1D Transverse field Ising model

我们知道对于横场算符,可以拆成:

$$S^x = \frac{1}{2}(S^+ + S^-) \tag{1}$$

它对自旋仍然具有翻转作用(无论遇到什么状态的自旋,有+有-保证总能被翻转)

对于sigma算符(Ising model 需要用到):

$$\sigma^x = (\sigma^+ + \sigma^-) \tag{2}$$

要小心这个系数,这主要是因为 S^{\pm} 和 σ^{\pm} 的矩阵形式不再有1/2的差距:

$$\sigma^+ = S^+, \sigma^- = S^- \tag{3}$$

现在的问题是,这该归到对角项那一类呢还是归到非对角项那一类呢?根据严的文章,我们发现它归为了非对角项并且增加了一个"过渡项"

$$H_{0,0} = I$$
 $H_{-1,g} = h(\sigma^{+} + \sigma^{-})$
 $H_{0,g} = h$
 $H_{1,b} = J(\sigma_{i}^{z}\sigma_{j}^{z} + 1)$
 (4)

那么对角项具有:

$$\langle \uparrow | H_{0,g} | \uparrow \rangle = h,$$
 $\langle \uparrow \uparrow | H_{1,b} | \uparrow \uparrow \rangle = 2J$
 $\langle \downarrow \downarrow | H_{1,b} | \downarrow \downarrow \rangle = 2J$

$$(5)$$

反平行项在这里因为常数设为1而权重变为0

AFMT Ising Model 插入/删去算符的概率推导过程见附录

According detailed balance, we obtain:

$$P_{d} = \frac{M - n + 1}{\beta(Nh + 2JN_{b})}$$

$$P_{i} = \frac{\beta(Nh + 2JN_{b})}{M - n}$$
(6)

但是,对于插入算符实际上这不是最终的概率,我们在通过细致平衡计算的过程中,计算的 P_i 是"插入算符"这个动作的概率,这么说有点抽象,但换个说法就是还要加上:

1. 如果插入的是格点算符:

$$P_{site} = \frac{Nh}{Nh + 2JN_b} \tag{7}$$

2. 如果插入的是bond算符:

$$P_{bond} = \frac{2JN_b}{Nh + 2JN_b} \tag{8}$$

最终插入一个算符(根据算符类型,在这里以插入的是bond为例)

$$P = \frac{\beta(Nh + 2JN_b)}{M - n} \cdot \frac{2JN_b}{Nh + 2JN_b} \cdot \frac{1}{N_b} = \frac{2J\beta}{M - n}$$

$$\tag{9}$$

反过来思考,删去算符的时候为什么没有这样的情况?我能否在细致平衡中完整地推导出这个概率,而不是只通过细致平衡推出一部分?

!我发现,我理解错这个论文在这里概率的意思了。你看他后文还提了一嘴:

我们先以1/N 的概率选择一个位置来插入算符,当位置选定之后,我们的算符类型也就选定了....

其实就是我们在程序中,刚判断出是单位算符,然后进行抛随机数选一个随机位置,这个操作所对应的就是 $1/N_b$,这样的话,我们插入一个特定类型的算符的动作的概率实际上是:

$$P = \frac{\beta(Nh + 2JN_b)}{M - n} \cdot \frac{2JN_b}{Nh + 2JN_b} = \frac{2JN_b\beta}{M - n}$$
(10)

以插入的格点对角算符为例

$$P = \frac{\beta(Nh + 2JN_b)}{M - n} \cdot \frac{hN}{Nh + 2JN_b} = \frac{hN\beta}{M - n}$$
(11)

对角更新:

