Simulación del modelo de Ising en 2D

Práctica computacional - Física Teórica 3 (1^{er} cuat. 2018) - Clase P. Minnini

Ignacio Poggi - L.U: 567/07 - ignaciop.3@gmail.com

27 de junio de 2018

1. Notas

Se tomaron las siguientes constantes a lo largo del trabajo:

- $k_B = 1$
- J = 1
- B = 0

En el Apéndice se transcribe el código fuente utilizado en lenguaje Matlab.

2. Ejercicio: Tiempo de equilibración

Para obtener el numero de iteraciones necesarias para que la energía y la magnetización alcancen un equilibro, se eligieron tres tamaños de la red posibles: L = 16, L = 32 y L = 64. A su vez, para cada L se analizaron los siguientes valores de temperatura: T = 1.8 ($T < T_c$), T = 2.27 ($T = T_c$) y T = 3 ($T > T_c$).

Se fijo una cota superior razonable de n=10000 iteraciones totales; de esta manera se puede cubrir una rango lo suficiente grande para permitir que cada sistema termalice y luego alcance el equilibrio; sin esperar tiempos muy largos de ejecución del código.

2.1. Resultados

Se encontró que para T=1.8, el numero de iteraciones para que la energía y la magnetización de cada sistema llegue al equilibro varía con el tamaño de la red; es decir a mayor L, más iteraciones se necesitan para que el sistema alcance el equilibro en los parámetros observados.

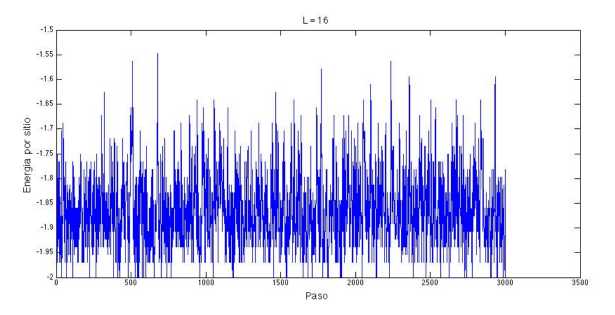


Figura 1: Convergencia de la energía por sitio para L=16 y T=1.8.

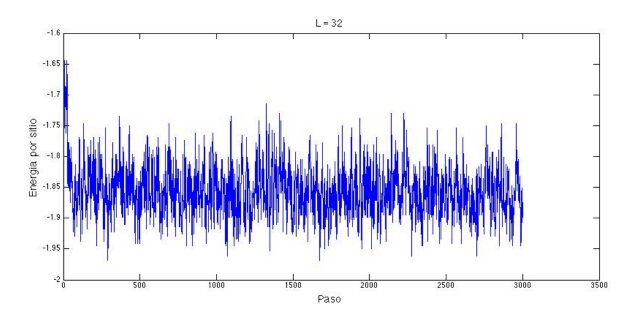


Figura 2: Convergencia de la energía por sitio para L=32 y T=1.8.

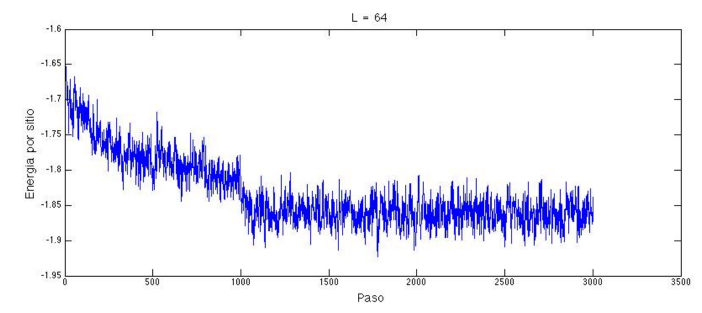


Figura 3: Convergencia de la energía por sitio para $L=64\ \mathrm{y}\ T=1.8.$

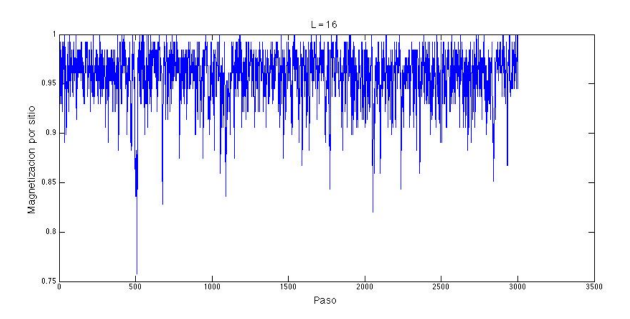


Figura 4: Convergencia de la magnetización por sitio para L=16 y T=1.8.

