

# 物理学とディープラーニング (ゼミ)

B4 柳瀬調知

2023 年 5 月 24 日

## 5.2 波動関数の変分計算

前節で回帰問題についてのニューラルネットの表現能力をチェックした。次に、1 次元井戸型ポテンシャルの基底状態をニューラルネットによる数値計算で求める。

### ・問題設定

3.1.3 節の例題にあるような、1 次元無限井戸型ポテンシャル (井戸の幅  $L = 1$  とする) の基底状態における波動関数  $\psi(x)$  とエネルギー  $\epsilon$  を求める。ただし、境界条件  $\psi(0) = \psi(1) = 0$  を課す。シュレディンガー方程式から解析的に求めると、

$$\psi(x) = \sqrt{2} \sin \pi x \quad (1)$$

$$\epsilon = \frac{\hbar^2 \pi^2}{2m} \quad (2)$$

となる。いま、簡単のため  $\frac{\hbar^2}{2m} = 1$  とすると、 $\epsilon = \pi^2$  である。

### ・ニューラルネットに変分計算

$$\epsilon[\psi] = \frac{\langle \psi | \hat{H} | \psi \rangle}{\langle \psi | \psi \rangle} = \frac{1}{\pi^2} \frac{\int_0^1 |\psi'(x)|^2}{\int_0^1 |\psi(x)|^2} \quad (3)$$

シュレディンガー方程式を解くほかに、変分法という基底状態の求め方がある。これは上の式で表せる、汎関数を最小とするような  $\psi(x)$  を決める方法である。ここで、解析解から  $\epsilon = \pi^2$  であるため、真の基底エネルギーが 1 になるように規格化している。なお、ここからの話は波動関数が実数にとれると仮定する。

ここから、規格化条件と境界条件は考慮しつつ、エネルギーを最小するように波動関数の形を最適化することを考える。前節と同じくニューラルネットは設計するが、訓練データがないので教師あり学習とはいえない。エネルギーを最小とする強化学習のようなものといえる。

なぜ強化学習か：損失関数は誤差の大きさを見積もるためのものだから、普通は推定量と教師データの差  $y - \hat{y}$  の関数になっているはず。エネルギー汎関数はそうっていない。

表 1 今回の計算を他の計算と比較

	5.1 節の回帰	波動関数の変分計算
「正解」の関数	$f(x) = (10x^2 - 6x^3 + x^4)e^{-x}$ (5-1) 式	$\psi(x) = \sqrt{2} \sin \pi x$ (3-90) 式
モデル (NN なし)	$f_{\text{pol}}(x) = \sum_{n=0}^{39} c_n x^n$ (5-2) 式	$\phi_{\alpha}(x) = Cx(1-x)^{\alpha}$ (3-91 式)
モデル (NN あり)	中間層 (LeakyReLU) が 2 層と出力層 (linear)	中間層 (sigmoid) が 1 層と出力層 (linear)
損失関数	平均二乗誤差	エネルギー汎関数

ニューラルネットワークなしの変分計算は p65 の例題にあつて、この節でやるのはニューラルネットワークを使った変分計算である。

#### ・プログラムの説明

Listing 1 データやライブラリのロード

```

1  # 波動関数の変分計算のための関数定義
2  import numpy as np
3  from numpy import pi, sin, sqrt
4
5  # 離散化する数を指定
6  N = 3000
7  x = np.linspace(0, 1, N)
8  dummy = np.sqrt(2) * np.sin(np.pi*x) # 仮に正解を入れておく

```

$\text{np.linspace}(0,1,N)$  は  $[0,1]$  の範囲を  $N$  分割した Numpy 配列を返す。各要素は、離散化された  $x$  座標の値を表している。これを基底状態の波動関数 (p66,(3-90) 式) にかませたのが、dummy で  $x$  と同じく、 $N$  個の成分をもつ。ただし、dummy はあくまで教師あり学習のアーキテクチャを使うためなので、なんでもよい。

例:  $N = 10$  のとき、 $x = [0.0, 0.1, \dots, 0.9, 1.0]$  に対し、 $y = \sqrt{2} \sin \pi x$  とすると、 $y = [0.0, \sqrt{2} \sin 0.1\pi, \dots, \sqrt{2} \sin 0.9\pi, 0.0]$

