Quantum Computing

June 1, 2025

1 Hausarbeit Quantencomputing - Lösungen

Dieses Python-Notebook enthält die Lösungen für die Aufgaben der Hausarbeit im Modul Quantencomputing.

Zuerst importieren wir alle benötigten Pakete und Module von Python, NumPy, Matplotlib und Qiskit. Außerdem initialisieren wir die Qiskit Aer Simulatoren, die wir für die Berechnungen verwenden werden.

2 Import der notwendigen Bibliotheken

```
[20]: # Importieren der Bibliotheken
      import numpy as np
      from numpy import pi
      import matplotlib.pyplot as plt
      from rich import print
      # Qiskit-spezifische Importe
      from qiskit import QuantumCircuit, transpile, ClassicalRegister
      from qiskit_aer import AerSimulator
      from qiskit.visualization import plot histogram, array to latex
      from qiskit.quantum_info import Statevector, Operator
      from qiskit.circuit.library import HGate, XGate, ZGate, CCZGate
      print("Alle benötigten Bibliotheken wurden importiert.")
      # Simulatoren vorbereiten
      sv_sim = AerSimulator(method='statevector')
      qasm_sim = AerSimulator(method='automatic')
      print("Qiskit Aer Simulatoren sind bereit.")
```

Alle benötigten Bibliotheken wurden importiert.

2.1 Aufgabe 1: 3-Qubit Transformation

```
[21]: # 1.1 Matrix Q = H(q0) X(q1) Z(q2)
      print("[bold]\n=== Aufgabe 1: 3-Qubit Register ===[/bold]\n")
      print("--- 1.1 Berechnung der Q-Matrix ---")
      # Einzelne Gate-Matrizen
      mat_H = HGate().to_matrix()
      mat_X = XGate().to_matrix()
      mat_Z = ZGate().to_matrix()
      # Tensorproduktberechnung (H auf q0, X auf q1, Z auf q2)
      matrix_Q_numpy = np.kron(mat_H, np.kron(mat_X, mat_Z))
      print("[bold]\nTransformationsmatrix Q (berechnet via NumPy):[/bold]")
      display(array_to_latex(matrix_Q_numpy, prefix="Q_{numpy} = "))
      # Erstellung des korrespondierenden Qiskit-Operators aus Numpy-Matrix
      q_operator = Operator(matrix_Q_numpy)
      print("[bold]\nMatrix des Qiskit Operators (zur Verifizierung):[/bold]")
      display(array_to_latex(q_operator.data, prefix="Q_{operator} = "))
      # Konsistenzprüfung
      assert np.allclose(q_operator.data, matrix_Q_numpy), "Operator-Matrix weicht⊔
       ⇔von NumPy-Berechnung ab!"
      print("[bold]\n--> Bestätigt: Qiskit Operator entspricht der NumPy-Matrix.[/
       ⇔bold]")
```

```
=== Aufgabe 1: 3-Qubit Register ===
```

--- 1.1 Berechnung der Q-Matrix ---

Transformationsmatrix Q (berechnet via NumPy):

$$Q_{numpy} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} \\ \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} \\ \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

Matrix des Qiskit Operators (zur Verifizierung):

$$Q_{operator} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} \\ \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} \\ \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

--> Bestätigt: Qiskit Operator entspricht der NumPy-Matrix.

Eine Matrix U ist unitär, wenn ihr Produkt mit ihrer adjungierten (transponiert-konjugierten) Matrix U^{\dagger} die Einheitsmatrix I ergibt: $U^{\dagger}U = I$. Wir überprüfen dies sowohl manuell mit NumPy als auch mit der eingebauten Funktion von Qiskit.

```
[22]: # 1.2 Prüfung der Unitarität von Q

print("\n[bold]--- 1.2 Unitaritätsprüfung der Q-Matrix ---[/bold]")

# Manuelle Prüfung: Q† * Q == I ?
q_op_data = q_operator.data
q_op_adjoint = q_op_data.conj().T
Id_8 = np.identity(8, dtype=complex)
unitary_check_manual = np.allclose(q_op_adjoint @ q_op_data, Id_8)
print(f"\nUnitaritätstest (manuell mit NumPy): {unitary_check_manual}")

# Prüfung mit Qiskit-Methode
print(f"Unitaritätstest (Qiskit Operator-Methode): {q_operator.is_unitary()}")

# Produktmatrix anzeigen (sollte Einheitsmatrix sein)
print("\nProdukt Q† * Q:")
```

```
\label{linear_qop_adjoint @ q_op_data, prefix="Q^(dagger Q = "))} \\
```

```
--- 1.2 Unitaritätsprüfung der Q-Matrix ---
```