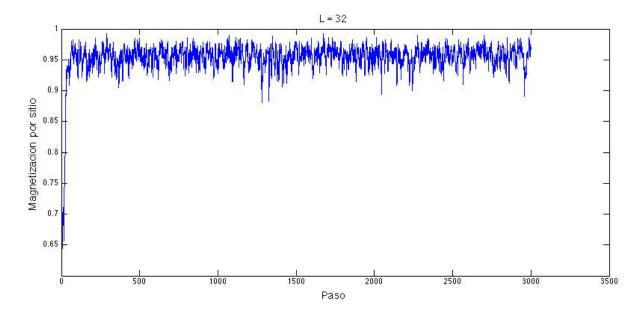


Figura 5: Convergencia de la magnetización por sitio para L=32 y T=1.8.

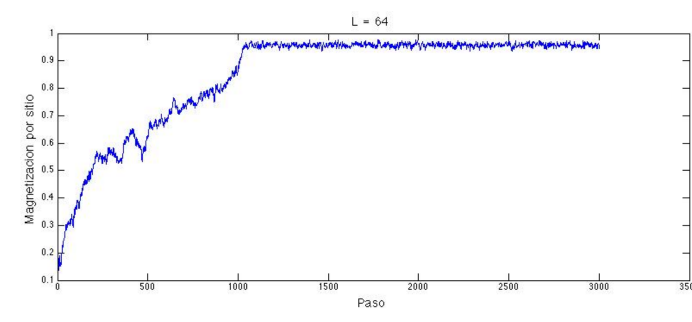


Figura 6: Convergencia de la magnetización por sitio para L=64 y T=1.8.

En las siguientes tablas, se muestran los resultados obtenidos de n para la energía y la magnetización por sitio en cada caso:

Cabe aclarar que, si bien en algunos casos (por ejemplo para L=64), el n observado puede ser menor al informado en la tabla, se escogió un enfoque más conservativo; esto significa que no se tabuló un n justo en la zona de termalización-equilibrio; sino que se eligió un valor posterior.

L = 16	L = 32	L = 64
$n \approx 250$	$n \approx 500$	$n \approx 1250$

Cuadro 1: Cantidad de iteraciones n para alcanzar el equilibrio en e y m a $T=2.27=T_c$, para cada valor de L.

En el caso $T=2.27=T_c$, se pudo observar que la energía oscila en torno a un mismo valor medio $(e\approx -1,4)$ casi inmediatamente al inicio de la ejecución del código; además de que dicho valor es más estable a medida que L es mayor, como se observa en las siguientes figuras:

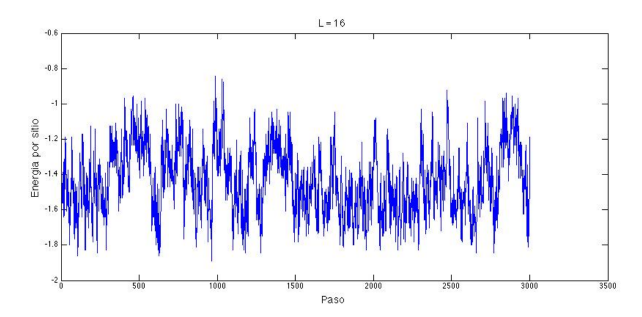


Figura 7: Convergencia de la energía por sitio para L=16 y T=2.27.

