

博士学位论文

超冷原子气体中的杂质物理与非平衡热化研究

作者姓名:	彭程	
指导教师:	崔晓玲 研究员	
	中国科学院物理研究所	
学位类别:	理学博士	
学科专业:	理论物理	
培养单位:	中国科学院物理研究所	

Impurity Physics and Non-equilibrium Thermalization in Ultraold Atom Gas

A dissertation submitted to

University of Chinese Academy of Sciences
in partial fulfillment of the requirement
for the degree of

Doctor of Natural Science
in Theoretical Physics

By

Peng Cheng

Supervisor: Professor Cui Xiaoling

Institute of Physics, Chinese Academy of Sciences

June, 2022

中国科学院大学 学位论文原创性声明

本人郑重声明: 所呈交的学位论文是本人在导师的指导下独立进行研究工作所取得的成果。尽我所知,除文中已经注明引用的内容外,本论文不包含任何其他个人或集体已经发表或撰写过的研究成果。对论文所涉及的研究工作做出贡献的其他个人和集体,均已在文中以明确方式标明或致谢。

作者签名:

日期:

中国科学院大学 学位论文授权使用声明

本人完全了解并同意遵守中国科学院有关保存和使用学位论文的规定,即 中国科学院有权保留送交学位论文的副本,允许该论文被查阅,可以按照学术研 究公开原则和保护知识产权的原则公布该论文的全部或部分内容,可以采用影 印、缩印或其他复制手段保存、汇编本学位论文。

涉密及延迟公开的学位论文在解密或延迟期后适用本声明。

作者签名: 导师签名:

日期: 日期:

摘要

冷原子物理研究因实验制备、操控、测量的便捷和丰富而进展快速。目前的研究不仅在于冷原子实验体系自身特性的挖掘,而且可以作为量子模拟的实验平台来探索凝聚态物理中新奇概念。大量固体物理中的概念与现象被冷原子模拟平台所实现,越来越多在固体物理中难以实现的模型、难以探索的区域在冷原子平台中得到探索。这些不曾被实现的模型正表现出越来越多的新奇特性,对这些新奇特性的理论解释与这些新奇现象紧密结合,相互促进。

本文便沿着这样的思路,聚焦于最近冷原子实验平台所探索到的新区域来 展开理论研究。在本文的第一章中我们简要介绍了基于近期实验进展的相关背 景物理介绍,主要包括:少体体系、自旋交换相互作用体系、费米极化子体系、热 化动力学体系。第二章我们用数值对角化的方法研究了带有自旋交换相互作用 的一维少体杂质体系,通过研究两体与三体能谱揭示出反铁磁耦合下基态局域 自旋的"屏蔽"现象。进一步我们发现了一系列 upper branch, 其中以铁磁 branch 最为特殊, 其波函数已知且具有良好的自旋-电荷分离行为。借助目前的实验进 展这一体系是可以被实验所制备的,其中的特殊关联可直接验证。在第三章,我 们进入多体杂质体系——费米极化子的研究。通过统一的变分波函数我们系统 地研究了不同维度下极化子到分子的转变、验证了这一转变在三维与二维下存 在,在一维下不存在。揭示这一转变的本质在于基态从零动量到费米动量的转 移, 基于此发现了分子态的巨大简并。进一步采用局域密度近似讨论了有限温度 有限密度下的单粒子实验可观测量的连续化问题,并与近期实验做了比较。在第 四章我们从能谱静态性质的研究来到了非平衡动力学特性研究。利用数值严格 对角化讨论了带有纵场的横场伊辛模型从初态为 |Z₂> 出发局域算符期望值的热 化相图、选取不同参数区间做局域可观测量的时间演化平均与热力学平均对比 来确定是否热化。发现了弱热化区域与整个多体伤痕区域的非热化的行为。最 后,在第五章,我们总结这一从少体到多体再到动力学的研究。并给出未来值得 继续探索问题的思考。

关键词: 杂质物理, 少体, 自旋交换, 极化子, 分子, 热化, 严格对角化

Abstract

Cold atom physics has made great progress thanks to the advantage on preparing, manipulating and measuring. Recent attention has not only been focus on intrinsic properties of cold atom systems, but also on quantum simulation for extoic concepts and phenomenas from condensed matter physics community. Many phenomena from solid state physics has been observed on cold atom platforms. More and more models and regions that cannot be explored experimentally in solid state physics have been successfully realized in cold atom. These new experimental progress will show more and more interesting results. Theoretical explanation for these progress and extensions follow quickly. Both of them stimulates each other generously, which makes the whole community flourishing.

This thesis follows along this logic, which focus on recent experimental progress to get down research. In Chapter I we generally introduce some background and methos relating four hot systems, which include mainly: few body system, spin exchange system, fermi polaron and thermalization system. In Chapter II we use exact diagonalization to obtain whole spectrum of two body and three body systems with spin exchange interaction in 1D. We find screening effect in anti-ferromagnetic coupling. We go on illustrate a series of upper branches, in which we highlight one special ferromagnetic branch. This branch has exact wavefunction of spin and charge separation. This few body system can be realized directly and the special correlation coulde be measured. In chapter III we enter into many body impurity system: fermi polaron. We use unified variational wavefunction with up to 2 p-h excitations to systematically study polaronmolecule transition in different dimensions. We confirm the existence of this transition in 3D and 2D. We show that nature of this transition lies on transformation of ground state momentum from 0 to fermi momentum. Furthermore, we show huge degeneracy of molecule states. With the help of local density approximation we calculate trap-average single particle properties in realistic system with finite density and finite temperature. Comparison with experiment data is also shown. In chapter IV we consider nonequilibrium dynamics. By exact diagonalization we stufy thermalization phase diagram of TFIM with longitudinal field starting from $|Z_2\rangle$. Choosing different parameters, we take comparison between long time average and thermal Gibbs average as justification of thermalization. We found many body scar regime and weak thermalization regime. Finally, we summarize our research along this logic: from few to many to dynamics and show our thought on direction worthy further investigation.

Keywords: Impurity, Few Body Systems, Spin Exchange, Poalron, Molecule, Thermalization, Exact Diagonalization

目 录

第1章 自旋交换相互作用体系少体精确解	1
1.1 引言	1
1.2 模型与计算	3
1.2.1 1+N 体系哈密顿量 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
1.2.2 一个杂质与一个费米子	4
1.2.3 一个杂质与两个费米子	5
1.3 结果	7
1.3.1 一个杂质与一个费米子	7
1.3.2 一个杂质与两个费米子	10
1.3.3 多体扩展 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	21
1.4 实验观测	22
1.5 小结与展望	26
参考文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	27
致谢 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	29
作者简历及攻读学位期间发表的学术论文与研究成果 · · · · · · ·	31

图形列表

1.1	一个杂质与一个费米子的 $1+1$ 体系在 $S_{tot,z}=0$ 子希尔伯特空间的能	
	谱随自旋交换相互作用强度的变化。蓝色虚线(红色散点线)代表自	
	旋三重态(自旋单重态)通道中的本征解。绿色实线代表强相互作用	
	附近的微扰论渐近行为。其横纵坐标 E 与 J 的量纲为 ω 与 $\sqrt{\omega/M}$ 。 ·	8
1.2	一个杂质与两个个费米子的 1+2 体系在 $S_{tot,z}=1/2$ 子希尔伯特空间	
	的能谱随自旋交换相互作用与无自旋交换的接触相互作用强度的变	
	化。a(1)代表的是带自旋交换相互作用 1+2 体系。我们用红色的点	
	来标记其中特殊的 $S_{tot=3/2}$ 的铁磁态。剩下的态都是 $S_{tot}=1/2$ 的态。	
	a (2) 代表的是带纯接触势的 1+2 体系的能谱。其中 E 与 J 的量纲为	
	ω 与 $\sqrt{\omega/M}$ 。 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	11
1.3	铁磁 $(J < 0)$ 与反铁磁 $(J > 0)$ 耦合下整个体系平移对应的自旋单重	
	态与自旋三重态能量后的能谱。其中 a (1) 代表能谱减掉 $\frac{-9J^2}{8}$ 后的行	
	为, b (1) 代表了 a (1) 中灰色区域的放大。a (2) 代表能谱减掉 $\frac{-J^2}{8}$	
	后的行为,可以看到基态依然随着 J 增大而能量越来越低,不再饱	
	和到某一有限值。b(2)代表了a(2)中灰色区域的放大,从第一激发	
	态开始,能量最终饱和在有限值。其中 E 与 J 的量纲为 ω 与 $\sqrt{\omega/M}$ 。	13
1.4	能量 $E=5\omega$ 附近三支 repulsive branch 的能量对比。其中蓝色散点图	
	代表数值严格对角化的结果,黑色虚线代表 $1/J=0$ 附近微扰论的结	
	果。其中能量 E 与相互作用强度 J 的量纲为 ω 和 $\sqrt{\omega/M}$ 。 \cdots \cdots	20
1.5	一个杂质与两个费米子在自旋交换相互作用与纯接触相互作用共同	
	影响下体系的能谱结构变化。我们取 $\frac{U}{I} = -0.4, -0.5, -0.6$ 作为示例说	
	明。分别对应图 (a, b, c) 。其中能量 E 与相互作用强度 J 的量纲为	
	ω 和 $\sqrt{\omega/M}$	25

第1章 自旋交换相互作用体系少体精确解

受到最近在超冷碱土金属平台中模拟近藤物理的实验以及理论进展的启发,采用严格对角化的数值方法,我们精确地研究了一维谐振子势场下一个局域磁性杂质与一个以及两个巡游费米子在自旋交换相互作用支配下的 1+1 以及 1+2 少体体系的能谱结构。在 1+1 少体体系中,我们发现对应于不同的铁磁、反铁磁耦合,少体精确解中的 attractive branch 与 repulsive branch 具有不同的磁性结构。对于 1+2 少体体系,在反铁磁耦合下的 attractive branch 中我们发现了类似于多体物理中的近藤屏蔽效应。进一步地,我们在反铁磁耦合体系中发现了一系列铁磁 repulsive branch,它们与其他的 attractive branch 正交,并且其波函数拥有良好的自旋电荷分离的特点。最后,我们还简单探讨了实际体系中经常带有的接触相互作用带来的影响以及向多体体系的推广。我们的结果尝试从少体的角度发觉带有自旋交换相互作用影响的体系所独有的内禀物理特性,并期待可以在未来的超冷原子实验中得到实现与探索。

在 1.1 节中, 我们介绍这一工作的背景和动机。在 1.2 节中, 我们介绍考虑的少体模型以及求解的数值方法。在 1.3 节中, 我们讨论得到结果并揭示其物理图像。在 1.5 节中, 我们总结我们的结果并做后续研究的展望。

