初期状態が不完全なグローバーのアルゴリズムの振る舞 いについて

9BSP1118 村岡海人

2023年1月12日

目次

1	はし	ごめに・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	1.1	研究の背景・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	1.2	研究の目的・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	1.3	本論文の構成・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
2	基本	k的内容 ••••••••	2
	2.1	量子ビット・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	2.1.1	単一量子ビット ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
	2.1.2	多量子ビット ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
	2.2	量子計算 ••••••	4
	2.2.1	単一量子ビットゲート・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
	2.2.2	1 量子ビットの任意の回転・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6
	2.2.3	多量子ビットゲート ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6
	2.2.4	量子回路 ······	7
	2.3	量子アルゴリズム ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8
	2.4	グローバーのアルゴリズム・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8
	2.4.1	概要 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8
	2.4.2	アルゴリズムの流れ ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8
	2.4.3	図を使用しての説明 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
	2.4.4	最適な k の見積もり ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	12
3	本記	â·····	12
	3.1	任意の回転ゲートからアダマール演算子を作成する・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	12
	3.2	y 軸方向にズレ δ_y を加えたグローバーのアルゴリズム ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13
	3.3	z 軸方向にズレ δ_z を加えたグローバーのアルゴリズム ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13
	3.4	y 軸方向、 z 軸方向にズレ δ_y, δ_z を加えたグローバーのアルゴリズム・・・・・・・・	13
4	ま }	とめと結論・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13

1 はじめに

1.1 研究の背景

量子コンピュータとは、量子力学を利用して計算を行うコンピュータである。この量子コンピュータで行う計算を量子計算と呼び、量子計算におけるアルゴリズムのことを量子アルゴリズムと呼ぶ。例えば、多項式時間で整数を因数分解するショアのアルゴリズムや、整列化されていないデータベースからデータベースから特定のデータを探索するグローバーのアルゴリズムがある。

1.2 研究の目的

従来の計算機が論理演算から構成されているのと同様、量子計算も量子演算から構成されており、この量子演算は、時間に依存するシュレディンガー方程式から記述することができる。量子計算を行う際に、ハミルトニアンや時間がズレてしまうと実現したい操作からズレた操作を行うことになり、アルゴリズム自体の出力に対するエラーになってしまう。本研究では、初期状態を準備する操作が不完全な場合に、グローバーのアルゴリズムがどれだけ機能するか調べることを目的とした。

1.3 本論文の構成

TODO: ここは大部分が書き終えてから記述する。

2 基本的内容

本章では、本研究で必要な基本事項のまとめを行う。2.1 節では単一量子ビットと多量子ビットの説明を行う。2.2 節では量子情報に必要な演算について説明する。2.2.1 項、2.2.2 項では単一量子ビットゲートについて説明を行い、2.2.3 項では多量子ビットゲートの説明、2.2.4 項では量子回路の説明をする。2.3 節では量子コンピュータを構成する上で重要な量子アルゴリズムについて説明する。2.4 節では本研究の対象である量子アルゴリズムのグローバーのアルゴリズムについて説明する。2.4.1 項ではグローバーのアルゴリズムの概要について説明し、2.4.2 項と 2.4.3 項で詳細なアルゴリズムの流れを説明する。

2.1 量子ビット

ビットは古典計算と古典情報の基本概念である。量子計算と量子情報は類似の概念である量子ビットの上に構築される。

2.1.1 単一量子ビット

まず、量子ビットの説明をする。古典ビットに 1 あるいは 0 の状態に対応した、状態 $|0\rangle = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}$

と $|1\rangle = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}$ がある。ここで、量子状態を表すために、ケット記号 $(|\rangle)$ を使ったディラックの記法を用意した。量子ビットと古典ビットの違いは、量子ビットは $|0\rangle$ と $|1\rangle$ の重ね合わせ状態を取り得ることである。これは次のように $|0\rangle$ と $|1\rangle$ の線型結合として、

$$|\psi\rangle = \alpha |0\rangle + \beta |1\rangle \tag{2.1}$$

と表される。ここで、 α , β は複素数であり、複素確率振幅と呼ぶ。量子ビットの状態は 2 次元複素ベクトル空間のベクトルで表される。特に $|0\rangle$ と $|1\rangle$ 計算基底状態と呼び、この 2 次元複素ベクトル空間の正規直交基底を構成する。

