从电子自旋窥见量子力学

荒原

目录

	- 理论简介													
Ι	引言	Ī		3										
	I.1	量子力	学的引入	3										
	I.2	施特恩	格拉赫实验	4										
		I.2.1	银原子的 SG 实验	4										
		I.2.2	序列的银原子 SG 实验	4										
		I.2.3	序列的银原子 SG 实验与琼斯矩阵的类比	5										
II	基本	×概念		5										
	II.1	右矢、	左矢与算子	5										
	II.2	结合公	理与外积	7										
	II.3	厄米算	子的本征值和矩阵表示	7										
		II.3.1	厄米算子的本征值	7										
		II.3.2	矩阵表示	8										
	II.4	对狄拉	克符号的评述	9										
		II.4.1	物理意义	9										
		II.4.2	态与波函数的联系	9										
III	[角云	力量理论	·····································	10										
	III.1	角动量	基本对易关系	11										
	III.2	升降算	子与本征右矢	11										
	III.3	轨道角	动量与球谐函数	14										
IV	自放	ŧ 1/2 ₹	系统	14										
	IV.1	构造单	自旋系统的角动量与泡利矩阵	14										
	IV.2	多自旋	:系统	16										

IV.2.1 多自旋系统的右矢空间	
二 玻色子系统计算实例	19
V 引言	19
VI 简化的一维海森堡模型	20
VI.1 模型构建与分析	 20
VI.2 对称性分析	 21
VII 计算方案	25
VII.1右矢的二进制存储	 25
VII.2角动量算子函数	 27
VII.3哈密顿算子函数	 28
三 附录	32
A 哈密顿矩阵计算的早期版本	32
B 参考文献	37

第一部分 理论简介

 \boldsymbol{I}

引言

I.1 量子力学的引入

量子力学学习入门大多数起于对黑体辐射中"紫外灾难"的解释。由于卢瑟福提出的原子行星轨道模型并不能用于解释原子的稳定性、化学结构等,玻尔通过构建量子化条件提出了玻尔模型。而在 1925 年,薛定谔写出了量子力学的基础方程之一,即薛定谔方程¹

$$\hat{H}\Psi = i\frac{\partial}{\partial t}\Psi \tag{I.1.1}$$

如果在式I.1.1中 \hat{H} 不显含时,式I.1.1可以分离变量得到定态薛定谔方程。此时构造 \hat{H} 来求得定态薛定谔方程的解,即可解释很多重要的物理现象。

在 1921 至 1922 年间德国物理学家奥托·施特恩和瓦尔特·格拉赫完成了著名的"施特恩-格拉赫实验"(以下简称"SG实验")以证实原子角动量量子化。在银原子的 SG实验中,由于银原子只有一个价电子,忽略原子实的角动量变化,原子的角动量变化只体现在价电子的角动量变化上。银原子的 SG实验体现了电子自旋的特殊性质,而该特殊性质并没有经典的宏观物理性质对应,是最能体现量子性质的现象之一。本文的主要参考教材[1]便以此为切入点,从矩阵的角度来对量子力学进行展开阐释。

 $^{^{1}}$ 在选取合适的单位制下可以认为 $\hbar=1$,下文不再特殊说明。

1.2 施特恩-格拉赫实验

I.2.1 银原子的 SG 实验

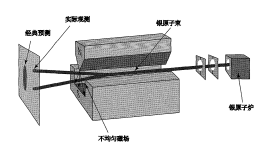


图 1: 银原子 SG 实验装置图

银原子在不均匀的磁场作用下被等分成了两束,若磁场梯度的方向沿 \hat{z} ,记磁场作用为 S_z ,两束银原子分别用 $|S_z;\pm\rangle$ 来表示 2 ,以后约定 $|\pm\rangle = |S_z;\pm\rangle$ 。

I.2.2 序列的银原子 SG 实验

当磁场作用为 S_x 时,银原子同样可以等分为 $|S_x;\pm\rangle$ 两束 (取 \hat{y} 方向为原子束的横向运动方向,这个方向上原子束做匀速直线运动)。用屏阻挡 $|S_x,-\rangle$,使 $|S_x,+\rangle$ 的银原子再经过 S_z 作用,最终得到 $|\pm\rangle$ 两束银原子。这似乎给出一束银原子中"含有"四个"分量"的结论,但这个结论无法解释以下现象

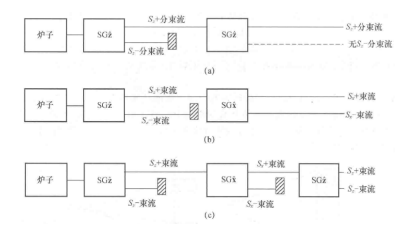


图 2: 序列的银原子 SG 实验示意图

²这里采用的符号为狄拉克符号,稍后将给出更为符合量子力学规范的定义与用法。

在图2.(c) 中我们发现在第一次 S_z 作用后我们已经用屏将 $|-\rangle$ 完全阻隔,结果中却出现了 $|-\rangle$ 分量。这表明图2.(c) 中的仪器 $SG\hat{x}$ 破坏了前一个仪器作用的信息。

I.2.3 序列的银原子 SG 实验与琼斯矩阵的类比

对于一束沿 \hat{q} 方向传播的线偏振光,我们可以构造其琼斯矢量

$$E = \begin{bmatrix} \cos \alpha \\ \sin \alpha \end{bmatrix}, (0 \le \alpha \le \frac{\pi}{2})$$

然后让该偏振光依次经过透光轴沿 \hat{x} 方向、与 \hat{x} 夹 45° 方向以及 \hat{z} 方向的偏振片,琼斯矩阵分别为

$$J_x = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, J_{xz} = \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} \\ \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} \end{bmatrix}, J_z = \begin{bmatrix} 0 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$$

作用的结果为

$$E' = J_z J_{xz} J_x E = \begin{bmatrix} 0 \\ \frac{\cos \alpha}{\sqrt{2}} \end{bmatrix}$$

结论指出当 $\alpha \neq \frac{\pi}{2}$ 时, J_{xz} 会破坏 J_x 作用后的偏振信息,这与序列的银原子 SG 实验很类似。

引入复数后,琼斯矩阵与琼斯矢量也可以用来描述光的相位信息,进而描述圆偏振光, 这与后文会介绍的泡利矩阵高度类似。

II

基本概念

II.1 右矢、左矢与算子

右矢

在量子力学里,我们对<mark>物理态</mark>进行研究,而这些物理态都是存在于一个希尔伯特空间即<mark>右矢空间</mark>里的,按保罗·狄拉克的建议,所有的物理态都被写为狄拉克符号下的<mark>右</mark>矢 (ket),即用 $|\alpha\rangle$ 来表示矢量。

• 左矢与内积

由线性代数的知识我们定义右矢的对偶矢量<mark>左矢 (bra)</mark>,由左矢构成的空间为<mark>左矢空</mark>间, $c_{\alpha} \mid \alpha$) 的左矢表达为

$$c_{\alpha} \mid \alpha \rangle \stackrel{DC}{\longleftrightarrow} c_{\alpha}^* \langle \alpha \mid, (c_{\alpha} 与 c_{\alpha}^*)$$
 为共轭复数)

