計算機実習 問題 12.12 2 次元自己回避型ランダムウォーク

早稲田大学先進理工学部物理学科 B4 藤本將太郎

2014/06/14

1 シミュレーションの目的

溶媒中の高分子を特徴づける基本的な幾何学的量は両端間の距離の 2 乗平均 < $R^2(N)$ > である。ここで N は単量体の数である。高分子鎖の希薄溶液では、< $R^2(N)$ > の漸近的依存性は

$$<\Delta R^2(N)>\sim N^{2\nu} \quad (N\gg 1)$$
 (1)

で与えられ、指数 ν は 3 次元の場合 $\nu \simeq 0.592$ である。また、以下で議論する高分子のモデルでは、2 次元の場合は正確に $\nu=3/4$ であることが知られている。式 (1) の比例定数は単量体の構造や溶媒による。それに対して、指数 ν はこれらの詳細にはよらない。

ここで溶媒中の鎖状高分子の全体的な特徴を取り込んだランダムウォークのモデルについて考える。高分子鎖を格子上に置き (図 12.3b 参照)、単量体どうしの相互作用を無視すると、この簡単なランダムウォークのモデルは、次元や格子の対称性にはよらず、 $\nu=1/2$ を与える。しかしながら、この ν の値は実験とは一致しないので、高分子の重要な物理的性質を見落としていることがわかる。そこで、高分子の重要な特徴である、2個の単量体が空間の同じ位置を占有することができない (排除体積条件) という点を考慮に入れた、より現実的なモデルを考えよう。自己回避型ランダムウォーク (SAW) は、曲がる高分子鎖についてこの拘束条件を取り込んだ、よく知られたモデルの 1 つである。原点から出発し、どの格子点も 2 度以上は訪れないという拘束条件に従う N 歩のランダムウォーク全体の集合を考える。問題 12.12 では 2 次元自己回避型ランダムウォークのモンテカルロ・シミュレーションを扱う。

2 作成したプログラム

本シミュレーションで作成したプログラムを以下に示す。

2.1 2次元自己回避型ランダムウォークのシミュレーション実行ファイル

プログラムの内容について、簡単な解説をつけておく。

このプログラムは主に 1 つのクラスと 4 つの関数から構成され、このクラス SAW が今回のシミュレーションで特に重要な部分である。他の関数、例えば 115 行目の $plot_graph$ は、グラフを 1 つのウィンドウに複数並べて配置するための汎用的な関数であり、この関数内の変数は matplotlib.pyplot 内の変数以外には依存していない。また、151 行目の if 節以降の関数 ex_a,ex_b,ex_b .fit はそれぞれ問題 a、b で用いる関数である

 $(ex_b_fit$ **は** $<math>\nu$ の計算に用いる)。

クラス SAW は初期化関数の他に self_avoiding_rw_d2、self_avoiding_rw_Rosenbluth という 2 つの関数を含む。これらの関数はそれぞれ問題 a、b で考える、異なったアルゴリズムの 2 次元自己回避型ランダムウォークをシミュレートするものである。 2 つの関数で共通のものとして配列 lattice がある。これは 2 次元の配列であり、ブール値を保持して、True のときそこには単量体が存在すると見なす。行方向を x、列方向を y とする。

次に、時間発展ごとにどのような処理を行うかについて説明を加えると、 $self_avoiding_rw_d2$ では 1 つ前の座標を $(_x,_y)$ で保持し、現在の位置との差をとってベクトルにし、これを vec とする。次の遷移の方向は vec の向きから見て、前・右・左の 3 種類であり、乱数を用いてこの中から等確率で選ぶようにする。もしすでにその位置に粒子があるとき $(49\ f)$ 、新しいループを開始する。そうでなければその位置に単量体を置いてこの時の両端間距離 $R_m^2(n)(m:m$ 番目の高分子鎖、n:n 個目の単量体)を記録する。 $active_walkers$ によって、N ステップまで高分子鎖を作ることができた数をカウントし、これによって N 個の高分子鎖をつくることができる割合 f(N) を求める。また、 $R^2(N)$ の平均値を求めるとき、その N まで高分子鎖を作ることができたものだけで平均をとるためにも、 $active_walkers$ を用いている。

