n_1n_2n_3\rangle$, questo si scrive come:

$$|n_1 n_2 n_3\rangle = C(\hat{a}_1^+)^n (\hat{a}_2^+)^n (\hat{a}_3^+)^n |000\rangle$$

dove C è un fattore di normalizzazione e gli \hat{a}_i^+ sono operatori di creazione relativi alla variabile i-esima.

In 3D, la funzione d'onda è:

$$\varphi_0 = \left(\frac{1}{\pi^{1/4} \ell_\omega^{1/2}}\right)^3 e^{-r^2/(2\ell_\omega^2)} \tag{2.10.18}$$

Il valore medio della distanza è dato, usando $\hat{r}^2=\hat{x}_1^2+\hat{x}_2^2+\hat{x}_3^2$, da:

$$\langle 0|^{(1)} \langle 0|^{(2)} \langle 0|^{(3)} (\hat{x}_1^2 + \hat{x}_2^2 + \hat{x}_3^2) |0\rangle^{(1)} |0\rangle^{(2)} |0\rangle^{(3)} = \langle 0|\hat{x}_1^2|0\rangle \langle 0|\hat{x}_2^2|0\rangle \langle 0|\hat{x}_3^2|0\rangle = \frac{3}{2}\ell_\omega^2$$

2.11 Lo spin

Si ricorda che per sistemi descritti da più funzioni d'onda, una rotazione \hat{R} agisce come:

$$\hat{R} \begin{pmatrix} \psi_1 \\ \vdots \\ \psi_n \end{pmatrix} = \hat{M} \begin{pmatrix} \psi_1(R^{-1}\mathbf{x}) \\ \vdots \\ \psi_n(R^{-1}\mathbf{x}) \end{pmatrix}$$

con $\hat{R}(\hat{n},\theta) = e^{-\frac{i}{\hbar}\theta\hat{n}\cdot\hat{\mathbf{L}}}\hat{M}(\hat{n},\theta)$, dove \hat{M} agisce sulle componenti (rotazione passiva), mentre l'esponenziale agisce sulle coordinate (rotazione attiva).

Visto che \hat{R} deve essere unitario e che l'esponenziale già lo è, anche \hat{M} deve esserlo; allora $\hat{M}(\hat{n},\theta)=e^{-\frac{i}{\hbar}\theta\hat{n}\cdot\hat{\mathbf{S}}}$, con $\hat{\mathbf{S}}$ Hermitiano.

 $[\hat{\mathbf{L}},\hat{\mathbf{S}}]=0$ visto che agiscono indipendentemente, quindi $\hat{R}(\hat{n},\theta)=e^{-\frac{i}{\hbar}\theta\hat{n}\cdot(\hat{\mathbf{L}}+\hat{\mathbf{S}})}\equiv e^{-\frac{i}{\hbar}\theta\hat{n}\cdot\hat{\mathbf{J}}}$

Valendo $[\hat{J}_i, \hat{J}_j] = i\hbar \varepsilon_{ijk} \hat{J}_k$ e $[\hat{L}_i, \hat{L}_j] = i\hbar \varepsilon_{ijk} \hat{L}_k$, deve risultare $[\hat{S}_i, \hat{S}_j] = i\hbar \varepsilon_{ijk} \hat{S}_k$. Si ha anche:

2.11.1 Gli angoli di Eulero e le matrici di Wigner

Permettono di esprimere la rotazione più generica. Si indicherà rotazione con $\hat{R}(\alpha, \beta, \gamma)$. Usando base completa $|jm\rangle$, si verifica che $\langle j'm'|\hat{R}|jm\rangle \equiv \langle \hat{R}\rangle = M\delta_{j'j}$, con M matrice generica; per farlo, si usa $[\hat{J}^2,\hat{R}]=0$:

$$\begin{cases} \langle j'm'|\hat{J}^2\hat{R}|jm\rangle = j'(j'+1)\langle\hat{R}\rangle \\ \langle j'm'|\hat{J}^2\hat{R}|jm\rangle = j(j+1)\langle\hat{R}\rangle \end{cases} \iff j=j'$$

