DÉPARTEMENT DE PHYSIQUE DE L'ÉCOLE NORMALE SUPÉRIEURE LABORATOIRE KASTLER BROSSEL

THÈSE DE DOCTORAT DE L'ÉCOLE NORMALE SUPÉRIEURE

Spécialité : PHYSIQUE QUANTIQUE

Atomes de Rydberg piégés

présentée par

Tigrane Cantat-Moltrecht

pour obtenir le grade de

DOCTEUR DE L'ÉCOLE NORMALE SUPÉRIEURE

Soutenue le 18 devant le jury composé de :

Dr.	Michel BRUNE	Directeur de thèse
Dr.	Thierry LAHAYE	Rapporteur
Pr.	Shannon WHITLOCK	Rapporteur
Dr.	Bruno LABURTHE-TOLRA	Examinateur
Pr.	Jonathan HOME	Examinateur
Pr.	Agnès MAITRE	Examinateur



Table des matières

Table des figures

Liste des tableaux

Introduction

Chapitre I

Atomes de Rydberg alcalins en interaction

Un atome de Rydberg est un atome dont un électron au moins occupe un état de grand nombre quantique principal n. Par là, un atome de Rydberg présente des grandeurs et propriétés physiques surdimensionnées par rapport à un atome non excité ou peu excité. On le remarque tout d'abord sur leur taille : un atome de rubidium dans le niveau n=110 a une extension spatiale de l'ordre d'1 µm, presque un million de fois plus grand que le rayon de Bohr qui représente l'ordre de grandeur caractéristique de la taille d'un atome dans son état fondamental.

Avec un électron à une telle distance du cœur atomique, les atomes de Rydberg présentent de très grands moments dipolaires de transition entre états de Rydberg voisins. On comprend alors aisément leur très grande sensibilité au rayonnement électromagnétique [1]. Ces très grands moments dipolaires de transition engendrent également de très forts couplages entre atomes de Rydberg voisins par l'intermédiaire de l'interaction dipolaire, couplages qui sont eux aussi plusieurs ordres de grandeur plus importants que ceux qui se manifestent entre des atomes dans le niveau fondamental. Cette interaction dipolaire entre atomes de Rydberg est au cœur des travaux de recherches présents dans cette thèse et ce premier chapitre vise à en présenter les éléments théoriques importants pour la compréhension des résultats et discussions qui y seront abordés.

La première partie de ce chapitre décrit la théorie du défaut quantique [2], qui permet de calculer les énergies propres des états de Rydberg et leur fonction d'onde radiale loin du cœur atomique positif. Il est alors aisé de calculer l'opérateur de dipôle électrique entre deux niveaux de Rydberg. Connaître les dipôles de transition entre un niveau de Rydberg et les niveaux voisins est essentiel au calcul des interactions dipolaires entre deux atomes de Rydberg, ce que nous aborderons dans une deuxième partie. Enfin, nous verrons le détail de cette interaction dans deux cas particuliers : les atomes de Rydberg en interaction autour du niveau 60S et les atomes de Rydberg en interaction autour du niveau circulaire 50C. Ces deux cas particuliers seront à nouveau discutés plus en détail dans des chapitres dédiés aux expérience que nous avons menées.

I.1 Théorie générale des Rydberg

Un atome de Rydberg alcalin a uns eul électron dans un niveau de grand nombre quantique principal n. L'essentiel de la fonction d'onde de cet électron est localisé dans des régions atomiques éloignées du cœur, c'est-à-dire de l'ensemble du noyau atomique et des couches électroniques inférieures. Pour cette raison, il ressemble à un atome d'hydrogène, dont l'unique électron voit un cœur protonique simple de charge totale $+q=1,602\,176\,565(35)\times10^{-19}$ C [3]. Dans le cas de l'hydrogène, ce cœur est plusieurs ordres de grandeurs plus petit que la taille typique de son orbite : le niveau électronique fondamental 1S a un « rayon » caractéristique $a_0=0,529\,177\,210\,92(17)$ Å [3], alors que le proton a un rayon $r_p=0,8775(51)$ fm [3].

Les cinq ordres de grandeur séparant le rayon de l'orbite électronique et le rayon du proton permettent de considérer que le potentiel vu par l'électron est parfaitement coulombien sur tout l'espace. Les énergies propres de l'atome d'hydrogène sont alors données par

$$E(n,l,j) = -\frac{E_I}{n^2} \tag{I.1}$$

avec

$$E_I = \frac{1}{1 + \frac{m_e}{M}} \frac{m_e q^4}{32\pi^2 \epsilon_0^2 \hbar^2} \tag{I.2}$$

l'énergie d'ionisation pour l'électron dans le niveau 1S de l'atome d'hydrogène, où M est la masse du cœur atomique (masse d'un proton pour l'atome d'hydrogène, masse atomique m_{Rb87} pour l'atome de ^{87}Rb dans un état de Rydberg), n le nombre quantique principal, m_e la masse de l'électron, ϵ_0 la permittivité diélectrique du vide, et \hbar la constante de Planck réduite, c'est-à-dire divisée par 2π .

