Московский Государственный Университет

Название

Николай А. Мурзин науч. рук.: Алексей Н. Рубцов

3 іюня 2014 г.

Оглавление

1	Обз	вор
	1.1	Введение
	1.2	Формализм дуальных фермионов
	1.3	Дуальная теория возмущений
	1.4	Дуальная вершина
	1.5	Восприимчивость
	1.6	Лестничное приближение
	1.7	Условие самосогласования и связь с DMFT
	1.8	Метод одночастичный неприводимого функционала (1-particle irreducible approach, 1PI)
	1.9	Диаграммы высшего порядка
2	Ход	ц работы
	2.1	Модель
	2.2	Блоки и линии диаграммы
	2.3	Расчет лестничной диаграммы
	2.4	Расчет диаграмм третьего порядка
	2.5	Заключение

Глава 1

Обзор

1.1 Введение

Сильно коррелированные электронные системы содержат в себе наиболее интригующие эффекты физики конденсированного состояния, такие как высоко температурную сверхпроводимость, поведение тяжелых фермионов, аномальный Кондо эффект, различные виды электронных фазовых переходов и многое многое другое [1][2][18][7]. Существенно описание большого числа частиц с очень сильными для обычной теории возмущений корреляциями. В связи со сложностью задачи, физика сильно коррелированных систем представляет из себя теоретически очень привлекательную область. Одним из удачных путей описания является Теория Динамического Среднего Поля (DMFT)[6][11]. Обще принято что этому подходу удается уловить большинство существенных корреляционных эффектов, например поведение переходов металл-изолятор Мотт-Хаббарда[14]. Метод был успешно внедрен в вычисления реальных электронных структур[3][12], которые уже являются стандартным средством в микроскопической теории сильно коррелированных систем. Тем не менее существует множество эффектов, для которых не локальные корреляции выходят на первый план и часто наиболее важными являются корреляции именно дальнего порядка. Например образование жидкости Люттингера в мало размерных системах[2][13], поведение нефермиевской жидкости с сингулярностями Ван-Хова на плоскости[8][9], физика около критических точек или d-волны ВТСП[18].

DMFT берет в рассмотрение локальные динамические корреляции, но пренебрегает внутри-узловыми корреляциями, что отражено независимости собственной энергии от \mathbf{k} : $\Sigma_{\mathbf{k}} = \Xi \Sigma_{\mathrm{loc},\omega}$. Теории возмущений, такие как теория Т-матриц, обмен флуктуациями (fluctuation exchange, FLEX) и паркетные приближения[5] могут привести к \mathbf{k} -зависимой Σ , но наиболее важные локальные корреляции не воспроизводятся в режиме слабой связи, когда параметр U кулоновского взаимодействия сравним или больше ширины зоны. Для учета флуктуационных локальных корреляций необходима диаграммная техника, строящаяся поверх DMFT.

Одним из методов включения пространственных корреляций служит диаграммный Метод Дуальных Фермионов (DF)[17]. Он основан на введении новых переменных в представлении интеграла по траекториям. Этот подход приводит к удовлетворительным результатам уже в низших порядках возмущений по сравнению с DMFT, например уменьшению критической температуры антиферромагнитной нестабильности в модели Хаббарда при полузаполнении[4]. Введение новых дуальных переменных позволяет включить локальный вклад к собственной энергии в дуальную функцию Грина и достичь быстрой сходимости в ряде возмущений.

Существуют и другие диаграммные техники, метод $D\Gamma A[19][10]$ и относительно новый метод 1PI[16]. В этой работе делается сравнение DF и 1PI методов на примере двух диаграмм третьего порядка, приводятся численные результаты для двухмерной модели Хаббарда в режиме с полузаполнением.

1.2 Формализм дуальных фермионов

Задача состоит в поиске приближенного решения для обобщенной задачи с действием

$$S[c^*, c] = -\sum_{\omega \mathbf{k}\sigma mm'} c_{\omega \mathbf{k}\sigma m}^*((i\omega + \mu)\mathbf{1} - h_{\mathbf{k}\sigma})_{mm'} c_{\omega \mathbf{k}\sigma m'} + \sum_i H_{int}[c_i^*, c_i]$$
(1.1)

Здесь $h_{\mathbf{k}\sigma}$ - одноэлектронная часть Гамильтониана, $\omega_n = (2n+1)\pi/\beta, n=0,\pm 1,\ldots$ - фермионные Мацубаровские частоты, β и μ - обратная температура и химический потенциал соответственно, $\sigma=\uparrow,\downarrow$ - спиновые

индексы, m, m' - орбитальные индексы, i - индексирует узлы решетки, \mathbf{k} - вектор квазимомента, а c^*, c - Грасмановы переменные. H_{int} может быть любым типом взаимодействия. Единственное ограничение, что оно локально в пределах атома или кластера. Кулоновское взаимодействие например

$$H_{\text{int}}[c_i^*, mc_i] = \frac{1}{4} \int_0^\beta d\tau U_{1234} c_{i1}^* c_{i2}^* c_{i3} c_{i4}$$
(1.2)

Где U - сила кулоновского взаимодействия, а индексы ($nanp.\ 1 \equiv \omega_1 m_1 \sigma_1$) вмещают частотные, орбитальные и спиновые состояния, по которым производится суммирование.

