Tarea # 3. 2D Ising Model. Parte 2.

Johans Restrepo Cárdenas

Instituto de Física. Universidad de Antioquia.

6 de abril de 2018

Corte y pegue el siguiente algoritmo para el modelo de Ising que se muestra a continuación explicando en su informe las partes del programa:

```
import random, math
 def energy(S, N, nbr):
                  F = 0.0
                  for k in range(N):
                                  E -= S[k] * sum(S[nn] for nn in nbr[k])
                  return 0.5 * E
 L = 6
N = L * L
 nbr = \{i : ((i // L) * L + (i + 1) % L, (i + L) % N, (i
                                                  (i // L) * L + (i - 1) % L. (i - L) % N) \
                                                                                                                                                       for i in range(N)}
 T = 2.0
 S = [random.choice([1, -1]) for k in range(N)]
 nsteps = N * 100
 beta = 1.0 / T
 Energy = energy(S, N, nbr)
 E = []
  for step in xrange(nsteps):
                  k = random.randint(0. N - 1)
                  delta E = 2.0 * S[k] * sum(S[nn] for nn in nbr[k])
                  if random.uniform(0.0, 1.0) < math.exp(-beta * delta E):
                                  S[k] *= -1
                                  Energy += delta E
                  E.append(Energy)
 print 'mean energy per spin:', sum(E) / float(len(E) * N)
```

Corra el programa unas 5 veces para L=6 y T=2.0 cambiando en cada una de ellas el número total de pasos de Monte Carlo (nsteps) en múltiplos de 10.

- Obtenga por **enumeración exacta** (averiguar lo que significa) el valor de la energía media por espín: $\langle E \rangle / N = -1,7473$ en unidades de J = 1.
- A partir del programa obtenga los respectivos valores de $\langle E \rangle /N$ y saque sus propias conclusiones al comparar con el resultado exacto.
- Modifique luego su programa para incluir a) lectura de una configuración inicial a partir de un archivo, b) escritura de la configuración final en un archivo y c) gráfica de la configuración final de espines en el espacio xy.

En la siguientes diapositivas se dan los retazos de programa para leer, escribir y graficar.

Lectura y escritura de archivos:

Graficación de archivos:

```
def x_y(k, L):
    y = k // L
    x = k - y * L
    return x, y

conf = [[0 for x in range(L)] for y in range(L)]
for k in range(N):
    x, y = x_y(k, L)
    conf[x][y] = S[k]

pylab.imshow(conf, extent=[0, L, 0, L], interpolation='nearest')
pylab.set_cmap('hot')
pylab.sevefig('plot_A2_local_'+ str(T) + '_' + str(L))
pylab.savefig('plot_A2_local_'+ str(T) + '_' + str(L)+ '.png')
pylab.show()
```

Después de haber implementado los tres aspectos anteriores, corra su programa varias veces con L=128 y T=3,0 a partir de una configuración inicial aleatoria y obtenga una gráfica típica de una configuración final. Considere N*4000 iteraciones. Haga los respectivos comentarios acerca de lo que observa.

- Repita el proceso anterior con varias corridas a la temperatura crítica $T=2,\!27$ y obtenga una gráfica de una configuración típica. Qué observa? Puede ensayar aumentar el número de iteraciones a N*10000 si su máquina se lo permite.
- Finalmente, haga lo mismo a una temperatura baja con T=1,0. Realice esta parte con L=32, luego con L=128 y obtenga diferentes gráficas para diferentes iteraciones. Usted debería observar que el sistema evoluciona desde un estado con paredes de dominio (stripes) a uno puramente ferromagnético (esencialmente todo con espines +1 o -1) para un tiempo suficientemente largo.
- Haga los respectivos análisis y comentarios.

Implemente dentro de su programa las siguientes líneas de cálculo del valor medio de la energía y su cuadrado para obtener la capacidad calorífica con base en el teorema de fluctuación-disipación, para diferentes tamaños de sistema.

```
E_mean = sum(E) / len(E)

E2_mean = sum(a ** 2 for a in E) / len(E)

cv = (E2_mean - E_mean ** 2 ) / N / T ** 2
```

Con base en dicha implementación, obtenga curvas de calor específico en función de la temperatura para diferentes tamaños de sistema. Debería obtener curvas similares a las que se muestran en la siguiente diapositiva. Describa lo que físicamente ocurre con la configuración de espínes para $T << T_C, T \approx T_C$ y $T >> T_C$. Compare sus resultados con los obtenidos en la primera parte de la tarea 3 en la que se hicieron los cálculos exactos de la función partición por enumeración exacta para sistemas pequeños.

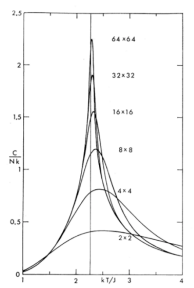


Fig. 1. The specific heat per spin for small Ising lattices; exact results for the $m \times n$ square lattice with periodic boundary conditions are displayed for m=n=2,4,8,16,32, and 64 (N=mn). The limiting critical point is marked by a vertical line.

8/8