Unitaritätstest (manuell mit NumPy): True

Unitaritätstest (Qiskit Operator-Methode): True

Produkt Q† * Q:

$$Q^{\dagger}Q = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

--- 1.3 Operatoranwendung auf Basiszustände ---

Startvektor | 000>:

$$|\psi_{start}^{000}\rangle = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

Startvektor |111>:

$$|\psi_{start}^{111}\rangle = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

Ergebnis Q|000>:

$$|\psi_{end}^{000}\rangle = \begin{bmatrix} 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 \end{bmatrix}$$
 Zustand: [0. +0.j,0. +0.j,0.70710678+0.j,0. +0.j, 0.70710678+0.j,0. +0.j]

Ergebnis Q|111>:

$$|\psi_{end}^{111}\rangle = \begin{bmatrix} 0 & -\frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 & 0 & \frac{\sqrt{2}}{2} & 0 & 0 \end{bmatrix}$$
 Zustand:
$$\begin{bmatrix} 0. & +0.\text{j}, -0.70710678+0.\text{j}, 0. & +0.\text{j}, 0. & +0.\text{j}, \\ 0. & +0.\text{j}, 0.70710678+0.\text{j}, 0. & +0.\text{j}, 0. & +0.\text{j} \end{bmatrix}$$

Zusammenfassung Aufgabe 1: Wir haben die 8×8 Matrix Q für die gegebene Transformation $H_{q0} \otimes X_{q1} \otimes Z_{q2}$ berechnet und ihre Unitarität bestätigt. Die Anwendung des Operators Q auf

die Basiszustände $|000\rangle$ und $|111\rangle$ lieferte die erwarteten Superpositionszustände $\frac{1}{\sqrt{2}}(|010\rangle + |110\rangle)$ bzw. $\frac{1}{\sqrt{2}}(-|001\rangle + |101\rangle)$.

2.2 Aufgabe 2: Verschränkungssimulation

```
[24]: # 2.1 Erstellung des Bell-Zustand Circuits

print("[bold]--- 2.1 Erstellung des Bell-Zustand Circuits ---[/bold]")

# Quantenschaltkreis mit 2 Qubits und 2 klassischen Bits für Messergebnisse
entanglement_sv_circuit = QuantumCircuit(2, 2, name="Bell State")
entanglement_sv_circuit.h(0)
entanglement_sv_circuit.cx(0, 1)

#Schaltkreis zeichnen
print("\nSchaltkreis zur Erzeugung des Bell-Zustands | \Phi+>:")
print(entanglement_sv_circuit.draw(output='text'))
```

--- 2.1 Erstellung des Bell-Zustand Circuits ---

Schaltkreis zur Erzeugung des Bell-Zustands $|\Phi+>$:

```
q_0: H
```

q_1: X

c: 2/

```
transpiled_entanglement_sv = transpile(entanglement_sv_circuit_copy, sv_sim)
job_sv = sv_sim.run(transpiled_entanglement_sv)
result_sv = job_sv.result()
output_statevector = Statevector(result_sv.data(0)['statevector'])

print("\nResultierender Zustandsvektor | \Phi +>: ")
display(array_to_latex(output_statevector.data, prefix="|\\Phi^+\\rangle = "))
print(f"Textdarstellung (q1, q0): {output_statevector.draw('text')}")

# Theoretische Wahrscheinlichkeiten
expected_probabilities = output_statevector.probabilities_dict()
print("\nErwartete Messwahrscheinlichkeiten:")
print(expected_probabilities)
```

--- 2.2 Berechnung des Endzustandsvektors ---

Resultierender Zustandsvektor $|\Phi+>$:

```
|\Phi^+\rangle = \left[\frac{\sqrt{2}}{2} \ 0 \ 0 \ \frac{\sqrt{2}}{2}\right] Textdarstellung (q1, q0): [0.70710678+0.j,0. +0.j,0. +0.j,0.
```

