







MASTER 2 DE MATHÉMATIQUES : ANALYSE, MODÉLISATION, SIMULATION PARCOURS : MODÉLISATION SIMULATION

Etude numérique des équations « BMW » du groupe de renormalisation non perturbatif

Gaétan Facchinetti Encadré par : Bertrand Delamotte et Nicolas Dupuis

Laboratoire de Physique Théorique de la Matièe Condensée, Université Paris-Saclay, Ecole Nationale Supérieure des Techniques Avancées, Ecole Normale Supérieure de Cachan, Université Versailles Saint Quentin

27 février - 28 juillet 2017



Table des matières

1	Intr	roduction
	1.1	Transitions de phases
	1.2	Intérêt du groupe de renormalisation et des équations BMW
	•	
2		gine du modèle
	2.1	Un peu de thermodynamique et de physique statistique
	2.2	Le groupe de renormalisation (RG)
		2.2.1 Transformée de Fourier
		2.2.2 Idée générale
	2.3	Le groupe de renormalisation non perturbatif (NPRG)
		2.3.1 Généralités
		2.3.2 Potentiels et distinction de phase
		2.3.3 Equation de flot
		2.3.4 Approximation BMW
		2.3.5 La dimension du champ
3	Le	$oxed{\mathbf{Modèle\ continu}\ O(N)}$
	3.1	Théorie φ^4 et modèle $O(N)$
		3.1.1 Modèle $O(N)$
		3.1.2 Théorie φ^4
	3.2	Les équations dans le cas $O(1) \simeq \mathbb{Z}_2$
4		thodes numériques pour la résolution de ces équations
	4.1	Travail réalisé sur ces équations
	4.2	Structure de l'algorithme
	4.3	Discrétisation en champ
	4.4	Discrétisation en impulsion
		4.4.1 Interpolation de Tchbytchev
		4.4.2 Calcul de l'interpolé - méthode de Clenshaw
	4.5	Parallélisation
5		modèle d'Ising en dimension 2
	5.1	Modélisation du problème avec des champs
	5.2	Etapes de la résolution numérique
	5.3	Les différents jeux d'équation
_	T (
6		thodes et outils numériques pour la résolution d'Ising 2D
		Structure du code
	6.2	Interpolation de Tchebytchev
		6.2.1 Théorème de décomposition
		6.2.2 Décomposition méthode 1
		6.2.3 Décomposition méthode 2
	6.3	Le calcul des intégrales
		6.3.1 Le choix de la quadrature
		6.3.2 Calcul des intégrales I
		6.3.3 Calcul des intégrales J
	6.4	Dérivées numériques
	6.5	Complexité algorithmique et parallélisation - problème de rapidité

1 Introduction

La physique statistique établit un cadre permettant de calculer les grandeurs macroscopiques, dites aussi thermodynamiques, des problèmes mettant en jeu des systèmes avec un très grand nombre de degrés de degré de libertés en interaction. Pour donner une image de ce que cela signifie, on considère un litre d'eau enfermée dans une boite. Ce litre d'eau est constitué de $\sim 10^{24}$ molécules qui peuvent vibrer, se déplacer ou tourner dans les trois directions de l'espace et avec une certaine vitesse. La position d'une seule de ces molécules représente trois degrés de libertés (puisque l'on est en 3 dimensions) du système total, son orientation, ou sa vitesse aussi, etc. On remarque alors que l'on obtient, pour une seule môle, un nombre gigantesque de degrés de libertés qui peuvent interagir ensembles (ici par l'intermédiaire, entre autre, des collisions des molécules, de l'attraction gravitationnelle ou des interactions électromagnétiques). Il n'est donc pas possible de déterminer les propriétés physiques macroscopiques de ce système en étudiant un à un la dynamique des degrés de libertés le constituant, ce pourquoi on a recours aux statistiques.

Nous allons nous intéresser ici plus particulièrement à un domaine particulier de la physique statistique et de la thermodynamique qu'est l'étude des transitions de phase. Pour cela commençons par décrire ce dont il s'agit, puis nous expliciterons ce que que nous allons y étudier.

1.1 Transitions de phases

En thermodynamique on appelle phase un milieu possédant des propriétés physiques et chimiques macroscopiques homogènes. Or, avec la modification de certains paramètres (comme la température, la pression, etc.), un système peut changer de phase; il se produit alors une transition de phase. Landau a classé ces transitions suivant deux types : celles du premier ordre et celles du second [12]. Cette classification se fonde sur la continuité ou non de certaines fonctions thermodynamiques au moment de la transition. Le passage de l'eau de l'état liquide à l'état gazeux par modification de la température à pression constante est un bon exemple [] de transition du premier ordre. La perte du caractère aimanté d'un métal lorsqu'on le chauffe au dessus d'une certaine température à pression constante, correspond, en revanche, à une transition de phase du second ordre [7]. On s'intéresse plus particulièrement ici aux phénomènes physiques particuliers qui se produisent lors des transitions du second ordre.

Pour comprendre quels sont ces phénomènes considérons (comme dans toute la suite de cette étude) un système que l'on peut faire changer de phase en imposant sa température T. On appelle T_c , température critique, la température à laquelle se produit la transition. Il est alors possible de définir sur ce système une fonction de corrélation $G^{(2)}(r)$ qui décrit quantitativement l'influence que deux degrés de libertés du système séparés d'une distance r ont l'un sur l'autre. Notons bien que plus la distance

entre les deux sera grande moins cette influence sera forte et donc plus la fonction de corrélation sera faible. A cette fonction, qu'il est possible de déterminer expérimentalement [1], on y associe une longueur ξ qui définit approximativement la distance à partir de laquelle deux degrés de libertés du systèmes n'ont plus d'influence l'un sur l'autre.

On observe expérimentalement qu'au moment d'une transition de phase du second ordre, pour $|T - T_c| \to 0$, à la fois ξ et $G^{(2)}$ divergent, selon les lois

$$\xi \sim |T - T_c|^{-\nu}$$
 et $G^{(2)}(r) \sim |r|^{2-d-\eta}$, (1)

où d est la dimension physique du système et ν et η sont deux réels positifs appelés les exposants critiques. Notons qu'il existe aussi comme cela plusieurs autres grandeurs desquelles ont peut extraire différents exposants critiques. Cependant le point essentiel est que tous les systèmes ayant les mêmes propriétés de symétries possèdent les mêmes exposants critiques, ont dit qu'ils appartiennent à la même classe d'universalité.

1.2 Intérêt du groupe de renormalisation et des équations BMW

Le groupe de renormalisation (RG) permet de montrer l'effet d'universalité sur les exposants critiques et de les calculer. L'approche par le RG a permis d'obtenir déjà d'excellents résultats [] pour différents systèmes étudiés comparé aux expériences et autres méthodes comme les simulations Monte-Carlo. Cependant elle reste limitée dans ces applications car elle se fonde sur des approximations de "théorie des perturbations" pour pouvoir mener les calculs qui ne permettent de ne calculer par exemple que les exposants universels critiques mais pas les grandeurs non universelles comme la température critique.

Le groupe de renormalisation non perturbatif (NPRG) permet de répondre à ce problème en reprenant le principe du RG sous une approche différente permettant d'accéder à des équations exactes. Cependant, en pratique, ces équations ne sont pas solubles et il faut faire d'autres approximations, comme l'approximation BMW, pouvant être d'autre nature que celle de la théorie des perturbation pour pouvoir récupérer à la fois les exposants critiques et les grandeurs non universelles. Mais bien que cela soit possible le NPRG n'avais jamais été utilisé auparavant pour calculer une température critique.

L'objectif premier de cette étude est donc de rependre une simulation d'équations intégro-différentielles non linéaires obtenues par l'approximation BMW des équations du NPRG déjà réalisée [8] afin de déterminer des exposants critiques. Mais aussi, et pour la première fois, de l'adapter à un système d'Ising en dimension deux pour en calculer dans le cadre du NPRG, la température critique. Dans une première partie nous rappellerons donc les origines du modèle du RG et du NPRG puis nous l'utiliserons pour developper les équations BMW dans le cas de systèmes possédant une symétrie O(N) et étudier numériquement leur résolution. Ensuite nous appliquerons le modèle BMW au système d'Ising en deux dimensions afin de tester s'il permet de retrouver la température et les exposants critiques que l'on connait par la résolution analytique faite par Onsager [10].

2 Origine du modèle

2.1 Un peu de thermodynamique et de physique statistique

Nous résumons dans cette sections quelques concepts fondamentaux de la thermodynamique et de la physique statistique [6] nécessaires à l'introduction du groupe de renormalisation.

Considérons un système à P corps dans un ouvert à d dimensions Ω de volume $|\Omega|$. On considère que l'ensemble des N degrés de liberté de chacun de ces P corps peuvent être décrit suivant leur position \mathbf{r} grâce à un ensemble de vecteurs $\{\varphi_{\mathbf{r}}\}_{\mathbf{r}}$. Le vecteur $\varphi_{\mathbf{r}}$ possède N composantes représentant chacune la valeur d'un degré de liberté du corps situé en \mathbf{r} . Cependant comme nous en avons déjà discuté, nous étudions des systèmes macroscopique, ou autrement dit, des systèmes dans la limite thermodynamique où le nombre P de corps est très élevé. Suffisamment élevé pour considérer que l'ensemble de valeurs $\{\varphi_{\mathbf{r}}\}_{\mathbf{r}}$ discrètes peut en réalité s'exprimer comme une fonction $\varphi: \mathbf{r} \in \Omega \to \varphi(\mathbf{r}) \in \mathbb{R}^N$, telle que $\varphi \in (\mathcal{C}^\infty(\Omega))^N$. Ceci s'appelle le modèle continu.

La dynamique du système est alors régie par un une fonctionnelle de φ : l'hamiltonien $H[\varphi]$. Avec le formalisme canonique de la physique statistique [3] nous savons que nous pouvons connaître toutes l'information sur les propriétés macroscopiques du système en étudiant sa fonction de partition $\mathcal Z$ définie par l'expression

$$\mathcal{Z} \equiv \int \mathcal{D}\boldsymbol{\varphi} \exp\left\{-H[\boldsymbol{\varphi}]\right\},$$
 (2)

Cette intégrale est une intégrale fonctionnelle [] sur l'ensemble des champs φ permis par le système (i.e. une somme continue sur l'ensemble des configurations possibles des $P\times N$ degrés de liberté du système). Cependant elle ne peut pas être, de manière générale, calculée pour un H quelconque.

