

Entrelazamiento y fase geometrica en un modelo de Jaynes-Cummings disipativo de dos atomos

Ali Martin Zynda Aiub

Tesis de Licenciatura en Ciencias Físicas Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Universidad de Buenos Aires

Marzo de 2024

TEMA:	Entrelazamiento y fase geometrica en un modelo
ALTO DIO	de Jaynes-Cummings disipativo de dos atomos
ALUMNO:	Ali Martin Zynda Aiub
L.U. N°:	342/20
LUGAR DE TRABAJO:	Departamento de Física, FCEN, UBA
DIRECTOR DEL TRABAJO:	Dr. Fernando Lombardo
CODIRECTORA:	Dra. Paula Villar
FECHA DE INICIO:	Marzo de 2024
FECHA DE FINALIZACIÓN:	Marzo de 2024
FECHA DE EXAMEN:	18 de diciembre de 2024
INFORME FINAL APROBADO POR:	
Autor	Jurado
Director	Jurado
Profesora de Tesis de Licenciatura	 Jurado



Índice general

1.	Introduction	1
2.	Fase Geometrica	3
	2.1. Régimen adiabático y fase de Berry	3
	2.2. Fase de Aharonov-Anandan	4
	2.2.1. Interpretación Geométrica y caso no-cíclico	5
	2.3. Enfoque Cinemático	7
	2.4. Ejemplo de aplicacion: Sistema de dos niveles en un campo magnético $$	8
	2.5. Fases geométricas en sistemas abiertos	8
3.	Modelo de Jaynes-Cummings	9
	3.1. Modelo y aproximaciónes	9
	3.1.1. Fase geométrica en el JCM	12
	3.2. JCM disipativo	13
4.	Jaynes-Cummings de dos átomos, no lineal, medio Kerr	15
	4.1. JCM de dos átomos	16
5.	Fase geometrica en JCM generalizado	21
6.	Conclusiones	23
Α.	Derivacion de las ecuaciones maestras	25

Índice de figuras

3.1.	Relación energía detunning para el modelo de Jaynes-Cummings. La dife-	
	rencia de energía entre los estados de un mismo nivel para $\Delta=0$ es $2g\sqrt{n}$.	11
3.2.		13
4.1.	Relación entre energía y detunning para los diferentes niveles de energía	
	del problema. Las lineas solidas muestran la energía de los estados del JC	
	doble con N=0 (negro, solido), N=1 (verde oscuro y lima, solido) y N=2	
	(rojo, naranja, amarillo y gris; solido). Tambien se muestran los niveles de	
	energía del JC de un átomo para N=1 (negro; rayado) y N=2 (rojo; rayado).	
	Observese que les energies del IC de un étomo esten multiplicades por 2	10

Resumen

El modelo de Janyes-Cummings de un átomo es un ejemplo paradigmático en la teoría de los fundamentos e información cuántica, ya que describe de manera sencilla la interacción entre fotones y materia de manera puramente cuántica. Para extender este modelo, en el presente trabajo se consideran dos átomos interactuantes, inmersos en una cavidad que presenta no-linearidades y un medio tipo Kerr. En particular, se analizó la dinamica, la entropia y otros observables considerando el sistema aislado, y tambien en presencia de decoherencia. Además, se estudió la fase geometrica en ambos casos.

Agradecimientos

Primero quiero agradecer a Fer, porque siempre estuvo dispuesto a ayudarme y siempre se adapto a mis tiempos y mi ritmo. Gracias a el la tesis se me hizo muy llevadera y sinceramente disfrute el proceso. Tambien quiero agradecer a Pau por sus aportes, y en general a ambos por recibirme en su grupo y darme un proyecto interesante en el cual trabajar. Sin ellos no hubiese sido posible.

A mi familia, Marcelo, Gisela, Mel y Lena. A Guada. A mis amigos de la vida Nico, Gunthi, Tincho y Emi. Y a mis compañeros de la carrera, que hicieron de estos años de estudio una experiencia unica. Gracias a todos, que contribuyeron en su manera a que esta tesis se haya escrito.

INTRODUCCIÓN

FASE GEOMETRICA

Este capítulo presenta el objeto de estudio del trabajo. La fase geometrica es un observable que promete en el ambito de la información cuántica, ya que como se verá más adelante, recupera información sobre la trayectoria del sistema en el espacio de Hilbert, y en algunos casos se observa que está relacionado con el entrelazamiento. El capítulo esta estructurado de manera que en primer lugar se tratará una descripción general de las fases geométricas (FG) en el contexto de sistemas aislados, descritos consecuentemente mediante estados puros. Analizar este caso antes de centrar la antención en sistemas cuanticos abiertos permitira asilimar nociones y ganar intuición sobre las fases geométricas en el marco de una teoría formalmente más simple. A lo largo del capítulo se trabajaran expresiones validas bajo ciertas hipotesis, partiendo del caso menos general, y llegando al caso más general conocido hasta el momento, aunque la aplicación de las fases geometricas a sistemas abiertos no llego a un consenso unánime. Por lo tanto, al final del capitulo se presentará una propuesta particular, la cual se usará en los próximos capitulos.

2.1. Régimen adiabático y fase de Berry

La fase de berry ?? ludmi 1 es un fenomeno fundamental relacionado con el teorema adiabático. Esta representa la fase acumulada pot el autoestado de un Hamiltoniano H(t) que varía lentamente en un ciclo, que esta relacionada con el circuito descrito por H(t) en un dado espacio de parámetros.

Para ver esto, se considera un Hamiltoniano H(R(t)) que depende explcitamente del tiempo a travez de un parámetro $R = (R_1, R_2, ...)$. Dado esta Hamiltoniano, formalmente se pueden encontrar los autoestados instantaneos del sistema $|\psi_n(R(t))\rangle$ que satisfacen

$$H(R(t))|\psi_n(R(t))\rangle = E_n(R(t))|\psi_n(R(t))\rangle \tag{2.1}$$

, suponiendo ademas que los autovalores satisfacen $E_1 < E_2 < \dots$ de forma que no hay degeneración. Se considera que la evolución temporal de un estado cualquiera $|\psi(t)\rangle$ esta dada por la ecuación de Schrödinger

$$i\hbar \left| \dot{\psi}(t) \right\rangle = H(R(t)) \left| \psi(t) \right\rangle$$
 (2.2)

Desarrollando el estado en función de los autoestados instantaneos del Hamiltoniano, se puede resolver formalmente el problema

$$|\psi(t)\rangle = \sum_{n} c_n(t) |\psi_n(R(t))\rangle$$
 (2.3)

los coeficientes $c_n(t)$ satisfacen:

$$i\hbar\dot{c}_n(t) = \left(E_n - i\hbar\langle\psi_n|\dot{\psi}_n\rangle\right)c_n(t) - i\hbar\sum_{m\neq n}\langle\psi_n|\dot{\psi}_m\rangle c_m(t).$$

En el régimen adiabático, donde el Hamiltoniano cambia lentamente en comparación con las escalas internas del sistema, se desprecia el término de acoplamiento cruzado:

$$\dot{c}_n(t) \approx -\frac{i}{\hbar} \left(E_n - i\hbar \langle \psi_n | \dot{\psi}_n \rangle \right) c_n(t).$$

El estado resultante es:

$$|\psi(t)\rangle = e^{-\frac{i}{\hbar} \int_0^t E_n(R(t')) dt'} e^{i\phi_n(t)} |\psi_n(R(t))\rangle,$$

donde $\phi_n(t) = i \int_0^t \langle \psi_n(R(t')) | \nabla_R | \psi_n(R(t')) \rangle \cdot \dot{R}(t') dt'$ es la fase geométrica acumulada.

