Cadeia de Ising com campo transverso

Thales Freitas Macêdo

24 de janeiro de 2023

Modelo de Ising clássico

O modelo de Ising é um modelo de spins $S_i=\pm 1$ localizados, formando uma rede, sob ação de um campo magnético externo H, alinhado com os spins.

$$E = -J\sum_{\langle ij\rangle} S_i S_j - \mu H \sum_i S_i$$

Cadeia de Ising com campo transverso

O modelo de Ising com campo transverso é obtido ao impor que a direção do campo magnético seja transversa à direção dos spins. Agora, não podemos mais tratar o problema classicamente, e temos que usar a mecânica quântica. Vou abordar o problema unidimensional da cadeia de Ising.

$$H = -\sum_{i} \left[\Gamma S_{i}^{x} + J S_{i}^{z} S_{i+1}^{z} \right] = -\sum_{i} \left[S_{i}^{x} + \lambda S_{i}^{z} S_{i+1}^{z} \right]$$
 (1)

onde S^{α} é o operador de spin de Pauli na direção α , J é a constante de interação entre os spins, Γ é a constante do campo, e $\lambda=J/\Gamma$, com $\Gamma=1$.

Cadeia de Ising com campo transverso

Definimos o gap de massa $\Delta(\lambda)$ como a diferença de energia entre o estado fundamental e o primeiro estado excitado. Numa transição de fase quântica, $\Delta=0$, e o comprimento de correlação $\xi=1/\Delta$ diverge.

Nesse método, diagonalizamos exatamente o Hamiltoniano para cadeias com $N=2,3,4,\ldots$ spins. A princípio, uma cadeia com muitos spins aproximaria o limite termodinâmico $N\to\infty$ mais adequadamente, mas pode ser numericamente muito custoso. Podemos usar a seguinte relação para estimar os parâmetros no limite termodinâmico:

$$\lambda_c(L) = \lambda_c + AL^{-1/\nu},\tag{2}$$

onde λ_c é valor crítico de λ para uma transição de fase quântica, L representa os tamanhos das cadeias, A é uma constante e ν é um expoente crítico relacionado ao comprimento de correlação ξ .

Na base de autovalores de S^{\times} , as representações matriciais de S^{α} para o espaço de 1 spin são

$$S^{\times} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \tag{3}$$

е

$$S^z = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}. \tag{4}$$

Temos agora que obter uma representação matricial dos operadores S_i^{α} .

No espaço de estados de N spins, temos que fazer o produto tensorial entre S_i^{α} e operadores identidade para os outros spins. A representação do produto tensorial desses operadores é obtido pelo produto de Kronecker:

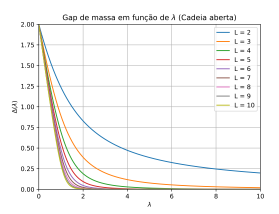
$$A \otimes B = \begin{pmatrix} a_{11}B & \dots & a_{1n}B \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1}B & \dots & a_{mn}B \end{pmatrix}$$
 (5)

Por exemplo, se N = 4:

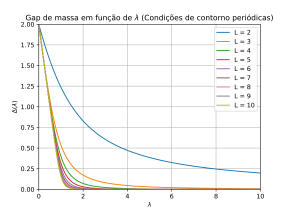
$$H = -(S_1^x + S_2^x + S_3^x + S_4^x) - \lambda(S_1^z S_2^z + S_2^z S_3^z + S_3^z S_4^z).$$
 (6)

Para estabelecer condições de contorno periódicas, basta adicionar o termo $-\lambda S_4^z S_1^z$.

Encontrei o gap de massa para os casos N = 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10:



Encontrei o gap de massa para os casos N = 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10:

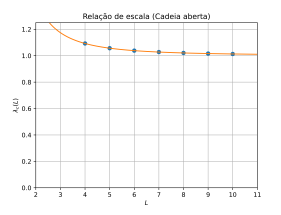


Os gaps de massa tendem a zero no infinito para cadeias finitas. Só há transição de fase quântica no limite termodinâmico. Temos que estimar de alguma forma λ_c para os casos finitos. Uso a razão de gap de massa:

$$R_{L} = \frac{L\Delta(\lambda, L)}{(L-1)\Delta(\lambda, L-1)}.$$
 (7)

O parâmetro crítico λ_c pode ser aproximado como a solução da equação $R_L(\lambda_c)=1$.