Considérons l'hypothèse physique selon laquelle H peut se décomposer en deux parties distinctes,

$$H[\varphi] = S[\varphi] - \int_{\Omega} \mathbf{h} \varphi, \tag{3}$$

où S est appelée l'action du système (il s'agit en fait de l'hamiltonien du système isolé) et le deuxième terme correspond à l'excitation du système par un champ \mathbf{h} extérieur. Ainsi $\mathcal Z$ devient une fonctionnelle de \mathbf{h} et nous définissons l'énergie libre du système comme étant

$$W[\mathbf{h}] = \ln(\mathcal{Z}[\mathbf{h}]) \tag{4}$$

En utilisant la notion de dérivée fonctionnelle nous pouvons alors introduire le tenseur des fonctions de corrélations à $n \in [\![1,N]\!]$ corps. Ces fonctions sont très importantes car, comme mentionné dans l'introduction, c'est celle à deux corps qui nous permet de déterminer les exposants critiques ν et η . Pour $j \in [\![1,n]\!]$, on pose $\{i_j\} \subset [\![1,N]\!]$ avec $\operatorname{card}(\{i_j\}) = j$.

$$G_{\{i_j\}}^{(n)}[\{\mathbf{r}_j\};\mathbf{h}] = \frac{\delta^n W[\mathbf{h}]}{\delta h_{i_1}(\mathbf{r}_1)...\delta h_{i_n}(\mathbf{r}_n)}$$
(5)

Or ces grandeurs ne peuvent pas se calculer directement, ce pourquoi on utilise le potentiel de Gibbs. Comme l'énergie libre est une fonction convexe [6] on peut définir le potentiel est Gibbs qui est une fonctionnelle du champ h définie par transformation de Legendre selon la formule

$$\Gamma[\phi] = -W[\mathbf{h}] + \int_{\Omega} \mathbf{h}\phi, \tag{6}$$

Avec, en notant $\langle ... \rangle$ la moyenne statistique,

$$\phi[\mathbf{r}, \mathbf{h}] = \langle \varphi(\mathbf{r}) \rangle = \frac{\delta W[\mathbf{h}]}{\delta \mathbf{h}(\mathbf{r})}$$
 (7)

$$\langle \varphi(\mathbf{r}) \rangle = \frac{1}{\mathcal{Z}} \int \mathcal{D}\varphi \, \varphi(\mathbf{r}) \exp\left\{-H[\varphi]\right\},$$
 (8)

On introduit aussi une notation pour les dérivées fonctionnelles de Γ avec

$$\Gamma_{\{i_j\}}^{(n)}[\{\mathbf{x}_j\}; \boldsymbol{\phi}] = \frac{\delta^n \Gamma[\boldsymbol{\phi}]}{\delta \phi_{i_1}(\mathbf{x}_1) ... \delta \phi_{i_n}(\mathbf{x}_n)}$$
(9)

On montre alors [5], qu'au sens d'inverse d'opérateur, comme définie en annexe,

$$G_{i_1 i_2}^{(2)}[\mathbf{h}] = \left(\Gamma_{i_1 i_2}^{(2)}[\boldsymbol{\phi}]\right)^{-1} \tag{10}$$

Il faut donc retenir que la connaissance du potentiel de Gibbs équivaut à la connaissance de la fonction de corrélation à deux points et elle nous permet alors aussi de retrouver les exposants critiques qui nous intéressent.

En outre la connaissance de $\Gamma[\phi]$ a aussi un autre avantage important puisqu'il correspond, lorsque ϕ est uniforme, à un facteur de volume $|\Omega|$ près, au potentiel du système que l'on note V selon :

$$V(\phi) = \frac{1}{|\Omega|} \Gamma[\phi], \tag{11}$$

où ϕ est la norme de ϕ . Et ce sont la position du minimum global de V noté ϕ_0 qui nous informe sur la nature de la phase dans laquelle se trouve le système. Si jamais $\phi_0 \neq 0$ alors la température du système est inférieure à la température critique : on dit qu'il est dans la phase basse

température. En revanche si $\phi_0=0$ la température est au dessus de la température critique et le système est dans la phase haute température. La connaissance de Γ est dont d'une très grande utilité.

Développons à présent les théories du RG et du NPRG qui partent des quelques formules rappelées ici.

2.2 Le groupe de renormalisation (RG)

2.2.1 Transformée de Fourier

Nous rappelons ici de manière synthétiques les principales idées du RG développé par Wilson [?]. Commençons pour cela par définir la transformée de Fourier du champ φ appartenant à $L^2(\Omega)$ par

$$\hat{\varphi}_{\mathbf{p}} = \frac{1}{\sqrt{|\Omega|}} \int_{\Omega} \varphi(\mathbf{r}) e^{-i\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}} d\mathbf{r},$$

$$\varphi(\mathbf{r}) = \frac{1}{\sqrt{|\Omega|}} \sum_{\mathbf{p}} \hat{\varphi}_{\mathbf{p}} e^{i\mathbf{p} \cdot \mathbf{r}}$$
(12)

On suppose que pour \mathbf{p} supérieur à une certaine valeur notée Λ , la valeur $\hat{\boldsymbol{\varphi}}(\mathbf{p})$ est suffisamment faible pour être prise comme nulle, on considère donc $\mathbf{p} \in [0, \Lambda]$. Or, en pratique on suppose que comme dans la limite thermodynamique on étudie des systèmes macroscopiques et que $1/\Lambda$ est une grandeur microscopique alors $|\Omega| \gg 1/\Lambda^d$. Ainsi on fait l'approximation physique selon laquelle les impulsions ne sont plus des variables discrètes mais des variables continues et nous avons les équivalences

$$\frac{1}{|\Omega|} \sum_{\mathbf{p}} \to \frac{1}{(2\pi)^d} \int_{\mathbb{R}^d} \dots \, \mathrm{d} \, \mathbf{p} \equiv \int_{\mathbf{p}} \dots$$

$$\int_{\Omega} \dots \, \mathrm{d} \, \mathbf{r} \to \int_{\mathbb{R}} \dots \, \mathrm{d} \mathbf{r} \equiv \int_{\mathbf{r}} \dots$$
(13)

Pour φ fixé la suite $\hat{\varphi}_{\mathbf{p}}$ dans ℓ^2 devient une fonction $\hat{\varphi}: \mathbf{p} \to \hat{\varphi}(\mathbf{p})$ de $L^2(\mathbb{R})$. Remarquons aussi que si \hat{H} est la transformée de Fourier de H alors nous avons toujours

$$\mathcal{Z} = \int \mathcal{D}\hat{\varphi} \exp\left\{-\hat{H}[\hat{\varphi}]\right\}. \tag{14}$$

Nous pourrons donc oublier à partir de maintenant la notation avec le chapeau en notant que c'est la variable utilisée ${\bf r}$ ou ${\bf p}$ (ou aussi parfois ${\bf q}$ pour l'impulsion) qui nous permet de savoir si l'on travaille avec la fonction considérée ou sa transformée de Fourier.

2.2.2 Idée générale

L'idée du RG est alors de ne pas considérer tous les degrés de liberté sur le même pied d'égalité. En effet, on commence d'abord, pour calculer \mathcal{Z} , par intégrer les degrés de libertés de haute impulsion \mathbf{p} entre $k=\Lambda/s$ et Λ

où $k \in [0, \Lambda]$. En pratique on sépare φ en deux fonctions $\varphi_{>}$ et $\varphi_{<}$ telles que $\varphi(\mathbf{p}) = \varphi_{k,>}(\mathbf{p}) + \varphi_{k,<}(\mathbf{p})$ et

$$\varphi_{k,>}(\mathbf{p}) = \varphi(\mathbf{p}) \text{ si } \mathbf{p} \in [k, \Lambda]$$
 (15)

$$0 \quad \text{sinon} \tag{16}$$

Ceci permet de définir un Hamiltonien effectif H_k ,

$$H_k[\varphi_{k,<}] \equiv \int \mathcal{D}\varphi_{k,<} \exp\{H[\varphi_{k,>} + \varphi_{k,<}]\},$$
 (17)

et de réécrire la fonction de partition comme

$$\mathcal{Z} = \int \mathcal{D}\varphi_{k,<} \exp\left\{-H_k[\varphi_{k,<}]\right\}. \tag{18}$$

De manière générale on part d'un hamiltonien qui ne dépend pas seulement du champ φ mais entendu aussi de \mathbf{p} (lorsque l'on parle de la transformée de Fourier du hamiltonien, de \mathbf{r} sinon) et de constantes de couplage qui caractérise la physique a laquelle est soumise le champ. Ces constantes sont notées $\{g_i\}_i$ avec $i \in \mathbb{N}$. On écrit alors $H[\varphi] = H[\varphi; \mathbf{p}, \{g_i\}]$. Le nouvel hamiltonien $H_k[\varphi_{k,<}]$ peut alors s'exprimer aussi sous la forme $H_k[\varphi_{k,<}; \mathbf{p}, \{g_{k,i}\}_i]$ où $\{g_{k,i}\}_i$ sont de nouvelles constantes de couplages.

Bien entendu il n'est pas directement possible de calculer H_k pour k quelconque, sinon le problème serait résolu en calculant H_0 . On considère alors plutôt une intégration infinitésimale entre $[\Lambda - d\Lambda, \Lambda]$ pour obtenir le nouvel hamiltonien H_{k_1} , où $k_1 = \Lambda - d\Lambda$. On introduit aussi $s_1 = \Lambda/k_1$. Ce calcul là, contrairement au calcul direct pour k quelconque, peut être réalisé grâce à des approximations comme nous le détaillerons ensuite. Maintenant, avec l'expression de ce nouvel hamiltonien, on réalise ce que l'on appelle un adimensionnement qui se déroule en trois étapes listées ci-dessous.