self_avoiding_rw_Rosenbluth では、リスト path の中に可能な (つまり空白サイトの) 座標を記録し、その数によって場合分けを行う。問題 b に示されているように、これが 0 ならループを終了、1 ならその点に移動して W[n]=(1/3)W[n-1] とし、2 なら等確率で移動して W[n]=(2/3)W[n-1] とする。可能なパスが 3 つあるとき同様に等確率で移動し、W[n]=W[n-1] とする。1 ステップごとに R^2 を計算し、保存する。全ての walker についての計算が終了したら、

$$\langle R^2(N) \rangle = \frac{\sum_i W_i(N) R_i^2(N)}{\sum_i W_i(N)}$$
 (2)

の式を用いて $< R^2(N) >$ を計算する。

```
1
   #! /usr/bin/env python
    # -*- coding:utf-8 -*-
3
    # written by Shotaro Fujimoto, June 2014.
4
5
6
    import numpy as np
7
8
    class SAW:
9
         """ Class for the simulation of SAW (Self-Avoiding Random Walk).
10
         functions:
11
12
         self_avoiding_rw_d2(N, x0=0, y0=0)
         self_avoiding_rw_Rosenbluth(N, x0=0, y0=0)
13
14
         def __init__(self, walker=1000, x0=0, y0=0):
15
             self.walker = walker
16
17
             self.x0 = x0
```

```
18
             self.y0 = y0
19
         def self_avoiding_rw_d2(self, N, x0=0, y0=0):
20
21
             walker = self.walker
22
             f = np.array([[1,0],[0,1]])
23
             r = np.array([[0,1],[-1,0]])
24
             1 = np.array([[0,-1],[1,0]])
25
             R_2 = np.zeros([walker, N], 'i')
26
27
28
             for m in range(walker):
                 x, y = x0+N+1, y0+N+1
29
                 lattice = np.zeros([2*N+3, 2*N+3], dtype=bool)
30
                 lattice[x][y] = True
31
32
                 lattice[x][y+1] = True
33
                 _x, _y = _x, _y
34
                 x, y = x, y+1
                 R_2[m][0] = 1
35
                 for n in range(1,N):
36
37
38
                      vec = x-_x, y-_y
39
                      _x, _y = _x, _y
40
                      p = np.random.rand()*3
41
                      if p < 1:
                                    # direction = 'forward'
42
                          x, y = np.dot(f, vec) + (x, y)
43
                      elif p < 2: # direction = 'right'</pre>
44
                          x, y = np.dot(r, vec) + (x, y)
45
                      else:
                                    # direction = 'left'
46
                          x, y = np.dot(1, vec) + (x, y)
47
48
49
                      if lattice[x][y]: break
                      else:
50
51
                          lattice[x][y] = True
                          R_2[m][n] = (x-x0-N-1)**2 + (y-y0-N-1)**2
52
53
             active_walkers = np.zeros(N)
54
             for m in range(\mathbb{N}):
55
                 i = 0
56
                 for k in range(walker):
57
```

```
58
                     if R_2[k][m]: i += 1
                 active_walkers[m] = i
59
60
             def f(N):
61
                 return active_walkers[N-1]/float(walker)
62
63
64
             def ave_R_2():
                 return np.sum(R_2, axis=0, dtype=np.float32)/active_walkers
65
66
             self.f_N = [f(n) for n in range(1,N+1)]
67
68
             self.ave_R_2 = ave_R_2()
69
70
         def self_avoiding_rw_Rosenbluth(self, N, x0=0, y0=0):
71
72
             walker = self.walker
             W = np.zeros([walker, N], 'f')
73
             R_2 = np.zeros([walker, N], 'i')
74
75
76
             for m in range(walker):
                 x, y = x0+N+1, y0+N+1
77
78
                 lattice = np.zeros([2*N+3, 2*N+3], dtype=bool)
                 lattice[x][y] = True
79
                 lattice[x][y+1] = True
80
                 x, y = x, y+1
81
                 W[m][0] = 1
82
                 R_2[m][0] = 1
83
                 for n in range(1,N):
84
                     path = []
85
                     if not lattice[x-1][y]: path.append((x-1,y))
86
                     if not lattice[x+1][y]: path.append((x+1,y))
87
                     if not lattice[x][y-1]: path.append((x,y-1))
88
                     if not lattice[x][y+1]: path.append((x,y+1))
89
90
91
                     if len(path) == 0: break
92
                     if len(path) == 1:
                         x = path[0][0]; y = path[0][1]
93
                         W[m][n] = W[m][n-1]/3.
94
                     if len(path) == 2:
95
96
                         p = np.random.rand()
                         if p < 0.5: x = path[0][0]; y = path[0][1]
97
```

```