实现的是 [0,0] <-> [i,j],这里[i,j]表示的是 $\sigma_i^z \sigma_j^z$ 相互作用,然后考虑了一下,如果还是要考虑 [0,0] <-> [i,i]这种转换

```
do i = 0, mm-1
       op = opstring(i)
       if (op==0) then !---I operator
            !now need to insert operator:
           if (apb>=ran()) then! insert bond
               if (aprob>=dfloat(mm-nh) .or. aprob>=ran()*(mm-nh) ) then!(beta/(M-n)) *(2JN_b
+ hN) 是否要插键的概率
                !sure insert bond
                   b = min( int(ran()*nb)+1,nb ) !----here insert a diag
                   ! print*, "b=", b
                   if (spin(bsites(1,b))==spin(bsites(2,b))) then !只有平行矩阵元起作用 !反平行自旋
权重为0
                       opstring(i) = 4*b
                       nh = nh+1
                       ! print*, "insert bond diag"
                   ! else
                   ! print*, "site: ", spin(:)
                   endif
               endif
           else !else insert diag site
               if ( aprob>=dfloat(mm-nh) .or. aprob>=ran()*(mm-nh) ) then
                   g = min( int(ran()*nn)+1,nn ) !diagonal site
                   opstring(i) = 4*g - 1 !4b+a-1, a=0
                   nh = nh+1
                    ! print*, "insert site diag"
               endif
           endif !不符合插键概率,不插直接结束
       elseif(((op/=0).and.(mod(op,4)==0)).or.(mod(op,4)==3)) then !---bond-diag or g-diag
!* 无论遇到哪种,删去的概率相同,因此写在一起
           !ran < dprob*(M-n+1), dprob*(M-n+1)>=1
           p = dprob*(mm-nh+1)
           if(p>=1.d0 .or. p>=ran()) then
               opstring(i) = 0
               nh=nh-1
               ! print*, "delete a diag"
           endif
       else
           if(mod(op,4)==2) then
               g=(op+2)/4
               spin(g) = -spin(g)
           endif
       endif
   enddo
    ! print*, "nh=", nh, "mm=", mm
end subroutine
```

(1/17 update) 截止到目前为止有哪些问题

(1/19 update) 对角算符其实还有一些问题:

我忽略了对角格点对于□〉的作用:

$$\langle \downarrow | H_{0,g} | \downarrow \rangle = -h,$$
 (12)

然而,在这种情况下,非对角格点算符依然:

$$\langle \downarrow | H_{-1,g} | \uparrow \rangle = h,$$
 (13)

这会导致目前的对角更新需要进行什么修改呢? 我先自己想想:

- 1. Insert 算符的过程需要判断自旋上下,在 insert-drag-site 的时候需要分两步,一步是对上自旋一步是对下自旋,分别以h,-h代入概率公式。
- 2. insert 算符依旧不需要插入非对角算符, 而是遇到非对角算符进行相应的翻转
- 3. 还有一种可能是我忽略了,那就是我们在这里也不希望出现负能量的对角元!因此,给 对角格点项修正为

哦!再回看给定的哈密顿量公式,我发现我本来理解正确的又理解错了,那个对角格点项,严格意义上说不叫对角项 $H = h\sigma_i^z$,而是叫做在某个格点上增加的常数项!也就是说,无论我们遇到的是上自旋还是下自旋,产生的矩阵元都是h.

我看严正的代码中遇到了一个疑问,那就是为何会增加了一个叫做"自旋向上点的 算符权重"——应该是处理的纵场,导致向上和向下有不同能量,这和我们这里的 模型不一样

以及它的bond算符居然有两种类型,还有一个耦合J2,但是没看到J1,大胆猜测他处理的模型是各向异性,就是有J1,J2,但是J1=1所以没写出来。暂时和我处理的模型不造成影响。(他的J2像是在处理x轴方向的耦合强度,而J1是y方向的耦合)

非对角算符的更新我不会写,还不知道是个怎样的思路,目前的说法有:

- 1. 从格点算符出发,遇到对角键算符一进三出,遇到格点算符(不一定是起点那个)就终止
- 2. 据说这样,实现的是终点的格点算符的相互更新 H(0,a) <-> H(-1,a),而不改变配置的权重,不改变簇内的格点算符类型,不改变对角键算符,因为一个对角键算符都属于同一个簇