古典計算では、古典ビットを調べてそれが 0,1 のいずれの状態にあるかを決めることができる。例えば、コンピュータがメモリの内容を取り出す時にいつもこれを行なっている。量子ビットは量子ビットを調べてその量子状態、つまり、 α と β の値を決めることはできない。量子ビットに対して $|0\rangle$ と $|1\rangle$ のいずれの状態にあるかを調べる測定を行うと、確率 $|\alpha|^2$ で $|0\rangle$ 、確率 $|\beta|^2$ で $|1\rangle$ が得られる。全確率の和は 1 なので、 $|\alpha|^2 + |\beta|^2 = 1$ である。幾何学的解釈ではこれは量子ビットの状態が長さ 1 に正規化される条件である。したがって、一般的に量子ビットの状態は 2 次元複素ベクトル空間の単位ベクトルを表す。

量子ビットは自由度が 2 の多くの系で実現されている。例えば、核スピン、単一光子の 2 つの異なる偏光、単一原子における電子軌道の 2 つの状態などがある。原子モデルで電子は基底状態、または励起状態に存在しそれぞれを $|0\rangle$, $|1\rangle$ と呼ぶ。

次のような幾何学的表現が量子ビットを考える上で有用な描像である。 $|\alpha|^2 + |\beta|^2 = 1$ であるので、式 (2.1) を次のように書き換える。

$$|\psi\rangle = \cos\frac{\theta}{2}|0\rangle + e^{i\varphi}\sin\frac{\theta}{2}|1\rangle$$
 (2.2)

ここで、 θ, φ は実数である。図に示すように、 θ, φ は 3 次元単位球面上の点を定義する。この球面をブロッホ球と呼ぶ。

これは単一量子ビット状態を視覚化する便利な方法である。単一量子ビットの操作はブロッホ球上の描像で記述できる。しかし、ブロッホ球は多量子ビットに対して一般化できないことに注意する。

2.1.2 多量子ビット

多量子ビットの状態について考えてみる。簡単のため、2 個の量子ビットがあるとする。これが 古典ビットならば 4 つの取り得る状態 00,01,10,11 がある。これに対して 2 個の量子ビットの系 には $|00\rangle$, $|01\rangle$, $|10\rangle$ $|11\rangle$ で表される計算基底状態がある。2 個の量子ビットを記述する状態ベクト

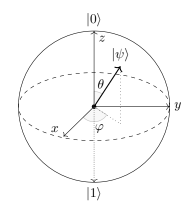


図1 量子ビットのブロッホ球表示

ルは、

$$|\psi\rangle = \alpha_{00} |00\rangle + \alpha_{01} |01\rangle + \alpha_{10} |10\rangle + \alpha_{11} |11\rangle$$
 (2.3)

で与えられる。ここで、 α_{00} , α_{01} , α_{10} , α_{11} はそれぞれの基底の複素確率振幅である。単一量子ビットの場合と同様に、測定結果 x(=00,01,10,11) は確率 $|\alpha_x|^2$ で生じ、測定後の量子ビットの状態は $|x\rangle$ となる。確率の合計が 1 になる条件は正規化状態 $\sum_{x\in\{0,1\}^2}|\alpha_x|^2=1$ で表される。ここで、記号「 $\{0,1\}^2$ 」は「各文字が 0 または 1 であり、長さ 2 の記号列の集合」を意味する。

一般にn 個の量子ビットを考えると、この系の計算基底は $|x_1x_2\cdots x_n\rangle$ の形をしており、この系の量子状態は 2^n 個の振幅で規定される。ここで、 $x=x_1x_2\cdots x_3$ は、 $x\in\{0,1\}^n$ であり、 $x\in\{0,1\}^n$ は各文字が0 または1 であり、長さn の記号列の集合を表す。

2.2 量子計算

この節では量子計算について説明する。本論文では、量子力学を利用して行う計算を量子計算と呼ぶ。量子計算は量子的な論理ゲートの組み合わせによって実現される。これは古典コンピュータが論理ゲートの組み合わせで計算が行われているのと同様である。本節では、量子コンピュータにおけるいくつかの基本的なゲート及び、それを可視化する量子回路について説明する。

2.2.1 単一量子ビットゲート

量子ビットに対する論理ゲートを説明するために、まず古典コンピュータについて考える。古典コンピュータ回路は配線と論理ゲートより構成される。配線は回路中の情報を運び、論理ゲートは情報を変換して操作する。例えば、古典的単一ビット論理ゲートである NOT ゲートを考える。NOT ゲートの働きは表に示す真理値表で定義され、 $0 \to 1$ 及び $1 \to 0$ つまり、状態 0,1 の入れ替えが行われる。真理値表とは入力と出力の対応を表すための表である。