1.1 引言

在本论文的第一章里面我们系统的介绍了自旋交换相互作用在超冷碱土金属原子中的研究进展。总体来讲,利用最外层 2 个电子的中性原子的基态 1S_0 与激发态 3P_0 来组成两轨道体系,整个原子的核自旋作为每个粒子的自旋自由度。不同轨道之间的自旋交换相互作用由实验所证实,其中裸的铁磁交换相互作用由 173 Yb $^{[1,2]}$ 与 87 Sr $^{[3]}$ 原子实现,而裸的反铁磁交换相互作用由 171 Yb $^{[4]}$ 原子实现。通过使用束缚诱导共振技术,我们可以方便地低维度下体系的自旋交换相互作用的强度。这种调节已由理论和实验所证实 $^{[5-11]}$ 。进一步地,在近藤物理模拟中起关键作用的局域磁性杂质可以借由光晶格来实现,其原理在于选取合适频率的激光形成光晶格,这种特殊的光晶格利用不同原子态的交流极化率来有选择性的使 3P_0 态的原子被束缚住,而 1S_0 态的原子则可以自由运动 $^{[11,12]}$ 。上述实验

技术与理论计算的进展使得冷原子平台模拟多体近藤物理不再遥远。

不止于此,基于目前的研究进展,我们发现已经可以将目光聚集在少体体系。不同于多体体系,少体体系其独有的理论精确解为理解其中的物理提供坚实的基础。其中简洁的物理图像不仅为少体体系独有,而且为理解与表征多体体系提供丰富的线索。在本文的??里面我们讨论了少体物理实验与理论的相关背景。

综上,我们发现带有自旋交换相互作用的少体体系亟需系统的研究。因此在这一章节中,我们采用严格对角化的数值方法,系统地求解了1维简谐势场下带有自旋交换相互作用的1+N少体体系:

$$\hat{U}_{ex} = J \cdot \sum_{j=1}^{N} \hat{\mathbf{S}}_{j} \cdot \hat{\mathbf{S}} \cdot \delta(x_{j})$$
(1.1)

其中前面的 1 为局域带自旋 1/2 的磁性杂质(自旋算符为 \hat{S}),位于原点处。后部面的 N 代表带自旋 1/2 的巡游费米子(自旋算符为 \hat{S}_j),在本文中我们研究 N=1,2。我们考虑杂质与费米子之间各向同性的铁磁与反铁磁海森堡耦合,其耦合强度可以调节。早在 1980 年代,描述一维连续空间里的费米子与局域自旋杂质体系的多体近藤模型就可用贝特假设的办法严格求解 [13],不过其前提在于假设费米子的色散关系为线性 $(\epsilon_k \propto k)$,并带有可重整化的动量截断。在这个假设下得到的结果,只有当费米海附近的费米子被自旋杂质散射时才成立,这对应弱耦合极限附近。作为对比,在我们这一章节讨论当中,我们求解从弱到强整个相互作用区间的少体能谱与波函数,旨在得到系统的少体物理结果,为多体体系的研究提供启发。

最终,我们的结果总结如下:在自旋交换相互作用支配下的少体体系,展示了不同于纯接触相互作用少体体系的新奇特性。attractive 与 repulsive branch 的 磁性结构由自旋交换的铁磁 J < 0 与反铁磁 J > 0 所决定。重要地,对于 1+2 的少体体系,我们发现对于反铁磁耦合,基态的 attractive branch 展现出一种屏蔽效应,而铁磁耦合的 attractive branck 则没有这种屏蔽。进一步,我们在反铁磁耦合这边发现了一系列的铁磁 upper branch 激发态,这些特殊的铁磁 branch 与其它的 attractive branch 没有发生能级交叉排斥,其波函数具有很好的自旋电荷分离的特性。这些新奇的现象都来自于自旋交换相互作用,相应的 branch 也很容易在碱土金属原子实验中去探测,最后我们还考虑了实际体系经常伴有的纯接触相互作用的影响,以及简单的从少体物理特性到多体物理特性的推广。

1.2 模型与计算

我们首先详尽的给出 1+1 与 1+2 少体体系的哈密顿量,并结合具体的物理 意义给出变分波函数,最终推导出用于数值求解的矩阵方程。

1.2.1 1+N 体系哈密顿量

我们的 1+N 少体体系处于一维简谐势场中,一个局域的自旋杂质被固定在原点 x=0 处,仅有自旋自由度,空间自由度被冻结。N 个巡游费米子在一维连续空间运动,坐标表象下其位置为 x_j , j=1,...,N。巡游费米子与局域自旋杂质之间存在自旋交换相互作用,整个体系的哈密顿量为(我们在本章中取 $\hbar=1$):

$$\hat{H} = \hat{H}_0 + \hat{U}_{ex}$$

$$\hat{H}_0 = \sum_{j=1}^N \left(-\frac{1}{2M} \frac{\partial^2}{\partial x_j^2} + \frac{M\omega^2}{2} x_j^2 \right);$$

$$\hat{U}_{ex} = 2J \cdot \sum_{j=1}^N \delta(x_j) \hat{\mathbf{S}}_j \cdot \hat{\mathbf{S}}.$$
(1.2)

其中 M 为巡游费米子的质量, ω 为谐振子的特征频率, $\hat{\mathbf{S}}=(\hat{S}_x,\hat{S}_y,\hat{S}_z)$ 与 $\hat{\mathbf{S}}_j=(\hat{S}_{jx},\hat{S}_{jy},\hat{S}_{jz})$ 分别代表杂质与费米子自旋算符。展开为产生湮灭场算符为:

$$\hat{S}_{jx} = \frac{1}{2} (\hat{\psi}_{\uparrow}^{\dagger}(x_j) \hat{\psi}_{\downarrow}(x_j) + \hat{\psi}_{\downarrow}^{\dagger}(x_j) \hat{\psi}_{\uparrow}(x_j));$$

$$\hat{S}_{jy} = \frac{-i}{2} (\hat{\psi}_{\uparrow}^{\dagger}(x_j) \hat{\psi}_{\downarrow}(x_j) - \hat{\psi}_{\downarrow}^{\dagger}(x_j) \hat{\psi}_{\uparrow}(x_j));$$

$$\hat{S}_{jz} = \frac{1}{2} (\hat{\psi}_{\uparrow}^{\dagger}(x_j) \hat{\psi}_{\uparrow}(x_j) - \hat{\psi}_{\downarrow}^{\dagger}(x_j) \hat{\psi}_{\downarrow}(x_j)).$$
(1.3)

其中 $\hat{\psi}^{\dagger}_{\sigma}(x)$ 为在 x 处产生一个自旋为 $\sigma(\uparrow,\downarrow)$ 的费米子产生算符。在谐振子基矢下其展开式为:

$$\hat{\psi}_{\sigma}^{\dagger}(x) = \sum_{m} \hat{C}_{m\sigma}^{\dagger} \phi_{m}(x). \tag{1.4}$$

其中 $\hat{C}_{m\sigma}^{\dagger}$ 是产生一个处于第 m 个简谐振子能级的带有自旋 σ 费米子的产生算符,该能级的本征波函数在坐标表象下记为 $\hat{\phi}_m(x)$,本征能量为 $E_m=(m+\frac{1}{2})\omega$ 。在这套完备的谐振子基矢下系统的哈密顿量(1.2)可以重新写为二次量子化形式:

$$\hat{H} = \sum_{m\sigma} E_{m} \hat{C}_{m\sigma}^{\dagger} \hat{C}_{m\sigma} + \sum_{m,n} \hat{V}_{mn} (\hat{C}_{m\uparrow}^{\dagger} \hat{C}_{n\downarrow} \hat{S}_{-} + h.c.$$

$$+ (\hat{C}_{m\uparrow}^{\dagger} \hat{C}_{n\uparrow} - \hat{C}_{m\downarrow}^{\dagger} \hat{C}_{n\downarrow}) \hat{S}_{z}),$$

$$(1.5)$$

其中 $V_{mn} = J\phi_m(0)\phi_n(0)$ 是自旋交换相互作用 \hat{V}_{ex} 导致的 m,n 本征态之间跃迁的矩阵元。我们记 $|\uparrow\rangle$ 与 $|\downarrow\rangle$ 为局域杂质的自旋态,因此我们有 $S_+ = |\uparrow\rangle\langle\downarrow\downarrow|$, $S_- = |\downarrow\rangle\langle\uparrow\uparrow|$,而 $S_z = (|\uparrow\uparrow\rangle\langle\uparrow\uparrow|-|\downarrow\rangle\langle\downarrow\downarrow|)/2$ 。我们可以清楚得看到自旋交换过程是由(1.5)中括号里面的前两项实现的。

接下来我们给出用于具体求解少体能谱的计算公式。包括 1+1 与 1+2 自旋交换作用少体体系。

1.2.2 一个杂质与一个费米子

由于哈密顿量(1.5)依然具有自旋 SU(2) 旋转对称性。1+1 少体体系按照一个杂质与一个费米子系统总的自旋 $\hat{\mathbf{S}}_{tot}$ 划分为自旋三重态通道($\hat{\mathbf{S}}_{tot}=1$)与自旋单重态通道($\hat{\mathbf{S}}_{tot}=0$)。每个独立的通道都是自旋算符的本征态。因此我们有每个通道的有效描述:

$$U_{s,t}(x_1) = \gamma_{s,t}\delta(x_1). \tag{1.6}$$

其中单重态(singlet)通道下费米子与杂质的有效耦合强度为 $\gamma_s = \frac{-3J}{2}$,三重态 (triplet) 通道下费米子与杂质的有效耦合强度为 $\gamma_t = \frac{J}{2}$ 。

为了在同一个变分波函数中包含单重态通道与三重态通道的共同表达式,我们将波函数取在 $(S_{tot,z}=0)$ 的封闭子希尔伯特空间中:

$$|\Psi\rangle_2 = \sum_m \left(\phi_m^1 \hat{C}_{m\uparrow}^{\dagger} |0\rangle \downarrow + \phi_m^2 \hat{C}_{m\downarrow}^{\dagger} |0\rangle \uparrow \right). \tag{1.7}$$

其中 |0> 是具有 0 个费米子的真空态。将波函数带入到薛定谔方程:

$$\hat{H}|\Psi\rangle_2 = E|\Psi\rangle_2,\tag{1.8}$$

我们得到如下的耦合方程组

$$(E - E_m)\phi_m^1 = \sum_p (V_{mp}\phi_p^2 - \frac{1}{2}V_{mp}\phi_p^1)$$

$$(E - E_m)\phi_m^2 = \sum_p (V_{mp}\phi_p^1 - \frac{1}{2}V_{mp}\phi_p^2).$$
(1.9)

