## Capitolo 11 | Oscillatore Armonico 1

Consideriamo una particella che compie piccole oscillazioni unidimensionale (il cosidetto **oscillatore armonico**). L'energia potenziale di tale particella è uguale a  $\frac{1}{2}mw^2x^2$ , dove w rappresenta nella meccanica classica la frequenza propria delle oscillazioni. L'hamiltoniana dell'oscillatore è quindi:

$$H = \frac{p^2}{2m} + \frac{1}{2}mw^2x^2. {(11.1)}$$

Poiché l'energia potenziale diventa infinita per  $x = \pm \infty$ , la particella può compiere soltanto un moto finito e, di conseguenza, **tutto lo spettro** energetico dell'oscillatore **sarà discreto**.

I livelli energetici dell'oscillatore armonico si possono determinare risolvendo l'equazione di Schrödinger indipendente dal tempo:

$$H\psi = -\frac{\hbar^2}{2m}\frac{d^2\psi}{dx^2} + \frac{1}{2}mw^2x^2\psi = E\psi,$$
 (11.2)

con le condizioni al contorno:

$$\lim_{x \to \pm \infty} \psi(x) = 0. \tag{11.3}$$

Noi invece risolviamo il problema della determinazione dei livelli energetici, e dei relativi autostati, seguendo un elegante **metodo operatoria sviluppato da Dirac**. A tale scopo è conveniente in primo luogo introdurre degli operatori adimensionali, dividendo entrambe i membri dell'equazione (11.1) per  $\hbar w$ :

$$\frac{H}{\hbar w} = \frac{p^2}{2m\hbar w} + \frac{mw^2x^2}{2\hbar w}. (11.4)$$

Definendo allora:

$$\hat{H} = \frac{H}{\hbar w},\tag{11.5}$$

$$\hat{p} = \frac{p}{\sqrt{\hbar w m}},\tag{11.6}$$

$$\hat{x} = \sqrt{\frac{mw}{\hbar}}x,\tag{11.7}$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>S2.3, LL23, G5

possiamo scrivere la precedente equazione nella forma:

$$\hat{H} = \frac{1}{2}(\hat{p}^2 + \hat{x}^2). \tag{11.8}$$

Calcoliamo il commutatore tra  $\hat{p}$  e  $\hat{x}$ :

$$[\hat{p}, \hat{x}] = \frac{1}{\sqrt{\hbar wm}} \sqrt{\frac{mw}{\hbar}} [p, x] = \frac{1}{\hbar} (-i\hbar), \tag{11.9}$$

ossia:

$$[\hat{p}, \hat{x}] = -i. \tag{11.10}$$

In termini degli operatori  $\hat{p}$  ed  $\hat{x}$  risulta poi conveniente definire due operatori non hermitiani:

$$a = \frac{1}{\sqrt{2}}(\hat{x} + i\hat{p}),$$

$$a^{+} = \frac{1}{\sqrt{2}}(\hat{x} - i\hat{p}),$$
(11.11)

o, più semplicemente:

$$a = \sqrt{\frac{mw}{2\hbar}} (x + i\frac{p}{mw}),$$

$$a^{+} = \sqrt{\frac{mw}{2\hbar}} (x - i\frac{p}{mw}).$$
(11.12)

Facendo uso della regola di commutazione canonica (11.10) possiamo calcolare il commutatore tra a e  $a^+$ :

$$[a, a^{+}] = \frac{1}{2}[\hat{x} + i\hat{p}, \hat{x} - i\hat{p}] = \frac{1}{2}(+i[\hat{p}, \hat{x}] - i[\hat{x}, \hat{p}]) = i[\hat{p}, \hat{x}],$$
(11.13)

e dunque:

$$[\mathbf{a}, \mathbf{a}^+] = \mathbf{1}.\tag{11.14}$$

Esprimiamo l'operatore  $\hat{H}$  in termini degli operatori a e  $a^+$ . A tale scopo invertiamo le equazioni (11.11) per ottenere:

$$\hat{x} = \frac{1}{\sqrt{2}}(a+a^{+}),$$

$$\hat{p} = \frac{1}{\sqrt{2}i}(a-a^{+}).$$
(11.15)