量子ビットに対しても同様に NOT ゲートを定義することができる。量子ビットへの操作は線形変換であり、単一量子ビットに作用する量子ゲートは 2×2 の行列で記述できる。特に量子ビットに対する NOT ゲートは次のように定義される行列で表される。

$$X = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \tag{2.4}$$

この行列のことを X ゲートと呼ぶ。また、量子状態 $\alpha\,|0\rangle\,+\,\beta\,|1\rangle$ をベクトル表記で次のように記述する。

$$\alpha |0\rangle + \beta |1\rangle = \begin{pmatrix} \alpha \\ \beta \end{pmatrix} \tag{2.5}$$

ここで、上の要素は $|0\rangle$ に対する振幅、下の要素は $|1\rangle$ に対する振幅に相当する。量子 NOT ゲートの出力は、

$$X \begin{pmatrix} \alpha \\ \beta \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \beta \\ \alpha \end{pmatrix} \tag{2.6}$$

で与えられる。このXゲートはブラケット表記で次のようにも記述できる。

$$X = |0\rangle \langle 1| + |1\rangle \langle 0| \tag{2.7}$$

量子ゲートの行列に対する制約について議論する。量子状態 $\alpha|0\rangle+\beta|1\rangle$ に対して正規化条件 $|\alpha|^2+|\beta|^2=1$ が必要であることを考慮すると、正規化条件はゲート作用後の量子状態 $|\psi'\rangle=\alpha'|0\rangle+\beta'|1\rangle$ に対しても成立しなければならない。この条件を満たすのは、単一量子ビットゲートを記述する行列 U がユニタリ、つまり $U^\dagger U=I$ を満たす場合である。ここで、 U^\dagger は U のエルミート共役、I は 2×2 の単位行列である。

単一量子ビットに対する量子ゲートとして、後で用いる3つのゲートを導入する。Zゲートは、

$$Z = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} = |0\rangle \langle 0| - |1\rangle \langle 1| \tag{2.8}$$

と定義される。Yゲートは、

$$Y = \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} = -i |1\rangle \langle 0| - i |0\rangle |1\rangle \tag{2.9}$$

と定義される。アダマールゲートは、

$$H \equiv \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 1 & 1\\ 1 & -1 \end{pmatrix} = \frac{1}{\sqrt{2}} (|0\rangle \langle 0| + |1\rangle \langle 0| + |0\rangle \langle 1| - |1\rangle \langle 1|) \tag{2.10}$$

と定義される。アダマールゲートを |0) または |1) に作用させると、

$$H|0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + |1\rangle) \tag{2.11}$$

$$H|1\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle - |1\rangle) \tag{2.12}$$

に変換される。これらは簡単な代数計算で、 $X^2 = Y^2 = Z^2 = H^2 = I$ とわかる。

2.2.2 1 量子ビットの任意の回転

任意のユニタリ回転ゲートを作成する。x,y,z 軸周りに 1 量子ビットを回転させる行列は、次のようにパウリ演算子 X,Y,Z から求められる。

$$R_x(\theta) = e^{-i\theta X/2} = \cos\frac{\theta}{2}I - i\sin\frac{\theta}{2}X = \begin{pmatrix} \cos\frac{\theta}{2} & -i\sin\frac{\theta}{2} \\ -i\sin\frac{\theta}{2} & \cos\frac{\theta}{2} \end{pmatrix}$$
(2.13)

$$R_y(\theta) = e^{-i\theta Y/2} = \cos\frac{\theta}{2}I - i\sin\frac{\theta}{2}Y = \begin{pmatrix} \cos\frac{\theta}{2} & -i\sin\frac{\theta}{2} \\ \sin\frac{\theta}{2} & \cos\frac{\theta}{2} \end{pmatrix}$$
(2.14)

$$R_z(\theta) = e^{-i\theta Z/2} = \cos\frac{\theta}{2}I - i\sin\frac{\theta}{2}Y = \begin{pmatrix} e^{-i\theta/2} & 0\\ 0 & e^{i\theta/2} \end{pmatrix}$$
 (2.15)