Para circuitos cerrados en el espacio de parámetros, la fase geométrica se expresa como:

$$\phi_n(C) = i \oint_C \langle \psi_n(R) | \nabla_R | \psi_n(R) \rangle \cdot dR, \qquad (2.4)$$

independiente de la velocidad con que se recorre el circuito. Sin embargo, la hipotesis de este resultado es que la veolcidad de la evolución sea suficientemente lenta para que se puedan despreciar las transiciones no adiabáticas a otros niveles de energía, por lo tanto este resultado no es totalmente independiente de la velocidad con la que se recorre el circuito en el espacio de parámetros.

2.2. Fase de Aharonov-Anandan

La formulación de Aharonov y Anandan permite definir una fase geométrica que es independiente de la evolución adiabática. Su propuesta se basa únicamente en la trayectoria del estado en el espacio proyectivo de rayos, sin referencia explícita al Hamiltoniano.

Considérese el espacio de Hilbert H, y dentro de este, el subespacio N_0 que contiene vectores normalizados $|\psi\rangle$. El espacio proyectivo P se define como el conjunto de clases de equivalencia bajo la relación $|\psi\rangle \sim e^{i\alpha}|\psi\rangle$, estas colecciones $\xi=\{e^{i\alpha}|\psi\rangle\ ;\ 0\leq \alpha 2\pi\}$ denominadas rayos, agrupan en un único elemento (la clase) todos los objetos equivalentes. Cada clase de equivalencia se denomina un rayo, y el mapeo $\Pi:N_0\to P$ proyecta un vector al rayo correspondiente.

Durante una evolución cíclica, el estado al tiempo inicial $|\psi(0)\rangle$ y al tiempo final $|\psi(T)\rangle$

pertenecen al mismo rayo, por lo que:

$$|\psi(T)\rangle = e^{i\phi}|\psi(0)\rangle.$$

los estados solo pueden diferir en una fase total ϕ . Para determinar la fase geométrica, se descompone ϕ en dos contribuciones: una parte dinámica y una parte geométrica.

La relación entre el estado físico $|\psi(t)\rangle$ y su clase de equivalencia $\xi\in P$ se escribe como:

$$|\psi(t)\rangle = e^{if(t)}|\xi(t)\rangle,$$

donde f(t) es una función que recoge la fase acumulada. Sustituyendo esta relación en la ecuación de Schrödinger:

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} |\psi(t)\rangle = H |\psi(t)\rangle,$$

se obtiene una ecuación para f(t):

$$\hbar \dot{f}(t) = -\langle \xi(t) | H | \xi(t) \rangle + i \hbar \langle \xi(t) | \dot{\xi}(t) \rangle.$$

La fase total acumulada entre los tiempos 0 y T es:

$$\phi = f(T) - f(0) = -\frac{1}{\hbar} \int_0^T \langle \xi(t) | H | \xi(t) \rangle dt + \int_0^T i \langle \xi(t) | \dot{\xi}(t) \rangle dt.$$

Aquí, el primer término es la fase dinámica:

$$\phi_{\mathrm{din}} = -\frac{1}{\hbar} \int_{0}^{T} \langle \xi(t) | H | \xi(t) \rangle \, dt = -\frac{1}{\hbar} \int_{0}^{T} dt \, \left\langle \psi(t) | \, H \, | \psi(t) \right\rangle,$$

y el segundo término corresponde a la fase geométrica:

$$\phi_{AA} = \int_0^T i\langle \xi(t) | \dot{\xi}(t) \rangle dt. \tag{2.5}$$

Esta última expresión muestra que la fase geométrica depende únicamente de la trayectoria en el espacio proyectivo P y no del Hamiltoniano o la velocidad de evolución. Al ser independiente de estos factores, refleja una propiedad puramente geométrica de la curva trazada por el estado en P.

2.2.1. Interpretación Geométrica y caso no-cíclico

En esta sección se mostrará la interpretación geométrica y la generalización al caso no cíclico, demostrada por Samuel y Bhandari ??ludim 4. Esta definición no requiere de la condición de ciclo cerrado, y tampoco requiere que el estado conserve su norma, como por ejemplo en una medición y colapso de la función de onda. Para esto es necesario dotar al espacio de Hilbert de geometría donde entonces la fase surge de la estructura del espacio. Para darle estructura al espacio, lo que ya hicimos antes es considerar un fibrado, donde definimos una clase de equivalencia para estados que difieren en una fase global. Para darle mayor estructura tenemos que introducir el concepto de conexión, que nos permitirá

comparar elementos pertenecientes a fibras distintas mediante una regla de transporte paralelo. Esta regla nos dice que

$$\operatorname{Im}\left\langle \psi(t)\middle|\dot{\psi}(t)\right\rangle = 0\tag{2.6}$$

Considérese una curva $C: t \in [0,T] \to |\psi(t)\rangle$ sobre N_0 , horizontal, y su vector tangente $|\dot{\psi}(t)\rangle/\langle\psi(t)|\psi(t)\rangle$. La conexión natural

$$A = \frac{\operatorname{Im} \langle \psi(t) | \dot{\psi}(t) \rangle}{\langle \psi(t) | \psi(t) \rangle}, \tag{2.7}$$

transforma, frente a transformaciónes U(1) de gauge $|\psi(t)\rangle \to e^{i\alpha(t)} |\psi(t)\rangle$, según

$$A \to A + \dot{\alpha}(t)$$
. (2.8)

Dado que C es horizontal por definición, la ley de transporte paralelo de la ecuación 2.6 impone que la conexión se anule a lo largo de la trayectoria del estado que le da origen. Si el vector de estado $|\psi(t)\rangle$ está, además, asociado a una evolución cíclica en el sentido de Aharonov-Anandan, entonces retorna al rayo inicial en algún instante T.

Considérese, en este escenario, la integral de la conexión A sobre el camino construido a partir de la curva $|\psi(t)\rangle$; $t \in [0,T]$, cerrada uniendo $|\psi(T)\rangle$ con $|\psi(0)\rangle$ sobre el rayo. Como se ha discutido, la curva $|\psi(t)\rangle$ es horizontal por definición y, por lo tanto, la conexión se anula A=0 sobre ella. Por otra parte, la integral sobre el tramo vertical que cierra el camino da como resultado la diferencia de fase entre $|\psi(T)\rangle$ y $|\psi(0)\rangle$:

$$\oint Adl_{N_0} = \int_C A + \int_{\text{rayo}} A = \arg \langle \psi(0) | \psi(T) \rangle.$$
(2.9)

Es decir, la integral sobre el camino total (cerrado), es la diferencia de fase total entre el estado inicial y final. Por otra parte, la integral de la conexión A sobre una curva cerrada en N_0 es invariante por efecto de la ley de transformación 2.8. La holonomía de la curva $C \subset P$ asociada a la conexión A es entonces:

$$g(C) = e^{i \oint_C A} = e^{i\phi_{AA}}.$$
(2.10)