Les états propres de ce modèle s'écrivent en coordonnées sphériques comme le produit d'une partie radiale, fonction de r qui est la distance de l'électron au cœur atomique, par partie angulaire, fonction des coordonnées angulaires θ et ϕ , [4]

$$\psi(r,\theta,\phi) = R_{nl}(r) \cdot Y_l^{m_l}(\theta,\phi) \tag{I.3}$$

Ici, l est le nombre quantique azimutal et m_l le nombre quantique associé à la projection du moment angulaire orbital de l'électron sur la direction de quantification. Cette première description ne prend pas en compte les corrections aux énergies dues au couplage entre le moment magnétique intrinsèque de l'électron, son spin, et son moment magnétique orbital, ce que l'on dénomme couplage fin. Elle néglige tout autant le couplage entre le moment magnétique total de l'électron et le moment magnétique du cœur atomique, le couplage hyper-fin [5].

En présence de couplage fin, les bons nombres quantiques deviennent n, l, j, m_j , avec j = l + s où s = 1/2 est le moment magnétique de spin de l'électron. Le couplage hyperfin étant très petit pour les niveaux de Rydberg, nous en ferons fi et continuerons d'utiliser la base avec moment cinétique total de l'électron j.

En comparaison avec l'atome d'hydrogène, le cœur positif de l'atome de Rydberg alcalin comporte une structure d'extension spatiale bien plus importante [2]. Dans la région des couches électroniques inférieures, le potentiel est bien plus profond que le

potentiel coulombien car l'effet d'écrantage partiel de la charge totale positive du cœur par les électrons internes disparaît lorsque l'on s'en approche : c'est l'effet de pénétration du cœur. Ensuite, la distribution spatiale des charges positives et négatives entraîne une polarisabilité du cœur composé. L'électron de Rydberg interagit avec cette distribution de charge complexe, ce qui modifie sa fonction d'onde et son énergie propre. Afin de rendre compte de ces effets, il est nécessaire d'apporter une correction aux énergies propres de l'électron de Rydberg d'un atome alcalin : le défaut quantique.

I.1.1 Hamiltonien de l'atome de Rydberg et défaut quantique

Les deux effets précédemment cités de pénétration du cœur et de polarisabilité du cœur peuvent être efficacement décrits par la théorie du défaut quantique. Celui-ci apparaît comme une correction δ_{nlj} au nombre quantique principal n dans l'équation des énergies propres des niveaux électroniques [2], qui devient :

$$E(n,l,j) = \frac{E_I}{(n-\delta_{nlj})^2} \tag{I.4}$$

avec

$$\delta(n,l,j) = \delta_{lj,0} + \frac{\delta_{lj,2}}{(n-\delta_{lj0})^2} + \frac{\delta_{lj,4}}{(n-\delta_{lj0})^4} + \frac{\delta_{lj,6}}{(n-\delta_{lj0})^6} + \cdots$$
(I.5)

Table I.1 Défauts quantiques du ⁸⁵Rb extraits de [6, 7] et du ⁸⁷Rb extraits de [8]

	$^{85}\mathrm{Rb}$		⁸⁷ Rb		
	$\delta_{lj,0}$	$\delta_{lj,2}$	$\delta_{lj,0}$	$\delta_{lj,2}$	
$nS_{1/2}$	3.131 180 4(10)	0.1784(6)	3.131 180 7(8)	0.1787(2)	
$nP_{1/2}$	2.6548849(10)	0.2900(6)			
$nP_{3/2}$	2.6416737(10)	0.2950(7)			
$nD_{3/2}$	1.34809171(40)	-0.60286(26)	1.3480918(11)	-0.6054(4)	
$nD_{5/2}$	1.34646572(30)	-0.59600(18)	1.3464622(11)	-0.5940(4)	
$nF_{5/2}$	0.0165192(9)	-0.085(9)			
$nF_{7/2}$	0.0165437(7)	-0.086(7)			

La série (??) développe le défaut quantique en puissance de $1/(n - \delta_{lj,0}) = 1/n^*$: n^* est le nombre quantique principal corrigé du défaut quantique. Ses coefficients, présentés en table (??), sont extraits des mesures précises des fréquences de transition entre niveaux de Rydberg voisins [9–11] et la série sous cette forme converge rapidement [12]: pour les niveaux de n > 40 les deux premiers termes suffisent à obtenir une précision meilleure que le kHz sur une large gamme de valeur de n. Les coefficients de la série sont fonction de l et j, ainsi que de l'espèce atomique. Nous n'avons pas connaissance de défauts quantiques mesurés pour le 87 Rb autres que ceux présentés ici, mais l'utilisation de ceux du 85 Rb fournit de bons résultats grâce à la grande similarité des structures électroniques de ces deux isotopes. En ce qui concerne les niveaux de l > 3, leurs défauts quantiques sont petits et n'ont pas été mesurés lors des

expériences ici reportées : ils seront donc négligés par la suite. Avec les valeurs connues des défauts quantiques, nous obtenons des fréquences de transition entre niveaux de Rydberg voisins avec une précision meilleure que $\sim 50 \mathrm{kHz}$.

