برتري كوانتومي، كوانتوم برترى

سید سجاد کاهانی sskahani@ce.sharif.edu

۲۷ مهر ۱۳۹۸

ويراستاران: على بهجتي، اميررضا نگاري، مهرگان درودياني

خبری که احتمالاً شنیده اید، این است که گوگل به برتریِ کوانتومی رسید، چیزی که به نظر می رسد اتفاقِ شگرفی باشد. حداقل از حجم خبرهایی که در این باره نوشته شده این طور به نظر می رسد.

به طورِ خلاصه خبر این بود که گوگل، با کامپیوتری که قبلاً ساختهبود، توانسته کاری تقریباً غیر ممکن را انجام دهد و از درستیِ نتیجهٔ آن مطمئن شود. کارِ تقریباً غیر ممکن یعنی کاری که هیچ کامپیوترِ معمولیای نمی تواند به این زودی ها انجامش دهد.

جزئیاتِ خبر، حتی اگر از نظرِ ریاضی برای ما قابلِ فهم باشد، برای یک مهندسِ کامپیوتر چندان هیجانانگیز به نظر نمی آیند. اما همچنان برای همهٔ ما جذاب است که سر از کارِ این کامپیوترهای کوانتومی دربیاوریم. برای همین در چند قصهٔ بی ربط به هم، از بنیانهای مکانیکِ کوانتومی، به مسئله می رسیم.

۱ گربهٔ آقای شرودینگر



شکل ۱: از [۸]

فیزیکِ کوانتوم، تاریخچهٔ پیچیده و طولانیای دارد که گفتنش حداقل به ملموس تر شدنِ مطلب، کمکِ زیادی میکند. اما به خاطرِ بیسوادیِ نویسنده در تاریخِ کوانتوم، خودِ کوانتوم و البته برای ایجاز، از گفتنِ آن می پرهیزیم.

داستان را با گربهٔ مظلوم آقای شرودینگر شروع می کنیم اکه در جعبه ای ست که هیچ ارتباطی با بیرون ندارد. در آن جبعهٔ، یک ظرفِ سم وجود دارد که با یک تابشِ رادیواکتیو (یا هر پدیدهٔ کوانتومی ای که شما دوست دارید) فعال می شود. از مکانیکِ کوانتومی برمی آید که این گربه حالا هم مرده و هم زنده است. (یا به عبارتِ بهتر برهم نهی دوحالتِ مرده و زنده)

برای این قسمت خوب است با فضای برداری آشنا باشید. فضای برداری را می توانید از یک جزوهٔ جبر خطی یا یک و یدیوی یوتوب یاد بگیرید. یا حتی اگر می خواهید خیلی خیلی بیشتر بدانید فضای هیلبرت را یاد بگیرید.

برای نمایشِ ریاضی این وضعیت، یک فضای برداریِ دوبعدیِ مختلط بگیریم که پایههای آن $\vec{e_1}$ (به معنای سلامت گربه) و $\vec{e_2}$ (به معنای پر پر شدن گربه) هستند، $\vec{e_2}$ حالا گربه در حالتِ زیر قرار دارد.

دربارهٔ مظلومیتِ گربهٔ آقای شرودینگر همین بس که هدفش بیانِ تناقض در تفسیرِ کپنهاگیِ مکانیکِ کوانتومی بوده [۱۲] که اکنون ما دقیقاً برای آموزش تفسیر کپنهاگی از آن بهره میجوییم.

ا اگر بخواهیم مته به خَشخاش "بگذاریم، در اصل باید حالتهای کلِ سیستم داخلِ جعبه، یعنی سم و گربه را به شکلِ توؤمان بیان کنیم. یعنی e_1 می شود «گربه سالم است و سم منتشر نشده» و e_2 هم حالتِ «گربه پر پر شده و سم منتشر شده» محمدامین خشخاشی مقدم، ورودی ۹۳ مهندسی کامپیوتر

$$state = \frac{1}{\sqrt{2}}(\vec{\mathbf{e_1}} + \vec{\mathbf{e_2}})$$

که به احترام آقای دیراک برای نشان دادنِ بردارهایمان به جای $ec{\mathbf{v}}$ از |v
angle استفاده میکنیم.