非对角线更新(13)可以有效地进行,如果首先将 SL 分割为每个站点 i 的独立子序列。子序列 i 仅包含自旋翻转运算符 [i,0] 和常数 [i,i]。它们在 SL 中的位置也被存储,以便在更新后重新组合这些子序列时使用。由 Ising 运算符 [i,j] 或 [j,i] (对于任何 j) 对站点 i 进行的修改的约束可以存储为标志,指示在相邻子序列运算符之间是否存在其中一个或多个这些运算符。更新子序列就是从子序列中随机选择两个非受约束的相邻运算符,如果两个运算符相同,则进行替换(13)。如果它们不

同,它们可以被置换。对于每个子序列,进行与子序列长度成比例的这种配对更新的次数,然后将它们重新组合成一个新的 SL。

from Sandvik

从Sandvik中分析,

- 1. 似乎需要两个列表,对于格点算符也需要一个列表,但是列表需要两个吗?需要分开储存吗?——只需要一个列表!
- 2. 什么叫从子序列中随机选择两个非受约束的相邻运算符,受约束指啥,相邻是什么相邻?

为了构建和翻转一个量子簇,首先随机选择 n 个顶点中的一个顶点的一个腿,然后翻转相应的自旋。根据顶点的类型,采取不同的操作,如图4所示的示例。指向顶点的箭头表示进入腿。在Ising顶点的情况下,所有四个自旋都被翻转,簇构建过程从所有的腿中分支出,如从顶点指出的箭头所示。

这是什么意思?我知道它可能是为了要保证它不变成其他算符,但是如何实现呢?我现在猜测关键点在于"从一个格点算符出发,把属于这个格点算符的簇全部找完"

1/19 目前写的vertexlist连接的程序没有问题,有问题在于连接、翻转,似乎产生的更新是无效的。

YZ的代码

构造vertexlist部分

```
frstspinop(:)=-1
lastspinop(:)=-1

do v0=0,4*mm-1,4
    op=opstring(v0/4)

if ((op/=0).and.(op/2<=nb0+nb1)) then!有算符存在 (或者说非单位算符),bond-op
    b=op/2
    s1=bsites(1,b)
    s2=bsites(2,b)
    v1=lastspinop(s1)!s1格点连上来最后的虚时间位置的v
    v2=lastspinop(s2)
    if (v1/=-1) then!正常情况下,s1对应连在虚轴最上端的vertex格点
        vertexlist(v1)=v0
        vertexlist(v0)=v1
    else!v1=-1,就是说s1对应虚轴上的点还没有过vertex
        frstspinop(s1)=v0
```

```
endif
     if (v2/=-1) then! \Box v1
        vertexlist(v2)=v0+1
        vertexlist(v0+1)=v2
     else
        frstspinop(s2)=v0+1
     endif
     lastspinop(s1)=v0+2
     lastspinop(s2)=v0+3
  elseif(op==0) then!没算符的话, list=0
     vertexlist(v0:v0+3)=-2 !空算符标记为-2
  else!site-op
     s1=op/2-nb0-nb1
     v1=lastspinop(s1)
     if (v1/=-1) then!正常情况下,s1对应连在虚轴最上端的vertex格点
        vertexlist(v1)=v0
        vertexlist(v0)=v1
     else!v1=-1, 就是说s1对应虚轴上的点还没有过vertex
        frstspinop(s1)=v0
     endif
     lastspinop(s1)=v0+2
     vertexlist(v0+1)=-2
     vertexlist(v0+3)=-2
  endif
enddo
```