我们从中可以看到这组耦合方程有两类解,其中一类是:

$$\phi_m^1 = \phi_m^2 \propto \frac{\phi_m(0)}{E - E_m},$$
 (1.10)

容易发现,这类解对应的是一个自旋三重态,其能量 $E(=E_t)$ 满足自洽方程:

$$\frac{1}{\gamma_t} = \sum_m \frac{|\phi_m(0)|^2}{E_t - E_m}.$$
(1.11)

而另一类解对应的是一个自旋单重态:

$$\phi_m^1 = -\phi_m^2 \propto \frac{\phi_m(0)}{E_s - E_m},\tag{1.12}$$

其能量 $E(=E_s)$ 满足自洽方程:

$$\frac{1}{\gamma_s} = \sum_m \frac{|\phi_m(0)|^2}{E_s - E_m}.$$
 (1.13)

进一步地,两个自洽方程(1.11,1.13)可以统一为一个方程:

$$-\frac{2\sqrt{\pi}}{\kappa_{s,t}} = B(-\frac{\rho_{s,t}}{2}, \frac{1}{2}) \tag{1.14}$$

其中 $\kappa_{s,t} \equiv \gamma_{s,t} \sqrt{M/\omega}$, $\rho_{s,t} \equiv E_{s,t}/\omega - 1/2$, 而 B(x,y) 是特殊函数中的贝塔函数。

1.2.3 一个杂质与两个费米子

有了 1+1 体系的求解,我们进一步考虑如果再增加一个自由费米子变成 1+2 体系,会出现如何有趣的物理呢? 对于 1 个杂质和 2 个费米子的三体体系,系统总的自旋 $\hat{\mathbf{S}}_{tot}$ 可以为 $\hat{\mathbf{S}}_{tot} = 1/2$ 或者 $\hat{\mathbf{S}}_{tot} = 3/2$ 。同样地出于统一求解两种总自旋态的角度,我们仍然考虑 $S_{tot,z} = 1/2$ 的封闭子希尔伯特空间。其变分波函数可以写为:

$$|\Psi\rangle_{3} = \sum_{mn} \left(\phi_{mn}^{1} \hat{C}_{m\uparrow}^{\dagger} \hat{C}_{n\uparrow}^{\dagger} |0\rangle | \downarrow \rangle + \phi_{mn}^{2} \hat{C}_{m\uparrow}^{\dagger} \hat{C}_{n\downarrow}^{\dagger} |0\rangle | \uparrow \rangle \right). \tag{1.15}$$

其中,出于对 2 个费米子交换反对称的考虑,我们要求 $\phi_{mn}^1 = -\phi_{nm}^1$ 。将变分波函数带入薛定谔方程:

$$\hat{H}|\Psi\rangle_3 = E|\Psi\rangle_3,\tag{1.16}$$

我们得到变分参数满足的耦合方程组:

$$\phi_{mn}^{1} = \frac{1}{E - E_{m} - E_{n}} \cdot \frac{1}{2} \cdot \sum_{p} -V_{mp} \phi_{np}^{2} + V_{np} \phi_{mp}^{2} + V_{np} \phi_{pm}^{1} - V_{mp} \phi_{pn}^{1}$$

$$\phi_{mn}^{2} = \frac{1}{E - E_{m} - E_{n}} \sum_{p} V_{np} \phi_{mp}^{1} - V_{np} \phi_{pm}^{1} + \frac{1}{2} V_{mp} \phi_{pn}^{2} - \frac{1}{2} V_{np} \phi_{mp}^{2}.$$

$$(1.17)$$

可以看到 ϕ_{mn}^1 的交换反对称性依然成立。仔细观察耦合方程(1.17)的结构,我们发现可以进一步引入辅助变量 F_m^1 , F_m^2 , F_m^3 来减小体系求解的自由度数目,其背后的物理来源于在自旋交换相互作用是 s 波接触势,其中的一费米子和杂质形

成二聚体 (dimer) 态:

$$F_n^1 \equiv \sum_p \phi_p(0)\phi_{np}^1$$

$$F_n^2 \equiv \sum_p \phi_p(0)\phi_{np}^2$$

$$F_n^3 \equiv -\sum_p \phi_p(0)\phi_{pn}^2$$

$$(1.18)$$

然后我们把方程(1.17)左右两边同时乘以 $\phi_m(0)$ 并对m求和可以得到一组新的 $F^{(i)}_m$ 所满足的耦合方程。为了使得其物理意义更加明显,我们对引入的辅助变量 $F^{(i)}_m$ 做线性叠加组合为 $\tilde{F}_m^{(1)}$:

$$\tilde{F}_{n}^{(1)} = -\frac{3}{2}F_{n}^{(1)} + \frac{3}{4}F_{n}^{(2)}
\tilde{F}_{n}^{(2)} = \frac{1}{2}F_{n}^{(1)} + \frac{1}{4}F_{n}^{(2)}
\tilde{F}_{n}^{(3)} = \frac{1}{2}F_{n}^{(3)}.$$
(1.19)

经过这样的线性变换之后,变分波函数 (1.15) 有了很直观的原子-二聚体分离的波函数:

$$|\Psi\rangle_{3} = \sum_{m} \tilde{F}_{m}^{(1)} |m\uparrow\rangle \left| d_{m}^{00} \right\rangle + \tilde{F}_{m}^{(2)} |m\uparrow\rangle \left| d_{m}^{10} \right\rangle + \tilde{F}_{m}^{(3)} |m\downarrow\rangle \left| d_{m}^{11} \right\rangle$$
(1.20)

其中不同内部磁性结构的二聚体波函数为:

$$\left|d_{m}^{11}\right\rangle = \sum_{p} \frac{\phi_{p}(0)}{E - E_{m} - E_{p}} \left|p\uparrow\right\rangle \left|\uparrow\uparrow\right\rangle; \tag{1.21}$$

$$\left|d_{m}^{10}\right\rangle = \sum_{p} \frac{\phi_{p}(0)}{E - E_{m} - E_{p}} \frac{\left|p\uparrow\right\rangle \left|\downarrow\right\rangle + \left|p\downarrow\right\rangle \left|\uparrow\uparrow\right\rangle}{\sqrt{2}}; r \tag{1.22}$$

$$\left|d_{m}^{00}\right\rangle = \sum_{p} \frac{\phi_{p}(0)}{E - E_{m} - E_{p}} \frac{\left|p\uparrow\right\rangle \left|\downarrow\right\rangle - \left|p\downarrow\right\rangle \left|\uparrow\uparrow\right\rangle}{\sqrt{2}}.$$
(1.23)

进一步地出于更加直观的考虑,我们将 $\tilde{F}_m^{(1)}$ 满足的耦合方程写成矩阵的形式,为此我们引入 $\tilde{F}^{(i)} \equiv (\tilde{F}_0^{(i)}, \tilde{F}_1^{(i)}, ...)^T$,耦合方程(1.17)最终被表达为:

$$\begin{pmatrix} \frac{1}{4}(e-2q)3 & \frac{3}{4}e & \frac{-3}{4}e \\ -\frac{1}{4}e & -\frac{1}{4}(e-2q) & -\frac{1}{4}e \\ \frac{1}{2}e & -\frac{1}{2}e & \frac{1}{2}q \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \tilde{F}^{(1)} \\ \tilde{F}^{(2)} \\ \tilde{F}^{(3)} \end{pmatrix} = \frac{1}{J} \begin{pmatrix} \tilde{F}^{(1)} \\ \tilde{F}^{(2)} \\ \tilde{F}^{(3)} \end{pmatrix}$$
(1.24)

其中 e, q 是大矩阵的子块, 其矩阵元为:

$$e_{mn} = \frac{\phi_m(0)\phi_n(0)}{E - E_m - E_n}$$

$$q_{mn} = \delta_{mn} \sum_{p} \frac{|\phi_p(0)|^2}{E - E_m - E_p}.$$
(1.25)

可以看到 *q* 矩阵只出现在块对角的部分,这代表了费米子与局域杂质之间的相互作用形成一个二聚体的能量。而 *e* 则矩阵代表了二聚体与剩下的一个费米子之间的有效相互作用,这种少体关联是在 1+1 体系中所没有的。

在实际的数值计算中,我们选取足够大的谐振子能级上限来保证结果的收敛,在本文的计算中我们选取 $N_c = 100$,这时我们将要对角化的矩阵维度为 $3N_c \times 3N_c$ 。此外我们还可以采用 y 一个小技巧,那就是对于我们选取不同的能量 E 固定,当 E 选定时,矩阵方程(1.24)的左边矩阵是完全已知的,我们只需要一次严格对角化求出多有的本征值与本征矢量,其中对于每一个本征值的倒数就是对应的相互作用强度 J,而本征波函数就是费米子-二聚体基矢下的波函数($\tilde{F}_0^{(1)},...\tilde{F}_{N_c-1}^{(1)},\tilde{F}_0^{(2)},...\tilde{F}_{N_c-1}^{(3)},\tilde{F}_0^{(3)},...\tilde{F}_{N_c-1}^{(3)})^T$ 。

1.3 结果

在本节中我们基于前面讨论 1+1 与 1+2 体系的哈密顿量与变分波函数,准确地求解了体系的能谱并加以分析。由于自旋交换相互作用哈密顿量依然保持有空间反演不变性,因此我们只考虑具有偶字称的本征解,奇字称的解不受自旋交换相互作用的影响。

1.3.1 一个杂质与一个费米子

在 1+1 体系里,通过选取自旋单重态与自旋三重态通道,

$$|s\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|\uparrow\downarrow\downarrow - \downarrow\uparrow\uparrow\rangle),$$

$$|t\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|\uparrow\downarrow\downarrow + \downarrow\uparrow\uparrow\rangle),$$
(1.26)

自旋交换部分已经被对角化,在各个通道内,自旋交换交换相互作用等价于 纯的接触势,只不过接触势的符号受到自旋通道的影响。在如图 1.1 所示,我们展 示了 1+1 两体中自旋单重态与自旋三重态通道的解,对应自治方程 (1.11与1.13), 接下来我们来理解从这一能谱中得到的信息。

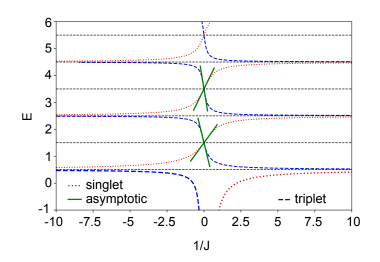


图 1.1 一个杂质与一个费米子的 1+1 体系在 $S_{tot,z}=0$ 子希尔伯特空间的能谱随自旋交换相 互作用强度的变化。蓝色虚线(红色散点线)代表自旋三重态(自旋单重态)通道中的 本征解。绿色实线代表强相互作用附近的微扰论渐近行为。其横纵坐标 E 与 J 的量纲 为 ω 与 $\sqrt{\omega/M}$ 。

Figure 1.1 (Color online). Energy spectrum of one fermion and one impurity in $S_{tot,z}=0$ subspace. The blue dashed (red dotted) lines show E_t (E_s) for spin-triplet (singlet) eigenstates. The green solid line shows the asymptotic fitting to (1.31) in strong coupling limit. Here the units of E and J are respectively ω and $\sqrt{\omega/M}$.