I.1.2 Partie radiale de la fonction d'onde et calcul du dipôle de transition

Ayant ces outils à notre disposition, nous pouvons désormais nous employer à calculer les éléments de matrice de l'opérateur de transition dipolaire $\mathbf{d} = q\mathbf{r}$ entre niveaux de Rydberg, qui apparaît de façon essentielle dans les termes de couplage des atomes avec le rayonnement électromagnétique et dans le couplage dipolaire entre deux niveaux de Rydberg $|n, l, j, m_j\rangle$ et $|n', l', j', m'_j\rangle$. Ces éléments de matrice s'écrivent :

$$\langle nl, l, j, m_j | q\mathbf{r} | n', l', j', m'_j \rangle = q \langle n, l, j, m_j | r \frac{\mathbf{r}}{r} | n', l', j', m'_j \rangle$$

$$= q \cdot \int r^2 dr \ R_{nl}^*(r) \ r \ R_{n',l'}(r) \ \langle l, j, m_j | \mathbf{r} | l', j', m'_j \rangle$$

$$= q \cdot \mathcal{R} \cdot \mathcal{A}$$
(I.6)

c'est-à-dire comme produit d'une partie radiale \mathcal{R} et d'une partie angulaire \mathcal{A} . Or la partie radiale $R_{n,l}(r)$ de la fonction d'onde est affectée par l'effet de pénétration du cœur décrit en plus haut et doit donc être corrigée [2]. Le calcul de \mathcal{R} peut être fait numériquement par une méthode dite de Numerov [2, pp.10-24]. Cette méthode s'appuie sur le fait que le potentiel à l'extérieur du cœur atomique reste coulombien et que donc la fonction d'onde peut y être calculée à partir de la même équation pour le terme radial, avec les mêmes conditions aux limites à $r \to \infty$, mais avec une énergie totale différente, fonction des défauts quantiques.

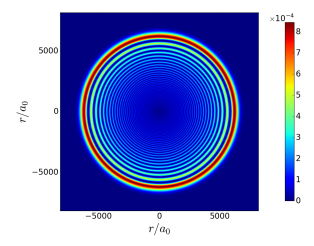


Figure I.1 Probabilité de présence de l'électron dans le niveau 60S.

La figure (??) montre la probabilité de présence de l'électron de Rydberg dans le niveau 60S du 87 Rb, qui vaut $r^2R_{60S_{1/2}}(r)$. Cela montre que la fonction d'onde se situe essentiellement loin du cœur atomique et justifie donc la validité de la méthode de

Numerov.

À partir du calcul de $R_{nl}(r)$, l'on peut aisément dériver la partie radiale de l'opérateur dipôle **d**. L'on apprend en particulier que la partie radial de **d** entre deux niveaux de nombre quantique principal similaire varie comme $\mathcal{R} \sim a_0 \cdot n^{*2}$. Mentionnons ici que le rayon moyen de l'orbitale électronique d'un niveau de Rydberg est un cas particulier du calcul de la partie radiale de l'opérateur dipôle :

$$\langle r_{|n,l,j,m_j\rangle}\rangle = \int r^2 dr \ R_{nl}(r).r.R_{nl}(r)$$
 (I.7)

I.1.3 Temps de vie des niveaux de Rydberg

Avec la connaissance des dipôles de transition d'un niveau de Rydberg vers les niveaux voisins, il est possible de connaître le temps de vie de celui-ci. Deux processus entrent en jeu dans la désexcitation radiative à température finie de ces niveaux atomiques : les transitions par émission spontanée mais aussi les transitions par émission stimulée par le rayonnement de corps noir de leur environnement. En effet, les transitions entre niveaux de Rydberg proches en énergie sont dans le domaines des micro-ondes millimétriques.

À température nulle, le temps de vie d'un niveau excité est calculé uniquement à partir des coefficients d'Einstein pour l'émission spontanée [13]. Un électron dans un niveau excité est couplé aux niveaux de plus basse énergie par les modes électromagnétiques du vide et le taux de désexcitation d'un niveau initial $|i\rangle$ vers un niveau final $|f\rangle$ séparés d'une énergie $E_f - E_i = -\hbar \omega_{if} < 0$ est donné par :

$$A_{if} = \frac{2}{3} q^2 \frac{\omega_{if}^3}{\epsilon_0 c^3 h} \cdot |\langle i | r | f \rangle|^2 \tag{I.8}$$

Ce coefficient est le produit de la densité de modes du rayonnement électromagnétique autour de la fréquence résonante $\nu_{if} = \omega_{if}/2\pi$ et du moment dipolaire de transition entre les niveaux $|i\rangle$ et $|f\rangle$ couplés par ce rayonnement. Le temps de vie de l'état excité est alors calculé en sommant les taux d'émission spontanée vers chacun des niveaux auxquels il est couplé par l'interaction dipolaire. Les transitions dipolaires par émission d'un photon respectant la règle de sélection $\Delta_l = \pm 1$, la quantité de termes à considérer s'en trouve heureusement limitée.

