Метод Монте-Карло для моделирования ферромагнетиков

Никита Балаганский, Артем Ямалутдинов

23 января 2020 г.

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.

Атомы железа, никеля, кобальта в кристаллах располагаются таким образом, что собственные магнитные поля неспаренных электронов оказываются направленными параллельно друг другу и внутри кристалла образуются микроскопические намагниченные области — домены. В разных доменах ориентация магнитного поля различна, их суммарное магнитное поле равно нулю. При помещении во внешнее магнитное поле внутренние магнитные поля доменов ориентируются по направлению внешнего поля, ферромагнетик намагничивается.

Упорядоченное расположение магнитных полей электронов в доменах ферромагнетиков при достаточно высокой температуре разрушается беспорядочными тепловыми колебаниями атомов в узлах кристаллической решётки. Температура, выше которой ферромагнитное вещество теряет свои ферромагнитные свойства, называется температурой Кюри или точкой Кюри.

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 :

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

Более аккуратный подсчет дает теоретическую оценку точки Кюри $T_C = \frac{2J}{k_B \ln(1+\sqrt{2})} \approx 2.27 \frac{J}{k_B}$.

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.

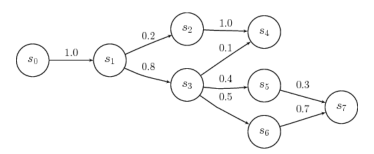
2.2. Алгоритм Метрополиса

Описание алгоритма, используемого для моделирования кристаллической решетки ферромагнетика: Aлгоритм 1

- 1. Случайным образом выбирается начальная конфигурация из N спинов α_0 ;
- 2. На k-ом шаге меняем направление одного случайно выбранного спина и считаем изменение энергии dE;
- 3. Если dE < 0, то новое состояние α_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 α_k в качестве нового исходного состояния.

2.3. Марковские цепи

Модель Изинга можно рассматривать как марковскую цепь, так как вероятность $P_{\beta}(a \to b)$ перехода в следующее состояние b зависит только от текущего состояния a. Алгоритм Метрополиса на самом деле является версией моделирования Марковской цепи, и поскольку мы используем динамику с двумя возможными спинами в алгоритме Метрополиса, каждое состояние можно рассматривать как точку перехода ровно в N других состояний, где каждый переход соответствует изменению одного спинового момента на противоположное значение.



Для того, чтобы алгоритм можно было использовать необходимо найти такое распределение π , что:

$$\pi(a)p(a \to b) = \pi(b)p(b \to a) \tag{2.1}$$

Давайте докажем, что при выборе $\pi(a)=\frac{1}{Z}\exp\left(-\frac{E_a}{k_BT}\right)$ условие (2.1) выполнено. Итак, пусть

$$\begin{cases} p_{a \to b} = \exp\left(-\frac{E_b - E_a}{k_B T}\right) \\ p_{b \to a} = 1 \end{cases}$$

Тогда $\pi(a) = \pi(b) \cdot \exp\left(-\frac{E_b - E_a}{k_B T}\right)$. Подставивив $\pi(a) = \frac{1}{Z} \exp\left(-\frac{E_a}{k_B T}\right)$ и $\pi(b) = \frac{1}{Z} \exp\left(-\frac{E_b}{k_B T}\right)$ получим верное тождество. В случае $p(a \to b) = 0$, мгновенно получим $p(b \to a) = 0$. Также необходимо учитывать что для достижения некоррелированности от предыдущего состояния приходится совершать внушительное числло итераций алгоритма (нужно достаточно глубоко зайти в граф марковской цепи).

2.4. Подсчет термодинамических характеристик системы

Алгоритм Метрополиса позволяет не только моделировать возможные ориентации магнитных моментов атомов ферромагнетика, но и оценить термодинамические параметры системы. Для того, чтобы оценить энергию, которой обладает ферромагнетик, необходимо для каждой реализации алгоритма Метрополиса посчитать гамильтониан системы по формуле (1.1) и усреднить получившиеся значения. Другими словами,

$$E = \langle \mathcal{H} \rangle. \tag{2.2}$$

Намагниченность материала I можно оценить похожим образом: достаточно посчитать сумму магнитных моментов s_i для каждой реализации и усреднить их:

$$I = \langle \sum_{i=1}^{N} s_i \rangle. \tag{2.3}$$

Очевидно, что при $T > T_C \ I = 0$.

Для магнитной восприимчивости χ получим следующую формулу (равенство следует из теорем статистической термодинамики):

$$\chi = \frac{1}{N} \frac{\partial I}{\partial h} = \frac{1}{N k_B T} (\langle M^2 \rangle - \langle M \rangle^2). \tag{2.4}$$

Формулу (2.4) можно переписать в виде

$$\chi = \frac{1}{k_B T} \sum_{i,j=1}^{N} \langle s_i s_j \rangle - \langle s_i \rangle \langle s_j \rangle. \tag{2.5}$$

Наконец, для теплоемкости C имеем формулу

$$C = \frac{\partial E}{\partial T} = -\frac{1}{k_B T^2} \frac{\partial E}{\partial \beta} = \frac{\sigma_E^2}{k_B T^2},\tag{2.6}$$

где $\beta=\frac{1}{k_BT},\,\sigma_E^2=\langle E^2\rangle-\langle E\rangle^2.$ Можно показать, что $C\sim \ln|T-T_C|$ при $T\to T_C.$

3 | Appendix



Рис. 3.1: Структура ферромагнетика при температуре вблизи точки Кюри

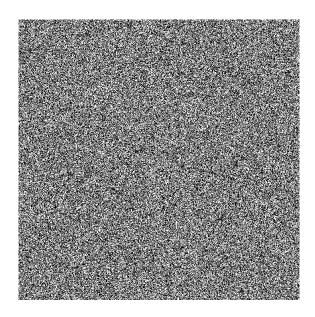


Рис. 3.2: Структура ферромагнетика при температуре выше точки Кюри

Характеристики в зависимости от температуры

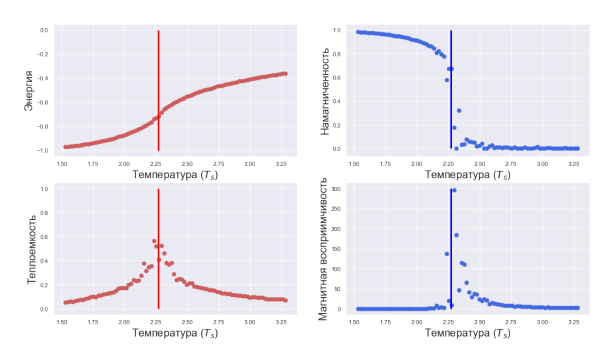


Рис. 3.3: Зависимости от температуры. Черта соответствует точке Кюри

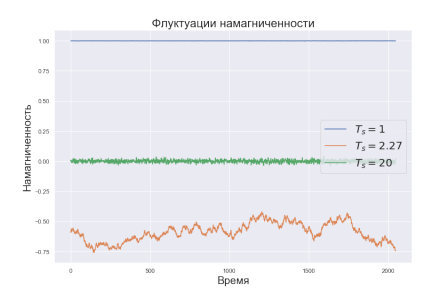


Рис. 3.4: Флуктуации намагниченности