首先对于自旋单重态通道的解,对角化后的自旋交换相互作用对应强度为 $\gamma_s = -3J/2$ 的接触相互作用,因此只有在 J > 0 的时候,在散射态临界下面会有 束缚态的产生。正如图 1.1 最下面的红色散点线所示,我们从 J = 0 逐渐增大到 $J = +\infty$,自旋单重束缚态的能量越来越低,在 $J \to +\infty$ 附近, E_s 渐近行为为 $E_s \to -9J^2/8$ 。我们称这样的态为 lower attractive branch。除了这支束缚态以外,我们发现其余的本征态在 $J \to \pm\infty$ 的时候都趋近于有限大小的谐振子奇数能级,远远位于束缚态之上,我们称这样的一系列态为 repulsive upper branch。如果我们逐渐放松谐振子的束缚程度,取 $\omega \to 0$,我们会发现 lower branch 将变为一维接触势的唯一束缚态,而 upper branch 将变为一系列散射态。

对于自旋三重态通道的解,对角化后的自旋交换相互作用强度为 $\gamma_t = J/2$,因此只有在 J < 0 的时候才存在束缚态,如图 1.1 中最下面的蓝色虚线所示,当 我们从 J = 0 往负方向调节 $J \to -\infty$ 时候,束缚态的能量不断降低,在 $J \sim -\infty$ 附近其渐近行为是 $E_t \to -J^2/8$ 。我们称这种态为 lower attractive branch。类似地,在束缚态的上面,有一系列 repulsive upper branch,它们的能量随 $J \to -\infty$ 而趋近于谐振子的奇数能级处。

在 1/J=0 附近,我们看到不论单重态还是三重态的 repulsive upper branch 能量都具有很好的线性行为,这表明此处可用微扰论来描述。具体地,我们以两体接触势 $\gamma\delta(x)$ 为例(因为在三重态和多重态通道或中自旋交换相互作用被自动对角化为接触势),假设渐近行为是:

$$E_m(\gamma) \simeq (2m+1)\omega - \frac{A_m}{\gamma}.$$
 (1.27)

其中线性修正的系数 A_m 为待定。我们知道对于两体接触势来讲,势能部分哈密顿量带来波函数的边界条件,对任意 γ :

$$\gamma \psi_{\gamma}(0) = \frac{\psi_{\gamma}'(0)}{M}.\tag{1.28}$$

根据 Hellmann-Feynman 定理, 单参数哈密顿量能量对其参数的导数为:

$$\frac{dE(\gamma)}{d(1/J)} = -\gamma \langle \psi | \gamma^2 \delta(x) | \psi \rangle_{\gamma}$$
 (1.29)

其中 $|\psi\rangle_{\gamma}$ 为接触势强度为 γ 时对应的某个本征解波函数, $E(\gamma)$ 为对应的本征能

量,因此 upper branch 渐近行为的线性系数可由此计算:

$$A_{m} = \lim_{\gamma \to \infty} -\frac{\partial E(\gamma)}{\partial \frac{1}{\gamma}}$$

$$= \lim_{\gamma \to \infty} \int dx \gamma \psi_{\gamma}(x) \delta(x) \gamma \psi_{\gamma}(x)$$

$$= \lim_{\gamma \to \infty} \gamma \psi_{\gamma}(0) \cdot \gamma \psi_{\gamma}(0).$$
(1.30)

最终我们得到单重态与三重态通道内 upper branch 的渐近行为:

$$E_{s/t,n} \simeq (2n+1)\omega - \frac{\phi'_{2n+1}(0)^2}{M^2 \gamma_{s/t}}.$$
 (1.31)

其中 $\phi'_n = d\phi_n(x)/dx$ 是谐振子本征波函数导数。在图 1.1 中,绿线代表了我们用 此微扰论计算得到的线性行为,跟严格解的数值结果相一致。对应地,当 1/J = 0 时候,系统的零阶未微扰波函数为 [14]:

$$|\Psi\rangle_{s/t,n} = \phi_{2n+1}(x) \cdot sgn(x) |s/t\rangle, \qquad (1.32)$$

其中 $|s\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|\uparrow\downarrow\downarrow - \downarrow\uparrow\uparrow\rangle)$, $|t\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|\uparrow\downarrow\downarrow + \downarrow\uparrow\uparrow\rangle)$ 具有自旋电荷分离的形式。综上我们发现对于 1+1 体系,系统可以通过考虑各个通道中单粒子在接触势中的来图像方便地理解。最终的能谱也跟纯接触势中的 1+1 体系 [15] 具有类似的行为。但是,随着我们在系统中再添加一个费米子,上面简单的单粒子图像便不再成立,能谱变得更加丰富,其中由自旋交换相互作用导致的新物理出现,这是完全不同于纯接触相互作用体系的新特性。在接下来的章节中们将对此详细介绍。

1.3.2 一个杂质与两个费米子

根据前面章节讨论的一个杂质与两个费米子体系的变分求解,我们将关注 点放在 $S_{tot,z} = 1/2$ 的封闭子希尔伯特空间中,图 1.2 展示了我们求解得到的三 体能谱。可以清楚地看到,跟纯接触势的三体体系相比,带有自旋交换相互作用 的三体体系能谱拥有更丰富的结构,接下来我们着重介绍由自旋交换相互作用 带来的新奇特性。

首先, 类似于 1+1 体系中 attractive 与 repulsive branch 的定义, 我们将 1+2 体系里随着相互作用 |J| 从 0 到 ∞ , 对应的本征能量趋近于 $-\infty$ 的态称为 attractive branch,将随着 $|J| \to \infty$ 其本征能量趋近于有限数值的态称为 upper branch。当然,这里的 1+2 体系都是处于谐振子势场中,如果取 $\omega \to 0$,lower branch 将过

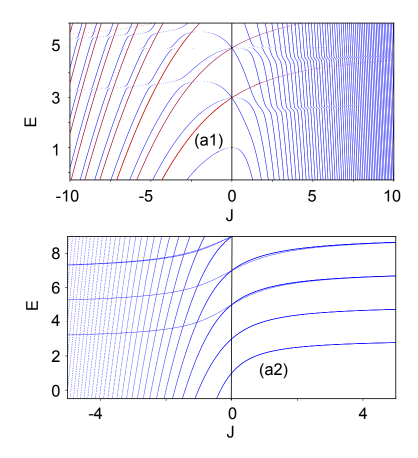


图 1.2 一个杂质与两个个费米子的 1+2 体系在 $S_{tot,z}=1/2$ 子希尔伯特空间的能谱随自旋交换相互作用与无自旋交换的接触相互作用强度的变化。a(1)代表的是带自旋交换相互作用 1+2 体系。我们用红色的点来标记其中特殊的 $S_{tot=3/2}$ 的铁磁态。剩下的态都是 $S_{tot}=1/2$ 的态。a(2)代表的是带纯接触势的 1+2 体系的能谱。其中 E 与 J 的量纲为 ω 与 $\sqrt{\omega/M}$ 。

Figure 1.2 (Color online).(a1) Energy spectrum of two fermions and one impurity with spin-exchange interaction in the $S_{tot,z}=1/2$ subspace. The FM states with $S_{tot}=3/2$ are highlighted by red color, and the rest are all with total spin $S_{tot}=1/2$. (a2) Same as (a1) except that the interaction between fermions and impurity is a pure contact type without spin-exchange, see text.

渡到一维少体束缚态(对于有限的 ω ,当 lower branch 比较深的时候其行为已经 非常接近一维接触势的束缚态了),upper branch 将过渡到散射态。

具体地,图 1.2 a(1)中在铁磁(J < 0)与反铁磁(J > 0)两种情况下,我们注意到体系都有 attractive branch,这是自然的。对应不同的磁性结构。作为对比,图 1.2 a(2)中展示的纯接触势的能谱则仅在 J < 0 的情况下才有 attractive branch。这是由自旋交换相互作用导致的最直接的能谱变化。进一步地,我们考虑强耦合极限下 $|J| \to \infty$,lower branch 的行为。

在铁磁耦合的情况下,随着 $J\to +\infty$,我们发现,这些 lower branch 的渐近行为都是

$$E \sim \frac{-9J^2}{8} + C \tag{1.33}$$

这个能量恰好是一个自旋单重束缚态的渐近行为。我们将 J > 0 的能谱偏移 $\frac{-9J^2}{8}$,结合我们对 1+1 体系的了解,图 1.3 a (1,2) 中,我们看到减掉自旋单重态束缚能之后,剩余的能量趋近于 1.5ω , 3.5ω ...。这些有限值远小于已经形成的自旋单重束缚态的能量。

鉴于能量上如此特殊的行为,我们得到物理图像上的启发,强铁磁耦合极限下,1+2体系中的两个费米子,其中一个被杂质束缚住,与杂质构成自旋单重束缚态,也可以说杂质自旋被其中一个费米子屏蔽。另一个费米子在已经形成的束缚态二聚体的影响下,只能形成 repulsive branch,不能被进一步被二聚体所束缚,就好像这个可以束缚费米子的自旋被屏蔽了一样。从行为上很像掺杂金属中,局域杂质被费米面附近的电子所屏蔽,出现近藤单态类似[16]。不过近藤屏蔽效应是一个典型的多体效应,不同于我们此处的少体物理,但是在我们的少体体系中,我们可以进一步添加巡游费米子来实现一个多体体系。随着添加费米子我们发现的这一图像还是否成立,以及与最终如何跟多体里面近藤屏蔽效应有何联系与区别,这些开放的问题都有待后续进一步的研究。

而在反铁磁情况下,基态 branch 的行为不同于铁磁情况。如图 1.3 a(2)所示,我们看到随着 $J \to -\infty$,基态 branch 在减掉自旋三重束缚态二聚体能量 $\frac{-J^2}{8}$ 之后依然越来越低,没有饱和在有限值。这表明此能量不仅由一个自旋三重束缚态贡献,剩下的那个费米子继续被二聚体所束缚,继续形成三体束缚态,导致能量进一步降低。除此之外,基态上面的激发态在减掉二聚体能量后最终趋向于有限的数值,如图 1.3 b(2)所示。

