ESTIMATION DE L'ÉTAT FONDAMENTAL DU MODÈLE DE HEISENBERG SUR LE RÉSEAU KAGOME AVEC UN ALGORITHME VARIATIONNEL QUANTIQUE

PROJET D'INITIATION À LA RECHERCHE

INITIATION À LA RECHERCHE PHQ662

 $\begin{array}{c} par \\ \text{Dimitri Bonanni-Surprenant} \end{array}$

Remis à Yves Grosdidier



Université de Sherbrooke Faculté des Sciences Département de Physique 25 avril 2023

Introduction

Un liquide de spin est une phase de la matière qui découle de la frustration dans un matériel. Cette approche pour expliquer le comportement de la matière a été apportée par le physicien Philip Warren Anderson en 1973 pour expliquer le comportement d'un réseau triangulaire. Les liquides de spins sont intéressant à étudier car il s'agit de systèmes qui présentent beaucoup de fluctuations quantiques, ce qui fait d'eux un des matériaux avec des propriétés hors de l'ordinaire. Un autre type de réseau qui présente comportement en liquide de spin similaire est le réseau Kagome. Dans ce projet, on cherche à estimer l'état fondamental d'un tel réseau en utilisant deux techniques, soit une diagonalisation exacte de l'hamiltonien de Heisenberg, et en utilisant une technique variationnelle pour estimer l'état fondamental.

1 Théorie

L'estimation de l'état fondamental d'un réseau appartient aux problèmes à N corps. Ce type de problème est très difficile à résoudre en général. Pour cette raison, le réseau utilisé dans ce projet comportera 12 sites afin de restreindre la complexité du calcul. L'état fondamental sera estimé en utilisant l'hamiltonien de Heisenberg, soit

$$H = t \sum_{\langle i,j \rangle} \mathbf{S}_i \cdot \mathbf{S}_j \tag{1}$$

avec t une constante de couplage positive. Cet hamiltonien permet de capturer le phénomène d'anti-ferromagnétisme en priviliégeant les état pour lesquels les spins sont anti-alignés. L'état fondamental de cet hamiltonien sur le réseau kagome ne sera pas simple, car le réseau est frustré géométriquement, donnant une grande dégénérescence.

1.1 Diagonalisation exacte

La diagonalisation exacte, malgré son nom, permet une approximation de l'état fondamental en diagonalisant l'hamiltonien. En général, ces hamiltoniens sont de dimension très grande, voire infinie, alors l'écriture de l'hamiltonien se fait dans un plus petit sous-espace. Même pour 12 sites, cet hamiltonien peut être trop grand pour pouvoir faire des manipualtions dans un temps raisonnable. Pour cette raison, l'encodage utilisé fera usage du fait que le modèle d'Heisenberg utilise des matrices de Pauli, ce qui permet l'usage de chaines de Pauli et de matrices creuses. Des modules déjà produits permettent d'implémenter directement ces techniques, tel que QuSpin.

1.2 Solutionneur de valeurs propres quantique variationnel

Le solutionneur de valeurs propres quantique (Variationnal Quantum Eigensolver) est une technique de diagonalisation qui utilise le principe variationnel pour donner une borne supérieure sur l'énergie de l'état fondamental. Cette technique dérive de la méthode variationnelle

en mécanique quantique, soit reposant sur le fait qu'un état propre de l'hamiltonien

$$H|\psi_{\lambda}\rangle = E_{\lambda}|\psi_{\lambda}\rangle \tag{2}$$

permet d'écrire un état général du système comme une combinaison linéaire.

$$|\psi\rangle = \sum_{\lambda} \alpha_{\lambda} |\psi_{\lambda}\rangle \tag{3}$$

