

Московский Государственный Университет им. М.В. Ломоносова
Факультет Вычислительной Математики и Кибернетики
Кафедра Суперкомпьютеров и Квантовой Информатики



Курс: Практикум
Параллельная программа на MPI, которая реализует
однокубитное квантовое преобразование с шумами.

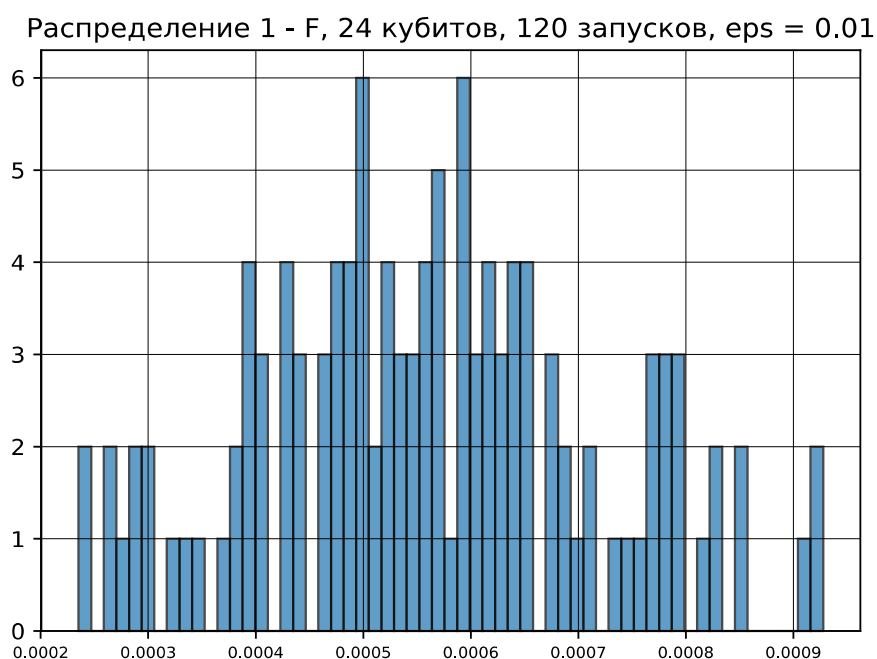
Работу выполнил
Мокров К.С.
323 группа

Задание

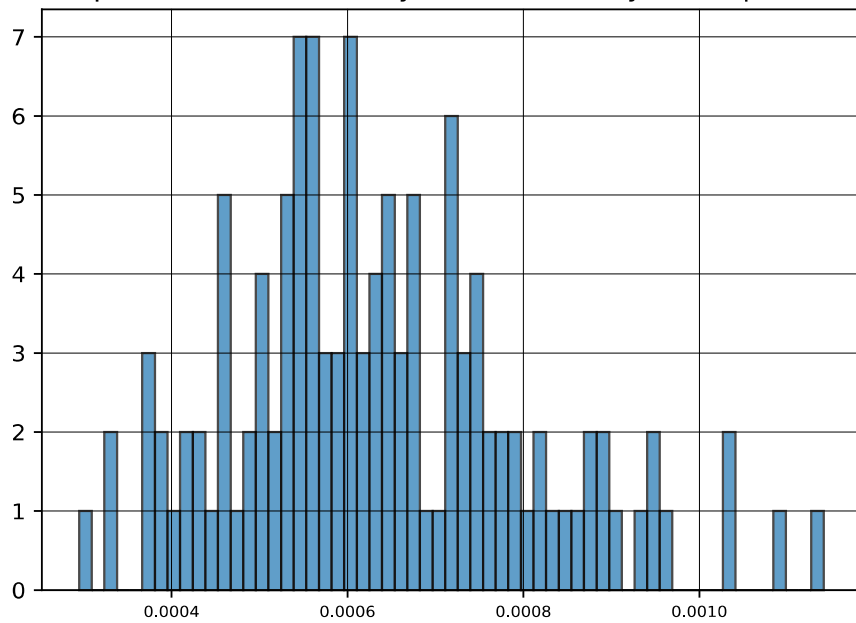
1. Реализовать параллельную программу на C++ с использованием MPI, которая выполняет квантовое преобразование n-Адамар с зашумленными вентилями над вектором состояний длины 2^n , где n–количество кубитов.
2. Протестировать программу на системе Ломоносов2. Точность EPS=0.01.

