# Метод Монте-Карло для моделирования ферромагнетиков

Никита Балаганский, Артем Ямалутдинов

21 января 2020 г.

# 1 1. Введение

### 1.1. Ферромагнетизм

Ферромагнетиками называются твердые тела, которые могут обладать спонтанной намагниченностью, т. е. намагничены уже в отсутствие магнитного поля. Типичными представителями ферромагнетиков являются железо, кобальт, никель и многие их сплавы. Ферромагнетизмом обладают многие редкоземельные элементы при пониженной температуре.

Намагниченность ферромагнетиков объясняется тем, что атомы ферромагнетика обладают магнитными моментами и взаимодействуют между собой с силами, зависящими от угла между этими моментами. Эти силы стремятся установить магнитные моменты соседних атомов параллельно друг другу.

#### 1.2. Модель Изинга

Модель Изинга — одна из основных моделей, описывающая поведение магнитных моментов в атомах ферромагнетика выше точки Кюри  $T_C$ . В данной модели каждой вершине кристаллической решетки ставится в соответствие число +1 или -1, отвечаюее за противоположные направления магнитного момента. Это число называется *спином*. Тогда в отсутствие внешнего магнитного поля гамильтониан получившейся системы можно записать в виде

$$\mathcal{H} = -J \sum_{\langle i,j \rangle} s_i s_j, \tag{1.1}$$

где  $\langle i,j \rangle$  означает суммирование по соседним элементам, J>0 — энергия взаимодействия соседних спинов (считаем ее одинаковой для всех пар),  $s_i,s_j$  — спины.

При температуре  $T_C$  система испытывает фазовый переход второго рода.

Покажем, что если кристаллическая решетка одномерная, то фазовый переход в ней невозможен, т.е при любых температурах упорядоченное состояние энергетически невыгодно. Для этого запишем свободную энергию системы

$$F = E - TS. (1.2)$$

Здесь E — энергия, S — энтропия системы. Упорядоченное состояние будет устойчиво тогда и только тогда, когда при переходе в него  $\Delta F > 0$ .

Изменим спины таким образом, чтобы в системе появился упорядоченный домен. Тогда энергия увеличится на величину 4J, а изменение энтропии  $\Delta S = k_B \ln N$ , где N — число атомов в решетке. Тогда изменение свободной энергии

$$\Delta F = 4J - k_B T \ln N < 0$$
 при  $N \to \infty$ , (1.3)

то есть для системы неупорядоченное состояние более выгодно.

Теперь рассмотрим двумерный случай. При введении домена в кристаллическую решетку изменение энергии системы пропорционально периметру домена и может быть записано как  $\Delta E = 4J \cdot \varepsilon N^2, \quad 0 < \varepsilon < 1.$  Возможное число доменов можно оценить как  $3^{\varepsilon N^2}.$  Тогда изменение энергии

$$\Delta F = 4J \cdot \varepsilon N^2 - k_B T \ln(N^2 3^{\varepsilon N^2}). \tag{1.4}$$

Отсюда можно получить оценку на точку Кюри  $T_C$ :

$$T_C \sim \frac{J}{k_B}.\tag{1.5}$$

# 2 | 2. Метод Монте-Карло

## 2.1. Описание метода

Для системы из N спинов число возможных состояний равно  $2^N$ , поэтому для моделирования систем с достаточно большим N необходимо использовать статистические методы.

В методе Монте-Карло система рассматривается в состоянии термодинамического равновесия при определенной температуре T. В ходе обмена энергией с окружающей средой, энергия будет флуктуировать около равновесного состояния, а средняя энергия одной частицы пропорциональна T. Тогда для подсчета термодинамических характеристик системы можно будет посчитать ее характеристики для реализованных состояний, а далее усреднить получившиеся значения.

## 2.2. Алгоритм Метрополиса

Описание алгоритма, используемого для моделирования кристаллической решетки ферромагнетика:

- 1. Случайным образом выбирается начальная конфигурация из N спинов  $\alpha_0$ ;
- 2. На k-ом шаге меняем направление одного случайно выбранного спина и считаем изменение энергии dE;
- 3. Если dE < 0, то новое состояние  $\alpha_k$  принимается с вероятностью 1. Если dE > 0, то принимаем новое состояние с вероятностью  $P = e^{\frac{-dE}{k_B T}}$ ;
- 4. Повторяем шаги 2-4, принимая  $\alpha_k$  в качестве нового исходного состояния.