En el caso de una evolución no cíclica, el vector que describe el sistema no vuelve a su rayo de partida. Para este caso se establece una manera de comparar estados de diferentes fibras. Dicha comparación se hace a travez de la fase de *Pancharatnam* ??66 ludmi, definida para dos estados no-ortogonales cualesquiera como

$$\phi_P = \arg \langle \psi_1 | \psi_2 \rangle \tag{2.11}$$

Para hacer la generalización al caso no-ciclico, tenemos que dar un concepto de distancia, y para esto tenemos que hablar de lineas geodesicas. No vamos a meternos en detalle en esto, pero lo importante es que la fase en el caso no ciclico consiste de la diferencia entre

la fase dinámica y la dase de Pancharatnam

$$\psi_{SB} = -\psi_P - \frac{1}{\hbar} \int_0^T dt \left\langle \psi(t) | H | \psi(t) \right\rangle \tag{2.12}$$

Este método se puede utilizar para generalizar al caso no unitario, en el sentido de un estado puro que no conserva su norma. Este tipo de evolución puede suceder cuanto estamos teniendo en cuenta mediciones en el sistema, colapsos de la función de onda no conservan la norma segun la regla de colapso de la mecánica cuántica. En este caso, si consideramos el estado inicial $|\psi_0\rangle$ sobre el cual se realizan mediciones sucesivas, de forma tal que la N-esima proyección es otra vez al estado inicial, el estado funal del sistema esta dado por

$$|\psi_0\rangle \langle \psi_0|\psi_{N-1}\rangle \dots \langle \psi_2|\psi_1\rangle \langle \psi_1|\psi_0\rangle.$$
 (2.13)

Según el criterio de Pancharatnam los estados inicial y final tienen una diferencia de fase bien definida, dado por el argumento del número complejo que acompaña al estado $|\psi_0\rangle$.

2.3. Enfoque Cinemático

En la mayoría de las discusiones sobre la fase geométrica, el punto de partida es la ecuación de Schrödinger para algún sistema cuántico particular caracterizado por un dado Hamiltoniano. Sin embargo, la fase geométrica es consecuencia de la cinemática cuántica, esto es, independiente del detalle respecto del origen dinámico de la trayectoria descrita en el espacio de estados físicos. Mukunda y Simon ?? 5 y 67 ludmi resaltaron la independencia de la fase geométrica respecto del origen dinámico de la evolución proponiendo un enfoque cinemático en el cual la trayectoria descrita en el espacio de estados físicos es el concepto fundamental para la fase geométrica. En su desarrollo, se parte de la consideración de una curva uniparamétrica y suave $C \subset N_0$, conformada por una dada secuencia de estados $|\psi(t)\rangle$:

$$C = \{ |\psi(t)\rangle \in N_0 \mid t \in [0, T] \subset \mathbb{R} \}, \tag{2.14}$$

donde no se hace ninguna suposición respecto de si C es una curva abierta o cerrada, ni del origen dinámico de la secuencia de estados. Se observa luego detenidamente la cantidad $\langle \psi(t)|\dot{\psi}(t)\rangle$ construida a partir de esta curva. La condición de unitariedad implica que esta cantidad sea imaginaria pura, lo que puede escribirse como

$$\langle \psi(t)|\dot{\psi}(t)\rangle = i\operatorname{Im}\langle \psi(t)|\dot{\psi}(t)\rangle.$$
 (2.15)

Por otra parte, aplicando una transformación U(1) de gauge

$$C \to C' : |\psi'(t)\rangle = e^{i\alpha(t)} |\psi(t)\rangle, \quad t \in [0, T],$$
 (2.16)

la cantidad analizada transforma según

$$\operatorname{Im} \langle \psi(t) | \dot{\psi}(t) \rangle \to \operatorname{Im} \langle \psi(t) | \dot{\psi}(t) \rangle + \dot{\alpha}(t). \tag{2.17}$$

Lo que queremos conseguir es una funcional que sea invariante ante transformaciónes U(1)??, es decir, toma mismos valores para curvas C y C'

$$\psi_u[C]\psi(T) - \operatorname{Im} \int_0^T dt \left\langle \psi(t) \middle| \dot{\psi}(t) \right\rangle$$
 (2.18)

Tenemos permitido definir este funcional de la curva C en el espacio de rayos, ya que es invariante ante reparametrizaciones. Algo importante de remarcar es que, si aplicamos una transformación unitaria arbitraria a nuestro estado, entonces al cambiar el Hamiltoniano tambien cambiará la curva que describe el estado inicial en el espacio de Hilbert, y por lo tanto se puede mostrar que la fase geometrica cambia. Por suerte, en el caso que la transformación no depende del tiempo, entonces se demuestra que la fase no cambia.

Hasta ahora solo tratamos con sistemas aislados. Antes de pasar a sistemas abiertos, vamos a analizar un ejemplo sencillo utilizando las diferentes definiciones, para ganar intuición y encontrar algunas explicaciones interesantes a comportamientos caracteristicos de este observable.

2.4. Ejemplo de aplicacion: Sistema de dos niveles en un campo magnético

LO PONGO O NO LO PONGO?

2.5. Fases geométricas en sistemas abiertos

hola

Modelo de Jaynes-Cummings

En este capitulo analizaremos en profundidad la dinámica y los aspectos teoricos mas importantes del modelo de Jaynes-Cummings, abordando el problema tanto desde un lado teórico, como desde el lado computacional, necesario para resolver la dinámica en sistemas abiertos. Primero se trabajará en el modelo de un átomo en una cavidad, se analizarán los casos importantes, y se explicaría dinámica del problema. Esto es importante para comprender conceptualmente como interactúan fundamentalmente la materia y la luz, y nos sirve para conseguir buena intuición del problema de dos átomos. Tambien se verá la influencia del entorno sobre la cavidad, permitiendo perdida (o absorción) de fotones, y tambien el bombeo coherente que puede excitar espontaneamente al átomo.

3.1. Modelo y aproximaciónes

Comencemos entonces por el paradigmatico modelo de 1 átomo. El modelo de Jaynes-Cummings consiste en describir la interacción entre la materia y la luz de manera cuantica, y el experimento mas sencillo consta de un átomo de dos niveles atrapada en una cavidad. La simpleza del modelo surge de las aproximaciónes e hipotesis que se hacen, en primer lugar, el campo electromagnetico dentro de la cavidad puede en principio tener infinitos modos, pero para simplificar se considera solo un modo. Entonces tenemos un Hamiltoniano ($\hbar = 1$)

$$\hat{H} = \hat{H}_A + \hat{H}_C + \hat{H}_{int}$$

$$\hat{H}_A = \omega \frac{\sigma_z}{2}$$

$$\hat{H}_C = \epsilon \hat{a}^{\dagger} \hat{a} = \epsilon \hat{n}$$

$$\hat{H}_{int} = -ig(\hat{\sigma}_- + \hat{\sigma}_+)(\hat{a} - \hat{a}^{\dagger})$$