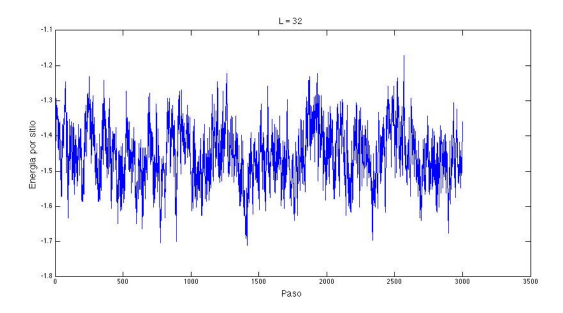


Figura 8: Convergencia de la energía por sitio para L=32 y T=2.27.

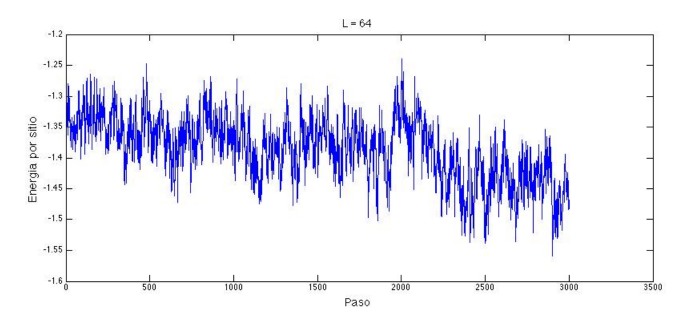


Figura 9: Convergencia de la energía por sitio para L=64 y T=2.27.

Como es de esperar (bibliografia al grafiquito de pitchfork) en este caso, el valor absoluto de la magnetización oscila entre 0 y -1 de manera muy brusca para cada valor de L estudiado, por lo tanto no se puede decir que dicho observable converja para algún valor de n; pero sí se puede asegurar que este comportamiento oscilatorio se mantiene durante toda la ejecución del programa con el valor de T considerado en este caso; lo que es consistente con la bibliografía citada.

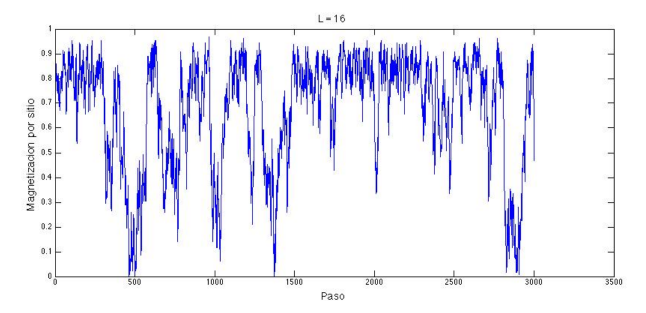


Figura 10: Convergencia de la magnetización por sitio para L=16 y T=2.27.

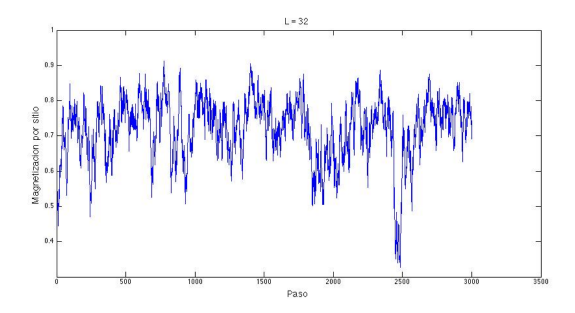


Figura 11: Convergencia de la magnetización por sitio para L=32 y T=2.27.

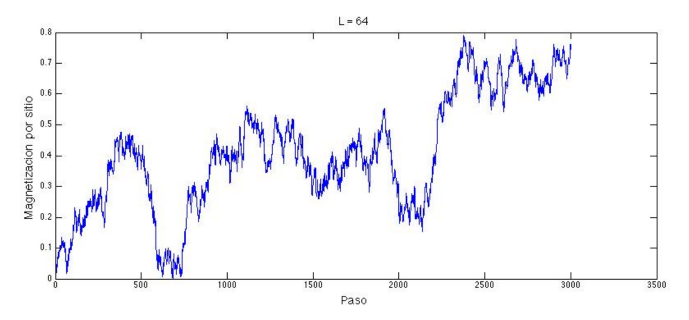


Figura 12: Convergencia de la magnetización por sitio para L=64 y T=2.27.