else: x = path[1][0]; y = path[1][1]
98
                         W[m][n] = (W[m][n-1]*2.)/3.
99
                     if len(path) == 3:
100
101
                         p = np.random.rand()*3
102
                         if p < 1: x = path[0][0]; y = path[0][1]
103
                         elif p < 2: x = path[1][0]; y = path[1][1]
104
                         else: x = path[2][0]; y = path[2][1]
105
                         W[m][n] = W[m][n-1]
106
                     lattice[x][y] = True
107
                     R_2[m][n] = (x-x0-N-1)**2 + (y-y0-N-1)**2
108
109
             self.ave_R_2 = np.sum(W*R_2, axis=0, dtype=np.float32) \
110
111
112
                            np.sum(W, axis=0, dtype=np.float32)
113
114
     def plot_graph(x_data, y_data, x_labels, y_labels,
115
                    xscale='linear', yscale='linear', aspect='auto'):
116
         """ Plot the graph about y_data for each x_data.
117
118
119
         import matplotlib.pyplot as plt
120
121
         d = len(y_data)
         if not len(x_data) == len(y_data) == len(x_labels) == len(y_labels):
122
123
             raise ValueError("Arguments must have the same dimension.")
124
         if d == 0:
             raise ValueError("At least one data for plot.")
125
         if d > 9:
126
             raise ValueError("""So much data for plot in one figure.
127
128
                                 Please divide two or more data sets.""")
129
130
         fig = plt.figure(figsize=(9,8))
131
         132
         axes = []
         for n in range(d):
133
             lmn = int(subplot_positioning[d-1] + str(n+1))
134
135
             axes.append(fig.add_subplot(lmn))
136
137
         for i, ax in enumerate(axes):
```

```
ymin, ymax = min(y_data[i]), max(y_data[i])
138
139
              ax.set_aspect(aspect)
              ax.set_xscale(xscale)
140
              ax.set_yscale(yscale)
141
              ax.set_xlabel(x_labels[i], fontsize=16)
142
              ax.set_ylabel(y_labels[i], fontsize=16)
143
              ax.set_ymargin(0.05)
144
145
              ax.plot(x_data[i], y_data[i])
146
          fig.subplots_adjust(wspace=0.2,hspace=0.5)
147
148
          fig.tight_layout()
          plt.show()
149
150
151
      if __name__ == '__main__':
152
          def ex_a(N):
153
154
              rw = SAW()
              rw.self_avoiding_rw_d2(N)
155
156
              print 'f(%d) = ' % N + str(rw.f_N[N-1])
157
              print ^{<}R^{2}(%d)> = ^{'}%N + str(rw.ave_R_2[N-1])
158
159
160
              x_{\text{labels}} = [r'$N$']*2
              y_{abels} = [r'$f(N)$', r'$<R^{2}(N)>$']
161
              plot_graph([range(1,N+1)]*2, [rw.f_N, rw.ave_R_2], x_labels, y_labels)
162
163
164
          def ex_b(N):
              rw = SAW()
165
              rw.self_avoiding_rw_Rosenbluth(N)
166
167
              for n in [4,8,16,32]:
168
                  print '<R^{2}(%d)> = ' % n + str(rw.ave_R_2[n-1])
169
170
171
              x_{\text{labels}} = [r'$N$']
172
              y_{labels} = [r'$<R^{2}(N)>$']
              plot_graph([range(1,N+1)], [rw.ave_R_2], x_labels, y_labels,
173
                          xscale='log', yscale='log', aspect='equal')
174
175
176
          def ex_b_fit(N):
177
              import scipy.optimize as optimize
```

```
178
              from math import sqrt
179
              trial = 100
180
              nu = np.zeros(trial)
181
              for i in range(trial):
182
                  rw = SAW()
183
                  rw.self_avoiding_rw_Rosenbluth(N)
184
185
                  parameter0=[1.0, 0.75] # C, nu
186
187
188
                  def fit_func(parameter0, n, r_2):
                       C = parameter0[0]
189
                       nu = parameter0[1]
190
                       residual = r_2 - C*(n**(2*nu))
191
192
                       return residual
193
194
                  result = optimize.leastsq(fit_func, parameter0,
                            args=(np.array(range(1,N+1)),rw.ave_R_2))
195
196
                  nu[i] = result[0][1]
197
198
199
              print 'nu =', np.average(nu), u' ±', np.std(nu)/sqrt(rw.walker)
200
          ex a(N=25)
201
           ex_b(N=32)
202
203
           ex_b_fit(N=32)
```