donde ϵ y ω son las freccuencias naturales de la cavidad y del átomo respectivamente. Los operadores \hat{a} y \hat{a}^{\dagger} son los operadores de aniquilación y creación fotónicos de la cavidad y $\hat{n}=a^{\dagger}a$ es el operador de número de la cavidad, y $\hat{\sigma}_z$ es el operador de pauli. Los estados del átomo de dos niveles los llamamos $|g\rangle$ y $|e\rangle$ al estado ground y excitado respectivamente, y con esta notación los operadores $\sigma_{\pm}=(\sigma_x\pm i\sigma_y)/2$ son los operadores de subida y bajada atomicos. La interacción es complicada, y para simplificar lo que se hace es usar la representación de interacción, y uno encuentra que hay dos frecuencias, una que llamamos rotante y es la diferencia entre las frecuencias caracteristicas $\epsilon-\omega$, y la otra frecuencia es la

suma $\epsilon + \omega$. La aproximación de onda rotante vale cuando las frecuencias son similares $\epsilon \sim \omega$, y consta de despreciar la dinamica de los terminos contrarrotantes, ya que oscilan muy rapidamente en comparación con los terminos rotantes, y entonces podemos promediar los efectos de los terminos rapidos. Entonces al aplicar esta aproximación, justificada cuando $\epsilon \sim \omega$ y $g \ll \epsilon, \omega$ se obtiene el hamiltoniano de JC ??ludmi 49

$$H_{JC} = \epsilon a^{\dagger} a + \omega \sigma_z / 2 + g(a^{\dagger} \sigma_- + a \sigma_+) \tag{3.1}$$

La interpretación de la interacción en este caso es clara, las dos opciones son que el átomo suba un nivel de energía y en consecuencia la cavidad pierda un fotón, o que el átomo baje un nivel, y la cavidad gane una excitación. Este Hamiltoniano conserva el número total de excitaciones $\hat{N} = \hat{n} + \hat{\sigma}$. En este momento es usual aplicar una transformación unitaria $K = \exp\{-i\omega t(a^{\dagger}a + \sigma_z/2)\}$ sobre el Hamiltoniano que queda

$$H = \frac{\Delta}{2}\sigma_z + g(a^{\dagger}\sigma_- + a\sigma_+) \tag{3.2}$$

donde $\Delta = \epsilon - \omega$ es el detunning entre las frecuencias de la cavidad y el átomo. Un ejemplo de esto es un átomo de Rydberg metido en una cavidad ??, o ... BUSCAR EJEM-PLOS. Como el Hamiltoniano conserva la cantidad de excitaciones es oportuno agrupar los estados en función de la cantidad de excitaciones: $\{|g,n\rangle, |e,n-1\rangle\}$. En esta base el Hamiltoniano se diagonaliza por bloques, ya que las interacciones conservan la cantidad total de excitaciones, entonces los elementos de matriz entre estados con diferente cantidad de excitaciones se corresponde

$$[H, \hat{N}] = 0 \implies \langle N' | H\hat{N} | N \rangle = \langle N' | \hat{N}H | N \rangle$$

$$N \langle N' | H | N \rangle = N' \langle N' | H | N \rangle$$

$$\implies \langle N' | H | N \rangle = \begin{cases} 0 , \text{ si } N' \neq N \\ \langle N | H | N \rangle , \text{ si } N' = N \end{cases}$$

donde $|N\rangle$ es un estado con N excitaciones totales. Entonces para resolver el problema solo tenemos que mirar el subespacio de 2x2 de n excitaciones, cuyo Hamiltoniano es

$$H_n = \begin{pmatrix} -\frac{\Delta}{2} & g\sqrt{n} \\ g\sqrt{n} & \frac{\Delta}{2} \end{pmatrix} \tag{3.3}$$

Resolvemos el problema de autovalores y autovectores y obtenemos

$$|\psi_{-}^{n}\rangle = \cos\frac{\theta_{n}}{2}|g,n\rangle - \sin\frac{\theta_{n}}{2}|e,n-1\rangle$$

$$|\psi_{+}^{n}\rangle = \sin\frac{\theta_{n}}{2}|g,n\rangle + \cos\frac{\theta_{n}}{2}|e,n-1\rangle$$
(3.4)

con $E_{\pm}^n = \pm \frac{\Omega}{2}$ las autoenergias y $\Omega_n = \sqrt{\Delta^2 + 4g^2n}$ la frecuencia de Rabi del sistema, $\cos \theta_n = \frac{\Delta}{\Omega_n}$ modulando la superposición de estados. En la figura 3.1 se observan las curvas de energía en función del detunning para diferentes niveles. Lo primero que tenemos que

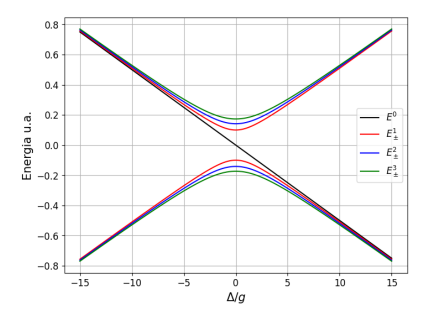


Figura 3.1. Relación energía detunning para el modelo de Jaynes-Cummings. La diferencia de energía entre los estados de un mismo nivel para $\Delta = 0$ es $2g\sqrt{n}$.

observar es que en el caso resonante, es decir $\Delta = 0$, los autoestados del sistema son los estados maximamente entrelazados de Bell

$$\left|\psi_{\pm}^{n}\right\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(\left|gn\right\rangle \pm \left|e, n - 1\right\rangle)$$
 (3.5)

y la diferencia de energía entre los autoestados es $\Delta E^n = E^n_+ - E^n_- = 2g\sqrt{n}$. En el caso muy lejos de resonancia podemos asumir que $\Delta \gg g$, y entonces los autoestados coinciden en este límite con los estados de la base,

$$\begin{aligned} \left| \psi_{+}^{n} \right\rangle &= \left| e, n - 1 \right\rangle \\ \left| \psi_{-}^{n} \right\rangle &= \left| g, n \right\rangle \end{aligned} \tag{3.6}$$

Acá hay una sutileza, y es que si $\Delta>0$, entonces $|e,n-1\rangle$ es el estado de mayor energía y la notación coincide con la energía, pero si $\Delta<0$ entonces el estado $|\psi^n_+\rangle$ es el estado de menor energía. Un efecto interesante es que en el caso de alta desintonía, podemos calcular la diferencia entre la energía del autoestado exacto del Hamiltoniano $|\psi^n_\pm\rangle$ y la energía asintotica a la que tiende, que es la energía de los estados de la base $|g,n\rangle$, $|e,n-1\rangle$. Esta diferencia ... VOLVER A ESTO Y VER SI DEJARLO O SACARLO. EVENTUALMENTE COMPLETAR.

$$\Delta E_{e,n-1} = E_+^n - E_{e,n-1}^{(0)} = \frac{g^2}{\Delta} n \Delta E_{g,n} = E_-^n - E_{g,n}^{(0)} = -\frac{g^2}{\Delta} n$$
 (3.7)

El resultado importante de esta diferencia de energias es que aun en ausencia de fotones en la cavidad n=0, hay una diferencia entre las energias entre el Hamiltoniano del átomo, y del H_{JC} . Este efecto es el Lamb Shift y nos dice que el vacío electromagnetico induce un corrimiento en la energía de los estados. Esto es importante notarlo, porque para el caso

de dos átomos tambien está manifiesto.

3.1.1. Fase geométrica en el JCM

Vamos a analizar la fase de Berry y la fase geométrica en la aproximación cinemática.