Por último, para $T=3>T_c$, tanto la energía como la magnetización de cada L converge aproximadamente a -0.8 y 0 respectivamente para un n muy pequeño: se podría tomar uno casi inmediato al comienzo de la ejecución del programa. En este caso, los gráficos para e y m son similares para los tres valores de L. Como ejemplo, se muestran los mismos para L=64:

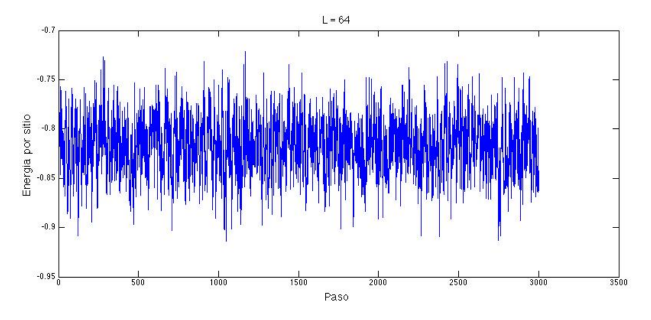


Figura 13: Convergencia de la energía por sitio para L=64 y T=3.

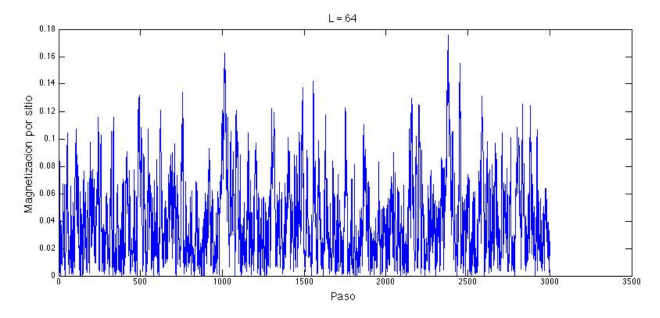


Figura 14: Convergencia de la magnetización por sitio para L=64 y T=3.

2.2. Conclusión

Para este ejercicio, el régimen mas interesante a estudiar fue el caso $T < T_c$, donde se obtuvo que a mayor L, son necesarias más cantidad de iteraciones para que el sistema alcance el equilibro en los observables medidos. Para $T > T_c$, n fue despreciable para llegar a dichos equilibrios; en el caso $T = T_c$, no tiene sentido hablar de convergencia en la magnetización por la naturaleza oscilatoria del mismo en este régimen; pero para la energía el comportamiento es similar al caso $T > T_c$, por lo tanto se puede concluir que, en lineas generales, la convergencia de los valores medidos de los observables depende de la temperatura, pero a temperaturas bajas es necesario considerar también el tamaño de la red.

3. Ejercicio: Energía y magnetización en función de la temperatura

ver bibliografia del cv y xm

En este ejercicio se tuvieron presentes los resultados del anterior en lo referido a la cantidad de iteraciones necesarias para que el sistema llegue al equilibrio. Por esto, para calcular la energía y magnetización media (< e > y < m > respectivamente), se eligió un n = 3000 para valores de T entre 0 y 10; con pasos de 0.2; debido a que es un numero razonable de iteraciones para que el sistema termalice, llegue al equilibrio y un tiempo extra poder tomar valores medios significativos.

3.1. Resultados

A continuación, se muestran los resultados adquiridos para L=16:

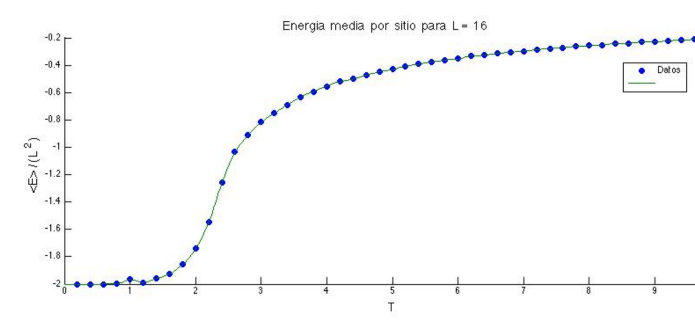


Figura 15: Energía media por sitio para L=16.