由左矢可以定义内积 (inner product) $\sqrt[3]{\beta|\alpha}$

对于内积我们还有两条假设

- 1. $\langle \beta | \alpha \rangle = \langle \alpha | \beta \rangle^*$
- 2. $\langle \alpha | \alpha \rangle \geq 0$,当且仅当 $| \alpha \rangle$ 为零右矢的时候等号成立。 依此可以定义 $| \alpha \rangle$ 的模为 $\sqrt{\langle \alpha | \alpha \rangle}$,且可以得到非零右矢的归一化形式

$$|\tilde{\alpha}\rangle = \frac{|\alpha\rangle}{\sqrt{\langle\alpha|\alpha\rangle}}$$

当 $|\beta\rangle\neq |\alpha\rangle$ 且 $\langle\beta|\alpha\rangle=\langle\alpha|\beta\rangle^*=0$,则定义 $|\beta\rangle$ 与 $|\alpha\rangle$ 正交。

• 算子

位置、动量以及自旋等被称为可观测量,可用所涉矢量空间的算子来表示 4 。算子从左侧作用到右矢上,作用结果仍是一个右矢,如算子A作用于右矢 $|\alpha\rangle$ 上表达为

$$\mathcal{A}(\mid \alpha \rangle) = \mathcal{A} \mid \alpha \rangle = \mid \bar{\alpha} \rangle$$

本文中所有算子都是线性算子,可以定义相等,对加法满足交换律、结合律,对乘法满足结合律但不满足交换律。

算子从右侧作用到左矢上

$$(|\beta\rangle)\mathcal{B} = \langle\beta|\mathcal{B} = \langle\bar{\beta}|$$

从左矢与右矢的对偶关系可以得到

$$\mathcal{X} \mid \alpha \rangle \stackrel{DC}{\longleftrightarrow} \langle \alpha \mid \mathcal{X}^{\dagger}$$

³这个符号也被称为 bracket, 即 bra(左矢) c(column 代表中间的 |) ket(右矢)。

⁴部分算子由经典力学中的物理量如位置、动量"升格"得到,而自旋算子的特殊性在于其并没有经典物理量对应。

其中 \mathcal{X}^{\dagger} 为 \mathcal{X} 的<mark>伴算子</mark>,满足性质 $(\mathcal{X}\mathcal{Y})^{\dagger} = \mathcal{Y}^{\dagger}\mathcal{X}^{\dagger}$ 。

对于满足

$$\mathcal{X} = \mathcal{X}^{\dagger}$$

的算子被称为<mark>自伴算子</mark>,有穷维内积空间上的自伴算子也被称为厄米算子,本文暂不 涉及无穷维内积空间,以下讨论均使用厄米算子。

II.2 结合公理与外积

狄拉克认为只要合理规定左矢、右矢与算子之间"乘法"的结合性,这种结合性就可以普遍适用,这被称为结合公理。

外积

右矢可以"乘以"左矢,即可以存在

$$\mathcal{Z} = |\alpha\rangle\langle\beta| \tag{II.2.1a}$$

$$\mathcal{Z}^{\dagger} = |\beta\rangle\langle\alpha| \tag{II.2.1b}$$

可以验证式II.2.1a与式II.2.1b满足算子的运算律,因此这种假定是合理的,式II.2.1a即 $|\alpha\rangle$ 与 $\langle\beta|$ 的外积 (outter product)。

• 简化书写

结合公理给出

$$\langle \beta | (\mathcal{X} | \alpha \rangle) = (\langle \beta | \mathcal{X}) | \alpha \rangle = \langle \beta | \mathcal{X} | \alpha \rangle$$

以及

$$\langle \alpha | \mathcal{X}^{\dagger} | \beta \rangle = \langle \beta | \mathcal{X} | \alpha \rangle^*$$

II.3 厄米算子的本征值和矩阵表示

II.3.1 厄米算子的本征值

厄米算子是量子力学中的最重要的算子,由线性代数的结论,厄米算子的本征值一定 是实数,且属于不同本征值的本征右矢是正交的,即满足

$$\left\langle \alpha^{i} \middle| \alpha^{j} \right\rangle = \delta_{ij} \tag{II.3.1}$$

在厄米算子的本征值不出现简并时,不同本征值的本征右矢可以组成完备归一的基右矢即 $\{ \mid \alpha^i \ \rangle \}$ 。任意右矢可以表示为基右矢的线性组合

$$|\alpha\rangle = \sum_{i} c_{i} |\alpha^{i}\rangle \tag{II.3.2}$$

由式II.3.1可以得到系数的表达式为

$$c_i = \langle \alpha^i | \alpha \rangle \tag{II.3.3}$$

若按照量子力学的要求认为态 | α > 是归一化的,即满足

$$\langle \alpha | \alpha \rangle = \sum_{i} |\langle \alpha^{i} | \alpha \rangle|^{2} = \sum_{i} |c_{i}|^{2} = 1$$
 (II.3.4)

将式II.3.3和式II.3.4带入式II.3.2可以得到投影算符

$$\Lambda_i = |\alpha^i\rangle\langle\alpha^i| \tag{II.3.5}$$

以及单位算符

$$\mathcal{I} = \sum_{i} \Lambda_{i} = \sum_{i} |\alpha^{i}\rangle\langle\alpha^{i}| \qquad (II.3.6)$$

II.3.2 矩阵表示

对于任意厄米算子 A,总可以进行如下计算

$$\mathcal{A} = \mathcal{I} \cdot \mathcal{A} \cdot \mathcal{I}$$

$$= \sum_{i} \sum_{j} |\alpha^{i}\rangle \langle \alpha^{i} | \mathcal{A} |\alpha^{j}\rangle \langle \alpha^{j} |$$

$$= \begin{bmatrix} |\alpha^{1}\rangle & \cdots & |\alpha^{i}\rangle & \cdots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \langle \alpha^{1}|\mathcal{A}|\alpha^{1}\rangle & \cdots & \langle \alpha^{1}|\mathcal{A}|\alpha^{i}\rangle & \cdots \\ \vdots & \ddots & \vdots & & \\ \langle \alpha^{i}|\mathcal{A}|\alpha^{1}\rangle & \cdots & \langle \alpha^{i}|\mathcal{A}|\alpha^{i}\rangle & & \\ \vdots & & & \ddots \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \langle \alpha^{1}| \\ \vdots \\ \langle \alpha^{i}| \\ \vdots \end{bmatrix}$$
(II.3.7)

由式II.3.7可以得到算子 A 的矩阵表示 A

$$A = \begin{bmatrix} \langle \alpha^{1} | A | \alpha^{1} \rangle & \cdots & \langle \alpha^{1} | A | \alpha^{i} \rangle & \cdots \\ \vdots & \ddots & \vdots & & \\ \langle \alpha^{i} | A | \alpha^{1} \rangle & \cdots & \langle \alpha^{i} | A | \alpha^{i} \rangle & & \\ \vdots & & & \ddots & \end{bmatrix}$$
(II.3.8)