Erwartete Messwahrscheinlichkeiten:

```
entanglement_measure_circuit.measure_all(inplace=True)
print("\nSchaltkreis für die Messung:")
#display(entanglement_measure_circuit)
print(entanglement_measure_circuit.draw(output='text'))
# Verschiedene Anzahl von Wiederholungen
shots_array = [50, 100, 200, 500, 1000]
counts by shots = {}
print("\nDurchführung der Messsimulationen:")
for shots_num in shots_array:
   transpiled_entanglement_measure = transpile(entanglement_measure_circuit,_

¬qasm_sim)
    job meas = qasm_sim.run(transpiled entanglement measure, shots=shots num)
   result_meas = job_meas.result()
   counts = result_meas.get_counts()
   counts_by_shots[shots_num] = counts
   print(f"\nMessresultate für {shots_num} Wiederholungen:")
   print(counts)
   # Berechne Häufigkeiten
   total meas = sum(counts.values())
   observed_freq = {state: count/total_meas for state, count in counts.items()}
   print(f"Beobachtete Häufigkeiten: {{'00': {observed freq.get('00', 0.0):.
 print(f"\nKreisdiagramm für {shots_array[-1]} Wiederholungen:")
counts_final_run = counts_by_shots.get(shots_array[-1], {})
if counts_final_run:
   # Daten für das Kreisdiagramm vorbereiten
   labels = list(counts_final_run.keys())
   sizes = list(counts final run.values())
   total_shots = sum(sizes)
    # Kreisdiagramm zeichnen
   fig_pie, ax_pie = plt.subplots()
   ax_pie.pie(sizes, labels=labels, autopct=lambda p: f'{p:.1f}}\n({int(p *_\text{\text{\text{int}}}})
 ⇔total_shots / 100)})', startangle=90)
   ax_pie.axis('equal')
   plt.title(f"Bell-Zustand Messverteilung ({shots_array[-1]} Shots)")
   plt.show()
   print("Keine Daten zum Plotten für die finale Wiederholungszahl vorhanden.")
```

```
Schaltkreis für die Messung:
  q_0: H M
  q_1: X M
  c: 2/
meas: 2/
                     0 1
Durchführung der Messsimulationen:
Messresultate für 50 Wiederholungen:
{'00 00': 28, '11 00': 22}
Beobachtete Häufigkeiten: {'00': 0.0000, '11': 0.0000}
Messresultate für 100 Wiederholungen:
{'00 00': 50, '11 00': 50}
Beobachtete Häufigkeiten: {'00': 0.0000, '11': 0.0000}
Messresultate für 200 Wiederholungen:
{'11 00': 97, '00 00': 103}
```

Beobachtete Häufigkeiten: {'00': 0.0000, '11': 0.0000}

--- 2.3 Simulation von Messungen ---

Messresultate für 500 Wiederholungen:

{'11 00': 257, '00 00': 243}

Beobachtete Häufigkeiten: {'00': 0.0000, '11': 0.0000}

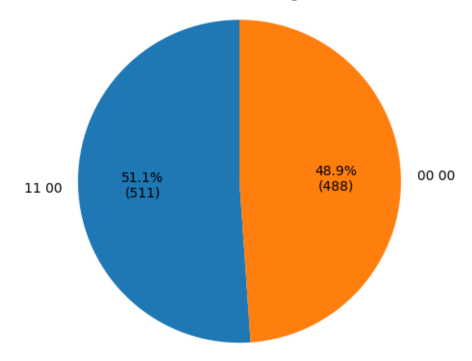
Messresultate für 1000 Wiederholungen:

{'11 00': 511, '00 00': 489}

Beobachtete Häufigkeiten: {'00': 0.0000, '11': 0.0000}

Kreisdiagramm für 1000 Wiederholungen:

Bell-Zustand Messverteilung (1000 Shots)



Zusammenfassung Aufgabe 2: Die Simulation des Zustandsvektors bestätigt den korrekten Endzustand sowie die erwarteten 50/50-Messwahrscheinlichkeiten für die Basiszustände 00 und

11 . Wiederholte Messsimulationen mit steigender Anzahl von "Shots" zeigten die Konvergenz der Messergebnisse gegen die theoretischen Wahrscheinlichkeiten und verdeutlichten somit die probabilistische Natur der Quantenmessung.

