Faktorisieren auf Quantencomputer Erklärung und Implementation

Erklärung der Funktionsweise von Quantencomputern und Implementation zweier Programmbibliotheken in Q# mit arithmetischen Opertationen sowie einer vollständigen Implementation von Shors Algorithmus

Maturaarbeit von Joël Benjamin Huber

Betreut von Christian Steiger

an der Kantonsschule Freudenberg Zürich

Zusammenfassung: Diese Maturitätsarbeit beschäftgt sich mit Quantencomputern und deren Anwendungen für mathematische Probleme, spezifisch das Faktorisieren von Zahlen. Dafür wurden arithmetische Operationen genauer angeschaut, um zu verstehen, wie jene auf Quantencomputern implementiert werden können. Danach wird Shors Algorithmus genauer betrachtet, mit welchem sich Zahlen faktorisieren lassen. Dies alles wurde als zwei Programmbibliotheken in der Quantenprogrammiersprache Q# und der klassischen Programmiersprache C# implementiert, sodass man diese Operationen in anderen Projekte benutzen kann.

Inhaltsverzeichnis

führung
Vorwort
Mein Produkt: Die QInteger- und die QAlgorithm-Libraries und eine Implemen-
tation des Faktorisierungsalgorithmus
undlagen
Lineare Algebra
2.1.1 Schreibweise
2.1.2 Vektorräume
2.1.3 Inneres Produkt
2.1.4 Lineare Operatoren
2.1.5 Eigenwerte und Eigenvektoren
Quantensysteme
2.2.1 Qubits
2.2.2 Die Blochkugel
2.2.3 Operationen auf Qubits
2.2.4 Wichtige Quantengatter
2.2 12 (1.2016)
thmetische Operation auf Qubits ausführen - Die QInteger Library
Überblick
Zahlen in Qubits speichern - Der QInt-Typ
Die Quanten-Fouriertransformation und die Fourier-Basis
Addition
Modulare Addition
Modulare Multiplikation
r Weg zu Shor
Überblick
Phase-Kickback
Phase Estimation
Period Finding
Die Ordnung von Zahlen bestimmen
Das Ziel - Shors Algorithmus
sblick
Man kann Zahlen effizient faktorisieren - Was nun?
Quantencomputer - Wie bald?

6 Nachwort ??

Einführung

1.1 Vorwort

Das Gebiet der Quantencomputer ist zweifelsohne eines der vielsprechendsten Forschungsgebiete. Quantencomputer erlauben uns, Berechnungen auszuführen, die auf klassischen Computern nicht effizient ausgeführt werden können. Diese mathematischen Konstrukte werden in der Zukunft wahrscheinlich eine grössere Rolle spielen. Deshalb ist es meiner Meinung nach kein schlechter Zeitpunkt, um sich mit dem Thema zu beschäftigen. Deshalb soll diese Arbeit auch dazu dienen, dem Leser den Einstieg in dieses komplexe Themengebiet zu vereinfachen.

Ich persönlich habe immer wieder Zeitungs- und Journalartikel über Relisierungen von Quantencomputern gelesen und immer wieder wurde von Durchbrüchen gesprochen. So wie zum Beispiel, als Google 2019 einen Artikel im Journal "Nature" publizierte, in welchem sie behaupteten, die "Quantenüberlegenheit" erreicht zu haben (siehe [1]), was gleich darauf von der IBM in ihrem Blog angezweifelt wurde (siehe [11]). Das Gebiet der Quantencomputer erweckte so mein Interesse, jedoch verstand ich nichts. Bis ich mich entschieden habe, auf diese "Reise" aufzubrechen und im Rahmen dieser Maturitätsarbeit probiert, zu verstehen, wie Quantencomputer funktionieren. Ich habe dabei sehr viel gelernt, doch lange gebraucht, bis ich die Grundlagen nur Ansatzweise verstanden habe. In der Tat ist es meiner Meinung nach nicht sehr einfach, in dieses Gebiet einzusteigen. Auch deshalb soll meine Arbeit dazu dienen, zusammen mit der angegebenen Fachliteratur, den Einstieg zu vereinfachen. Dafür werden aber Kentnisse der linearen Algebra vorausgesetzt, da diese sehr wichtig ist, um die mathematische Struktur zu verstehen. Zum Einstieg in die lineare Algebra habe ich selbst das Buch Lineare Algebra" von Gerd Fischer (siehe [6]) gelesen und empfehle dieses Buch, um sich die Grundlagen der linearen Algebra zu erarbeiten.

Ich habe mich damit auseinandergesetzt, wie einerseits arithmetische Operationen auf Quantencomputern programmiert werden können, anderseits auch damit, wie man damit Zahlen faktorisieren kann. Das, was ich gelernt habe, habe ich auch in Code umgesetzt. Ich habe zwei Programmbibliotheken implementiert, die ich im Abschnitt 1.2 genauer beschreiben werde, in welchen man alle in dieser Arbeit betrachteten Operationen als Code finden kann. Zudem habe ich bei der Implementation darauf geachtet, dass diese Bibliotheken auch in anderen Projekten gut verwendet werden können, und ich habe vor, diese Bibliotheken in Zukunft zu erweitern und Implementationen anderer Quantenalgorithmen zuzufügen, so dass sie aktuell bleibt.

1.2 Mein Produkt: Die QInteger- und die QAlgorithm-Libraries und eine Implementation des Faktorisierungsalgorithmus

Das Produkt dieser Maturitätsarbeit sind zwei Programmbibliotheken, welche Algorithmen für Quantencomputer bereitstellen. Diese Programmbibliotheken sind in der Programmiersprache Q# geschrieben, einer Quantenprogrammiersprache entwickelt von Microsoft. Das Quantum Development Kit (QDK) von Microsoft beinhaltet dabei nicht nur die Sprache Q#, sondern auch einen Simulator, auf welchem man den Code ausführen kann. Gleichzeitig ist es das Ziel der Sprache, dass man sie auf echten Quantencomputern einsetzen kann, sobald diese genug weit entwickelt sein werden.

Die beiden Bibliotheken sollen mathematische Operationen auf Quantencomputern vereinfachen. Hier ein kurzer Überblick über ihre Funktionen:

- Die *QInteger-Library* definiert mit dem Typ "QInt" die grundlegende Datenstruktur "Zahl" auf einem Quantencomputer. Zudem stellt sie arithmetische Operationen und nützliche Funktionen für den Typ "QInt" bereit.
- In der *QAlgorithms-Library* sind Algorithmen für Quantencomputer implementiert, darunter auch der quantenbasierten Teil von Shors Algorithmus, welcher zweifelsohne einer der nennenswertesten Errungenschaften auf dem Gebiets der Quantencomputer ist.

Diese beiden Bibliotheken stellen generelle, nützliche Funktionen für Quantencomputer bereit, welche auch zur Vereinfachung in anderen Projekten grebraucht werden kann. Den Code zu diesen Programmbibliotheken kann man auf GitHub finden, wo er in Zukunft einige Aktualisierungen erhalten wird. Auf GitHub ist er unter folgendem Link verfügbar: https://github.com/johutha/QInteger-QAlgorithms

Ich habe Q# gewählt, da es aktuell eine der populärsten Quantenprogrammiersprachen ist, über eine gute Dokumentation verfügt, gut unterstützt und regelmässig aktualisiert wird. Zudem kann der Compiler automatisch zu einer Quantenoperation deren Inverses oder deren kontrollierte Version generieren ¹, was den Code kürzer und übersichtlicher macht.

Nebst diesen beiden Bibliotheken finden sich im GitHub-Repository weitere Projekte. In einem dieser Projekte ist der "Factorizer" implementiert. Dieser ist modular entworfen: Dem Factorizer gibt man ein Modul zum Primzahlentest und ein Modul zum Berechnen der Ordnung einer Zahl mit. Diese Modularität erlaubt es, verschiedene Algorithmen miteinander zu vergleichen. Neben dem "Factorizer" sind in diesem Projekt mehrere Module implementiert. Eines dieser Module benutzt dabei den quantenbasierten Teil von Shors Algorithmus und startet den Simulator, sodass es zusammen mit dem "Factorizer" eine komplette Implementation von Shors Algorithmus bildet.

Im Weiteren befindet sich im Repository ein Projekt für eine einfache Konsolen-Applikation, welche diese beiden "Factorizer" mit verschiedenen Modulen anwendet, als Proof of Concept. Zudem gibt es ein Projekt für einen Zeitmesser, welcher misst, wie lange "Factorizer" benötigt.

Zudem befinden sich im Repository drei weitere Projekte, in welchen Unit-Tests implementiert sind. Unit-Tests testen die verschiedenen Komponenten einzeln, wodurch man einfacher Implementationsfehler lokalisieren und Bugs finden kann.

¹Siehe auch TODO Seitenzahl

Grundlagen

2.1 Lineare Algebra

Um mit Qubits arbeiten zu können, braucht es Kenntnisse der linearen Algebra. Operationen, die man auf Quantencomputern implementiert, sind lineare Operationen auf Qubits. Ich werde an dieser Stelle eine kurze Zusammenfassung der nötigen Grundlagen geben, welche erforderlich sind, um die Quanten-Grundlagen und Shors Algorithmus zu verstehen. Dies wird jedoch nur eine kurze Zusammenfassung und keine Einführung in dieses Gebiet sein. Für eine Einführung verweise ich auf [6].

Vor der Zusammenfassung möchte ich kurz die in der Quantenmechanik gebräuchliche Notation für lineare Algebra einführen. Diese nennt sich Dirac- oder Bra-Ket-Notation.