这不是和我构建vertexlist的逻辑一样吗,只是我标记为0,他标记为-2,重点是,遇到site算符只连接s1,也就是只处理一边的腿,另一边的腿不连接。

其次,可能逻辑上有些许的不一样,我是先查是不是空算符,其次再判断是不是bond或者 diag-site,最后都不符合,再在其中寻找符合off-diag的概率

他的是先找符合bond(有两种bond)的概率,然后再查是不是空算符,最后都不符合,只能是site算符

OK,先假设逻辑不影响大问题

我们再来看loop更新的部分。

YZ的代码:

```
subroutine input(x)
 use configuration; implicit none
 integer :: x
 top=top+1
 stack(top)=x !很普通添加到堆栈里的程序
 end subroutine input
 ! For makeloop()
 subroutine makeloop()
 use configuration; implicit none
 integer :: v1,v2,v3,v4,v,ir,i,output
 v1=output()
 v=vertexlist(v1)
 if ((v \ge 0).and.(vertexlist(v)/=zz)) call input(v)
 vertexlist(v1)=zz
 i=v1/4
if(zz==-1) then!!!!!!!!!add
 if ((opstring(i)/2)>nb0+nb1) then
   opstring(v1/4)=ieor(opstring(v1/4),1)
 endif!主要是说明v1已经是一个site-op, 到此截止。
endif
 !print*,'说明v1在一个bond-op上'
     if (((opstring(i)/2) \le nb0+nb1).and.(opstring(i)/=0)) then
        v2=(ieor(v1,1))
        v3=(ir(v1))
        v4=(ieor(v3,1))
        if (vertexlist(v2)>0) call input(v2)
        if (vertexlist(v3)>0) call input(v3)
        if (vertexlist(v4)>0) call input(v4)
    endif
 end subroutine makeloop
```

其中重点我还是想看一下,在连接过程如何处理的算符更新

1. 如何处理已经访问过的算符?

```
vertexlist(v1)=zz
!outside:

zz=-2
    if (ran()>0.5) zz=-1
    ...
```

这自动为符合1/2概率翻转和没翻转的loop做了区分

- 2. 重头戏还得是 makeloop()
 - 。 由于这是一个内部函数, 因此要先把堆栈中的元素调出来:

```
v1=output()
!output() 也只是一个普通的调出堆栈元素的函数
integer function output()
use configuration; implicit none

output=stack(top)
top=top-1
end function output
```

- 。 先实现跳跃
- 。 对该跳跃格点进行判断,满足条件再加入到堆栈:

```
v1=output()
v=vertexlist(v1)
if ((v>=0).and.(vertexlist(v)/=zz)) call input(v)
```

符合这种条件的是1. v不能是-2,也就是不能是空算符和访问过的算符; 2. 此时外部zz=-2而符合翻转条件的是zz=-1,那么对于v0这一层,如论哪种,此条件找到的都是v作为算符的情况

由于已经对跳跃的格点进行了处理,因此对跳跃路径标记为访问过(过河拆桥):

```
vertexlist(v1)=zz
```

。 符合1/2的翻转概率, 算符change是怎么处理的:

```
! i get from:
i=v1/4

if(zz==-1) then !以v0为起始点的该层符合1/2翻转概率
if ((opstring(i)/2)>nb0+nb1) then
    opstring(v1/4)=ieor(opstring(v1/4),1)
    !return
    endif!主要是说明v1已经是一个site-op, 到此截止。
endif
```

这个程序只处理了v1这个腿所在的算符,考虑三种情况:

- 1. v = vertexlist(v1)是回到了同一个site算符,那么 v1时翻转一次,v时翻转一次,对应一条路径上的单格点对角算符不变
- 2. v = vertexlist(v1)是同一条路径上的另一个格点算符,那么v1时翻转一次,
- o 对于"遇到site算符就终止"这个条件,是如何处理的:
- 。 遇到bond算符的处理:

和我的思路一样,遇到三条腿检查一下访问过没,没就加进堆栈里去。

这样的话,其实他对于加入堆栈的唯一要求只有检查有没有被访问更改过。

总结一下,

当我们从堆栈top中调出元素之后,要对该元素所在的算符进行判断,因为尽管你知道v0挑出来出发的必然是site算符,但你不能保证后续从stack中调出来的都是site算符。

我之前的思路是,我已知我是从site算符出发,那么初始的site必然翻转一次,在添加进stack之前。而无论从stack中抽出来的元素是什么,遇到site算符,都要改变末尾的site算符一次。(我觉得这样也行啊)

1. 如果正确处理算符更新之后,代码算出来的结果还是不对,该怎么debug? (1/22)虽然这个问题遇到了,但还没写,今天调出来一个正确的版本了!!!好耶!!