2.3 Aufgabe 3. Algorithmus von Deutsch

```
[27]: # 3.1 Funktion für Deutsch-Schaltkreis
      def deutsch algorithm circuit(oracle operation):
          """Konstruiert den Quantenschaltkreis für den Deutsch-Algorithmus."""
          # 2 Qubits (input, output/ancilla), 1 klassisches Bit
          deutsch_qc = QuantumCircuit(2, 1, name="DeutschCircuit")
          deutsch_qc.x(1)
          deutsch_qc.h(range(2))
          oracle_operation(deutsch_qc)
          deutsch_qc.h(0)
          # Messung des Input-Qubits (q0)
          deutsch_qc.measure(0, 0)
          return deutsch_qc
      # 3.2 Orakel Implementierungen (Uf)
      # Fall (a): f(0)=0, f(1)=0 (Konstant 0)
      def oracle_f0_const0(qc):
          qc.barrier(label="Uf (const 0)")
      # Fall (b): f(0)=1, f(1)=1 (Konstant 1)
      def oracle_f1_const1(qc):
          qc.x(1)
          qc.barrier(label="Uf (const 1)")
      # Fall (c): f(0)=0, f(1)=1 (Balanciert)
      def oracle f2 balanced01(qc):
          qc.cx(0, 1) # CNOT: q0 = Kontrolle, q1 = Ziel
          qc.barrier(label="Uf (bal 0->0, 1->1)")
      # Fall (d): f(0)=1, f(1)=0 (Balanciert)
      def oracle_f3_balanced10(qc):
          qc.cx(0, 1) # CNOT
          qc.x(1)
                      # X on the target/ancilla qubit
          qc.barrier(label="Uf (bal 0->1, 1->0)")
      # --- 3.3 Testen der vier Fälle mit Qiskit ---
      print("\n--- 3.3 Testen der vier Fälle ---")
```

```
# Liste der Orakel-Funktionen
oracles = [
    (oracle_f0_const0, "Konstant f(0)=0, f(1)=0"),
    (oracle_f1_const1, "Konstant f(0)=1, f(1)=1"),
    (oracle_f2_balanced01, "Balanciert f(0)=0, f(1)=1"),
    (oracle_f3_balanced10, "Balanciert f(0)=1, f(1)=0"),
]
# Simulator initialisieren
simulator = AerSimulator()
shots = 1024
# Durch alle Orakel iterieren und testen
for oracle_func, description in oracles:
   print(f"\n--- Test für: {description} ---")
    # Schaltkreis erstellen
   qc = deutsch_algorithm_circuit(oracle_func)
    # Schaltkreis zeichnen
   print("Schaltkreis:")
   print(qc.draw(output='text'))
    # Simulation durchführen
    compiled_circuit = transpile(qc, simulator)
   job = simulator.run(compiled_circuit, shots=shots)
   result = job.result()
    counts = result.get_counts(qc)
    # Ergebnisse ausgeben und interpretieren
   print(f"Simulationsergebnis ({shots} shots): {counts}")
    # Ergebnis prüfen
   measured_value = list(counts.keys())[0]
    if measured_value == '0':
       print("Ergebnis: '0' -> Funktion ist Konstant")
        if "Konstant" not in description:
             print("---> Unerwartetes Ergebnis für balancierte Funktion!")
    elif measured_value == '1':
       print("Ergebnis: '1' -> Funktion ist Balanciert")
        if "Balanciert" not in description:
             print("---> Unerwartetes Ergebnis für konstante Funktion!")
   else:
        print(f"Unerwartetes Messergebnis: {measured_value}")
```

```
print("Alle Tests abgeschlossen.")
print("="*30)
--- 3.3 Testen der vier Fälle ---
--- Test für: Konstant f(0)=0, f(1)=0 ---
Schaltkreis:
             Uf (const 0)
q_0: H
                    H M
q_1: X H
c: 1/
                                  0
Simulationsergebnis (1024 shots): {'0': 1024}
Ergebnis: '0' -> Funktion ist Konstant
--- Test für: Konstant f(0)=1, f(1)=1 ---
Schaltkreis:
                  Uf (const 1)
                      H M
q_0: H
q_1: X H X
c: 1/
                                       0
Simulationsergebnis (1024 shots): {'0': 1024}
Ergebnis: '0' -> Funktion ist Konstant
```

print("\n" + "="*30)

```
--- Test für: Balanciert f(0)=0, f(1)=1 ---
Schaltkreis:
                Uf (bal 0->0, 1->1)
q_0: H
q_1: X H X
c: 1/
                                          0
Simulationsergebnis (1024 shots): {'1': 1024}
Ergebnis: '1' -> Funktion ist Balanciert
--- Test für: Balanciert f(0)=1, f(1)=0 ---
Schaltkreis:
                     Uf (bal 0->1, 1->0)
q_0: H
                          H M
q_1: X H X X
c: 1/
                                              0
Simulationsergebnis (1024 shots): {'1': 1024}
Ergebnis: '1' -> Funktion ist Balanciert
Alle Tests abgeschlossen.
```