2.1.1 Schreibweise

Einen Vektor schreibt man in der Quantenmechanik als $|\varphi\rangle$. Diese besondere Art von Klammern wird als ket bezeichnet. Für einen Vektor $|\varphi\rangle$ wird das dazugehörige Dual als $\langle\phi|$ bezeichnet. Diese zweite Klammer heisst bra, sodass die beiden Klammern zusammen ein Bra-Ket bildet, was vom englischen Wort bracket abstammt. Das später definierte innere Produkt von $|\psi\rangle$ und $|\varphi\rangle$ kann man als $\langle\psi|\varphi\rangle$ darstellen.

2.1.2 Vektorräume

Um Quantensysteme mathematisch beschreiben zu können, brauchen wir Vektorräume. Genauer benötigen wir finite Vektorräume über \mathbb{C} , zusammen mit einem inneren Produkt. Sei V ein solcher Vektorraum.

Wir nennen eine Familie von Vektoren ein Erzeugendensystem, falls jeder Vektor in V als eine Linearkombination der Vektoren in jener Familie geschrieben werden kann. Zum Beispiel sind die drei Vektoren $\begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix}$, $\begin{bmatrix} 0 \\ 37 \end{bmatrix}$, $\begin{bmatrix} 3 \\ 2 \end{bmatrix}$ ein Erzeugendensystem, denn zum Beispiel der Vektor $\begin{bmatrix} 7 \\ 3 \end{bmatrix}$ kann als Linearkombination $2\begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix} + \frac{1}{37}\begin{bmatrix} 0 \\ 37 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 3 \\ 2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 7 \\ 3 \end{bmatrix}$ dargestellt werden.

Eine Familie von Vektoren $|v_0\rangle$, $|v_1\rangle$, ... $|v_{k-1}\rangle$ ist linear unabhängig, falls wenn für Koeffizienten $a_0, a_1, ... a_{k-1}$ die Gleichung $a_0 |v_0\rangle + a_1 |v_1\rangle + ... + a_{v_{k-1}} |k-1\rangle = 0$ gilt, dann $a_0 = a_1 = ... = a_1 = ...$

 $a_{k-1}=0$ gilt. Diese Aussage ist äquivalent zur Aussage, dass sich keiner der Vektoren $|v_i\rangle$ als Linearkombination der anderen Vektoren in der Familie darstellen lässt.

Die drei Vektoren $\begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix}$, $\begin{bmatrix} 0 \\ 37 \end{bmatrix}$, $\begin{bmatrix} 3 \\ 2 \end{bmatrix}$ sind nicht linear unabhängig, da $\frac{111}{2}\begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix} + 2\begin{bmatrix} 0 \\ 37 \end{bmatrix} + (-37)\begin{bmatrix} 3 \\ 2 \end{bmatrix} = 0$ gilt.

Eine Basis ist ein linear unabhängiges Erzeugendensystem. Zum Beispiel bilden die Vektoren $\begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix}$ und $\begin{bmatrix} -1 \\ i \end{bmatrix}$ eine Basis über den Vektorraum \mathbb{C}^2 .

2.1.3 Inneres Produkt

Am Anfang habe ich angetönt, dass wir dem Vektorraum ein inneres Produkt (\cdot, \cdot) mitgeben werden. Dieses innere Produkt muss folgende drei Bedingungen erfüllen:

1. Linearität im zweiten Argument:

$$\sum_{j} \lambda_{j} (|\psi\rangle, |\varphi_{j}\rangle) = \left(|\psi\rangle, \sum_{j} \lambda_{j} |\varphi_{j}\rangle\right)$$

2. Hermitesch:

$$(|\psi\rangle, |\varphi\rangle) = \overline{(|\varphi\rangle, |\psi\rangle)}$$

3. Positiv-definit:

$$\varphi \neq 0 \rightarrow (|\varphi\rangle\,,\; |\varphi\rangle) > 0$$

Wie oben schon angetönt, schreibt man dieses Produkt in der quantenmechanischen Notation als $\langle \psi | \varphi \rangle$. Ich habe für diese drei Bedingungen jedoch die (\cdot, \cdot) -Schreibweise verwendet, da man mit ihr die Bedingungen übersichtlicher darstellen kann.

Die Norm eines Vektors $|\varphi\rangle$, wird als ||v|| geschrieben und ist definiert als $||v|| = \sqrt{\langle \varphi | \varphi \rangle}$. Ein Vektor $|\varphi\rangle$ ist normiert, falls $||\varphi\rangle| = 1$ gilt.

2.1.4 Lineare Operatoren

Die Operationen, die wir auf Quantencomputer durchführen, sind lineare Operationen über die Basiszustände. Lineare Operatoren über Vektoren kann man als Matrizen darstellen und jene Operationen anwenden, in dem wir die Matrix-Multiplikation des Vektors mit der Matrix des linearen Operators durchführt.

Eine unitärer Operator U ist ein linearer Operator, der $UU^{\dagger}=I$ erfüllt. Ein unitärer Operator hat die Eigenschaft, dass das innere Produkt bewahrt wird, oder dass $(U \mid \psi \rangle, U \mid \varphi \rangle) = \langle \psi \mid U^{\dagger}U \mid \varphi \rangle = \langle \psi \mid \varphi \rangle$ für alle $|\psi \rangle, |\varphi \rangle \in V$. Auch hier habe ich auf der linken Seite die mathematische Schreibweise verwendet, um es verständlicher darzustellen. Die beiden Bedingungen, dass $UU^{\dagger}=1$ gilt und dass das innere Produkt bewahrt wird, sind äquivalent. Wir stellen auch fest, dass da das innere Produkt bewahrt wird, wird auch das innere Produkt eines Vektors mit sich selbst bewahrt, und somit auch die Norm eines Vektors.

2.1.5 Eigenwerte und Eigenvektoren

Ein Eigenvektor $|\varphi\rangle$ zu einem linearen Operator U ist ein Vektor, so dass $U|\varphi\rangle=\lambda\,|\varphi\rangle$ gilt, wobei λ als der dazugehörige Eigenwert bezeichnet wird und eine Zahl ist. Bei einer unitären Matrix muss der Eigenwert einen Betrag von 1 haben, denn sonst würde sich die Norm verändern. Der grosse Vorteil von Eigenvektoren ist, dass sie sich nicht verändern, wenn der dazugehörige Operator auf ihnen angewandt wird.

2.2 Quantensysteme

Die Quantensysteme, die wir im Bereich der Quantencomputer betrachten, sind rein mathematische Systeme, die nicht an eine fixe Realisierung gebunden sind. In der Tat gitb es verschiedene Möglichkeiten, solche Systeme umzusetzen, wobei jedes System eigene Vor- und Nachteile hat.

2.2.1 Qubits

Starten wir beim klassischen Bit. Ein klassisches Bit hat genau zwei Zustände - 0 und 1 - und ist immer in genau einem dieser beide Zustände. Ein Qubit hat auch die beiden Basiszustände $|0\rangle$ und $|1\rangle$, im Gegensatz zu einem klassischen Bit kann es aber auch beides gleichzeitig sein. Dies nennt man eine Superposition.

Definition: Ein *Qubit* ist ein Quantensystem mit den beiden Basiszuständen $|0\rangle$ und $|1\rangle$. Es kann alle Zustände $\alpha |0\rangle + \beta |1\rangle$ annehmen, so dass $|a|^2 + |b|^2 = 1$ gilt.

Ein Zustand des Qubits, welcher durch die Parameter α und β definiert ist, entspricht einem normierten Vektor im Vektorraum \mathbb{C}^2 .

Dieses Qubit können wir messen. Die Wahrscheinlichkeit, dass wir $|0\rangle$ messen beträgt $|\alpha|^2$, und die Wahrscheinlichkeit, $|1\rangle$ zu messen, beträgt $|\beta|^2$. Die Bedingung, dass $|a|^2 + |b|^2 = 1$ gelten muss, führt in diesem Fall dazu, dass sich die Wahrscheinlichkeiten auf 1 summiern. Nach der Messung kollabiert das Quantensystem in den gemessenen Zustand. Messen wir also $|1\rangle$, befindet sich das Qubit nachher immer im Zustand $|1\rangle$, egal was α und β vorher waren.

Ähnlich entspricht der Zustand eines Multiqubitsystems mit n Qubits einen normierten Vektor im Vektorraum \mathbb{C}^{2^n} . Die Basiszustände des Vektorraums entsprechen dabei den einzelnen Kombinationen der $|0\rangle$ s und $|1\rangle$ s der einzelnen Qubits. Zum Beispiel hat der Vektorraum zu einem Quantensystem mit 2 Qubits die vier Basiszustände $|00\rangle$, $|01\rangle$, $|10\rangle$ und $|11\rangle$. Der Bitstring von Länge n innerhalb dem Ket, entspricht dabei der Konfiguration der Qubits. Der Zustand $|101\rangle$ in einem System mit 3 Qubits entspricht dabei dem Zustand, in welchem das erste Qubit im Zustand $|1\rangle$, das zweite im Zustand $|0\rangle$ und das dritte im Zustand $|1\rangle$ ist. Anstelle des Bitstrings wird innerhalb des Kets auch oft eine Zahl verwendet, welche in der Binärdarstellung diesen Bitstring ergibt. Zum Beispiel entspricht $|5\rangle$ dem ZUstand $|101\rangle$.

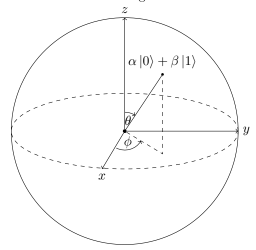
Ein Zustand ist nun ein normierter Vektor im dem Vektorraum \mathbb{C}^{2^n} . Der Eintrag des Basiszustands $|j\rangle$ entspricht dabei der Wahrscheinlichkeit, den Zustand j zu messen. Auch hier summmieren sich die Wahrscheinlichkeiten wieder auf 1.