Идея техники дуальных фермионов заключается в переформулировке решеточной задачи в терминах невзаимодействующих примесей, а взаимодействие перенесено на второстепенные частицы. Как и в теории динамического среднего поля (DMFT), вводится действие для локальной примеси в виде

$$S_{\text{imp}}[c^*, c] = -\sum_{\omega \sigma m m'} c_{\omega \sigma m}^* ((i\omega + \mu) \mathbf{1} - \Delta_{\omega \sigma})_{mm'} c_{\omega \sigma m'} + H_{int}[c^*, c]$$
(1.3)

 Γ де Δ - пока неизвестная матрица гибридизации, описывающая взаимодействие между примесью и термостатом.

Из-за локальности Δ возможно расцепление взаимодействующих узлов и действие 1.1 можно переписать как

$$S[c^*, c] = \sum_{i} S_{\text{imp}}[c^*_{\omega i \sigma m'}, c_{\omega i \sigma m}] - \sum_{\omega \mathbf{k} \sigma m m'} c^*_{\omega \mathbf{k} \sigma m} (\Delta_{\omega \sigma} - h_{\mathbf{k} \sigma})_{m m'} c_{\omega \mathbf{k} \sigma m'}$$
(1.4)

Дуальные фермионы вводятся при помощи преобразования Хаббарда-Стратоновича, выполняющееся для произвольных комплексных матриц (A) и \hat{B}

$$\int \exp\left(-\mathbf{f}^*\hat{A}\mathbf{f} - \mathbf{f}^*\hat{B}\mathbf{c} - \mathbf{c}^*\hat{B}\mathbf{f}\right)\mathcal{D}[\mathbf{f}^*, \mathbf{f}] = \det\left(\hat{A}\right)\exp\left(\mathbf{c}^*\hat{B}\hat{A}^{-1}\hat{B}\mathbf{c}\right)$$
(1.5)

Выбирая

$$A = g_{\omega\sigma}^{-1} (\Delta_{\omega\sigma} - h_{\mathbf{k}\sigma})^{-1} g_{\omega\sigma}^{-1}$$

$$B = g_{-\sigma}^{-1}$$
(1.6)

Где $g_{\omega\sigma}$ - локальная функция Грина примеси. В итоге получаем

$$S[\mathbf{c}^*, \mathbf{c}, \mathbf{f}^*, \mathbf{f}] = \sum_{i} S_{\text{site},i} + \sum_{\omega \mathbf{k}\sigma} \left[\mathbf{f}_{\omega \mathbf{k}\sigma}^* g_{\omega\sigma}^{-1} (\Delta_{\omega\sigma} - h_{\mathbf{k}\sigma})^{-1} g_{\omega\sigma}^{-1} \mathbf{f}_{\omega \mathbf{k}\sigma} \right]$$
(1.7)

Таким образом взаимодействие между узлами заменилось на взаимодействие с дуальными фермионами

$$S_{\text{site},i} = S_{\text{imp}}[\mathbf{c}^*, \mathbf{c}] + \mathbf{f}_{\omega i\sigma}^* g_{\omega\sigma}^{-1} \mathbf{c}_{\omega i\sigma} + \mathbf{c}_{\omega i\sigma}^* g_{\omega i\sigma}^{-1} \mathbf{f}_{\omega i\sigma}$$

$$\tag{1.8}$$

Где из-за локальности $g_{\omega\sigma}$, сумму по **k** можно заменить на сумму по узлам.

Теперь возможно проинтегрировать первоначальные фермионы для каждого узла в отдельности

$$\int \exp\left(-S_{\text{site}}[\mathbf{c}_i^*, \mathbf{c}_i, \mathbf{f}_i^*, \mathbf{f}_i]\right) \mathcal{D}[\mathbf{c}_i^*, \mathbf{c}_i] = Z_{\text{imp}} e^{\left(-\sum_{\omega\sigma} \mathbf{f}_{\omega i\sigma}^* g_{\omega\sigma}^{-1} \mathbf{f}_{\omega i\sigma} + V_i[\mathbf{f}_i^*, \mathbf{f}_i]\right)}$$
(1.9)

Раскладывая обе части этого уравнения и приравнивая соответствующие порядки малости, получаем

$$V[\mathbf{f}^*, \mathbf{f}] = -\frac{1}{4} \gamma_{1234}^{(4)} \mathbf{f}_1^* \mathbf{f}_2 \mathbf{f}_3^* \mathbf{f}_4 + \frac{1}{36} \gamma_{123456}^{(6)} \mathbf{f}_1^* \mathbf{f}_2 \mathbf{f}_3^* \mathbf{f}_4 \mathbf{f}_5^* \mathbf{f}_6 + \dots$$
(1.10)