À température finie cependant, l'émission stimulée vers les niveaux voisins entre en jeu. Le coefficient d'Einstein pour l'émission stiumlée s'écrit ici :

$$B_{if} = A_{if}\bar{n}(\omega_{if}) \tag{I.9}$$

Il s'agit alors de connaître, pour une température donnée, le taux d'occupation du rayonnement électromagnétique aux fréquences des transitions entre niveaux de Rydberg. Ce taux nous est donné par la distribution de Bose-Einstein pour un gaz de bosons [14]:

$$\bar{n}(\omega) = \frac{1}{e^{\frac{\hbar\omega}{k_{\rm B}T}} - 1} \tag{I.10}$$

qui devient, lorsque $k_B T \gg \hbar \omega$,

$$\bar{n}(\omega) \sim \frac{k_{\rm B}T}{\hbar\omega}$$
 (I.11)

Le nombre de photons par mode varie alors linéairement avec la température et ces photons stimulent des transitions vers des niveaux de Rydberg proches, diminuant ainsi le temps de vie du niveau de départ.

I.1.4 Deux exemples : les niveaux 60S et 50C

Afin d'illustrer les propriétés singulières des niveaux de Rydberg, prenons deux exemples qui nous serons utiles par la suite : le niveau de Rydberg 60S, qui a donc un moment cinétique orbital l=0, et le niveau de Rydberg circulaire 50C qui a un moment cinétique orbital l=49 maximal, ainsi qu'une projection maximale $m_l=l=49$ de ce moment cinétique. Pour ces deux niveaux, nous nous intéresserons à leur taille, à leurs dipôles de transition avec les niveaux voisins, et à leur temps de vie.

Le niveau de Rydberg $60S : |n = 60, l = 0\rangle$

Grâce à l'équation (??), nous pouvons obtenir la taille de l'orbitale électronique dans le niveau 60S : son rayon moyen vaut $\langle r \rangle = 4850$ $a_0 = 256,5$ nm, valeur qui paraît très grande en comparaison avec l'extension spatiale d'un atome dans le niveau fondamental qui est de l'ordre de quelques a_0 . De même, la fréquence de la transition entre le niveau $|60S1/2\rangle$ et le niveau $|59P3/2\rangle$ vaut par exemple E/h = 18,5213 GHz, très faible par rapport aux fréquences laser des transitions entre les niveaux faiblement excités.

De par la règle de sélection $\Delta_l = \pm 1$, les termes à considérer pour les transitions dipolaires depuis le niveaux $|n=60,l=0\rangle$ sont les couplages avec les niveaux $nP_j = |n,l=1,j\rangle$, $j \in \{1/2,3/2\}$. La figure (??) montre, pour tous les n, la somme des coefficients d'Einstein d'émission spontanée et d'émission stimulée à différentes températures vers les niveaux nP_j .

Il est clair d'après la figure (??) que le rayonnement du corps noir à 4,2 K contribue peu à une réduction de la durée de vie du niveau 60S par rapport à l'émission spontanée vers les niveaux de bas n, alors que le rayonnement du corps noir à 300K aura un effet considérable.

Table 1.2 Temps de vie du niveau 60S à température finie.

	temps de vie à 0K	temps de vie à 4,2 K	temps de vie à 300K
$60S_{1/2}$	244,5 µs	239,8 µs	99,4 µs

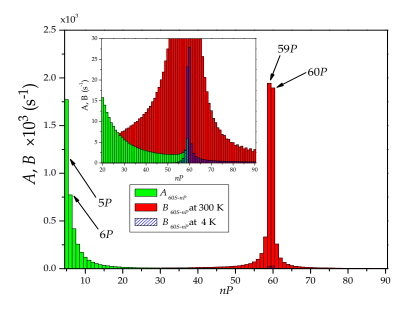


Figure 1.2 Coefficients d'Einstein pour l'émission spontanée (A) et pour l'émission stimulée par le rayonnement du corps noir(B), depuis le niveau 60S vers les niveaux nP_j . Pour chaque n, nous montrons la somme des coefficients vers $nP_{j=1/2}$ et $nP_{j=3/2}$. L'insert montre à une échelle plus adaptée la contribution du rayonnement du corps noir à 4,2 K.

