# qda\_linear\_solver 模块文档

i 我们基于 QPanda (C++) 实现了 3 个线性求解器函数

```
// 理想的绝热演化求解器
VectorXcd linear_solver_ideal(MatrixXcd A, VectorXcd b);
// 严格符合赛题诸多要求限制的求解器
VectorXcd linear_solver_contest(MatrixXcd A, VectorXcd b);
// 为精度做了各种优化的求解器
VectorXcd linear_solver_ours(MatrixXcd A, VectorXcd b);
```

## ideal

linear\_solver\_ideal 实现了基于理想哈密顿模拟的绝热演化求解器,其中时间演化算子  $e^{-iHt}$  直接由数学计算得到,通过 matrix\_decompose() 来获取对应的量子逻辑门线路实现。基本程序结构如下:

```
// 绝热演化参数
 1
     const int S = 200; // 总演化阶段步数
 2
                        // 单步哈密顿量模拟时间
    const int T = 10;
 3
    // 制备系统初态 |b>
 4
     qcir << amplitude encode(qv, amplitude);</pre>
 5
     // 制备含时哈密顿量 H s
 6
    H s = (1 - s) * H0 + s * H1
 7
     // 绝热演化
 8
     for (int s = 1; s <= S; s++) {
9
      // 含时哈密顿量近似为不含时
10
      MatrixXcd H = H_s(float(s) / S);
11
      // 时间演化算子的矩阵形式
12
      MatrixXcd iHt = dcomplex(0, -1) * H * T;
13
      MatrixXcd U iHt = iHt.exp();
14
      // 矩阵形式转化为量子逻辑门线路
15
      qcir << matrix_decompose(U_iHt, qv);</pre>
16
17
     // 概率测量读取振幅,解出 |x>
18
     QProg qprog = createEmptyQProg() << qcir;</pre>
19
     qvm.directlyRun(qprog);
20
```

## contest

linear\_solver\_contest 实现了基于近似哈密顿模拟的绝热演化求解器,其中时间演化算子  $e^{-iHt}$  通过一阶近似为  $e^{-iHt} \approx I - iHt$ ,通过 BlockEncoding 技术获得其酉矩阵版本,再通过 matrix\_decompose() 来获取对应的量子逻辑门线路实现。基本程序结构如下,与 linear\_solver\_ideal 的主要差别是 12 ~ 16 行的近似。

```
// 绝热演化参数
 1
    const int S = 200; // 总演化阶段步数
 2
    const int T = 1;
                      // 单步哈密顿量模拟时间
 3
    // 制备系统初态 |b>
 4
    qcir << amplitude_encode(qv, amplitude);</pre>
 5
    // 制备含时哈密顿量 H s
 6
    H_s = (1 - s) * H0 + s * H1
 7
    // 绝热演化
 8
    for (int s = 1; s <= S; s++) {
9
      // 含时哈密顿量近似为不含时
10
      MatrixXcd H = H s(float(s) / S);
11
      // 时间演化算子的一阶近似
12
      MatrixXcd iHt = exp iHt approx(H, T);
13
      // 谱范数规范化 & 进行块编码
14
      iHt = normalize QSVT(iHt);
15
      MatrixXcd U iHt = block encoding QSVT(iHt);
16
      // 近似的时间演化算子转化为量子逻辑门线路
17
      qcir << matrix_decompose(U_iHt, qv);</pre>
18
19
    }
    // 概率测量读取振幅,解出 |x>
20
    QProg qprog = createEmptyQProg() << qcir;</pre>
21
    qvm.directlyRun(qprog);
22
```

### ours

linear\_solver\_ours 基于 linear\_solver\_contest 迭代改造而成,引入了大量 trick 来提升结果的保真度,探索绝热演化线性求解器的能力上限,主要包含下列 trick:

- 更多的演化阶段步数 S, 更长的物理演化时间 T (第 2 ~ 3 行)
- AQC(P) 调度函数 (第 7 行)
- $e^{-iHt}$  二阶近似 (第 14 行)
- 特征滤波 EF (第 21 ~ 25 行)

```
// 绝热演化参数
 1
    const int S = 300; // 总演化阶段步数
 2
    3
    // 制备系统初态 |b>
 4
    qcir << amplitude_encode(qv, amplitude);</pre>
 5
    // 制备含时哈密顿量 H_s, 使用 AQC(P=2) 调度函数 f(s)
 6
    H_s = (1 - f(s)) * H0 + f(s) * H1
 7
    // 绝热演化
 8
    // adiabatic evolution
9
    for (int s = 1; s <= S; s++) {
10
      // 含时哈密顿量近似为不含时
11
      MatrixXcd H = H_s(float(s) / S);
12
      // 时间演化算子的二阶近似
13
      MatrixXcd iHt = exp_iHt_approx(H, T, 2);
14
      // 谱范数规范化 & 进行块编码
15
      iHt = normalize QSVT(iHt);
16
      MatrixXcd U_iHt = block_encoding_QSVT(iHt);
17
      // 近似的时间演化算子转化为量子逻辑门线路
18
      qcir << matrix_decompose(, U_iHt, qv);</pre>
19
    }
20
    // 制作特征滤波矩阵 & 进行块编码
21
    MatrixXcd EF = EF_R_l(H1);
22
    MatrixXcd U_EF = block_encoding_QSVT(EF);
23
    // 特征滤波矩阵转化为量子逻辑门线路
24
25
    qcir << matrix_decompose(U_EF, qv);</pre>
    // 概率测量读取振幅,解出 |x>
26
27
    QProg qprog = createEmptyQProg() << qcir;</pre>
    qvm.directlyRun(qprog);
28
```

## 附录

基准单元测试运行结果参考(T=1000):



## case-study experiment

#### 对比实验

在 playground/qda\_linear\_solver.py 和 playground/vis\_eigen\_filter\_ls.py 中我们也实现了 Randomization Method, vanillan AQC, AQC(P), AQC(EXP) 和 Eigen Filter 作为对比参考。

#### 解示例方程组:

$$\begin{bmatrix} 2 & 1 \\ 1 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 3 \\ 1 \end{bmatrix}$$

implementation	solution	fidelity	comment
LS_ideal	[-0.722392, -0.691484]	0.999761	S=200, T=S*10
LS_contest	[-0.777313, 0.629114]	0.104793	S=200, T=S*1 is not enough
LS_ours	[-0.704977, -0.70923]	0.999995	S=300, T=S*10
vanilla AQC	[-0.7134, -0.7007]	0.999959	T=19799
AQC(p=1.001)	[-0.6869, -0.7265]	0.999437	T=1027
AQC(p=1.25)	[-0.7232, -0.6906]	0.999708	T=1027
AQC(p=1.5)	[-0.7141, -0.6997]	0.999745	T=1027
AQC(p=1.75)	[-0.7012, -0.7128]	0.999875	T=1027
AQC(p=2)	[-0.7008, -0.7134]	0.999960	T=1027
AQC(exp)	[-0.7137, -0.7004]	0.999949	T=12959
RM (algo 1)	[(0.5037+0.0351j), (0.4846+0.0373j), (0.4954-0.0359j), (0.5113-0.0258j)]	0.997524	precision sucks
RM (algo 2)	[(0.509+0j), (0.5133+0j), (0.4881+0j), (0.4885+0j), -0.0177j, 0.0046j, 0.0181j, -0.006j]	0.999385	precision sucks

i Note that target solution is [0.7071, 0.7071] for all AQC-based methods (up to a global phase), while [0.5, 0.5, 0.5] for RM-based ones

## 消融实验

TODO: C++ 反复编译实在太烦人,再说吧......

by Armit 2024/5/30