そして、1量子ビットの任意のユンタリ回転ゲートは、これらの Z-Y 回転行列で分解できる。実数 $\gamma, \phi, \theta, \lambda$ を用いて、

$$U(\theta, \phi, \lambda) = e^{i\gamma} R_z(\phi) R_y(\theta) R_z(\lambda) = e^{i(\gamma - \frac{\theta}{2} - \frac{\phi}{2})} \begin{pmatrix} \cos\frac{\theta}{2} & -e^{i\lambda}\sin\frac{\theta}{2} \\ e^{i\phi}\sin\frac{\theta}{2} & e^{i(\lambda + \phi)\cos\frac{\theta}{2}} \end{pmatrix}$$
(2.16)

上記で用いられる $e^{i(\gamma-\frac{\theta}{2}-\frac{\phi}{2})}$ は、全体位相と呼ばれ、ブロッホ球上の回転操作や回転角に直接関わることなく、また実際に観測される量ではないため、実際の任意の回転行列は、

$$U(\theta, \phi, \lambda) = \begin{pmatrix} \cos\frac{\theta}{2} & -e^{i\lambda}\sin\frac{\theta}{2} \\ e^{i\phi}\sin\frac{\theta}{2} & e^{i(\lambda+\phi)}\cos\frac{\theta}{2} \end{pmatrix}$$
(2.17)

となる [4]。

2.2.3 多量子ビットゲート

複数の量子ビットからなる多量子ビットについての量子ゲートについて考える。まず、2 量子ビットに作用する制御 NOT ゲートを説明する。このゲートは、制御量子ビットと標的量子ビットに作用し、もし制御量子ビットの状態が $|0\rangle$ ならば標的量子ビットには何もせず、 $|1\rangle$ ならば標的量子ビットに NOT ゲートを作用させる。

$$|00\rangle \rightarrow |00\rangle, |01\rangle \rightarrow |01\rangle, |10\rangle \rightarrow |11\rangle, |11\rangle \rightarrow |10\rangle$$
 (2.18)

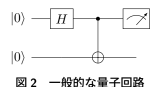
となる。制御 NOT ゲートに対する回路表現を図に示す。上の線が制御量子ビット、下の線が標的量子ビットを表している。回路図については 2.2.4 項で説明する。制御 NOT ゲートの作用は、A,B=0,1 とした場合に、 $|A,B\rangle \to |A,B\oplus A\rangle$ と書くことができる。ここで、 \oplus は 2 を法とする和

を表す。また、制御 NOT ゲートは

$$U_{CN} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$$
 (2.19)

2.2.4 量子回路

この節では、量子操作を記述する量子回路図について説明する。論理回路や電気回路の図にも一定のルールや記号があるように、量子回路についてもある程度標準化されている記法が存在する。 量子回路図は一般的に図2のような形をしている。



主な構成要素は、

- 量子ビット
- 量子ゲート
- 測定

である。

量子ビットは、回路図の1つ1つの横線が、それぞれの1つの量子ビットに対応している。左端の $|0\rangle$ は、それぞれの量子ビットが $|0\rangle$ に初期化されていることを表す。量子ゲートは、回路図にある箱や縦線が、量子ゲートを表す。一般に、n 量子ビットゲートは作用する n 個の量子ビット (横線) にまたがる箱で表される。それ以外に、特殊な書き方で表すゲートがいくつかある。例えば、制御 NOT ゲート、SWAP ゲート、制御 U 演算子 $\Lambda(U) = |0\rangle\langle 0| \otimes I + |1\rangle\langle 1| \otimes U$ は図3のように表される。

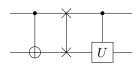


図 3 主な量子ゲート: 左から制御 NOT ゲート、SWAP ゲート、制御 U 演算

測定は、右端にあるメーターのような記号で、量子ビットに対する測定を行うことを表す。 回路図の読み方において最も重要なのは、回路図は左から右に読むということである。つまり、 左から順に量子ゲートや測定操作を行うことで計算が進んでいく。よって、図 2 は、

$$\Lambda(X)_{1,2}H(1)|00\rangle \tag{2.20}$$

という状態を作った後、1番目の量子ビットを測定する操作を表す[2]。

2.3 量子アルゴリズム

量子コンピュータは、量子力学的な重ね合わせによって、n 個の量子ビットを用いて 2^n 個の状態を同時に処理できる。しかし、これだけでは「計算が速い」ということにはならない。なぜなら、計算終了後に結果を観測する際に、 2^n 個の状態の内どれか 1 つがランダムに得られるのみだからである。したがって、欲しい答えが高確率で得られるように設計された、量子コンピュータ専用のアルゴリズムが不可欠である。そのようなアルゴリズムを量子アルゴリズムと呼ぶ [2]。