Где $\gamma^{(4)}$ - неприводимая двух-частичная вершина решеточных фермионов

$$\gamma_{1234}^{(4)} = g_{11'}^{-1} g_{22'}^{-1} \left[\chi_{1'2'3'4'}^{\text{imp}} - \chi_{1'2'3'4}^{\text{imp},0} \right] g_{33'}^{-1} g_{4'4}^{-1}
\chi_{1234}^{\text{imp},0} = g_{14} g_{23} - g_{13} g_{24}$$
(1.11)

, g - локальная функция Грина примесной задачи, χ - локальная двух-частичная функция Грина примесной задачи

$$\chi_{1234}^{\text{imp}} = \frac{1}{Z_{\text{imp}}} \int \mathbf{c}_1 \mathbf{c}_2 \mathbf{c}_3^* \mathbf{c}_4^* \exp\left(-S_{\text{imp}}[\mathbf{c}^*, \mathbf{c}]\right) \mathcal{D}[\mathbf{c}^*, \mathbf{c}]$$
(1.12)

В результате дуальное действие после интегрирования по решеточным фермионами

$$\tilde{S}[\mathbf{f}^*, \mathbf{f}] = -\sum_{\omega \mathbf{k} \alpha \beta} \mathbf{f}_{\omega \mathbf{k} \alpha}^* [\tilde{G}_{\omega \sigma}^{(0)}(\mathbf{k})]_{\alpha \beta}^{-1} \mathbf{f}_{\omega \mathbf{k} \beta} + \sum_{i} V_i [\mathbf{f}_i^*, \mathbf{f}_i]$$
(1.13)

Где дуальная функция Грина

$$\tilde{G}_{\omega}^{(0)}(\mathbf{k}) = -g_{\omega} \left[g_{\omega} + (\Delta_{\omega} - h_{\mathbf{k}})^{-1} \right]^{-1} g_{\omega}$$
(1.14)

До этого момента уравнения (1.13) и (1.14) являются лишь переформулировкой первоначальной задачи. На практике же приближенные решения получаются из возмущения дуальной задачи. Несколько диаграмм дающие вклад в собственную энергию показаны на рисунке 1.3. Диаграммы сконструированы из примесных вершин и дуальных функция Грина в качестве линий.

После расчета приближенной собственной энергии, результат может быть переведен обратно в терминах решеточных фермионов используя точные соотношения. Абстрактная природа дуальных переменных может создать впечатление произвольности и неконтроллируемости приближений в разложении в ряд дуального потенциала, но можно показать, что приближения могут быть сконструированы из физических соображений, как и в обычном случае.

1.3 Дуальная теория возмущений

Действие (1.13) ведет к созданию диаграммной техники по степеням дуального потенциала V. В конечном итоге можно прийти к правилам построения диаграмм для собственной энергии в импульсном пространстве

- Рисуются все топологически различные, соединенные диаграммы, включающие в себя любые n-частичные взаимодействия $\gamma^{(2n)}$, изображаемые в виде правильных многоугольников с 2n концами, n исходящими с исходящей направленной линией и соответственно n входящими
- все концы вершин соединяются направленными линиями, в соответствии с исходящим или входящим типом
- ullet в соответствие каждой линии ставится дуальная функция Грина $ilde{G}$
- Расставляются частоты, импульсы, орбитальные и спиновые индексы для каждого конца вершины, принимая в расчет законы сохранения энергии, импульса и спина
- Суммируются/интегрируются все внутренние переменные
- Для каждого набора n эквивалентных линий (одинаково направленных и соединяющих одни и те-же концы) ставится фактор 1/n!
- Результат умножается на фактор $(T/N)^m S^{-1}$, где m число независимых сумм по частотам/импульсам, а S фактор симметрии[15]
- Для диаграмм, содержащих только двух-частичные взаимодействия, знак определяется заменой квадрата линией вертикального взаимодействия и считается число образовавшихся циклов n_l . Знак равен $(-1)^{n_l}$.

Закону сохранения энергии соответствуют δ -функции $\delta(\omega_1 + \omega_3 + \cdots + \omega_{2n-1} - \omega_2 - \omega_4 - \cdots - \omega_{2n})$ в каждой вершине. Число m независимых суммирований остается после интегрирования всех этих δ -функций. $T = \beta^{-1}$ - температура, N - число k-точек в первой зоне Брюллиэна.