Se puede observar que, para $T \to 0$, la energía tiende a -2; a medida que T aumenta,

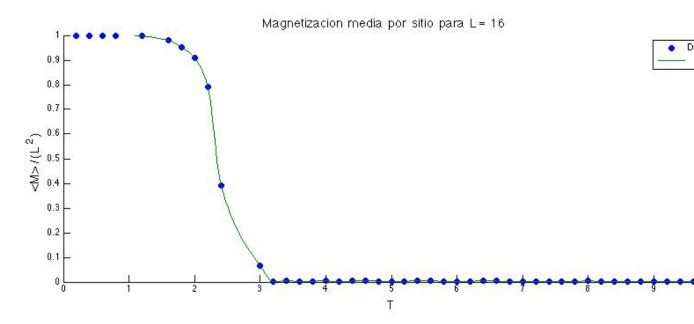


Figura 16: Magnetización media por sitio para L=16.

Acá se puede ver que la magnetización mantiene un valor medio estable en 1 para valores de $T < T_c$; esto puede interpretarse como que todos los spines tienen el mismo valor. Al llegar a la temperatura crítica se observa un salto (disconinuidad) en el valor de < m > correspondiente al cambio de fase, convergiendo rápidamente a 0 para temperaturas mayores a T_c , lo que indica la pérdida de magnetización de la muestra.

Para calcular el calor específico y la susceptibilidad magnética, se utilizaron las fórmulas dadas por el enunciado, relacionándolas de la siguiente manera (biblio de esto):

- $C_v = \frac{\sigma_E^2}{T^2}$
- $\chi_m = \frac{\sigma_M^2}{T}$

Los resultados para estos observables fueron los siguientes:

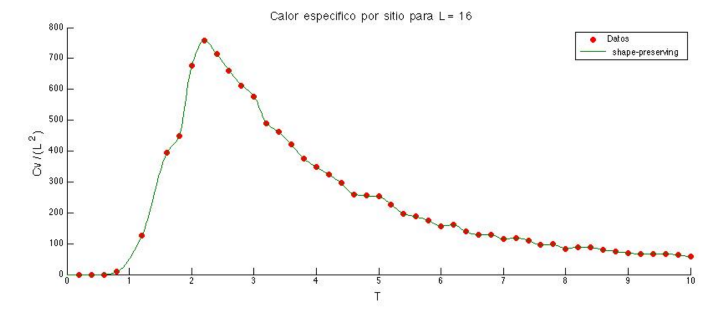


Figura 17: Calor específico por sitio para L = 16.

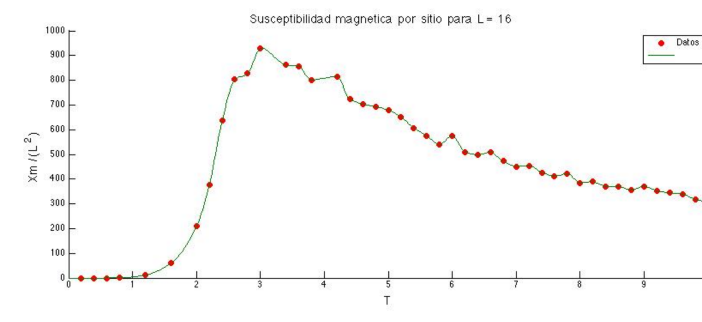


Figura 18: Susceptibilidad magnética por sitio para L = 16.

En los gráficos se puede observar el aumento del C_v y χ_m a medida que la temperatura se acerca al valor critico, donde las mismas son máximas (cambio de fase). En este punto se puede ver la discontinuidad en $C_v = \frac{dE}{dT}$ y $\chi_m = \frac{dM}{d\beta}$, para luego decaer a valores cercanos a 0.

