## Cadeia de Ising com campo transverso

Thales Freitas Macêdo

22 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  $S^{\alpha}$  é o operador de spin de Pauli na direção  $\alpha$ , J é a constante de interação entre os spins,  $\Gamma$  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  $\lambda_c$  é valor crítico de  $\lambda$  para uma transição de fase quântica, L representa os tamanhos das cadeias, A é uma constante e  $\nu$  é um expoente crítico relacionado ao comprimento de correlação  $\xi$ .

Na base de autovalores de  $S^{\times}$ , as representações matriciais de  $S^{\alpha}$  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  $S_i^{\alpha}$ .

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

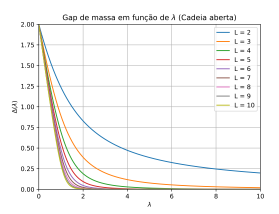
$$A \otimes B = \begin{pmatrix} a_{11}B & \dots & a_{1n}B \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1}B & \dots & a_{mn}B \end{pmatrix}$$
 (5)

Por exemplo, se N = 4:

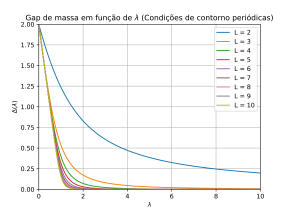
$$H = -(S_1^x + S_2^x + S_3^x + S_4^x) - \lambda(S_1^z S_2^z + S_2^z S_3^z + S_3^z S_4^z).$$
 (6)

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:

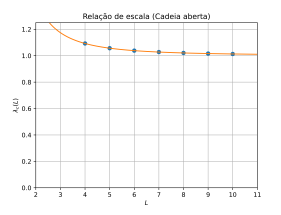


Os gaps de massa tendem a zero no infinito para cadeias finitas. Só há transição de fase quântica no limite termodinâmico. Temos que estimar de alguma forma  $\lambda_c$  para os casos finitos. Uso a razão de gap de massa:

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

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

Calculei os  $\lambda_c$  e plotei em função de L:

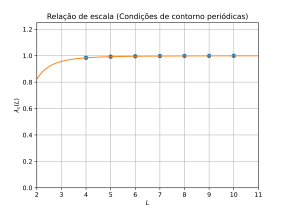


O ajuste à função  $f(x) = c + Ax^k$  forneceu

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



Calculei os  $\lambda_c$  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  $2\times 2$  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)

Para efetuar o processo de renormalização, introduzimos um novo conjunto de operadores de spin  $S_p^{\alpha(1)}$  associado ao bloco p, tal que os autoestados de  $S_p^{\kappa(1)}$  sejam  $|0\rangle$  e  $|1\rangle$ . Assim, podemos reescrever  $H_p$ , na primeira iteração, na forma renormalizada

$$H_p^{(1)} = -\Gamma^{(1)} S_p^{\chi(1)} + c^{(1)} I_p^{(1)}, \tag{20}$$

onde

$$\Gamma^{(1)} = \frac{E_1 - E_0}{2}, \quad c^{(1)} = \frac{E_1 + E_0}{2}.$$
 (21)

Para reescrever o Hamiltoniano total na forma renormalizada, incluímos a parte inter-bloco de forma perturbativa. Assim obtemos as relações de recursão para a (n+1)-ésima iteração,

$$\Gamma(n+1) = \frac{E_1^{(n)} - E_0^{(n)}}{2} \tag{22}$$

$$J(n+1) = \left(\eta_1^{(n)}\right)^2 J^{(n)} \tag{23}$$

$$c(n+1) = bc^{(n)} + \frac{E_1^{(n+1)} + E_0^{(n+1)}}{2}.$$
 (24)

#### 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.