 $Q = \{q_1 \dots q_n\}$ در حالتِ کُلی، این طور می گوییم که اگر سیستمی قبلاً، یکی از حالتهای q_n این طور می گوییم که اگر سیستم، برداری تب با اندازهٔ یک در فضای را به خود اختصاص می داد، در مکانیکِ کوانتومی، حالتِ سیستم، برداری تب با اندازهٔ یک در فضای مختلطی که اعضای پایه اش $|q_n\rangle \dots |q_n\rangle$.

همین طور، گذارِ خودبه خودیِ یک سیستم، که قبلاً می شد با تابعی از Q به Q بیان شود، در مکانیکِ کوانتومی با یک تبدیلِ خطی در فضای برداریِ حالتها بیان می شود. این تبدیل اندازهٔ بردار را حفظ می کند (چون گفتیم هر بردار حالتی اندازه ای برابر یک دارد) پس یکانی ست.

اکنون اگر درِ جَعبه را باز کنیم با یکی از این دو واقعیت روبهرو می شویم که گربه زنده است یا گربه پرپر شده. یعنی هر بردارِ دلخواهی که وضعیتِ گربه پیش از باز شدن بوده، باید به یکی از پایهها تبدیل شود $|v\rangle$. با بی خیال شدنِ جزئیات و کلیات، احتمالِ این که بعد از باز کردنِ درِ جعبه، گربه از حالتِ $|v\rangle$ به عضو پایهٔ $|q_i\rangle$ تبدیل شود و حالتِ $|q_i\rangle$ را مشاهده کنیم، می شود

$$\Pr(q_i) = |\langle v|q_i\rangle|^2$$

که این علامتِ $\langle a|b \rangle$ همان ضربِ داخلی ست.

۲ از دکتر آبام تا دکتر وزیرانی

برای این قسمت خوب است با ماشینِ تورینگ و نمایشِ ریاضیِ آن آشنا باشید. برای این کار هم و یدیویی از یوتوب نگاه کنید و هم از روی جزوه یا و یکی پدیا، فرم ریاضیِ آن را ببینید. همچنین خوب است کلاسِ مسئلههای $\tilde{\mathcal{T}}$ و $\mathcal{N}\mathcal{P}$ را هم از روی یک و یدیوی یوتوب یاد بگیرید.

از ماشینِ تورینگ، همین را به خاطرِ بیاورید که تابعی داشت که از $Q \times \Gamma$ که حالتها و الفبای ورودیِ روی نوار هستند، به $Q \times \Gamma \times \{L,R\}$ می رفت. این تابع گذار، مشخص می کرد که وقتی در حالتی هست و علامتی را روی نوار می بیند، به چه حالتی برود، چه علامتی در جایگاهِ فعلیِ نوار بنویسد و به کدام سمت روی نوار حرکت کند. حالاً برای کوتاهنویسی این دوتا را تعریف می کنیم.

$$A:=Q\times\Gamma$$

$$B := Q \times \Gamma \times \{L, R\}$$

ر مبیدن که ترجمهٔ collapse است فعل صحیح تری از تبدیل شدن است، اما برای حفظِ خوانایی از آن استفاده نمی کنیم.

یکی دیگر این ماشین های خیالی، ماشینِ تورینگِ احتمالاتی ست. تابعِ گذارِ این ماشین، احتمالاتی ست. عند دای هد مد حله، تاسه مد اندازد.

یعنی برای هر مرحله، تاس می اندازد. به شکل ریاضی تر، اگر برای تابع گذارِ ماشینِ تورینگ داشتیم $\delta:A o\delta:A o$ حالا داریم که

$$\delta: (A \times B) \to [0,1]$$

و این تابع، به ازای هر A یک توزیعِ احتمال است که یعنی برای هر عضوِ A مانندِ a داریم

$$\begin{cases} \forall b \in B : \delta(a, b) = \Pr(b) \ge 0 \\ \sum_{b \in B} \delta(a, b) = \sum_{b \in B} \Pr(b) = 1 \end{cases}$$

اگر چیزی را این ماشینِ تورینگِ احتمالاتی بتواند با احتمالِ بیش تر از $\frac{2}{3}$ تشخیص دهد، می گوییم آنچیز عضوِ کلاسِ \mathcal{BPP} است و همین اول می شود حدس زد که \mathcal{BPP} \mathcal{P} .