Tout d'abord, comme \mathbf{p} est homogène à \mathbf{L}^{-1} (ou \mathbf{L} est la dimension d'une longueur) on introduit $\tilde{\mathbf{p}} = s_1\mathbf{p}$. Ensuite on montre que le champ $\varphi_{k_1,<}$ est homogène à $\mathbf{L}^{d-2-\eta}$ (avec η l'exposant critique défini dans l'introduction), on pose donc $\tilde{\varphi}_{k_1,<}$ tel que $\varphi_{k_1,<} = s_1^{-d+2+\eta} \tilde{\varphi}_{k_1,<}$. Enfin la constante $g_{k_1,i}$ pour tout $i \in \mathbb{N}$ est aussi homogène à \mathbf{L}^{b_i} avec b_i une constante. On écrit donc de nouvelles constantes de couplage $\{\tilde{g}_{k_1,i}\}_i$ telles que $g_{k_1,i} = s_1^{-b_i} \tilde{g}_{k_1,i}$. Ceci définit un hamiltonien \tilde{H} ,

$$\tilde{H}_{k_1}[\tilde{\varphi}_{k_1,<};\tilde{\mathbf{p}},\{\tilde{g}_{k_1,i}\}_i] = H_{k_1}[\varphi_{k_1,<};\mathbf{p},\{g_{k_1,i}\}_i]$$
 (19)

La fonction de partition (dont il ne sert en fait à rien de connaître le préfacteur numérique) est simplement exprimée comme

$$\mathcal{Z} \propto \int \mathcal{D}\tilde{\boldsymbol{\varphi}}_{k_1,<} \exp\left\{-\tilde{H}_{k_1}[\tilde{\boldsymbol{\varphi}}_{k_1,<}, \{\tilde{g}_{k_1,i}\}_i]\right\}.$$
 (20)

Ce changement est purement technique cependant il a un fondement physique puisqu'il permet de faire comme si \tilde{H}_{k_1} était l'hamiltonien d'un "nouveau système" identique au système originel étudié mais dans lequel toutes les échelles d'impulsion ont été dilatées d'un facteur s_1 et les échelles de longueur alors réduites d'un facteur s_1 . Or on rappelle que pour une transition de phase du second

ordre la longueur ξ du système originel diverge. Ce "nouveau système" possède alors une longueur de corrélation $\xi_1 = \xi/s_1$ qui diverge aussi à la transition : $\xi, \xi_1 \to \infty$. Ainsi, à la transition de phase, et uniquement à la transition, les deux systèmes possèdent la même physique. En effet, si ξ ne divergeait pas ce ne serait pas le cas puisque alors $\xi_1 \neq \xi$, et deux systèmes avec des longueurs caractéristiques différentes, n'auraient pas les mêmes comportements.

Pour réaliser l'intégration complète sur $[0,\Lambda]$ on peut donc ensuite itérer ce processus de transformations infinitésimales en repartant de l'expression de \mathcal{Z} en fonction de $\tilde{H}_{k_1}[\tilde{\varphi}_{k_1,<},\{\tilde{g}_{k_1,i}\}_i]$. On reproduit le même procédé, par exemple au deuxième pas de l'itération, en calculant l'intégration infinitésimale entre $[\Lambda-2d\Lambda,\Lambda-d\Lambda]$ avec $k_2=\Lambda-2d\Lambda$. A la fin de cette deuxième itération nous avons donc intégré sur $[\Lambda-2d\Lambda,\Lambda]$.

On introduit alors à l'itération $p \in \mathbb{N}$ - itération à laquelle on a intégré sur $[k_p,\Lambda]$ - l'opérateur O_p qui envoie $\{\tilde{g}_i\}_i$ sur $\{\tilde{g}_{k_p,i}\}_i$. L'hypothèse fondamentale du RG, qui n'est pas prouvée mais toujours vérifiée, est qu'il existe un point fixe de O_p pour $p \to \infty$, si l'on est à la température critique (et/ou pression critique, ...). Ceci signifie plus exactement qu'il existe $\{\tilde{g}_i^*\}_i$ tel que

$$\lim_{k \to \infty} \tilde{g}_{k,i} = \lim_{\substack{p \to \infty \\ d\Lambda \to 0}} \tilde{g}_{k_p,i} = \tilde{g}_i^*$$
 (21)

Sans entrer plus en profondeur dans les calculs du RG on admet que l'on peut montrer que l'existence de ce points fixe explique alors l'universalité de exposants critiques [5]. En effet, deux systèmes avec les mêmes propriétés de symétries auront le même point fixe, ce qui revient à dire d'une autre manière qu'ils auront bien un comportement, une physique, identique à la transition de phase, quand la longueur de corrélation est infinie.

Dans un calcul de RG on prend classiquement un nombre fini de constantes de couplage et on considère qu'elles sont suffisamment faibles pour faire des développement du hamiltonien en puissance de ces constantes adimensionnées à chaque itération. Ce sont ces approximations qui permettent de faire des calcul mais elles limitent les applications possibles. Le NPRG développe alors une technique reprenant la même idée de calcul mais dans faire ces approximations grâce à une astuce.

2.3 Le groupe de renormalisation non perturbatif (NPRG)

2.3.1 Généralités

Contrairement au RG le NPRG développé par Wetterich [14] va plus loin puisqu'il permet un calcul sans approximations a priori. L'idée reste la même que dans le RG en intégrant les hautes impulsions en premier lieu. Cependant l'astuce consiste à faire cela en introduisant

un tenseur de fonctions $\mathcal{R}_{k,ij} \in (\mathcal{C}^{\infty}(\mathbb{R}^d,\mathbb{R}))^{N\times N}$ pour $k \in]0,\Lambda]$ puis une nouvelle fonction de partition modifiée

$$\mathcal{Z}_{k}[\mathbf{h}] = \int \mathcal{D}\boldsymbol{\varphi} \exp\left\{-S[\boldsymbol{\varphi}] - \Delta S_{k}[\boldsymbol{\varphi}] + \int_{\mathbf{r}} \mathbf{h}\boldsymbol{\varphi}\right\} \quad (22)$$

Avec la définition

$$\Delta S_{k}[\boldsymbol{\varphi}] \equiv \frac{1}{2} \int_{\mathbf{r},\mathbf{r}'} \varphi_{i}(\mathbf{r}) \mathcal{R}_{k,ij}(\mathbf{r} - \mathbf{r}') \varphi_{j}(\mathbf{r}')$$

$$= \frac{1}{2} \sum_{\mathbf{q}} \varphi_{i}(-\mathbf{q}) \mathcal{R}_{k,ij}(\mathbf{q}) \varphi_{j}(\mathbf{q})$$
(23)

C'est grâce à l'évolution de $\mathcal{R}_{k,ij}$ en fonction de k que l'on intègre au fur et à mesure les grandes impulsions. En effet, pour être conforme à la méthode du RG, il faut que l'on retrouve $\lim_{k\to 0} \mathcal{Z}_k = \mathcal{Z}$ et pour $k=\Lambda$ que l'expression de \mathcal{Z}_{Λ} puisse être calculée analytiquement. De cette manière on peut, en faisant évoluer k de Λ à 0 suivre l'évolution de \mathcal{Z}_k d'une valeur connue à la valeur \mathcal{Z} par le biais d'une équation différentielle. On peut donc choisir $\mathcal{R}_{k,ij}$ tel que ,

— Pour
$$k \to 0$$
, $\forall \mathbf{q} \ \mathcal{R}_{k,ij}(\mathbf{q}) \to 0$.
— Pour $k = \Lambda$, $\forall \mathbf{q} \ \mathcal{R}_{k,ij}(\mathbf{q}) \to +\infty$.

Et il faut que l'évolution entre ces deux configurations soit continue. Etant donné que numériquement nous ne pouvons pas prendre en compte un \mathcal{R}_k qui va vers l'infini quand $k=\Lambda$ nous nous contenterons de prendre \mathcal{R}_{Λ} comme une fonction minorée par une valeur bien supérieure aux valeurs de constantes de couplage de H. En pratique il suffit de prendre $\mathcal{R}_{\Lambda} \sim \Lambda^2$.

Ainsi, quand $k \to 0$, $\Delta S_k \to 0$ et l'on retrouve bien l'expression de \mathcal{Z} . De plus quand $k = \Lambda$ prendre $\mathcal{R}_{k,ij}$ comme étant très grand permet faire une excellente approximation de point-selle et écrire

$$Z_{\Lambda}[\mathbf{h}] \propto \exp\left\{-S[\boldsymbol{\varphi}_0] - \Delta S_k[\boldsymbol{\varphi}_0] + \int_{\mathbf{r}} \mathbf{h} \boldsymbol{\varphi}_0\right\}$$
 (24)

Ou l'on définit φ_0 par

$$\frac{\delta \left(S[\varphi] + \Delta S_k[\varphi]\right)}{\delta \varphi} \bigg|_{\varphi_0} = \mathbf{h} \tag{25}$$

L'intégrale a alors disparue dans l'expression de Z_{Λ} , qui s'exprime uniquement en fonction d'un champ bien défini φ_0 appelé le champ moyen. De cette manière on dit que l'on "gèle les fluctuations" du champ autour de φ_0 et on peut calculer analytiquement \mathcal{Z}_{Λ} .

Il faut aussi que $\mathcal{R}_{k,ij}$ soit une fonction possédant des symétries compatibles avec le système que l'on considère. Dans l'ensemble de ce que nous avons étudié il suffit de prendre $\mathcal{R}_{k,ij}(\mathbf{q}) = \mathcal{R}_k(q)$, avec $q = \|\mathbf{q}\|_2$. La fonction $q \to \mathcal{R}_k(q)$ sera appelée le régulateur.