Listing 2 損失関数 (エネルギー汎関数) の定義

```

1  # 関数を対称化して端をゼロに合わせる
2  def psi(y):
3      y_rev = K.reverse(y, 0)
4      y_symmetrized = y + y_rev - y[0] - y[-1]
5      return y_symmetrized
6
7  # 関数の微分を計算
8  def dpsi(y):
9      y_shifted_f = tf.roll(y, shift=-1, axis=0)
10     y_shifted_b = tf.roll(y, shift=+1, axis=0)
11     dy = (y_shifted_f - y_shifted_b)/2

```

```

12     return dy
13
14     # 最小化したいエネルギーを損失関数とする
15     def variationalE(y_true, y_pred):
16         wave = psi(y_pred)
17         wave_nom = K.l2_normalize(wave, 0)
18         dwave = dpsi(wave_nom)
19         return N**2 * K.sum(K.square(dwave)) / pi**2

```

variationalE を定義するために必要なので、任意の配列  $y$  が与えられたときに (5-5) 式の境界条件を満たすように対象化する関数  $\phi(y)$ 、 $y$  の微分を計算する関数  $d\phi(y)$  を定義している。ここでは、

$$\psi(x) = f(x) + f(1-x) - f(0) - f(1) \quad (4)$$

という対称化を行うことで、境界条件を自動的に満たすようにしてある。それから、微分の名母にある  $\Delta x$  が抜けている気がするが、variationalE の最後の  $N^2$  のところでつじつまが合っている。なお、プログラム中の  $K$  は tensorflow.keras からインポートした backend モジュール。

Listing 3 ニューラルネットワークの設計

```

1     # 波動関数の変分計算を機械学習で実装
2     model = Sequential()
3     model.add(Dense(2, input_dim=1, activation='sigmoid'))
4     model.add(Dense(1, activation='linear'))

```

ここでは、1 次元から 1 次元への写像を作る。隠れ層は 1 層として、そのユニット数は 2 とする。初めに、keras の Sequential というクラスのインスタンスを作成している。活性化関数はシグモイド関数と出力層は線形ユニット (恒等写像) としている。(波動関数が単純な形のため、少ないニューロン数、隠れ層でも十分学習できる)

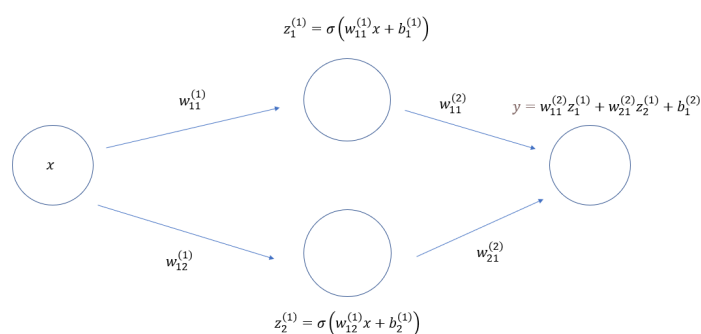


図 1 ニューラルネットの概形

```

1  model.compile(loss=variationalE, optimizer='Adam')
2  # model.summary()
3  results = model.fit(x, dummy, epochs=300, steps_per_epoch =1, verbose=0, shuffle=False)
4
5  pred = model.predict(x)

```

model.compile で学習の細かい設定を行っている。損失関数は、先に定義した variationalE(エネルギー汎関数) で、勾配の更新方法が Adam となっている。今回は検証データにあたるものがない。学習は 300 エポックを行い、一度に使うデータが 1 なので、オンライン学習である。

```

1  # 結果をプロット
2  pred = model.predict(x)
3  func = psi(pred)
4  func = np.abs(func) / np.sqrt(np.sum(func**2)/N) ←波動関数の規格化
5  plt.xlim(0,1) ←横軸の範囲設定
6  plt.plot(x, func, label='fitted')
7  plt.plot(x, dummy, label='answer')
8  plt.legend()
9  plt.xlabel('$x$')
10 plt.ylabel(r'$\psi(x)$')
11 plt.show()

```

この出力結果が図 5.6(p188) である。左図のようにエネルギーは 1 に漸近していくから、規格化などがうまく機能しているとわかる。右図より、たしかに見分けつかないほど解析解と一致している。