Si indica $\langle \hat{R} \rangle \equiv D^j_{m,m'}(\alpha,\beta,\gamma)$, con α,β,γ una delle possibili parametrizzazioni. Usando base $|jm\rangle$:

$$\hat{R}\left|jm\right\rangle = \sum_{j'm'}\left|j'm'\right\rangle\left\langle j'm'|\hat{R}|jm\right\rangle = \sum_{m'}\left|jm'\right\rangle D_{m,m'}^{j}(\alpha,\beta,\gamma)$$

Significa che per ogni rotazione, j è fissato. Si calcolano elementi di $D^j_{m,m'}$; si può dimostrare che¹:

$$\hat{R}(\alpha, \beta, \gamma) = e^{-\frac{i}{\hbar}\gamma \hat{z}' \cdot \mathbf{J}} e^{-\frac{i}{\hbar}\beta \hat{u} \cdot \mathbf{J}} e^{-\frac{i}{\hbar}\alpha \hat{z} \cdot \mathbf{J}} = e^{-\frac{i}{\hbar}\alpha J_z} e^{-\frac{i}{\hbar}\beta J_y} e^{-\frac{i}{\hbar}\gamma J_z}$$

Ne segue che:

$$\begin{split} D^{j}_{m,m'}(\alpha,\beta,\gamma) &= \langle jm'|e^{-\frac{i}{\hbar}\alpha J_{z}}e^{-\frac{i}{\hbar}\beta J_{y}}e^{-\frac{i}{\hbar}\gamma J_{z}}|jm\rangle = e^{i(\alpha m'-\gamma m)}\,\langle jm'|e^{-\frac{i}{\hbar}\beta J_{y}}|jm\rangle \\ &\equiv e^{i(\alpha m'-\gamma m)}d^{j}_{m,m'}(\beta) \end{split}$$

Le matrici D, d sono note come **matrici di Winger**.

2.11.2 Coefficienti di Clebsch-Gordan

Si considerano due sistemi a due livelli, 1 e 2, con momenti angolari fissati J_1, J_2 rispettivamente. Hanno basi $|j_1m_1\rangle$ e $|j_2m_2\rangle$ singolarmente, mentre la base della compoiszione² si indica con $|j_1j_2m_1m_2\rangle = |j_1m_1\rangle \otimes |j_2m_2\rangle$.

Si cerca un cambio di base da $|j_1, j_2, m_1, m_2\rangle$ a $|j_1, j_2, J, M\rangle$, con J riferito a $\hat{J} = \hat{J}_1 + \hat{J}_2$ e M a \hat{J}_z , per sistema complessivo invariante rispetto a rotazioni globali (date da \hat{J}).

Si impone $M \stackrel{!}{=} m_1 + m_2$ perché $\hat{J}_z |j_1 j_2 m_1 m_2\rangle = M |j_1 j_2 m_1 m_2\rangle$. Definendo N(J) numero di stati associati a J e n(M) numero di stati associati a M, si ha:

$$n(M) = \sum_{i \ge |M|} N(i)$$
 (2.11.2)

Per esempio, se $j_1=j_2=1/2$, vale $n(1)=1, n(0)=2, n(-1)=1 \Rightarrow N(1)=1, N(0)=1$; se $j_1=j_2=1$, vale n(2)=1, n(1)=2, n(0)=3, quindi N(2)=1, N(0)=1, N(1)=1. Vale N(j)=1 se $|j_1-j_2|\leq j\leq j_1+j_2$.

La relazione tra le due basi è data dai coefficienti di Clebsch-Gordan:

$$|j_{1}j_{2}JM\rangle = \sum_{m_{1},m_{2}} |j_{1}j_{2}m_{1}m_{2}\rangle \langle j_{1}j_{2}m_{1}m_{2}|j_{1}j_{2}JM\rangle$$

$$\equiv \sum_{m_{1},m_{2}} C_{j_{1}j_{2}m_{1}m_{2}}^{JM} |j_{1}j_{2}m_{1}m_{2}\rangle$$
(2.11.3)

Questi coefficienti possono essere scelti reali tramite fasi per gli stati. La relazione si può invertire per scrivere $|j_1j_2m_1m_2\rangle$ tramite il complesso coniugato di $C^{JM}_{j_1j_2m_1m_2}$. Per il seguito, si assumeranno reali.