Fase de Berry

Para ver la fase de berry tenemos que tener un parámetro de control en el Hamiltoniano, el cual varía lentamente. Para esto necesitamos aplicar una transformación unitaria de corrimiento de fase al Hamiltoniano original 3.2 $R = \exp\{-i\Omega a^{\dagger}a\}$, que queda

$$H = \frac{\Delta}{2}\sigma_z + g(a^{\dagger}\sigma_e^{-i\Omega} - +a\sigma_+ e^{i\Omega})$$
 (3.8)

que ahora depende explicitamente del parámetro externo de control Ω . Los autoestados de este nuevo Hamiltoniano se obtienen aplicando esta misma transformación sobre los autoestados del Hamiltoniano original. Si el parámetro de control varia lentamente entre 0 y 2π , entonces estamos dentro de las hipotesis propuestas por Berry, y podemos calcular la fase de Berry mediante la ecuación 2.4:

$$\psi_a^n = i \oint_C d\Omega \left\langle \psi_{\pm}^n \middle| R(\Omega)^{\dagger} \frac{d}{d\Omega} \middle| \psi_{\pm}^n \right\rangle = \pi (1 \pm \cos(\theta_n))$$
 (3.9)

que es no trivial incluso para n=0, lo que nos dice que incluso el vacio electromagnetico introduce una corrección en la fase de Berry.

Aproximación Cinemática

Para comparar ambos metodos, ahora vamos a calcular la fase geométrica utilizando la aproximación cinemática aunque este abordaje es más general de lo necesario en este caso. Si se considera que el estado inicial es un atuoestado del Hamiltoniano, como los estados $|\psi^n_{\pm}\rangle$, entonces la fase geométrica en este caso se anula. Pero si se considera un estado inicial, por ejemplo $|\psi(0)\rangle = |e,n\rangle$, entonces el estado a tiempo t resulta

$$|\psi(t)\rangle = (\cos^2\theta_n e^{-iE_+^n t} + \sin^2\theta_n e^{iE_+^n t}) |e, n\rangle - i\sin\theta_n \sin(E_+^n t) |g, n+1\rangle$$
 (3.10)

La fase geometrica acumulada 2.18 es

$$\phi_u[C] = -\pi (1 - \cos \theta_n) \frac{t}{T} + \arg \left\{ 1 + e^{2\pi i \frac{t}{T}} \frac{\Omega_n - \Delta}{\Omega_n + \Delta} \right\}$$
 (3.11)

con $T = \frac{2\pi}{\Omega_n}$ es un período correspondiente a la frecuencia de Rabi Ω_n . Esta expresión y la antrior 3.10, deberian coincidir cuando t = T, que se corresponde con un ciclo cerrado. En este caso (t = T) se obtiene

$$\phi_u = -\pi (1 - \cos \theta_n) \tag{3.12}$$

La diferencia de signos se puede explicar comparando las curvas descritas por la esfera de Bloch para cada evolución.

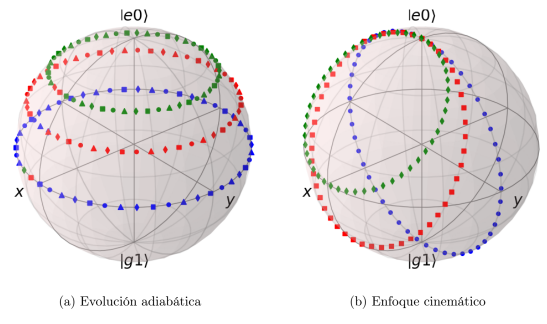


Figura 3.2

En el caso 3.10, correspondiente a la figura 3.2a, los autoestados son los autoestados $R(\Omega) |\psi_{\pm}^n\rangle = e^{-i\Omega\hat{n}} |\psi_{\pm}^n\rangle$, entonces al variar $\Omega \in [0, 2\pi]$ la trayectoria es simplemente un circulo en la esfera de Bloch. En cambio, en el segundo caso, si preparamos el sistema inicialmente en el estado $|e,n\rangle$ y lo dejamos evolucionar por la acción de H durante un tiempo, la trayectoria ahora no son circulos horizontales en la esfera, sino que parten del polo norte, que es el estado $|e,n\rangle$, y luego hace una trayectoria ovalada, para finalmente volver al punto inicial de partida a un tiempo t=T. La diferencia en el signo se explica a travez de la transformación que nos lleva de una curva a la otra. Para esto, necesitamos de una rotacion rigida, y una inversion de la parametrizacion, por su parte, esta ultima, introduce un signo negativo, cosa que se ve claramente en la ecuacion 3.11 al cambiar $t \to -t$.

aca puedo intentar de agregar el caso con medio kerr. Creo que no es tan complicado y el problema de autocosas ya lo tengo medio resuelto en papel desde hace un tiempo, pero lo tengo que revisar a ver si esta bien y lo tengo que completar, pero puede estar bueno para entender que le hace a la FG desde el vamos.

3.2. JCM disipativo

Habiendo desarrollado el análisis de la fase geométrica acumulada por el sistema átomocavidad en la situación ideal de completo aislamiento, se aborda ahora el estudio para el escenario más realista en el que el mismo sistema se encuentra en interacción con un entorno. El problema se trata para la implementación específica en estructuras semiconductoras, en las que un punto cuántico (al cual se sigue, sin embargo, refiriendo como átomo o sistema de dos niveles) se ubica en una nano o micro-cavidad. Siguiendo [?], en este capítulo se estudia en detalle la fase geométrica acumulada en un modelo de Jaynes-Cummings disipativo, como caso paradigmático dentro del campo de la electrodinámica en cavidades. Se considera que los principales mecanismos por los cuales el sistema "átomo + modo" interactúa con el entorno son el flujo de fotones a través de las paredes de la cavidad y el continuo e incoherente bombeo del sistema de dos niveles, lo que conforma un escenario frecuente en electrodinámica de cavidades semiconductoras [?, ?, ?].

Para poder modelar estos mecanismos, se emplea la ecuación maestra fenomenológica de Lindblad

$$\dot{\rho}(t) = -i[H, \rho(t)] + \frac{1}{2} \sum_{\alpha} \left(2L_{\alpha}\rho(t)L_{\alpha}^{\dagger} - \{L_{\alpha}^{\dagger}L_{\alpha}, \rho(t)\} \right), \tag{3.13}$$

, despreciando otros procesos con menor influencia en la dinámica como el desfasaje puro o el bombeo de fotones del entorno en la cavidad, considerando además que el entorno se halla a temperatura cero. Los operadores de Lindblad

$$L_{\gamma} = \sqrt{\gamma} \ a \tag{3.14}$$

$$L_p = \sqrt{p} \ \sigma_+ \tag{3.15}$$

, representan la pérdida de fotones y el bombeo continuo e incoherente del átomo, respectivamente, con los parámetros γ y p denominados tasa de pérdida de fotones y amplitud del bombeo. Mientras que el bombeo sobre el átomo es siempre secundario frente a la pérdida de fotones, el estado dinámico del sistema se describe con un conjunto de ecuaciones diferenciales reducidas al sistema:

$$\dot{\rho}_{00} = -p\rho_{00} + \gamma\rho_{22},
\dot{\rho}_{11} = -ig(\rho_{21} - \rho_{12}) + p\rho_{00},
\dot{\rho}_{22} = -ig(\rho_{12} - \rho_{21}) - \gamma\rho_{22},
\dot{\rho}_{12} = -ig(\rho_{22} - \rho_{11}) - i\Delta\rho_{12} - \frac{\gamma}{2}\rho_{12}.$$
(3.16)

[Placeholder para Figura: Evolución dinámica de elementos de matriz]

El análisis de esta sección permite establecer la relación entre los efectos de disipación y la acumulación de la fase geométrica, así como determinar las condiciones bajo las cuales el sistema mantiene coherencia cuántica suficiente para aplicaciones experimentales.