Le niveau de Rydberg 50C : $|n = 50, l = 49, m_l = 49\rangle$

Le cas des niveaux circulaires est assez différent. En effet, ceux-ci sont définis par leur moment cinétique orbital maximal l=n-1, ainsi que par la projection de ce moment cinétique sur l'axe de quantification, elle aussi maximale : $m_l=\pm l=\pm (n-1)$. Cela amène à une orbitale électronique qui se réduit à un tore, éloigné du cœur atomique et contenu dans le plan perpendiculaire à l'axe de quantification du moment cinétique. La figure (??) montre la probabilité de présence de l'électron dans le niveau de Rydberg 60C.

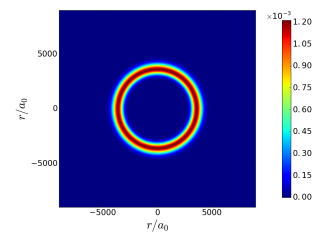


Figure 1.3 Probabilité de présence de l'électron dans le niveau 60C.

L'on se rend compte ainsi que l'extension spatiale d'un niveau de Rydberg circulaire sera encore bien plus grande que celle d'un niveau de Rydberg à bas l tel que le 60S que nous venons de traiter. En effet, la méthode de Numerov nous permet de calculer la taille de l'orbitale électronique du niveau 50C, dont le rayon moyen vaut : $\langle r \rangle = ?? \ a_0 = ??$ nm.

Une différence essentielle avec les niveaux de faible l, est que les niveaux circulaires n'ont de transition dipolaire possible que vers des niveaux eux aussi à très grand l. Il n'y a d'ailleurs qu'une seule transition spontanée possible depuis le niveau $|n,l=n-1,m_l=l\rangle$, c'est celle vers le niveau $|n'=n-1,l'=n'-1,m_l'=l'\rangle$. Le niveau 50C ne peut donc se désexciter spontanément que vers le niveau 49C, ce qui réduit considérablement la contribution de l'émission spontanée à son taux de désexcitation radiative. La limitation de la durée de vie du niveau 50C provient donc en premier lieu de l'émission stimulée par le rayonnement du corps noir vers les niveaux accessibles par transition dipolaire, et est donc fortement dépendante de la température, même lorsque celle-ci est très faible.

CALCULER:

- -Numerov rayon moyen du 50C
- -temps de vie à $0 \mathrm{K}$ du $50 \mathrm{C}$
- -elements de matrice vers les voisins pour plotter une figure type ${\rm I.2}$?

INCLURE:

-plot temps de vie vs T (cf Mathematica Clement)

REMPLACER:

- figure I.3 par la même pour le 50C au lieu du 60C

I.2 Atomes de Rydberg en interaction

I.2.1 Deux atomes de Rydberg

hamiltonien d'interaction entre deux dipôles

$$V_{dd} = \frac{1}{4\pi\epsilon_0 r^3} \left(\mathbf{d_1} \cdot \mathbf{d_2} - 3(\mathbf{d_1} \cdot \frac{\mathbf{r}}{r})(\mathbf{d_2} \cdot \frac{\mathbf{r}}{r}) \right)$$

de l'interaction dipole-dipole générale au terme de Van der Waals en $1/r^6$ terme d'énergie et terme d'échange

I.2.2 les interactions entre Rydberg de bas l

origine du C_6 pour 60s-60s et C_6/A_6 avec les voisins reprendre Raul.figI.3 qui présente la partie radiale du dipôle 60s-ns en fonction de n principe du blocage dipolaire et facilitation (rapide)

I.2.3 les interactions entre Rydberg circulaires

 C_6 pour 50c-50c et C_6/A_6 avec les voisins attention à l'anisotropie équivalent de la figure ci dessus (Raul.figI.3) pour les 50c, à modifier pour l'anisotropie

Chapitre II

Des atomes de Rydberg froids en environnement cryogénique

II.1 Les atomes froids

II.1.1 le cryostat et la puce

schéma et description du cryostat schéma et description de la puce supra et des bobines supra

II.1.2 séquence de piégeage et refroidissement

piégeage magnéto-optique : 2D-MOT, QUAD-MOT, U-MOT

piégeage magnétique de Ioffe Pritchard : principe et potentiel créé par le fil Z (cf. code Mathematica Radia)

refroidissement évaporatif jusqu'au BEC : principe de l'évaporation RF et fils d'évap sur la puce

II.1.3 imagerie atomique

optique d'imagerie : schéma optique et caractéristiques des caméras

imagerie par absorption : transition sonde, intensité de saturation imagerie par réflexion sur la puce : spécificités de la géométrie et double absorption du faisceau sonde

tweaks : absorption no-log et réduction des franges : qu'a-t-on utilisé comme méthodes de traitement pour améliorer notre imagerie \rightarrow un paragraphe sur la réduction de franges et un(ou deux) paragraphe(s) sur l'absorption no-log et sa pertinence dans les mesures de mélasses.

II.1.4 nuages typiques

quels MOTs, mélasses et nuages froids obtenus : tailles, températures, nombres d'atomes, distance à la puce.