3 実習課題

a. 正方格子上の自己回避型ランダムウォークを考える。任意の格子点を選んで、そこを原点とし、第 1 歩 を "上向き "にとる。他の 3 方向の第 1 歩から生成される自己回避型ランダムウォークは、単に全体を回転させるだけなので、それらを別に考える必要はない。原点に戻ることができないという拘束条件から、第 2 歩では 3 方向が可能である。乱数を生成して 3 方向からその 1 つを選び、引き続く各ステップも同様にして生成する。しかし通常はその歩行 (ランダムウォーク) は無限には続かない。注意すべき点は、偏りのない結果を得るために、1 歩あるいはそれ以上の歩数の後に自己交差を生じてしまう場合でも、同様に乱数 (たとえば 1,2,3)を生成しなければならないことである。次のステップで自己交差が起こるときには、統計性を正しく保つためにその歩行は停止しなければならない。そして新しい歩行を再び原点から始める。この簡単なアルゴリズムを実現するプログラムを書いて、N 個の単量体からなる高分子鎖を生成することができた回数の割合 f(N) を記録せよ。すでに訪れた格子点を記録するため

に、格子点を 2 次元配列で表すと都合がよい。 f(N) の定性的な N 依存性はどうなるか。 適当と考えられる N の最大値はどれほどか。それらの N の値について両端間の距離の 2 乗平均の値 < $R^2(N)$ > を求めよ。

上に示したプログラムを用いて、N 個の単量体からなる高分子鎖を生成することができた回数の割合 f(N) と、両端間の距離の 2 乗平均の値 < $R^2(N)$ > を求め、横軸 N として図 1 に示した。この図から分かるように、f(N) は N > 3 で、N の増加に対して指数関数的に減少していることが分かる。そこで、適当と考えられる N の最大値は、f(N) の大きさがほぼ 0 となる N=50 程度であるとしてよいだろう。次に、< $R^2(N)$ > の値についてグラフを観察すると、この曲線を直線に近似することはできず、また、これまで得られたような 2 乗に比例するようなグラフよりは "なだらか"である。したがって、 ν は 1/2 < ν < 1 を満たす値であると分かる。