Questi soddisfano³:

$$\sum_{m_1,m_2} C_{j_1 j_2 m_1 m_2}^{JM} C_{j_1 j_2 m_1 m_2}^{J'M'} = \delta_{JJ'} \delta_{MM'}$$

$$\sum_{J,M} C_{j_1 j_2 m_1 m_2}^{JM} C_{j_1 j_2 m'_1 m'_2}^{JM} = \delta_{m_1 m'_1} \delta_{m_2 m'_2}$$
(2.11.4)

¹La seconda disuguaglianza non è dimostrata, è da prendere per buona.

 $^{^2}$ La base della composizione di due sistemi è sempre il prodotto tensore delle basi, però quando vi è interazione, vi può essere la formazione di stati entangled che non sono esprimibili tramite stati di \mathcal{H} .

 $^{^3}$ Si ottengono sostituendo i coefficienti di una delle due equazioni (quelle per $|j_1j_2m_1m_2\rangle$ e $|j_1j_2JM\rangle$ per il cambio di base) e imponendo che valga l'uguaglianza.

2.11.3 Composizione di due sistemi a due livelli

Si considerano due sistemi, 1, 2, a due livelli (quindi entrambi hanno spin 1/2); in questo caso, ciascun operatore di spin sarà associato ad una matrice di Puali: $\hat{S}_a = \frac{\hbar}{2} \sigma_a$.

Per i due sistemi, \hat{S}^2 e \hat{S}_z forniscono base completa $|S=1/2,S_z=\pm 1/2\rangle$. Per descrivere uno stato di un solo sistema, è sufficiente $|S_z\rangle$, infatti si può scegliere $|S_z=-1/2\rangle=\begin{pmatrix}0\\1\end{pmatrix}$ e $|S_z=+1/2\rangle=\begin{pmatrix}1\\0\end{pmatrix}$. Per il sistema composto, la base è data dal prodotto tensore:

$$\mathcal{B} = \left\{ |1\rangle = \left| \frac{1}{2} \right\rangle^{(1)} \left| \frac{1}{2} \right\rangle^{(2)}, \ |2\rangle = \left| \frac{1}{2} \right\rangle^{(1)} \left| -\frac{1}{2} \right\rangle^{(2)}, \ |3\rangle = \left| -\frac{1}{2} \right\rangle^{(1)} \left| \frac{1}{2} \right\rangle^{(2)}, \ |4\rangle = \left| -\frac{1}{2} \right\rangle^{(1)} \left| -\frac{1}{2} \right\rangle^{(2)} \right\}$$
(2.11.5)

Ora si assume che i due sistemi interagiscono con $\hat{H} = \beta \hat{\mathbf{S}}_1 \cdot \hat{\mathbf{S}}_2$; si definisce $\hat{\mathbf{S}} = \hat{\mathbf{S}}_1 + \hat{\mathbf{S}}_2$ e soddisfa $[\hat{H}, \hat{\mathbf{S}}] = 0$ perché $\mathbf{S}_1 \cdot \mathbf{S}_2$ è uno scalare, quindi invariante sotto rotazioni.

Inoltre, visto che \hat{H} dipende dall'interazione dei due spin: $[\hat{H}, \hat{S}_j] \neq 0$, mentre $[\hat{H}, \hat{P}_j^2] = 0$. Un possibile autostato di \hat{H} potrebbe essere, allora, $|S_1, S_2, S, S_z\rangle^1$ perché $\hat{S}_1^2, \hat{S}_2^2, \hat{S}^2, \hat{S}_z$ commutano con \hat{H} .

Si nota che $\hat{H}=\frac{1}{2}\beta\left[(S_1+S_2)^2-S_1^2-S_2^2\right]$, cioè dipende solo da $\hat{S}^2,\hat{S}_1^2,\hat{S}_2^2$, quindi i possibili autovalori sono $\frac{\hbar^2}{2}\beta\left[S(S+1)-S_1(S_1+1)-S_2(S_2+1)\right]$.