Количество кубитов	Количество вычислительных узлов	Количество используемых ядер в узле	Время работы программы
28	1	1	37,896800
		2	21,073400
		4	12,042900
		8	9,935880
	2	1	20,417000
		2	11,815500
		4	7,113460
		8	5,812830
	4	1	10,942500
		2	6,113700
		4	4,080240
		8	3,210150

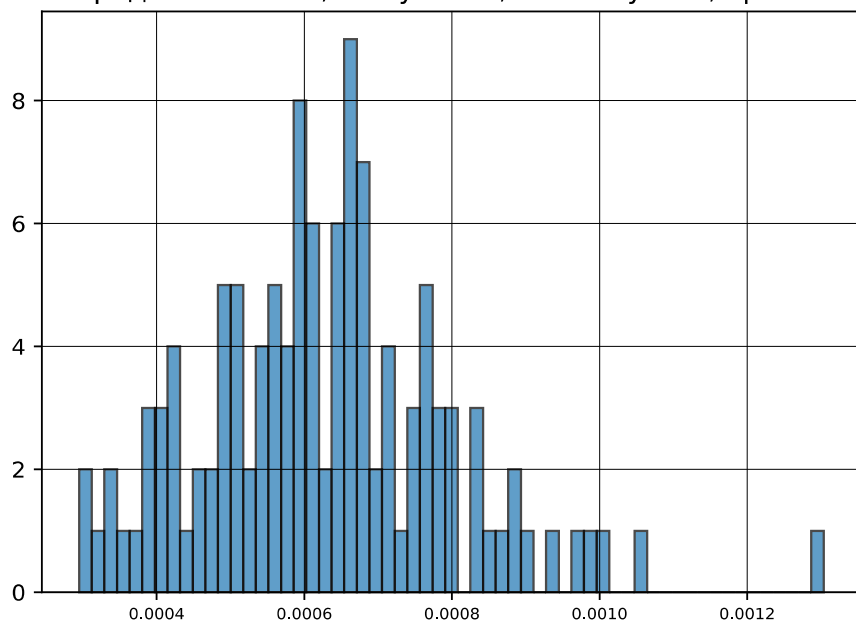
3. Построить график распределения потерь точности $1 - F$ при фиксированной точности EPS=0.01 для количества кубитов 24, 25, 26, 27, 28. Для построения каждого распределения использовать не менее 60 экспериментов. Входной вектор в экспериментах должен генерироваться случайным образом. (Всего должно быть пять распределений, соответствующие разному количеству кубитов)



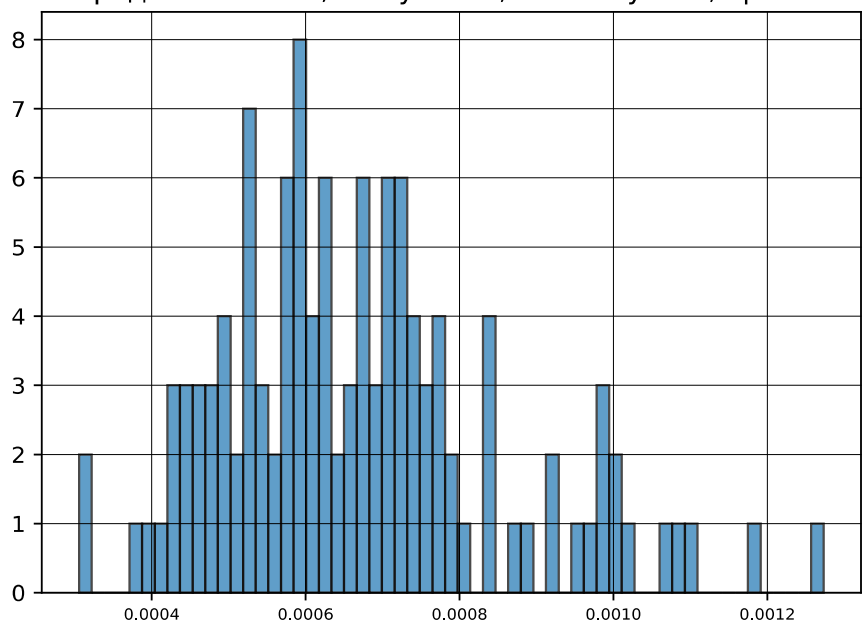
Распределение 1 - F, 25 кубитов, 120 запусков, $\epsilon_{ps} = 0.01$