Zusammenfassung Aufgabe 3: Die Funktion "deutsch_algorithm_circuit" wurde definiert, die den grundlegenden Quantenschaltkreis für den Deutsch-Algorithmus aufbaut. Dieser Schaltkreis nimmt eine Orakel-Funktion als variable Komponente entgegen, der zwei Qubits (Eingabe und Hilfs-Qubit/Ancilla) initialisiert. Dieser wird durch H-Gatter in Superposition versetzt, wendet das spezifische Orakel, ein weiteres H-Gatter auf das Eingabe-Qubit an, und misst dieses dann. Die Textdiagramme zeigen, dass für jeden der vier Fälle der korrekte Deutsch-Algorithmus-Schaltkreis mit dem jeweils passenden Orakel aufgebaut wurde. * $f(0) = 0, f(1) = 0 * f(0) = 1, f(1) = 1 * f(x) = x \implies f(0) = 0, f(1) = 1$ (Balanciert) * $f(x) = \neg x \implies f(0) = 1, f(1) = 0$ (Balanciert)

-> Simulation zeigt ewrfolgreich, wie der Algorithmus konstante von balancierte Funktionen mit nur einer einzigen Auswertung der Funktion unterscheiden kann.

2.4 5. Zusatzaufgabe: Grover Suchalgorithmus für n=3 Qubits

In Zusammenarbeit mit Jonas Paul

Problemstellung: Implementieren Sie den Grover-Suchalgorithmus für n=3 Qubits, um den spezifischen Zustand $|111\rangle$ zu finden. 1. **Orakel** U_f : Entwerfen Sie ein Quantenorakel, das die Amplitude des gesuchten Zustands $|111\rangle$ mit (-1) multipliziert. Der Hinweis lautet, das CCZ-Gate (Controlled-Controlled-Z) zu verwenden. 2. **Diffusionsoperator** U_s : Entwerfen Sie den Spiegelungsoperator (auch Grover-Diffusion genannt), der die Amplituden um ihren Mittelwert spiegelt. 3. **Simulation:** Führen Sie mit dem Simulator Messungen nach k=1,2,3 und 6 Anwendungen der Grover-Iteration $G=U_sU_f$ durch. 4. **Diskussion:** Diskutieren Sie die Resultate der Simulationen.

2.4.1 5.1 Theoretischer Hintergrund (Kurz)

Der Grover-Algorithmus ist ein Quantenalgorithmus zur Suche in einer unsortierten Datenbank mit N Einträgen. Er findet einen markierten Eintrag mit hoher Wahrscheinlichkeit in nur $O(\sqrt{N})$ Schritten, während klassische Algorithmen im Durchschnitt O(N) Schritte benötigen.

Hauptschritte: 1. Initialisierung: Erzeugung einer gleichmäßigen Superposition aller $N=2^n$ Zustände mittels Hadamard-Gattern: $|\psi_0\rangle = H^{\otimes n}|0\rangle^{\otimes n} = \frac{1}{\sqrt{N}}\sum_{x=0}^{N-1}|x\rangle$. 2. Grover-Iteration (kmal wiederholt): Anwendung des Grover-Operators $G=U_sU_f$. * Orakel U_f : Markiert den/die gesuchten Zustand/Zustände $|w\rangle$ durch eine Phasenverschiebung von -1: $U_f|x\rangle = (-1)^{f(x)}|x\rangle$, wobei f(x)=1 wenn x=w und f(x)=0 sonst. * Diffusion U_s : Verstärkt die Amplitude des markierten Zustands. $U_s=H^{\otimes n}(2|0\rangle^{\otimes n}\langle 0|^{\otimes n}-I)H^{\otimes n}$. Geometrisch ist dies eine Spiegelung am Anfangszustand $|\psi_0\rangle$. 3. Messung: Messung des Endzustands. Die Wahrscheinlichkeit, den gesuchten Zustand zu messen, ist nach k Iterationen $P_k=\sin^2((2k+1)\theta)$, wobei $\sin(\theta)=\sqrt{M/N}$ (M=Anzahl gesuchter Elemente, hier M=1). Die optimale Anzahl Iterationen ist $R\approx\frac{\pi}{4}\sqrt{N/M}$.