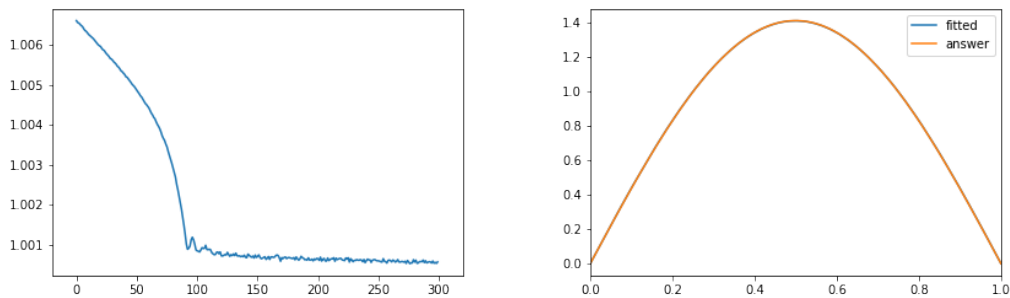


図 2 自分で実行した結果

#### ・パラメータについて (補足) 参考文献: ゼロから作る DeepLearning

第  $l$  層の  $j$  番目のニューロンと第  $l-1$  層の  $i$  番目のニューロンの重みを  $w_{ij}^{(l)}$  とする。  $\sigma(x) = \frac{1}{1+e^{-x}}$  とする。

$$z_1^{(1)} = \sigma(w_{11}^{(1)}x + b_1^{(1)}) \quad (5)$$

$$z_2^{(1)} = \sigma(w_{12}^{(1)}x + b_2^{(1)}) \quad (6)$$

$$y = f(w_{11}^{(2)}z_1^{(1)} + w_{21}^{(2)}z_2^{(1)} + b_1^{(2)}) \quad (7)$$

$f$  は恒等写像より、

$$y = w_{11}^{(2)} \sigma(w_{11}^{(1)} x + b_1^{(1)}) + w_{21}^{(2)} \sigma(w_{12}^{(1)} x + b_2^{(1)}) + b_1^{(2)} \quad (8)$$

パラメータは7個ある。学習後の各パラメータの値は、

---

```
1  [array([[0.9557099, 1.152671 ]], dtype=float32), array([ 0.24239989, -0.33635545],
    dtype=float32), array([[ 0.1871245 ], [-0.39245972]], dtype=float32), array
    ([-0.02212993], dtype=float32)]
```

---

となる。この値で (7) 式の関数をプロットすると、次のようになる。

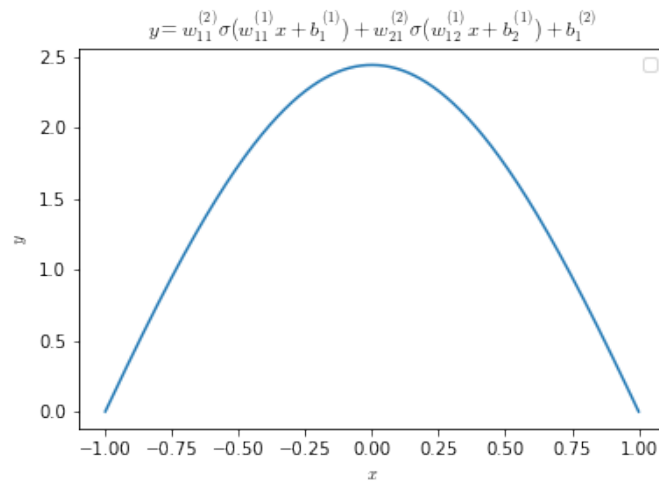


図3 (7) 式のプロット

内部で (7) の計算をしていることが確かめられた。

---

```
1  params=model.get_weights()
2  print(params)
3  # print(params[0][0][1])
4
5  x=np.linspace(-1,1,1000)
6  z_1=sigmoid(params[0][0][0]*x+params[1][0])
7  z_2=sigmoid(params[0][0][1]*x+params[1][1])
8  y=params[2][0]*z_1+params[2][1]*z_2+params[3][0]
9  y=psi(y)
10 y=np.abs(y)/np.sqrt(np.sum(y**2)/N)
11 plt.plot(x,y)
12 plt.title("$y=w_{11}^{(2)} \sigma(w_{11}^{(1)} x+b_{11}^{(1)})+w_{21}^{(2)} \sigma(w_{12}^{(1)} x+b_{21}^{(1)})+b_1^{(2)}$",math_fontfamily='cm')
13 plt.xlabel("$x$",math_fontfamily='cm')
14 plt.ylabel("$y$",math_fontfamily='cm')
15 # plt.grid()
16 plt.savefig("check.png")
17 plt.show()
```

---

## 目次