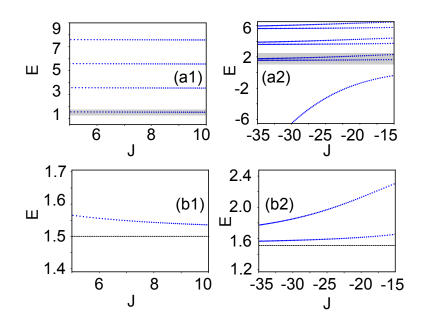


图 1.3 铁磁(J < 0)与反铁磁(J > 0)耦合下整个体系平移对应的自旋单重态与自旋三重态能量后的能谱。其中 a(1)代表能谱减掉 $\frac{-9J^2}{8}$ 后的行为,b(1)代表了 a(1)中灰色区域的放大。a(2)代表能谱减掉 $\frac{-J^2}{8}$ 后的行为,可以看到基态依然随着 |J| 增大而能量越来越低,不再饱和到某一有限值。b(2)代表了 a(2)中灰色区域的放大,从第一激发态开始,能量最终饱和在有限值。其中 E 与 J 的量纲为 ω 与 $\sqrt{\omega/M}$ 。

Figure 1.3 a (1) Energies of deep bound states for large and positive J, shifted by the spin-singlet binding energy $-9J^2/8$. All shifted energies saturate to a finite value, signifying the Kondo screening effect (see text).a (2) Energies of deep bound states for large and negative J, shifted by the spin-triplet binding energy $-J^2/8$. The lowest bound state does not saturate as in b (1), showing the absence of screening effect for FM coupling. b (1,2) show the magnified plot for the shaded region in b (1,2), illustrating the asymptotic behavior towards odd harmonic levels. The units of E and J are respectively ω and $\sqrt{\omega/M}$.

通过比较铁磁耦合与反铁磁耦合两种情况下基态的性质,我们发现对于一个杂质与两个费米子的 1+2 体系,反铁磁耦合下,系统最多只能形成两体束缚态,局域的磁性杂质被一个费米子屏蔽之后无法再束缚更多的费米子。而对于铁磁耦合,系统可以形成三体束缚态,局域杂质束缚了一个费米子之后还能继续束缚第二个费米子,导致能量比两体束缚态能量更低。这种特殊的少体关联效应是自旋交换相互作用所独有的。

为了进一步确认这种反铁磁耦合下系统的三体束缚态行为,我们考虑撤掉谐振子外势,考虑在一个一维自由体系,原点处固定一个自旋 1/2 的局域杂质,另有两个自旋 1/2 的全通费米子,长度为 L,采用周期性边界条件,系统的哈密顿量为:

$$\hat{H} = \sum_{j=1}^{2} -\frac{1}{2M} \frac{\partial^2}{\partial x_j^2} + 2J \cdot \sum_{j=1}^{2} \delta(x_j) \hat{\mathbf{S}}_j \cdot \hat{\mathbf{S}}.$$
 (1.34)

写在动量空间下的二次量子化哈密顿量为:

$$\hat{H} = \sum_{\mathbf{k},\sigma} \epsilon_{\mathbf{k},\sigma} \hat{C}_{\mathbf{k},\sigma}^{\dagger} \hat{C}_{\mathbf{k},\sigma} + \sum_{\mathbf{k}',\mathbf{k}} \frac{J}{L} (\hat{C}_{\mathbf{k}'\uparrow}^{\dagger} \hat{C}_{\mathbf{k}\downarrow} \hat{S}_{-} + h.c.$$

$$+ (\hat{C}_{\mathbf{k}'\uparrow}^{\dagger} \hat{C}_{\mathbf{k}\uparrow} - \hat{C}_{\mathbf{k}'\downarrow}^{\dagger} \hat{C}_{\mathbf{k}\downarrow}) \hat{S}_{z}).$$

$$(1.35)$$

其中 $\epsilon_{k} = \frac{k^{2}}{2M}$ 。在周期边界条件下,动量 $k = \frac{2\pi \cdot n}{L}$, $n = 0, \pm 1, \pm 2, \ldots$ 。在一维的情况下,对于纯接触势不需要做重整化,因此我们可以直接计算。由于方程(1.35)在形式上很类似于方程(1.5),唯一的不同在于写在了不同的基矢表象下,对此我们依然采用矩阵对角化(1.24)的办法,唯一的修改在于将其中的 $\phi_{m}(0)$ 换为 $\frac{1}{\sqrt{L}}$, E_{m} 换为 ϵ_{k} ,相应地,矩阵元变为:

$$e_{kk'} = \frac{1}{L} \frac{1}{E - E_k - E_{k'}}$$

$$q_{kk'} = \delta_{kk'} \frac{1}{L} \sum_{p} \frac{1}{E - E_k - E_p}$$
(1.36)

在进行具体的数值计算之前,我们还需进一步讨论体系的特征尺度。在带有谐振子外势的体系中,系统有两个特征长度,分别是相互作用决定的 $\frac{1}{MJ}$ 以及谐振子特征长度 $\frac{1}{\sqrt{M\omega}}$ 。去掉谐振子之后的自由体系,仅有相互作用决定的特征长度 $\frac{1}{MJ}$ 。因此我们用这个特征长度来做无量纲化,我们把具备这种特性的体系称为普适性体系。我们关心的物理是体系基态的束缚行为,对应的短程高能的物理,因此体系长度的选择于我们要考察的物理是不相关的,我们取足够大的动量

截断 $k_{\Lambda}/(MJ) = 50$ 。得到自由空间下基态的行为:

$$E \approx -0.151J^2 \left(< E_t = -J^2/8 \right)$$
 (1.37)

除了上面讨论的 attractive branch 的行为以外,我们还发现在能谱中有这样一类特殊的激发态。首先我们在能谱中将 $S_{tot} = 3/2$ 的态标记为红色。而且我们注意到这些 $S_{tot} = 3/2$ 的特殊态只在 J < 0 的情况下成为 lower attractive branch,在 J > 0 的情况下趋向于有限值。如此特殊的行为也是很容易理解的,因为在 J > 0 的区域,形成 lower attractive branch 的前提是其中一个费米子与杂质形成自旋单重二聚体束缚态,对应二聚体总的自旋为零,因此无法继续与剩下的费米子形成总自旋 $S_{tot} = 3/2$ 的自旋结构。由于自旋旋转对称性的保护,红色的 $S_{tot} = 3/2$ 与蓝色的 $S_{tot} = 1/2$ 的态之间永远正交,没有任何耦合,不会发生能级排斥现象。而且在 J > 0 的情况下形成了 upper repulsiev branch,我们称为铁磁 repulsive branch。

如果我们仔细去考虑这支特殊的 $S_tot = 3/2$ 的铁磁 branch 的自旋部分,构型有三种:

$$|1\rangle = |\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\rangle$$

$$|2\rangle = |\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\rangle$$

$$|3\rangle = |\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow\rangle$$
(1.38)

受到 1+1 中波函数自旋与空间分离的启发,其中铁磁要求任意一对自旋之间形成自旋三重态。我们构造 $S_tot = 3/2$ 的自旋波函数:

$$\Psi_{3,FM}(x_1, x_2) = \frac{1}{\sqrt{6}} \begin{vmatrix} \psi_1(x_1) & \psi_1(x_2) \\ \psi_2(x_1) & \psi_2(x_2) \end{vmatrix} (|\uparrow\downarrow\uparrow\rangle + |\downarrow\uparrow\uparrow\rangle + |\uparrow\uparrow\downarrow\rangle), \quad (1.39)$$

其中自旋部分关于两个费米的自旋交换为对称,空间部分关于两个费米子交换为反对称。在这特殊的自旋构型下,相互作用中的自旋部分再一次地被对角化,自旋交换相互作用退化为纯的接触相互作用 $U_t(x_i) = \gamma_t \delta(x_i)$,只影响波函数中的空间部分。其中 $\psi_{1,2}$ 代表 1+1 体系中自旋三重态解的空间部分。我们巧妙的构造了这一特殊波函数,带入到薛定谔方程中:

$$\hat{H}\Psi_{3,FM}(x_1, x_2) = E\Psi_{3,FM}(x_1, x_2)$$

$$E = E_1(J) + E_2(J)$$
(1.40)

其中 $E_1(J)$, $E_2(J)$ 为 1+1 体系中自旋交换相互作用为 J 时候对应的自旋三重态本征能量。这时候三体体系是两体体系简单的相加。如果选取图 1.2 中三重态的基态与第一激发态,相加得到的三体能量即为铁磁态在整个相互作用区间的本征能量。 $J \to -\infty$ 时,三体能量渐近行为是 $E \to -\frac{J^2}{8} + 1.5$; J = 0 时,E = 1.5 + 1.5 = 3; $J \to \infty$ 时, $E \to 1.5 + 3.5 = 5$ 。

值得一提的是,我们在自旋交换体系中发现的铁磁态与之前发现的自旋 1/2 费米子体系中的铁磁态^[17] 有很大不同,之前发现的铁磁态不会被 s 波相互作用 所影响,其能量不随着相互作用变化。

除了上面讨论的铁磁态在 J>0 的时候是三体 upper repulsive branch 外,体系还有别的 repulsive branch 吗?要回答这个问题我们需要寻找能量随着相互作用 $J\to\infty$ 而趋向于有限数值。我们仔细观察能谱,在能量 $E=3\omega$ 附近有一支 branch 与能量不断降低的 attractive branch 发生能级排斥, $E=5\omega$ 附近有两条也发生能级排斥,发生能级排斥的位置最终逐渐饱和在有限值(随着 $J\to\infty$ 能级排斥的能量区间越来越小,超过导致画图取点的分辨率),再加上已经发现的铁磁 branch 一共三条 repulsive branch。受到铁磁态的启发,我们发现在 1/J=0 的极限情况下。铁磁态的波函数为

$$\Psi_{3,FM}(x_1, x_2) = \frac{1}{\sqrt{6}} \begin{vmatrix} \psi_m(x_1) & \psi_n(x_2) \\ \psi_m(x_1) & \psi_n(x_2) \end{vmatrix} (|\uparrow\downarrow\uparrow\rangle + |\downarrow\uparrow\uparrow\rangle\rangle + |\uparrow\uparrow\downarrow\rangle)$$
(1.41)

其中 $\psi_i(x)$ 为发生费米化之后谐振子的能级:

$$\psi_i(x) = \phi_i(x) \cdot sgn(x) \tag{1.42}$$

费米化之后的能级从低到高排布为:

$$E = 1.5\omega, 3.5\omega, 5.5\omega, \dots$$
 (1.43)