很容易证明厄米算子的矩阵表示一定是厄米矩阵。

这样,我们建立了厄米算子和厄米矩阵之间的同构关系,而右矢也可以建立与列向量 之间的对应关系。而线性代数给出的结论是,厄米矩阵一定可以通过酉矩阵进行相似对角 化。在计算中,求算子的本征值被转化为了求矩阵的本征值问题。

对狄拉克符号的评述 II.4

II.4.1 物理意义

从线性代数的角度出发,用狄拉克符号表示出的右矢 $|\psi\rangle$ 与欧氏空间内的空间向量 \vec{r} 本质上是一致的。线性算子 A 对右矢的作用本质上也是向量的线性运算。

在物理上,右矢表示抽象的物理态,算子表示对物理态的测量。量子力学中最重要的 厄米算子之一就是哈密顿算子 \mathcal{H} ,将哈密顿算子作用于物理态上可以得到哈密顿算子的本 征值与本征态。不含时哈密顿算子的本征值即为对应物理态的能量。

II.4.2 态与波函数的联系

算子的本征值可以是连续的,如规定坐标算子 χ 的本征值与本征态如下

$$\mathcal{X} \mid x \rangle = x \mid x \rangle$$

正交关系可以推广为

$$\langle x | x' \rangle = \delta(x - x')$$

那么对态 $|\alpha\rangle$ 展开得到

$$\langle x | x' \rangle = \delta(x - x')$$

$$|\alpha\rangle = \int dx |x\rangle \langle x |\alpha\rangle$$

量子力学要求 $\langle \alpha | \alpha \rangle = 1$

可以认为 $\psi_{\alpha}(x) = \langle x | \alpha \rangle$, 量子力学的归一化条件可以表述为

$$\int |\psi_{\alpha}|^2 = \int \psi_{\alpha}^*(x)\psi_{\alpha}(x)dx = 1$$
 (II.4.1)

这个结论可以推广到高维,在不同的空间坐标系下也适用,即

$$\psi_{\alpha}(\mathbf{r}) = \langle \mathbf{r} | \alpha \rangle \tag{II.4.2}$$

对于定态,哈密顿算子作用于本征态上可以写为

$$\mathcal{H} \mid \alpha \rangle = E_{\alpha} \mid \alpha \rangle$$

两侧同时左乘 $\langle r |$ 得到

$$\langle \boldsymbol{r} | \mathcal{H} | \alpha \rangle = E_{\alpha} \langle \boldsymbol{r} | \alpha \rangle$$

即式I.1.1

$$\hat{H}\psi_{\alpha} = E_{\alpha}\psi_{\alpha}$$

III

角动量理论摘要

在量子力学中,角动量是一个更为抽象的概念。从宏观经典的视角切入,三维欧氏空间中的旋转有三个自由度,即绕 x,y,z 三根轴的旋转。有两个容易证明的结论,即

- 1. 绕三根坐标轴的旋转是对称的,不存在优先的旋转方向。
- 2. 旋转的先后顺序是不能随意交换的。

我们引入对易子

$$[\mathcal{A},\mathcal{B}] = \mathcal{A}\mathcal{B} - \mathcal{B}\mathcal{A}$$

来描述两个算子之间的对易关系。很明显 $[A, \mathcal{B}] = 0$ 时, A, \mathcal{B} 两算子对易,由线性代数的结论可知,两算子对易意味着它们有相同的本征向量组,可以同时对角化。

III.1 角动量基本对易关系

经典力学下角动量的定义为

$$oldsymbol{L} = oldsymbol{r} imes oldsymbol{p}$$

L 有三个分量即

$$\boldsymbol{L} = [L_x \ L_y \ L_z]$$

仿照经典力学的定义可以定义量子力学下的轨道角动量

$$\mathcal{L} = \mathcal{R} \times \mathcal{P} \tag{III.1.1}$$

其中 $\mathcal{R} = [\mathcal{X} \ \mathcal{Y} \ \mathcal{Z}], \mathcal{P} = [-i\nabla_x \ -i\nabla_y \ -i\nabla_z]$ 利用列维-奇维塔符号

$$\varepsilon_{ijk} = \begin{cases} 1, & ijk$$
为偶排列
$$-1, & ijk$$
为奇排列
$$0, & ijk$$
中存在相等

可以写出

$$[\mathcal{L}_i, \mathcal{L}_j] = {}^{5}i\varepsilon_{ijk}\mathcal{L}_k \tag{III.1.2}$$

其实在量子力学中,三个满足如上关系的厄米算子都被称为角动量算子,这种关系被称为角动量基本对易关系。

角动量算子还满足雅可比恒等式,即

$$[\mathcal{L}_x, [\mathcal{L}_y, \mathcal{L}_z]] + [\mathcal{L}_y, [\mathcal{L}_z, \mathcal{L}_x]] + [\mathcal{L}_z, [\mathcal{L}_x, \mathcal{L}_y]] = 0$$

III.2 升降算子与本征右矢

对于满足基本对易关系的角动量组 $\mathcal{J}=[\mathcal{J}_x\;\mathcal{J}_y\;\mathcal{J}_z]$,其具有一些普适的、与角动量具体形式无关的重要结论。

虽然角动量算子的三个分量是对称的,在进行坐标变换的时候,我们会认为 ϕ 角的旋转轴与 z 轴重合,并且在 SG 实验中,我们也认为以磁场梯度方向为 \hat{z} 方向为基础。因此我们对 \mathcal{J}_z 予以特殊的关注。而对 \mathcal{J}_x , \mathcal{J}_y 进行如下变换,定义<mark>升降算子</mark>

$$\begin{cases} \mathcal{J}_{+} = \mathcal{J}_{x} + i\mathcal{J}_{y} \\ \mathcal{J}_{-} = \mathcal{J}_{x} - i\mathcal{J}_{y} \end{cases}$$
 (III.2.1)

 $\mathcal{J}_+,\mathcal{J}_-$ 二者都不是厄米算子,但是两者互为伴算子,且 $\mathcal{J}_+\mathcal{J}_-,\mathcal{J}_-\mathcal{J}_+$ 均为厄米算子。且满足关系

$$[\mathcal{J}_{+}, \mathcal{J}_{-}] = \mathcal{J}_{+}\mathcal{J}_{-} - \mathcal{J}_{-}\mathcal{J}_{+} = 2\mathcal{J}_{z}$$
 (III.2.2)

定义角动量平方算子

$$\mathcal{J}^{2} = \frac{1}{2}(\mathcal{J}_{+}\mathcal{J}_{-} + \mathcal{J}_{-}\mathcal{J}_{+}) + \mathcal{J}_{z}^{2} = \mathcal{J}_{x}^{2} + \mathcal{J}_{y}^{2} + \mathcal{J}_{z}^{2}$$
(III.2.3)