Ce qu'il semble le plus naturel, c'est d'utiliser dans le régulateur une fonction de Heaviside en écrivant

$$\forall q \in [0, \Lambda] \quad \mathcal{R}_k(q) = \alpha(k^2 - q^2)\Theta(k^2 - q^2) \tag{26}$$

Avec α un réel positif que l'on prend de l'ordre de l'unité et que l'on peut faire varier mais qui n'est pas supposer changer les résultats des calculs. Cependant, dans l'approximation BMW les régulateurs de Heaviside ne sont pas assez régulier et donnent des schéma numériques instables. On prend donc une expression définie par

$$\forall q \in [0, \Lambda] \quad \mathcal{R}_k(q) = \alpha \frac{q^2}{\exp(q^2/k^2) - 1}$$
 (27)

Remarquons que l'on satisfait bien aux hypothèses imposées sur le régulateur car

$$\forall k \in [0, \Lambda], \quad \sup \{\mathcal{R}_k(q)\} = \alpha k^2 \tag{28}$$

donc \mathcal{R}_k converge même uniformément vers 0 quand $k \to 0$. En outre, la seconde condition est aussi validée puisque

$$\inf \{ \mathcal{R}_{\Lambda}(q) \} = \alpha \frac{\Lambda^2}{e - 1} \tag{29}$$

2.3.2 Potentiels et distinction de phase

En réalité, ce n'est pas vraiment à \mathcal{Z} que nous allons nous intéresser, mais plutôt aux potentiels qui en dérive, car ils contiennent toutes les informations dont nous avons besoin. On reprend alors les différentes définitions données dans la section ... que l'on adapte ici pour prendre en compte la présence du régulateur dans le cas de le limite thermodynamique $\Omega \gg 1/\Lambda^d$. Tout d'abord, pour k fixé on définit une énergie libre

$$W_k[\mathbf{h}] = \ln(\mathcal{Z}_k[\mathbf{h}]) \tag{30}$$

Et de même pour le tenseur des fonctions de corrélation, avec les mêmes notations qu'en ...

$$G_{k,\{i_j\}}^{(n)}[\{\mathbf{r}_j\};\mathbf{h}] = \frac{\delta^n W_k[\mathbf{h}]}{\delta h_{i_1}(\mathbf{r}_1)...\delta h_{i_n}(\mathbf{r}_n)}$$
(31)

En revanche, on ne définit plus exactement la fonctionnelle Γ de la même façon, on ne réalise plus vraiment exactement une transformée de Legendre, mais

$$\Gamma_k[\boldsymbol{\phi}] = -W_k[\mathbf{h}] + \int_{\mathbf{r}} \mathbf{h} \boldsymbol{\phi} - \Delta S_k[\boldsymbol{\phi}],$$
 (32)

Avec ϕ défini comme

$$\phi[\mathbf{r}, \mathbf{h}] = \langle \varphi(\mathbf{r}) \rangle = \frac{\delta W_k[\mathbf{h}]}{\delta \mathbf{h}(\mathbf{r})}$$
 (33)

Parce que l'on fait une pseudo transformée de Legendre et non pas une vraie, on conserve de cette manière la relation importante :

$$G_{k,i_1i_2}^{(2)}[\mathbf{r}_{i_1},\mathbf{r}_{i_2};\mathbf{h}] = \left(\Gamma_{k,i_1i_2}^{(2)}[\mathbf{r}_{i_1},\mathbf{r}_{i_2},\boldsymbol{\phi}]\right)^{-1}$$
(34)

En outre on peut grâce à cela aussi définir, pour ϕ uniforme, le potentiel effectif V_k par

$$V_k(\phi) = \frac{1}{|\Omega|} \Gamma_k[\phi] \bigg|_{\phi \text{ unif.}}$$
(35)

A k fixé, comme introduit dans la section ... à condition de bien réaliser l'adimensionnement, nous pouvons considérer que notre système initial est en fait décrit par un nouveau système fictif dont l'hamiltonien est

$$H_k[\varphi] = S_k[\varphi] + \Delta S_k[\varphi] - \int_{\mathbf{r}} \mathbf{h} \varphi$$
 (36)

Remarquons tout de même qu'alors que dans le RG on part du vrai hamiltonien du système originel et on crée à partir de son expression une suite d'hamiltonien associés à des systèmes fictifs, ici on part d'un hamiltonien d'un système fictif en $k = \Lambda$ pour calculer le vrai hamiltonien en $k \to 0$ du vrai système. De plus nous avons aussi déjà mentionné que c'est la position du minimum du potentiel qui permet de savoir dans quelle phase se trouve le système. Ainsi deux valeurs de k différentes donnent deux systèmes fictifs différents qui peuvent avoir une phase différente. On devra donc chercher en tâtonnant quels sera la température à introduire dans le hamiltonien fictif à $k = \Lambda$ pour obtenir un système vrai à $k \to 0$ qui soit à la transition de phase. On rappelle aussi qu'en $k = \Lambda$ nous partons d'un système fictif "aux fluctuations gelées". Faire évoluer k intègre, i.e. prend en compte, au fur et à mesure de plus en plus les fluctuations du champ décrivant le système. Ceci a pour effet de faire augmenter la température critique ¹ du système fictif. On peut donc en conclure que les systèmes fictifs verrons une décroissance de leur température critique et qu'il faudra qu'ils partent de la phase haute température pour avoir une chance de déboucher en $k \to 0$ sur le vrai système exactement à la transition de phase. Un point important est que si le système fictif est dans la phase basse température pour $k \neq 0$ alors le système vrai en $k \to 0$ est aussi dans la phase basse température. Ainsi remarquons que V_k pour $k \neq 0$ est une fonction qui doit être concave autour de l'origine pour assurer l'unicité de son minimum et la convexité de W_k lorsque ce minimum est différent de 0 et que l'on est dans la phase haute température. Ainsi c'est en observant le caractère concave ou convexe de V_k dans un voisinage de 0 que l'on peut déterminer la phase du système fictif défini à k.

^{1.} En effet on peut comprendre cela en se disant que les fluctuations du champs ont tendance à désordonner le système. Or la "quantité de désordre" permet de définir la phase du système (on pourra penser à de l'eau solide - faible désordre des molécules - et de l'eau liquide -grand désordre -) et ce qui permet "d'obtenir du désordre" dans un système c'est, dans les grandes lignes, la température qu'on lui impose (ce qui explique que jouer sur la température permet de changer de phase de manière générale). Ainsi un système dans lequel on prend en compte les fluctuations aura besoin d'une température moins élevé qu'un système dans lequel on ne les prend pas en compte pour obtenir le même degré de désordre. Ainsi la température pour lequel le désordre sera celui de la transition de phase, i.e. la température critique, sera plus faible

2.3.3 Equation de flot

On peut alors utiliser toutes les définitions que l'on vient de poser pour extraire l'équation fondamentale du NPRG que l'on appelle l'équation de flot. Il s'agit d'une équation valable pour $k \in]0,\Lambda]$ décrivant l'évolution de Γ avec k lorsqu'on le fait évoluer de Λ à 0.

$$\partial_t \Gamma_k[\boldsymbol{\phi}] = \frac{1}{2} \int_{\mathbf{q}} \partial_t \mathcal{R}_k(\mathbf{q}) G_{k,ij}^{(2)}[\mathbf{q}, -\mathbf{q}, \boldsymbol{\phi}], \qquad (37)$$

où t est ce que l'on appelle le temps de RG, définit par $t = \ln(k/\Lambda)$. Avec $G_{k,ij}^{(2)}[\mathbf{q}, -\mathbf{q}, \boldsymbol{\phi}]$ la transformée de Fourier du tenseur $G^{(2)}$ définie en Ann. ??.

En outre, nous avons aussi une condition initiale pour Γ puisqu'un rapide calcul mène, d'après les équations Eq. (??) directement à

$$\Gamma_{\Lambda}[\boldsymbol{\phi}] = \Gamma_{\Lambda}[\boldsymbol{\varphi}_0] = S[\boldsymbol{\varphi}_0] \tag{38}$$

Avec φ_0 défini comme en Eq. (??). Nous rappelons que la connaissance de Γ nous permet de connaitre les exposants critiques η et ν . Ainsi, nous avons une équation différentielle avec une condition initiale connue. Cependant on peut remarquer que pour connaitre $\partial_t \Gamma$ dans cette équation il nous faut connaitre la dérivée seconde $\Gamma^{(2)}$. Puis. On dit que l'équation est ouverte et n'est donc pas soluble telle quelle. Ce pourquoi nous allons utiliser l'approximation BMW.

2.3.4 Approximation BMW

On repart ici l'équation principale du NPRG qui est l'équation de flot de Γ avec la notation intégrale,

$$\partial_t \Gamma_k[\mathbf{p}, \boldsymbol{\phi}] = \frac{1}{2} \int_{\mathbf{q}} \partial_t \mathcal{R}_k(\mathbf{q}) G_{k,ij}^{(2)}[\mathbf{q}, -\mathbf{q}, \boldsymbol{\phi}], \qquad (39)$$

Avec, on le rappelle:

$$G_{k,ij}^{(2)}[\mathbf{q}, -\mathbf{q}, \boldsymbol{\phi}] = \left(\Gamma_{k,ij}^{(2)}[\mathbf{q}, -\mathbf{q}, \boldsymbol{\phi}] + \mathcal{R}_k(\mathbf{q})\right)^{-1}$$
(40)

On commence par dériver deux fois Eq. (39) fonctionnellement par rapport à ϕ comme montré en Ann. ??. On obtient alors une expression de $\partial_t \Gamma_{k,i_2i_2}^{(2)}$ en fonction de Γ_k Le principe de l'approximation BMW [4] est de considérer que certaines

On obtient finalement le système d'équation suivant

$$\partial_t \Gamma_{k,ij}^{(2)}(\mathbf{p}, \boldsymbol{\phi}) = J_3(\mathbf{p}, \boldsymbol{\phi}) \left(\partial_{\phi} \Gamma_{k,ij}^{(2)}(\mathbf{p}, \boldsymbol{\phi}) \right)^2 - \frac{1}{2} I_2(\boldsymbol{\phi}) \, \partial_{\phi}^2 \Gamma_{k,ij}^{(2)}(\mathbf{p}, \boldsymbol{\phi})$$

$$(41)$$

2.3.5 La dimension du champ

Avant de s'occuper de l'application des équations BMW à un modèle concret introduisons le concept de dimension anormale. En effet nous avons mentionner que la fonction de corrélation à deux points évolue, à la transition de phase, schématiquement en $G^{(2)}(r) \sim |r|^{2-d-\eta}$

pour $r \to \infty$. Or cette grandeur η , qui est un exposant critique, possède aussi le nom de dimension anormale car elle viole à priori la dimension que devrait avoir $G^{(2)}(r)$ d'une longueur à la puissance 2-d. Pour la prendre en compte dans les équations cela ne découle donc pas naturellement des équations déjà écrite. Pour cela on remarque que cette évolution de $G^{(2)}$ implique aussi $\Gamma^{(2)} \sim \mathbf{p}^{2-\eta}$ quand $\mathbf{p} \to 0$. On introduit alors Z_k une grandeur dimensionnée telle que

$$Z_{k} = \left. \frac{\partial \Gamma_{k}^{(2)}[\mathbf{p}, \boldsymbol{\phi}]}{\partial \mathbf{p}^{2}} \right|_{\boldsymbol{\phi} \text{ unif.} = \boldsymbol{\phi}_{0}, \mathbf{p} = \mathbf{p}_{0}}$$
(42)

Où ϕ_0 et \mathbf{p}_0 sont des valeurs arbitraire du champ uniforme et de l'implusion. De cette manière quand $k \to 0$ nous avons $Z_k \propto \mathbf{p}^{\eta}$. On introduit alors η_k tel que

$$\eta_k = -k\partial_k \ln(Z_k) \tag{43}$$

Ainsi nous dirons que $\Gamma_k^{(2)}$ n'a pas vraiment la dimension de \mathbf{p}^2 mais la dimension de $Z_k\mathbf{p}^2$. Et il a été prouvée[] que ce faisant

$$\lim_{k \to 0} \eta_k = \eta \tag{44}$$

Ceci est d'une très grande importance pour l'adimensionnement des équations qui est nécessaire pour trouver les points fixes du RG (c.f. $\ref{eq:c.f.}$). Mais de plus c'est cette grandeur qui va nous donner l'exposant critique η que l'on recherche.