(1/22) Loopupadate(clusterupdate):

```
subroutine loopupdate()
   use Configuration
   implicit none
   !parameters:
   integer :: i,n,l,b,op,s1,s2,v0,v1,v2,top,a,q
   real(8),external :: ran
   integer,external :: ir
   integer :: stack(0:8*mm-1)
   frstspinop = -1
   lastspinop = -1
   vertexlist(:) = -2 !先进行初始化为-2。之前我选择的是0,但后来想了想,0和update里面一些判断条件可能会产
生混淆,最后还是选择了-2
   do v0=0,4*mm-1,4
       op=opstring(v0/4)
       if (op/=0) then
           if (mod(op, 4) == 0) then !-diag bond
               b = op/4
               s1=bsites(1,b) !---get i
               s2=bsites(2,b) !---get j
```

```
v1=lastspinop(s1) !use imformation of lastspin(i)
        v2=lastspinop(s2) !lastspin(j)
        if(v1/=-1) then
           vertexlist(v1)=v0
           vertexlist(v0)=v1
        else
           frstspinop(s1)=v0
        endif
        if(v2/=-1) then
           vertexlist(v2)=v0+1
           vertexlist(v0+1)=v2
        else
            frstspinop(s2)=v0+1
        endif
        lastspinop(s1)=v0+2
        lastspinop(s2)=v0+3
   elseif (mod(op,4)==3) then !---diag site
       g = (op+1)/4
        s1 = bsites(1,g)
       v1=lastspinop(s1) !use imformation of lastspin(i)
        !don't use lastspin(s2)!
       if(v1/=-1) then
           vertexlist(v1)=v0
           vertexlist(v0)=v1
        else
           frstspinop(s1)=v0
        endif
       vertexlist(v0+1)=-2
       vertexlist(v0+3)=-2
        lastspinop(s1)=v0+2 !only connect s1
   else!----off-diag site
       if (mod(op,4)==2) then !---off-diag site
           g = (op+2)/4
           s1 = bsites(1,q)
           v1=lastspinop(s1) !use imformation of lastspin(i)
        if(v1/=-1) then
           vertexlist(v1)=v0
           vertexlist(v0)=v1
        else
           frstspinop(s1)=v0
        endif
           vertexlist(v0+1)=-2
           vertexlist(v0+3)=-2
           lastspinop(s1)=v0+2
       endif !for off-diag site
   endif !for check mod(op,4)
else !----I
   vertexlist(v0:v0+3)=-2 !---no vertex
endif
```