Si cercano i coefficienti di Clebsch-Gordan per

$$|S_1S_{1,z}SS_Z\rangle = \sum_{S_1,z,S_2,z} |S_1S_2S_{1,z}S_{2,z}\rangle \, C_{S_1S_2S_{1,z}S_{2,z}}^{SS_z}$$

Si definisce $\hat{J}_- = \hat{J}_x - i\hat{J}_y$ con $\hat{J}_- |jm\rangle = \hbar[(j-m+1)(j+m)]^{1/2} |j(m-1)\rangle$ e, conseguentemente, si definiscono $\hat{J}_{1-},\hat{J}_{2-}$ tali che $\hat{J}_- = \hat{J}_{1-} + \hat{J}_{2-}$; si ha:

$$|S = 1, S_{z} = 1\rangle = |1/2\rangle^{(1)} |1/2\rangle^{(2)} \Rightarrow \hat{J}_{-} |S = 1, S_{z} = 1\rangle = \hbar\sqrt{2} |S = 1, S_{z} = 0\rangle$$

$$\Rightarrow (\hat{J}_{1-} + \hat{J}_{2-}) |1/2\rangle^{(1)} |1/2\rangle^{(2)} = \hat{J}_{1-} |1/2\rangle^{(1)} |1/2\rangle^{(2)} + |1/2\rangle^{(1)} \hat{J}_{2-} |1/2\rangle^{(2)}$$

$$= \hbar \left(|-1/2\rangle^{(1)} |1/2\rangle^{(2)} + |1/2\rangle^{(1)} |-1/2\rangle^{(2)} \right)$$

$$\Rightarrow |S = 1, S_{z} = 0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|-1/2\rangle^{(1)} |1/2\rangle^{(2)} + |1/2\rangle^{(1)} |-1/2\rangle^{(2)} \right)$$

$$\Rightarrow |S = 1, S_{z} = -1\rangle = |-1/2\rangle^{(1)} |-1/2\rangle^{(2)}$$

$$|S = 0, S_{z} = 0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|1/2\rangle^{(1)} |-1/2\rangle^{(2)} - |-1/2\rangle^{(1)} |1/2\rangle^{(2)} \right)$$
(2.11.6)

L'ultimo stato si ottiene per ortogonalità con gli altri e usando $S_z=0\Rightarrow$ combinazione di up e down come $|S=1,S_z=0\rangle$. In questo modo:

$$C_{1/2}^{11}=1\; ; \;\; C_{\frac{1}{2}\frac{1}{2}\frac{1}{2}-\frac{1}{2}}^{10}=\frac{1}{\sqrt{2}}\; ; \;\; C_{\frac{1}{2}\frac{1}{2}-\frac{1}{2}\frac{1}{2}}^{00}=-\frac{1}{\sqrt{2}}$$
 (2.11.7)

 $^{^{\}text{1}}$ In questa notazione, S_1, S_2 sono gli autostati di \hat{S}_1^2 e \hat{S}_2^2 rispettivamente.

3 ESERCITAZIONI

3.1 Sistemi a due livelli

3.1.1 Descrizione generale

Sono sistemi i cui stati appartengono ad \mathcal{H} , con $\dim \mathcal{H} = 2$. Possibile base¹ è $\{|0\rangle, |1\rangle\} \equiv \{|\downarrow\rangle, |\uparrow\rangle\}$, dove $|0\rangle = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \equiv |\downarrow\rangle$ e $|1\rangle = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \equiv |\uparrow\rangle$.

Dato $|\psi\rangle \in \mathcal{H}$, allora $|\psi\rangle = \alpha |0\rangle + \beta |1\rangle$, $\alpha, \beta \in \mathbb{C}$ e tali che $|\alpha|^2 + |\beta|^2 = 1$ per normalizzazione $\langle \psi | \psi \rangle \stackrel{!}{=} 1$.