3 Le modèle continu O(N)

3.1 Théorie φ^4 et modèle O(N)

3.1.1 Modèle O(N)

On dit qu'un modèle est O(N) si jamais le système est invariant par l'action du groupe de rotation O(N) sur ces degrés de libertés. Plus précisément, soit $J \in O(N)$, et on note J.V l'action de J sur un vecteur V de \mathbb{R}^N . Le modèle est dit O(N) si

$$H[J\varphi] = H[\varphi] \tag{45}$$

Dans la suite nous utiliserons alors une autre grandeurs scalaire invariante sous O(N) pour caractériser les champs uniformes

$$\rho = \frac{1}{2}\phi^2 \tag{46}$$

3.1.2 Théorie φ^4

Il a été montré [1] que lorsque l'on cherche à déterminer les exposants critiques, et que l'on s'intéresse uniquement à ce qu'il peut se passer au voisinage de la température critique alors il suffit d'étudier les premiers ordres du hamiltonien autour de $\varphi \sim 0$, qui, pour respecter les symétries, dans le modèle O(N) à nécessairement la forme

$$H[\varphi] = \int_{\mathbf{r}} \left\{ \frac{1}{2} (\nabla \varphi)^2 + \frac{1}{2} r_0 \varphi^2 + \frac{u_0}{4!} (\varphi^2)^2 \right\}$$
(47)

Avec u_0 et r_0 deux réels. C'est donc ce hamiltonien qui est injectée dans les équations du RG permettant d'obtenir les équations de flot et les équations BMW qui nous ont intéressées. Toutes les équations d'un tel système ont été développées, par exemple, dans [2].

3.2 Les équations dans le cas $O(1) \simeq \mathbb{Z}_2$

Nous écrivons ici ce que donne les équations dans le cas particulier O(1) et nous laissons le cas général en annexe par soucis de concision. Le problème numérique à résoudre est donc :

Trouver $\tilde{Y}_k(\tilde{\rho}, \tilde{p})$ et $\tilde{W}_k(\rho)$ tels que pour tout $k \in [1, 0[$, $\tilde{\rho} \in [0, +\infty[$ et $\tilde{p} \in [0, +\infty[$,

$$\partial_t \tilde{Y}_k = \eta_k (1 + \tilde{Y}_k) + \tilde{p} \, \partial_{\tilde{p}} \tilde{Y}_k - (2 - d - \eta_k) \tilde{\rho} \, \partial_{\tilde{\rho}} \tilde{Y}_k$$

$$+ 2 \tilde{\rho} \tilde{p}^{-2} \left[\left(\tilde{p}^2 \partial_{\tilde{\rho}} \tilde{Y}_k + \tilde{u}_k \right)^2 \tilde{J}_3 - \tilde{u}_k^2 \, \tilde{I}_3 \right]$$

$$- \tilde{I}_2 \left(\partial_{\tilde{\rho}} \tilde{Y}_k / 2 + \tilde{\rho} \, \partial_{\tilde{\rho}}^2 \tilde{Y}_k \right)$$

$$(48)$$

$$\partial_t \tilde{W}_k = (\eta_k - 2)\tilde{W}_k + (d - 2 + \eta_k)\tilde{\rho}\,\partial_{\tilde{\rho}}\tilde{W}_k + \frac{1}{2}\partial_{\tilde{\rho}}\tilde{I}_1 \tag{49}$$

Avec les notations définies en annexe Ann. ??. Et les conditions initiales

$$\tilde{Y}_1(\tilde{\rho}, \tilde{p}) = 0 \quad \text{et} \quad \tilde{W}_1(\tilde{\rho}) = r_0' + u_0' \tilde{\rho}$$
 (50)

où r'_0 et u'_0 viennent de r_0 et u_0 (c.f. Eq. (??)). Pour résoudre ce système il manque cependant encore une équation sur η_k découlant de la définition même de Z_k en Eq. (??) et écrite en annexe. Ces équations sont dites adimensionnée car nous y avons réalisé l'adimensionnement du RG décrit en section Sec. ??.

Ainsi le but est de chercher "un point fixe" en faisant varier r'_0 pour se rapprocher de la température critique et du potentiel du système à la température critique. On teste donc plusieurs r'_0 avec une dichotomie pour

4 Méthodes numériques pour la résolution de ces équations

4.1 Travail réalisé sur ces équations

La première partie de notre travail a été de reprendre le développement de ces équations mais aussi un code qui avait déjà été écrit. En effet, pour résoudre ces équations de très nombreuses méthodes numériques ont été mises en place, comme des méthodes galerkin [11, 8] pour la représentation des , de simpsons, de gauss

4.2 Structure de l'algorithme

Nous avons a résoudre ici un système d'équations intégro-différentielle non linéaires couplées et sans conditions au bords. Pour cela nous utilisons différentes techniques numériques.

Pour la discrétisation en temps, nous sommes dans l'obligation d'utiliser un schéma explicite à cause de la structure complexe des termes de gauches des équations. Il a été montré qu'un schéma d'Euler explicite d'un pas de temps est suffisant pour obtenir une résolution stable, c'est donc ce qui est utilisé.

Ensuite nous allons différencier la dépendance en champs (i.e. en ρ) à celle en impulsion (i.e. p) des fonctions inconnues. Pour ce qui est de la dépendance en champ, il suffit de prendre une grille fixe régulièrement espacé de points. Les dérivées selon cette variable se calculent alors par des schémas de différences finies d'ordre 5.

Enfin pour la dépendance en impulsion c'est plus compliqué car il faut à la fois pouvoir facilement dériver selon p, mais aussi intégrer des expressions qui dépendent des fonctions inconnues - afin d'obtenir les intégrales I et J. Au premières versions de ce code, la discrétisation se faisait aussi sur une grille fixe de points régulièrement espacés et les intégrales étaient calculées par des méthodes de Simpsons. Cependant cela c'est avéré ne pas être assez précis dans certaines configurations, les algorithmes n'étaient pas robustes. Pour palier à ce problème c'est une décomposition pseudo spectrale qui a été mise en place à l'aide de décomposition en série sur des polynômes de Tchebytchev associé à une intégration de Gauss-Legendre.

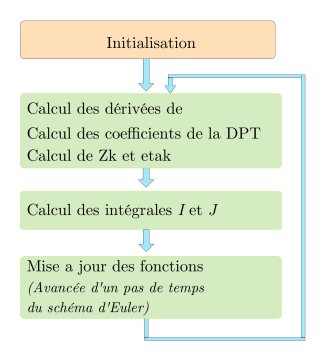


FIGURE 1 – Schéma de la structure globale du code. L'ensemble des opérations .

4.3 Discrétisation en champ

Comme nous l'avons mentionné la discrétisation en champ se fait sur une grille fixe de points régulièrement espacés. Les dérivées sont calculées sur 5 points avec des schémas différences finis (Ann. ??). Ce choix sur 5 points a été fait pour essayer de calculer des dérivées le plus précisément possible. Le problème venant des points des bords de la grille de discrétisation, puisque ne possédant pas de condition de bords, nous utilisons des schémas complètements décentrés pour ne faire un calcul que sur les points connus dans la grille. Il s'avère que cette technique reste stable (nous verrons en Sec. ?? que cela nous a quand même posé des problèmes pour le modèle d'Ising en deux dimensions).

Nous avons remarqué aussi que l'on retrouve l'équivalent d'une condition CFL pour le choix du pas de discrétisation $\delta \rho$. En effet le rapport $\delta t/\delta \rho$ doit rester inférieur à une certaine valeur pour conserver la stabilité du schéma.

Enfin il pourrait sembler étranger d'utiliser une discrétisation en champ d'ordre 5 couplée à une discrétisation temporelle d'ordre 1. Cependant l'implémentation d'un schéma de Runge-Kutta a été testé sans pour autant permettre un calcul avec plus de précision ou une plus grande rapidité.

4.4 Discrétisation en impulsion

4.4.1 Interpolation de Tchbytchev

Pour la discrétisation en impulsion

4.4.2 Calcul de l'interpolé - méthode de Clenshaw

Afin de calculer la fonction aux points d'interpolation lorsque cela est nécessaire nous utilisons une méthode un peu plus astucieuse que celle consistant à calculer directement la somme de la série.

Proposition 4.1

Algorithme de Clenshaw. Soit, de manière générale, une suite de polynômes $\{\mathcal{P}_n\}_{n\in\mathbb{N}}$ liés par la relation

$$\forall x \in \mathbb{R} \quad \mathcal{P}_{n+1}(x) = u_n(x)\mathcal{P}_n(x) + v_n(x)\mathcal{P}_{n-1}(x) \quad (51)$$

On souhaite calculer, pour $x \in \mathbb{R}$ donné,

$$S = \sum_{l=0}^{N} a_l \mathcal{P}_l(x) \tag{52}$$

On considère l'algorithme suivant :

- 1: $b_{N+2} = 0$; $b_{N+1} = 0$
- 2: **for** m = N..1 **do**
- 3: $b_m = a_m + u_m(x)b_{m+1} + v_{m+1}(x)b_{m+2}$
- 4: end for
- 5: $S_1 = a_0 \mathcal{P}_0(x) + b_1 \mathcal{P}_1(x) + b_2 v_1(x) \mathcal{P}_0(x)$

Alors nous avons $S = S_1$.