2.4.2 5.2 Implementierung des Orakels U_f für $|111\rangle$

Für n=3 ist der gesuchte Zustand $|w\rangle=|111\rangle$. Das Orakel muss also nur die Phase dieses einen Zustands ändern. Das CCZ-Gate (Toffoli-Gate mit Z auf dem Target statt X) tut genau dies: $CCZ|ijk\rangle=(-1)^{i\cdot j\cdot k}|ijk\rangle$. Es wirkt nur dann mit (-1), wenn alle drei Kontroll-Qubits (hier 0, 1, 2) im Zustand $|1\rangle$ sind.

```
[28]: print("--- 5.2 Orakel für Grover (markiert |111>) ---")
```

```
def create_oracle(n=3):
    """Erstellt das Orakel Uf für n=3 Qubits, das |111> markiert."""
    if n != 3:
        raise ValueError("Dieses Orakel ist spezifisch für n=3")
        oracle_circuit = QuantumCircuit(n, name="Oracle Uf")
        oracle_circuit.ccz(0, 1, 2)
        return oracle_circuit

# Test des Orakels
test_oracle = create_oracle()
print("\nOrakel Uf Circuit:")
print(test_oracle.draw(output='text'))
```

```
--- 5.2 Orakel für Grover (markiert | 111>) ---
```

Orakel Uf Circuit:

q_0:

q_1:

q_2:

2.4.3 5.3 Implementierung des Diffusionsoperators U_s

Der Diffusionsoperator $U_s = H^{\otimes n}(2|0\rangle^{\otimes n}\langle 0|^{\otimes n} - I)H^{\otimes n}$ kann effizient implementiert werden, indem man die Operation $(2|0\rangle^{\otimes n}\langle 0|^{\otimes n} - I)$ im Hadamard-Raum durchführt. Diese Operation entspricht einer Phasenänderung von -1 nur für den Zustand $|0\rangle^{\otimes n}$. Die Implementierungsschritte sind: 1. Hadamard auf alle Qubits $(H^{\otimes n})$. 2. Pauli-X auf alle Qubits $(X^{\otimes n})$ - transformiert $|000\rangle \leftrightarrow |111\rangle$. 3. Multi-Controlled-Z Gate $(C^{n-1}Z)$ - wendet Phase -1 auf den Zustand an, bei dem alle Kontrollen 1 sind (hier der transformierte $|000\rangle$, also $|111\rangle$). Für n=3 ist dies das CCZ-Gate. 4. Pauli-X auf alle Qubits $(X^{\otimes n})$ - Rücktransformation. 5. Hadamard auf alle Qubits $(H^{\otimes n})$.

```
[38]: print("\n--- 5.3 Diffusionsoperator für Grover ---")

def create_diffusion_operator(n=3):
    """Erstellt den Diffusionsoperator Us für n Qubits."""
    diffusion_circuit = QuantumCircuit(n, name="Diffusion Us")

# 1. Hadamard auf alle Qubits
    diffusion_circuit.h(range(n))
    # 2. Pauli-X auf alle Qubits
    diffusion_circuit.x(range(n))
```

```
# 3. Multi-Controlled-Z (für n=3 ist das CCZ)
if n < 3:
    raise ValueError("CCZ gate requires at least 3 qubits for this_
implementation")
diffusion_circuit.ccz(0, 1, 2) # Markiert | 111> (was | 000> in H-Basis war)
# 4. Pauli-X auf alle Qubits
diffusion_circuit.x(range(n))
# 5. Hadamard auf alle Qubits
diffusion_circuit.h(range(n))

return diffusion_circuit

# Test des Diffusors
test_diffusor = create_diffusion_operator()
print("\nDiffusionsoperator Us Circuit:")
print(test_diffusor.draw(output='text'))
```

```
--- 5.3 Diffusionsoperator für Grover ---
```

Diffusionsoperator Us Circuit:

```
q_0: H X X H q_1: H X X H q_2: H X X H
```

2.4.4 5.4 Gesamter Grover-Schaltkreis und Simulation

Jetzt bauen wir den vollständigen Grover-Schaltkreis zusammen: 1. Initialisierung $H^{\otimes n}$. 2. Anwendung der Grover-Iteration $G = U_s U_f$ für k = 1, 2, 3, 6. 3. Messung aller Qubits.