Falls wir nur einzelne Qubits messen, kollabiert das System in die restlichen, noch möglichen Zustände. Nehmen wir als Beispiel ein 2-Qubit-System im Zustand $\frac{1}{\sqrt{6}}|00\rangle + \frac{1}{\sqrt{2}}|01\rangle + \frac{1}{\sqrt{3}}|11\rangle$ und messen das erste Qubit. Die Chance, dass wir dieses Qubit im Zustand $|1\rangle$ messen, liegt bei $|\alpha_{10}|^2 + |\alpha_{11}|^2 = \frac{1}{3}$. Falls wir diesen Zustand messen, kollabiert unser Quantensystem sofort in den Zustand $\frac{\alpha_{10}|10\rangle + \alpha_{11}|11\rangle}{\sqrt{|\alpha_{10}|^2 + |\alpha_{11}|^2}} = |11\rangle$, wobei die Summe im Nenner dafür sorgt, dass der neue Quantenzustand wieder normalisiert ist. Die Chance eines $|0\rangle$ in der Messung des ersten Qubit

hingegen liegt bei $|\alpha_{00}|^2 + |\alpha_{01}|^2 = \frac{2}{3}$. Der Zustand des Systems nach der Messung ist dann $\frac{\alpha_{00}|00\rangle + \alpha_{01}|01\rangle}{\sqrt{|\alpha_{00}|^2 + |\alpha_{01}|^2}} = \sqrt{\frac{1}{4}} |00\rangle + \sqrt{\frac{3}{4}} |01\rangle.$

2.2.2 Die Blochkugel

Die Blochkugel dient der graphischen Darstellung des Zustands eines einzelnen Qubits. Dazu nehmen wir noch einmals ein einzelnes Qubit $\alpha |0\rangle + \beta |1\rangle$ mit $|\alpha|^2 + |\beta|^2 = 1$. Diese Bedingung führt dazu, dass wir den Zustand als $e^{i\gamma} \left(\cos\frac{\theta}{2}|0\rangle + e^{i\varphi}\sin\frac{\theta}{2}|1\rangle\right)$ umschreiben können. Den Faktor $e^{i\gamma}$ können wir nicht beobachten, da er auf beide Koeffizienten wirkt. Deshalb ist der Zustand durch die beiden Winkel θ und φ definiert. Diese beiden Winkel kann man graphish als einen Punkt auf der Einheitskugel darstellen.



2.2.3 Operationen auf Qubits

Die Operationen, die man auf Qubits implementiert, sind lineare Operationen und lassen sich somit als Matrizen darstellen. Man kann den Zustandsvektor mit der Matrix des Operators multiplizieren, um den Zustand nach der Operation zu erhalten. Desweiteren entwickeln sich Quantensysteme gemäss einem Postulat der Quantenmechanik die Schrödingergleichung erfüllend, was dazu führt, dass die implementierten Operatoren unitär sein müssen. Dies hat die direkte Konsequenz (für eine unitäre Matrix U gilt $UU^{\dagger}=I$), dass ein inverser Operator existieren muss und deshalb alle Berechnungen reversibel sein müssen. Beispielsweise kann der Modulo Operator nicht auf Quantencomputern implementiert werden, da man aus dem Ergebnis $x \equiv 2 \pmod{3}$ die Eingabe $x \in \{2,5,8\cdots\}$ nicht eindeutig wiederherstellen kann. Dies hat grosse Konsequenzen für die Berechnungen auf Quantencomputern. Gleichzeitig stellt sich heraus, dass sich alle unitären Matrizen beliebig annähern lassen. Die Konstruktion dazu kann man in [10], Seiten 188ff., nachlesen.

2.2.4 Wichtige Quantengatter

Hier sollen kurz die wichtigsten Quantengatter eingeführt werden, die wir benötigen werden. Zuerst schauen wir uns 5 grundlegende Gatter auf Qubits an, die 3 Pauli-Matrizen, das H-Gatter und das CNOT-Gatter.

- Das X-Gatter ist das Qubit-Equivalent zum NOT-Gatter. In Matrixform sieht der Operator so aus: $X = \begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}$. Dieses Gatter dreht den Zustand des Qubits um π um die x-Achse in der Blochkugel.
- Das Y-Gatter implementiert die Operation der Matrix $Y = \begin{bmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{bmatrix}$. Dieses Gatter entspricht einer Rotation von π um die y-Achse in der Blochkugel.
- Das Z-Gatter, als Matrix $Z=\begin{bmatrix}1&0\\0&-1\end{bmatrix}$, dreht den Zustand um π um die z-Achse.
- Das H-Gatter ist der einfachste Weg, eine Superposition zu erzeugen. Mit der Matrix $H=\frac{1}{\sqrt{2}}\begin{bmatrix}1&1\\1&-1\end{bmatrix}$ kann man die beiden Zustände $H\left|0\right\rangle=\frac{1}{\sqrt{2}}(\left|0\right\rangle+\left|1\right\rangle)$ und $H\left|1\right\rangle=\frac{1}{\sqrt{2}}(\left|0\right\rangle-\left|1\right\rangle)$ erzeugen. Diese beiden Zustände kommen so häufig vor, dass man ihnen die Namen $\left|+\right\rangle=\frac{1}{\sqrt{2}}(\left|0\right\rangle+\left|1\right\rangle)$ und $\left|-\right\rangle=\frac{1}{\sqrt{2}}(\left|0\right\rangle-\left|1\right\rangle)$ gegeben hat.
- ullet CNOT steht als Abkürzung für Controlled NOT". Dieses Gatter wirkt auf zwei Qubits und wendet ein NOT auf das zweite Qubit an, wenn das erste Qubit auf 1 ist. Als Matrix

sieht die Operation so aus:
$$CNOT = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$
.

Diese Gatter sind die wichtigsten Gatter im Bereich des Quantum Computing. Wir werden auf unserem Weg jedoch weitere Gatter antreffen. Eines davon, von dem wir noch mehr Gebrauch machen werden, möchte ich hier kurz definieren. Ich nenne es Rot(k) und in Matrix-Form sieht

es so aus: $Rot(k) = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & e^{\frac{2i\pi}{2^k}} \end{bmatrix}$. Dieses Gatter multipliziert den Koeffiztienten von $|1\rangle$ mit $e^{\frac{2i\pi}{2^k}}$ und wir werden es bei der Quanten-Fouriertransformation und dessen Anwendungen antreffen.

Abschliessend möchte ich noch ein Gatter auf zwei Qubits erwähnen, bekannt als das SWAP-Gate. Dieses Gate wechselt die Zustände der beiden Qubits. Dieses Gatter implementiert die Matrix:

$$SWAP = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

Die rechte Seite zeigt uns, dass wir SWAP(A,B) als CNOT(A,B), CNOT(B,A) und CNOT(A,B) implementieren können.

Arithmetische Operation auf Qubits ausführen - Die QInteger Library

3.1 Überblick

3.2 Zahlen in Qubits speichern - Der QInt-Typ

Da ich davon ausgehe, dass in nächster Zeit die Anzahl Qubits zwar wachsen, aber nicht so schnell ansteigen wird, dass man schon bald mehrere grössere Qubit-Einheiten speichern kann, habe ich mich entschieden, in meiner Implementation auf eine einheiltiche Grösse zu verzichten und dafür auf eine variable Grösse zu setzen. Deshalb besteht der QInt-Typ aus einer klassischen Zahl, der Anzahl Qubits, und einem Array von Qubits, welcher die eigentliche Zahl speichert. Ich habe mich auch dazu entschieden, die Quantenzahl im Little-Endian Format zu speichern, da so neue Qubits einfach angehängt werden können, ohne den Wert der Zahl zu verändern.

```
// Definition of the QInt type with variable size. QInts // are represented in little-endian. newtype QInt = (Size : Int , Number : Qubit []);
```

3.3 Die Quanten-Fouriertransformation und die Fourier-Basis

Die Quanten-Fouriertransformation ist eine Transformation, die eine Quantenzahl von der uns bekannten binären Basis in die Fourierbasis transformiert. Die Fouriertransformation, die dabei auf den Qubits implementiert ist, ist mathematisch definiert als eine Transformation, die aus einem Vektor $(x_0, x_1, ..., x_{n-1})$ den Vektor $(y_0, y_1, ..., y_{n-1})$ macht, mit $y_k = \frac{1}{\sqrt{n}} \sum_{j=0}^{n-1} x_j e^{2i\pi \frac{kj}{n}}$. Da dies ein linearer Operator ist, genügt es, wenn wir uns die Wirkung des Operators auf die Basiszustände anschauen. Schauen wir also die Wirkung des Operators auf den Basiszustand $|x\rangle$

an. Wir erhalten:

$$QFT |x\rangle = \frac{1}{\sqrt{2^n}} \sum_{j=0}^{2^n - 1} e^{2i\pi \frac{xj}{2^n}} |j\rangle$$

Gleichzeitig lässt sich dieser Zustand faktorisieren, nämlich zu:

$$(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{x}{2^n}} |1\rangle) \otimes (|0\rangle + e^{2i\pi\frac{x}{2^{n-1}}} |1\rangle) \otimes \cdots \otimes (|0\rangle + e^{2i\pi\frac{x}{2^1}} |1\rangle) = \bigotimes_{j=0}^{n-1} (|0\rangle + e^{2i\pi\frac{x}{2^n}} |1\rangle)$$

