## Klasični in kvantni Monte Carlo

Miha Čančula

22. april 2013

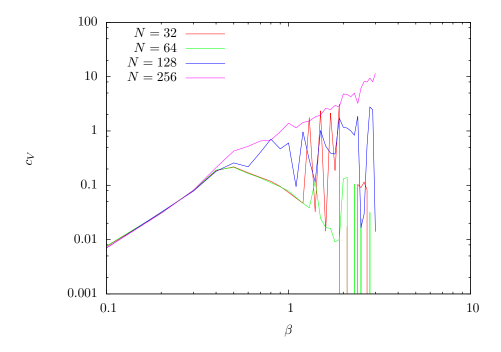
## 1 Isingov model

Metropolisov algoritem sem uporabil na 2D Isingovem modelu brez zunanjega polja

$$H = -\sum_{\langle r, r' \rangle} \sigma_r \sigma_{r'} \tag{1}$$

Uporabil sem enostavno implementacijo, kjer ob vsaki potezi naključno izberem en delec in mu z določeno verjetnostjo obrnem spin. Kot začetni pogoj sem vsakih uporabil povsem naključno mrežo.

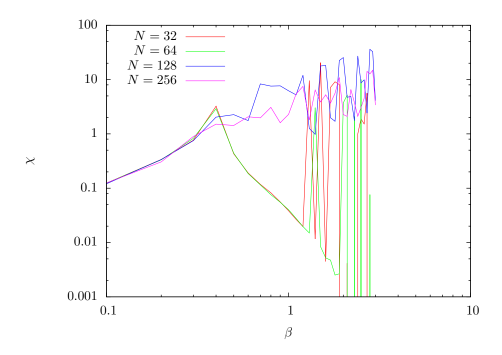
Kritično temperaturo sem ocenil s pomočjo sprotnega merjenja energije, magnetizacije, specifične toplote in magnetne susceptibilnosti. V termodinamskih sistemih v bližini faznega prehoda specifična toplota in susceptibilnost divergirata, zaradi prostorske omejitve računskega modela pa imata pri prehodu le vrhove.



Toplotna kapaciteta sistema je sorazmerna z varianco energije,  $C_v = \beta^2(\langle E^2 \rangle - \langle E \rangle^2)$ . Če izraz delimo s številom delcev, torej  $N^2$ , dobimo specifično toploto, ki je prikazana na zgornji sliki. Opazimo, da položaj in ostrina vrha nista odvisna od N, vsaj pri dovolj majhnih N, kjer še dosežemo termalizacijo.

Z grafa lahko odčitamo temperaturo prehoda oz.  $\beta_c$  kot najvišjo točko krivulje. Tudi pri velikem N vrh ni oster, zato lahko maksimum le ocenimo na  $\beta_c \approx 0.5$ . Prava vrednosti je  $\beta_c = \frac{1}{2} \log(1 + \sqrt{2}) \approx 0.44$ , kar je precej blizu rezultatom simulacije.

Vidne so tudi močne oscilacije specifične toplote pri velikih  $\beta$ . Pri manjšem številu korakov so oscilacije močnejše, zato domnevam, da se sistem tam še ni termaliziral. Zaradi nizke temperature zelo težko pride iz lokalnih minimumov energije. Pri večjem N, kjer za termalizacijo potrebujemo ustrezno večje številko korakov, so oscilacije izrazitejše, vseeno pa razločimo vrh pri  $\beta \approx 0.5$ .



Susceptibilnost sistema v odsotnosti zunanjega polja se s spreminjanjem N obnaša bolj nepredvidljivo. Namesto vrha s potenčnim padanjem na obe strani opazimo hiter skok v bližini  $\beta_c$ . Dodatno opazimo precejšnje razlike v obnašanju pri različnih velikostih sistema. Pri N=256 se pojavita celo dva vrha. Pri zmanjšanju števila korakov enak pojav vidimo tudi pri manjših N, tako da je to le posledica dejstva, da sistem še ni v ravnovesju.

Za gornja grafa sem naredil po 1000 meritev vsake spremenjivke, med zaporednimi meritvami pa sem izvedel 10000 korakov Metropolisovega algoritma. Pre začetkom meritev sem napravil  $10^7$  korakov, da je sistem prišel vsaj približno v ravnovesje. Največji sistem je imel  $256\approx65000$  spinov, zato posamezne meritve niso več neodvisne, sistem pa ne doseže termičnega ravnovesja.

## 2 Kvantni harmonski oscilator

Simuliral sem tudi kvantni harmonsk<br/>ni oscilator. Harmonski oscilator ima le eno prostostno stopnjo, to je položa<br/>jq. Ker pa operatorja kinetične in potencialne energije ne komutirata, sem izraz<br/>  $e^{-\beta H}$ razcepil na produktMčlenov

$$e^{-\beta H} = \left[ e^{-\frac{\beta}{M}H} \right]^M = \exp\left( -\frac{\beta}{M}V \right) \exp\left( -\frac{\beta}{M}T \right) \exp\left( -\frac{\beta}{M}V \right) \exp\left( -\frac{\beta}{M}T \right) \cdots \tag{2}$$

$$Z = \sum_{q} \left\langle q \left| \exp\left(-\frac{\beta}{M}V\right) \exp\left(-\frac{\beta}{M}T\right) \exp\left(-\frac{\beta}{M}V\right) \exp\left(-\frac{\beta}{M}T\right) \cdots \right| q \right\rangle$$
 (3)

$$= \sum_{q_1, q_2, \dots} \left\langle q_1 \left| \exp\left(-\frac{\beta}{M}V\right) \right| q_1 \right\rangle \left\langle q_1 \left| \exp\left(-\frac{\beta}{M}T\right) \right| q_2 \right\rangle \dots \tag{4}$$