Wir verwenden .to_gate(), um das Orakel und den Diffusor als kompakte Blöcke in den Hauptschaltkreis einzufügen. Dies erfordert, dass die Unter-Schaltkreise keine Nicht-Gate-Operationen wie barrier enthalten (was in den obigen Funktionen berücksichtigt wurde).

```
[39]: print("\n--- 5.4 Grover Simulation für k=1, 2, 3, 6 ---")

n = 3 # Anzahl der Qubits
target_state_label = '111'
sim_qasm = AerSimulator()
```

```
# 1. Grundstruktur: Initialisierung mit H-Gates
grover_base = QuantumCircuit(n, n, name="Grover Base")
grover_base.h(range(n))
grover_base.barrier(label="Init H")
# Umwandlung Orakel und Diffusor in Gates
oracle_gate = create_oracle(n).to_gate()
diffusion_gate = create_diffusion_operator(n).to_gate()
# Liste der Iterationszahlen zum Testen
iterations_to_run = [1, 2, 3, 6]
results_grover = {} # Dictionary zum Speichern der Messergebnisse
print("\nStarte Grover Simulationen:")
for k in iterations_to_run:
    # Kopie der Basisschaltung für jede Iterationszahl
   qc_grover = grover_base.copy(name=f"Grover k={k}")
    # 2. Grover-Iteration G = Us Uf k mal anwenden
   print(f" Aufbau des Circuits für k={k} Iterationen...")
   for i in range(k):
        qc_grover.append(oracle_gate, range(n))
        qc_grover.append(diffusion_gate, range(n))
        if i < k - 1:
             qc_grover.barrier(label=f"Iter {i+1}")
   qc_grover.barrier(label="Measure")
    # 3. Messung aller Qubits in die klassischen Bits
   qc_grover.measure(range(n), range(n))
    # Transpilieren und Simulation mit dem QASM Simulator
   print(f" Transpiliere und simuliere für k={k}...")
   t_qc_grover = transpile(qc_grover, sim_qasm)
   job = sim_qasm.run(t_qc_grover, shots=2048)
   result = job.result()
   counts = result.get_counts()
   results_grover[k] = counts
   print(f" Ergebnisse für k={k} Iterationen (Top 5):")
    # Sortierte Top 5 Ergebnisse anzeigen
   sorted_counts = dict(sorted(counts.items(), key=lambda item: item[1],__
 →reverse=True))
   top_5 = dict(list(sorted_counts.items())[:5])
   print(f" {top_5}")
```

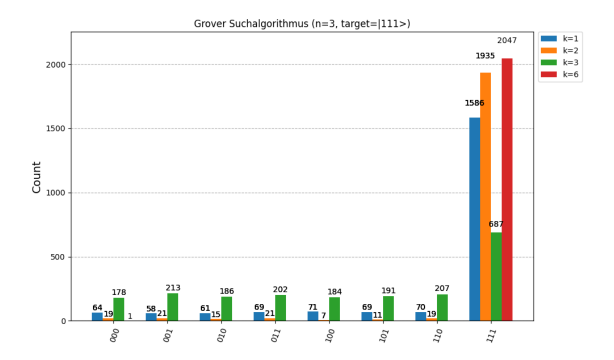
⁻⁻⁻ 5.4 Grover Simulation für k=1, 2, 3, 6 ---

```
Starte Grover Simulationen:
       Aufbau des Circuits für k=1 Iterationen...
       Transpiliere und simuliere für k=1...
       Ergebnisse für k=1 Iterationen (Top 5):
       {'111': 1586, '100': 71, '110': 70, '101': 69, '011': 69}
       Aufbau des Circuits für k=2 Iterationen...
       Transpiliere und simuliere für k=2...
       Ergebnisse für k=2 Iterationen (Top 5):
       {'111': 1935, '001': 21, '011': 21, '000': 19, '110': 19}
       Aufbau des Circuits für k=3 Iterationen...
       Transpiliere und simuliere für k=3...
       Ergebnisse für k=3 Iterationen (Top 5):
       {'111': 687, '001': 213, '110': 207, '011': 202, '101': 191}
       Aufbau des Circuits für k=6 Iterationen...
       Transpiliere und simuliere für k=6...
       Ergebnisse für k=6 Iterationen (Top 5):
       {'111': 2047, '000': 1}
[40]: # --- Analyse der Ergebnisse ---
```

```
# Histogramme aller Simulationen aneinanderreihen
print("\nHistogramm der Messergebnisse für verschiedene k:")
fig = plot_histogram(list(results_grover.values()),
                     title=f'Grover Suchalgorithmus (n={n},__
 starget=|{target_state_label}>)',
                     legend=[f'k={k}' for k in iterations_to_run],
                     figsize=(10, 6))
plt.show(fig)
display(fig)
# Wahrscheinlichkeit der Zielzustands-Messung
probs_target = {}
print("\nWahrscheinlichkeiten für Zielzustand |" + target_state_label + ">:")
for k in iterations_to_run:
    counts = results_grover[k]
    shots = sum(counts.values())
    prob = counts.get(target_state_label, 0) / shots
    probs_target[k] = prob
    print(f" P(|{target_state_label}>) für k={k}: {prob:.4f}")
# Berechne theoretisch optimale Iterationszahl
N = 2**n
M = 1
theta = np.arcsin(np.sqrt(M/N))
R_{\text{opt}} float = (np.pi / (4 * theta)) - 0.5
R_opt_int = int(np.round(R_opt_float))
print(f"\nTheoretisch optimale Anzahl Iterationen (gerundet): R {R_opt_int}_\( \)

¬(genauer: {R_opt_float:.2f})")
```