 $D\acute{e}monstration$: Ce résultat ce démontre par récurrence sur $m \in [\![1,N]\!]$ en remarquant que,

$$S_1 = S_m + b_{m+1} \mathcal{P}_{m+1}(x) + b_{m+2} v_{m+1}(x) \mathcal{P}_{m+2}(x)$$
 (53)

Avec la notation
$$S_m = \sum_{l=0}^m a_l \mathcal{P}_l(x)$$
.

4.5 Parallélisation

Le code a été écrit de manière à rendre sa parallélisation très simple. En effet pour chaque point de la grille en champ on a une fonction discrétisé en impulsion qui est complètement indépendante des autres à l'exception du moment ou l'on calcule les dérivées par rapport à ρ . Ainsi il suffit de réaliser l'ensemble des calculs dans des boucles parcourant l'ensemble quasi-indépendant des points de la grille en champs. En utilisant une architecture à mémoire partagée comme openMP on la parallélisation de toutes les parties vertes de Fig. ?? se fait tout naturellement à l'aide de quelques instructions seulement.

5 Le modèle d'Ising en dimension 2 5.1

On considère le modèle d'Ising classique sur un réseau hypercubique de dimension d. Les longueurs seront exprimées en unité de pas du réseau. On note $\{\hat{\mathbf{e}}_{\nu}\}_{\nu\in \llbracket 1,d\rrbracket}$ la base cartésienne de ce réseau. Le hamiltonien du système est alors donné par

$$H = -J\beta \sum_{\langle \mathbf{r}, \mathbf{r}' \rangle} S_{\mathbf{r}} S_{\mathbf{r}'} \tag{54}$$

Où $S_{\mathbf{r}}$ est la valeur du spin à la position \mathbf{r} , comprise dans $\{-1,1\}$. La notation $\langle \mathbf{r},\mathbf{r}'\rangle$ signifie que le terme $S_{\mathbf{r}}S_{\mathbf{r}'}$ contribue à la somme si et seulement si ce sont deux spins plus proches voisins du réseau (i.e s'il existe $\nu \in [\![1,d]\!]$ tel que $\mathbf{r}' = \mathbf{r} \pm \hat{\mathbf{e}}_{\nu}$).

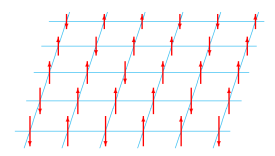


FIGURE 2 – Exemple de réseau d'Ising en dimension d=2. Le système est dans la phase haute température $(T>T_c)$.

Sur un tel système nous observons une transition de phase du second ordre. En effet il existe une phase (dite de symétrie brisée, ou encore basse température) dans laquelle les spins tendent tous à s'aligner dans une direction privilégiée lorsque la température et faible et que les fluctuations thermiques ne jouent pas un rôle important. Lorsque l'on va dépasser la température critique T_C les spins vont avoir une direction plus ou moins aléatoire et on se retrouve alors dans une nouvelle phase (dite symétrique). C'est ce modèle qui explique la perte d'aimantation d'un métal à haute température que nous avions mentionné dans l'introduction.

La particularité de ce modèle est aussi qu'il a déjà été complètement résolu analytiquement par Onsager [10] en 1944. Tout est donc déjà connu et notamment la température critique de la transition de phase. Avec l'approche BMW nous allons essayer de la retrouver pour valider la qualité de l'approximation et la possibilité de calculer des grandeurs non universelles comme T_C par le NPRG.

5.1 Modélisation du problème avec des champs

Pour des raisons pratiques on définit maintenant un hamiltonien légerement modifié

$$H_{\mu} = -J\beta \sum_{\langle \mathbf{r}, \mathbf{r}' \rangle} S_{\mathbf{r}} S_{\mathbf{r}'} - \mu \beta N_{S}$$
 (55)

$$H_{\mu} = -J\beta \sum_{\langle \mathbf{r}, \mathbf{r}' \rangle} S_{\mathbf{r}} S_{\mathbf{r}'} - \mu\beta \sum_{\mathbf{r}} S_{\mathbf{r}}^{2}$$
 (56)

Où N_S est le nombre total de spins. Physiquement cela ne change rien car cela ne fait que décaller l'origine des energies. En revanche cela a un avantage mathématique. En effet, on pose $A_{\mathbf{r},\mathbf{r}'}^{(\mu)}$ la matrice définie implicitement dans $\mathcal{M}_{N_S}(\mathbb{R})$ par

$$H_{\mu} = -\frac{1}{2} \sum_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'} S_{\mathbf{r}} A_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'}^{(\mu)} S_{\mathbf{r}'}$$

$$\tag{57}$$

Il est alors possible de choisir μ suffisament grand pour que $A_{\mathbf{r},\mathbf{r}'}^{(\mu)}$ soit à diagonale strictement dominante et donc inversible. Par construction il suffit de prendre $\mu > dJ$. On peut alors réaliser une transformée de Hubbard-Stratanovitch.

Pour cela commençons par écrire la fonction de partition du modèle

$$\mathcal{Z} = \sum_{\{S_{\mathbf{r}}\}} e^{-H_{\mu}} = \sum_{\{S_{\mathbf{r}}\}} \exp\left(\frac{1}{2} \sum_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'} S_{\mathbf{r}} A_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'}^{(\mu)} S_{\mathbf{r}'}\right)$$
(58)

Par integration gaussienne inverse il vient,

$$\mathcal{Z} \propto \sum_{\{S_{\mathbf{r}}\}} \int_{\mathbb{R}} \prod_{\mathbf{r}} d\varphi_{\mathbf{r}} e^{-\frac{1}{2} \sum_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'} \varphi_{\mathbf{r}} (A_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'}^{(\mu)})^{-1} \varphi_{\mathbf{r}'} + \sum_{\mathbf{r}} \varphi_{\mathbf{r}} S_{\mathbf{r}}}$$

$$\mathcal{Z} \propto \int_{\mathbb{R}} \prod_{\mathbf{r}} d\varphi_{\mathbf{r}} e^{-\frac{1}{2} \sum_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'} \varphi_{\mathbf{r}} (A_{\mathbf{r}, \mathbf{r}'}^{(\mu)})^{-1} \varphi_{\mathbf{r}'} + \sum_{\mathbf{r}} \ln(\cosh(\varphi_{\mathbf{r}}))}$$
(59)

Cependant nous ne pouvons pas exprimer facilement $\left(A_{\mathbf{r},\mathbf{r}'}^{(\mu)}\right)^{-1}$ et pour cela il est pratique de réaliser une transformée de fourier semi-discrète en posant

$$\hat{\varphi}(\mathbf{q}) = \sum_{\mathbf{r}} \varphi_{\mathbf{r}} e^{-i\mathbf{q}\mathbf{r}} \quad \text{et} \quad \varphi_{\mathbf{r}} = \int_{\mathbf{q}} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}}$$
 (60)

Il vient alors

$$H_{\mu} = -J\beta \sum_{\langle \mathbf{r}, \mathbf{r}' \rangle} \iint_{\mathbf{q}, \mathbf{q}'} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \hat{\varphi}(\mathbf{q}') e^{i(\mathbf{q}\mathbf{r} + \mathbf{q}'\mathbf{r}')}$$
$$-\mu\beta \sum_{\mathbf{r}} \iint_{\mathbf{q}, \mathbf{q}'} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \hat{\varphi}(\mathbf{q}') e^{i(\mathbf{q} + \mathbf{q}')\mathbf{r}}$$
(61)

Notons donc simplement

$$h_{\mu}(\mathbf{q}) = -\beta \left\{ J \sum_{\nu} e^{\pm i\mathbf{q}\,\hat{\mathbf{e}}_{\nu}} + \mu \right\}$$
 (62)

Ainsi, il vient,

$$H_{\mu} = \iint_{\mathbf{q}, \mathbf{q}'} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \hat{\varphi}(\mathbf{q}') h_{\mu}(\mathbf{q}') \sum_{\mathbf{r}} e^{i(\mathbf{q} + \mathbf{q}')\mathbf{r}}$$
(63)

$$H_{\mu} = \iint_{\mathbf{q}, \mathbf{q}'} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \hat{\varphi}(\mathbf{q}') h_{\mu}(\mathbf{q}') D_{N_S}(\mathbf{q} + \mathbf{q}')$$
 (64)

En définissant le noyaux de Dirichlet D_{N_S} par

$$\forall \mathbf{p} \in [-\pi, \pi]^2 \quad D_{N_S}(\mathbf{p}) = \sum_{\mathbf{r}} e^{i\mathbf{p}\mathbf{r}}$$
 (65)

On note $\mathcal{D} = \mathcal{D}([-\pi,\pi]^2)$, soit $f \in \mathcal{D}$, D_{N_S} étant une fonction de $L^2([-\pi,\pi]^2)$, il appartient à \mathcal{D}' . On montre alors que []

$$\lim_{N_S \to +\infty} \langle D_{N_S}, f \rangle_{\mathcal{D}', \mathcal{D}} = \langle \delta, f \rangle_{\mathcal{D}', \mathcal{D}}$$
 (66)

Ainsi, en prenant la limite $N_S \to +\infty$ et en raisonnant au sens des distributions,

$$\lim_{N_S \to +\infty} H_{\mu} = -\beta \int_{\mathbf{q}} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \left\{ \sum_{\nu=1}^{d} J e^{\pm i \, \mathbf{q} \, \hat{\mathbf{e}}_{\nu}} + \mu \right\} \hat{\varphi}(-\mathbf{q})$$
(67)

Dans la suite nous ferons l'hypothese, comme souvent en physique, que N_S est suffisament grand pour que l'on écrive, par abus de notation, $H_{\mu} = \lim_{N_S \to +\infty} H_{\mu}$.

