吉布斯态的制备

(GIBBS STATE PREPARATION)

Copyright (c) 2020 Institute for Quantum Computing, Baidu Inc. All Rights Reserved.

概览

- 在本案例中,我们将展示如何通过Paddle Quantum训练量子神经网络来制备量子吉布斯态。
- 让我们通过下面几行代码引入必要的library和package。
- 1 import scipy
- 2 from numpy import array, concatenate, zeros
- 3 from numpy import pi as PI
- 4 from numpy import trace as np_trace
- 5 from paddle import fluid
- 6 from paddle.complex import matmul, trace
- 7 from paddle_quantum.circuit import UAnsatz
- 8 from paddle_quantum.state import density_op
- from paddle_quantum.utils import state_fidelity, partial_trace, pauli_str_to_matrix

背景

量子计算中的前沿方向包含量子机器学习和量子优化,在这两个方向中,特定量子态的制备是非常重要的问题。特别的,吉布斯态(Gibbs state)的制备是实现诸多量子算法所必须的步骤并且广泛应用于:

- 量子机器学习中受限波尔兹曼机的学习(1)
- 解决凸优化和半正定规划等优化问题 (2)
- 组合优化问题(3)

具体的吉布斯态定义如下:给定一个 n 量子位的哈密顿量 H (一般来说这是一个 $2^n \times 2^n$ 的厄米矩阵),其在温度 T 下的吉布斯态为

$$ho_G = rac{e^{-eta H}}{ ext{tr}(e^{-eta H})}$$

其中 $e^{-\beta H}$ 是矩阵 $-\beta H$ 的矩阵指数, $\beta=\frac{1}{kT}$ 是系统的逆温度参数,其中 T 是温度参数,k 是玻尔兹曼常数 (这个例子中我们取 k=1)。作为一个上手的例子,这里我们首先考虑一个3量子比特的哈密顿量及其吉布斯态。

$$H=-Z\otimes Z\otimes I-I\otimes Z\otimes Z-Z\otimes I\otimes Z,\quad I=egin{bmatrix}1&0\0&1\end{bmatrix},\quad Z=egin{bmatrix}1&0\0&-1\end{bmatrix}.$$

这个例子中,我们将逆温度参数设置为 eta=1.5。此外,为了方便测试结果,我们按照定义提前生成好了理想情况的吉布斯态 ho_G 。

```
      1
      N = 4
      # 量子神经网络的宽度

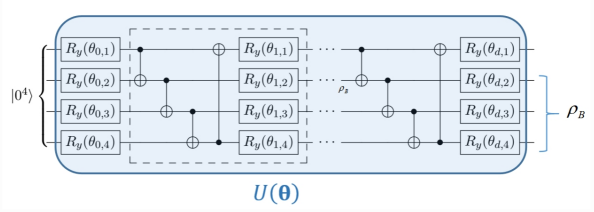
      2
      N_SYS_B = 3
      # 用于生成吉布斯态的子系统B的量子比特数

      3
      SEED = 14
      # 固定随机种子
```

```
beta = 1.5 # 设置逆温度参数 beta
 2
   # 生成用泡利字符串表示的特定的哈密顿量
 3
   H = [[-1.0, 'z0,z1'], [-1.0, 'z1,z2'], [-1.0, 'z0,z2']]
5
   # 生成哈密顿量的矩阵信息
 6
7
   hamiltonian = pauli_str_to_matrix(H, N_SYS_B)
8
   # 生成理想情况下的目标吉布斯态 rho
9
   rho_G = scipy.linalg.expm(-1 * beta * hamiltonian) /
   np trace(scipy.linalg.expm(-1 * beta * hamiltonian))
11
12
   # 设置成 Paddle quantum 所支持的数据类型
hamiltonian = hamiltonian.astype("complex128")
rho G = rho G.astype("complex128")
```

搭建量子神经网络

● 在这个案例中,我们将通过训练量子神经网络QNN(也可以理解为参数化量子电路)来训练吉布斯态。这里,我们提供一个简单的4量子位的量子电路如下:



● 我们需要预设一些电路的参数,比如电路有4量子比特,其中第1个量子位是辅助系统,第2-4个量子位是用以产生吉布斯态的子系统。

• 初始化其中的变量参数, θ 代表我们量子神经网络中的参数组成的向量。

接下来我们根据上图中的电路设计,通过 Paddle Quantum 的 UAnsatz 函数和内置的 real_entangled_layer(theta, D) 电路模板来高效搭建量子神经网络。

```
def U_theta(initial_state, theta, N, D):
 1
 2
 3
       Quantum Neural Network
 4
 5
       # 按照量子比特数量/网络宽度初始化量子神经网络
7
       cir = UAnsatz(N)
8
9
       # 内置的 {R_y + CNOT} 电路模板
       cir.real entangled layer(theta[:D], D)
10
11
12
       # 铺上最后一列 R y 旋转门
13
       for i in range(N):
           cir.ry(theta=theta[D][i][0], which_qubit=i)
14
15
       # 量子神经网络作用在给定的初始态上
16
17
       final_state = cir.run_density_matrix(initial_state)
18
19
       return final state
```

配置训练模型 - 损失函数

- 现在我们已经有了数据和量子神经网络的架构,我们将进一步定义合适的训练参数、模型和损失 函数来达到我们的目标。
- 具体的我们参考的是论文(4)中的方法,核心思想是**利用吉布斯态达到了最小自由能**的性质。
- 通过作用量子神经网络 $U(\theta)$ 在初始态上,我们可以得到输出态 $|\psi(\theta)\rangle$,其在第2-4个量子位的态记为 $\rho_B(\theta)$ 。
- ullet 设置训练模型中的的损失函数。在吉布斯态学习中,我们利用冯诺依曼熵函数的截断来进行自由能的估计,相应的损失函数参考(4)可以设为 $loss=L_1+L_2+L_3$,其中

$$L_1 = {
m tr}(H
ho_B), \quad L_2 = 2eta^{-1}{
m tr}(
ho_B^2), \quad L_3 = -eta^{-1}ig({
m tr}(
ho_B^3) + 3ig)/2$$

```
1
    class Net(fluid.dygraph.Layer):
 2
 3
       Construct the model net
 4
 5
 6
       def __init__(self, shape, param_attr=fluid.initializer.Uniform(
 7
           low=0.0, high=2*PI, seed=SEED), dtype='float64'):
8
           super(Net, self).__init__()
9
           # 初始化 theta 参数列表,并用 [0, 2*pi] 的均匀分布来填充初始值
10
11
           self.theta = self.create parameter(shape=shape,
12
                        attr=param_attr, dtype=dtype, is_bias=False)
13
           # 初始化 rho = |0..0><0..0| 的密度矩阵
14
15
           self.initial_state=fluid.dygraph.to_variable(density_op(N))
16
       # 定义损失函数和前向传播机制
17
18
        def forward(self, H, N, N_SYS_B, D):
19
20
           # 施加量子神经网络
21
           rho_AB = U_theta(self.initial_state, self.theta, N, D)
2.2
           # 计算偏迹 partial trace 来获得子系统B所处的量子态 rho B
2.3
2.4
           rho B = partial trace(rho AB,
                    2 ** (N - N_SYS_B), 2 ** (N_SYS_B), 1)
25
26
2.7
           # 计算三个子损失函数
28
           rho_B_squre = matmul(rho_B, rho_B)
29
           loss1 = (trace(matmul(rho B, H))).real
           loss2 = (trace(rho_B_squre)).real * 2 / beta
30
31
           loss3 = - ((trace(matmul(rho_B_squre, rho_B))).real + 3)
32
                                                         / (2 * beta)
33
           # 最终的损失函数
34
           loss = loss1 + loss2 + loss3
35
36
37
           return loss, rho B
```