Si trova allora:

$$\hat{H} = \frac{1}{2}(\hat{p}^2 + \hat{x}^2) = \frac{1}{4}\left[-(a - a^+)^2 + (a + a^+)^2\right] =$$

$$= \frac{1}{4}(aa^+ + a^+a) \cdot 2 = \frac{1}{2}(aa^+ + a^+a) =$$

$$= \frac{1}{2}([a, a^+] + 2a^+a) = \frac{1}{2}(1 + 2a^+a), \tag{11.16}$$

ossia:

$$\hat{H} = a^+ a + \frac{1}{2}.\tag{11.17}$$

Equivalentemente:

$$H = (a^{+}a + \frac{1}{2})\hbar w. {(11.18)}$$

Per comprendere il significato degli operatori a e  $a^+$  supponiamo di conoscere un autovalore  $E_n$  dell'energia ed il corrispondente autostato  $|n\rangle$ :

$$H|n\rangle = E_n|n\rangle. \tag{11.19}$$

Consideriamo quindi l'applicazione di H allo stato ottenuto applicando l'operatore a ad  $|n\rangle$ :

$$Ha|n\rangle = [H, a]|n\rangle + aH|n\rangle = ([H, a] + E_n a)|n\rangle. \tag{11.20}$$

Calcoliamo il commutatore [H,a]:

$$[H, a] = \hbar w[a^{+}a + \frac{1}{2}, a] = \hbar w[a^{+}a, a] =$$

$$= \hbar w(a^{+}aa - aa^{+}a) = \hbar w[a^{+}, a]a = -\hbar wa.$$
 (11.21)

Allora:

$$Ha|n\rangle = (E_n - \hbar w)a|n\rangle.$$
 (11.22)

Pertanto, se  $|\mathbf{n}\rangle$  è un autostato dell'hamiltoniana con autovalore  $E_n$  allora anche  $a|n\rangle$  è un autostato dell'hamiltoniana con autosalone  $E_n$ - $\hbar w$ . Per questa ragione l'operatore a è anche detto operatore di distruzione.

Similmente possiamo considerare l'applicazione di H sullo stato  $a^+|n\rangle$ :

$$Ha^{+}|n\rangle = [H, a^{+}]|n\rangle + a^{+}H|n\rangle = ([H, a^{+}] + E_{n}a^{+})|n\rangle.$$
 (11.23)

Il commutatore di H con  $a^+$  risulta:

$$[H, a^{+}] = \hbar w[a^{+}a + \frac{1}{2}, a^{+}] = \hbar w[a^{+}a, a^{+}] =$$

$$= \hbar w(a^{+}aa^{+} - a^{+}a^{+}a) = \hbar wa^{+}[a, a^{+}] = \hbar wa^{+}, \quad (11.24)$$

o anche:

$$[H, a^{+}] = -[H, a]^{+} = \hbar w a^{+}. \tag{11.25}$$

Allora:

$$Ha^{+}|n\rangle = (E_n + \hbar w)a^{+}|n\rangle, \qquad (11.26)$$

ossia se  $|n\rangle$  è un autostato dell'hamiltoniana con autovalore  $E_n$  allora anche  $a^+|n\rangle$  è un autostato dell'hamiltoniana con autovalore  $E_n$ - $\hbar w$ . Per questa ragione l'operatore  $a^+$  è anche detto operatore di creazione.

Questi risultati indicano che i livelli di energia sono discreti e differiscono tra loro per un numero interno di unità  $\hbar w$ .

Un'altra importante osservazione è che gli autovalori dell'energia devono essere sempre positivi, ed anzi, più precisamente, maggiori od uguali di  $\hbar w/2$ . Si ha infatti:

$$E_n = \langle n|H|n\rangle = \hbar w \langle n|(a^+a + \frac{1}{2})|n\rangle =$$

$$= \hbar w (\langle n|(a^+a)|n\rangle + \frac{1}{2}) = \hbar w (\langle n'|n'\rangle + \frac{1}{2}) \ge \frac{1}{2}\hbar w, \quad (11.27)$$

giacché per qualunque ket  $|n'\rangle$  si ha  $\langle n'|n'\rangle \geq 0$  (e con  $|n'\rangle = a|n\rangle$ ). Deve dunque esistere uno **stato fondamentale**, il cui vettore di stato indicheremo con  $|0\rangle$ , la cui energia  $E_0$  è maggiore o uguale di  $\hbar w/2$ . Poiché poi l'operatore a, se applicato ad un autostato, produce l'autostato di energia inferiore, deve valere la relazione:

$$\mathbf{a}|\mathbf{0}\rangle = \mathbf{0}.\tag{11.28}$$

L'energia del livello fondamentale può essere ora facilmente calcolata:

$$H|0\rangle = \hbar w(a^{+}a + \frac{1}{2})|0\rangle = \frac{1}{2}\hbar w|0\rangle,$$
 (11.29)

ossia:

$$E_0 = \frac{1}{2}\hbar w \tag{11.30}$$

I livelli di energia dell'oscillatore armonico risultano dunque dati da:

$$E_n = (n + \frac{1}{2})\hbar w, (11.31)$$

con n=0,1,2,...