enddo

```
!periodic boundary condition
   do s1=1,nn
       v1=frstspinop(s1)
       if ((v1/=-1)) then
           v2=lastspinop(s1)
           vertexlist(v2)=v1
           vertexlist(v1)=v2
       endif
   enddo
   !-----!
   do v0=0,4*mm-1,2 !*必须每个leg遍历那样来找
       if((vertexlist(v0)<0)) cycle !空算符or被访问过 则跳过
       stack(:) = 0
       top = 0
       stack(top)=v0
       !对于符合1/2概率翻转的,标记为-1,同时对site算符进行算符翻转;不符合概率翻转的,标记为-2。
       if (ran()<0.5d0) then
           do while(top>=0)
              v1 = stack(top) !从堆栈中调出元素
              top = top-1
              if (vertexlist(v1)<0) cycle !如果访问过,则进入到下一条腿的执行
              v2 = vertexlist(v1)
              if ((v2>=0).and.(vertexlist(v2)>=0)) then !由于处理的是v1,因此,符合条件的v2添加进堆
栈,留作下一次处理
                  top = top + 1
                  stack(top) = v2
               endif
              vertexlist(v1)=-1
               i = opstring(v1/4)
               !以下是对v1进行的一系列判断:
               if (mod(i,4)==3 \cdot or \cdot mod(i,4)==2) then !如果是site算符
                  a=ieor(mod(i,4),1)!
                  opstring(v1/4) = opstring(v1/4) - mod(opstring(v1/4), 4) + a
               endif
               if (mod(i,4)==0 .and. i/=0) then !如果是bond算符
                  if(vertexlist(ir(v1))>=0) then
                  !'处理直进'
                  top = top + 1
                  stack(top) = ir(v1)
                  endif
                  if(vertexlist(ieor(v1,1))>=0) then
                  !'处理横腿:'
                  top = top + 1
                  stack(top) = ieor(v1,1)
                  endif
                  if(vertexlist(ieor(ir(v1),1))>=0) then
                  !'处理斜穿'
                  top = top + 1
                  stack(top) = ieor(ir(v1),1)
                  endif
               endif
```

```
enddo
       else
           do while(top>=0)
               v1 = stack(top)
               top = top-1
               if (vertexlist(v1)<0) cycle
               v2 = vertexlist(v1)
               if ((v2>=0).and.(vertexlist(v2)>=0)) then
                   top = top + 1
                   stack(top) = v2
               endif
               vertexlist(v1)=-2
               i = opstring(v1/4)
               if (mod(i,4)==0 .and. i/=0) then
                   if(vertexlist(ir(v1))>=0) then
                   !'处理直进'
                   top = top + 1
                   stack(top) = ir(v1)
                   endif
                   if(vertexlist(ieor(v1,1))>=0) then
                   !'处理横腿:'
                   top = top + 1
                   stack(top) = ieor(v1,1)
                   if(vertexlist(ieor(ir(v1),1))>=0) then
                   !'处理斜穿'
                   top = top + 1
                   stack(top) = ieor(ir(v1),1)
                   endif
               endif
           enddo
       endif
   enddo
  !对标记为-1的路径上的自旋翻转,对标记为不是-1的自旋实现自由1/2概率翻转
   do i=1,nn
       if (frstspinop(i)/=-1) then
           if (vertexlist(frstspinop(i))==-1) spin(i)=-spin(i)
           if (ran()<0.5) spin(i)=-spin(i)
        endif
    enddo
end subroutine
```

能量的处理

除了对

$$H_{1,b} = J(\sigma_i^z \sigma_j^z + 1) \tag{14}$$

这一能量平移项的修正,由于我们引入了"过渡"项h,最终我们还要修正这一项

```
enrg1=enrg1+dfloat(nh)
enrg2=enrg2+dfloat(nh-nhh)
...
enrg1=enrg1/(beta)/nn-coupling-h
enrg2=enrg2 /(-beta)/nn + coupling
```

两种方式都能得到正确的能量

energy1表示的是,依然用非单位算符的数量进行统计,最后直接修正能量平移项:

$$-E_{av} \sim rac{\langle n
angle}{eta} - J - h \ E_{av} \sim rac{\langle n
angle}{-eta} + J + h \$$
 (15)

也就是新造的哈密顿量

$$H = -J\sum_{i}(\sigma^{z}{}_{i}\sigma^{z}{}_{j}) - h\sum_{i}\sigma^{x}{}_{i} - \sum_{bond}J - \sum_{site}h$$

$$\tag{16}$$

要进行修正:

$$\rightarrow H_{old} = H + \sum_{bond} J + \sum_{site} h \tag{17}$$

energy2则表示的是,在给单位算符的数量统计中剔除掉单位site算符的数量,这样就人为剔除掉虚时间上本不该有的算符数量,然后进行

$$H_{1,b} = J(\sigma_i^z \sigma_j^z + 1) \
ightarrow E_{av} \sim rac{\langle n
angle}{-eta} + J$$
 (18)

简单的修正即可