量子アルゴリズムのクラスは主に2つ存在する。最初のクラスは素因数分解や離散対数問題を解くアルゴリズムを含む、Shorの量子フーリエ変換に基づくものであり、最良の古典アルゴリズムに比べて指数関数的な著しい高速化を実現する。2つ目のアルゴリズムのクラスは量子探索を行うグローバーのアルゴリズムに基づくものである。これはそれほど著しくないが、それでも最良の古典アルゴリズムに比べて、2乗の顕著な高速化を実現する。量子探索アルゴリズムはが重要なのは古典アルゴリズムで探索ベースの技術が広く使われており、多くの事例で古典アルゴリズムを高速の量子アルゴリズムに直接変更することができるからである[1]。詳しい説明は次節にて説明する。

2.4 グローバーのアルゴリズム

本節では、データベース探索など、いわゆる探索問題を解く量子アルゴリズムを説明する。量子 探索アルゴリズムは古典の探索アルゴリズムより計算量が少なく、高速であると言われている。

2.4.1 概要

このグローバーのアルゴリズムは以下のような流れで行う。N 個のデータに対して $O(\sqrt{N})$ 回の計算量で解を見出すことができる。古典的な探索アルゴリズムでも同じ計算量を持つ 2 分探索アルゴリズムがあるが、2 分探索アルゴリズムは事前にソートされているデータを扱うため、ソートされていないデータの探索アルゴリズムではグローバーのアルゴリズムの方が高速である。

このグローバーのアルゴリズムは以下のような流れで行う。n を量子ビット数とすると、 $N=2^n$ の要素からなるデータベースから M 個の解を探索する問題を考え、要素のラベルを n 桁のビット列 $x=x_1\cdots x_n$ とする。

- 全ての状態の重ね合わせ状態 $|s\rangle = \frac{1}{N} \sum_x |x\rangle$ を用意する
- 演算子 U_w (解に対する反転操作) を作用させる
- 演算子 $U_s(|s\rangle$ を対象軸にした反転操作) を作用させる
- 2、3をk回繰り返す

2.4.2 アルゴリズムの流れ

まず初めに、全ての状態の重ね合わせ状態 $|s\rangle=\frac{1}{\sqrt{N}}\sum_x|x\rangle$ を用意する。初期状態 $|0\rangle^{\otimes n}=|0\cdots 0\rangle$ に対して全ての量子ビットにアダマール演算子を作用させると、

$$|s\rangle = H^{\otimes n} |0\rangle^{\otimes n}$$

$$= (H \otimes \cdots \otimes H) |0 \cdots 0\rangle$$

$$= \frac{1}{\sqrt{2^n}} (|0\rangle + |1\rangle) \otimes \cdots \otimes (|0\rangle + |1\rangle)$$

$$|s\rangle = \frac{1}{\sqrt{2^n}} \sum_{x=0}^{2^n - 1}$$
(2.21)

のように計算できる。

次に解に対する反転操作を作用させる。入力 $|x\rangle$ に対して x が解なら、-1 をかけて位相を反転し、解でないならば 1 をかける。つまり、単一量子ゲートを以下のように定義する。

$$\begin{cases}
U_w |x\rangle = |x\rangle & (x \neq w) \\
U_w |w\rangle = -|w\rangle
\end{cases}$$
(2.22)

$$U_w = I - 2\sum_{w \in \mathbb{M}} |w\rangle\langle w| \tag{2.23}$$

w は検索したい値である。これを用いいると、 $|s\rangle$ は、

$$U_{w} = \frac{1}{\sqrt{2^{n}}} \sum_{x=0, x \neq w}^{2^{n}-1} U_{w} |x\rangle + \frac{1}{\sqrt{2^{n}}} U_{w} |x\rangle$$

$$= \frac{1}{\sqrt{2^{n}}} \sum_{x=0, x \neq w}^{2^{n}-1} |x\rangle - \frac{1}{\sqrt{2^{n}}} |w\rangle$$