Ce qui permet d'écrire la valeur moyenne de H dans l'état $|\psi\rangle$

$$\langle \psi | H | \psi \rangle = \sum_{\lambda,\rho} (\alpha_{\rho}^* \alpha_{\lambda} \langle \psi_{\rho} | H | \psi_{\lambda} \rangle)$$
 (4)

$$= \sum_{\lambda} |\alpha_{\lambda}|^2 E_{\lambda} \ge E_0 \tag{5}$$

étant donné que $\sum_{\lambda} |\alpha_{\lambda}|^2 = 1$ et que $E_{\lambda} \geq E_0$. On peut donc utiliser ce théorème pour donner une bonne borne supérieure à l'énergie du fondamental en introduisant des paramètres à l'état d'essai $|\psi(\{\theta_i\})\rangle$ et en minimisant ainsi la fonction d'énergie $E(\{\theta_i\})$. Sur un ordinateur quantique, préparer un tel état est faisable en appliquant une porte unitaire $U(\{\theta_i\})$ qui assure un bon contrôle sur l'état. Une fois l'état préparé, la valeur moyenne est simple à prendre en effectuant les mesures appropriées.

2 Méthode

Afin de pouvoir résoudre ce problème, il faudra définir un encodage spécifique pour représenter un état sur un ordinateur quantique. Considérons un encodage d'un spin sur un qubit, soit $|0\rangle \equiv |\downarrow\rangle$, $|1\rangle \equiv |\uparrow\rangle$. Cette façon d'encoder le réseau dans l'ordinateur quantique permet d'avoir autant de spins que de qubits, soit N=12 au maximum ici. Un état général $|\psi\rangle$ peut être décrit par 2^N paramètres, ce qui est un peu trop compliqué à minimiser. Il faudra donc restreindre le nombre de paramètres à ceux qui ont le plus d'importance physiquement, afin d'avoir la meilleure borne supérieure possible.

2.1 Variationnal Quantum Eigensolver (VQE)

La VQE (Diagonalisation Quantique Variationnelle) est un algorithme variationnel permettant l'estimation de la plus petite valeur propre d'un hamiltonien. Cette technique repose sur le principe variationnel, en calculant la valeur moyenne de l'hamiltonien en fonction de paramètres, qu'on varie afin d'obtenir la valeur minimale.

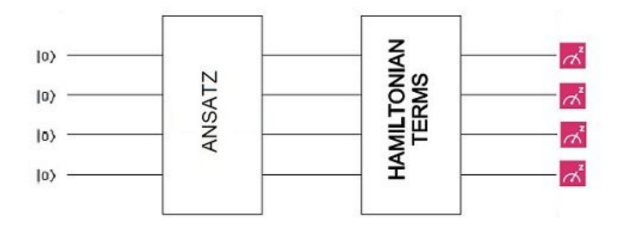


FIGURE 1 – Schéma conceptuel de la VQE (figure prise de [?]).

Trois morceaux importants figurent dans cet algorithme : l'état d'essai, les termes de l'hamiltonien et la fonction d'optimisation. Ce travail ne s'intéressait pas aux différentes techniques de minimisation de fonctions à plusieurs variables, mais une bonne exploration du domaine de l'état d'essai assure de trouver le bon minimum d'énergie associé à cet état. Tout d'abord, il faut encoder l'hamiltonien dans un circuit quantique. Or, un hamiltonien général n'est pas unitaire; une propriété fondamentale des portes quantiques. Il est tout de fois possible d'effectuer une série de mesures qui permettent le calcul de la valeur moyenne de l'énergie. On peut décomposer l'hamiltonien sous forme de somme de valeurs moyenne d'opérateurs qui s'écrivent complètement sous forme de chaines de matrice de Pauli. Il est simple de mesurer les valeurs moyennes de ces chaines de Pauli, comme les valeurs moyennes des matrices de Pauli sont simple. Il suffit de mesurer les qubits dans la base associée à l'opérateur voulu. La valeur moyenne de l'opérateur s'obtient ensuite en calculant la moyenne pondérée du résultat obtenu.

$$\langle \sigma \rangle_B = \frac{\nu_{1B} - \nu_{0B}}{N_{\text{shots}}} \tag{6}$$

où ν_{nB} est le nombre obtenu de mesure de la valeur n, soit 0 ou 1, dans la base voulue B.