Jaynes-Cummings de dos átomos, no lineal, medio Kerr

En este capitulo se extiende el modelo de Jaynes-Cummings presentado en el capitulo 3, agregandole nuevas cosas. Lo mas importante es que ahora vamos a tener dos átomos dentro de una misma cavidad. En la literatura en general, el JCM fue extendido para considerar dos cavidades donde cada una tiene su propio átomo, y usando una condición inicial entrelazada se puede hacer interactuar ambas cavidades REFS. El camino que se tomó en este trabajo, es un tanto fuera de lo convensional ya que no hay muchos estudios sobre este sistema. El principal obstaculo que presenta este problema, es que el espacio de Hilbert crece mucho y se torna inmanejable analiticamente; como bien ya sabemos, el JCM tiene subespacios de 2 dimensiones que no se mezclan, y utilizando esta estrategia vamos a ver que en este caso tenemos subespacios de 4x4 que tampoco se mezclan en el caso unitario. Esto nos permite encontrar algunas expresiones analiticas, pero en general se utilizaran métodos númericos para analizar la dinamica.

Este capitulo entonces seguira un hilo conductor, partiendo desde el caso mas sencillo hasta llegar a analizar cuales son los efectos de los diferentes parámetros en el problema. Primero vamos a considerar una cavidad perfecta, es decir sin disipación, agregandole el segundo átomo, vamos a intentar de entender cual es el efecto de este sobre el modelo de un solo átomo. Para esto haremos un analisis poblacional, y de observables como la entropia reducida, la concurrencia, las matrices de pauli. Una vez agregado el segundo átomo, vamos a prender las interacciones de a una y vamos a analizar cuales son sus efectos. Luego, vamos a comparar esto con el caso en donde la cavidad presenta perdidas. Principalmente, nos centraremos en un analisis del entrelazamiento, ya que esta es la cualidad mas interesante que tenemos en el ambito de la información cuántica.

Luego, se analizará el problema para dos átomos, primero en el caso que estos no interactúan directamente entre si, sino que lo hace indirectamente a travez de la cavidad. La comparativa entre esta situación y la mas comun, donde los átomos interactuan mediante sus espines o sus momentos dipolares, es muy rica porque nos permite discernir con claridad cual es el efecto de la cavidad y cual de la interacción entre los átomos a la hora de entrelazarse e intercambiar energía. El problema de dos átomos tiene una peculiaridad al elegir las condiciones iniciales, ya que la dinamica depende de esta eleccion, y hay muchas diferentes configuraciones interesantes, por un lado por la gran dimension del espacio, y por otro lado, esta la posibilidad de jugar con las simetrias. Surge asi la pregunta de si es importante, o si tiene sentido, teniendo dos átomos indistinguibles en una cavidad, que la

condición inicial sea asimetrica ante intercambio.

4.1. JCM de dos átomos

En este trabajo, nos vamos a concentrar en una extension del modelo, donde vamos a ubicar dos átomos dentro de la cavidad. Estos átomos pueden interactuar entre si, y con la cavidad, y ademas agregaremos no-linealidades en el acoplamiento y en el medio. Vamos a usar un modelo de Jaynes-Cummings para describir la interacción entre el campo electromagnético y los átomos. Además supondremos que el acoplamiento depende de la cantidad de fotones y los átomos podrán interactuar entre si mediante un termino tipo Ising y otro tipo dipolo-dipolo. Recordemos que para estamos asumiendo que vale la aproximación de onda rotante ($\omega_0 \sim \omega$) y $g << \omega, \omega_0$. Entonces, el Hamiltoniano que describe este problema es el siguiente:

$$\hat{H} = \underbrace{\hbar\omega_{0}h(\hat{n})\hat{n}}_{\hat{H}_{F}} + \underbrace{\frac{\hbar\omega}{2}(\hat{\sigma}_{Z}^{(1)} + \hat{\sigma}_{Z}^{(2)})}_{\hat{H}_{A}} + \underbrace{\hbar g(\hat{\sigma}_{+}^{(1)}\hat{a}f(\hat{n}) + \hat{\sigma}_{-}^{(1)}f(\hat{n})\hat{a}^{\dagger} + \hat{\sigma}_{+}^{(2)}\hat{a}f(\hat{n}) + \hat{\sigma}_{-}^{(2)}f(\hat{n})\hat{a}^{\dagger})}_{H_{FA}} + \underbrace{2\hbar\kappa(\hat{\sigma}_{-}^{(1)}\hat{\sigma}_{+}^{(2)} + \hat{\sigma}_{+}^{(1)}\hat{\sigma}_{-}^{(2)}) + \hbar J\hat{\sigma}_{Z}^{(1)}\hat{\sigma}_{Z}^{(2)}}_{H_{AA}}$$

$$(4.1)$$

donde \hat{a} es el operador de aniquilación del fotón, ω_0 y ω son las frecuencias del fotón y del átomo respectivamente, g es la constante de acoplamiento, las constantes J y κ son los parámetros de Ising y de dipolo-dipolo para las interacciones átomo-átomo, y los operadores $\sigma^{(i)}$ son las matrices de Pauli que actúan sobre el átomo i-esimo. Finalmente, las funciones $h(\hat{n})$ y $f(\hat{n})$ son las que van a dar cuenta de la no linealidad dependiente del numero de fotones de la cavidad $\hat{n} = \hat{a}^{\dagger}\hat{a}$.

Tomando un medio tipo Kerr la función $h(\hat{n}) = 1 + \frac{\chi}{\omega_0} \hat{n}$ [?](CITA), y la función $f(\hat{n}) = 1$ si tomamos un acoplamiento lineal, y $f(\hat{n}) = \sqrt{\hat{n}}$ si consideramos un acoplamiento tipo Buck-Sukumar [?](CITA)

En este punto es normal hacer una transformación unitaria $K = \exp\left\{-i\omega t(\hat{a}^{\dagger}a + \sigma_z/2)\right\}$ para dejar el Hamiltoniano en función del Detuning $\Delta(\sim 0)$.

$$\hat{H}_{I} = \hbar \chi \hat{n}^{2} + \frac{\hbar \Delta}{2} (\hat{\sigma}_{Z}^{(1)} + \hat{\sigma}_{Z}^{(2)}) + \hbar g (\hat{\sigma}_{+}^{(1)} \hat{a} f(\hat{n}) + \hat{\sigma}_{-}^{(1)} f(\hat{n}) \hat{a}^{\dagger} + \hat{\sigma}_{+}^{(2)} \hat{a} f(\hat{n}) + \hat{\sigma}_{-}^{(2)} f(\hat{n}) \hat{a}^{\dagger}) + 2\hbar \kappa (\hat{\sigma}_{-}^{(1)} \hat{\sigma}_{+}^{(2)} + \hat{\sigma}_{+}^{(1)} \hat{\sigma}_{-}^{(2)}) + \hbar J \hat{\sigma}_{Z}^{(1)} \hat{\sigma}_{Z}^{(2)}$$

$$(4.2)$$

Este es el Hamiltoniano con el que vamos a trabajar, asi que a partir de ahora vamos a olvidarnos del subindice I. Obsérvese que el caso de $\chi=0$ es el caso de un medio lineal. ACA PUEDO AGREGAR UN ESQUEMA DE COMO SERIA. En este esquema se ve

como seria el experimento planteado.