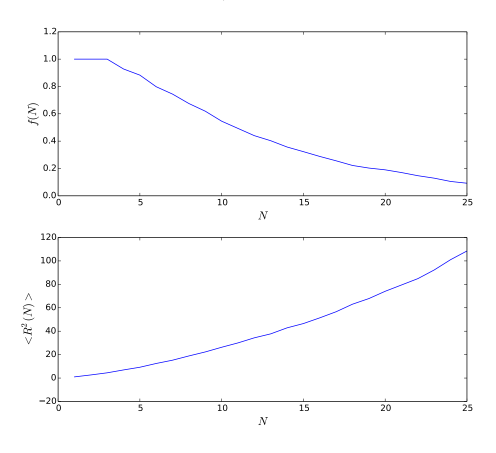


図 1 N 個の単量体からなる高分子鎖を生成することができた回数の割合 f(N) と、両端間の距離の 2 乗平均の値 < $R^2(N)$ >

b. 設問 a で用いた単純な標本抽出法の欠点は、長い鎖では全く効率がよくないこと、つまり成功する確率の割合が指数関数的に減少することである。この非効率を解決するために、いくつかの "強化法 "が考案されている。最初に、ローゼンブルスとローゼンブルス(Rosenbluth and Rosenbluth)が提案した、N 歩からなる各歩行に重み関数 W(N) を関連づけた比較的簡単な方法について議論しよう。第 1 歩を北向きに取ることは常に可能なので W(1)=1 である。N 歩のすべての可能な配置を同等に数えるために、N>1 での W(N) は次の可能性にしたがって決定される。

- 1. 可能な 3 通りのステップすべてで自己交差の拘束条件が破られる場合。重みを W(N)=0 として 歩行は終了し、原点から出発する新しい歩行が生成される。
- 2. 3 通りのステップが可能な場合、W(N) = W(N-1) とする。
- $3.\ m(1\leq m<3)$ 個のステップだけが可能な場合。この場合には W(N)=(m/3)W(N-1) とし、 乱数を生成して可能な m 通りのステップの中から 1 つを選ぶ。

 $< R^2(N) >$ の正しい値は、i 番目の試行で得られた $R^2(N)$ の値 $R_i^2(N)$ にその歩行の重み $W_i(N)$ をつけて得られる。したがって

$$\langle R^{2}(N) \rangle = \frac{\sum_{i} W_{i}(N) R_{i}^{2}(N)}{\sum_{i} W_{i}(N)}$$
 (3)

と書くことができる。ここで和はすべての試行についてとられる。ローゼンブルスの方法をモンテカルロ法のプログラムに取り入れて、N=4,8,16,32 について $< R^2(N)>$ を計算せよ。そして、 $< R^2(N)>$ の N に対する両対数プロットから指数 ν を求めよ。その ν の値はランダムウォークの値 $\nu=1/2$ と区別することができるか。

ローゼンブルスの方法を取り入れて、N=4,8,16,32 について $< R^2(N)>$ を計算し、その結果を表 1 に示した。また、 $< R^2(N)>$ の N に対する両対数プロットを図 2 に示した。このグラフから読み取れることとして、 $< R^2(N)>$ は N のベキ乗に比例しており、そしてグラフの傾きは 1 よりも大きいので、指数 ν を求めると、その値は単純なランダムウォークのときの値 $\nu=1/2$ よりも大きくなることが予想される。実際に 100 回の試行から ν を求めると、 $\nu=0.732232182648 \pm 0.000938990585164 となった。これは単純なランダムウォークの値 <math>\nu=1/2$ と区別できる。

表 1 ローゼンブルスの方法で求めた $< R^2(N) >$

N	$< R^2(N) >$
4	6.38406
8	17.0735
16	50.2673
32	143.723

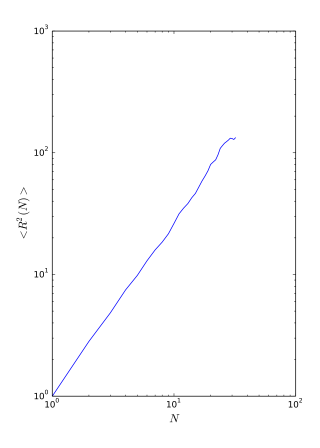


図 $2 < R^2(N) >$ のNに対する両対数プロット

4 まとめ

自己回避型ランダムウォークのモンテカルロ・シミュレーションを行い、両端間の距離の 2 乗平均 < $R^2(n)$ > の値が単純なランダムウォークのときの値 1/2 と区別できることを確かめた。

5 参考文献

● ハーベイ・ゴールド, ジャン・トボチニク, 石川正勝・宮島佐介訳『計算物理学入門』, ピアソン・エデュケーション, 2000.