可以证明

$$[\mathcal{J}^2, \mathcal{J}_z] = 0$$

这意味着二者有共同的本征右矢组,由式III.2.3可知, \mathcal{J}^2 的本征值一定为非负数,所以可以设 \mathcal{J}^2 与 \mathcal{J}_z 的共同本征右矢为 $|j,m\rangle,j\geq 0$,有

$$\mathcal{J}^2 \mid j, m \rangle = j(j+1) \mid j, m \rangle \tag{III.2.4a}$$

$$\mathcal{J}_z \mid j, m \rangle = m \mid j, m \rangle \tag{III.2.4b}$$

升降算子的"升降"二字体现在如下关系中

$$[\mathcal{J}_z, \mathcal{J}_{\pm}] = \pm \mathcal{J}_{\pm} \tag{III.2.5}$$

$$\mathcal{J}_z \mathcal{J}_{\pm} = \mathcal{J}_{\pm} (\mathcal{J}_z \pm \mathcal{I}) \tag{III.2.6}$$

在式III.2.6两边同时右乘 $|j,m\rangle$ 得到

$$\mathcal{J}_{z}\mathcal{J}_{\pm} \mid j, m \rangle = \mathcal{J}_{\pm}(\mathcal{J}_{z} \pm \mathcal{I}) \mid j, m \rangle$$
$$= (m \pm 1)\mathcal{J}_{\pm} \mid j, m \rangle$$
$$= (m \pm 1) \mid j, m \pm 1 \rangle$$

上式表明升降算子可以将 \mathcal{J}_z 本征值为 m 的本征右矢变换为本征值为 m+1 的本征右矢。

由式III.2.2和式III.2.3可以得到如下关系

$$\mathcal{J}_{+}\mathcal{J}_{-} = \mathcal{J}^{2} - \mathcal{J}_{z}^{2} + \mathcal{J}_{z}$$

$$\mathcal{J}_{-}\mathcal{J}_{+} = \mathcal{J}^{2} - \mathcal{J}_{z}^{2} - \mathcal{J}_{z}$$

由本征右矢不为 0 可以得到

$$\langle j, m-1 | j, m-1 \rangle = \langle j, m | J_+ J_- | j, m \rangle = j(j+1) - m^2 + m \ge 0$$

 $\langle j, m+1 | j, m+1 \rangle = \langle j, m | J_- J_+ | j, m \rangle = j(j+1) - m^2 - m \ge 0$

解得

$$-j \le m \le j \tag{III.2.9}$$

m 的最大值必然取 j,否则有 $j-1 < m_{max} < j$ 使得 $\langle j, m+1 | j, m+1 \rangle < 0$ 。同理,m 的最小值必然取 -j。此时有

$$\mathcal{J}_{\pm} \mid j, \pm j \rangle = 0$$

因此我们得到 $m_{max}-m_{min}=2j=k, k\in\mathbb{N}$,即j一定为非负整数或者正半奇数,m仅且一定取遍 $-j,-j+1,\ldots,j$ 。

上述结论不涉及角动量算子的具体形式,为量子力学中角动量的普适结论,这也是量子力学中态是不连续的直接体现。

III.3 轨道角动量与球谐函数

量子力学的结论进一步指出,当j为非负整数时角动量是有经典力学的物理量对应的,式III.1.1给出的轨道角动量 \mathcal{L} 即对应三维坐标空间中的旋转。在式III.2.4a与式III.2.4b两边同时乘以球坐标下的本征左矢可以得到<mark>球谐函数</mark>

$$\begin{cases} \langle \boldsymbol{r} | \mathcal{L}^{2} | l, m \rangle &= l(l+1) \langle \boldsymbol{r} | l, m \rangle \\ \langle \boldsymbol{r} | \mathcal{L}_{z} | l, m \rangle &= m \langle \boldsymbol{r} | l, m \rangle \end{cases}$$

$$\downarrow \downarrow$$

$$\begin{cases} -\left[\frac{1}{\sin^{2}\theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \varphi^{2}} + \frac{1}{\sin\theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\frac{1}{\sin\theta} \frac{\partial}{\partial \theta}\right)\right] Y_{l}^{m}(\theta, \varphi) = l(l+1) Y_{l}^{m}(\theta, \varphi) \\ -i \frac{\partial}{\partial \varphi} Y_{l}^{m}(\theta, \varphi) = m Y_{l}^{m}(\theta, \varphi) \end{cases}$$

当 j 取正半奇数时, $\mathcal J$ 为自旋角动量,没有经典力学的物理量对应,下一章会详细讨论。

IV

自旋 1/2 系统

IV.1 构造单自旋系统的角动量与泡利矩阵

我们在寻找算子的矩阵表示时发现式II.3.8中的

$$\langle \alpha^i | \mathcal{A} | \alpha^j \rangle = \alpha^j \delta_{ij}$$

那么算子可以表示为

$$\mathcal{A} = \sum_{i} \alpha_{i} | \alpha^{i} \rangle \langle \alpha^{i} | = \sum_{i} \alpha_{i} \Lambda_{i}$$
 (IV.1.1)

单自旋 $\frac{1}{2}$ 系统的本征向量可以被表示为已归一化的 $|\pm\rangle$,可以构造单位算子

$$\mathcal{I} = |+\rangle\langle +|+|-\rangle\langle -|$$

由于需要满足IV.1.1要求,梯度沿 \hat{z} 方向的磁场作用可以构造为

$$S_z = \frac{1}{2} \left(|+\rangle \langle +|-|-\rangle \langle -| \right)$$
 (IV.1.2)

同时构造升降算子

$$S_{+} = |+\rangle\langle -| \tag{IV.1.3a}$$

$$S_{-} = |-\rangle\langle +| \tag{IV.1.3b}$$

由图2.(b) 可知

$$|\langle +|\mathcal{S}_x; +\rangle|^2 + |\langle -|\mathcal{S}_x; +\rangle|^2 = 1$$

$$|\langle +|\mathcal{S}_x; +\rangle|^2 = |\langle -|\mathcal{S}_x; +\rangle|^2$$
(IV.1.4)

再由正交归一化条件构造

$$|\mathcal{S}_x; +\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (|+\rangle + e^{i\delta_1} |-\rangle)$$
$$|\mathcal{S}_x; -\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (|+\rangle - e^{i\delta_1} |-\rangle)$$

那么梯度沿 症 方向的磁场作用可以写为

$$S_x = \frac{1}{2} \left(e^{-i\delta_1} \left| + \right\rangle \left\langle - \right| + e^{i\delta_1} \left| - \right\rangle \left\langle + \right| \right)$$
 (IV.1.5)

同理可以构造

$$|\mathcal{S}_{y};+\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (|+\rangle + e^{i\delta_{2}} |-\rangle)$$

$$|\mathcal{S}_{y};-\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (|+\rangle - e^{i\delta_{2}} |-\rangle)$$

$$\mathcal{S}_{y} = \frac{1}{2} (e^{-i\delta_{2}} |+\rangle \langle -|+e^{i\delta_{2}} |-\rangle \langle +|)$$
(IV.1.6)

与式IV.1.4对比可以写出

$$|\langle \mathcal{S}_{y}; + |\mathcal{S}_{x}; + \rangle|^{2} + |\langle \mathcal{S}_{y}; - |\mathcal{S}_{x}; + \rangle|^{2} = 1$$

$$|\langle \mathcal{S}_{y}; + |\mathcal{S}_{x}; + \rangle|^{2} = |\langle \mathcal{S}_{y}; - |\mathcal{S}_{x}; + \rangle|^{2}$$