Para finalizar este ejercicio, se muestran los gráficos obtenidos de C_v y χ_m para L=32:

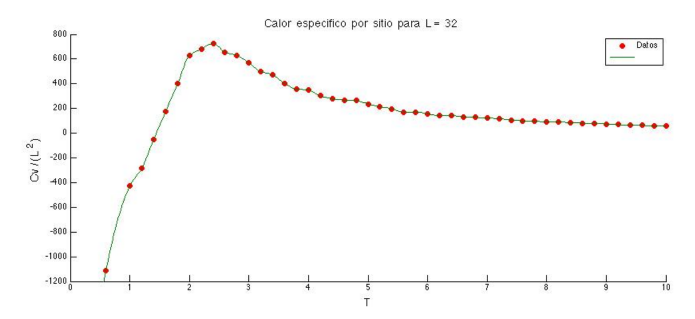


Figura 19: Calor específico por sitio para L=32.

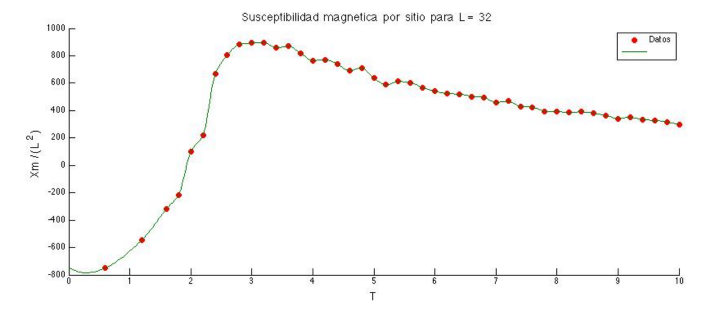


Figura 20: Susceptibilidad magnética por sitio para L=32.

3.2. Conclusiones

Para L=32 se puede que el decaimiento de ambos observables es aún más rápido con respecto a los correspondientes a L=16, luego de la temperatura crítica T_c ; concordando con mayor exactitud con el salto que produce la discontinuidad en las derivadas de E y M.

En ambos casos, el cambio de fase observado en C_v y χ_m se dio alrededor de un valor de la temperatura crítica en $T_c=2.27$; de acuerdo con el mencionado en el enunciado para $T_c=\frac{2}{ln(1+\sqrt{2})}\approx 2,2691...$

4. Ejercicio: Longitud de correlación en función de la temperatura

5. Apéndice

5.1. Código fuente en Matlab de la función generadora de números enteros aleatorios (/codigo/randint.m)

5.2. Código fuente en Matlab de la función de energía total del sistema (/codigo/En.m)

```
function e = En(S)
2
        e = 0;
3
4
        for i=1:length(S)
            for j=1:length(S)
5
6
7
                 \mathscr{R}Para cada spin, considero el spin vecino de arriba (fila i-1)
8
                 \% l de su derecha (columna j+1)
9
                iup = mod(i - 1 - 1, length(S)) + 1;
                jright = mod(j + 1 - 1, length(S)) + 1;
10
11
                e = e - S(i,j)*(S(iup,j)+S(i,jright));
12
13
            end
        end
14
15
   end
```

5.3. Código fuente en Matlab de la función de Ising 2D en un paso (/codigo/ising2Dpaso.m)

```
function [S,dE,dM,Sis,SiSjs] = ising2Dpaso(S,beta)
2
       dM = 0;
       dE = 0;
3
4
5
        Sis = [];
        SiSjs = [];
6
7
8
        Realiza el paso para cada spin de S
9
        for it = 1: length(S) * length(S)
10
            /\!\!\!Elijo los indices i,j al azar con la funcion auxiliar definida
11
12
            indices = randint(1, 2, 1, length(S));
            i = indices(1); j = indices(2);
13
14
            % Considero los indices de los spines vecinos al S(i,j)
15
16
            iup = mod(i - 1 - 1, length(S)) + 1;
17
            idown = mod(i + 1 - 1, length(S)) + 1;
18
            jleft = mod(j - 1 - 1, length(S)) + 1;
            jright = mod(j + 1 - 1, length(S)) + 1;
19
20
21
            \mathscr{K}calculo la diferencia de energia al cambiar el spin S(i,j)
22
            E_{\text{old}} = -S(i,j)*(S(iup,j)+S(idown,j)+S(i,jleft)+S(i,jright));
23
            E_{new} = S(i,j)*(S(iup,j)+S(idown,j)+S(i,jleft)+S(i,jright));
24
25
26
            dEt = E_new - E_old;
27
28
            "Aplico el criterio de elección y guardo en las variables
```

```
29
             % correspondientes\ dM\ y\ dE;\ actualizo\ S(i,j)
             if ((dEt \le 0) | | (rand() < exp(-beta*dEt)))
30
                 S(i,j) = -S(i,j);
31
32
                 dM = dM + 2*S(i,j);
33
                 dE = dE + dEt;
34
            end
35
36
             S_{corr} = (S(iup, j) + S(idown, j) + S(i, jleft) + S(i, jright));
37
             Si = S(i,j);
             SiSj = Si * S_corr / 4;
38
39
             Sis = [Sis; Si];
             SiSjs = [SiSjs; SiSj];
40
41
        end
42
   end
```