如果选取最低的两个能级 $E = 1.5\omega, 3.5\omega$,恰好就是对应的铁磁态的能量。

但这仅仅是一支 repulsive 的能量,如何求解剩下的两支呢?由于 1+2 的三体体系存在内部的自旋结构,我们考虑费米子的全同交换反对称性,发现可以构

造出三个三体波函数:

$$|\psi\rangle_{deg}^{(1)} = \frac{1}{\sqrt{2}} (\psi_1(x_1)\psi_3(x_2) - \psi_3(x_1)\psi_1(x_2)) |\uparrow\uparrow\downarrow\rangle$$

$$|\psi\rangle_{deg}^{(2)} = \frac{1}{\sqrt{2}} \psi_1(x_1)\psi_3(x_2) |\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\rangle - \frac{1}{\sqrt{2}} \psi_3(x_1)\psi_1(x_2) |\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\rangle$$

$$|\psi\rangle_{deg}^{(3)} = \frac{1}{\sqrt{2}} \psi_1(x_1)\psi_3(x_2) |\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\rangle - \frac{1}{\sqrt{2}} \psi_3(x_1)\psi_1(x_2) |\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\rangle$$
(1.44)

其中 $\psi_i(x)$ 定义如前。这些波函数都满足 1/J=0 的情况下的边界条件:

$$\psi(x_1\sigma_1, x_2\sigma_2) = 0 \quad \text{if} \quad x_i = 0$$
 (1.45)

这表明,构造出的三个态是 1/J=0 时候体系简并态,简并的能量为 5ω 。但是这仅仅是极限点处的三个本征态,当 1/J 成为非零的微扰项之后,此时 upper branch 的三重简并打开,这时候铁磁 repulsive branch 就是对应的打开简并后的零阶波函数。

基于这个图像,我们可以在 1+2 体系中再一次利用 1/J=0 附近的微扰论计算,去求解三支 repulsuve branch 的能量,这时候虽然与能谱上面降落下来的 attractive branch 仍有一定耦合,导致能级排斥现象的产生,但是这时候对应的 attractive branch 是非常深的束缚态,在空间上非常局域,这些态与 repulsive branch 的波函数交叠非常小,这大大提高了这些激发态的寿命,为实验室观察这些态创造良好的条件。具体地,我们假设这些简并态能量打开简并的方式如下:

$$E_m(J) = E_0 - \frac{\kappa_m}{I}$$
 with $m = 1, 2, 3$ (1.46)

对应的零阶波函数为之前构造简并波函数的线性叠加,叠加洗漱我们待定为 a_{mn} :

$$\left|\psi_{\infty}^{(m)}\right\rangle = \sum a_{mn} \left|\psi_{deg}^{(n)}\right\rangle \tag{1.47}$$

当 $1/J \neq 0$ 时候, 我们假设这时候的本征 repulsive branch 波函数写为:

$$\left|\psi_{J}^{(m)}\right\rangle = \psi_{J1}^{(m)}\left|\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow\right\rangle + \psi_{J2}^{(m)}\left|\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\right\rangle + \psi_{J3}^{(m)}\left|\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow\right\rangle \equiv \begin{pmatrix} \psi_{J1}^{(m)} \\ \psi_{J2}^{(m)} \\ \psi_{J3}^{(m)} \end{pmatrix} \tag{1.48}$$

自然地, 当 $1/J \rightarrow 0$ 时候, 我们有:

$$\lim_{1/J\to 0} \left| \psi_J^{(m)} \right\rangle = \left| \psi_\infty^{(m)} \right\rangle \tag{1.49}$$

这将最终用来决定 a_{mn} 。从方程(1.46)的定义中,我们再一次利用 Hellmann-Feynman 定理得到 κ 满足:

$$\kappa_{m}\delta_{mn} = \lim_{J \to \infty} \left\langle \psi_{J}^{(m)} \middle| \frac{\partial \hat{H}}{\partial \left(\frac{-1}{J}\right)} \middle| \psi_{J}^{(n)} \right\rangle
= \lim_{J \to \infty} \left\langle \psi_{J}^{(m)} \middle| 2J^{2}(\delta(x_{1})\hat{S}_{1} \cdot \hat{S}_{0} + \delta(x_{2})\hat{S}_{2} \cdot \hat{S}_{0}) \middle| \psi_{J}^{(n)} \right\rangle
= \lim_{J \to \infty} \int dx_{2} \Psi_{J}^{(m)\dagger}(0, x_{2}) 2J^{2}\hat{S}_{1} \cdot \hat{S}_{0} \Psi_{J}^{(n)}(0, x_{2})
+ \int dx_{1} \Psi_{J}^{(m)\dagger}(x_{1}, 0) 2J^{2}\hat{S}_{2} \cdot \hat{S}_{0} \Psi_{J}^{(n)}(x_{1}, 0)$$
(1.50)

将 $\left|\psi_{J}^{(m)}\right\rangle$ 满足的薛定谔方程:

$$\hat{H}\left|\psi_{J}^{(m)}\right\rangle = E_{m}(J)\left|\psi_{J}^{(m)}\right\rangle \tag{1.51}$$

左右两边分别对 x₁, x₂ 求积分得到边界条件:

$$\frac{1}{2M} \partial_{x_1} \Psi_J^{(m)}(x_1, x_2) \Big|_{x_1 = 0^-}^{x_1 = 0^+} = 2J \hat{S}_1 \cdot \hat{S}_0 \Psi_J^{(m)}(0, x_2)
\frac{1}{2M} \partial_{x_2} \Psi_J^{(m)}(x_1, x_2) \Big|_{x_2 = 0^-}^{x_2 = 0^+} = 2J \hat{S}_2 \cdot \hat{S}_0 \Psi_J^{(m)}(x_1, 0)$$
(1.52)

将上述边界条件满足的方程带入到方程(1.50)中,然后取 $J \to \infty$ 的极限,我们得到:

$$\kappa_{m}\delta_{mn} = \left(\frac{1}{2M}\right)^{2} \int dx_{2} \partial_{x_{1}} \Psi_{\infty}^{m\dagger}(x_{1}, x_{2}) \Big|_{x_{1}=0^{-}}^{x_{1}=0^{+}} \frac{1}{2\hat{S}_{1} \cdot \hat{S}_{0}} \partial_{x_{1}} \Psi_{\infty}^{n}(x_{1}, x_{2}) \Big|_{x_{1}=0^{-}}^{x_{1}=0^{+}} \\
+ \left(\frac{1}{2M}\right)^{2} \int dx_{1} \partial_{x_{2}} \Psi_{\infty}^{m\dagger}(x_{1}, x_{2}) \Big|_{x_{2}=0^{-}}^{x_{2}=0^{+}} \frac{1}{2\hat{S}_{1} \cdot \hat{S}_{0}} \partial_{x_{2}} \Psi_{\infty}^{n}(x_{1}, x_{2}) \Big|_{x_{2}=0^{-}}^{x_{2}=0^{+}} \tag{1.53}$$

继而我们再带入之前假设的方程(1.49)带入上式得到:

$$\kappa_{m}\delta_{mn} = \frac{1}{M^{2}}(a_{m1}, a_{m2}, a_{m3}) \int dx \begin{pmatrix} \frac{4(B-A)^{2}}{3} & \frac{8B(B-A)}{3} & \frac{8A(A-B)}{3} \\ \frac{8B(B-A)}{3} & 4A^{2} + \frac{4B^{2}}{3} & -\frac{16AB}{3} \\ \frac{8A(A-B)}{3} & -\frac{16AB}{3} & \frac{4A^{2}}{3} + 4B^{2} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_{n1} \\ a_{n2} \\ a_{n3} \end{pmatrix} \tag{1.54}$$

其中, 我们记:

$$A = \frac{1}{\sqrt{2}}\phi_1'(0)\psi_3(x)$$

$$B = \frac{1}{\sqrt{2}}\phi_3'(0)\psi_1(x)$$
(1.55)

将具体函数带入并求积分:

$$\int dx A^2 = \frac{(M\omega)^{\frac{3}{2}}}{\sqrt{\pi}}$$

$$\int dx B^2 = \frac{3(M\omega)^{\frac{3}{2}}}{2\sqrt{\pi}}$$

$$\int dx AB = 0$$
(1.56)

最终将上式带入方程(1.53)得到:

$$\kappa_{m}\delta_{mn} = \omega \sqrt{\frac{\omega}{M}} \frac{1}{\sqrt{\pi}} \cdot (a_{m1}, a_{m2}, a_{m3}) \begin{pmatrix} \frac{10}{3} & 4 & \frac{8}{3} \\ 4 & 6 & 0 \\ \frac{8}{3} & 0 & \frac{22}{3} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_{n1} \\ a_{n2} \\ a_{n3} \end{pmatrix}$$
(1.57)

由此关系,可以发现要求解的 κ_m 正好是方程右边矩阵的三个本征解,对应的本征矢量即为要求解的 a_{mn} 。

通过对角化方程(1.57)右边的矩阵,我们得到三个本征矢量(为归一化):

$$\begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} \frac{1}{2} \left(\sqrt{7} - 3 \right) \\ \frac{1}{2} \left(1 - \sqrt{7} \right) \\ 1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} \frac{1}{2} \left(-\sqrt{7} - 3 \right) \\ \frac{1}{2} \left(\sqrt{7} + 1 \right) \\ 1 \end{pmatrix}$$

$$(1.58)$$

其中第一个本征矢量恰好对应之前发现的铁磁态。与之相伴的本征值为(以 $\omega\sqrt{\frac{\omega}{M}}$ 为量纲):

$$\kappa_m = \frac{10}{\sqrt{\pi}}, \frac{2}{3\sqrt{\pi}} \left(2\sqrt{7} + 5\right), \frac{2}{3\sqrt{\pi}} \left(5 - 2\sqrt{7}\right)$$
(1.59)

我们将上述微扰论的结果与之前的严格对角化的数值结果进行比较,如图(1.4)所示,两种方法得到的能量行为一致。以上讨论基于 E=5 附近的三支 repulsive branch 给出微扰计算,同样的方法可以应用到其余更高激发态上面去。综合上述讨论,我们完成了对能谱中强耦合条件下三体 repsulsive 与 attractive branch 的讨论,其中非平凡的关联效应进一步给出。我们在最后再讨论一下弱耦合下基态的行为。

在若耦合情况下 $|J| \to 0^{\pm}$,我们看到体系基态的能量行为,如图1.2 (a1, 2) 所示:

$$E(J) \sim -cJ^2 \tag{1.60}$$

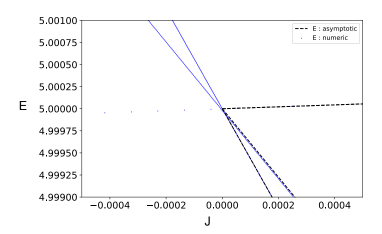


图 1.4 能量 $E=5\omega$ 附近三支 repulsive branch 的能量对比。其中蓝色散点图代表数值严格 对角化的结果,黑色虚线代表 1/J=0 附近微扰论的结果。其中能量 E 与相互作用强 度 J 的量纲为 ω 和 $\sqrt{\omega/M}$ 。

Figure 1.4 Energy comparison of numerical exact diagonalization result and 1/J=0 nearby perturbation result on repulsive branches aroud $E=5\omega$. Blue dotted line mark energy from perturbation and black dash line mark energy from numeric. The units of E and J are respectively ω and $\sqrt{\omega/M}$.