Calculei os λ_c e plotei em função de L:

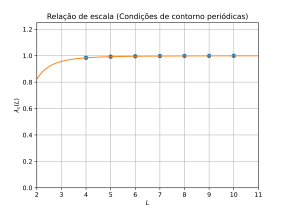


O ajuste à função $f(x) = c + Ax^k$ forneceu

$$c = 1.0013 \pm 0.0002$$
 $A = 1.98 \pm 0.03$ $k = -2.22 \pm 0.01$



Calculei os λ_c e plotei em função de L:



O ajuste à função $f(x) = c + Ax^k$ forneceu

$$c = 0.99984 \pm 0.00003$$
 $A = -2.01 \pm 0.05$ $k = -3.50 \pm 0.02$

O método consiste em um procedimento iterativo que produza o Hamiltoniano (1) na n-ésima iteração

$$H^{(n)} = -\sum_{i} \left(J^{(n)} S_{i}^{x(n)} S_{i+1}^{x(n)} + h^{(n)} S_{i}^{z(n)} \right) + C^{(n)} \sum_{i} I_{i}^{(n)}, \quad (8)$$

com as condições iniciais $J^{(0)}=J$, $h^{(0)}=h$ e $C^{(0)}=0$, e onde $I_i^{(n)}$ indica a matriz identidade 2×2 para o spin no sítio i.

Para a n-ésima iteração, dividimos a cadeia em blocos com n_s spins em cada bloco. Usando os índices j para indicar o bloco, e p para indicar o spin dentro do bloco, reescrevemos o hamiltoniano sob a forma

$$H^{(n)} = \sum_{j} \left(H_{j}^{(n)} + H_{j,j+1}^{(n)} + C^{(n)} \sum_{p=1,\dots,n_s} I_{j,p}^{(n)} \right), \tag{9}$$

onde $H_j^{(n)}$ é o Hamiltoniano intra-bloco:

$$H_{j}^{(n)} = -J^{(n)} \sum_{p=1,\dots,n_{s}-1} S_{j,p}^{x(n)} S_{j,p+1}^{x(n)} - h^{(n)} \sum_{p=1,\dots,n_{s}} S_{j,p}^{z(n)}$$
(10)

e $H_{i,i+1}^{(n)}$ é o Hamiltoniano inter-bloco:

$$H_{j,j+1}^{(n)} = -J^{(n)} S_{j,n_s}^{\times (n)} S_{j+1,1}^{\times (n)}$$
(11)

Por exemplo, para uma cadeia de 4 spins e um bloco de 2 spins,

$$H^{(0)} = -J^{(0)}(S_1^x S_2^x + S_2^x S_3^x + S_3^x S_4^x)$$
 (12)

$$-h^{(0)}(S_1^z + S_2^z + S_3^z + S_4^z)$$
 (13)

$$= -J^{(0)}S_1^x S_2^x - h^{(0)}(S_1^z + S_2^z)$$
 (14)

$$-J^{(0)}S_3^{x}S_4^{x}-h^{(0)}(S_3^{z}+S_4^{z})$$
 (15)

$$-J^{(0)}S_2^x S_3^x \tag{16}$$

onde podemos ver os termos intra-bloco e inter-bloco.

Agora diagonalizamos o Hamiltoniano $H_j^{(n)}$ no espaço de estados do bloco gerado pela base de kets

$$|\epsilon_1, \epsilon_2, \dots, \epsilon_p, \dots, \epsilon_{n_s}\rangle$$
, (17)

com $\epsilon_p=\pm 1$ correspondendo aos autoestados de $S_{j,p}^{z(n)}$. Somente usamos os estados fundamental $|+\rangle^{(n+1)}$ e primeiro excitado $|-\rangle^{(n+1)}$, de energias $E_+^{(n+1)}$ e $E_-^{(n+1)}$, respectivamente:

$$|+\rangle^{(n+1)} = \sum_{\epsilon_1, \epsilon_2, \dots, \epsilon_p, \dots, \epsilon_{n_s}}^{+} |\epsilon_1, \epsilon_2, \dots, \epsilon_p, \dots, \epsilon_{n_s}\rangle,$$
 (18)

$$|-\rangle^{(n+1)} = \sum \lambda_{\epsilon_1, \epsilon_2, \dots, \epsilon_p, \dots, \epsilon_{n_s}}^{-(n)} |\epsilon_1, \epsilon_2, \dots, \epsilon_p, \dots, \epsilon_{n_s}\rangle.$$
 (19)