Metropolisov algoritem je podoben kot v klasičnem primeru. Trenutno stanje namesto mreže spinov predstavlja M skalarjev  $q_j$ , člen fazne vsote pa je enak

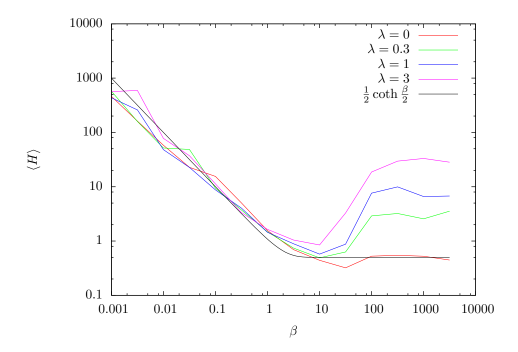
$$\exp\left(-\beta E(q_1, q_2, \dots, q_M)\right) = \exp\left(-\sum_{j=1}^{M} \left(\frac{M}{2\beta} (q_{j+1} - q_j)^2 + \frac{\beta}{M} V(q_j)\right)\right)$$
 (5)

Poteza je bila sprememba enega izmed  $q_j, q_j \to q_j + \varepsilon \xi$ , kjer je  $\xi$  normalno Gaussovo porazdeljeno število. Parameter  $\varepsilon$ , ki določa povprečno velikost poteze, sem dinamično spreminjal v odvisnosti od  $\beta$  in M, da je bil delež sprejetih potez vedno blizu 1/2. Za primerno vrednost se je izkazal izraz  $\varepsilon = 0.1 \min\{1, \sqrt{\beta}\}$ 

## 2.1 Anharmonski oscilator

Algoritem se ne spremeni, če uporabimo drugačen potencial, ki je še vedno diagonalen v bazi  $|q\rangle$ . Zato sem isti račun ponovil še z anharmonskim oscilatorjem,  $V(q) = \frac{1}{2}q^2 + \lambda q^4$ , za nekaj različnih vrednosti  $\lambda$ . S pomočjo Metropolisovega vzorčenja sem opazoval odvisnost povprečne energije  $\langle H \rangle$  od inverzne tempera-

ture  $\beta$ . Rezultati so na spodnjem grafu.

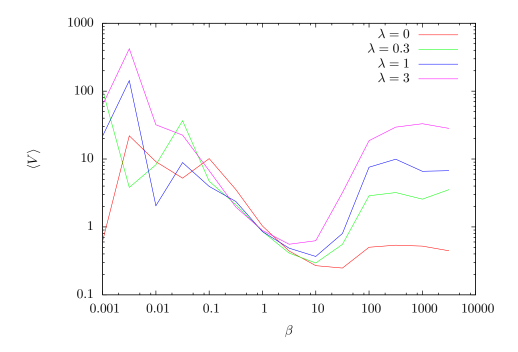


V harmonskem primeru povprečna energija pričakovano pada z inverzno temperaturo, v limiti  $\beta \to \infty$  pa se ustali pri končni vrednosti  $\frac{1}{2}$ .

Nepričakovan in nefizikalen rezultat pa dobimo v nizkotemperaturni limiti z motenim potencialom, torej  $\lambda > 0$ . V tem primeru povprečna energija naraste do neke končne vrednosti, ki je odvisna od  $\lambda$  in tudi od  $\varepsilon$ . Padanje energije s temperaturo ni fizikalno, zato domnevam, da je posledica napak računanja. V tem primeru je  $\beta/M \gg 1$ , torej Trotterjev razcep ne drži več. Skok energije pri nizkih temperaturah je odvisen od vrednosti parametra  $\lambda$ , torej od oblike potenciala. Odvisna je tudi od izbire števila segmentov M. Če je izbrani Mpremajhen, potem Trotter-Suzukijev razcep ni več dober približek za  $e^{-\beta H}$ , saj  $\Delta \beta = \beta/M$  ni več majhnen parameter. Po drugi strani pa prevelik M pomeni, da potrebujemo veliko število korakov, da sistem pride v ravnovesje.

Za najboljše so se izkazale majhne vrednosti za M nekje med 5 in 25. Za predstavitem na zgorjem grafu sem izbral M=10. V tem primeru dobimo dobro ujemanje med teoretično napovedjo  $\langle H \rangle = \frac{1}{2} \coth \frac{\beta}{2}$  za harmonski oscilator in rezultati z  $\lambda = 0$ .

Za primerjavo sem posebej računal samo potencialni del energije, torej  $\langle V \rangle$ . Ta je diagonalen v q, zato je dovolj, da opazujemo le povprečje  $V(q_1)$  po Metropolisovi porazdelitvi. Rezultati so na spodnjem grafu.



Odvisnosti so precej podobna kot na prejšnji sliki, torej zlasti pri velikem  $\beta$  k energiji prispeva predvsem potencialni člen. Pri majhnem  $\beta$  oz visoki temperaturi se pojavijo močne oscilacije. Oscilacije lahko razložimo, saj se pri visoki temperaturi energija hitro pretvarja iz potencialne v kinetično in obratno.