حالا ماشینِ تورینگِ کوانتومی، احتمالاً یک تابعِ گذار به شکلِ یک تبدیلِ خطی خواهد داشت که اندازه را حفظ می کند. آن را به این صورت تعریف می کنیم. [۶]

$$\delta:A\to\mathbb{C}^B$$

این تابع به هرحالتِ A یک بردارِ مخلتط در فضایی با پایههای B نسبت می دهد. اما می دانیم که می توانیم در برهم نهی ای از حالتهای A باشیم، یعنی حالتمان برداری به نامِ $|\psi\rangle$ عضوِ \mathbb{C}^A باشد. که به شکل زیر قابل نوشتن است

$$|\psi\rangle = \sum_{a_i \in A} \beta_i \, |a_i\rangle$$

حالاً در تبدیلِ حالتی که اتفاق می افتد، به شکلِ خطی، هریک از مؤلفهٔ های $|a_i\rangle$ به بردارِ مربوط، یعنی $\delta(a_i)$ می رود. پس گذار به این شکل انجام می شود.

$$|\psi\rangle \to \sum_{a_i \in A} \beta_i \delta(a_i)$$

دربارهٔ حفظ شدنِ اندازهٔ بردارِ حالت نیز باید بگوییم اگر حالتهای یک ماشین (شاملِ محلِ نشان و وضعیتِ نوار و وضعیتِ ماشین و چیزهای دیگر) را مجموعهٔ S بنامیم، در هر مرحله، تحولی که صورت میگیرد، باید اندازهٔ بردارهای فضای \mathbb{C}^S را حفظ کند.

می دانیم که در کوانتوم، در انتها، با اندازه گیری (باز کردنِ جعبه)، بردارِ حالت به یکی از پایه ها تبدیل می شود، که این یک فرایندِ احتمالاتی ست. پس برای همین، مشابهِ کلاسِ \mathcal{BPP} ، تعریف می کنیم کلاسِ می شود، که این یک فرایندِ احتمالاتی ست که یک ماشینِ کوانتومی با احتمالِ بیشتر از $\frac{2}{8}$ تشخیص می دهد. آقایان برنشتاین و وزیرانی اثبات کرده اند که $\mathcal{BQP} \setminus \mathcal{BQP}$ [۴] و همچنین اثبات شده که $\mathcal{BQP} \setminus \mathcal{BQP}$ [۳]

^۵یکی از مسئلههای جالب، با تهمایههایی از فلسفه این است که آیا این دو کلاس مساوی هستند یا نه و اگر باشند و نباشند هریک چه معنایی دارد. توضیحاتِ بیشتر را در این مقاله [۷] ببینید.

۳ برتری کوانتومی، یک برخوردِ صادقانه و مهندسی

مقالاتِ مختلفِ تئوری [۲] و عملی[۵]، به خاطرِ تفاوتِ دیدگاهها، معمولاً تعاریف و شروطِ مختلفی را برای برتریِ کوانتومی میگویند، اما به طورِ کلی، میتوان این دوشرط را بیان کرد که البته هرکدام قابلِ بحث هستند

محاسباتي طراحي و انجام شود كه:

- با یک کامپیوتر کوانتومی قابلِ انجام باشد ولی با کامپیوترِ معمولی غیرِ قابلِ انجام باشد. (مثلاً زمانِ زیادی طول بکشد یا حافظهٔ زیادی لازم داشته باشد)

- جوابِ مسئله قابلِ ارزيابي باشد.

اگر مسئله ای عضو \mathcal{BQP} باشد و در عینِ حال عضو \mathcal{NP} باشد (و طبیعتاً عضو \mathcal{T} بناشد)، به این معنی ست که مطمئنیم وقتی اندازهٔ مسئله از حدی بزرگ تر شود کامپیوترهای کوانتومی آن را سریع تر حل می کنند و همچنین در زمانِ تقریباً کوتاهی می توانیم پاسخِ این مسئله را با یک کامپیوترِ معمولی ارزیابی کنیم.