II.2 Excitation et détection d'atomes de Rydberg près d'une puce

II.2.1 schéma d'excitation

schéma de niveau de l'excitation à deux photons (Raul.figIII.1) et caractéristiques de l'éexciation à deux photons (Rabi vs Detuning du niveau intermédiaire) schéma laser - puce - électrodes et petit mot sur la géométrie des faisceaux

II.2.2 schéma de détection

principe de la détection par ionisation

implémentation : géométrie des électrodes d'ionisation, de déflexion et du channeltron avec une rampe de champ, on peut savoir quel niveau est détecté \rightarrow principe des arrival times et note sur l'ionisation diabatique vs adiabatique.

II.2.3 problème des champs électriques et flash de Rb

on travaille près d'une puce qui est une surface, et avec des objets ultra-sensibles \rightarrow ça peut créer des problèmes!

vieilles raies larges et moches : expliquer par l'effet Stark quadratique et l'élargiseement inhomogène.

potentiel de contact et flash de Rb : dessins et schéma + dispensers et leur emplacement et boîte de protection

c'est magiques, ça nous donne de belles raies fines!

II.2.4 compensation et contrôle des champs

c'est bien d'avoir' ces raies fines mais on veut contrôler le champ électrique le mieux possible électrode Vcomp et schéma de contrôle mixte excitation/détection. Le contrôle du champ sur Oy c'est bien, ça permet de faire plein de trucs, mais il reste des gradients (au moins).

si on veut faire encore mieux, il faut contrôler les champs selon Ox et $Oy \to$ électrodes RF :

schéma d'installation des électrodes

SIMION pour vérifier que ça permet de créer des champs y compris très près de la puce en plus, ça servira de source de RF polarisée!!

II.2.5 manipulation et observation des Rydbergs

C'est bien de détecter des Rydberg, mais il faut aussi pouvoir les manipuler et les caractériser. Pour ça, on a un outil fabuleux : la spectroscopie microonde vers les

II.2. EXCITATION ET DÉTECTION D'ATOMES DE RYDBERG PRÈS D'UNE PUCE15

niveaux voisins! schéma de niveaux? schéma de dispositif? on peut mentionner ici qu'avec ça on a pu calibrer les champs électriques résiduels, et faire un qubit 60s-61s qui vit très longtemps.

Conclusion

On a un dispositif lourd et complexe mais qui permet de faire beaucoup de belles choses avec des Rydbergs ultra-froids.

 $16 CHAPITRE\,II.\,\,DES\,ATOMES\,DE\,RYDBERG\,FROIDS\,EN\,ENVIRONNEMENT\,CRYOGÉNIQUE$

Chapitre III

Interaction entre atomes de Rydberg sphériques et excitation de gaz dense

III.1 Régimes d'excitation en nuage dense : blocage et facilitation

III.1.1 Rappels sur l'interaction

hamiltonien d'interaction de paire approximation de N atomes comme somme de $\frac{N(N-1)}{2}$ paires

III.1.2 mouvement des atomes au sein d'un gaz dense de Rydberg

traitement classique du mouvement et ordres de grandeurs pertinents

III.1.3 Le blocage dipolaire et la facilitation

les deux régimes d'excitation déterminée par les interactions : explication du blocage dipolaire, et des effets qui le limitent (ailes de la gaussienne du nuage)

pourquoi c'est difficile dans un BEC : mention du Pfau shift mention de la négligeabilité des excitations de paires?

III.2 Spectroscopie optique du nuage

III.2.1 Description de la manip

spectres à différents temps d'interaction ou $N_rydberg$ en fonction du temps d'interaction pour différents detunings

III.2.2 Données : élargissement de la raie laser par interactions

conséquence de la facilitation

III.3 Modèle de la dynamique d'excitation

III.3.1 Simulations

modèle d'équation de taux résultats de simulations comparés aux manips

III.3.2 Les limites du modèle

photons thermiques et apparition de niveaux p LIRE T. PORTO

III.4 Spectroscopie microonde du nuage : voir le mouvement

III.4.1 Description de la manip

spectroscopie 60s-57s et son spectre d'excitation : comment cela nous donne accès au spectre des énergies d'interaction sonder le nuage à différents moments de son explosion

III.4.2 Données et accord avec les simulations

présenter les courbes de Raul.IV.3.2

Conclusion

il faut prendre en compte le mouvement, mais aussi les transferts thermiques vers les niveaux p

Chapitre IV

Les atomes de Rydberg circulaires en interaction : vers un simulateur quantique

Reprendre le PRX

20CHAPITRE IV. LES ATOMES DE RYDBERG CIRCULAIRES EN INTERACTION : VERS UN SIM

Chapitre V

Des atomes de Rydberg circulaires sur puce

V.1 Comment exciter des atomes de Rydberg circulaires

V.1.1 Les niveaux atomiques du fondamental au Rydberg circulaire schéma de niveaux et Stark maps

V.1.2 Spectroscopie 5s-50d

en champ nul et en champ non-nul -> choix de m_i

V.1.3 Spectroscopie 50d-50f

en champ nul et en champ non-nul -> choix de m_l et problème d'élargissement Stark

Le passage adiabatique

présenter le principe du passage adiabatique (cf Jay, Brian, Eva) et le dispositif radio-fréquence tel qu'il est chez nous

V.2 Comment caractériser les atomes de Rydberg circulaires

V.2.1 Spectroscopie microonde vers les niveaux voisins

50c-51c et optimisation de la RF 50c-49c?