3.1.2 Matrici di Pauli

Dovendo essere autoaggiunto, l'Hamiltoniano per sistemi simili è della forma

$$\hat{H} = \begin{pmatrix} a & b \\ b^* & c \end{pmatrix}, \ a, c \in \mathbb{R}, \ b \in \mathbb{C}$$
 (3.1.1)

Una base per i possibili Hamiltoniani è $\mathcal{B} = \{ \mathrm{Id}, \sigma_x, \sigma_y, \sigma_z \}$, dove σ_i sono **matrici di Pauli**:

$$\sigma_x = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}, \quad \sigma_y = \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix}, \quad \sigma_z = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix}$$
 (3.1.2)

Autovalori e autovettori di, rispettivamente, $\sigma_z, \sigma_x, \sigma_y$ sono:

- $v_{z,-} \equiv |0\rangle$ relativo a $\lambda = -1$ e $v_{z,+} \equiv |1\rangle$ relativo a $\lambda = 1$;
- $v_{x,-}=rac{1}{\sqrt{2}}inom{1}{-1}$ relativo a $\lambda=-1$ e $v_{x,+}=rac{1}{\sqrt{2}}inom{1}{1}$ relativo a $\lambda=1$;
- $v_{y,-}=rac{1}{\sqrt{2}}inom{i}{1}$ relativo a $\lambda=-1$ e $v_{y,+}=rac{1}{\sqrt{2}}inom{1}{i}$ relativo a $\lambda=1.$

Le matrici di Pauli soddisfano le seguenti proprietà:

$$\sigma_{\alpha}\sigma_{\beta} = \delta_{\alpha\beta} + i\varepsilon_{\alpha\beta\gamma}\sigma_{\gamma} \Rightarrow \begin{cases} [\sigma_{\alpha}, \sigma_{\beta}] \stackrel{\text{def}}{=} \sigma_{\alpha}\sigma_{\beta} - \sigma_{\beta}\sigma_{\alpha} = 2i\varepsilon_{\alpha\beta\gamma}\sigma_{\gamma} \\ \{\sigma_{\alpha}, \sigma_{\beta}\} \stackrel{\text{def}}{=} \sigma_{\alpha}\sigma_{\beta} + \sigma_{\beta}\sigma_{\alpha} = 2\delta_{\alpha\beta} \text{ Id} \end{cases}$$

$$\operatorname{tr} \sigma_{\alpha} = 0$$

$$(3.1.3)$$

3.1.3 Studio di un sistema a due livelli

Si considera $\hat{H} = a\sigma_z + b\sigma_x$, con $a, b \in \mathbb{R}$. Lo spettro è dato da:

$$0 \stackrel{!}{=} \det(\hat{H} - \lambda \operatorname{Id}) = \begin{pmatrix} a - \lambda & b \\ b & -a - \lambda \end{pmatrix} = \lambda^2 - a^2 - b^2$$

 $^{^{1}\}text{Qui}$ si sottintende una base sul campo complesso $\mathbb{C}.$

da cui $\lambda_{\pm} = \pm \sqrt{a^2 + b^2}$. Gli autostati normalizzati sono:

$$|v_{\pm}\rangle = \frac{1}{\left[2(1+r^2 \mp r\sqrt{1+r^2})\right]^{1/2}} \binom{1}{-r \pm \sqrt{1+r^2}} \equiv A_{\pm} \binom{1}{R_{\pm}}, \ r = \frac{a}{b}$$

Esercizio 3.1.

Si assume che il sistema si trovi in $|v_{+}\rangle = A_{+}(|\uparrow\rangle + R_{+}|\downarrow\rangle)$; calcolare probabilità che stia in $|\uparrow\rangle$.

Svolgimento. La probabilità è data da $|\langle \uparrow | v_+ \rangle|^2 = A^2 \equiv P_{\uparrow}$.

ESERCIZIO 3.2.

Il sistema è ancora in $|v_+\rangle$; indicando con $|\to\rangle = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix}$ e $|\leftarrow\rangle = \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \end{pmatrix}$ gli autostati di σ_x , calcolare la probabilità di trovare il sistema in $|\leftarrow\rangle$.

Svolgimento. Si riscrive $|v_{+}\rangle$ in termini di $|\leftarrow\rangle$, $|\rightarrow\rangle$:

$$|v_{+}\rangle = A_{+} \left(\frac{1 + R_{+}}{\sqrt{2}} | \rightarrow \rangle + \frac{1 - R_{+}}{\sqrt{2}} | \leftarrow \rangle \right)$$

quindi
$$P_{\leftarrow} = \left(A_{+} \frac{1 - R_{+}}{\sqrt{2}}\right)^{2}$$
.