(IV.1.7)

若取 $\delta_1=0$,有 $e^{i\delta_2}=\pm i$,在取定右手坐标系,同时要求式IV.1.3a IV.1.3b满足式III.2.1定义时,取定 $e^{i\delta_2}=i$ 。

最终我们得到 $S = [S_x S_y S_z]$

$$S_{x} = \frac{1}{2} \left(|+\rangle \langle -|+|-\rangle \langle +| \right)$$

$$S_{y} = \frac{i}{2} \left(-|+\rangle \langle -|+|-\rangle \langle +| \right)$$

$$S_{z} = \frac{1}{2} \left(|+\rangle \langle +|-|-\rangle \langle -| \right)$$
(IV.1.8)

以及升降算子

$$S_{+} = S_{x} + iS_{y} = |+\rangle \langle -|$$

$$S_{-} = S_{x} - iS_{y} = |-\rangle \langle +|$$
(IV.1.9)

 $S = [S_x S_y S_z]$ 是厄米的,且满足角动量基本对易关系式III.1.2,即

$$[S_i, S_j] = i\varepsilon_{ijk}S_k$$

因此,S 即单自旋 $\frac{1}{5}$ 系统的自旋角动量。

在 S 的分量两边同时乘以单位算子,可以得到得到泡利矩阵

$$\sigma_x = \frac{1}{2} \begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{bmatrix} \quad \sigma_y = \frac{1}{2} \begin{bmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{bmatrix} \quad \sigma_z = \frac{1}{2} \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{bmatrix}$$
 (IV.1.10)

IV.2 多自旋系统

符号约定

在讨论多自旋系统前先进行一个符号约定,在不至于引起混淆的情况下,下标 i 表示第 i 个 角动量、态等,上标表示相应角动量、态等的分量。如 S_2^z 表示作用于态 $|\Psi_2\rangle$ 上的自旋角动量的 z 分量。

IV.2.1 多自旋系统的右矢空间

在引入多个自旋相互用之后,可以认为每一个角动量算子都只作用在对应的态上,而不作用于其他的态,角动量的基本对易关系也可以表达为

$$[S_m^i, S_n^j] = i\varepsilon_{ijk}\delta_{mn}S_m^k$$
 (IV.2.1)

上式表明了下标不同的 S_i^z 之间是相容的,这表明了它们有共同的本征右矢。即自旋角动量可以进行线性叠加,而叠加后的角动量作用的希尔伯特空间可以写成每个自旋态的直积[2],即

$$|\Psi
angle = |\Psi_1
angle \otimes |\Psi_2
angle \otimes \cdots \otimes |\Psi_L
angle$$

对于自旋和自旋角动量来说,本征向量组可以写为如下形式

$$\sharp 2^{L} \uparrow \left\{ \begin{array}{c} \downarrow \downarrow \downarrow \uparrow \\ |++\cdots+\rangle \\ |++\cdots-\rangle \\ \vdots \\ |--\cdots-\rangle \end{array} \right.$$
 (IV.2.2)

式IV.2.2表明了随着自旋态的增多,用于描述自旋的本征向量是成指数规律增加的,这 为与自旋相关的计算带来了不小的困难,这意味着我们需要寻求更多的物理关系来去除冗 余的部分使得计算变得简化。

IV.2.2 多自旋系统的角动量

多自旋系统的角动量可以表示为所有的自旋角动量的和,即

$$S^{i} = S_{1}^{i} \otimes \mathcal{I}_{2} \otimes \cdots \otimes \mathcal{I}_{L}$$

$$+ \mathcal{I}_{1} \otimes S_{2}^{i} \otimes \cdots \otimes \mathcal{I}_{L}$$

$$\vdots$$

$$+ \mathcal{I}_{1} \otimes \mathcal{I}_{2} \otimes \cdots \otimes S_{L}^{i}$$

可以简化为

$$S^i = \sum_m S^i_m \tag{IV.2.3}$$

这种方式定义的角动量,结合IV.2.1,是能够满足角动量基本对易关系,即式III.1.2的。 升降算子的定义与式IV.1.9一致,角动量平方算子的定义也与前文保持一致,即

$$S^{2} = \frac{1}{2}(S^{+}S^{-} + S^{-}S^{+}) + (S^{z})^{2}$$
 (IV.2.4)

也有

$$[\mathcal{S}^2, \mathcal{S}^z] = 0 \tag{IV.2.5}$$

我们发现 $S^z \mid ++\cdots + \rangle = \frac{L}{2} \mid ++\cdots + \rangle$,表明 $j=m_{max}=\frac{L}{2}$

很明显 L 的奇偶性决定了系统的对称性,当 L 为偶数的时候,存在 m=0 的能量最低态,该系统为<mark>玻色子系统</mark>,后文将对一个玻色子系统进行简单的分析。

当 L 为奇数的时候,系统能量最低态是二重简并的,且能量高于玻色子系统,此系统为 $\frac{1}{5}$ 为表统。

第二部分 玻色子系统计算实例

 \boldsymbol{V}

引言

前文构建多自旋系统时,我们发现当需要考虑的自旋个数增多时,右矢空间的维度会与自旋个数成指数关系增加。而实际上在考虑两个自旋相互作用时,角动量算子对应的矩阵就已经是 4×4 的矩阵了,为此我们不得求助于计算机程序来解算或近似解算我们所需的数据。

本部分将构建简化的一维海森堡模型,给出并简要分析由对称性所决定的简化方法。 还将给出一个多自旋系统的数据存储方案,并给出一些数值计算结果。本部分的主要参考 文献为[2],下文均为玻色子系统。

笔者在测试时使用的编程语言为 C++, 测试环境为 Ubuntu 20.04LTS 下集成开发环境 CLion 2021.1.3x64, 编译器为 GCC 9.3.0, 科学计算模块为 GSL-2.7。

VI

简化的一维海森堡模型

VI.1 模型构建与分析

简化的一维海森堡模型只考虑相邻自旋的相互作用,且作用系数为 1, 开放边界条件。 所以对于一维自旋 ½ 链,哈密顿算子写为如下形式

$$\mathcal{H} = \sum_{i=1}^{L-1} S_i \cdot S_{i+1}$$

$$= \sum_{i=1}^{L-1} \left(S_i^x S_{i+1}^x + S_i^y S_{i+1}^y + S_i^z S_{i+1}^z \right)$$

$$= \sum_{i=1}^{L-1} \left[\frac{1}{2} (S_i^+ S_{i+1}^- + S_i^- S_{i+1}^+) + S_i^z S_{i+1}^z \right]$$
(VI.1.1)

式VI.1.1中使用了升降算子,即式IV.1.9来进行构造,这样做的好处是,哈密顿算子中的所有算子都是对 S^z 的本征右矢定义的,而且不会引入虚数。由于构成 \mathcal{H} 的算子均是厄米算子, \mathcal{H} 也是厄米算子。