کنیم. پس احتمال می دهیم مسئله هایی از این دست نظیر «تجزیهٔ عدد به عواملِ اول» یکی از کاندیداهای خوب برای نمایش برتریِ کوانتومی باشند. اما در حقیقت، بیشتر طرح هایی که برای نمایشِ برتریِ کوانتومی ارائه می شوند، روی مسئله های متفاوتی نظیر نمونه برداری از یک توزیع تمرکز دارند. چرا؟[۲]

- كامپيوتر كوانتومي همه كارهٔ بدونِ نويز درست حسابي نداريم.
- فكر مىكنيم كه مسئلهٔ توليدِ اعدادِ تصادفى خيلىخيلى سخت تر از يك تجزيهٔ عدد براى كامپيوترهاى معمولىست.
 - البته كه علايقِ فيزيكدانان در طرح اين مسائل دخيل بودهاست.

۲ مسئلهٔ مدار تصادفی

یک مدارِ منطقیِ معمولی، یک تابعیست که از $\{0,1\}^N$ به $\{0,1\}^M$ میرود. حالاً یک مدارِ منطقیِ کوانتومی (که لزوماً برگشت پذیر هم هست) یک تبدیلِ خطیِ یکانیست، در فضایی که پایه هایش $\{0,1\}^N$ ، یعنی رشته های N-بیتی اند.

فرض کنید که حالتِ $|\psi_0\rangle$ را به عنوانِ ورودی به مدارِ کوانتومیِ U داده ایم، سپس اندازه گیری ای کرده ایم که نتیجه ش یکی از اعدادِ $1\dots 2^N$ مانندِ q است. احتمالِ هر خروجی را $Pr_{ideal}(q|U)$ می نامیم.

دقتٰ کنید که خودِ مدار نیز یک متغیر تصادفیست.

حالا مسئله این است که اگر در m مرحله، مدارهایی را (که خود تصادفیاند) روی یک ورودی اعمال کنیم و خروجی آن را اندازه بگیریم، p عددی از توزیعی خاص خواهدبود. توزیعی که شبیهسازی و نمونهبرداری از آن توسطِ کامپیوترهای معمولی کارِ بسیار مشکلی خواهدبود. [۵] این به نظر می رسد که فوق العاده است، اما باید به سؤالات پاسخ داد:

- از کجا مطمئنیم این کار برای یک کامپیوترِ معمولی به اندازهٔ کافی مشکل است. شاید فقط ما بلد نیستم.
- از كجا مطمئن شويم واقعاً كامپيوتر كوانتومي مان درست كار مي كند و نمونه ها واقعاً از توزيع مذكور هستند؟

در پاسخ به سؤالِ اول، باید صادقانه بگوییم که نمی دانیم. [۲] این بیشتر شبیهِ یک تحدیست که ادعا می کنیم این محاسبات را هیچ کسی نمی تواند انجام دهد و باید منتظر بمانیم و شاید مردی از خویش برون آید و الگوریتمی نو دراندازد و کاری بکند.

روی یا باسخ دادن به سؤالِ دوم اما چندان آسان نیست (بوی پیچاندن می آید)، پاسخ کوتاه این است که نمی توانیم مطمئن شویم [۱] و پاسخ بلند خودش قصهٔ طولانی ایست که در ادامه می گوییم.

۵ وارزیابیش

برای این قسمت، لازم است که آمار و احتمال بلد باشید. تقریباً به اندازهٔ درسِ آمار و احتمال که به شکل مرسوم ارائه می شود.