Esercizio 3.3.

Calcolare valore di aspettazione di σ_z in $|v_+\rangle$.

Svolgimento. Essendo $|v_{+}\rangle = A_{+}(|\uparrow\rangle + R_{+}|\downarrow\rangle) \Rightarrow \sigma_{z} |v_{+}\rangle = A_{+}(|\uparrow\rangle - R_{+}|\downarrow\rangle)$. Inoltre $\langle v_{+}| = A_{+}^{*}(\langle\uparrow| + R_{+}^{*}\langle\downarrow|) = A(\langle\uparrow| + R_{+}\langle\downarrow|)$ visto che $A_{+}, R_{+} \in \mathbb{R}$. Allora:

$$\langle v_+|\sigma_z|v_+\rangle = A^2 - A^2R_+^2 = A^2(1-R_+^2)$$

3.2 Sistema composto da due sottosistemi a due livelli

I due sottosistemi si indicano con 1 e 2, quindi $|\psi_1\rangle$ sarà stato del primo e $|\psi_2\rangle$ sarà stato del secondo.

Si considera sistema con Hamiltoniano $\hat{H} = J\sigma_1 \cdot \sigma_2$, con $J \in \mathbb{R}$ e $\sigma_i = (\sigma_{i,x}, \sigma_{i,y}, \sigma_{i,z})$, mentre il prodotto, invece, è definito da:

$$\sigma_1 \cdot \sigma_2 \stackrel{\text{def}}{=} \sum_{i = \{x, y, z\}} \sigma_{1, i} \otimes \sigma_{2, i} \tag{3.2.1}$$

Definizione 3.1 — Prodotto tensore tra matrici.

Il prodotto tensore tra due matrici, rispettivamente di dimensioni $m \times n$ e $p \times q$, restituisce una matrice di dimensioni $pm \times qn$ definita come:

$$A \otimes B \stackrel{\text{def}}{=} \begin{pmatrix} a_{11}B & \cdots & a_{1n}B \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1}B & \cdots & a_{mn}B \end{pmatrix}$$
(3.2.2)

dove ogni prodotto $a_{ij}B$ è blocco dato dal prodotto della matrice B per lo scalare a_{ij} .

Si assume che i due sottosistemi non interagiscono fra loro, quindi ogni operatore agisce sul proprio stato e la base di $\mathcal{H}=\mathcal{H}_1\otimes\mathcal{H}_2$ è semplicemente $\mathcal{B}=\mathcal{B}_1\otimes\mathcal{B}_2$, ossia:

$$\mathcal{B} = \{ |\uparrow\uparrow\rangle, |\uparrow\downarrow\rangle, |\downarrow\uparrow\rangle, |\downarrow\downarrow\rangle \} \tag{3.2.3}$$

Si vuole rappresentare \mathcal{H} in forma matriciale. Usando:

$$\begin{array}{l} \sigma_{x} \mid \uparrow \rangle = \mid \downarrow \rangle \;\;, \;\; \sigma_{x} \mid \downarrow \rangle = \mid \uparrow \rangle \\ \sigma_{y} \mid \uparrow \rangle = i \mid \downarrow \rangle \;\;, \;\; \sigma_{y} \mid \downarrow \rangle = -i \mid \uparrow \rangle \\ \sigma_{z} \mid \uparrow \rangle = \mid \uparrow \rangle \;\;, \;\; \sigma_{z} \mid \downarrow \rangle = - \mid \downarrow \rangle \\ \end{array} \\ \Longrightarrow \begin{array}{l} \hat{H} \mid \uparrow \uparrow \rangle = J \mid \uparrow \uparrow \rangle \;\;, \;\; \hat{H} \mid \downarrow \uparrow \rangle = J \mid 2 \mid \uparrow \uparrow \rangle \\ \hat{H} \mid \uparrow \downarrow \rangle = J \mid 2 \mid \downarrow \downarrow \rangle \\ \hat{H} \mid \uparrow \downarrow \rangle = J \mid 2 \mid \downarrow \downarrow \rangle \end{array}$$

si ha:

$$H = J \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 2 & 0 \\ 0 & 2 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$
 (3.2.4)