Nous obtenons alors

$$H_{\mu} = -\beta \int_{\mathbf{q}} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \left\{ J \sum_{\nu=1}^{d} \cos(q_{\nu}) + \mu \right\} \hat{\varphi}(-\mathbf{q})$$
 (68)

Et on en déduit que la transformée de Fourier de $A_{\mathbf{r},\mathbf{r}'}^{(\mu)}$ qui est un opérateur de ... vérifie,

$$\hat{A}(\mathbf{q}, \mathbf{q}') = \begin{cases} 2J\beta \sum_{\nu=1}^{d} \cos(q_{\nu}) + 2\beta\mu & \text{si } \mathbf{q}' = -\mathbf{q} \\ 0 & \text{si } \mathbf{q}' \neq -\mathbf{q} \end{cases}$$
(69)

Autrement dit, \hat{A} est un operateur diagonal et bien inversible si $\mu > Jd$. Notons,

$$\gamma(\mathbf{q}) = \frac{1}{d} \sum_{\nu=1}^{d} \cos(q_{\nu}) \tag{70}$$

$$\lambda_{\mu}(\mathbf{q}) = 2\beta \left(Jd\gamma(\mathbf{q}) + \mu \right) \tag{71}$$

En écrivant alors la conservation du produit scalaire de 2 dans $L^2(\mathbb{R})$ opérée par la transformation de Fourier semi-discrète nous pouvons écrire : ...

$$\mathcal{Z} \propto \int_{\mathbb{R}} \prod_{\mathbf{r}} d\varphi_{\mathbf{r}} e^{-S_{\mu}[\varphi]}$$
 (72)

Avec l'action S s'écrivant :

$$S_{\mu}[\varphi] = \frac{1}{2} \int_{\mathbf{q}} \varphi(\mathbf{q}) \frac{1}{\lambda_{\mu}(\mathbf{q})} \varphi(-\mathbf{q}) - \sum_{\mathbf{r}} \ln\left(\cosh(\varphi_{\mathbf{r}})\right)$$
(73)

Par isometrie de la transformation de Fourier, et donc par le théorème de Parseval, nous réecrivons S sous la forme

$$S_{\mu}[\varphi] = \frac{1}{2} \int_{\mathbf{q}} \varphi(\mathbf{q}) \left[\frac{1}{\lambda_{\mu}(\mathbf{q})} - \frac{1}{\lambda_{\mu}(0)} \right] \varphi(-\mathbf{q}) + \sum_{\mathbf{r}} \left[\frac{1}{2\lambda_{\mu}(0)} \varphi_{\mathbf{r}}^{2} - \ln\left(\cosh(\varphi_{\mathbf{r}})\right) \right]$$
(74)

Enfin, soit $\delta \in \mathbb{R}_*^+$, on pose le changement de variable,

$$\varphi \to \delta \sqrt{2\beta Jd}\,\varphi$$
 (75)

On obtient alors

$$S_{\mu}[\varphi] = \frac{1}{2} \int_{\mathbf{q}} \hat{\varphi}(\mathbf{q}) \varepsilon_0(\mathbf{q}) \hat{\varphi}(-\mathbf{q}) + \sum_{\mathbf{r}} U(\varphi(\mathbf{r}))$$
 (76)

Avec, en posant $\tilde{\mu} = \mu/(Jd)$ et $\tilde{\beta} = \beta Jd$,

$$\varepsilon_0(\mathbf{q}) = \delta^2 \frac{1 - \gamma(\mathbf{q})}{(\gamma(\mathbf{q}) + \tilde{\mu})(1 + \tilde{\mu})}$$
 (77)

$$U(\phi) = \delta^2 \frac{1}{1+\tilde{\mu}} \frac{1}{2} \phi^2 - \ln\left(\cosh\left(\delta\sqrt{2\tilde{\beta}}\phi\right)\right)$$
 (78)

On se retrouve donc ici avec la formulation d'un problème de théorie des champs que l'on peut résoudre avec le groupe de renormalisation non perturbatif et notamment avec l'approximation BMW. La fonction U représente ainsi le potentiel du système et ε_0 s'appelle sa relation de dispersion.

Remarquons de plus que la fonction U est de classe \mathcal{C}^{∞} dérivable sur $[0, +\infty[$. Ainsi il vient

$$X(\phi) = \partial_{\phi}^{2} U(\phi) = \delta^{2} \frac{1}{1 + \tilde{\mu}}$$
 (79)

Ceci nous permet de récupérer la valeur que l'on aurait trouvé en calculant la température critique $\tilde{T}_c^{\rm MF} = T_c^{\rm MF}/(Jd)$ en s'appuyant sur une théorie de champ moyen. En effet, dans une théorie de champ moyen le potentiel du système est directement le potentiel U. Or on rappelle que la phase dans laquelle on se trouve dépend du potentiel, de la position de son minimum et de sa forme de manière générale. Nous savons qu'en dessous de la température critique U est une fonction concave au voisinage de $\phi=0$ et au dessus c'est une fonction convexe. Ainsi, à la transition X(0)=0. Ceci nous donne

$$\frac{1}{\tilde{T}_c^{\text{MF}}} = \tilde{\beta}_c^{\text{MF}} \simeq \frac{1}{2(1+\tilde{\mu})} \tag{80}$$

Cette valeur nous donne déjà une borne supérieure sur la température critique que l'on recherche. En effet, on sait que la vraie température critique sera toujours plus faible que celle obtenue par approximation de champ moyen 2 : $T_c < T_c^{\rm MF}$.

^{2.} Ceci s'explique en partie "avec les mains". En effet dans une approximation de champ moyen, comme son nom l'indique les fluctuations des degrés de libertés - ici l'orientation des spins - autour s'une position moyenne se trouvent être négligées. Or leur prise en compte pour la résolution complète du modèle implique que pour une même température le système complet est plus désordonné que ce que le calcul champ moyen nous donne. La température critique vraie sera donc plus basse que la température critique champ moyen

5.2 Etapes de la résolution numérique

La résolution numérique du problème s'est déroulée en plusieurs étapes. Tout d'abord nous avons commencé comme en .. par écrire les équations BMW qui découlent de la forme de l'action précédemment déterminés. Cependant nous sommes passé par plusieurs étapes.

Tout d'abord, contrairement au modèle $\mathrm{O}(\mathrm{N})$, nous avons commencé par écrire les équations BMW sans les adimmensionner. En effet possédant des

Malheureusement, après avoir écrit une première fois les équations selon la variable ρ à cause d'instabilités numériques constatées au voisinage de $\rho=0$ provenant probablement du calcul numérique instable des dérivées en ces points nous avons du les réecrire

5.3 Les différents jeux d'équation

6 Méthodes et outils numériques pour la résolution d'Ising 2D

Nous allons passé en revu et justifié ici les principales méthodes numériques que nous avons utilisé pour tenter de résoudre les équations. En grande partie nous avons repris ce qui avait déjà été fait pour la résolution du modèle O(N) mais nous les avons adapter pour pouvoir être utiliser au mieux en deux dimensions.

6.1 Structure du code

6.2 Interpolation de Tchebytchev

Afin de pouvoir calculer les intégrales J avec précision apparaissant dans les équations il semble nécessaire d'interpoler la fonction Δ_k ainsi que ces dérivées dans le plan des impulsions. Pour cela nous réutilisons encore une interpolation de Tchébytchev en dimension 2.

6.2.1 Théorème de décomposition

Nous rappelons ici un théorème justifiant l'utilisation des polynômes de Tchebytchev comme pôlynomes d'interpolation en dimension 2. Ce théorème et sa démonstrations se trouvent dans l'ouvrage [9].

Théorème 6.1

Soit $f:[-1,1]^2 \to \mathbb{C}$ une fonction continue aux variations bornées (comme définies en [9]). On suppose que l'une des dérivées partielles de de f existe et est bornée dans [-1,1]. Alors la série f_N définie par :

$$f_N(x,y) = \sum_{i=0}^{N} \sum_{j=0}^{N} c_{ij} T_i(x) T_j(y)$$
 (81)

converge uniformément vers f quand $N \to +\infty$.

La condition des variations bornées ne peut bien entendu pas être vérifiée sur nos fonctions mais ...

6.2.2 Décomposition méthode 1

Soit f une fonction de $[0, \pi]^2$ dans \mathbb{R} . Dans un premier temps nous avons opté pour un algorithme de recherche direct des coefficients c_{ij} de sa décomposition en série de polynômes de Tchebytchev très inspiré de la méthode 1D. Supposons, en effet, que l'on veuille effectuer une décomposition à l'ordre $N_C - 1$ et donc écrire

$$f(x,y) \simeq \sum_{i=0}^{N_C - 1} \sum_{j=0}^{N_C - 1} c_{ij} T_i(x) T_j(y)$$
 (82)

Pour trouver la valeur des coefficients de la matrice $((c_{i,j}))_{i,j}$ on prend les ensembles des racines du polynôme de Tchebytchev de degré N_C , $\{x_m\}_{0 \le m \le N_C - 1}$ et $\{y_n\}_{0 \le m \le N_C - 1}$ et on impose,

$$f(x_m, y_n) = \sum_{i=0}^{N_C - 1} \sum_{j=0}^{N_C - 1} c_{ij} T_i(x_m) T_j(y_n)$$
(83)

En utilisant les relations des polynômes de Tchebytchev on peut alors determiner les coefficients de la matrice $((c_{ij}))_{i,j}$ avec les formules

$$c_{ij} = \frac{A}{N_C^2} \sum_{m=0}^{N_C-1} \sum_{n=0}^{N_C-1} f(x_m, y_n) T_i(x_m) T_j(y_n)$$
 (84)

$$A = \begin{cases} 1 & \text{si } i = j = 0 \\ 2 & \text{si } i = 0 \text{ et } j \neq 0 \\ 2 & \text{si } i \neq 0 \text{ et } j = 0 \\ 4 & \text{si } i \neq 0 \text{ et } j \neq 0 \end{cases}$$
(85)

Cette méthode est extrêmement couteuse puisque pour calculer l'ensemble des coefficients de $((c_{ij}))_{i,j}$ cela demande un algorithme de complexité évlouant en $\mathcal{O}(N_c^2)$ et dejà long pour de faibles valeurs de N_c . Ce pourquoi, afin d'obtenir de meilleures précisions sur les intégrales calculées tout en conservant un temps de calcul raisonnable nous avons implémenté la deuxième méthode suivante.

6.2.3 Décomposition méthode 2

En revanche, il existe une méthode plus astucieuse, inspirée de ce qui est mis en place dans le paquet *chebfun* développé par ... qui permet justement de traiter les interpolations de Tchebytchev sous Matlab. Cette méthode est développée en détails dans [13].