Introduzimos um novo conjunto de operadores de spin $S_j^{\times (n+1)}$ associados ao bloco j, tal que os autoestados de $S_j^{z(n+1)}$ sejam $|+\rangle^{(n+1)}$ e $|-\rangle^{(n+1)}$. Assim, podemos reescrever $H_j^{(n)}$ na forma renormalizada

$$H_j^{(n)} = -h^{(n+1)} S_j^{z(n+1)} + \frac{1}{2} \left(E_+^{(n+1)} + E_-^{(n+1)} \right) I_j^{(1)}, \tag{20}$$

onde

$$h^{(n+1)} = \frac{1}{2} \left(E_{-}^{(n+1)} - E_{+}^{(n+1)} \right). \tag{21}$$

Tomando os elementos de matriz do operador anterior $S_{j,p}^{x(n)}$ entre os estados $|+\rangle^{(n+1)}$ e $|-\rangle^{(n+1)}$, obtemos a relação de recursão de spins

$$S_{j,p}^{x(n)} = \xi_p^{x(n)} S_j^{x(n+1)}, \tag{22}$$

com

$$\xi_{p}^{x(n)} = \langle +|S_{j,p}^{x(n)}|-\rangle = \sum^{+} \lambda_{\epsilon_{1},\dots,\epsilon_{p},\dots,\epsilon_{n_{s}}}^{+(n)} \lambda_{\epsilon_{1},\dots,-\epsilon_{p},\dots,\epsilon_{n_{s}}}^{-(n)}.$$
 (23)

Assim podemos reescrever $H_{j,j+1}^{(n)}$ em termos dos novos operadores de spin:

$$H_{j,j+1}^{(n)} = -J^{(n+1)} S_j^{\times (n+1)} S_{j+1}^{\times (n+1)}$$
 (24)

com
$$J^{(n+1)} = (\xi_1^{x(n)})^2 J^{(n)}$$
 .

Ao colocar os termos (20) e (24) no Hamiltoniano (9), reobtemos um Hamiltoniano com a mesma forma de (8) para o iteração n+1, com nova constante

$$C^{(n+1)} = n_s C^{(n)} + \frac{1}{2} \left(E_+^{(n+1)} + E_-^{(n+1)} \right). \tag{25}$$

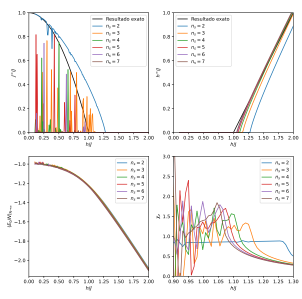
Com essa constante, podemos calcular a energia por sítio do estado fundamental, dada pela relação

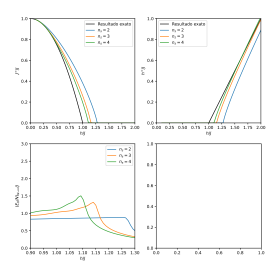
$$(E_0/N)_{N\to\infty} = \lim_{n\to\infty} \left(C^{(n)}/n_s^n \right), \tag{26}$$

e assim podemos calcular a susceptibilidade magnética no eixo z pela relação

$$\chi_z = -\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}h^2} (E_0/N).$$
 (27)

Método *Block Renormalisation Group* NumPy/ SciPy





Referências



C J Hamer and M N Barber.

Finite-lattice methods in quantum hamiltonian field theory. i. the ising model.

Journal of Physics A: Mathematical and General, 14(1):241, jan 1981.



R. Jullien, P. Pfeuty, J. N. Fields, and S. Doniach. Zero-temperature renormalization method for quantum systems. i. ising model in a transverse field in one dimension. Phys. Rev. B, 18:3568-3578, Oct 1978.



S. Suzuki, J. Inoue, and B.K. Chakrabarti. Quantum Ising Phases and Transitions in Transverse Ising Models.

Lecture Notes in Physics. Springer Berlin Heidelberg, 2012.