Dies kann man durch ausmultiplizieren beweisen. Um die folgende Gleichung zu vereinfachen, sei hier $b_k(j) = 1$, falls das k-te Bit von j gesetzt ist, und $b_k(j) = 0$, falls nicht. Dazu sei B_j als das Set aller $k \in \mathbb{N}_0$ mit $b_k(j) = 1$. Dann bekommen wir:

$$\frac{1}{\sqrt{2^n}} \bigotimes_{j=0}^{n-1} \left(|0\rangle + e^{2i\pi \frac{x}{2^{n-j}}} |1\rangle \right) = \frac{1}{\sqrt{2^n}} \sum_{j=0}^{2^n-1} \left(\prod_{k \in B_j} e^{2i\pi \frac{x}{2^{n-k}}} \right) |j\rangle$$

$$=\frac{1}{\sqrt{2^n}}\sum_{i=0}^{2^n-1}e^{2i\pi\sum_{k=0}^{n-1}\left(\frac{x\cdot b_k(j)}{2^{n-k}}\right)}|j\rangle=\frac{1}{\sqrt{2^n}}\sum_{i=0}^{2^n-1}e^{2i\pi\frac{x\sum_{k=0}^{n-1}\left(2^k\cdot b_k(j)\right)}{2^n}}|j\rangle$$

$$= \frac{1}{\sqrt{2^n}} \sum_{j=0}^{2^n - 1} e^{2i\pi \frac{xj}{2^n}} |j\rangle$$

Was bringt uns diese Faktorisierung? Zuerst stellen wir fest, dass die Bits unabhängig und nicht verschränkt sind. Zudem sehen wir, dass der Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle+e^{2i\pi\theta}\,|1\rangle)$ in der Blochkugel einem Zeiger in der XY-Ebene, welcher um θ um die Z-Achse gedreht ist, entspricht. Schauen wir uns die einzelnen Qubits an, entspricht das j-te Qubit einem Zeiger in der XY-Ebene, gedreht um $\frac{x}{2^{n-j}}$ um die Z-Achse. Dies ist die sogenannte Fourier-Basis.

Die Fourierbasis hat verschiedene Vorteile. Zum Beispiel werden wir im Kapitel 4.3 sehen, dass wenn wir in einer Operation ein Qubit um θ um die Z-Achse drehen, was der Multiplikation des Koeffizienten von $|1\rangle$ mit dem Wert $e^{2i\pi\theta}$ entpricht, wir nichts anderes tun, als den Wert der Qubits in der Fourierbasis zu verändern. Später können wir dann die inverse QFT anwenden, um den Wert θ als Binärzahl auslesen zu können. Auch dass die Qubits unabhängig sind, ist ein grosser Vorteil, wie wir bei der Addition feststellen werden.

Schauen wir uns an, wie man die Transformation implementieren kann. Sie lässt sich mit $\mathcal{O}(n^2)$ Gatteroperationen ohne zusätzliche Qubits implementieren. Schauen wir uns nochmals die Faktorisierung an. Wir stellen fest, dass das letzte Qubit in der binären Basis nur das erste Qubit in der Fourierbasis beeinflusst, da 2^{n-1} in x im Term $e^{2i\pi\frac{x}{2^n}}$ mit $a \leq n-1$ nur ganze Rotationen im Einheitskreis hinzufügt, was den Wert nicht beeinflusst. Weiterhin beeinflusst das zweitletzte Qubit in der binären Basis nur die beiden ersten Qubits in der Fourierbasis etc. Kehren wir die Reihenfolge der Qubits der Fourierbasis um. Wir bekommen $\bigotimes_{j=0}^{n-1} \left(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{x}{2^{j+1}}}|1\rangle\right)$. Dann beeinflusst jedes Qubit in der binären Basis nur das gleiche und alle nachfolgenden Qubits in der Fourierbasis. Nun können wir die Qubits von hinten nach vorne in die Fourierbasis transformieren und danach die Reihenfolge zurückkehren, was sich ganz einfach mit dem SWAP-Operator bewerkstelligen lässt. Betrachten wir nun das Qubit j. Alle Qubits nach j sind schon in der

Fourierbasis und alle vorher noch nicht. Zuerst wenden wir den H-Operator auf das Qubit an. Wir erhalten den Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle+|1\rangle)$, falls $b_j(x)=0$ und $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle-|1\rangle)$, falls $b_j(x)=1$. Dies ist nichts anderes als $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle+e^{2i\pi\frac{b_jx^{2^j}}{2^{j+1}}}|1\rangle)$, was den Beitrag vom j-tzen Qubit in der binären Basis an das j-te Qubit in der umgekehrten Fourierbasis ist. Nun müssen wir nur noch den Beitrag aller Qubits vor dem j-ten Qubit dazurechnen. Das l-te Qubit mit l < j soll $e^{2i\pi\frac{b_l(x)2^l}{2^{j+1}}}$ zum Koeffizienten beitragen. Das $b_l(x)$ lässt sich so umsetzen, dass wir das l-te Qubit in der binären Basis als Kontroll-Qubit für die Operation nehmen, die $e^{2i\pi\frac{2^l}{2^{j+1}}}$ zum Koeffizienten von $|1\rangle$ dazurechnet. Dies ist nichts anderes als das Rot(k)-Gatter, mit k=(j+1)-l. Damit haben wir eine Implementation für die Quanten-Fouriertransformation, die $\mathcal{O}(n^2)$ Gatteroperationen und keine zusätzlichen Qubits benötigt.

3.4 Addition

Die wohl grundlegendste arithmetische Operation ist die Addition. Die Subtraktion kann als Addition ausgedrückt werden und auch die Multiplikation (und somit die Division) ist abhängig von der Addition. Deshalb ist sie die erste arithmetische Operation, die wir betrachten.

Wir wollen die Operation auf zwei QInts implementieren, welche zwei QInts im Zustand $(|x\rangle,|y\rangle)$ in den Zustand $(|x\rangle,|x+y\rangle)$ umwandelt. Die Implementation anderer Additionsmethoden (Addition einer klassischen Zahl zu einem QInt, Addition zweier QInts in ein drittes QInt) funktionieren analog. Zusätzlich kann man auch sehen, dass die Subtraktion nichts anderes als die inverse Operation zur Addition ist, somit hat man zur Addition die Subtraktion mit-implementiert.

Für die Addition gibt zwei verschiedene Techniken, die oft benutzt werden. Die eine benutzt zusätzliche Carry-Bits und erreicht so eine Gatterzahl in $\mathcal{O}(n)$, benötigt aber $\mathcal{O}(n)$ zusätzliche Qubits, während die andere ohne zusätzliche Qubits auskommt, dafür aber $\mathcal{O}(n^2)$ Gatteroperationen benötigt. Ich habe mich entschieden, die zweite Version in meiner QInteger-Library zu implementieren. Gründe dafür sind, dass in heutigen Systemen die Anzahl verfügbarer Qubits stark begrenzt ist und in Simulationen einzelne Qubits sehr viel zusätzliche Leistung benötigen, während eine Laufzeit von $\mathcal{O}(n^2)$ in diesem Fall weniger ausmacht. Sobald mehr Qubits zur

Verfügung stehen, wird es lohnenswerter, auf die andere Version zu wechseln, denn da Addition eine Operation auf einem sehr tiefen Level ist, kann die Zeit, welche die Addition benötigt, sehr grosse Auswirkungen auf die gesamte Laufzeit haben.

Schauen wir uns nun den in der QInteger-Library verwendeten Additionsalgorithmus an. Der Algorithmus basiert auf der Fourierbasis (und damit auf der Faktorisierung der Fouriertransformation). Bei der Addition in der binären Basis sind die einzelnen Bits voneinander abhängig. Deshalb werden sogenannte Carry-Bits verwendet, welche für jedes Bit abspeichern, ob wir beim nächsten Bit noch ein zusätzliches 1 addieren müssen. Dies ist bei der Fourierbasis nicht so: Die Bits sind voneinander unabhängig. Das heisst, wir können die einzelnen Bits voneinander unabhängig modifizieren, ohne dabei auf die anderen Bits achten zu müssen. Dies ist der grosse Vorteil der Fourier-Basis, welcher uns erlaubt, auf zusätzliche Qubits zu verzichten. Betrachten wir uns nochmals die Faktorisierung an: Das j-te Qubit der Zahl y in der Fourier-basis ist im Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{y}{2^n-j}}|1\rangle)$. Wir wollen es aber in den Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{x+y}{2^n-j}}|1\rangle)$ bringen, denn wenn wir alle Qubits in den entsprechenden Zustand bringen könnten, könnten wir mit der inversen QFT den Zustand $|x+y\rangle$ wiederherstellen. Nehmen wir wieder das aus der Fourier-transformation bereits bekannte Gatter $Rot(k) = \frac{1}{\sqrt{2}}\begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & e^{\frac{2i\pi}{2^k}} \end{bmatrix}$. Mit dem Gatter können wir den Wert $2i\pi\frac{1}{2^k}$ dem Exponenten von $|1\rangle$ hinzufügen. Das heisst, wenn wir das Gatter auf ein Qubit im Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{y+2^n-j-k}{2^n-j}}|1\rangle)$ anwenden, wird es in den Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{y+2^n-j-k}{2^n-j}}|1\rangle)$

- im Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{y}{2^{n-j}}}|1\rangle)$ anwenden, wird es in den Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{y+2^{n-j}-k}{2^{n-j}}}|1\rangle)$ versetzt. Wir können also mit Hilfe dieses Gatters Zweierpotenzen zum Qubit in der Fouriertransformation addieren. Wenn wir das Qubit im Zustand $|x\rangle$ in der binären Basis lassen, können wir die Addition wie folgt mit $\mathcal{O}(n^2)$ Gatteroperationen implementieren:
 - 1. Wende QFT auf den zweiten Summanden im Zustand $|y\rangle$ an. Das Register befindet sich nun im Zustand $\frac{1}{\sqrt{2^n}}\bigotimes_{j=0}^{n-1}\left(|0\rangle+e^{2i\pi\frac{y}{2^{n-j}}}\right)$.
 - 2. Für das jedes j-te Bit im zweiten Register, wende für jedes k-te Bit im ersten (binären) Register mit k < n-j ein kontrolliertes Rot(n-i-j) an. Das j-te Bit befindet sich nachher im Zustand

$$\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi \frac{y + \sum_{k=0}^{n-j-1} b_k(x) \cdot 2^{n-j-(n-j-k)}}{2^{n-j}}} |1\rangle) = \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi \frac{y+x}{2^{n-j}}} |1\rangle)$$

Wobei alle Bits höher als 2^{n-j-1} uns nicht interessieren, da sie alle Vielfache von 2^{n-j} sind und somit nur ganze Umrundungen zur Rotation hinzufügen.