V.2.2 Temps de vie

temps de vie théorique, temps de vie mesuré, température effective

V.2.3 Temps de cohérence

franges de Ramsey

V.3 Éjectable : Première évidence du piégeage des atomes circulaires

V.3.1 Dispositif laser de piégeage

description de l'optique de mise en forme et caractérisation du faisceau de piégeage

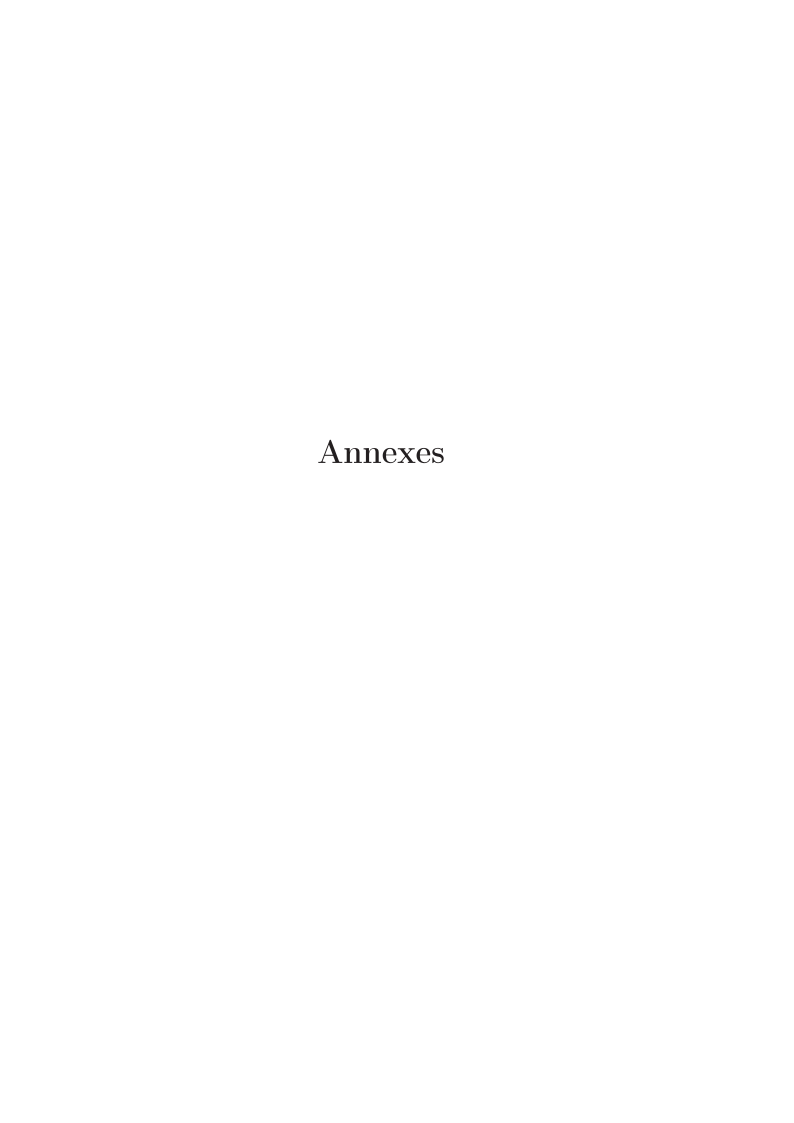
V.3.2 Comment observer le piégeage des atomes circulaires

problème du temps de vie qui empêche d'observer l'absence de chute libre comment observer un piégeage de niveaux qui ne vivent pas longtemps? propositions envisagées