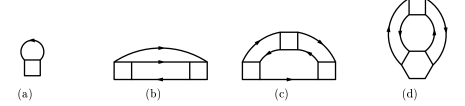


Рис. 1.1: Диаграммы

1.4 Дуальная вершина



Рис. 1.2: Дуальная вершина

Дуальная вершина вычисляется из уравнения Бете-Солпитера

$$\Gamma^{\alpha}_{\Omega K} = \gamma^{\alpha}_{\Omega} - \beta^{-1} \sum_{\omega''} \gamma^{\alpha}_{\Omega \omega'} \underbrace{\left(\int_{k} \tilde{G}_{\Omega + \omega''} \tilde{G}_{\omega''} \right)}_{\omega'' K + k} \Gamma^{\alpha}_{\Omega K}$$

$$(1.15)$$

Здесь $\alpha = d, m$ - электрон-дырочный канал плотности и магнитный канал

$$\Gamma_{\Omega}^{d} = \Gamma_{\Omega}^{\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow} + \Gamma_{\Omega}^{\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow}$$

$$\Gamma_{\Omega}^{m} = \Gamma_{\Omega}^{\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow} - \Gamma_{\Omega}^{\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow}$$

$$\omega\omega'' = \Gamma_{\omega\omega''}^{\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow} - \Gamma_{\omega\omega''}^{\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow}$$
(1.16)

Физическое содержание уравнения БС состоит в повторении рассеяния пар частица-дырка. В этих двух каналах пара частица-дырка имеет определенный полный спин S и проекцию спина S_z . Канал плотности соответствует S=0, $S_z=0$ синглетному каналу, а вершина Γ^m соответствует S=1, $S_z=0$ триплетному каналу. В магнитном канале коллективными возбуждениями являются магноны. Вершина $\Gamma^{\uparrow\downarrow\downarrow\uparrow}(\Gamma^{\downarrow\uparrow\uparrow\downarrow})$, соответствующая проекции спина $S_z=\pm 1$ (S=1) должна равняться Γ^m в парамагнитном состоянии. (продольные и поперечные моды не различаются). Уравнение решается матричным обращением

$$[\Gamma_{\Omega K}^{\alpha}]^{-1} = [\gamma_{\Omega}^{\alpha}]^{-1} - \beta^{-1} \tilde{\chi}_{\Omega K}^{(0)} \cdot \mathbf{1}$$

$$(1.17)$$

1.5 Восприимчивость

Зная вершину, можно получить магнитную и зарядовую восприимчивости

$$\tilde{\chi}^{\alpha}_{\Omega K} = \qquad \qquad + \qquad \qquad \Gamma^{\alpha} \tag{1.18}$$

$$\tilde{\chi}_{\Omega K}^{\alpha} = -\beta^{-1} \sum_{\omega} \tilde{\chi}_{\Omega K}^{(0)} + \beta^{-2} \sum_{\omega \omega'} \tilde{\chi}_{\Omega K}^{(0)} \Gamma_{\omega \omega'}^{\alpha} \tilde{\chi}_{\Omega K}^{(0)}$$

$$(1.19)$$

1.6 Лестничное приближение

$$\tilde{\Sigma}^{\text{LDFA}} = - \begin{bmatrix} \gamma^{(4)} \\ -\frac{1}{2} \end{bmatrix} \gamma^{(4)}$$
 (1.20)

Для учета вклада парамагнонов, необходимо сконструировать лестничное приближение для дуальной собственной энергии. Собственная энергия может быть получена из уравнения Швингера-Дайсона (1.20) связывающее её с вершинной функцией решетки. Вершина аппроксимируется добавлением вкладов различных флуктуационных каналов. В близости магнитной нестабильности, достаточно рассмотреть вклады горизонтального и вертикального электрон-дырочного канала. Вставляя приближение для вершины $\Gamma = \Gamma^h + \Gamma^v - \gamma$ в уравнение Швингера-Дайсона, получается лестничное приближение для собственной энергии

$$\tilde{\Sigma}_{\sigma\omega k}^{\text{LDFA}} =
-\beta^{-1} \sum_{\omega' k'\sigma'} \gamma_{\omega'\omega\Omega=0}^{\sigma\sigma\sigma'\sigma'} \tilde{G}_{\omega'k'} \\
+ \frac{1}{2}\beta^{-1} \sum_{\Omega K} \sum_{\omega'\sigma'} \gamma_{\omega'\omega\Omega}^{\sigma\sigma'\sigma'\sigma} \tilde{G}_{\omega+\Omega} \tilde{\chi}_{\omega'\Omega}^{(0)} \left[2\Gamma_{\omega\omega'\Omega}^{\sigma\sigma\sigma'\sigma'} - \gamma_{\omega\omega'\Omega}^{\sigma\sigma\sigma'\sigma'} \right] \\
+ \frac{1}{2}\beta^{-1} \sum_{\Omega K} \sum_{\omega'} \gamma_{\omega'\omega\Omega}^{\sigma\sigma\overline{\sigma}\sigma} \tilde{G}_{\omega+\Omega} \tilde{\chi}_{\omega'\Omega}^{(0)} \left[2\Gamma_{\omega\omega'\Omega}^{\sigma\overline{\sigma}\sigma} - \gamma_{\omega\omega'\Omega}^{\sigma\overline{\sigma}\sigma} \right]$$
(1.21)