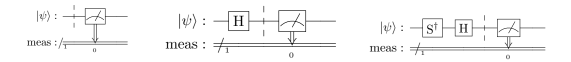


FIGURE 2 – Mesures des observables Z, X et Y respectivement. L'état représenté est un état quelconque à un seul qubit. Pour plusieurs qubits, il suffit d'appliquer le changement de base à chacun avant la mesure.

Dans le cas présent, l'hamiltonien se décompose en chaines de Pauli de la manière suivante.

$$H = t \sum_{\langle i,j \rangle} \mathbf{S}_i \cdot \mathbf{S}_j \tag{8}$$

$$= t \sum_{\langle i,j \rangle} (S_{xi}S_{xj} + S_{yi}S_{yj} + S_{zi}S_{zj}) \tag{9}$$

Laissant donc trois familles de chaines de Pauli, ayant chacune seulement deux qubits à mesurer. On peut généraliser le raisonnement précédent pour obtenir la valeur moyenne d'un opérateur étant le produit tensoriel de deux fois la même matrice de Pauli, en regardant les éléments de matrice d'une telle chaine.

$$\langle \sigma_i \sigma_j \rangle_B = \frac{\nu_{0iB}^{0j} + \nu_{1iB}^{1i} - \nu_{0iB}^{1j} - \nu_{1iB}^{0j}}{N_{\text{shots}}}$$
 (10)

où i et j sont les indices du réseau. Les ν_{niB}^{mj} représentent le nombre de mesures dans la base B ayant obtenue m pour le j ième qubit et n pour le i ième qubit.

Le coeur du problème se situe dans l'état d'essai. Un état d'essai parfait aurait un domaine de paramètre permettant d'atteindre le vrai minimum d'énergie, tout en ayant très peu de paramètres libres de varier. Or, tel que mentionné, un état général pour un réseau à 12 spins possède 2¹² degrés de liberté. Il s'agit alors d'un effort de modélisation qui permet de trouver le meilleur état d'essai. La technique utilisée dans ce travail sera de se pencher sur la physique du problème afin de cerner les meilleurs degrés de liberté à considérer. Tout d'abord, étant donné que l'on s'attend à un liquide de spin comme état fondamental, il faut que ceux-ci puissent avoir n'importe quelle orientation, tant que les voisins les plus proches sont antialignés. Pour cette raison, l'état d'essai à privilégier devra favoriser cette caractéristique. Pour y arriver, 2 états d'essai ont été conçu avec cette idée en tête.

Le premier état d'essai à considérer est très simple, avec 24 paramètres libres. Les paramètres libre de ce circuit contrôles les phases individuelles de chaque qubit avant et après le terme d'interaction, représenté par la porte CX. Ceci permet d'approcher le minimum car cet état permet la minimisation du terme en chaine de Pauli contenant des matrices XX. En effet, avec les bons paramètres, il est possible de sélectionner seulement des états pour lesquels les valeurs moyennes des matrices XX sont négatifs. Ces mêmes états donnent des valeurs moyennes nulles pour les autres chaines de Pauli, contenant les YY et les ZZ.

Le second état d'essai à considérer apporte cette idée plus loin. Avec 2 fois plus de paramètres, on peut ajouter une inclinaison par rapport au plan O_{xy} , sur la sphère de Bloch, supplémentaire aux qubits. En considérant seulement deux qubits, ces paramètres permettent entièrement de minimiser les observables ZZ, XX et YY en même temps. Dans le cas à l'étude ici, ce n'est pas le cas car les paramètres qui minimisent individuellement chaque observables ne sont pas les mêmes. Ces deux états d'essai ont un problème important, soit le fait qu'ils sont dépendant de l'ordre d'itération sur le réseau. En effet, selon l'ordre d'application des termes d'interaction, l'état obtenu ne sera pas le même. Il s'agit d'une symétrie qu'on s'attendrait à retrouver dans l'état fondamental, comme tous les liens ont le même poids dans le calcul de l'énergie du fondamental.