$$U_{w} |s\rangle = |s\rangle - \frac{2}{\sqrt{2^{n}}} |w\rangle$$

$$(2.24)$$

のように計算できる。

最後に、 $|s\rangle$ を対象軸にした反転操作 U_s を定義する。

$$\begin{cases}
U_s |x\rangle = 2 \langle s | x | s \rangle - |x\rangle = \frac{2}{\sqrt{2^n}} |x\rangle \\
U_s |s\rangle = 2 \langle s | s | s \rangle - |s\rangle = |s\rangle
\end{cases}$$
(2.25)

$$U_s = 2|s\rangle\langle s| - I \tag{2.26}$$

式 (??) より、 U_s を作用させると、

$$U_{s}U_{w}|s\rangle = |s\rangle - \frac{2}{\sqrt{2}} \left(\frac{2}{\sqrt{2^{n}}} |s\rangle - |w\rangle \right)$$

$$= \frac{2^{n} - 4}{2^{n}} |s\rangle + \frac{2}{\sqrt{2^{n}}} |w\rangle$$

$$= \frac{2^{n} - 4}{2^{n}\sqrt{2^{n}}} \sum_{x=0, x \neq w}^{2^{n} - 1} |x\rangle + \left(\frac{2^{n} - 4}{2^{n}\sqrt{2^{n}}} + \frac{2}{\sqrt{2^{n}}} \right) |w\rangle$$

$$U_{s}U_{w}|s\rangle = \frac{2^{n} - 4}{2^{n}\sqrt{2^{n}}} \sum_{x=0, x \neq w}^{2^{n} - 1} |x\rangle + \frac{3 \cdot 2^{n} - 4}{2^{n}\sqrt{2^{n}}} |w\rangle$$
(2.27)

のように計算できる。

 $|s\rangle$ の時の状態では、 $|w\rangle$ を測定すると、確率は $\frac{1}{2^n}$ となる。式 (??) から確率が上昇していることがわかる。この確率を増幅させる操作のことを、反復増幅と呼ぶ。グローバーのアルゴリズムは、この反復増幅を複数かい行うことにより、 $|w\rangle$ の確率を 1 に近づける。

2.4.3 図を使用しての説明

 $|w\rangle$ に直行するベクトル $|w^{\perp}\rangle$ を用いた平面を考えると、以下のような状態が得られる。

$$|w\rangle = \frac{1}{\sqrt{N-M}} \sum_{x=0, w\neq 0}^{2^{n}-1} |x\rangle$$
 (2.28)

$$\left|w^{\perp}\right\rangle = \frac{1}{\sqrt{M}}\left|w\right\rangle \tag{2.29}$$

全ての状態の重ね合せ状態 $|s\rangle$ は次のように表すことができるので、2 次元平面ベクトルであることがわかる。

$$|s\rangle = \sqrt{\frac{N-M}{N}} |w^{\perp}\rangle + \sqrt{\frac{M}{N}} |w\rangle$$
 (2.30)

全ての状態の重ね合わせ状態 $|s\rangle$ は次のように表せるので、この 2 次元平面内ベクトルであることがわかる。式 (2.17) より、 $\cos\frac{\theta}{2}=\sqrt{\frac{N-M}{N}},\sin\frac{\theta}{2}=\sqrt{\frac{M}{N}}$ を満たす角 θ を用いれば、と表すことができる。これを図示すると、図??のようになる。

$$|s\rangle = \cos\frac{\theta}{2} |w^{\perp}\rangle + \sin\frac{\theta}{2} |w\rangle$$
 (2.31)

次に、 $|s\rangle$ に U_w をかけることにより、 $|w^{\perp}\rangle$ を軸に反転すると、図??のようになる。

最後に、 U_s を作用させることにより、 $|s\rangle$ を軸に $U_w |s\rangle$ を反転させると、図3のようになる。

以上より、平面ベクトル内で、角度 θ だけの回転が行われ、 $|w\rangle$ を測定する確率が上昇することがわかる。

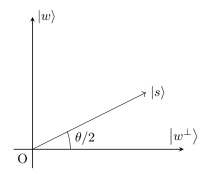


図 4 全ての状態の重ね合わせ状態 |s
angle

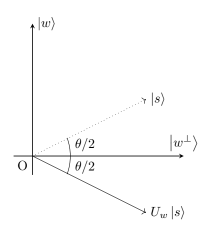


図 5 |s
angle に U_w を作用

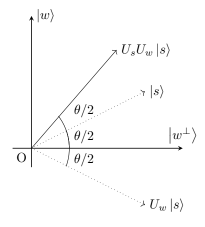


図 6 $U_w \ket{s}$ に U_s を作用

2.4.4 最適な k の見積もり

最後に、 U_sU_w を作用させる回数 k について、最適な回数が幾つなのか調べる。式 (3.2) より、グローバーのアルゴリズムを 1 回施すと、

$$U_s U_w |s\rangle = \cos \frac{3}{2} \theta |w^{\perp}\rangle + \sin \frac{3}{2} \theta |w\rangle$$
 (2.32)