5.4. Código fuente en Matlab de la función de Ising 2D para un valor de T (/codigo/ising2D0.m)

```
function [E, M, Cv, Xm, corr_func] = ising2D0(L,T,npasos,a)
1
2
       Script general para hacer una corrida a un set de parametros
3
       % beta, lado de la red)
4
5
       beta = 1/T;
6
7
8
       %propongo un estado inicial al azar
9
       \% es una matriz de 1 y -1 indicando las dos proyecciones de
10
       S = 2*(rand(L,L) > 0.5) - 1;
11
12
13
       Kondiciones iniciales y vectores para guardar los valores de energia,
14
       % magnetizacion, energia ^2 y magnetizacion ^2 para un valor de T
15
       npre = 100;
16
       energia = zeros(npasos + 1,1);
17
       magnet = zeros(npasos + 1,1);
18
       energia2 = \mathbf{zeros}(\text{npasos} + 1, 1);
19
       magnet2 = zeros(npasos + 1,1);
20
21
22
       %Pretermalizo
23
       que escribir uds!
24
       for n=1:npre
           [S, dE, dM, Sis, SiSjs] = ising2Dpaso(S, beta);
25
26
       end
27
28
       Ala funcion En calcula la energia de la red. Tambien la tienen que escribir uds!
29
       energia(1) = En(S);
30
       magnet(1) = sum(sum(S));
31
       energia2(1) = energia(1) * energia(1);
32
       magnet2(1) = magnet(1) * magnet(1);
33
34
       Miclo para calcular el estado de S luego de termalizar
```

```
for n=1:npasos
35
             [S, dE, dM, Sis, SiSjs] = ising2Dpaso(S, beta);
36
37
38
             energia(n+1) = energia(n) + dE;
39
            magnet(n+1) = magnet(n) + dM;
             energia2(n+1) = energia2(n) + dE*dE;
40
41
            magnet2(n+1) = magnet2(n) + dM*dM;
42
43
             Æl tercer parametro de entrada es para mostrar/ocultar los graficos.
44
             Mutil para el ejercicio siquiente
             if a = 'y'
45
                 if(mod(n,10) == 0)
46
                     imagesc(S); shading flat;
47
                      title(['n = 'num2str(n) 'T = 'num2str(1/beta) 'e = 'num2str(
48
                          energia(n)/(L*L)) ' m =  ' num2str(magnet(n)/(L*L))]);
49
                     drawnow;
                 \mathbf{end}
50
            end
51
52
        end
53
        Walores medios de los vectores previamente calculados:
54
55
        \%E>, <M>, Cv = (1/T^2)*(<E^2> - <E>^2), Xm = (1/T)*(<M^2> - <M>^2)
56
        E = mean(energia);
        M = mean(magnet);
57
        E2 = mean(energia2);
58
59
        M2 = mean(magnet2);
        Cv = (E2 - E*E)/(T*T);
60
        Xm = (M2 - M*M)/T;
61
62
63
        \%Variables para calcular la longuitud de correlacion: \langle Si \rangle y \langle SiSj \rangle
64
        Si_avg = mean(Sis);
        SiSj_avg = mean(SiSjs);
65
66
        corr_func = abs(SiSj_avg - Si_avg*Si_avg);
67
68
69
        Wotros plots que pueden/deben hacer, sobreescribe los anteriores.
70
        if a = 'y'
71
             figure()
72
            plot (energia / (L*L))
            title(['L = 'num2str(L)])
xlabel('Paso')
73
74
75
            ylabel ('Energia por sitio')
76
            figure()
77
78
            \mathbf{plot}(\mathbf{abs}(\mathbf{magnet})/(\mathbf{L}*\mathbf{L}))
             title(['L = 'num2str(L)])
79
            xlabel('Paso')
80
            ylabel ('Magnetizacion por sitio')
81
82
        end
83
   end
```