Au lieu de faire directement une décomposition sur une base tensorielle de polynomes de Chebychev on commence par réaliser une approximation de rang faible de la fonction que l'on souhaite approximer. Plus précisemment, on considère les ensembles des racines de Tchebytchev $\{x_m\}_{0 \leq m \leq N_C - 1}$ et $\{y_n\}_{0 \leq m \leq N_C - 1}$. Alors on peut former la matrice

$$\mathcal{F} = ((f(x_m, y_n))_{0 \le m, n \le N_C - 1}$$
(86)

et faire de cette matrice une approximation de rang faible par élimination Gaussienne.

```
1: Initialisation : \mathcal{E}^{0} = \mathcal{F} ; \mathcal{F}_{0} = 0 ; k = 1 ;

2: while \|\mathcal{E}^{k}\|_{\infty} < \varepsilon do

3: (i_{k}, j_{k}) = \operatorname{argmax}_{(i,j)} \left\{ \left| \mathcal{E}_{i,j}^{k-1} \right| \right\}

4: \mathcal{C}_{j}^{k} = \mathcal{E}_{i_{k},j}^{k} ; \mathcal{R}_{i}^{k} = \mathcal{E}_{i,j_{k}}^{k} ; d_{k} = \mathcal{E}_{i_{k},j_{k}}^{k}

5: \mathcal{E}_{i,j}^{k} = \mathcal{E}_{i,j}^{k-1} - d_{k}^{-1} \mathcal{C}_{j}^{k} \mathcal{R}_{i}^{k}

6: \mathcal{F}_{i,j}^{k} = \mathcal{F}_{i,j}^{k-1} + d_{k}^{-1} \mathcal{C}_{j}^{k} \mathcal{R}_{i}^{k}

7: end while
```

Notons Q le rang de l'approximation obet nue. On obtient alors une écriture de f sous la forme On obtient alors une expression de la forme

$$\mathcal{F} \simeq \tilde{\mathcal{F}} = \sum_{j=1}^{Q} d_j \mathcal{C}^j \mathcal{R}^j \tag{87}$$

Comme nous ne conaissons exactement la fonctions f qu'aux points d'interpolation de Chebychev cela revient au même que d'écrire que nou avons décomposé f comme une somme de produits de fonctions à une variable,

$$f(x,y) \simeq \sum_{j=1}^{Q} d_j c^j(y) r^j(x)$$
 (88)

On peut alors décomposer les fonctions c_j et r_j sur une base de polynômes de Chebychev comme on peut le faire pour toute fonction d'une seule variable. La décomposition est ainsi un une opération de produit tensoriel.

6.3 Le calcul des intégrales

Pour calculer numériquement les différentes intégrales nous nous servons des propriétées de symétries des différentes fonctions. En effet pour tout $\rho \in \mathbb{R}^+$ les fonctions $\varepsilon_0(.,.), \mathcal{R}_k(.,.), \Delta_k(.,.,\rho), ...$

6.3.1 Le choix de la quadrature

On interpole les fonctions des polynômes de Tchebytchev et on utilise toujours une méthode pseudospectrale³. Il semble donc naturel de se demander si la quadrature de Gauss-Legendre est vraiment la mieux adaptée. En effet, pour gagner du temps et utiliser directement la connaissance de la fonction aux points d'interpolation nous avons penser au calcul d'intégrale par la première règle de Fejer [] qui permet cela.

Cependant cette méthode c'est avérée être inéficace puisque il faut de manière générale plus de points pour obtenir la même précision qu'une quadrature de Gauss Legendre. Et de plus, afin d'assurer la compatibilité entre l'interpolation et la quadrature il est nécessaire que les deux se fassent sur le même nombre de point, ce qui est restrictif.

6.3.2 Calcul des intégrales I

Soit f une fonction de $[-\pi,\pi] \times [-\pi,\pi]$ à valeurs dans \mathbb{R} . On suppose que f est symétrique par rapport à l'axe des x=0, à l'axe des y=0 et à l'axe x=y. Nous cherchons alors une quadrature pour integrer f sur son domaine de définition. Pour commencer, en utilisant les deux premières symétries,

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x, y) \, \mathrm{d}x \, \mathrm{d}y = 4 \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\pi} f(x, y) \, \mathrm{d}x \, \mathrm{d}y \qquad (89)$$

On peut alors faire le changement de variable affine $(\tilde{x}, \tilde{y}) \to (2x/\pi - 1, 2y/\pi - 1)$ donnant,

$$\int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\pi} f(x, y) dx dy = \frac{\pi^{2}}{4} \int_{-1}^{1} \int_{-1}^{1} f\left(\frac{\pi}{2} (\tilde{x} + 1), \frac{\pi}{2} (\tilde{y} + 1)\right) d\tilde{x} d\tilde{y}$$
(90)

Les intégrales sur le carré unité $[-1,1] \times [-1,1]$ sont alors calculées avec une quadrature tensorielle obtenue à partir d'une quadrature 1D. Il vient des considérations précédentes,

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x, y) \, dx \, dy \simeq$$

$$\pi^{2} \sum_{i=0}^{N_{GL}} \sum_{i=0}^{N_{GL}} w_{i} w_{j} f(\frac{\pi}{2} (\xi_{i} + 1), \frac{\pi}{2} (\xi_{j} + 1))$$
(91)

Où $\{w_i\}_{i\in [\![1,N_{GL}]\!]}$ sont les poids d'intégration 1D et $\{\xi_i\}_{i\in [\![1,N_{GL}]\!]}$ les poids d'intégration correspondants. Par construction, $((w_iw_j))_{i,j}$ est une matrice symétrique et par symétrie de f par rapport à la première bissectrice nous pouvons alors réduire la double somme par,

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} f(x, y) \, dx \, dy \simeq$$

$$\pi^{2} \sum_{i=0}^{N_{GL}} \sum_{j=0}^{i-1} w_{i} w_{j} 2 f(\frac{\pi}{2} (\xi_{i} + 1), \frac{\pi}{2} (\xi_{j} + 1)) +$$

$$\pi^{2} \sum_{i=0}^{N_{GL}} w_{i}^{2} f(\frac{\pi}{2} (\xi_{i} + 1), \frac{\pi}{2} (\xi_{i} + 1))$$
(92)

Ce qui permet de réduire le temps de calcul en réduisant légèrement la complexité algorithmique.

6.3.3 Calcul des intégrales J

Soit $(a,b) \in [0,\pi] \times [0,\pi]$. Soit maintenant f et h deux fonctions de \mathbb{R}^2 dans \mathbb{R} et g définie sur $[-\pi,\pi] \times [-\pi,\pi]$ par $g:(x,y) \to f(x+a,y+b)$. On suppose, comme précédemment, que f et h sont symétriques par rapport à l'axe x=0, à l'axe y=0 et à l'axe x=y. On fait aussi l'hypothèse qu'elles sont 2π periodiques. Nous cherchons alors une quadrature pour integrer $g \times h$ sur $[-\pi,\pi] \times [-\pi,\pi]$. Pour cela remarquons que

$$\int_{-\pi}^{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} g(x,y)h(x,y) \, dx \, dy =$$

$$\int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\pi} [f(x+a,y+b) + f(x+a,y-b)]h(x,y) \, dx \, dy +$$

$$\int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\pi} [f(x-a,y+b) + f(x-a,y-b)]h(x,y) \, dx \, dy$$
(93)

Et on adopte encore une quadrature de Gauss-Legendre.

6.4 Dérivées numériques

6.5 Complexité algorithmique et parallélisation - problème de rapidité

Comme pour le modèle continu O(N) il est possible de paralléliser le code en utilisant de l'openMP [] grain

^{3.} c'est à dire que l'on connait à chaque pas de temps la valeur de la fonction au points d'interpolation de Tchebythchev, ainsi que les coefficients de son développement en série de polynômes de Tchebytchev

fin sur les boucles en champ. En revanche ici notre code, à cause de la quadrature précise que l'on souhaite avoir sur le calcul des intégrales J le temps de calcul se trouve évoluer en $\mathcal{O}(Q_{\max} \times N_C^3 \times N_{GL}^2)$. Il vient alors

Références

- [1] M.L. Bellac. Des phénomènes critiques aux champs de jauge - Une introduction aux méthodes et aux applications de la théorie quantique des champs. Savoirs Actuels. EDP Sciences, 2012.
- [2] F Benitez, J-P Blaizot, H Chaté, B Delamotte, R Méndez-Galain, and N Wschebor. Nonperturbative renormalization group preserving full-momentum dependence: Implementation and quantitative evaluation. *Physical Review E*, 85(2):026707, 2012.
- [3] Danielle Lederer Bernard Roulet Bernard Diu, Claudine Guthmann. Éléments de physique statistique. Hermann, Juillet 1996.
- [4] Jean-Paul Blaizot, Ramón Méndez-Galain, and Nicolás Wschebor. A new method to solve the non-perturbative renormalization group equations. *Physics Letters B*, 632(4):571 578, 2006.
- [5] Bertrand Delamotte. An Introduction to the Nonperturbative Renormalization Group, pages 49–132. Springer Berlin Heidelberg, Berlin, Heidelberg, 2012.
- [6] B. Diu, C. Guthmann, and D. Lederer. Thermodynamique. Collection Enseignement des sciences. Hermann, 2007.

- [7] Martin Kochmański, Tadeusz Paszkiewicz, and Sławomir Wolski. Curie-weiss magnet—a simple model of phase transition. European Journal of Physics, 34(6):1555, 2013.
- [8] Frédéric Léonard. Criticalité et phase de brisée de modèles avec symétrie discrète. PhD thesis, Université Pierre et Marie Curie, 2016.
- [9] J. C. Mason and D. C. Handscomb. *Chebyshev Polynomials*. CRC Press, Florida, 2003.
- [10] Lars Onsager. Crystal statistics. i. a two-dimensional model with an order-disorder transition. *Phys. Rev.*, 65:117–149, Feb 1944.
- [11] Jie Shen. Efficient spectral-galerkin method i. direct solvers of second-and fourth-order equations using legendre polynomials. SIAM Journal on Scientific Computing, 15(6):1489–1505, 1994.
- [12] JC Toledano and P Toledano. The landau theory of phase transitions world scientific. *Singapore, New Jersey, Hong Kong*, page 451, 1987.
- [13] Alex Townsend. Computing with functions in two dimensions. PhD thesis, University of Oxford, 2014.
- [14] Christof Wetterich. Exact evolution equation for the effective potential. *Physics Letters B*, 301(1):94, 1993.