Ejercicio 3.2

Se supone que n_g = 0.5 y e_J = 1. El Hamiltoniano truncado, con N = 1, y los vectores propios se calculan con el siguiente programa.

```
import numpy as np
from numpy import linalg
N = 1
ng = 0.5
eJ = 1
def resetH(N):
   return np.zeros((2*N+1, 2*N+1))
def setH(N, ng, eJ):
   MH = resetH(N)
   for i in range (2*N+1):
       MH[i,i] = 4*((i-N-ng)**2)
   for i in range (1,2*N+1):
       MH[i-1,i] = -0.5*eJ
   for i in range(2*N):
       MH[i+1,i] = -0.5*eJ
   return MH
def eigen vectors (N, ng, eJ):
   M = \overline{setH}(N, ng, eJ)
   vector list = linalg.eig(M)[1]
   for i in range (2*N+1):
       V = [vector list[0,i]]
       for j in range(2*N):
    V = V+[vector_list[j+1,i]]
       P = M@V
       Q = P/V
       print("eigen vector(",i,")=", V)
       print("eigen_value(",i,")=",Q[0])
       print("========"")
eigen vectors (N, ng, eJ)
H = seth(N, ng, eJ)
Este es el resultado.
eigen vector( 0 )= [0.9980451115916611, -0.06237687508564537, 0.0038833854481092407]
eigen_value( 0 )= 9.031249526880687
eigen vector(1) = [0.0462000657001439, 0.6945120889200995, -0.7179961784530209]
eigen value( 1 )= 1.4836460901619852
_____
eigen vector(2)= [0.04208929979568658, 0.7167719887093732, 0.6960362110151449]
eigen_value( 2 )= 0.4851043829573307
```

Por tanto, definiendo las listas a, b y c

los estados propios, en la base de los estados de carga, son

```
|\psi_0\rangle = a_0|-1\rangle + a_1|0\rangle + a_2|1\rangle,

|\psi_1\rangle = b_0|-1\rangle + b_1|0\rangle + b_2|1\rangle,

|\psi_2\rangle = c_0|-1\rangle + c_1|0\rangle + c_2|1\rangle.
```

Se comprueba que son ortonormales (con pequeños imprecisiones de cálculo):

```
a[0]**2 + a[1]**2 + a[2]**2
1.0
b[0]**2 + b[1]**2 + b[2]**2
1.0
c[0]**2 + c[1]**2 + c[2]**2
1.0000000000000004
```

```
a[0]*b[0] + a[1]*b[1] + a[2]*b[2]
1.2576745200831851e-17
a[0]*c[0] + a[1]*c[1] + a[2]*c[2]
8.673617379884035e-18
b[0]*c[0] + b[1]*c[1] + b[2]*c[2]
5.551115123125783e-17
```

Ejercicio 3.3

La matriz *M* que transforma los coeficientes de un vector representado en la base de los estados de carga en su representación en la base de los estados propios es la siguiente:

Se comprueba que la matriz M es unitaria (con pequeñas imprecisiones de cálculo).

La matriz $M^T = M^{-1}$ es la siguiente:

Las columnas de M^T , es decir, las filas de M, son los coeficientes de la representación de los estados de carga en la base de los estados propios:

```
|-1\rangle = a_0|\psi_0\rangle + b_0|\psi_1\rangle + c_0|\psi_2\rangle,

|0\rangle = a_1|\psi_0\rangle + b_1|\psi_1\rangle + c_1|\psi_2\rangle,

|1\rangle = a_2|\psi_0\rangle + b_2|\psi_1\rangle + c_2|\psi_2\rangle.
```

Resumiendo y redondeando:

```
\begin{split} |\psi_0\rangle &= 0.998 |-1\rangle - 0.062 |0\rangle + 0.004 |1\rangle, \\ |\psi_1\rangle &= 0.046 |-1\rangle + 0.695 |0\rangle - 0.718 |1\rangle, \\ |\psi_2\rangle &= 0.042 |-1\rangle + 0.717 |0\rangle + 0.696 |1\rangle. \\ |-1\rangle &= 0.998 |\psi_0\rangle + 0.046 |\psi_1\rangle + 0.042 |\psi_2\rangle, \\ |0\rangle &= -0.062 |\psi_0\rangle + 0.695 |\psi_1\rangle + 0.717 |\psi_2\rangle, \\ |1\rangle &= 0.004 |\psi_0\rangle - 0.718 |\psi_1\rangle + 0.696 |\psi_2\rangle. \end{split}
```

Se calculan las probabilidades que corresponden a los coeficientes a_1 , a_2 , b_0 y c_0 :

```
a[1]**2
0.003890874545450206
a[2]**2
1.5080682538586608e-05
b[0]**2
0.002134446070697613
c[0]**2
0.0017715091572911826
```

Son prácticamente nulas. Por tanto

$$|\psi_0\rangle \, \approx |\text{-}1\rangle$$
,

$$|\psi_1\rangle \approx 0.7(|0\rangle - |1\rangle),$$

$$|\psi_2\rangle \approx 0.7(|0\rangle + |1\rangle),$$

$$|-1\rangle \approx |\psi_0\rangle$$
,

$$|0\rangle \approx 0.7(|\psi_1\rangle + |\psi_2\rangle)$$
,

$$|1\rangle \approx 0.7(-|\psi_1\rangle + |\psi_2\rangle).$$