اگر این مدارِ کوانتومی با خطایی همراه باشد، آنگاه می توان این فرایند را به این صورت بیان کرد

$$\Pr_{\text{experiment}}(q|U) = F\Pr_{\text{ideal}}(q|U) + (1 - F)\Pr_{\text{error}}(q|U)$$

که در این صورت، F احتمالِ سالم بودنِ آزمایش و \Pr_{error} توزیعِ نتیجهٔ آزمایش درصورتِ بروزِ خطاست. یک فرضِ منطقی (با توجه به این که این احتمالات ناشی از رخدادهای کوانتومی هستند) این است که خطاهایی که مدارهای مختلف رخ می دهند، در مجموعِ همهٔ مدارها، اریب نباشند و تقارنی نسبت به qها داشته باشند. یعنی به طورِ میانگین (برای همهٔ Uها) این توزیع، یکنواخت باشد. [۱۱]

$$\mathbb{E}_{U}[\Pr_{\text{error}}(q_U)] = \frac{1}{2^N}$$

با این اوصاف

$$\mathbb{E}_{U}\Big[\mathbb{E}_{\text{experiment}}[\Pr_{\text{ideal}}(q|U)]\Big] = \mathbb{E}_{U}\Big[\sum_{q} \Pr_{\text{experiment}}(q|U) \Pr_{\text{ideal}}(q|U)\Big]$$
$$= F \sum_{q} \mathbb{E}_{U}[\Pr_{\text{ideal}}(q|U)^{2}] + \frac{1 - F}{2^{N}}$$

با کمی جابه جایی به این عبارت می رسیم

$$\mathbb{E}_{U}\Big[\mathbb{E}_{\text{experiment}}[2^{N}\Pr_{\text{ideal}}(q|U) - 1]\Big] = F(2^{N}\sum_{q}\mathbb{E}_{U}[\Pr_{\text{ideal}}(q|U)^{2}] - 1) \tag{Y}$$

به دلایلی، این پدیده، از توزیع پورتر توماس تبعیت میکند. 8 این توزیع بیان میکند که برای هر 9 ، در فضای $p = \Pr_{\mathrm{ideal}}(q|U)$ در بین احتمالی توزیع احتمالی این که این که این که این است

$$f(p) = 2^N e^{-2^N p}$$

یس در این صورت

$$\mathbb{E}_{U}[\Pr_{\text{ideal}}(q|U)^{2}] = \int_{0}^{\infty} f(p)p^{2}dp = 2^{-2N-1}$$

ذکر این نکته لازم است که f(p) برای p>1 مقداری بزرگتر از صفر دارد و این شاید نادرست به نظر برسد، اما در شرایطی که $1 \gg 1$ [۱۱]، این مقدار بسیار ناچیز و تقریباً برابر با صفر است. البته که این صحبت دقیق نیست و تنها برای تقریبِ ذهن آست. برای معادلهٔ ۱ داریم که

$$\mathbb{E}_{U} \Big[\mathbb{E}_{\text{experiment}} [2^{N} \Pr_{\text{ideal}}(q|U) - 1] \Big] = F$$

و این یعنی با نمونهبرداری از آنگاه با نمونهبرداری از مقدارِ P_{ideal} ، به ازای Uها و pهای مختلف (برای S_U مقدار از U و هرکدام با S_Q مقدار از D)، طبقِ قانونِ اعدادِ بزرگ خواهیم داشت

$$\frac{1}{S_U S_q} \sum_{U} \sum_{q} (2^N P_{\text{ideal}}(q|U) - 1) = F + \mathcal{O}(\frac{1}{\sqrt{S_U S_q}})$$

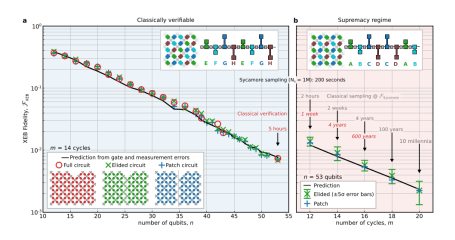
و این یعنی اگر $P_{ ext{ideal}}(q|U)$ را داشتهباشیم، و آن را برای نمونههایی میانگین بگیریم، می توانیم پارامتر

را به عنوانِ کیفیتِ فرایند گزارش کنیم. F را به عنوانِ کیفیتِ فرایند گزارش کنیم. حساب کردنِ $P_{\mathrm{ideal}}(q|U)$ مستلزم شبیه سازیِ کاملِ مدار در کامپیوترِ معمولی ست. این یعنی مى توانيم تا جايى كه امكانِ شبيه سازىِ مسئله در كامپيوتر و جود دارد، آن را ارزَيابي كنيم.