其随相互作用强固 J 变化的平方律的行为不同于纯接触势下线性律的行为,其原因在于极限情况下空间部分两个费米子占据谐振子的基态能级,自旋部分两费米子形成自旋单态,体系没有简并,一旦 $J \neq 0$,作为微扰项的自旋交换相互作用在基态上的期望值为零,这意味着平均场能量修正为零,最低阶的修正来自于二阶过程(从基态虚跃迁到高谐振子轨道)。

而对于弱耦合情况下的 1+1 体系的基态,单个费米子占据最低能级的谐振子轨道,微扰的自旋交换相互作用在其中的平均场贡献非零,导致能量的最低阶修正为随 J 的线性律。

众所周知,近藤模型在一定条件下可以用贝特假设的办法得到严格解[?]。在假设费米子的动能符合 $\epsilon_{k} \propto |k|$ 的线性色散下,我们得到近藤模型基态的能量方程为:

$$E_{gs}(J) - E_{gs}(J = 0)$$

$$= D \cdot \left(\int \frac{1}{2c} \frac{\Theta(2\Lambda - 2) - \pi}{\cosh \frac{\pi}{c} \Lambda} d\Lambda + i \ln \frac{1 - \frac{iJ}{2}}{1 + \frac{iJ}{2}} \right)$$
(1.61)

其中有:

$$\Theta(x) = -2\arctan(\frac{x}{c})$$

$$c = \frac{2J}{1 - \frac{3J^2}{4}}$$
(1.62)

D 是自由费米子的密度。相互作用 J 由 k_F/M 无量纲化。这表明近藤模型基态的能量在 $J \sim 0$ 修正律为:

$$E_{gs}(J) - E_{gs}(J=0) \propto J^3$$
 (1.63)

这与我们的少体 1+1 与 1+2 体系中的线性行为与平方行为都有很大的不同,对此的一个可能的解释在于我们的体系处在一个谐振子外势当中,谐振子的存在导致能级由自由空间的连续能级变为分立的谐振子能级。另外由于我们的体系是少体体系,少体中的弱耦合对应条件是 $|J| \ll \sqrt{\omega/M}$ (其中 ω 为谐振子特征频率),近藤模型是多体体系,多体体系中弱耦合条件对应 $|J| \ll \sqrt{E_F/M}$ (其中 E_F 为多体体系的费米能量)。换句话讲少体体系的弱相互作用意味着自旋交换能量远小于单粒子激发的能隙,近藤模型中弱相互作用则要求自旋交换能量远小于费米能级,因此两种情况下的能量行为有较大不同。

1.3.3 多体扩展

前面基于数值严格对角化挖掘的少体 1+1 与 1+2 体系能谱具有丰富的物理,我们揭示了 lower 与 upper branch 一系列特殊的能谱结构,这些发现从少体的角度为我们去理解与探索多体物理提供启发。在这一章节中我们尝试对上面的发现做进一步多体的推广。

首先,1+2体系中,仅在反铁磁耦合 J > 0下,局域的自旋杂质与一个巡游费米子组成自旋单重束缚态,这一束缚态无法再进一步束缚更多的费米子,导致局域自旋看似被"屏蔽",与铁磁耦合形成鲜明对比。其实这种区别在近藤物理早期的研究中被发现^[18]。早期的研究者基于 1+N 多体的变分波函数,研究的正是一个巡游费米子与一个杂质在存在费米海背景下如何形成束缚态。这一变分波函数的精神类似于超导研究中费米海背景下形成库珀对的研究,利用这一变分波函数可以定性地给出近藤物理里面近藤温度的概念。在另一方面,我们 1+2的计算中给出,当一个费米子与自旋形成自旋单重束缚态之后,这个二聚体对于再加入进来的费米子还是具有剩余相互作用,这个剩余相互作用虽然不能进一

步束缚更多的费米子,但是其存在导致费米子具有非零的散射相移,这一散射相移如何在 1+4 少体体系以及最种的 1+N 多体体系发挥作用仍有待进一步研究。

其二,我们确定出的铁磁 repulsive branch 由于其独特的自旋电荷分离的特性,其波函数与能量可以方便地推广到多体体系。考虑 1+N 体系,系统总的自旋为 $S_{tot} = (N+1)/2$,仿照前面所述,铁磁态的波函数可以写为:

$$\Psi_{N+1,FM}(x_1, x_2, ...x_N) = \begin{vmatrix} \psi_1(x_1) & \psi_1(x_2) & ... & \psi_1(x_N) \\ \psi_2(x_1) & \psi_2(x_2) & ... & \psi_1(x_N) \\ ... & ... & ... & ... \\ \psi_N(x_1) & \psi_N(x_2) & ... & \psi_N(x_N) \end{vmatrix} |FM\rangle, \qquad (1.64)$$

其中 $\psi_i(x)$ 为对应自旋交换强度 J 下 1+1 体系中的自旋三重态波函数,本征能量为 E_i ,系统本征能量为 $E = \sum_i^N E_i$ 。可以发现,这样构造出的铁磁态仍然是系统的本征态,其对应的能量也为各个 1+1 本征解的直接相加,受到总自旋旋转对称的保护,铁磁 branch 与其余的 lower attractive branch 仍然正交。

1.4 实验观测

在这一章节,结合我们引言中关于自旋交换相互作用的碱土金属冷原子实验实现与观测,具体地去讨论一下上述少体物理结果如何进行实验验证。

首先第一点是体系的自由度,体系包括局域的自旋自由度与一维巡游的自旋 1/2 费米自由度,这种体系目前已在实际实验环境下中得以实现[11]。具体地,实验中制备准一维光晶格,在 X-Y 横向方向上,施加足够深的"魔法"光晶格势场,使得囚禁在光晶格中的两种不同内态的原子在横向方向的运动被冻结,横向方向处于光晶格子谐振子势场的基态。然后在纵向方向上施加自旋相关的"非魔法"光晶格,在具体实验中可以选取同种原子不同内态比如 3P_0 与 1S_0 ,这两个不同内态的原子感受到的纵向光晶格场是不同的,

$$\Delta E = -\frac{1}{2}\alpha \mathcal{E}^2 \tag{1.65}$$

原因在于不同的原子内态具有不同的交流极化率 α:

$$\alpha = -\frac{\partial^2 \Delta E}{\partial \mathcal{E}^2} = \sum_{n} \frac{2 \cdot |\langle n | \hat{V}_{dipole} | 0 \rangle|^2}{E_n - E_0}$$
 (1.66)

通过选取 α 差别较大的激发态内态,基态内态的原子由于较小的 α 而感受到较浅的势场,在较浅的势场中我们近似光晶格底部的势场为谐振子势场,基态内态

的原子成为巡游的费米子自由度。而激发态内态的原子由于较大的 α 感受到较深的势场,进而被有效地居于在某些格点处,成为局域杂质,其空间自由度被冻结。

然后第二点我们需要实现的关键点在于束缚诱导共振可调下的局域杂质与 巡游费米子之间的自旋交换相互作用 $^{[4-9]}$ 。如前所述我们选取原子的核自旋来作 为赝自旋自由度,基态内态的原子与激发态内态的原子都有核自旋 $^{1/2}$,自旋交 换相互作用的关键点在于自旋单重态与多重态的散射长度不同,自旋耦合强度 $^{1/2}$ 由核自旋单重态 $^{1/2}$ 与多重态 $^{1/2}$ 之间的散射长度之差决定 $^{[1,2,4]}$ 。在具体的实验体 系中,自旋交换相互作用由于经常伴随着纯接触势相互作用 $^{1/2}$

$$\hat{H} = \sum_{m\sigma} E_m C_{m\sigma}^{\dagger} C_{m\sigma} + \sum_{m,n} V_{mn} (C_{m\uparrow}^{\dagger} C_{n\downarrow} S^- + h.c.$$

$$+ (C_{m\uparrow}^{\dagger} C_{n\uparrow} - C_{m\downarrow}^{\dagger} C_{n\downarrow}) S_z) + U_{mn} (C_{m\uparrow}^{\dagger} C_{n\uparrow} + C_{m\downarrow}^{\dagger} C_{n\downarrow})$$

$$(1.67)$$

其中 $U_{mn} = U\phi_m(0)\phi_n(0)$ 。在各自的束缚诱导共振点处, g_+ 与 g_- 可以调节的范围是 $(-\infty,\infty)$ 。根据目前已有的理论与实验:

$$J \propto \frac{g_{-} - g_{+}}{2}, \quad U \propto \frac{g_{+} + 3g_{-}}{4},$$
 (1.68)

在 g_+ 的共振点附近,我们有 $U/J \rightarrow -1/2$;而在 g_- 的共振点附近,我们有 $U/J \rightarrow 3/2$,当 U 与 J 共同存在的时候:

$$\gamma_s = -3J/2 + U, \quad \gamma_t = J/2 + U.$$
 (1.69)

若 U/J=-1/2,我们有 $\gamma_s=-2J$ 并且 $\gamma_t=0$,这时仅在 J>0 的一侧具有 lower branch,其能量以自旋单重态束缚态为主。作为对比当 U/J=3/2 时候,我们有 $\gamma_s=0$ 并且 $\gamma_t=2J$,lower branch 将仅仅出现在 J<0 的这一侧。当远离共振点的时候,U/J 的数值可以方便地进行调节来观测我们想观测的物理。另外值得一提的是不同的碱土金属原子(比如 ^{173}Yb , ^{171}Yb 与 ^{87}Sr)具有不同的裸的 g_\pm ,这为实验提供了更多可调节性与可选择性。