3.2.1 Spettro dell'Hamiltoniano

Continua nella lezione 3

3.3 Buche di potenziale

3.3.1 Buca di potenziale V_0

Si considera

$$V(x) = \begin{cases} 0 &, |x| > \frac{a}{2} \\ -V_0 &, |x| \le \frac{a}{2} \end{cases}, \ a \in \mathbb{R}^{>0}$$

L'Hamiltoniano è $\hat{H} = \hat{p}^2/2m + V(\hat{x})$ e si risolve $\hat{H}\psi(x) = E\psi(x)$, ossia

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\partial_x^2\psi(x) + V(x)\psi(x) = E\psi(x)$$
(3.3.1)

Svolgimento. Si assume E>0. Fuori dalla buca (|x|>a/2) vale V(x)=0, quindi:

$$\psi_{\text{out}}(x) = A \exp\left(i\frac{\sqrt{2mE}}{\hbar}x\right) + B \exp\left(-i\frac{\sqrt{2mE}}{\hbar}x\right)$$
 (3.3.2)

Se |x| = a/2, invece, si ha:

$$\psi_{\text{bound}}(x) = A' \exp\left(i\frac{\sqrt{2m(E+V_0)}}{\hbar}x\right) + B' \exp\left(-i\frac{\sqrt{2m(E+V_0)}}{\hbar}x\right)$$
(3.3.3)

Si rigetta, allora, la possibilità E>0 perché si è interessati al caso di **stati legati**. D'ora in avanti, si considererà E<0. Si nota, inoltre, che $E\geq -V_0$ perché:

$$\begin{split} &\frac{\hat{p}^2}{2m} \left| \psi \right\rangle + V(\hat{x}) \left| \psi \right\rangle = E \left| \psi \right\rangle \implies \left\langle \psi \left| \frac{\hat{p}^2}{2m} \right| \psi \right\rangle + \left\langle \psi |V(\hat{x})| \psi \right\rangle = E \\ &\Rightarrow \left\langle \psi \left| \frac{\hat{p}^2}{2m} \right| \psi \right\rangle + \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ \psi^*(x) V(x) \psi(x) \geq \left\langle \psi \left| \frac{\hat{p}^2}{2m} \right| \psi \right\rangle + \min_x V(x) \int_{-\infty}^{+\infty} dx \ |\psi(x)|^2 \right. \end{split}$$

Per condizione di normalizzazione, si trova che:

$$E \ge \left\langle \frac{\hat{p}^2}{2m} \right\rangle + \min_{x} V(x) \Rightarrow E \ge \min_{x} V(x) \equiv -V_0 \tag{3.3.4}$$

Si è interessati al caso di una particella all'interno della buca di potenziale, la cui posizione decresce esponenzialmente al di fuori, pertanto il range di interesse è $-V_0 \le E < 0$.

• Soluzione fuori dalla buca.

Qui V(x)=0, quindi la funzione d'onda è della forma $\psi(x)=Ae^{\lambda x}+Be^{-\lambda x}$, con $\lambda=\frac{1}{\hbar}\sqrt{2m(-E)}$. Si indicherà la soluzione per |x|< a/2 con 1 e con 3 quella per |x|>a/2.

• Soluzione nella buca.

Qui
$$V(x)=-V_0$$
, quindi per $\eta=\frac{\sqrt{2m(E+V_0)}}{\hbar}$, si ha $\psi(x)=A_2e^{i\eta x}+B_2e^{-i\eta x}$. Visto che $E>-V_0\Rightarrow \eta>0$.