计算的任务是寻找哈密顿算子的本征值和本征态,本征态是系统可以稳定存在的态,而 本征值系统处在该态下的能量。

我们可以通过式II.3.8哈密顿矩阵 H,此处给出 4 个自旋相互作用的矩阵表达,为 16×16 的矩阵

利用 GSL 的本征值计算器,可以得到这个矩阵的本征值如下

$$0.75 \quad -0.95711 \quad -0.25 \qquad 0.75 \quad 0.457107 \quad -1.61603 \quad 0.116025 \quad -0.95711 \\ -0.95711 \qquad 0.75 \quad 0.75 \quad 0.457107 \quad 0.457107 \quad -0.25 \quad -0.25 \quad 0.75$$

可以看出,有很多本征值是重复的,说明哈密顿算子存在能量相同的简并态。

VI.2 对称性分析

如果对于 \mathcal{H} 可以找到 $[\mathcal{H}, \mathcal{A}] = 0$,意味着 \mathcal{A} 和 \mathcal{H} 有共同的本征右矢,如果 \mathcal{A} 的本征 值与本征右矢是容易确定的,那么可以通过 \mathcal{A} 的本征值将 \mathcal{H} 化为分块对角矩阵。

在上述模型中代入III.2.5

$$[\mathcal{H}, \mathcal{S}^{z}] = \sum_{i} \sum_{j} \left[\frac{1}{2} (\mathcal{S}_{i}^{+} \mathcal{S}_{i+1}^{-} + \mathcal{S}_{i}^{-} \mathcal{S}_{i+1}^{+}) + \mathcal{S}_{i}^{z} \mathcal{S}_{i+1}^{z}, \mathcal{S}_{j}^{z} \right]$$

$$= \sum_{i} \left[\frac{1}{2} (\mathcal{S}_{i}^{+} \mathcal{S}_{i+1}^{-} + \mathcal{S}_{i}^{-} \mathcal{S}_{i+1}^{+}), \mathcal{S}_{i}^{z} + \mathcal{S}_{i+1}^{z} \right]$$

$$= \frac{1}{2} \sum_{i} \left(\mathcal{S}_{i}^{+} \mathcal{S}_{i+1}^{-} - \mathcal{S}_{i}^{-} \mathcal{S}_{i+1}^{+} - \mathcal{S}_{i}^{+} \mathcal{S}_{i+1}^{-} + \mathcal{S}_{i}^{-} \mathcal{S}_{i+1}^{+} \right)$$

$$= 0$$
(VI.2.1)

由对称性可知 $[\mathcal{H}, \mathcal{S}^x] = [\mathcal{H}, \mathcal{S}^y] = 0$,那么

$$\left[\mathcal{H}, \mathcal{S}^{+}\right] = 0 \tag{VI.2.2a}$$

$$[\mathcal{H}, \mathcal{S}^{-}] = 0 \tag{VI.2.2b}$$

由式IV.2.4也很容易证明

$$\left[\mathcal{H}, \mathcal{S}^2\right] = 0 \tag{VI.2.3}$$

对于 S^z 的本征值为 m 的第 i 个本征右矢 $|\varphi_m^i\rangle$ 有

$$S^{z} | \varphi_{m}^{i} \rangle = m | \varphi_{m}^{i} \rangle$$

$$S^{z}\mathcal{H} | \varphi_{m}^{i} \rangle = \mathcal{H}S^{z} | \varphi_{m}^{i} \rangle$$

$$= m\mathcal{H} | \varphi_{m}^{i} \rangle$$
(VI.2.4)

表明 $\mathcal{H}|\varphi_m^i\rangle$ 也是 S^z 的本征右矢。我们可以把哈密顿矩阵写为 S^z 的本征右矢表象下的形式,即

$$H_{mn}^{ij} = \left\langle \varphi_m^i \middle| \mathcal{H} \middle| \varphi_n^j \right\rangle$$

注意到

$$\left\langle \varphi_m^i \middle| \varphi_n^j \right\rangle = \delta_{ij} \delta_{mn}$$

表明 $m \neq n$ 时,哈密顿矩阵元一定为 0。而对于 S^z ,其本征值和本征右矢均已知,即式IV.2.2。本征右矢可以按照如下的规则取定⁶ ⁷

哈密顿矩阵将成分块对角的形式,空白均为0元

⁶玻色子系统,偶数个自旋,L 为偶数。

⁷具体取定规则会在下一节给出。

m	$\frac{L}{2}$	$\frac{L}{2}-1$		0		$-\frac{L}{2}$	
$\frac{L}{2}$	$M_{\frac{L}{2}}$						
$\frac{L}{2} - 1$		$M_{\frac{L}{2}-1}$					
÷			· · .				(VI.2.5)
0				M_0			
÷					٠		
$-\frac{L}{2}$						$M_{-\frac{L}{2}}$	

依然以 4 个自旋相互作用为例,式VI.1.2将变换为

0.75	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
0	0.25	0.5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
0	0.5	-0.25	0.5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
0	0	0.5	-0.25	0.5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0.5	0.25	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0.25	0.5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0.5	-0.75	0.5	0.5	0	0	0	0	0	0	0 0	
0	0	0	0	0	0	0.5	-0.25	0	0.5	0	0	0	0	0		(VI.
0	0	0	0	0	0	0.5	0	-0.25	0.5	0	0	0	0	0	0	(* 1.
0	0	0	0	0	0	0	0.5	0.5	-0.75	0.5	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0.5	0.25	0	0	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0.25	0.5	0	0	0	
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0.5	-0.25	0.5	0	0	
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0.5	-0.25	0.5	0	
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0.5	0.25	0	
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0.75	

在式VI.2.5中我们已经把哈密顿算子的本征态分到了不同的子空间,即算子 $\mathcal{M}_{\frac{L}{2}}, \mathcal{M}_{\frac{L}{2}-1}, \ldots, \mathcal{M}_{-\frac{L}{2}}$ 的本征空间中。现在我们来研究不同子空间之间的本征态的能量关系。用 $|\psi_m^i\rangle$ 来表示处于 \mathcal{M}_m 本征空间中、哈密顿算子的第 i 个本征态。由式VI.2.2a

$$\mathcal{HS}^{+} \mid \psi_{m}^{i} \rangle = \mathcal{S}^{+}\mathcal{H} \mid \psi_{m}^{i} \rangle$$

$$= E_{m}^{i} \mathcal{S}^{+} \mid \psi_{m}^{i} \rangle$$

$$= E_{m}^{i} \mid \psi_{m+1}^{i} \rangle$$

$$= E_{m+1}^{i} \mid \psi_{m+1}^{i} \rangle$$

令升算符从 $M_{-\frac{L}{2}}$ 的本征空间开始作用,我们发现哈密顿算子在 $M_{-\frac{L}{2}+1}$ 的本征空间的本征值一定包含在 $M_{-\frac{L}{2}}$ 的本征空间中的本征值。于是我们发现哈密顿算子在 M_0 的本