1.7 Условие самосогласования и связь с DMFT

Функция гибридизации Δ^1 позволяет оптимизировать начальную точку теории возмущений и должна быть выбрана оптимальным образом. Условие, что первая диаграмма 1.1(а) в разложении собственной энергии должна равняться нулю на всех частотах, фиксирует функцию гибридизации. Это исключает следующие порядки диаграммных поправок к собственной энергии и устанавливает связь с DMFT. Так-как $\gamma^{(4)}$ - локальна, это условие требует чтобы локальная часть дуальной функции Грина равнялась нулю

$$\sum_{\mathbf{k}} \tilde{G}_{\omega \mathbf{k}} = 0 \tag{1.22}$$

Из вида (1.14) для дуальной функции Грина получаем

$$G_{\omega \mathbf{k}}^{\text{DMFT}} - g_{\omega} = \left[g_{\omega}^{-1} + \Delta_{\omega} - h_{\mathbf{k}} \right]^{-1} - g_{\omega} = \tilde{G}_{\omega \mathbf{k}}^{(0)}$$
(1.23)

Откуда немедленно вытекает, что выражения (1.22) взятое с $\tilde{G}^{(0)}$ эквивалентно условию самосогласования для DMFT

$$\sum_{\mathbf{k}} \tilde{G}_{\omega \mathbf{k}}^{(0)} = 0 \Longleftrightarrow \sum_{\mathbf{k}} G_{\omega \mathbf{k}}^{\text{DMFT}} = g_{\omega}$$
 (1.24)

Следовательно DMFT является нулевым приближением дуального подхода и поправки включены пертурбативно. Когда включены диаграммные поправки и первая диаграмма вычислена со скелетной функцией Грина $\tilde{\mathbb{G}}_{\omega k}^{-1} = \tilde{G}_{\omega k}^{-1} - \tilde{\Sigma}_{\omega k}$, то условие (1.22) в общем случае нарушается. Условие восстанавливается при изменении функции гибридизации на каждой итерации. На практике функция гибридизации обновляется по правилу

$$\Delta_{\omega}^{\text{new}} = \Delta_{\omega}^{\text{old}} + g_{\omega}^{-1} \frac{\tilde{G}_{\omega}^{\text{loc}}}{G_{\omega}^{\text{loc}}}$$
(1.25)

 $^{^{1}\}mathrm{B}$ этой работе функция гибридизации не учитывается ($\Delta=0$), т.е. вычисления проводятся в атомном пределе.

Это процедура проиллюстрирована внутренним циклом на рис.(1.3), эффективно заменяющая диаграмму (1.20) на соответствующую ей скелетную диаграмму. Теперь новая функция гибридизации становится отправной точкой для вычисления перенормированных вершин $\gamma^{(4)}, \gamma^{(6)}, \ldots$ во внешней цикле, повторяющимся до выполнения условия самосогласования (1.22).

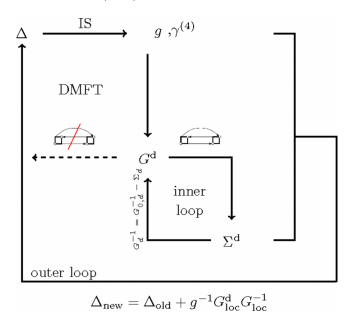
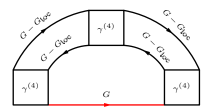


Рис. 1.3: Процедура вычислений методом дуальных фермионов

1.8 Метод одночастичный неприводимого функционала (1-particle irreducible approach, 1PI)

В работе [16] была рассмотрена другая диаграммная техника, в основном схожая с методом дуальных фермионов, но использующая преобразование Лежандра для введения функционалов ϕ^+ и ϕ от фермионных полей η^+, η в соответствующую DMFT часть действия (1.13). Также было показано, что диаграммы (например рис. 1.8) в методе 1РI будет содержать поправки к собственной энергии, не доступные дуальному методу при использовании лишь двух-частичных вершин, т.е. для их учета необходимы уже трех-частичные вершины.