となる。これをk回施すと、

$$(U_s U_w)^k |s\rangle = \cos \frac{2k+1}{2} \theta |w^{\perp}\rangle + \sin \frac{2k+1}{2} \theta |w\rangle$$
 (2.33)

となる。これを用いて、最終的に $|w\rangle$ の確率振幅を1にしたいので、

$$\sin \frac{2k+1}{2}\theta = 1$$

$$\Leftrightarrow \frac{2k+1}{2}\theta = \frac{\pi}{2}$$

$$k = \frac{\pi}{20}$$
(2.34)

となる。よって、 $\frac{2k+1}{2}\theta$ が $\frac{\pi}{2}$ にもっとも近くなるときは、

$$R = ClosestInteger(\frac{\pi}{2\theta} - \frac{1}{2})$$
 (2.35)

の時である。ここで、ClosestInteger(...) は ... に最も近い整数を表す。

最後に、Rの上限を評価する。 $\theta > 0$ について成り立つ式、

$$\frac{\theta}{2} \ge \sin\frac{\theta}{2} = \sqrt{\frac{M}{N}} \tag{2.36}$$

を使うと、以下のように表すことができる。

$$R \le \left(\frac{\pi}{2\theta} - \frac{1}{2}\right) + 1 = \frac{\pi}{2\theta} + \frac{1}{2} \le \frac{\pi}{4}\sqrt{\frac{N}{M}} + \frac{1}{2}$$
 (2.37)

つまり、R は $O(\sqrt{N/M})$ である。これにより、グローバーのアルゴリズムが $O(\sqrt{N})$ で動作することがわかる [2]。 TODO:通常のグローバーアルゴリズムも追加した方が良い?

3 本論

本章では、本研究の本題である、初期状態が不完全なグローバーのアルゴリズムの振る舞いについて、量子コンピュータのシュミレーションができる Qulacs[3] を用いて数値計算結果を説明する。

3.1 任意の回転ゲートからアダマール演算子を作成する

ここでは任意の回転ゲートにおけるアダマール演算子について記述する。

グローバーのアルゴリズムで初期状態を用意するために使用したアダマール演算子 H は、式 2.17 を用いて Z-Y 回転行列に分解すると、

$$H = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & -1 \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} \cos\frac{\pi}{4} & -e^{i\pi}\sin\frac{\pi}{4} \\ e^{i0}\sin\frac{\pi}{4} & e^{i\pi}\cos\frac{\pi}{4} \end{pmatrix}$$

$$= U(\frac{1}{2}\pi, 0, \pi)$$
(3.1)

と表すことができる。

本研究では、このアダマール演算子 H に y 軸方向のズレ δ_y , z 軸方向のズレ δ_z が生じている場合を考え、

- 初期状態にy軸方向のズレ δ_y を加えたグローバーのアルゴリズム
- 初期状態に z 軸方向のズレ δ_z を加えたグローバーのアルゴリズム
- 初期状態に y 軸方向、z 軸方向のズレ δ_y, δ_z を加えたグローバーのアルゴリズム

の3つの場合を量子ビット数を増やして数値計算を行う。

- 3.2 y 軸方向にズレ δ_y を加えたグローバーのアルゴリズム
- 3.3 z 軸方向にズレ δ_z を加えたグローバーのアルゴリズム
- 3.4 y 軸方向、z 軸方向にズレ δ_{y}, δ_{z} を加えたグローバーのアルゴリズム

4 まとめと結論

TODO: ここにまとめと結論を書きます。

参考文献

- [1] Issac L. Chuang Michael A. Nielsen. 量子コンピュータと量子通信 II-量子コンピュータとアルゴリズム-. オーム社, 2022 年.
- [2] Qulacs. Quantum native dojo. https://github.com/qulacs/quantum-native-dojob.
- [3] Qulacs. Qulacs document. https://github.com/qulacs/qulacs.
- [4] 藤井啓祐. 量子コンピュータの基礎と物理の接点, 2017年6月8日.