Este Hamiltoniano se puede resolver analiticamente para el caso de una cavidad sin perdidas. En analogia con el caso de 1 átomo, vamos a elegir la base de N excitaciones, donde esperamos que estos subespacios queden invariantes, es decir, que el Hamiltoniano sea diagonal por bloques, pero como ahora tenemos 2 átomos, tenemos que elegir una base que respete simetrias, para N excitaciones los estados de la base son $\left\{|ggn\rangle,\frac{1}{\sqrt{2}}(|eg,n-1\rangle+|ge,n-1\rangle),|ee,n-2\rangle,\frac{1}{\sqrt{2}}(|eg,n-1\rangle-|ge,n-1\rangle)\right\}$. En esta base, el Hamiltoniano se diagonaliza por bloques y el bloque de N excitaciones queda El problema unitario se puede resolver analíticamente. Esto esta hecho en el paper de los autores O de los S antos-S anchez, C G onz alez-G utiérrez and J R ecamier, titulado N onlinear J aynes-C ummings M model for two interacting two-level atoms [?](CITA). Acá tengo que pasar las cuentas a latex, pero las hice en papel para ver si entendía todo. Para resolver el problema lo primero que hacemos es notar que el Hamiltoniano conserva el numero de exitaciones, es decir $[H, \hat{N}] = 0$, y en esta situación es sabido que el Hamiltoniano de JC es diagonal por bloques si elegimos convenientemente la base, esta es la que agrupa los estados con misma cantidad de excitaciones $\hat{N} = \hat{n} + \hat{\sigma}_{+}^{(1)} \hat{\sigma}_{-}^{(1)} + \hat{\sigma}_{+}^{(2)} \hat{\sigma}_{-}^{(2)}$:

$$\left\{ \left| \Phi_{1}^{(n)} \right\rangle = \left| ggn \right\rangle, \left| \Phi_{2}^{(n)} \right\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (\left| egn - 1 \right\rangle + \left| gen - 1 \right\rangle), \left| \Phi_{3}^{(n)} \right\rangle = \left| een - 2 \right\rangle, \\
\left| \Phi_{4}^{(n)} \right\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (\left| egn - 1 \right\rangle - \left| gen - 1 \right\rangle) \right\}$$
(4.3)

,donde se eligió esta combinación particular porque el ultimo estado de la base, que es impar ante intercambio, queda desacoplado de los otros, simplificando el problema. Esto se ve al evaluar los elementos de matriz del Hamiltoniano $H_{i,j} = \langle \Phi_i | \hat{H} | \Phi_j \rangle$, este queda en bloques, y el subespacio correspondiente a n excitaciones $\hat{H}^{(n)}$ es una matriz de 4x4

$$\hat{H}^{(n)} = \begin{pmatrix} \hbar \chi n^2 - \hbar \Delta + \hbar J & \sqrt{2} \hbar g f(n) \sqrt{n} & 0 & 0 \\ \sqrt{2} \hbar g f(n) \sqrt{n} & \hbar \chi (n-1)^2 - \hbar J + 2 \hbar k & \sqrt{2} \hbar g f(n-1) \sqrt{n-1} & 0 \\ 0 & \sqrt{2} \hbar g f(n-1) \sqrt{n-1} & \hbar \chi (n-2)^2 + \hbar \Delta + \hbar J & 0 \\ 0 & 0 & 0 & \hbar \chi (n-1)^2 - \hbar \Delta - 2 \hbar k \end{pmatrix}$$
(4.4)

Vemos claramente que el estados impar ante intercambio esta aislado, y entonces es autoestado del problema, y por lo tanto evoluciona solo y no se mezcla con los otros estados. Esto nos sirve porque ahora, para terminar de resolver el problema, tenemos que diagonalizar la matriz de 3x3. Cabe aclarar que esta matriz solo es valida para $n \geq 2$, ya que los subespacios con N=0,1 no tienen 4 estados. En estos casos la solución del problema de autovalores es mas sencilla aun, así que solo dejaremos los resultados. A partir de ahora se usará como convención $\hbar=1$.

Para resolver el problema de autovalores de la matriz de 3x3 utilizamos la fórmula de Cardano para conseguir las raíces triples que nos aparecen en el polinomio característico, y entonces encontramos que los autovalores son

$$E_j^{(n)} = -\frac{1}{3}\beta_n + 2\sqrt{-Q_n}\cos\left(\frac{\theta_n + 2(j-1)\pi}{3}\right)$$
 (4.5)

para j = 1, 2, 3, y donde

$$\theta_n = \cos^{-1}\left(\frac{R_n}{\sqrt{-Q_n^3}}\right) \tag{4.6}$$

$$Q_n = \frac{3\gamma_n - \beta_n^2}{9}$$

$$R_n = \frac{9\beta_n \gamma_n - 27\eta_n - 2\beta_n^3}{54}$$

$$\beta_n = -\left(\chi(n^2 + (n-1)^2 + (n-2)^2) + J + 2k\right)$$

$$\gamma_n = (\chi(n-1)^2 - J + 2k)(\chi(n-2)^2 + \chi n^2 + 2J)$$

$$+ (\chi(n-2)^2 + \Delta + J)(\chi n^2 - \Delta + J) - 2g^2(n^{2a} + (n-1)^{2a})$$

$$\eta_n = -(\chi n^2 - \Delta + J)(\chi(n-2)^2 + \Delta + J)(\chi(n-1)^2 - J + 2k)$$

$$+ 2g^2 \left[\chi(n-2)^2 n^{2a} + \chi n^2(n-1)^{2a} + \Delta \left(n^{2a} - (n-1)^{2a}\right) + J(n^{2a} - (n-1)^{2a})\right]$$

donde $a = \frac{1}{2}$ se corresponde con acoplamiento lineal, es decir, f(n) = 1, y a = 1 a Buck-Sukumar $f(n) = \sqrt{n}$. Los autovalores serán reales si $Q_n^3 + R_n^2 < 0$. Con esto podemos escribir los autovectores:

$$\left| u_j^{(n)} \right\rangle = \frac{1}{N_j^{(n)}} \left[\left((E_j^{(n)} - H_{22}^{(n)}) (E_j^{(n)} - H_{33}^{(n)}) - H_{23}^{(n)} \right) \left| \Phi_1^{(n)} \right\rangle + H_{31}^{(n)} (E_j^{(n)} - H_{33}^{(n)}) \left| \Phi_2^{(n)} \right\rangle + H_{23}^{(n)} H_{12}^{(n)} \left| \Phi_3^{(n)} \right\rangle \right]$$
(4.7)