L'equazione (11.18) implica che gli autostati  $|n\rangle$  dell'hamiltoniana sono autostati simultanei dell'operatore  $a^+a$ . L'espressione (11.31) per gli autovalori dell'energia  $E_n$  indica inoltre che i corrispondenti autovalori dell'operatore  $a^+a$  sono i numeri interi n. Per tale ragione l'operatore hermitiano  $a^+a$  è anche detto **operatore numero**:

$$\mathbf{N} = \mathbf{a}^{+}\mathbf{a},\tag{11.32}$$

e si ha:

$$\mathbf{N}|\mathbf{n}\rangle = \mathbf{n}|\mathbf{n}\rangle. \tag{11.33}$$

Discutiamo ora come gli autostati  $|n\rangle$  dell'hailtoniana possono essere costruiti a partire dall'autostato  $|0\rangle$  corrispondente allo stato fondamentale dell'oscillatore. Il ruolo degli operatori a e  $a^+$  come operatori di distruzione e costruzione rispettivamente implica che gli stati  $a|n\rangle$  ed  $a^+|n\rangle$  coincidono, a meno di una costante di normalizzazione, con gli autostati  $|n-1\rangle$  ed  $|n+1\rangle$ . Possiamo pertanto scrivere:

$$\begin{cases} a|n\rangle = c_n|n-1\rangle, \\ a^+|n-1\rangle = d_n|n\rangle. \end{cases}$$
 (11.34)

Per ricavare le costanti  $c_n$  e  $d_n$  osserviamo innanzitutto che:

$$c_n = \langle n - 1 | a | n \rangle = \langle n | a^+ | n - 1 \rangle^* = d_n^*.$$
 (11.35)

Inoltre, applicando l'operatore numero allo stato  $|n\rangle$  troviamo:

$$N|n\rangle = n|n\rangle = a^+a|n\rangle = c_n a^+|n-1\rangle = c_n d_n|n\rangle = |c_n|^2|n\rangle, \qquad (11.36)$$

ossia:

$$|c_n|^2 = n. (11.37)$$

Scegliendo per convenzione  $c_n$  reale e positivo (tale scelta essendo sempre possibile giacché i vettori di stato sono definiti a meno di un fattore di fase arbitrario) vediamo allora che  $c_n = \sqrt{n}$ . In definitiva abbiamo dimostrato le relazioni:

$$\begin{cases} a|n\rangle = \sqrt{n}|n-1\rangle, \\ a^{+}|n-1\rangle = \sqrt{n}|n\rangle. \end{cases}$$
 (11.38)

Queste relazioni consentono in particolare di costruire tutti gli autostati dell'hamiltoniana applicando in successione l'operatore  $a^+$  allo stato fondamentale  $|0\rangle$ . Otteniamo:

$$|1\rangle = a^{+}|0\rangle$$

$$|2\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}a^{+}|1\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(a^{+})^{2}|0\rangle$$

$$|3\rangle = \frac{1}{\sqrt{3}}a^{+}|2\rangle = \frac{1}{\sqrt{3!}}(a^{+})^{3}|0\rangle$$
...
$$|n\rangle = \frac{1}{\sqrt{n!}}(a^{+})^{n}|0\rangle$$
(11.39)

Il metodo operatoriale di Dirac consente anche di ricavare le f.d.o nello spazio delle coordinate corrispondenti agli autostati dell'energia.

Consideriamo in primo luogo lo stato fondamentale definito dall'equazione (11.28). Moltiplicando a sinistra questa equazione per il  $\langle x'|$  troviamo:

$$\langle x'|a|0\rangle = \sqrt{\frac{mw}{2\hbar}} \langle x'|(x + \frac{ip}{mw})|0\rangle = 0.$$
 (11.40)

Ricordando le espressioni degli operatori x e p nella rappresentazione delle coordinate, otteniamo l'equazione:

$$\sqrt{\frac{mw}{2\hbar}}(x' + \frac{\hbar}{mw}\frac{d}{dx'})\psi_0(x') = 0, \qquad (11.41)$$

dove si è indicata con:

$$\psi_0(x') = \langle x'|0\rangle. \tag{11.42}$$

l'autofunzione corrispondente allo stato fondamentale dell'oscillatore. Ponendo:

$$x_0 = \sqrt{\frac{\hbar}{mw}} \qquad e \qquad \xi = \frac{x'}{x_0}, \tag{11.43}$$

si può riscrivere l'equazione (11.41) nella forma:

$$a\psi_o(\xi) = \frac{1}{\sqrt{2}}(\xi + \frac{d}{d\xi})\psi_0(\xi) = 0.$$
 (11.44)