3. Die Qubits im zweiten Register befinden sich nun in folgendem Zustand: $\frac{1}{\sqrt{2^n}} \bigotimes_{j=0}^{n-1} \left(|0\rangle + e^{2i\pi \frac{x+y}{2^{n-j}}} \right)$. Mit der inversen QFT kann man nun aus diesem Zustand den Zustand $|x+y\rangle$ wiederherstellen.

3.5 Modulare Addition

Den uns bekannten Modulus-Operator kann man auf Qubits nicht implementieren, da er nicht reversibel ist (a und a+m haben dasselbe Resultat Modulo m). Die modulare Addition ist jedoch reversibel, wenn beide Summanden kleiner als das Modulo sind, denn wir können die Informationen über die beiden Summanden benützen. Wir haben wieder zwei Register in den Zuständen $|x\rangle$, $|y\rangle$ und eine klassische Zahl m, und möchten die Register in den Zustand $|x\rangle$, $|(x+y)\%m\rangle$ setzen. Hier lässt sich das Modulo m durch einen QInt ersetzen (oder den ersten Summanden

durch eine klassische Zahl). Für Shors Algorithmus benötigen wir die Operation nur mit einem klassischen Modulo m, die Implementation für QInt-Modulos folgt analog und sind auch in der QInt-Library enthalten.

Zuerst addieren wir $|x\rangle$ zum Register $|y\rangle$, um das Register in den Zustand $|x+y\rangle$ zu versetzen. Nun überprüfen wir, ob diese Summe grössergleich dem Modulo m ist.

```
// Checks if an Integer is less than a QInt
operation LessThanCQ(A: Int, B: QInt, res: Qubit): Unit is Adj+Ctl
        using (an = Qubit())
                 // Extend the length of B by one to make sure that
                 // the first Qubit is 0 if there is no overflow
                 let b1 = GrowQIntBy(B, 1, [an]);
                 within
                 {
                         // Subtract A from B
                         (Adjoint AddCQ)(A, b1);
                 apply
                         // Initialize the res to 1
                         X(res);
                         // Result smaller than \theta \rightarrow A < B
                         CNOT(b1::Number[b1::Size - 1], res);
                         // Result equals to zero \rightarrow A !< B
                         IsZeroQInt(b1, res);
                 }
        }
}
```

Nun können wir messen, ob x+y>=m gilt, und diese Information in einem zusätzlichen Qubit speichern. Falls x+y>=m gilt, subtrahieren wir m von der Zahl und haben somit den Zustand $|x+y-m\rangle$ im zweiten Register. Nun ist die Information, ob x+y>=m gilt, noch in

einem Qubit gespeichert, welches wir zurücksetzen müssen. Hier machen wir die Beobachtungen, dass x+y>=m genau dann gilt, wenn das Resultat grössergleich dem Summanden x ist. Die Richtung $res < x \to x+y>=m$ ist nicht schwierig. Für die andere Richtung sehen wir, dass x+y-m>=x genau dann gelten kann, falls y>=m gilt, was aber nach der Annahme x,y< m nicht stimmen kann. Somit können wir mit diesem Vergleich die Information in unserem Aushilfsqubit wieder löschen.

3.6 Modulare Multiplikation

Mit Hilfe der Modularen Addition können wir nun die modulare Multiplikation implementieren. Zuerst stellen wir fest, dass wir die Moudulare Multiplikation $|x\rangle \to |(ax)\pmod m\rangle$ nur dann implementieren können, wenn ggT(a,m)=1 gilt, denn sonst wäre sie nicht reversiel.

Wir schauen uns die modulare Multiplikation auf QInts in zwei Schritten an.

Zuerst implementieren die Quantenoperation auf zwei Register, welche für gegebenes a und m folgende Operation implementiert:

$$U'_{a,m}|x\rangle|y\rangle = |x\rangle|(y+ax) \pmod{m}$$

. Dafür sehen wir, dass wenn wir $x=2^0x_0+2^1x_1...$ in seine Zweierpotenzen aufteilen, dann können wir $ax=x_0(2^0a\pmod m)+x_1(2^1a\pmod m)+...$ schreiben. Dieses $+x_0(...)$ ist nichts anders als Addition, kontrolliert durch das x_0 Qubit. Dies heisst, wir können diese Operation relativ einfach durchführen:

Für jedes j, führe eine modulare Addition, kontrolliert durch das Qubit x_j , auf das Ausgaberegister mit dem Summanden $2^j a \pmod{m}$ durch, den wir klassisch berechnen können.

Diese Unteroperation ruft den modularen Addierer $\mathcal{O}(n)$ mal auf und jede dieser Additionen braucht $\mathcal{O}(n^2)$ Gatteroperationen. Damit kommen wir auf $\mathcal{O}(n^3)$ Gatteroperationen.

Mit Hilfe dieser Unteroperation können wir nun die Operation, welche

$$U_{a,m}|x\rangle = |(ax) \pmod{m}\rangle$$

bewirkt, implementieren:

- 1. Führe ein temporäres Register im Zustand $|0\rangle$ ein, und bringe es mit Hilfe der oberen Unteroperation den Zustand $|ax \pmod{m}\rangle$.
- 2. Berechne klassisch das Inverse von a Modulo m. Dieses Inverse existiert, da a und m teilerfremd sind.
- 3. Wende die inverse Operation der oben definierten Unteroperation mit a^{-1} mit dem temporären Register als Eingaberegister und dem ersten Register als Ausgaberegister an. Dies ergibt dann den Zustand

$$|x - a^{-1}(ax) \pmod{m} |ax \pmod{m} \rangle = |0\rangle |ax \pmod{m} \rangle$$

.

4. Wechsle den Wert der beiden Register mit Hilfe der Swap-Oeration, wir bekommen den Zustand $|ax \pmod{m}\rangle |0\rangle$. Das temporöre Register im Zustand $|0\rangle$ können wir wieder freigeben und das erste Register ist nun im Zustand $|ax \pmod{m}\rangle$.

Diese Multiplikation benötigt n extra Qubits für das temporäre Register. Sie ruft die Unteroperation $2 \in \mathcal{O}(1)$ mal auf, und benötigt somit $\mathcal{O}(n^3)$ Gatteroperationen. Wir erinnern uns daran, dass man die Addition mit O(n) Gatteroperationen und dafür n zusätzlichen Qubits implementieren kann, was dazu führt, dass wir nur noch $O(n^2)$ Gatteroperationen benötigen, dafür aber 2n extra Qubits benötigen.

Der Weg zu Shor

4.1 Überblick

In diesem Kapitel werden wir uns die notwendigen Konzepte und Ideen hinter dem quantenbasierten Teil von Shors Algorithmus anschauen. Dabei starten wir beim simplen Konzept des Phase Kickback", schauen uns dann die darauf basierende Phase Estimationän, bevor wir dann mit deren Hilfe die Ordnung einer Zahl finden. Zum Schluss werden wir uns dann den kompletten quantenbasierten Teil des Algorithmus zusammenfassend anschauen.

4.2 Phase-Kickback

Beginnen wir den Abschnitt mit einer Frage: Wenn wir eine kontrollierte Operation ausführen, sollte sich das Control-Qubit eigentlich nicht ändern, oder? In diesem Abschnitt werden wir sehen, dass dies überraschender Weise doch so ist. Dafür schauen wir uns das CNOT-Gatter an. Was passiert, wenn wir CNOT auf zwei Qubits im Zustand $|+-\rangle$ anwenden, mit dem ersten Qubit als Control-Qubit? Zuerst haben wir $|+-\rangle = |00\rangle - |01\rangle + |10\rangle - |11\rangle$, nachdem wir das CNOT anwenden bekommen wir den Zustand $|00\rangle - |01\rangle - |10\rangle + |11\rangle = |--\rangle$. Überraschenderweise stellen wir fest, dass sich das Control-Qubit verändert hat, während das Ziel-Qubit gleich blieb. Was ist passiert? Betrachten wir das CNOT-Gatter genauer: Das CNOT-Gatter ist nichts anderes als eine kontrollierte Version vom X-Gatter. Was passiert, wenn wir das X-Gatter auf den $|-\rangle$ -Zustand anwenden? $X |-\rangle = -|0\rangle + |1\rangle = -|-\rangle = (-1)*|-\rangle$. Hier können wir sehen, dass $|-\rangle$ ein Eigenvektor des X-Gatters mit Eigenwert -1 ist. Das heisst, der Zustand des Qubits ändert sich nicht, nur die betroffenen Koeffizienten werden mit dem Eigenwert multipliziert. Da aber in diesem Fall alle Koeffizienten mit diesem Wert (mit Betrag 1) multipliziert werden, können wir keinen Unterschied feststellen.