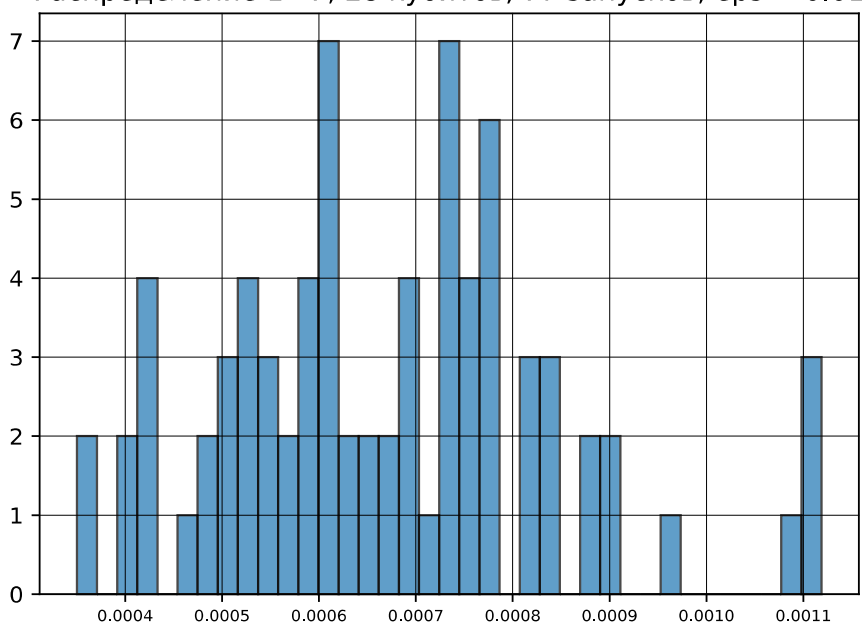
Распределение 1 - F, 26 кубитов, 120 запусков, $\epsilon_{ps} = 0.01$



Распределение 1 - F, 27 кубитов, 120 запусков, eps = 0.01

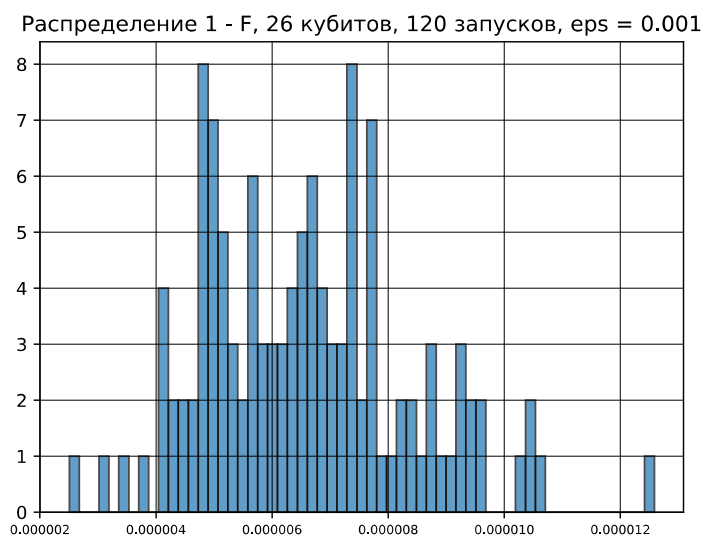


Распределение 1 - F, 28 кубитов, 77 запусков, eps = 0.01



Количество кубитов	Среднее значение потерь точности
24	0.0005604281583333333
25	0.0006357747583333334
26	0.0006276292583333332
27	0.0006697126083333335
28	0.0006732401948051947

4. Построить график распределения потерь точности 1-F при фиксированном количестве кубитов $n=26$ и различных значениях точности: $EPS=0.1$, $EPS=0.01$, $EPS=0.001$. Для построения каждого распределения использовать не менее 60 экспериментов. Входной вектор в экспериментах должен генерироваться случайным образом. (Всего должно быть три распределения, соответствующие разному значению точности, для $\epsilon=0.01$ повторно выполнять эксперименты не требуется).



EPS	Среднее значение потерь точности
0.1	0.05155
0.01	0.0006276
0.001	0.00000657