Per inciso vediamo che nella rappresentazione delle coordinate, in termini della variabile adimensionale  $\xi = x/x_0$ , gli operatori di creazione e distruzione si esprimono come:

$$a = \frac{1}{\sqrt{2}}(\xi + \frac{d}{d\xi})$$

$$a^{+} = \frac{1}{\sqrt{2}}(\xi - \frac{d}{d\xi})$$

$$(11.45)$$

L'equazione (11.44) si integra facilmente per separazione di variabili:

$$\frac{d\psi_0}{d\xi} = -\xi\psi_0 \to \frac{d\psi}{\psi_0} = -\xi d\xi \to \ln\psi_0 = -\frac{\xi^2}{2} + \cos t, \tag{11.46}$$

ossia:

$$\psi_0(\xi) = Ce^{-\xi^2/2}. (11.47)$$

La costante C è determinata dalla **condizione di normalizzazione**:

$$\langle 0|0\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx' \langle 0|x'\rangle \langle x'|0\rangle = \int_{-\infty}^{+\infty} dx' |\psi_0(x')|^2 = 1.$$
 (11.48)

Troviamo in tal modo:

$$\int_{-\infty}^{+\infty} dx' |\psi_0(x')|^2 = |C|^2 x_0 \int_{-\infty}^{+\infty} d\xi e^{-\xi^2} = |C|^2 x_0 \sqrt{\pi} = 1, \tag{11.49}$$

da cui, scegliendo C reale e positivo:

$$C = \frac{1}{\pi^{1/4}} \sqrt{x_0}. (11.50)$$

Pertanto l'autofunzione normalizzata corrispondente allo stato fondamentale dell'oscillatore armonico è:

$$\psi_0 = \left(\frac{1}{\pi^{1/4}}\right) e^{-\xi^2/2}, \qquad \xi = \frac{x}{x_0}.$$
(11.51)

Le equazioni (11.39) consentono poi di valutare le **autofunzioni dell'energia per gli stati eccitati.** Per la generica f.d.o dell'autostato  $|n\rangle$  possiamo scrivere:

$$\psi_n(x') = \langle x'|n\rangle = \frac{1}{\sqrt{n!}} \langle x'|(a^+)^n|0\rangle, \qquad (11.52)$$

da cui, utilizzando la rappresentazione espressa nell'equazione (11.45) per l'operatore  $a^+$  ricaviamo:

$$\psi_n(\xi) = \frac{1}{\sqrt{2^n n!}} (\xi - \frac{d}{d\xi})^n \psi_0(\xi) =$$

$$= \frac{1}{\pi^{1/4} \sqrt{2^n x_0 n!}} (\xi - \frac{d}{d\xi})^n e^{-\xi^2/2}.$$
(11.53)

Le funzioni  $H_n(\xi)$  definite dall'equazione:

$$(\xi - \frac{d}{d\xi})^n e^{-\xi^2/2} = H_n(\xi)e^{-\xi^2/2},$$
(11.54)

sono dei polinomi di grado n in  $\xi$  contenenti potenze della stessa parità del numero n, Queste funzioni dono dette **polinomi di Hermite.** L'equazione (11.53) si scrive allora, in termini di questi polinomi:

$$\psi_n(\xi) = \frac{1}{\pi^{1/4} \sqrt{2^n x_0 n!}} H_n(\xi) e^{-\xi^2/2}.$$
 (11.55)

## Oscillatore Armonico

■ Polinomi di Hermite

```
Do[Print["H[",n,",x] = ", HermiteH[n,x]], {n,0,5}]

H[0,x] = 1

H[1,x] = 2 x

H[2,x] = -2 + 4 x<sup>2</sup>

H[3,x] = -12 x + 8 x<sup>3</sup>

H[4,x] = 12 - 48 x<sup>2</sup> + 16 x<sup>4</sup>

H[5,x] = 120 x - 160 x<sup>3</sup> + 32 x<sup>5</sup>
```

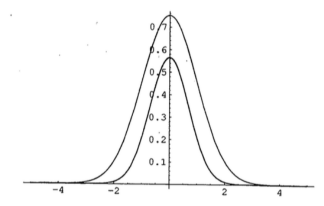
■ Funzioni d' onda

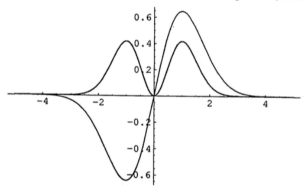
```
psi[n_,x_]:=1/Sqrt[Pi^(1/2) 2^n n!] HermiteH[n,x] Exp[-x^2/2]
```

Normalizzazione

```
n = 0;
Integrate[Expand[psi[n, x]^2], {x, -Infinity, Infinity}]
```

■ Grafici





n=2; Plot[{psi[n,x],psi[n,x]^2}, {x,-5,5},PlotStyle -> {RGBColor[1,0,0], RGBColor[0,0,1]}]

