

# 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：

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

## 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。

```
1 // 绝热演化参数
2 const int S = 200; // 总演化阶段步数
3 const int T = 1; // 单步哈密顿量模拟时间
4 // 制备系统初态 |b>
5 qcir << amplitude_encode(qv, amplitude);
6 // 制备含时哈密顿量 H_s
7 H_s = (1 - s) * H0 + s * H1
8 // 绝热演化
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 // 时间演化算子的一阶近似
13 MatrixXcd iHt = exp_iHt_approx(H, T);
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);
19 }
20 // 概率测量读取振幅，解出 |x>
21 QProg qprog = createEmptyQProg() << qcir;
22 qvm.directlyRun(qprog);
```

## 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)


```

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

```

## 附录

基准单元测试运行结果参考 (  $T=1000$  ):

 LS\_unittest

## 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]	<b>0.999995</b>	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, 0.5] for RM-based ones

消融实验

TODO: C++ 反复编译实在太烦人，再说吧.....