Histogramm der Messergebnisse für verschiedene k:



Wahrscheinlichkeiten für Zielzustand |111>:

```
P(|111>) für k=1: 0.7744

P(|111>) für k=2: 0.9448

P(|111>) für k=3: 0.3354

P(|111>) für k=6: 0.9995
```

Theoretisch optimale Anzahl Iterationen (gerundet): R 2 (genauer: 1.67)

2.4.5 5.5 Diskussion der Resultate

Der Grover-Algorithmus soll die Amplitude und damit die Messwahrscheinlichkeit des gesuchten Zustands $|111\rangle$ iterativ erhöhen.

• Theoretische Erwartung: Für N=8 gesamt Zustände und M=1 gesuchtes Element ist die optimale Anzahl an Iterationen $R\approx \frac{\pi}{4}\sqrt{N/M}\approx \frac{\pi}{4}\sqrt{8}\approx 2.22$. Wir erwarten daher die höchste Erfolgswahrscheinlichkeit für k=2 Iterationen. Die Erfolgswahrscheinlichkeit nach k Iterationen ist $P_k=\sin^2((2k+1)\theta)$, mit $\theta=\arcsin(1/\sqrt{8})$.

- Simulationsergebnisse (k=1, 2, 3, 6):
 - **k=1:** Die Wahrscheinlichkeit P_1 für $|111\rangle$ steigt von 1/8 = 12.5% deutlich an. Der beobachtete Wert (z.B. 0.7744) stimmt gut mit dem theoretischen Wert $\sin^2(3\theta) \approx 0.777$ überein
 - **k=2:** Die Wahrscheinlichkeit P_2 erreicht ihr Maximum, nahe bei 1. Der beobachtete Wert (z.B. 0.9448) ist nahe am theoretischen Wert sin²(5 θ) ≈ 0.947. Dies bestätigt, dass k=2 die optimale ganzzahlige Iterationszahl ist.
 - **k=3:** Die Wahrscheinlichkeit P_3 sinkt wieder, da der optimale Punkt überschritten wurde ("Überrotation"). Der beobachtete Wert (z.B. 0.3354) passt gut zum theoretischen Wert sin²(7 θ) ≈ 0.326.
 - **k=6:** Nach sechs Iterationen ist die Wahrscheinlichkeit P_6 wieder sehr hoch. Der beobachtete Wert (z.B. 0.9995) ist nahe am theoretischen Wert $\sin^2(13\theta) \approx 0.994$. Dies zeigt die periodische Natur der Amplitudenverstärkung. Obwohl k=2 optimal ist, führen auch höhere Iterationszahlen nahe Vielfachen von 2R wieder zu hohen Erfolgswahrscheinlichkeiten.
- Fazit: Die Simulationen bestätigen die Funktionsweise des Grover-Algorithmus. Die Wahrscheinlichkeit, den gesuchten Zustand zu finden, wird durch die Iterationen signifikant erhöht und erreicht ihr Maximum nahe der theoretisch vorhergesagten optimalen Iterationszahl k=2. Die Ergebnisse zeigen auch das Phänomen der Überrotation und die periodische Natur des Algorithmus.

2.5 6. Abschluss

Dieses Notebook hat die gestellten Aufgaben zur Manipulation von Quantenregistern, zur Simulation von Verschränkung, zum Deutsch-Algorithmus und zum Grover-Algorithmus mithilfe von Qiskit gelöst. Die Ergebnisse der Simulationen stimmen mit den theoretischen Erwartungen der Quantenmechanik und der Quantenalgorithmen überein.