配置训练模型 - 模型参数

在进行量子神经网络的训练之前,我们还需要进行一些训练的超参数设置,主要是学习速率 (LR, learning rate)、迭代次数(ITR, iteration)和量子神经网络计算模块的深度 (D, Depth)。这里我们设定学习速率为0.5, 迭代次数为50次。读者不妨自行调整来直观感受下超参数调整对训练效果的影响。

```
1 ITR = 50 # 设置训练的总迭代次数
2 LR = 0.5 # 设置学习速率
3 D = 1 # 设置量子神经网络中重复计算模块的深度 Depth
```

进行训练

- 当训练模型的各项参数都设置完成后,我们将数据转化为 Paddle 动态图中的变量,进而进行量子神经网络的训练。
- 训练过程中我们用的是 Adam Optimizer, 也可以调用 Paddle 中提供的其他优化器。
- 我们将训练过程中的结果依次输出。
- 特别的我们依次输出了我们学习到的量子态 $\rho_B(\theta)$ 与吉布斯态 ρ_G 的保真度,保真度越高说明 QNN输出的态越接近于吉布斯态。

```
# 初始化paddle动态图机制
   with fluid.dygraph.guard():
 2
 4
       # 我们需要将 Numpy array 转换成 Paddle 动态图模式中支持的 variable
 5
       H = fluid.dygraph.to variable(hamiltonian)
 6
       # 确定网络的参数维度
7
       net = Net(shape=[D + 1, N, 1])
8
9
       # 一般来说,我们利用Adam优化器来获得相对好的收敛,
10
11
       # 当然你可以改成SGD或者是RMS prop.
12
       opt = fluid.optimizer.AdamOptimizer(learning_rate=LR,
13
                            parameter_list=net.parameters())
14
       # 优化循环
15
       for itr in range(1, ITR + 1):
16
17
           # 前向传播计算损失函数并返回生成的量子态 rho B
18
19
           loss, rho_B = net(H, N, N_SYS_B, D)
20
           # 在动态图机制下,反向传播极小化损失函数
21
22
           loss.backward()
           opt.minimize(loss)
23
24
           net.clear gradients()
25
26
           # 转换成 Numpy array 用以计算量子态的保真度 F(rho_B, rho_G)
2.7
           rho B = rho B.numpy()
28
           fid = state_fidelity(rho_B, rho_G)
29
           # 打印训练结果
30
           if itr % 10 == 0:
31
32
               print('iter:', itr, 'loss:', '%.4f' % loss.numpy(),
                                  'fid:', '%.4f' % fid)
33
```

```
1  iter: 10 loss: -3.1189 fid: 0.9504
2  iter: 20 loss: -3.3502 fid: 0.9846
3  iter: 30 loss: -3.3630 fid: 0.9873
4  iter: 40 loss: -3.4087 fid: 0.9948
5  iter: 50 loss: -3.4110 fid: 0.9953
```

总结

根据上面训练得到的结果,通过大概50次迭代,我们就能达到高于99.5%保真度的高精度吉布斯态,高效并精确地完成了吉布斯态的制备。我们可以通过print函数来输出学习到的量子神经网络的参数和它的输出态。

参考文献

- (1) Kieferová, M. & Wiebe, N. Tomography and generative training with quantum Boltzmann machines. Phys. Rev. A 96, 062327 (2017).
- (2) Brandao, F. G. S. L. & Svore, K. M. Quantum Speed-Ups for Solving Semidefinite Programs. in 2017 IEEE 58th Annual Symposium on Foundations of Computer Science (FOCS) 415–426 (IEEE, 2017).
- (3) Somma, R. D., Boixo, S., Barnum, H. & Knill, E. Quantum Simulations of Classical Annealing Processes. Phys. Rev. Lett. 101, 130504 (2008).
- (4) Wang, Y., Li, G. & Wang, X. Variational quantum Gibbs state preparation with a truncated Taylor series. arXiv:2005.08797 (2020).