1.9 Диаграммы высшего порядка

Будут рассчитываться две диаграммы. Следуя методу дуальных фермионов строится простейшая диаграмма, содержащая трёх-частичную вершину

Следуя методу одно-частичных неприводимых функционалов, диаграмма содержит только двух-частичные вершины

По правилам на стр.4 строятся соответствующие формулы для собственной энергии

$$\tilde{\Sigma}_{\omega}^{c} = (-1)^{2} \frac{1}{2!} \frac{1}{N^{2}} \sum_{\mathbf{k}, \mathbf{K}} \beta^{-3} \sum_{\omega' \omega'' \atop \Omega} \chi_{\mathbf{K}}^{(0)} \left[\Gamma_{\omega \omega' \atop \Omega}}^{\uparrow \uparrow \downarrow \downarrow \uparrow} \Gamma_{\omega \omega'' \atop \Omega}^{\downarrow \downarrow \uparrow \uparrow} \Gamma_{\omega \omega'' \atop \Omega}^{\downarrow \downarrow \uparrow \uparrow} + \sum_{\sigma} \left(\Gamma_{\omega \omega' \atop \Omega}}^{\uparrow \sigma \sigma \uparrow} \Gamma_{\omega' \omega'' \atop \Omega}^{\uparrow \uparrow \downarrow \downarrow \uparrow} \Gamma_{\omega \omega'' \atop \Omega}^{\uparrow \sigma \sigma \uparrow} \Gamma_{\omega' \omega'' \atop \Omega}^{\uparrow \uparrow \uparrow \uparrow} \Gamma_{\omega \omega'' \atop \Omega}^{\uparrow \sigma \sigma \uparrow} \right) \right]_{\mathbf{K}} \chi_{\omega'' \Omega}^{(0)} G_{\omega + \mathbf{K}}^{\omega + \mathbf{K}}$$

$$(1.28)$$

$$\tilde{\Sigma}_{\omega}^{d} = (-1)^{2} \frac{1}{2!} \frac{1}{N} \sum_{\mathbf{K}} \sum_{\sigma} \sum_{\substack{\omega'\omega'' \\ \Omega}} \chi_{\omega'\Omega'}^{(0)} \left[\gamma_{\omega\omega'\omega'' \atop \Omega 0}^{(6)\sigma\sigma\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow} \gamma_{\omega'\omega'' \atop \Omega}^{(4)\uparrow\uparrow\downarrow\downarrow} + \gamma_{\omega\omega'\omega'' \atop \Omega 0}^{(6)\sigma\sigma\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow} \gamma_{\omega'\omega'' \atop \Omega}^{(4)\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow} + \gamma_{\omega\omega'\omega'' \atop \Omega 0}^{(6)\sigma\sigma\downarrow\uparrow\uparrow\downarrow} \gamma_{\omega'\omega'' \atop \Omega}^{(4)\uparrow\downarrow\downarrow\uparrow} \right]_{\mathbf{K}} \chi_{\omega''\Omega}^{(0)}$$

$$(1.29)$$

Глава 2

Ход работы

2.1 Модель

Гамильтониан d=2 примесной задачи

$$H^{\text{imp}} = -\mu(\mathbf{n}_{\uparrow} + \mathbf{n}_{\downarrow}) + U\mathbf{n}_{\uparrow}\mathbf{n}_{\downarrow} \tag{2.1}$$

В режиме с полузаполнением $\mu = \frac{U}{2}$.

2.2 Блоки и линии диаграммы

Приводимая двух-частичная и трех-частичная функции Грина примесной задачи

$$\chi_{1234} = \left\langle \mathrm{T}\hat{c}_{1}\hat{c}_{2}^{\dagger}\hat{c}_{3}\hat{c}_{4}^{\dagger} \right\rangle_{\mathrm{imp}}$$

$$\chi_{123456} = -\left\langle \mathrm{T}\hat{c}_{1}\hat{c}_{2}^{\dagger}\hat{c}_{3}\hat{c}_{4}^{\dagger}\hat{c}_{5}\hat{c}_{6}^{\dagger} \right\rangle_{\mathrm{imp}}$$
(2.2)

Соответствующие неприводимые функции

$$\begin{split} \gamma^{(4)} &= g_{11'}^{-1} g_{22'}^{-1} \left(\chi_{11'22'} + \chi_{12} \chi_{1'2'} - \chi_{12'} \chi_{1'2} \right) g_{33'}^{-1} g_{44'}^{-1} \\ \gamma^{(6)} &= g_{11'}^{-1} g_{22'}^{-1} g_{33'}^{-1} g_{44'}^{-1} g_{55'}^{-1} g_{66'}^{-1} \left(\chi_{11'22'3'3'} - 2\chi_{11'} \chi_{22'} \chi_{33'} + 2\chi_{11'} \chi_{23'} \chi_{32'} - 2\chi_{12'} \chi_{23'} \chi_{31'} + 2\chi_{12'} \chi_{23'} \chi_{33'} - 2\chi_{13'} \chi_{21'} \chi_{32'} + 2\chi_{13'} \chi_{22'} \chi_{31'} \\ &+ \chi_{11'} \chi_{22'33'} - \chi_{12'} \chi_{21'33'} + \chi_{13'} \chi_{21'32'} \\ &- \chi_{21'} \chi_{12'33'} + \chi_{22'} \chi_{11'33'} - \chi_{23'} \chi_{11'32'} \\ &+ \chi_{31'} \chi_{12'23'} - \chi_{32'} \chi_{11'23'} + \chi_{33'} \chi_{11'22'} \right) \end{split} \tag{2.3}$$