征空间 (式VI.2.6中间最大的块) 下的本征值包含了 \mathcal{H} 所有的本征值,这个空间是 $\binom{L}{\frac{L}{2}}$ 维的,运算得以被简化。

在 \mathcal{M}_0 的本征空间里我们发现 \mathcal{S}^z 算子的本征值为 0,那么可以认为在 \mathcal{M}_0 的本征空间内 $\mathcal{S}^z=\mathcal{O}$ 。那么有

$$[\mathcal{S}^+, \mathcal{S}^-] = 0$$

$$\mathcal{S}^2 = \frac{1}{2} (\mathcal{S}^+ \mathcal{S}^- + \mathcal{S}^- \mathcal{S}^+) + (\mathcal{S}^z)^2$$

$$= \mathcal{S}^+ \mathcal{S}^-$$
(VI.2.7)

 S^2 的本征值为 $s(s+1),0 \le s \le \frac{L}{2}$,那么可以利用 S^+S^- 的矩阵将基 $|\varphi_0^i\rangle$ 变换 到 $s|j,s,0\rangle$ 。这样在基 $|j,s,0\rangle$ 的表征下,矩阵 M_0 也可以类似式VI.2.5被表示为分块对角的形式

哈密顿矩阵的本征值与本征右矢的计算可以得到进一步的简化。

⁸指第 j 个本征值为 s(s+1) 的本征矢量。

VII

计算方案

VII.1 右矢的二进制存储

从式IV.2.2中得到启发,考虑 L 个自旋相互作用时,右矢空间的维度为 2^L 维。每个自旋有两个态,为 S_i^z 的两个本征右矢,这提示二进制的使用。如果直接用 0 替换式IV.2.2中的 +,用 1 替换 -,便可以得到一种用无符号二进制整数来表示自旋态的方法。

下文均以 4 个自旋相互作用为例

$$|----\rangle \doteq 0000_{(2)} = 0_{(10)}$$
$$|---+\rangle \doteq 0001_{(2)} = 1_{(10)}$$
$$|--+-\rangle \doteq 0010_{(2)} = 2_{(10)}$$
$$|--++\rangle \doteq 0011_{(2)} = 3_{(10)}$$

在 C++ 中可以构造 Ket 对象来完成对右矢的存储

```
#include <gsl/gsl_vector.h>
class Ket {
public:
    unsigned long n;//自旋的个数, 对应存在 2<sup>n</sup> 个基右矢
    gsl_vector *v; //用于存储系数的向量, 向量下标的二进制表示即为本征右矢
    Ket(unsigned long n) {
        this->n = n;
        this->v = gsl_vector_calloc(1<<n);//左移运算符用于快速运算 2<sup>n</sup>
    }
    Ket(Ket &k) {//深度复制
        this->n = k.n;
        this->v = gsl_vector_calloc(1<<n);
        gsl_vector_memcpy(v,k.v);
    }
    Ket(unsigned long n, gsl_vector* v) {
        this->n = n;
```

```
this->v = gsl_vector_calloc(1<<n);</pre>
          gsl_vector_memcpy(this->v,v);
      }
19
      ~Ket(){//在 GSL 科学计算包使用过程中请注意析构
          gsl_vector_free(v);
      }
      unsigned long getLength(){
          return 1 << n;</pre>
      }
      double get(unsigned long i){
          return gsl vector get(this->v,i);
      }
      void set(unsigned long i, double value){
          gsl_vector_set(this->v,i,value);
      //一些基本的右矢运算
      void add(const Ket *k){
          gsl vector add(this->v,k->v);
      }
      void sub(const Ket *k){
36
          gsl vector sub(this->v,k->v);
37
      }
      void multiple(double k){
39
          gsl_vector_scale(this->v,k);
40
      }
41
42 };
```

现在可以给出一个寻找式VI.2.4中本征右矢的算法。在有 L 个自旋的时候,有 l 个自旋为 +,此时 $m=-\frac{L}{2}+l$ 。以 L=6,l=2 为例

```
unsigned long head = 1 << l;//第一个符合要求的右矢是 000011<sub>(2)</sub>,检索从 000100<sub>(2)</sub> 开始 unsigned long tail = (head-1) << (L-l);//最后一个符合要求的右矢是 110000<sub>(2)</sub> for (; head <= tail; head++) { unsigned long c = 0; for(int j = 0; j<L; j++){//用于计算自旋为 + 的个数 if((1<<j)&head) C++;
```

```
8 }
9 if(c==l);//筛选出了所需要的右矢
10 }
```

VII.2 角动量算子函数

角动量算子 S^z 以及升降算子 S^+, S^- 的函数如下

```
Ket* spinZ(Ket &k){//角动量算子 Sz
      gsl_vector *temp = gsl_vector_calloc(k.getLength());
      for (unsigned long i = 0; i < k.getLength(); i++){</pre>
          double c = 0;
          for (unsigned long j = 0; j < k.n; j++){
              if ((1 << j)& i){</pre>
                   c+=0.5;
              }else{
                   c = 0.5;
              }
          }
          gsl_vector_set(temp,i,gsl_vector_get(k.v,i)*c);
12
      Ket *r = new Ket(k.n, temp);
14
      gsl vector free(temp);
      return r;
17 }
 Ket* spinRaise(Ket &k){//升算子 S+
      gsl_vector *temp = gsl_vector_calloc(k.getLength());
19
      for (unsigned long i = 0; i < k.getLength(); i++){</pre>
          for (unsigned long j = 0; j < k.n; j++){
              unsigned long t = 1 << j;</pre>
              if (!(t & i)){
                   gsl vector set(temp,i+t,gsl vector get(temp,i+t)+
                      gsl vector get(k.v,i));
              }
          }
```

```
Ket *r = new Ket(k.n, temp);
      gsl_vector_free(temp);
      return r;
  }
  Ket* spinLower(Ket &k)\{//降算子 S^-
      gsl vector *temp = gsl vector calloc(k.getLength());
      for (unsigned long i = 0; i < k.getLength(); i++){</pre>
          for (unsigned long j = 0; j < k.n; j++){
               unsigned long t = 1 << j;</pre>
               if (t & i){
                   gsl vector set(temp,i-t,gsl vector get(temp,i-t)+
                       gsl vector get(k.v,i));
               }
39
          }
40
41
      Ket *r = new Ket(k.n, temp);
42
      gsl_vector_free(temp);
43
      return r;
44
 }
```