Wenn wir aber die Operation kontrolliert durchführen, wird diese Phase nur in den Zustands sichtbar, in der die Operation durchgeführt wird, sprich in den Zustands, wo das Control-Qubit im Zustand $|1\rangle$ ist. Dies konnten wir vorher beim CNOT-Gatter beobachten. Betrachten wir nun eine allgemeinere Operation U mit einem Eigenvektor $|\psi\rangle$ und dem Eigenwert λ . Nehmen wir jetzt ein Qubit q_c im Zustand $\alpha |0\rangle + \beta |1\rangle$, ein Qubit-Register im Zustand $|\psi\rangle$ und führen ein kontrolliertes U auf das Register $|\psi\rangle$ mit Kontroll-Qubit q_c durch:

$$(\alpha |0\rangle + \beta |1\rangle) |\psi\rangle \xrightarrow{\text{C-U}} \alpha |0\psi\rangle + \beta |1\rangle * U |\psi\rangle = (\alpha |0\rangle + \lambda\beta |1\rangle) |\psi\rangle$$

Das Ziel-Qubit verändert sich nicht, es ist ja ein Eigenvektor, dafür sehen wir, dass der Eigenwert zurück in die Phase des Kontroll-Qubit "gekickt" wird, daher der Name Phase Kickback. Im nächsten Abschnitt werden wir diesen Effekt anwenden, um den Eigenwert eines Operators abzschätzen.

4.3 Phase Estimation

Verschiedene Quanten-Algorithmen basieren darauf, den Eigenwert eines Operators zu einem Eigenvektor abzuschätzen. Dazu benutzen wir Phase-Kickbacks, um den Eigenwert in ein Quantenregister in der Fourier-Basis zu schreiben, welches wir dann mit der inversen Quanten-Fouriertransformation in die binäre Basis zurückrechnen. Dazu können wir die Anzahl Qubits variieren, um die Präzision der Approximation festlegen. Genauer gibt der Algorithmus zum Eigenwert $\lambda = e^{2i\pi\theta}$ die Zahl $2^n\theta$ zurück, wobei n die Anzahl Qubits des Zählerregisters ist, die für bessere Präzision erhöht werden kann.

Um zu verstehen, wie dieser Algorithmus funktioniert, erinnern wir uns zuerst daran, wie eine Zahl in der Fourierbasis aussieht. Dafür benutzen wir die Bloch-Kugel. Wir erinnern uns, dass für die Zahl x in der Fourierbasis mit n Qubits das k-te Qubit um $\frac{2^k x}{2^n}$ um die Z-Achse gedreht wird. Das heisst, es befindet sich im Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{2^k x}{2^n}}|1\rangle)$. Wir machen jetzt die Beobachtung,

Das heisst, es befindet sich im Zustand $\frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi\frac{2^n}{2^n}}|1\rangle)$. Wir machen jetzt die Beobachtung, dass wir mit Hilfe von Phase-Kickback das gesuchte θ in der Fourierbasis in die Kontrollqubits schreiben können, da der Phase-Kickback nichts anderes macht, als das Kontrollqubit auf die selbe Art und Weise zu rotieren. Schauen wir uns mal an, was passert, wenn wir 2^k mal das kontrollierte U anwenden:

$$\begin{split} \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + |1\rangle) \, |\psi\rangle & \xrightarrow{(C-U)^{2^k}} \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\psi\rangle + |1\rangle * U^{2^k} \, |\psi\rangle) \\ &= \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + (e^{2i\pi\theta})^{2^k} \, |1\rangle) \, |\psi\rangle \\ &= \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi 2^k \theta} \, |1\rangle) \, |\psi\rangle \\ &= \frac{1}{\sqrt{2}}(|0\rangle + e^{2i\pi \frac{2^k (2^n \theta)}{2^n}} \, |1\rangle) \, |\psi\rangle \end{split}$$

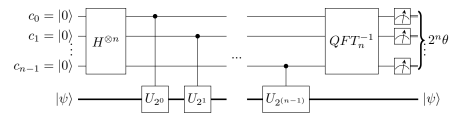
Dies entspricht genau dem k-ten Qubit der Repräsentation von $2^n\theta$ in der Fourierbasis. Das heisst, wenn wir für jedes Qubit im Zählerregister mehrmals ein kontrolliertes U anwenden, können wir einen Zustand kreieren, welcher der Zahl $2^n\theta$ in der Fourierbasis entspricht. Wenden wir dann die inverse Fouriertransformation an, können wir die Zahl $2^n\theta$ im Zählerregister ablesen. Falls $2^n\theta$ keine ganze Zahl ist, dann bekommen wir im Zählerregister eine Superposition, wobei eine Zahl wahrscheinlicher ist, je näher sie am echten Wert ist.

Um die Phase abzuschätzen, müssen wir also den Operator mehrmals hintereinander anwenden, zuerst nur einmal, dann zweimal, im i-ten Mal 2^i mal. Dies führt dazu, dass wir die Operation 2^n mal anwenden müssen. Allerdings ist es oft möglich, dass wir die Operation U^{2^m} für einen beliebigen Parameter m implementieren können. Wenn dies möglich ist, dann brauchen wir nur n Anwendungen jener Operation.

Algorithmus

1. Initialisiere zwei Quantenregister, das Zählerregister und das EigenZustand-Register, und setze das EigenZustand-Register auf den gewünschten EigenZustand ψ .

- 2. Wende $H^{\otimes n}$ auf das Zähler-Register an, um es auf $|+\rangle^{\otimes n}$ zu setzen.
- 3. Für das *i*-te Bit im Zählerregister, wende ein kontrolliertes U^{2^i} mit c_i als Kontroll-Qubit an.
- 4. Wende die inverse Quantenfouriertransformation auf das Zählerregister an, um die Approximation in die binäre Basis umzurechnen.
- 5. Miss das Zählerregister, um die Abschätzung abzulesen.



4.4 Period Finding

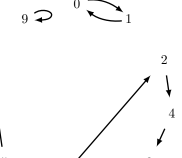
Gegeben sei eine Funktion $f: S \to S$ mit $S \subset \mathbb{Z}$, welche sich auf einem Quantencomputer implementieren lässt, und ein Wert $x \in S$. Wir versuchen nun, die kleinste Zahl $r \in \mathbb{N}$ zu berechnen, so dass $f^r(x) = x$ gilt.

Unsere Funktion soll auf einem Quantencomputer implementierbar sein. Daraus folgt bereits, dass f bijektiv ist: Falls es ein a und ein b mit f(a) = f(b) = c gibt, dann lässt sich $f^{-1}(c)$ nicht berechnen, was im Wiederspruch zur Reversibilität steht. Daraus folgt, dass f injektiv ist. Deshalb müssen |S| verschiedene Funktionswerte von f existieren, woraus die Surjektivität folgt. Somit ist f bijektiv und man kann f als Permutation der Elemente von S interpretieren. Diese Permutation kann als Vereinigung disjunkter Zyklen zerlegen. Dies bedeutet, dass man S in verschiedene Teilmengen S_0, S_1, \ldots aufteilen kann, so dass jede dieser Teilmengen ein einzelner Zyklus der Permutation bildet. Sei nun $x \in S_i$. Da S_i ein Zyklus bildet, gilt $f^{|S_i|}(x) = x$. Gleichzeitig kann kein $r \in \mathbb{N}$ mit $r < |S_i|$ existieren, so dass $f^r(x) = x$ gilt, denn sonst hätte unser Zyklus nur $r < |S_i|$ Elemente. Wir wollen nun also für ein $x \in S_i$ die Grösse $|S_i|$ finden.

Als Beispiel nehmen wir mal $g:A\to A$ mit $A=\mathbb{Z}/11\mathbb{Z},\ g(x)=-x^3+1$. Man kann zeigen, dass $x^3\pmod p$ bijektiv ist, falls $p\equiv 2\pmod 3$. Somit ist auch f bijektiv. Wenn wir den Graphen anschauen, dann sehen wir die einzelnen Zyklen: $A_0=\{0,1\},\ A_1=\{2,3,4,7,10\},\ A_2=\{5,6,8\}$ und $A_3=\{9\}$. Wir sehen nun, dass $f^1(9)=9,\ f^3(8)=8,\ f^5(2)=2$ etc.

TODO Beispiel $f: \mathbb{Z}/11\mathbb{Z} \to \mathbb{Z}/11\mathbb{Z}, f(x) = -x^3 + 1$

18



Die Frage ist nun, wie können wir effizient die Grösse der Teilmenge finden, in der x sich befindet. Dafür müssen wir den Operator f genauer betrachten. Was passiert, wenn wir dem Operator eine Superposition der Zahlen in S_i übergeben? Seien $r=|S_i|,\ x_0,x_1,...,x_{r-1}$ die Zahlen in S_i , so dass $f(x_j)=x_{(j+1)\%r}$, und U_f die Quantenoperation, die f implementiert. Schauen wir mal, was passiert, wenn wir U_f auf den Zustand $\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|x_j\rangle$ anwenden? Wir bekommen:

$$U_f(\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|x_j\rangle) = \frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|f(x_j)\rangle = \frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|x_{(j+1)\%r}\rangle = \frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|x_j\rangle$$

Daraus schliessen wir, dass $\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|x_j\rangle$ ein EigenZustand von U_f mit Eigenwert 1 ist. Dieser Eigenwert ist nicht wirklich interessant. Wir können ihn aber interessanter machen, indem wir den einzelnen Summanden eine Phase mitgeben. Dazu konstruieren wir die Superposition $\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}|x_j\rangle)$ für ein k < r. Was passiert, wenn wie U_f darauf anwenden?

$$U_f(\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}|x_j\rangle)) = \frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}|x_{(j+1)\%r}\rangle) = \frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{k(j-1)}{r}}|x_j\rangle) = e^{2i\pi\frac{k}{r}}(\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}|x_j\rangle))$$