Удобно вместо последовательных временных аргументов использовать интервалы, соответствующие порядку операторов на рисунке 2.1. Переход к новым переменным осуществляется следующей заменой

$$\tau_4 \to 0$$

$$\tau_3 \to \tau_1$$

$$\tau_2 \to \tau_1 - T$$

$$\tau_1 \to \tau_1 - T + \tau_2$$

$$(2.4)$$

Что соответствует следующей замене в частотном представлении

$$\begin{aligned}
\omega_1 &\to \omega \\
\omega_2 &\to \omega + \Omega \\
\omega_3 &\to \omega' + \Omega \\
\omega_4 &\to \omega'
\end{aligned} (2.5)$$

$$\begin{array}{c|ccccc}
 & \tau_2 & -T & \tau_1 \\
\hline
\tau & \tau_1 & \tau_2 & \tau_3 & \tau_4 \\
\mathbf{c} & \mathbf{c}^{\dagger} & \mathbf{c} & \mathbf{c}^{\dagger}
\end{array}$$

Рис. 2.1:

Линия, в нулевом приближении, равна

$$\tilde{G}_{\omega k}^{(0)} = -g_{\omega}^{2} (g_{\omega} - \epsilon_{k}^{-1})^{-1}, \text{ где}$$

$$g_{\omega} = \int_{0}^{\beta} d\tau \left(-\left\langle \mathbf{c}_{\uparrow}(\tau) \mathbf{c}_{\uparrow}^{\dagger}(0) \right\rangle \right) e^{i\omega\tau} = \frac{-i\omega}{\omega^{2} + \mu^{2}}$$

$$\epsilon_{k} = -2t(\cos k_{x} + \cos k_{y}). \tag{2.6}$$

Лестничная диаграмма в целом характеризуется волновым вектором K и частотой Ω . Для удобства две промежуточные линии на диаграммах можно обозначить новой величиной

$$\tilde{\chi}_{\Omega K}^{(0)} = -\int_{k} \tilde{G}_{\omega k} \tilde{G}_{\substack{\omega + \Omega \\ k + K}} \tag{2.7}$$

где суммирование \sum_{ω} проводится по мацубаровским частотам $\omega_n = \frac{(2n+1)\pi}{\beta}, n \in \mathbb{Z}$ и $\int_k \equiv \frac{1}{(2\pi)^2} \iint_{-\pi}^{\pi} \mathrm{d}^2 k$.

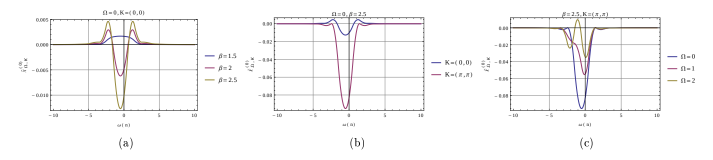


Рис. 2.2: Зависимости $\tilde{\chi}^{(0)}$ от частоты при различных параметрах

Как можно легко заметить $\tilde{\chi}^{(0)}$ быстро затухает с частотой, поэтому в численных расчетах можно ограничиться определенным диапазоном частот $\{-\frac{2N+1}{\beta}\pi, \frac{2N+1}{\beta}\pi\}$, и вне которого $\tilde{\chi}^{(0)}=0$.

2.3 Расчет лестничной диаграммы

Приведем численный расчет собственной энергии в лестничном приближении. В атомном пределе, в отсутствии гибридизации $\Delta \equiv 0$ гамильтониан задачи (2.1) разрешает аналитическое решение для функций Грина и вершин $\gamma^{(4)}, \gamma^{(6)}$. Зная выражения для вершин, импульсное и частотное пространство разбиваются на сетки и производится суммирование по соответствующим формула. Процедура суммирование производится несколько раз, на каждом этапе цикла "ожирняя" функцию Грина, что соответствует внутреннему циклу (1.3) процедуры расчетов в методе дуальных фермионов.

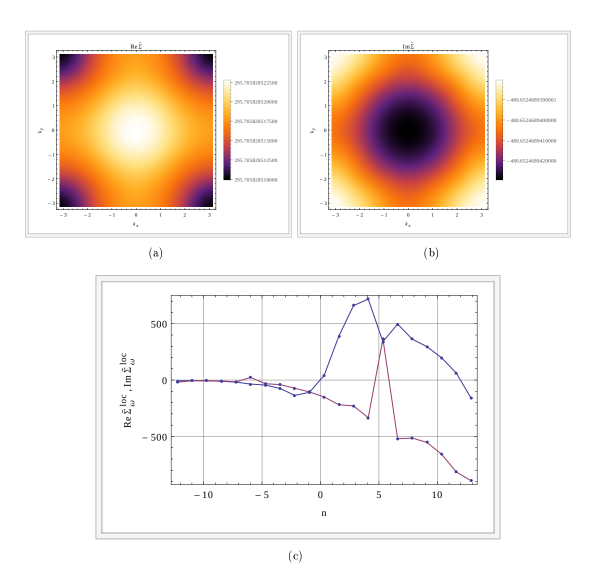


Рис. 2.3: Зависимости действительной и мнимой части собственной энергии в лестничном приближении от импульса (a,b) и от частоты (c) после 30-и итераций цикла. $\beta = 10, U = 4.0, t = 0.25$