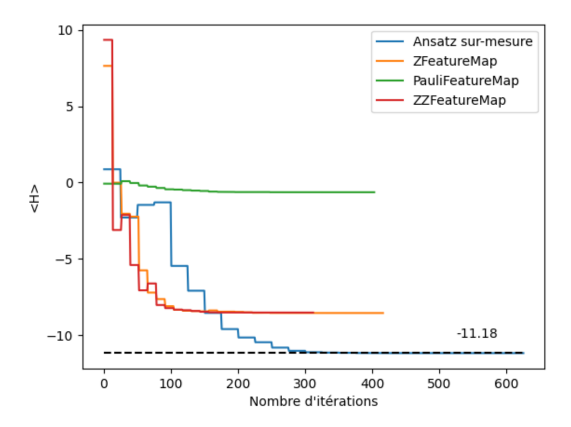


Figure 3-

3 Résultats

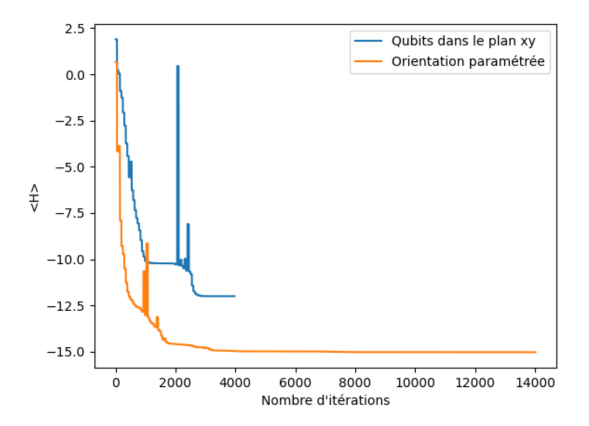


Figure 4 –

RÉFÉRENCES RÉFÉRENCES

Références

[1] Ibm quantum awards. https://ibmquantumawards.bemyapp.com/#/event. Accessed: 2023-02-20.

- [2] P.W. Anderson. Resonating valence bonds: A new kind of insulator? *Materials Research Bulletin*, 8(2):153–160, 1973.
- [3] Jan Lukas Bosse and Ashley Montanaro. Probing ground state properties of the kagome antiferromagnetic heisenberg model using the variational quantum eigensolver, 2021.
- [4] Shubham Kumar, Utkarsh Singh, Bikash Behera, and Prasanta Panigrahi. Quantum simulation of ionic systems using variational quantum eigensolver on ibm quantum computer, 09 2019.
- [5] P. Nikolic and T. Senthil. Physics of low-energy singlet states of the kagome lattice quantum heisenberg antiferromagnet. *Phys. Rev. B*, 68:214415, Dec 2003.
- [6] Arnaud Ralko, Fré déric Mila, and Ioannis Rousochatzakis. Microscopic theory of the nearest-neighbor valence bond sector of the spin. *Physical Review B*, 97(10), mar 2018.
- [7] Ying Ran, Michael Hermele, Patrick A. Lee, and Xiao-Gang Wen. Projected-wave-function study of the spin-1/2 heisenberg model on the kagomé lattice. *Phys. Rev. Lett.*, 98:117205, Mar 2007.
- [8] Dave Wecker, Matthew B. Hastings, and Matthias Troyer. Progress towards practical quantum variational algorithms. *Phys. Rev. A*, 92:042303, Oct 2015.
- [9] Phillip Weinberg and Marin Bukov. QuSpin: a Python package for dynamics and exact diagonalisation of quantum many body systems. Part II: bosons, fermions and higher spins. SciPost Phys., 7:020, 2019.