ولی داستان به همین جا ختم نمی شود. گوگل، ابتدا از طریق بررسی خطاها، پیش بینی اولیهای از کیفیتِ نمونهبرداری در شرایط مختلف (تعدادِ کیوبیتها و تعداد مراحل شرایط مسئله هستند) به دست می آورد. سپس، چند نوع مدارِ تصادفی ساده شده نیز طراحی می کند و در نهایت نشان می دهد که کیفیتِ

[ٔ] این توزیع که در ابتدا از داده های یک آزمایش مربوط به نوسان های واکنش های هسته ای به دست آمده است [۹] و بعدها ر در مسئلههای مختلفِ آشوبِ کوانتومی موردِ توجه قرار گرفته، با توجه به آشوبناکِ بودنِ این مسئله و نتایج شبیهسازیها [۵] براى حالت ايدهآل اين آزمايش (با تعدادِ مراحل كافي) معتبر مي باشد.

مدارهای سادهشده با مدارِ اصلی با پیش بینی برابر است. سپس، با افزایشِ تعدادِ مراحل (سخت تر کردنِ مسئله) مدارهای سادهشده همچنان منطبق بر شبیهسازیها هستند اما ارزیابیِ کیفیتِ مدارِ اصلی دیگر غیرممکن است و این یعنی به برتریِ کوانتومی دست پیدا کرده ایم. [۱۰]



شکل ۲: شکل برتریِ کوانتومی در گزارشِ گوگل [۱۰]

۶ کازینوی مونته کارلو

برای این قسمت لازم است با مفهوم تانسور، ضربِ تانسوری، ضربِ ماتریسی و روشهای نمونهبرداری آشنا باشید. دانستنِ مفهوم ضربِ تانسوری تقریباً حیاتی ست، پس یوتوب را باز کنید.



شکل ۳: کازینوی بزرگِ مونته کارلو، شاهزاده نشین موناکو

یکی از قسمتهای جذاب و قابلِ فهمِ مسئله این است که چه کدی توی کامپیوترهای معمولی مان بزنیم که همین مسئله را (در ابعادِ کوچک) شبیه سازی کند؟

برای یک شبیه سازیِ کاملاً واقعی، ۵ کیوبیت را در نظر بگیرید، که حالتِ آنها تشکیلِ یک بردارِ مختلط در فضای 2^5 -بعدی (یا یک تانسورِ $2 \times 2 \times 2 \times 2 \times 2$) می دهد. فرض کنید حالتِ اولیهٔ این پنج کیوبیت (00000) باشد، یعنی مقدار آن بردار برابر $(1,0,\ldots 0)$ خواهد بود.

در ساختارِ تانسوری، اگر بخواهیم یک گیتِ تک کیوبیتی را (که یه ماتریس 2×2 است) روی کیوبیتِ سوم اعمال کنیم، باید یک ضربِ ماتریسی برروی بعدِ سومِ تانسورِ حالتمان انجام دهیم. این کلِ واقعیِ پایتون همین کار را می کند.

```
import numpy

state_shape = (2, 2, 2, 2, 2)

state = np.reshape(np.array([1] + 31 * [0]), state_shape)

# a valid quantum state must have norm = 1

assert(np.linalg.norm(state) == 1.0)

gate = np.matrix([[0, 1j], [-1j, 0]])

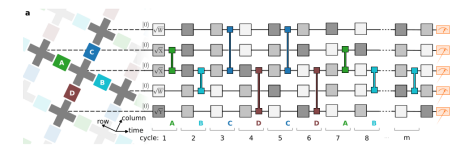
# a valid quantum gate must be unitary (maintains norm)

assert(np.all(np.matmul(gate.H, gate) == np.identity(2)))

# apply gate on 3th qubit (2nd if we start from 0)

np.tensordot(gate, state, axes=(1, 2))
```

حالاً به سراغ دستورالعمل گوگل برای مدارِ تصادفی میرویم.