Si devono raccordare le soluzioni. Intanto si eliminano i termini non fisicamente pertinenti, come $B_1e^{-\lambda x}$ e $A_3e^{\lambda x}$ perché fanno divergere le soluzioni. Le condizioni di raccordo sono:

$$\psi_1\left(-\frac{a}{2}\right) = \psi_2\left(-\frac{a}{2}\right) \; ; \; \psi_1'\left(-\frac{a}{2}\right) = \psi_2'\left(-\frac{a}{2}\right)$$

$$\psi_2\left(\frac{a}{2}\right) = \psi_3\left(\frac{a}{2}\right) \; ; \; \psi_2'\left(\frac{a}{2}\right) = \psi_3'\left(\frac{a}{2}\right)$$

Da quelle nella prima riga, si ha $A_1e^{-\lambda\frac{a}{2}}=A_2e^{i\eta\frac{a}{2}}+B_2e^{-i\eta\frac{a}{2}}$ e $\lambda A_1e^{\lambda\frac{a}{2}}=i\eta A_2e^{i\eta}-i\eta B_2e^{-i\eta\frac{a}{2}}$. Risolvendo per A_2,B_2 :

$$A_2 = \frac{i\eta + \lambda}{2i\eta} A_1 e^{-(\lambda - i\eta)\frac{a}{2}} \; ; \; B_2 = \frac{i\eta - \lambda}{2i\eta} A_1 e^{-(\lambda + i\eta)\frac{a}{2}}$$

In modo analogo, dalle altre si ottengono due espressioni per B_3 :

$$B_{3} = \begin{cases} \left(e^{i\eta a} \frac{\lambda + i\eta}{2i\eta} - e^{-i\eta a} \frac{\lambda - i\eta}{2i\eta}\right) A_{1} \\ \left(-e^{i\eta a} \frac{\lambda + i\eta}{2\lambda} - e^{-i\eta a} \frac{\lambda - i\eta}{2\lambda}\right) A_{1} \end{cases} \Rightarrow e^{i\eta a} \frac{\lambda^{2} + 2i\lambda\eta - \eta^{2}}{2i\lambda\eta} = e^{-i\eta a} \frac{\lambda^{2} - 2i\lambda\eta - \eta^{2}}{2i\lambda\eta}$$

da cui

$$e^{2i\eta a} \frac{(\lambda + i\eta)^2}{(\lambda - ieta)^2} = 1 \implies \frac{\lambda - i\eta}{\lambda + i\eta} = \pm e^{i\eta a}$$
(3.3.5)

Si distinguono i casi negativo (caso a) e positivo (caso b).

• Caso a.

La condizione si riscrive come:

$$\begin{split} &\frac{\lambda/\eta - i}{\lambda/\eta + i} = -e^{i\eta a} \implies \frac{\lambda}{\eta} (1 + e^{i\eta}) = i(1 - e^{i\eta a}) \\ &\Rightarrow \frac{\lambda}{\eta} = \tan\left(\frac{\eta a}{2}\right) \end{split}$$

¹Si nota che -E > 0, quindi $\lambda \in \mathbb{R}$.

In questo caso, i coefficienti verificano

$$\frac{A_1}{B_3} = -e^{i\eta a} \frac{\lambda + i\eta}{\lambda - i\eta} = 1 \; ; \; \; \frac{A_2}{B_2} = e^{i\eta a} \frac{\lambda + i\eta}{2i\eta} = 1$$

cioè le autofunzioni sono simmetriche rispetto allo zero, quindi sono pari: $\psi_a(x)=\psi_a(-x)$. In definitiva:

$$\psi_a(x) = \begin{cases} A_1 e^{\lambda x} &, x < -a/2 \\ B_2(e^{i\eta x} + e^{-i\eta x}) = 2B_2 \cos(\eta x) &, |x| < a/2 \\ A_1 e^{-\lambda x} &, x > a/2 \end{cases}$$
(3.3.6)

• Caso b.

Analogamente, al caso precedente, si ottiene:

$$\frac{\lambda}{\eta} = -\frac{1}{\tan\left(\frac{\eta a}{2}\right)}$$

Questa volta si ha $\frac{A_1}{B_3}=-1$ e $\frac{A_2}{B_2}=-1$, quindi $\psi_b(x)=-\psi_b(-x)$. In definitiva:

$$\psi_b(x) = \begin{cases} A_1 e^{\lambda x} &, x < -a/2 \\ B_2(e^{i\eta x} - e^{-i\eta x}) = 2iB_2 \sin(\eta x) &, |x| < a/2 \\ -A_1 e^{-\lambda x} &, x > a/2 \end{cases}$$
(3.3.7)