Notas

Oriol Julián

28 de julio de 2023

Índice

1.	D-Wave 1.1. Quantum Annealing	2
	QAOA 2.1. Construcción de $ \psi(\vec{\beta}, \vec{\gamma})\rangle$	3
3.	Apéndice 3.1. Estado fundamental	4

1. D-Wave

Estos sistemas utilizan Quantum Annealing, para encontrar el **estado fundamental 3.1 (ground state)** del sistema cuántico, que viene dado por su hamiltoniano. Este es el motivo de que no se trate como modelo de computación de propósito general, ya que D-Wave es una herramienta diseñada para resolver específicamente problemas de optimización.

1.1. Quantum Annealing

Según se discute en [2], el paradigma de Quantum Annealing está orientado a buscar el **estado fundamental** de un modelo Ising genérico, el cual es definido por su hamiltoniano.

Esto puede aplicarse, convenientemente, para encontrar el mínimo de una función.

2. QAOA

Definido originalmente en [1]. Se trata de un algoritmo cuántico que aproxima soluciones óptimas a problemas de optimización combinatoria binaria.

La idea general de QAOA se basa en preparar un estado $|\psi(\vec{\beta}, \vec{\gamma})\rangle$ tal que, con los valores adecuados $(\vec{\beta_{opt}}, \vec{\gamma_{opt}})$, el estado $|\psi(\vec{\beta_{opt}}, \vec{\gamma_{opt}})\rangle$ encuentre la solución al problema.

Para esto se definen dos operadores unitarios, que describen el comportamiento del sistema:

$$U(B, \beta_i) = e^{-i\beta_i B}$$

$$U(C, \gamma_j) = e^{-i\gamma_j C}$$
(1)

Donde, siguiendo la notación del paper original, B y C son dos operadores lineales nombrados **mixer hamiltonian** y **problem hamiltonian**, respectivamente.

La operación $U(X) = e^{-iX}$ sirve para garantizar la unitariedad del operador ya que, como se verá en su definición, $B \ y \ C$ no son necesariamente unitarios 1 . Tanto la noción de hamiltoniano como la construcción de un operador unitario proceden de la ecuación de Schrödinger de la mecánica cuántica.

2.1. Construcción de $|\psi(\vec{\beta}, \vec{\gamma})\rangle$

Para preparar este estado se utilizan los parámetros

$$\vec{\beta} = [\beta_0, \beta_1, ..., \beta_{p-1}]$$

 $\vec{\gamma} = [\gamma_0, \gamma_1, ..., \gamma_{p-1}]$

Donde $\beta_i, \gamma_i \in \mathbb{R}$ y p es el número de capas del algoritmo.

A partir de estos parámetros y los operadores definidos en la ecuación 1 se construye el estado.

$$|\psi(\vec{\beta}, \vec{\gamma})\rangle = U(B, \gamma_{p-1})U(C, \beta_{p-1})U(B, \gamma_{p-2})U(C, \beta_{p-2})...U(B, \gamma_0)U(C, \beta_0) |\psi_0\rangle$$

Donde $|\psi_0\rangle$ es el estado inicial del sistema.

 $^{^1}$ En computación cuántica los operadores lineales deben ser unitarios. Tiene relación con la idea $\sum_{i\in\{0,1\}^n}P(|i\rangle)=1$, donde n es el número de qubits del sistema, $|i\rangle$ itera sobre los posibles resultados de medir en la base computacional del sistema y $P(|i\rangle)$ se refiere a la probabilidad de medir i sobre dicha base.

3. Apéndice

3.1. Estado fundamental

La energía de un sistema cuántico en el estado $|\psi\rangle$ viene dada por

$$E(|\psi\rangle) = \langle \psi | H | \psi \rangle$$

Dada esta definición el estado fundamental se refiere al estado $|\psi^*\rangle$ de menor energía del sistema.

$$|\psi^*\rangle = min_{|\psi\rangle\in Q}E(|\psi\rangle)$$

Referencias

- [1] E. Farhi, J. Goldstone, and S. Gutmann. A quantum approximate optimization algorithm, 2014.
- [2] A. Rajak, S. Suzuki, A. Dutta, and B. K. Chakrabarti. Quantum annealing: an overview. *Philosophical Transactions of the Royal Society A: Mathematical, Physical and Engineering Sciences*, 381(2241), dec 2022.