5.5. Código fuente en Matlab de la funcion de Ising 2D para varios valores de T (/codigo/ising2D1.m)

```
Script general para hacer una corrida a un set de parametros
  2
         Wbeta, lado de la red)
  3
         Alado de la red
  4
  5 L = 16;
  6
         %Valores\ de\ T\ y\ vectores\ iniciales\ para< E>, < M>, Cv\ y\ Xm
  8 T = 0:0.2:10;
         Energia_t = [];
  9
10 Magnet_t = [];
        Cv_t = [];
12
         Xm_t = [];
13
         corr_funcs = [];
14
15
          "Calculo, para cada temperatura, el estado del sistema y sus variables
16
17
          Mermodinamicas y las guardo en los vectores definidos anteriormente
         for t=T
18
19
                      [E, M, Cv, Xm, corr_func] = Ising2D0(L, t, 3000, 'n');
20
21
22
23
                      Energia_t = [Energia_t; E];
24
                      Magnet_t = [Magnet_t; M];
25
26
                     Cv_t = [Cv_t; Cv];
                     Xm_{-}t = [Xm_{-}t; Xm];
27
28
                      corr_funcs = [corr_funcs; corr_func];
29
30
31
32
         end
33
34
35
36
         With the state of 
37
         figure()
38
         scatter (T, Energia_t/(L*L), 'b.')
         title(['Energia media por sitio para L = ',num2str(L)])
39
40
         legend('Datos')
         xlabel('T')
41
         ylabel('<E> / (L^2)')
42
43
44 figure()
         scatter (T, abs(Magnet_t)/(L*L), 'b.')
         title (['Magnetizacion media por sitio para L = ',num2str(L)])
46
         legend('Datos')
47
         xlabel('T')
48
49
         ylabel('<M> / (L^2)')
50
```

```
51 figure()
52 scatter (T, Cv<sub>-</sub>t/(L*L), 'r.')
   title(['Calor especifico por sitio para L = ',num2str(L)])
54 legend('Datos')
55
   xlabel('T')
56
   ylabel('Cv' / (L^2)')
57
58 figure()
59 scatter (T, Xm_t/(L*L), r.')
60 title(['Susceptibilidad magnetica por sitio para L = ',num2str(L)])
61 legend('Datos')
62 xlabel('T')
   ylabel('Xm / (L^2)')
63
64
65 figure()
66 scatter (T, corr_funcs, 'g.')
67 title(['Longitud de correlacion para L = ',num2str(L)])
68 legend('Datos')
69 xlabel('T')
70 ylabel ('Long. de correlacion')
```

6. Bibliografía

- [I], [II], [IV] F. S. Crawford. Ondas Berkeley Physics Course Vol. 3. Editorial Reverté S.A., 2da edición, Barcelona (1994). Págs. 72-80
- [V] J. D. Hoffman. Numerical Methods for Engineers and Scientists. Editorial Marcel Dekker Inc., Second Edition, (2001). Pág. 398
- [VI] S. H. Strogatz. Nonlinear Dynamics and Chaos with Applications to Physics, Biology, Chemistry and Engineering. Westview Press, Second Edition, (2015). Pág. 198
- [VII] S. H. Strogatz. Nonlinear Dynamics and Chaos with Applications to Physics, Biology, Chemistry and Engineering. Westview Press, Second Edition, (2015). Pág. 212