شكل ۴: الگوى گوگل در ايجادِ مدارِ تصادفي [۱۰]

این دستورالعمل، از mمرحله تشکیل شده که در هرمرحله این دو فرایند انجام می شود

- به ازای هرکدام از کیوبیتها، به شکلِ تصادفی یکی از سه گیتِ $\sqrt{X}, \sqrt{Y}, \sqrt{W}$ را انتخاب میکنیم و اعمال میکنیم. اگر در مرحلهٔ پیش یکی از این سه گیت را روی این گیت اثر داده ایم، از انتخابهایمان حذفش میکنیم و از بینِ دو گیتِ باقی مانده یکی را برمی گزینیم.
- مطابقِ الگوی هرمرحله، برروی زوج گیتهای مشخص شده توسط الگو، گیتِ دوکیوبیتی ای را که $ext{fSim}(\pi/2,\pi/6)$

الگوی هر مرحله، یکی از حروف A تا H می تواند باشد که مشخص می کند که برروی کدام زوج کیوبیتها این گیتِ دوکیوبیتی اثر کند. (مانند شکل ۶) دنبالهٔ الگوی مرحلهها در این موردِ شبیهسازیِ ما عبارتِ تکرارشوندهٔ ABCDCDAB است.[۱۱] مقدار این گیتها به ترتیب است:

$$\begin{split} \sqrt{X} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{bmatrix} 1 & -i \\ -i & 1 \end{bmatrix} \\ \sqrt{Y} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{bmatrix} 1 & -1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \\ \sqrt{W} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{bmatrix} 1 & -\sqrt{i} \\ \sqrt{-i} & 1 \end{bmatrix} \\ \text{fSim}(\pi/2, \pi/6) &= \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i & 0 \\ 0 & 0 & 0 & e^{-i\frac{\pi}{6}} \end{bmatrix} \end{split}$$

مهم نیست این رادیکالها و نامگذاریها چه معنی ای می دهند و چه دلیلی دارند، ما می دانیم هر گیتِ تک کیوبیتی، یک ماتریس 2×2 است و تنها مقدارِ این ماتریسها را بدانیم. $^{\Lambda}$ یک گیت دوکیوبیتی یک تبدیل خطی برروی فضای 2×2 بعدیست. به عبارتِ دیگر، یک ماتریس 4×4 است.

در مرحلهٔ آخر، تنها گیتِ یک کیوبیتی اعمال می کنیم و سپس به سراغ اندازه گیری می رویم. برای اندازه گیری این بردارِ حالت که به شکل $2 \times 2 \times 2 \times 2$ است، برای هرمؤلفهٔ آن که v باشد داریم $|v|^2$ احتمالِ رخدادِ رشته بیتِ هم ارزِ آن مؤلفه است. حالا کافی ست از این توزیع نمونه هایی را برداریم و پارامترِ T را که در قسمتِ قبل معرفی کردیم برای آن ها محاسبه کنیم. و در نهایت، با کید زیر می خواهیم صد بار، با شش مرحله مدارهای تصادفی ای بسازیم و هربار با دمبار نمونه برداری از خروجی، پارامتر T را تخمین بزنیم.

```
1 import numpy as np
  2 from random import choice
  4 n = 5
  _5 cycles = 6
  state_shape = (2, 2, 2, 2, 2)
 8 # define single-qubit gates
 9 xsqrt = np.array([[1, -1j], [-1j, 1]]) / np.sqrt(2)
ysqrt = np.array([[1, -1], [1, 1]]) / np.sqrt(2)
ni wsqrt = np.array([[1, -np.sqrt(1j)], [np.sqrt(-1j), 1]]) /
                np.sqrt(2)
single_gates = [xsqrt, ysqrt, wsqrt]
14
# define double-qubit gates
double_gate = np.array([[1, 0, 0, 0], \
                                                                                      [0, 0, -1j, 0], \setminus
                                                                                      [0, -1j, 0, 0], \setminus
                                                                                      [0, 0, 0, np.exp(1j * np.pi/6)]])
double_gate = np.reshape(double_gate, (2, 2, 2))
21
22 # double-qubit gate pattern (from shape) ABCDCDAB
pattern = [(1,2), (2,3), (0,2), (2,4), (0,2), (2,4), (1,2), (2,4), (1,2), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,4), (2,
                     (2,3)
25 # sample from different 100 random circuits
26 samples_U = 100
28 # list of F values
29 fs = []
for in range(samples U):
         last_applied_gate = [None] * n
            # define input state
        state = np.reshape(np.array([1] + 31 * [0]), state_shape)
```

```
36
    # iterate over cycles
37
    for c in range(cycles):
38
      # iterate over qubits to apply single gates
      for i in range(n):
40
41
        # apply a random gate on ith qubit
        gate = choice([g for g in single_gates if np.all(g !=
42
            last_applied_gate[i])])
        state = np.tensordot(gate, state, axes=(1, i))
43
44
      # apply double-qubit gate
      state = np.tensordot(double_gate, state, axes=((2,3),
         pattern[c % len(pattern)]))
47
    # last half cycle
    for i in range(n):
49
      gate = choice([g for g in single_gates if np.all(g !=
         last_applied_gate[i])])
      state = np.tensordot(gate, state, axes=(1, i))
   # let's dice!
   ps = (abs(state)**2).flatten()
    # number of samples from output of this circuit
    samples_q = 10
    for _ in range(samples_q):
      fs.append(2**n * np.random.choice(ps, p=ps) - 1)
print('F = ', np.mean(fs), '±', np.std(fs) / np.sqrt(len(fs
     ) - 1))
```