Auch hier haben wir wieder einn Eigenvektor, aber mit einem interessanterem Eigenwert, nämlich $e^{2i\pi\frac{k}{r}}$, denn r ist im Eigenwert enthalten. Wir machen auch die Beobachtung, dass unser EigenZustand von vorher $(\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}|x_j\rangle)$ auch von der Form ist, die wir gerade analysiert haben, einfach mit k=0. Falls wir jetzt irgendwie einen Zustand von der Form $\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}|x_j\rangle)$ erzeugen können, könnten wir mit Hilfe der Phase Estimation den Quotienten $\frac{k}{r}$ abschätzen. Die Frage ist, wie können wir solch einen Zustand generieren? Zuerst sagen wir, $|\psi_k\rangle$ sei $\frac{1}{\sqrt{r}}\sum_{j=0}^{r-1}(e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}|x_j\rangle)$. Dann stellen wir fest, dass $|\psi_0\rangle$, $|\psi_1\rangle$, ..., $|psi_{r-1}\rangle$ linear unabhängig und damit eine Basis des Untervektorraums über die Zahlen $x_0, x_1, ..., x_{r-1}$ sind. Was passiert nun, wenn wir alle diese Vektoren mit gleichem Gewicht aufsummieren?

$$\frac{1}{\sqrt{r}} \sum_{k=0}^{r-1} \frac{1}{\sqrt{r}} \left(\sum_{j=0}^{r-1} (e^{-2i\pi \frac{kj}{r}} |x_j\rangle) \right) = \frac{1}{r} \sum_{j=0}^{r-1} \sum_{k=0}^{r-1} (e^{-2i\pi \frac{kj}{r}} |x_j\rangle) = |x_0\rangle$$

Eine andere Art, dieses überraschende Resultat zu sehen, ist, dass man die Summe $\sum_{k=0}^{r-1} (e^{-2i\pi\frac{kj}{r}} |x_j\rangle)$ für j=0 anzuschauen. Da j=0 gilt, gilt $e^{-2i\pi\frac{kj}{r}}=e^0=1$ und somit $\sum_{k=0}^{r-1} (e^{-2i\pi\frac{kj}{r}} |x_j\rangle)=r|x_j\rangle$. Da $\frac{1}{r}(r|x_j\rangle)$ bereits einen Betrag von 1 hat, kann kein anderer Zustand mit positivem Betrag existieren, da die Beträge sich sonst zu etwas Grösserem als 1 aufsummieren.

Somit ist x_0 einfach eine Superposition jener Eigenvektoren. Da wir der Periodenabschätzungsfunktion einen Startwert mitgeben, sei jener Startwert WLOG x_0 , haben wir eine Superposition dieser Eigenvektoren. Schätzen wir somit den Eigenwert dieser Superposition ab, kollabiert sie in eine der Eigenvektoren, und wir bekommen einen Quotienten $\frac{k}{r}$ zurück, wobei jedes k die gleiche Wahrscheinlichkeit hat. Genauer, bekommen wir die Zahl $2^n \frac{k}{r}$ zurück, wobei n die Präzision ist, die wir dem Phase Estimation-Algorithmus mitgeben. Wir können mit Hilfe von Kettenbrüchen den Quotienten $\frac{k}{r}$ vom Quotienten $\frac{2^n \frac{k}{r}}{2^n}$ abschätzen. Sobald wir den Bruch $\frac{k}{r}$ haben, wissen wir r, was die Zahl ist, die unsere Funktion zurückgeben soll. Nun kann es sein, dass $ggT(k,r) = g \neq 1$ ist, somit der Bruch mit g gekürzt wird und wir dann als Resultat $\frac{r}{g}$ bekommen. Wenn wir die Prozedur aber 2log(N) mal wiederholen, bekommen wir mit sehr hoher Wahrscheinlichkeit mindestens einmal die korrekte Periode. Den Beweis dazu kann man in [QC], Seiten 229ff., nachlesen.

4.5 Die Ordnung von Zahlen bestimmen

Der Algorithmus von Shor ist deshalb so schnell, da mit Hilfe des quantenbasierten Teils des Algorithmus die Ordnung einer Zahl schnell bestimmt werden kann. Sei a die Zahl deren Ordnung wir Modulo der Zahl n bestimmen wollen, so dass ggT(a,n)=1. Wir rechnen nun in $\mathbb{Z}/n\mathbb{Z}$. Da $ord_n(a)$ nichts anderes ist als die Periode der Funktion $g(x)=a^x$. Somit können wir die Funktion f(x)=ax implementieren, so dass $f_s(x)=f^x(s)=sa^x$. Mit s=1 bekommen wir dann $f_1(x)=f^x(1)=a^x$. Sei U die Quantenoperation, die f_1 implementiert, dafür können wir einfach die Multiplikation aus der QInteger-Library verwenden. Gleichzeitig können wir auch U^{2^i} effizient implementieren: U^{2^i} ist nichts anderes als die Operation zu f^{2^i} . Da $f^{2^i}(x)=a^{2^i}x$, können wir ganz einfach a^{2^i} klassisch berechnen und dann wieder die gewöhnliche Multiplikation aus der QInteger-Library verwenden. Wir können nun den Algorithmus aus dem vorherigen Kapitel verwenden, um die Periode der Funktion $f_1(x)=a^x$ abzuschätzen. Wir brauchen dafür nur noch eine Funktion, die $f(x)=a^x$ klassisch berechnet, um das Resultat überprüfen zu können, dafür kann man fast direkt FastPowMod aus der QInteger-Library verwenden. Dies führt dazu, dass der Code dieser Funktion nur sehr kurz ist.

4.6 Das Ziel - Shors Algorithmus

Wie erlaubt uns das nun, Zahlen zu faktorisieren? Sei n die zu faktorisierende Zahl. Zuerst überprüfen wir, ob die Zahl durch 2 teilbar oder eine Primpotenz ist, und finden diese Faktoren entsprechend. Nun nehmen wir ein zufälliges 1 < a < n. Falls $g = ggT(a,n) \neq 1$, dann haben wir bereits einen Teiler gefunden, nämlich g. Sonst sind a und n teilerfremd. Danach suchen wir die Ordnung von a modulo n. Falls diese Ordnung ungerade ist, beginnen wir nochmals von vorne, sonst ist sie gerade. Sei diese Ordnung r. Mit r können wir nun mit gewisser Wahrscheinlichkeit einen Teiler finden. Falls $a^{\frac{r}{2}} \not\equiv -1 \pmod{n}$ gilt, dann haben wir eine Wurzel von $1 \pmod{n}$ gefunden, sonst müssen wir es nochmals probieren. Da r die Ordnung von a ist, muss $a^{\frac{r}{2}} \not\equiv 1 \pmod{n}$ gelten. Nun gilt: $n \mid (a^{\frac{r}{2}} + 1)(a^{\frac{r}{2}} - 1)$, aber $n \not\mid a^{\frac{r}{2}} + 1$ und $n \not\mid a^{\frac{r}{2}} - 1$. Wir haben nun zwei Zahlen b und c, sodass $n \mid bc$, aber $n \not\mid b$ und $n \not\mid c$. Sei $n = p_0^{\alpha_0} p_1^{\alpha_1}$ Schreibe nun $b = s_b p_0^{\beta_0} p_1^{\beta_1}$... und $b = s_c p_0^{\gamma_0} p_1^{\gamma_1}$ Wir wissen nun, dass $\beta_i + \gamma_i \geq \alpha_i$ gelten muss, da sonst $n \mid bc$ nicht erfüllt wäre. Gleichzeitig müssen ein j_b und ein j_c existieren, so dass $\beta_{j_b} > 0$ und

 $\gamma_{j_c}>0$ stimmt. Nehme an, dass ohne Beschrünkung der Allgemeinheit $\gamma_i=0$ für alle i gelte. Dann müsste $\beta_i\geq\alpha_i$ für alle i gelten, und somit n|b teilen, was ein Widerspruch zur Annahme $n\not\mid b$ wäre. Somit beinhalten beide Faktoren b und c Teiler von n, welche mit dem einfachen ggT-Algorithmus extrahiert werden können. Somit kennen wir nun den ganzen Algorithmus, um einen Teiler von n zu finden.

- 1. Falls n durch zwei teilbar ist, gib 2 zurück und terminiere.
- 2. Falls $n = p^a$ eine Primpotenz ist, gib die Primzahl p zurück und terminiere.
- 3. Bestimme eine zufällige Zahl 1 < a < n 1.
- 4. Finde g = ggT(a, n). Falls $g \neq 1$ ist, gib g zurück und terminiere.
- 5. Bestimme die Ordnung von a modulo n mit Hilfe des Quantenteils des Algorithmus:
 - (a) Schätze die Phase des Operators U_f ab, der f(x) = ax implementiert mit einer Präzision von $m = 2\log_2(n)$ ab. Benutze dazu den in Kapitel 4.3 vorgestellten Algorithmus. Sei das Resultat $2^m \lambda$.
 - (b) Schätze den Quotienten $\frac{k}{r}$ von $\frac{2^m\lambda}{2^m}$ ab. Falls r nicht die gesuchte Periode ist, gehe zurück zu (a), sonst gib die Periode r zurück.
- 6. Falls r ungerade ist, gehe zurück zu 2. Sonst berechne $a^{r/2} \pmod{n}$. Falls dies kongruent zu $-1 \pmod{n}$ ist, gehe zurück zu 2.
- 7. Berechne $b = (a^{\frac{r}{2}} + 1)$. Gib ggT(b, n) zurück und terminiere.