进一步地, 纯接触势对能谱也有很多新的影响, 此时系统的矩阵方程为:

$$\begin{pmatrix} \frac{1}{4}(e-2q)\left(3-2\frac{U}{J}\right) & \frac{3}{4}e\left(1+2\frac{U}{J}\right) & \frac{1}{4}(-3)e\left(1+2\frac{U}{J}\right) \\ e\left(\frac{U}{J}-\frac{1}{4}\right) & -\frac{1}{4}(e-2q)\left(1+2\frac{U}{J}\right) & -\frac{1}{4}e\left(1+2\frac{U}{J}\right) \\ \frac{1}{6}e\left(3-2\frac{U}{J}\right) & -\frac{1}{2}e\left(1+2\frac{U}{J}\right) & \frac{1}{2}q\left(1+2\frac{U}{J}\right) \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \tilde{F}^{(1)} \\ \tilde{F}^{(2)} \\ \tilde{F}^{(3)} \end{pmatrix} = \frac{1}{J} \begin{pmatrix} \tilde{F}^{(1)} \\ \tilde{F}^{(2)} \\ \tilde{F}^{(3)} \end{pmatrix}$$

$$(1.70)$$

多出的纯接触势的影响可以方便的在 1+1 体系中看出,自旋单重态的束缚态只出现在 $J > 2U/3(\gamma_s < 0)$,自旋三重态的束缚态只出现在 $J < -2U()\gamma_t < 0$ 。而在 1+2 少体体系中,如图 1.5 所示,我们展示了三个典型的 U/J 的情况下 1+2 少体体系的能谱结构。我们可以看到,U/J < -1/2 中体系 J < 0 一侧的 lower branch,随着调节 U/J 越过-0.5 到 U/J > -1/2,这些 lower branch 慢慢消失变为 upper branch。因为这个过程中 γ_t 从负变为正,无法在自旋三重态通道中再束缚费米子。同理地对于调节 U/J 越过 3/2,类似的行为发生在 $S_{tot} = 1/2$ 的本征态上。

基于此,我们期待之前讨论的 1+1 余 1+2 的结果可以得到实验上进一步验证。

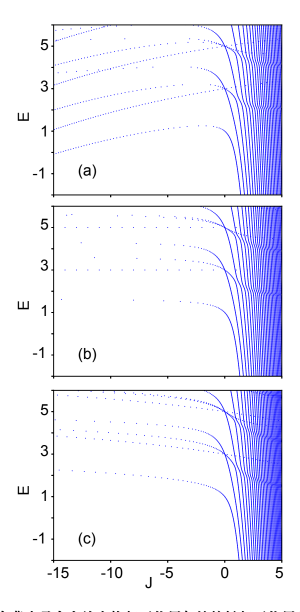


图 1.5 一个杂质与两个费米子在自旋交换相互作用与纯接触相互作用共同影响下体系的能谱结构变化。我们取 $\frac{U}{J}=-0.4,-0.5,-0.6$ 作为示例说明。分别对应图(a, b, c)。其中能量 E 与相互作用强度 J 的量纲为 ω 和 $\sqrt{\omega/M}$ 。

Figure 1.5 (Color online). Energy spectrum of two fermions and one impurity with spin exchange interaction and an additional contact interaction. We take three $\frac{U}{J}=-0.4,-0.5,-0.6$, respectively, in (a), (b) and (c). The units of E and J are respectively ω and $\sqrt{\omega/M}$.

1.5 小结与展望

在本章的工作中我们系统地求解了一维下一个局域自旋杂质与两个巡游费米子这个三体体系的能谱。随着两者之间的自旋交换相互作用的改变,基态发生了类似于近藤屏蔽的现象。在反铁磁耦合下,局域自旋仅能束缚一个费米子。而对于铁磁耦合局域自选可以束缚两个费米子。对于激发态来讲,我们发现了多支upper branch,其中以铁磁 upper branch 最为特殊,在对称性的保护下不与 lower branch 有耦合,并尝试推广到多体物理。基于实验模拟近藤物理的提议,我们研究了额外的接触势对体系能谱的影响。以上结果都可以在近期的冷原子碱土金属中进行实验探索。

参考文献

- [1] Scazza F, Hofrichter C, Höfer M, et al. Observation of two-orbital spin-exchange interactions with ultracold su (n)-symmetric fermions [J/OL]. Nature Physics, 2014, 10(10): 779-784. https://www.nature.com/articles/nphys3061. DOI: https://doi.org/10.1038/nphys3061.
- [2] Cappellini G, Mancini M, Pagano G, et al. Direct observation of coherent interorbital spin-exchange dynamics [J/OL]. Physical review letters, 2014, 113(12): 120402. https://journals.aps.org/prl/abstract/10.1103/PhysRevLett.113.120402. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.113.120402.
- [3] Zhang X, Bishof M, Bromley S L, et al. Spectroscopic observation of su(<i>n</i>)-symmetric interactions in sr orbital magnetism [J/OL]. Science, 2014, 345(6203): 1467-1473. https://www.science.org/doi/abs/10.1126/science.1254978. DOI: https://doi.org/10.1126/science.1254978.
- [4] Ono K, Kobayashi J, Amano Y, et al. Antiferromagnetic interorbital spin-exchange interaction of ¹⁷¹Yb [J/OL]. Phys. Rev. A, 2019, 99: 032707. https://link.aps.org/doi/10.1103/PhysRevA. 99.032707. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevA.99.032707.
- [5] Zhang R, Zhang D, Cheng Y, et al. Kondo effect in alkaline-earth-metal atomic gases with confinement-induced resonances [J/OL]. Physical Review A, 2016, 93(4): 043601. https://journals.aps.org/pra/abstract/10.1103/PhysRevA.93.043601. DOI: https://doi.org/10.1103/ PhysRevA.93.043601.
- [6] Cheng Y, Zhang R, Zhang P, et al. Enhancing kondo coupling in alkaline-earth-metal atomic gases with confinement-induced resonances in mixed dimensions [J/OL]. Physical Review A, 2017, 96(6): 063605. https://journals.aps.org/pra/abstract/10.1103/PhysRevA.96.063605. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevA.96.063605.
- [7] Zhang R, Zhang P. Control of spin-exchange interaction between alkali-earth-metal atoms via confinement-induced resonances in a quasi-(1+0)-dimensional system [J/OL]. Physical Review A, 2018, 98(4): 043627. https://journals.aps.org/pra/abstract/10.1103/PhysRevA.98.043627. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevA.98.043627.
- [8] Ji Q, Zhang R, Zhang X, et al. Confinement-induced resonance of alkaline-earth-metal-like atoms in anisotropic quasi-one-dimensional traps [J/OL]. Physical Review A, 2018, 98 (5): 053613. https://journals.aps.org/pra/abstract/10.1103/PhysRevA.98.053613. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevA.98.053613.
- [9] Zhang R, Zhang P. Tight-binding kondo model and spin-exchange collision rate of alkaline-earth-metal atoms in a mixed-dimensional optical lattice [J/OL]. Physical Review A, 2020, 101

- (1): 013636. https://link.aps.org/doi/10.1103/PhysRevA.101.013636. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevA.101.013636.
- [10] Zhang R, Cheng Y, Zhang P, et al. Controlling the interaction of ultracold alkaline-earth atoms [J/OL]. Nature Reviews Physics, 2020, 2(4): 213-220. https://www.nature.com/articles/s42254-020-0157-9. DOI: https://doi.org/10.1038/s42254-020-0157-9.
- [11] Riegger L, Oppong N D, Höfer M, et al. Localized magnetic moments with tunable spin exchange in a gas of ultracold fermions [J/OL]. Physical review letters, 2018, 120(14): 143601. https://journals.aps.org/prl/abstract/10.1103/PhysRevLett.120.143601. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.120.143601.
- [12] Barber Z W, Stalnaker J E, Lemke N D, et al. Optical lattice induced light shifts in an yb atomic clock [J/OL]. Physical Review Letters, 2008, 100(10): 103002. https://journals.aps.org/prl/abstract/10.1103/PhysRevLett.100.103002. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.100.103002.
- [13] Andrei N, Furuya K, Lowenstein J. Solution of the kondo problem [J/OL]. Reviews of modern physics, 1983, 55(2): 331. https://journals.aps.org/rmp/abstract/10.1103/RevModPhys.55. 331. DOI: https://doi.org/10.1103/RevModPhys.55.331.
- [14] Zürn G, Serwane F, Lompe T, et al. Fermionization of two distinguishable fermions [J/OL]. Physical review letters, 2012, 108(7): 075303. https://journals.aps.org/prl/abstract/10.1103/PhysRevLett.108.075303. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevLett.108.075303.
- [15] Busch T, Englert B G, Rzażewski K, et al. Two cold atoms in a harmonic trap [J/OL]. Foundations of Physics, 1998, 28(4): 549-559. https://link.springer.com/article/10.1023/A: 1018705520999. DOI: https://doi.org/10.1023/A:1018705520999.
- [16] Mahan G. Many-particle physics, (kluwer academic/plenum publishers, new york, 2000).
 [J/OL]. 2000. https://link.springer.com/book/10.1007/978-1-4757-5714-9. DOI: https://doi.org/10.1007/978-1-4757-5714-9.
- [17] Cui X, Ho T L. Ground-state ferromagnetic transition in strongly repulsive one-dimensional fermi gases [J/OL]. Physical Review A, 2014, 89(2): 023611. https://journals.aps.org/pra/abstract/10.1103/PhysRevA.89.023611. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRevA.89.023611.
- [18] Yosida K. Bound state due to the s-d exchange interaction [J/OL]. Phys. Rev., 1966, 147: 223-227. https://link.aps.org/doi/10.1103/PhysRev.147.223. DOI: https://doi.org/10.1103/PhysRev.147.223.

致 谢

感谢...

作者简历及攻读学位期间发表的学术论文与研究成果

作者简历:

彭程, 山东省潍坊市人, 中国科学院物理研究所博士研究生。

已发表(或正式接受)的学术论文:

- Cheng Peng, Xiaoling Cui, Few-body solutions under spin-exchange interaction: Magnetic bound state and the Kondo screening effect, Phys. Rev. A. 102, 033312(2020)
- 2. **Cheng**, **Peng***, Ruijin Liu*, Wei Zhang, Xiaoling Cui, Nature of the polaron-molecule transition in Fermi polarons, Phys. Rev. A. 103, 063312(2021)
- 3. Yinfeng Ma, **Cheng Peng**, Xiaoling Cui, Borromean Droplet in Three-Component Ultracold Bose Gases, Phys. Rev. Lett. 127, 043002(2021)
- 4. Ruijin Liu, **Cheng Peng**, Xiaoling Cui, Universal tetramer and pentamer in two-dimensional fermionic mixtures, arXiv:2202.01437
- Ruijin Liu, Cheng Peng, Xiaoling Cui, Emergence of Crystalline Few-body
 Correlations in Mass-imbalanced Fermi Polarons, arXiv:2202.03623
- 6. **Cheng Peng**, Xiaoling Cui, Thermalization phase diagram in transverse field Ising model with longitudinal field, under preaparation.

未发表的学术论文:

1. **Cheng Peng**, Xiaoling Cui, Bridging quantum many body scars and integrable non-thermal limit, under preaparation.

参加的研究项目及获奖情况:

...