نتیجهٔ اجرای این کد، برای من این شد، انتظار داشتیم چند بشود؟

$$F = 0.98 \pm 0.05$$

(امروز که این نوشته تمام شد سالگردِ مرتضی کیوان بود. کاشکی به جای این همه حرفِ بی ارزش، فقط می نشستیم و یادی از او می کردیم)

مراجع

[1] Scott Aaronson. Scott's Supreme Quantum Supremacy FAQ. URL: https://www.scottaaronson.com/blog/?p=4317 (visited on 10/19/2019).

- [2] Scott Aaronson and Lijie Chen. "Complexity-theoretic foundations of quantum supremacy experiments". In: arXiv preprint arXiv:1612.05903 (2016).
- [3] Charles H Bennett et al. "Strengths and weaknesses of quantum computing". In: SIAM journal on Computing 26.5 (1997), pp. 1510–1523.
- [4] Ethan Bernstein and Umesh Vazirani. "Quantum complexity theory". In: SIAM Journal on computing 26.5 (1997), pp. 1411–1473.
- [5] Sergio Boixo et al. "Characterizing quantum supremacy in near-term devices". In: *Nature Physics* 14.6 (2018), p. 595.
- [6] David Deutsch. "Quantum theory, the Church–Turing principle and the universal quantum computer". In: *Proceedings of the Royal Society of London. A. Mathematical and Physical Sciences* 400.1818 (1985), pp. 97–117.
- [7] Oded Goldreich. "In a world of P= BPP". In: Studies in Complexity and Cryptography. Miscellanea on the Interplay between Randomness and Computation. Springer, 2011, pp. 191–232.
- [8] Abstruse Goose. Schrödinger's Infinitesimal Miscalculation. URL: https://abstrusegoose.com/6 (visited on 10/06/2019).
- [9] C. E. Porter and R. G. Thomas. "Fluctuations of Nuclear Reaction Widths". In: *Phys. Rev.* 104 (2 1956), pp. 483-491. DOI: 10.1103/ PhysRev.104.483. URL: https://link.aps.org/doi/10.1103/ PhysRev.104.483.
- [10] Google AI Quantum and collaborators. "Quantum supremacy using a programmable superconducting processor". In: NASA? Oops. it's removed (2019).
- [11] Google AI Quantum and collaborators. "Supplementary information for "Quantum supremacy using a programmable superconducting processor". In: reddit maybe, I don't know. I think it's not published yet! (2019).
- [12] Erwin Schrödinger. "Die gegenwärtige Situation in der Quantenmechanik". In: *Naturwissenschaften* 23.49 (1935), pp. 823–828.