VII.3 哈密顿算子函数

构造计算哈密顿算子的函数如下

用于获取式VI.2.5中矩阵 M_0 的算法为

```
#include <gsl/gsl matrix.h>
#include <gsl/gsl blas.h>
  gsl matrix* getSimplifiedHamiltonian(unsigned long n){
      size t getCombination(size t n, size t k);
      double innerProduct(Ket &k1,Ket &k2);
      unsigned long l = (n+1)/2;
      unsigned long head = 1 << l;</pre>
      unsigned long tail = (head-1) << (n-1);</pre>
      unsigned long length = getCombination(n,l);
      static gsl_matrix *r = gsl_matrix_calloc(length,length);
      /* 用于构造简化矩阵的右矢组 */
11
      gsl vector ulong *v = gsl vector ulong alloc(length);
      unsigned long p = 1;
      gsl vector ulong set(v,0,head-1);
14
      for (; head < tail; head++) {</pre>
          unsigned long c = 0;
          for(int j = 0; j < n; j + +){
              if((1<<j)&head)
18
              C++;
```

```
if(c==1){
             gsl_vector_ulong_set(v,p,head);
             p++;
         }
     }
     gsl vector ulong set(v,p,tail);
26
     /* 根据\langle \varphi_0^i | \mathcal{H} | \varphi_0^j \rangle 构造矩阵 */
     for (unsigned long i = 0; i < length; i++) {</pre>
         for (unsigned long j = 0; j < length; j++) {
             Ket *ki = new Ket(n);
             Ket *kj = new Ket(n);
32
             ki->set(gsl_vector_ulong_get(v,i),1);
             kj->set(gsl_vector_ulong_get(v,j),1);
             Ket *k = hamiltonian(*ki);
             gsl_matrix_set(r,j,i, innerProduct(*kj,*k));
36
             delete ki;
37
             delete kj;
             delete k:
         }
40
41
                            42
     gsl_vector_ulong_free(v);
43
     return r;
45
 size_t getCombination(size_t n, size_t k){//用于计算组合数
     if(k > n|k < 0)
47
     return 0;
48
     size t l = k < (n-k)?k:(n-k);
49
     size t up = 1, lo = 1;
     for (int i = 0; i < l; i++){
         up = up * (n-i);
         lo = lo * (1+i);
     return up/lo;
```

```
double innerProduct(Ket &k1,Ket &k2){//用于计算右矢的内积
double r = 0;
gsl_blas_ddot(k1.v,k2.v, &r);
return r;
}
```

注:

以上程序由面向对象的编程思想写成,右矢被构造为 Ket 对象,每一个 Ket 对象中包含 S^z 的所有本征右矢,并由一个 gsl_vector_ulong 来进行存储。这样虽然能完备地描述右矢空间,并且准确地描述哈密顿算子和哈密顿矩阵的构造过程,却带来了额外的空间和时间消耗。在附录A中给出了一个用于本文早期测试的 C 语言程序,该程序计算矩阵 H 和 M_0 ,由于不采用面向对象编程的方式,计算速度要更快,但在编写上没有完全符合物理规则。

附录

\boldsymbol{A}

哈密顿矩阵计算的早期版本

```
#include <gsl/gsl matrix.h>
#include <gsl/gsl_vector.h>
3 /*Struct ket
*k indicates the coefficient.
*dimension indicates the dimensions of the bases.
*base indicates the base vector by using binary method.
*example:
*3(10)=11(2), with dimension of 2 and k of 0.25, this ket is like:
9 *1/4 | 1, 1>
10 */
struct ket {
     double k = 1;
     unsigned long base = 0;
     unsigned long dimension = 1;
15 };
16 /*
*Construct a ket.
18 */
void getKet(double k, unsigned long base, unsigned long n, ket *r) {
      r->k = k;
      r->base = base;
      r->dimension = n;
23 }
24 /*
*Construct a copy from a known ket.
26 */
void copy(ket *s1, ket *s2) {
```

```
s2->k = s1->k;
      s2->base = s1->base;
      s2->dimension = s1->dimension;
31 }
*X component of Hamiltonian, indicates Sx1Sx2.
34 */
void spinx(ket *s, unsigned long n1, unsigned long n2) {
      s->k = (s->k) / 4;
      unsigned long n = s->base;
      n = (1 \ll n2) ^ ((1 \ll n1) ^ n);
    s->base = n;
40 }
  *The coefficient after Sy twice will still be a real number.
void spiny(ket *s, unsigned long n1, unsigned long n2) {
      s->k = -(s->k) / 4;
45
      unsigned long n = s->base;
46
      if (((1 << n1) & n) != 0) {
47
          s->k = -s->k;
49
      if (((1 << n2) & n) != 0) {
          s->k = -s->k;
      n = (1 << n2) ^ ((1 << n1) ^ n);
      s->base = n;
  }
  void spinz(ket *s, unsigned long n1, unsigned long n2) {
      s->k = (s->k) / 4;
      unsigned long n = s->base;
      if (((1 << n1) & n) != 0) {
          s->k = -s->k;
      if (((1 << n2) & n) != 0) {
```

```
s->k = -s->k;
      }
      s->base = n;
  }
67
  double innerProduct(ket *s1, ket *s2) {
      if (s1->base != s2->base) {
           return 0;
71
      }
      return s1->k * s2->k;
73
74 }
  double hamiltonian(ket *s1, ket *s2) {
      unsigned long n = s1->dimension;
      double result = 0;
78
      for (int i = 0; i < n - 1; i++) {
79
          int j = i + 1;
          ket x;
81
          ket y;
82
           ket z;
83
           copy(s2, &x);
          copy(s2, &y);
          copy(s2, &z);
86
          spinx(&x, i, j);
87
          spiny(&y, i, j);
88
          spinz(\&z, i, j);
           result = result + innerProduct(s1, &x);
           result = result + innerProduct(s1, &y);
91
           result = result + innerProduct(s1, &z);
      return result;
  }
95
96
97 size_t getCombination(size_t n, size_t k){
      if(k > n|k < 0)
98
           return 0;
```

```
size t l = k < (n-k)?k:(n-k);
100
       size_t up = 1, lo = 1;
       for (int i = 0; i < l; i++){
           up = up * (n-i);
           lo = lo * (1+i);
       }
       return up/lo;
  }
  size t getLocation(size t n, size t k){
       size t c = 0;
       for (unsigned long i = 0; i < n; i++){
           unsigned long r = 1 \ll i;
           if ((k&r)>0)
               C++;
       return c;
117
118
  *Construct the MO matrix.
  */
120
  gsl matrix* getSimplifiedHamiltonian(long n){
       gsl_vector_ulong *v = gsl_vector_ulong_alloc(1 << (n-1));</pre>
       unsigned long c = 0;
       unsigned long i = (1 << ((n+1)/2))-1;
      while(c < getCombination(n,(n+1)/2)){</pre>
           if (getLocation(n, i)==(n+1)/2){
               gsl vector ulong set(v,c,i);
               C++;
           }
130
           i++;
       }
       static gsl_matrix *r = gsl_matrix_calloc(c,c);
       for (i = 0; i < c; i++) {
           for (unsigned long j = 0; j < c; j++) {
```

```
ket s1;
136
               ket s2;
               getKet(1, gsl_vector_ulong_get(v,i), n, &s1);
138
               getKet(1, gsl_vector_ulong_get(v,j), n, &s2);
139
               double a = hamiltonian(&s1, &s2);
140
               gsl_matrix_set(r,i,j,a);
           }
143
       gsl_vector_ulong_free(v);
144
       return r;
145
146 }
```

B

参考文献

- [1] SAKURAI J J, COMMINS E D. Modern quantum mechanics, revised edition. 1995.
- [2] 蔡旭锋. 玻色性杂质模型的数值研究[D]. 华中科技大学, 2021.