premiers signaux s'ils exsitent

Conclusion

24 Conclusion



References

- [1] P. Goy, J.-M. Raimond, M. Gross et S. Haroche, « Observation of Cavity-Enhanced Single Atom Spontaneous Emission », Phys. Rev. Lett. **50**, 1903 (1983).
- [2] T. F. Gallagher, *Rydberg Atoms* (Cambridge University Press, Cambridge, 1994).
- [3] P. J. Mohr, D. B. Newell et B. N. Taylor, « CODATA recommended values of the fundamental physical constants: 2014 », Rev. Mod. Phys. 88, 035009 (2016).
- [4] C. COHEN-TANNOUDJI, B. DIU et F. LALOË, *Mécanique Quantique*, t. 1 (Hermann, Paris, France, 1977).
- [5] C. Cohen-Tannoudji, B. Diu et F. Laloë, *Mécanique Quantique*, t. 2 (Hermann, Paris, France, 1977).
- [6] W. Li, I. Mourachko, M. W. Noel et T. F. Gallagher, « Millimeter-wave spectroscopy of cold Rb Rydberg atoms in a magneto-optical trap : Quantum defects of the ns, np, and nd series », Phys. Rev. A 67, 052502 (2003).
- [7] J. Han, Y. Jamil, D. V. L. Norum, P. J. Tanner et T. F. Gallagher, « Rb nf quantum defects from millimeter-wave spectroscopy of cold Rb85 Rydberg atoms », Phys. Rev. A 74, 054502 (2006).
- [8] M. Mack, F. Karlewski, H. Hattermann, S. Höckh, F. Jessen, D. Cano et J. Fortágh, « Measurement of absolute transition frequencies of ⁸⁷Rb to *nS* and *nD* Rydberg states by means of electromagnetically induced transparency », Phys. Rev. A **83**, 052515 (2011).
- [9] C. Fabre, S. Haroche et P. Goy, « Millimeter Spectroscopy in Sodium Rydberg states: Quantum Defects, Fine Structure and PolarisabilityMeasurements », 18, 229 (1978).
- [10] P. Goy, J.-M. RAIMOND, G. VITRANT et S. HAROCHE, « Millimeter-Wave Spectroscopy in Cesium Rydberg states.Quantum Defects, Fine- and Hyperfine Structure Measurements », 26, 2733 (1982).
- [11] D. MESCHEDE, « Centimeter-Wave Spectroscopy of Highly Excited Rubidium Atoms », J. opt. Soc. Am. B 4, 413 (1987).
- [12] W. C. Martin, « Series formulas for the spectrum of atomic sodium (Na i) », J. Opt. Soc. Am. **70**, 784 (1980).
- [13] T. F. Gallagher et W. E. Cooke, « Interactions of Blackbody Radiation with Atoms », Phys. Rev. Lett. **42**, 835 (1979).

28 REFERENCES

[14] E. BELORIZKY et W. GORECKI, Introduction à la mécanique statistique (Presses universitaires de Grenoble, BIBLMH, 1992).

REFERENCES 29

Laser Trapping of Circular Rydberg Atoms

Abstract: Quantum simulation offers a highly promising way to understand large correlated quantum systems, and many experimental platforms are now being developed. Rydberg atoms are especially appealing thanks to their strong and short-range dipole-dipole interaction.

In our setup, we prepare and manipulate ensembles of Rydberg atoms excited from an ultracold atomic cloud magnetically trapped above a superconducting chip. The dynamics of the Rydberg excitation can be controlled through the laser excitation process. The manybody atomic interaction energy spectrum is then directly measured through microwave spectroscopy. This thesis develops a rigorous Monte Carlo model that provides an insight into the excitation process. Using this model, we discuss a possibility to explore quantum simulations of energy transport in a 1D chain of low angular momentum Rydberg atoms. Furthermore, we propose an innovative platform for quantum simulations. It relies on a groundbreaking approach, based on laser-trapped ensemble of extremely long-lived, strongly interacting circular Rydberg atoms. We present intensive numerical results as well as discuss a wide range of problems that can be addressed with the proposed model.

Keywords: quantum simulation, Rydberg atoms, circular atoms, dipole-dipole interaction, atom chip, microwave spectroscopy

Piégeage laser d'atomes de Rydberg circulaires

Résumé: La simulation quantique offre un moyen très prometteur pour comprendre les systèmes quantiques corrélés macroscopiques. De nombreuses plateformes expérimentales sont en cours d'élaboration. Les atomes de Rydberg sont particulièrement intéressants grâce à leur forte interaction dipolaire de cours portée. Dans notre manip, nous préparons et manipulons des ensembles d'atomes de Rydberg excités à partir d'un nuage atomique ultra-froid piégé magnétiquement sur une puce à atome supraconductrice. La dynamique de l'excitation est contrôlée par le processus d'excitation du laser. Le spectre d'énergie d'interaction atomique des N corps est mesuré directment par spectroscopie micro-onde. Dans cette thèse, nous développons un modèle Monte Carlo rigoureux qui nous éclaire sur le processus d'excitation. En utilisant ce modèle, nous discutons de la possibilité de réaliser des simulations quantiques du transport d'énergie sur une chaîne 1D d'atomes de Rydberg de faible moment angulaire. De plus, nous proposons une plateforme innovante pour la réalisation de simulations quantiques. Elle repose sur une approche révolutionnaire basée sur un ensemble d'atomes de Rydberg dont le temps de vie est extrêmement long, qui interagissent fortement et qui sont piégés par laser. Nous présentons les résultats de simulations numériques et nous discutons du large éventail de problèmes qui peuvent être traités avec le modèle proposé.

Mots-clés : simulation quantique, atomes de Rydberg, atomes circulaires, interaction dipolaire, puce à atome, spectroscopie micro-ondre