Ausblick

5.1 Man kann Zahlen effizient faktorisieren - Was nun?

Wir haben nun gesehen, dass man Zahlen mit Hilfe von Quantencomputern effizient faktorisieren kann. Einerseits ist dies eine grosse Errungenschaft: Shors Algorithmus demonstriert uns, wie man mit Quantencomputern exponentielle Verschnellerungen erreichen kann. Auf der anderen Seite birgt diese Errungenschaft auch Gefahren. Zum Beispiel können Verschlüsselungsverfahren geknackt werden, wenn man Zahlen faktorisieren kann. Ich möchte dies hier kurz vorzeigen, wie man das RSA-Verschlüsselungsverfahren knacken kann, wenn man Zahlen effizient faktorisieren kann. Zu einer kurzen Beschreibung verweise ich auf [3] oder für die originale Arbeit auf [12].

Sei n=pq der Modulus der Verschlüsselung und e der öffentliche Schlüssel. Da wir nun n=pq faktorisieren können wir $\phi(n)=\phi(p)\cdot\phi(q)=(p-1)(q-1)$ berechnen. Damit können wir den privaten Schlüssel $d\equiv e^{-1}\pmod{\phi(n)}$ berechnen, denn wir wissen, dass $m^{e\cdot d}\equiv m^{e\cdot e^{-1}\pmod{\phi(n)}}\equiv m^1\equiv m\pmod{n}$ gilt, wobei die letzte Äquivalenz wegen dem Satz von Euler-Fermat gilt.

Da nun Verschlüsselungen, die auf der Schwierigkeit der Faktorisierung beruhen, geknackt werden können, steht das Forschungsgebiet der Kryptographie nun vor neuen Herausforderungen. Das neue Gebiet, welches sich mit der Kryptographie im Zeitalter der Quantencomputer befasst, nennt sich Post-Quantum-Kryptographie.

5.2 Quantencomputer - Wie bald?

Wie schon angesprochen, gitb es verschiedene Möglichkeiten, Quantencomputer physikalisch zu realisieren. Technik-Firmen und Forschungsinstitute probieren schon länger, Quantencomputer zu bauen. Bereits im Jahr 1998 gelang es zwei Forschern aus Oxford, einen Quantenalgorithmus für Deutschs Problem [8], und drei amerikanischen Grovers Algorithmus experimentell zu realisieren [4]. Bereits im Jahr 2001 folgte darauf die erste experimentelle Realisation von Shors Algorithmus [13], womit die Zahl 15 faktorisiert werden konnte.

Über die Jahre entwickelten sich Quantencomputer immer weiter. Zum Zeitpunkt dieser Arbeit haben Tech-Firmen wie Google, IBM, Intel etc. Quantenprozessoren mit bis zu 72 Qubits (Googles Bristlecone [9]). Im Jahr 2019 legte Google einen Artikel [1] vor, laut dem sie die Quantenüberlegenheit erreicht hätten. Dies bedeutet, dass sie auf einem Quantencomputer etwas effizient berechnet hätten, was auf einem klassischen Computer nicht effizient berechenbar wäre. Dies löste prompt einen Disput aus und auch die IBM zweifelte in einem Blog die

Quantenüberlegenheit an [11]. Während im Bericht von Google behauptet wurde, ein klassischer Computer würde 10000 Jahre benötigen, wurde in IBMs Blog beheuptet, dass ein klassischer Computer dies in 2.5 Tage tun könnte. Der Artikel von Google blieb unpubliziert. Trotzdem ist es meiner Meinung nach beeindruckend, dass Googles Quantencomputer für diese Aufgabe nur etwa 200 Sekunden benötigt, während ein Supercomputer 2.5 Tage benötigt.

IBM selbst jedoch hat grosse Pläne. Im September 2020 hat sie in ihrer Quantum Roadmap [7] angekündigt, dass sie bis im Jahr 2023 ein Quantencomputer mit 1121 Qubits bauen möchte und somit die Qubit-Zahlen sprengen.

Wenn die IBM diesen Plan durchziehen kann und Google sowie die anderen Tech-Firmen auch in naher Zukunft so grosse Quantencomputer baut, dann denke ich, dass die Zeit, in der quantenbasierte Supercomputer schwierige Berechnungen übernehmen werden, nicht mehr weit weg ist.

Nachwort ??

Literatur

- [1] F. Arute, K. Arya, R. Babbush, D. Bacon, J. C. Bardin, R. Barends, R. Biswas, S. Boixo, F. G. S. L. Brandao, D. A. Buell, B. Burkett, Y. Chen, Z. Chen, B. Chiaro, R. Collins, W. Courtney, A. Dunsworth, E. Farhi, B. Foxen, A. Fowler, C. Gidney, M. Giustina, R. Graff, K. Guerin, S. Habegger, M. P. Harrigan, M. J. Hartmann, A. Ho, M. Hoffmann, T. Huang, T. S. Humble, S. V. Isakov, E. Jeffrey, Z. Jiang, D. Kafri, K. Kechedzhi, J. Kelly, P. V. Klimov, S. Knysh, A. Korotkov, F. Kostritsa, D. Landhuis, M. Lindmark, E. Lucero, D. Lyakh, S. Mandrà, J. R. McClean, M. McEwen, A. Megrant, X. Mi, K. Michielsen, M. Mohseni, J. Mutus, O. Naaman, M. Neeley, C. Neill, M. Y. Niu, E. Ostby, A. Petukhov, J. C. Platt, C. Quintana, E. G. Rieffel, P. Roushan, N. C. Rubin, D. Sank, K. J. Satzinger, V. Smelyanskiy, K. J. Sung, M. D. Trevithick, A. Vainsencher, B. Villalonga, T. White, Z. J. Yao, P. Yeh, A. Zalcman, H. Neven und J. M. Martinis, "Quantum supremacy using a programmable superconducting processor," Nature, Jg. 574, Nr. 7779, S. 505–510, Okt. 2019, ISSN: 1476-4687. DOI: 10.1038/s41586-019-1666-5. Adresse: https://doi.org/10.1038/s41586-019-1666-5.
- [2] A. Asfaw, L. Bello, Y. Ben-Haim, S. Bravyi, N. Bronn, L. Capelluto, A. C. Vazquez, J. Ceroni, R. Chen, A. Frisch, J. Gambetta, S. Garion, L. Gil, S. D. L. P. Gonzalez, F. Harkins, T. Imamichi, D. McKay, A. Mezzacapo, Z. Minev, R. Movassagh, G. Nannicni, P. Nation, A. Phan, M. Pistoia, A. Rattew, J. Schaefer, J. Shabani, J. Smolin, K. Temme, M. Tod, S. Wood und J. Wootton. (2020). "Learn Quantum Computation Using Qiskit," Adresse: http://community.qiskit.org/textbook.
- [3] S. Asjad, "The RSA Algorithm," Dez. 2019.
- [4] I. L. Chuang, N. Gershenfeld und M. Kubinec, "Experimental Implementation of Fast Quantum Searching," Phys. Rev. Lett., Jg. 80, S. 3408-3411, 15 Apr. 1998. DOI: 10.1103/ PhysRevLett.80.3408. Adresse: https://link.aps.org/doi/10.1103/PhysRevLett. 80.3408.
- [5] T. G. Draper, "Addition on a Quantum Computer," Sep. 1998. Adresse: https://cds.cern.ch/record/450434/files/0008033.pdf.
- [6] G. Fischer, Lineare Algebra, 18 A. Springer Spektrum, 2013, ISBN: 978-3-658-03944-8.
- [7] J. Gambetta, *IBM's Roadmap For Scaling Quantum Technology*, Sep. 2020. Adresse: https://www.ibm.com/blogs/research/2020/09/ibm-quantum-roadmap/(besucht am 28.10.2020).
- [8] J. A. Jones und M. Mosca, "Implementation of a quantum algorithm on a nuclear magnetic resonance quantum computer," *The Journal of Chemical Physics*, Jg. 109, Nr. 5, S. 1648– 1653, Aug. 1998, ISSN: 1089-7690. DOI: 10.1063/1.476739. Adresse: http://dx.doi.org/ 10.1063/1.476739.

- [9] J. Kelly, A Preview of Bristlecone, Google's New Quantum Processor, März 2018. Adresse: https://ai.googleblog.com/2018/03/a-preview-of-bristlecone-googles-new.html (besucht am 28.10.2020).
- [10] M. A. Nielsen und I. L. Chuang, *Quantum Computation and Quantum Information*, 10. Aufl. Cambridge University Press, 2010, ISBN: 978-1-107-00217-3.
- [11] E. Pednault, J. Gunnels, D. Maslov und J. Gambetta. (Okt. 2019). "On "Quantum Supremacy"," Adresse: https://www.ibm.com/blogs/research/2019/10/on-quantum-supremacy/ (besucht am 25.10.2020).
- [12] R. L. Rivest, A. Shamir und L. Adleman, "A Method for Obtaining Digital Signatures and Public-Key Cryptosystems," *Commun. ACM*, Jg. 21, Nr. 2, S. 120–126, Feb. 1978, ISSN: 0001-0782. DOI: 10.1145/359340.359342. Adresse: https://doi.org/10.1145/359340. 359342.
- [13] L. M. K. Vandersypen, M. Steffen, G. Breyta, C. S. Yannoni, M. H. Sherwood und I. L. Chuang, "Experimental realization of Shor's quantum factoring algorithm using nuclear magnetic resonance," *Nature*, Jg. 414, Nr. 6866, S. 883–887, Dez. 2001, ISSN: 1476-4687. DOI: 10.1038/414883a. Adresse: https://doi.org/10.1038/414883a.
- [14] V. Vedral, A. Barenco und A. Ekert, "Quantum networks for elementary arithmetic operations," *Physical Review A*, Jg. 54, Nr. 1, S. 147–153, Juli 1996, ISSN: 1094-1622. DOI: 10.1103/physreva.54.147. Adresse: http://dx.doi.org/10.1103/physRevA.54.147.