2.4 Расчет диаграмм третьего порядка

Вместе с лестничным приближением, аналогично считаются локальные диаграммы рассмотренные в разделе (1.9).

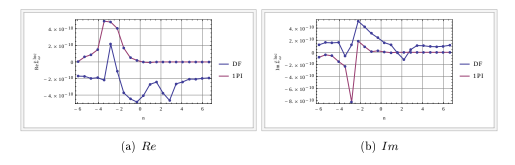


Рис. 2.4: Зависимости действительной и мнимой части собственной энергии для двух диаграмм третьего порядка после 30-и итераций цикла. $\beta=10,\,U=4.0,\,t=0.25$

2.5 Заключение

Литература

- [1] Philip W Anderson and Philip W Anderson. Basic notions of condensed matter physics, volume 55. Benjamin/Cummings Publishing Company, Advanced Book Program, 1984.
- [2] PW Anderson. The theory of superconductivity in the high-t cuprates. Princeton Series in Physics, 1997.
- [3] VI Anisimov, AI Poteryaev, MA Korotin, AO Anokhin, and G Kotliar. First-principles calculations of the electronic structure and spectra of strongly correlated systems: dynamical mean-field theory. *Journal of Physics: Condensed Matter*, 9(35):7359, 1997.
- [4] S. Brener, H. Hafermann, A. N. Rubtsov, M. I. Katsnelson, and A. I. Lichtenstein. Dual fermion approach to susceptibility of correlated lattice fermions. *Phys. Rev. B*, 77:195105, May 2008.
- [5] J. P. Remeika W. F. Brinkman D. B. McWhan, A. Menth and T. M. Rice. Theoretical methods for strongly correlated electrons, chap 6. 1973.
- [6] Antoine Georges, Gabriel Kotliar, Werner Krauth, and Marcelo J Rozenberg. Dynamical mean-field theory of strongly correlated fermion systems and the limit of infinite dimensions. *Reviews of Modern Physics*, 68(1):13, 1996.
- [7] Alexander Cyril Hewson. The Kondo problem to heavy fermions. Number 2. Cambridge university press, 1997.
- [8] V Yu Irkhin, AA Katanin, and MI Katsnelson. Effects of van hove singularities on magnetism and superconductivity in the t-t' hubbard model: A parquet approach. *Physical Review B*, 64(16):165107, 2001.
- [9] V Yu Irkhin, AA Katanin, and MI Katsnelson. Robustness of the van hove scenario for high-t c superconductors. *Physical review letters*, 89(7):076401, 2002.
- [10] AA Katanin, A Toschi, and K Held. Comparing pertinent effects of antiferromagnetic fluctuations in the two-and three-dimensional hubbard model. *Physical Review B*, 80(7):075104, 2009.
- [11] Gabriel Kotliar and Dieter Vollhardt. Strongly correlated materials: Insights from dynamical mean-field theory. *Physics Today*, 57(3):53–60, 2004.
- [12] AI Lichtenstein and MI Katsnelson. Ab initio calculations of quasiparticle band structure in correlated systems: Lda++ approach. *Physical Review B*, 57(12):6884, 1998.
- [13] Gerald D Mahan. Many particle physics. Springer, 2000.
- [14] Nevill Francis Mott and L Friedman. Metal-insulator transitions in vo2, ti2o3 and ti2-x v x o3. *Philosophical Magazine*, 30(2):389–402, 1974.
- [15] JW Negele and H Orland. Quantum many-particle systems (boulder, co, 1998.
- [16] G. Rohringer, A. Toschi, H. Hafermann, K. Held, V. I. Anisimov, and A. A. Katanin. One-particle irreducible functional approach a new route to diagrammatic extensions of dmft. 2013.
- [17] A. N. Rubtsov, M. I. Katsnelson, and A. I. Lichtenstein. Dual fermion approach to nonlocal correlations in the hubbard model. *Phys. Rev. B*, 77:033101, Jan 2008.

- [18] Douglas J Scalapino. The case for < i> d</i>< sub> x2- y2</sub> pairing in the cuprate superconductors. Physics Reports, 250(6):329–365, 1995.
- [19] Alessandro Toschi, AA Katanin, and Karsten Held. Dynamical vertex approximation: A step beyond dynamical mean-field theory. *Physical Review B*, 75(4):045118, 2007.