Obviamente no nos olvidemos del estado $\left|\Phi_4^{(n)}\right>$, que también es autoestado, con autovalor $E_4^{(n)}=\chi(n-1)^2-J-2k$. Para el subespacio de N=0 solo tenemos un vector $\left|\Phi_1^{(0)}\right>=\left|gg0\right>$ y su autovalor es $E_1^{(0)}=-\Delta+J$. Para N=1 tenemos 3 vectores en el subespacio, y las autoenergias son

$$E_{1,2}^{(1)} = \frac{\chi - \Delta}{2} + k \pm \sqrt{2g^2 + (k - J + \frac{\Delta - \chi}{2})^2}$$
 (4.8)

$$E_3^{(1)} = -2k - J (4.9)$$

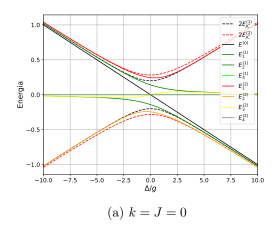
y sus autovectores

$$\left|u_{1,2}^{(1)}\right\rangle = \frac{1}{N_{1,2}^{(1)}} \left(-\sqrt{2}g \left|gg1\right\rangle + \left(\frac{\chi - \Delta}{2} + J - k \mp \sqrt{2g^2 + (k - J + \frac{\Delta - \chi}{2})^2}\right) \frac{\left|eg0\right\rangle + \left|ge0\right\rangle}{\sqrt{2}}$$

$$(4.10)$$

$$\left|u_3^{(1)}\right\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(\left|eg0\right\rangle - \left|ge0\right\rangle)\tag{4.11}$$

Con esto, podemos resolver analíticamente la evolución temporal de cualquier estado inicial. Para esto solo tenemos que desarrollar el estado inicial en terminos de los autovectores,



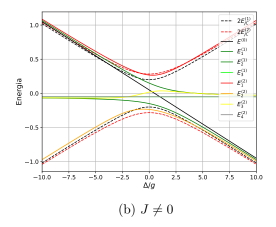


Figura 4.1. Relación entre energía y detunning para los diferentes niveles de energía del problema. Las lineas solidas muestran la energía de los estados del JC doble con N=0 (negro, solido), N=1 (verde oscuro y lima, solido) y N=2 (rojo, naranja, amarillo y gris; solido). Tambien se muestran los niveles de energía del JC de un átomo para N=1 (negro; rayado) y N=2 (rojo; rayado). Observese que las energias del JC de un átomo estan multiplicadas por 2.

y la evolución temporal esta dada por

$$|\psi(t)\rangle = e^{-iHt} |\psi(0)\rangle = \sum_{j,n} c_j^{(n)} e^{-iE_j^{(n)}t} |u_j^{(n)}\rangle$$
 (4.12)

donde $c_j^{(n)} = \left\langle u_j^{(n)} \middle| \psi(0) \right\rangle$. La complejidad de estas expresiones hace complicado conseguir conclusiones interesantes, aun asi, algo que se puede notar, es la diferencia fundamental que se encuentra para las energias con un numero total de excitaciones N=1 y N>1. Si se observa el factor que esta antes de la raiz cuadrada, se ve que para el caso en que $N \geq 2$ tenemos un $\frac{1}{3}\beta_n$ que solo depende de χ , J, k y n. Mientras tanto, en el caso de N=1, este factor depende del detunning Δ . Esto es interesante, ya que uno podria pensar que la formula para N excitaciones se puede generalizar para incluir N=0,1,pero la fundamental diferencia de tener mas o menos estados que interactuan entre si, da lugar a efectos fundamentalmente diferentes. Si uno mira en detalle las cuentas, se percata de que en el caso de N=1 este factor Δ aparece, ya que en la matriz Hamiltoniana el unico estado con N=1 que tiene un termino que incluye al detunning, es el estado $|gq1\rangle$, y los otros dos estados al ser un átomo excitado y otro no, el termino de detunning se cancela. Por lo tanto, este termino con Δ sobrevive, al contrario que en todos los demas subespacios, ya que tenemos por un lado el termino del $|ggn\rangle$ que nos aporta un Δ , y el termino de $|ee, n-2\rangle$ que nos aporta otro Δ pero con el signo cambiado, y elimina la contribución del primer estado a la energía. Esto es super interesante, ya que para N=1, si aumentamos el detunning, no solo se separan los niveles de energía, sino que tambien hay una asimetria por el termino independiente. Para analizar esto en detalle, en la figura 4.1 se observan las energias de los diferentes niveles en función del detunning.

En esta figura 4.1a se observan las energias de los primeros niveles para el modelo de un átomo, mostrados con lineas rayadas, y de dos átomos, con lineas solidas; para esta

figura se tomaron átomos que no interactuan (k = J = 0) y una cavidad lineal $(\chi = 0)$. Se puede ver que, si bien el modelo de dos átomos tiene estructuras mas complicadas, son similares a las de 1 átomo. En primer lugar, los estados con N=2 (rojo y naranja; solido) tienen una forma igual a la de JC de 1 átomo, si bien esta un poco desfasada, es interesante ver como las lineas tienen una coincidencia muy grande, recordando que en el grafico las lineas rayadas estan multiplicadas por 2, esto nos da una interpretación bastante buena, y es que la energía de dos átomos no interactuantes en una cavidad es igual (o muy parecida) a dos veces la energía de 1 átomo en una cavidad. Esto tengo que chequear con cuentas Creo que esto se debe al corrimiento Lamb, ya que ahora tenemos dos átomos que interactuan con el vacio, entonces el corrimiento es 1 unidad mas grande en los extremos, que es justamente lo que vemos en el grafico, cuando el detunning es muy negativo, la energía tiende a ser igual a la de un JC simple con 2 excitaciones, y cuando el detunning es muy positivo, entonces tiende a la de 1 excitación; esta asimetría para $\Delta > 0$ y $\Delta < 0$ se observará en resultados posteriores. Por otro lado, se puede observar lo que se habia comentado anteriormente, que la energía de los estados con N=1 tienen un término fuera de la raiz, que hace que sea mas asimétrico aún. Normalmente, en el JC de 1 átomo, ya que todos los niveles de energía tienen una forma funcional igual, este termino de afuera de la raiz se le puede agregar o quitar como un offset en la energía del estado fundamental, la diferencia con este caso es que, no todos los niveles de energía presentan esto, entonces si agregamos un offset, igualmente habria una diferencia.

Otra cosa interesante de notar es que si la cavidad es lineal, entonces los estados antisimetricos estan degenerados en energía.

Una vez estudiados los niveles de energía y comparados con el caso de 1 átomo, vamos a proseguir con la dinamica del problema, que en el caso unitario puede resolverse analiticamente, pero aún asi, nos concentraremos en simulaciones numericas. Para comenzar, vamos a intentar de recuperar el caso de un átomo, asimetrizando el acoplamiento uno de los dos átomos que tenemos en la cavidad, y haciendo tender este a cero, es decir, vamos a trabajar con k=J=0 y vamos a agregar un parámetro adimensional α que solamente actua sobre el átomo 2, y sirve de apantallamiento.

FASE GEOMETRICA EN JCM GENERALIZADO

CONCLUSIONES

DERIVACION DE LAS ECUACIONES MAESTRAS

Referencias



Tesis disponible bajo Licencia Creative Commons, Atribución – No Comercial – Compartir Igual (by-nc-sa) 2.5 Argentina Buenos Aires, 2023