数值求解方法

• 前两种是基础的求解方法,实现起来比较简单。最后一种是使用神经网络的,如果没时间就算了。

归一化处理

为了防止数值溢出和满足实际的密度矩阵条件,读出或者计算的时候需要进行归一化处理。也就是 秩条件,

$$\sum
ho_{l_0 l_0, l_1 l_1 ..., l_{M-1} l_{M-1}} = 1$$

- 密度条件的性质和演化方程都都会满足密度矩阵的对角线为实数,一般不需要特别处理成系数的模 (但类型还是复数,需要注意一下)。
- 归一化很简单, 若

$$\sum
ho_{l_0 l_0,...,l_{M-1} l_{M-1}} = Trace$$

那么归一化后

$$\rho' = \frac{1}{Trace}\rho$$

动态规划

• 初始化,现在还不太清楚怎样的初始化比较好,现在猜测可能比较好的初始方法是设

$$ho_{l_0 k_0,...,l_{M-1} k_{M-1}} = rac{1}{\sum_{j=0}^{M-1} n_j}$$

• 因为这个方程是齐次方程,为了避免最后的解全是零,强制设定

$$\rho_{00,\dots,00} = \frac{1}{\sum_{j=0}^{M-1} n_j}$$

仅在读出或者归一化时由归一化规则改变,其他过程应不改变它的值。

动态规划的方法很简单,很暴力,线性遍历存储密度矩阵的数组,假设是第t次迭代,则对每个元素是实现下列表达式:

$$\rho_{l_0k_0,...,l_{M-1}k_{M-1}}^{t+1} = \alpha \frac{1}{P(l_0,k_0,\dots,l_{M-1},k_{M-1})} \sum_{i \in Neiabbors} P(l_0^i,k_0^i,\dots,l_{M-1}^i,k_{M-1}^i) \rho_{l_0^ik_0^i,...,l_{M-1}^ik_{M-1}}^t + (1-\alpha)\rho_{l_0k_0,...,l_{M-1}k_{M-1}}^t$$

 α 是超参数(其实这个方法是强化学习里的,所以肯定有参数给你调)。

这个过程,由于多维数组实际上是线性存储的,因此迭代时分块进行并行,共享一个存储数组。原则上,更新的顺序不会影响这个方法的结果,但由于共享内存 ,**需要注意不同线程访问同一个地址时可能出现访问冲突,要想办法解决**。

- 当元素的模超过一个预设参数(100差不多了),就做一次归一化处理。
- 预设一个最大迭代次数 T_{max} ,和一个精度要求 ε ,当 $t>T_{max}$ 或者对每个元素都有

$$\frac{\left|P(l_0,k_0,\ldots,l_{M-1},k_{M-1})\rho_{l_0k_0,...,l_{M-1}k_{M-1}} - \sum_{i \in Neighbors}P(l_0^i,k_0^i,\ldots,l_{M-1}^i,k_{M-1}^i)\rho_{l_0^ik_0^i,...,l_{M-1}^ik_{M-1}^i}\right|}{Max(P(l_0,k_0,\ldots,l_{M-1},k_{M-1})\rho_{l_0k_0,...,l_{M-1}k_{M-1}},\varepsilon)} \leq \varepsilon$$

时停止迭代,最后作一次归一化,输出结果。

蒙特卡洛TD迭代

• 初始方法和上一个方法一样。

- 为了避免全零解,也需要上述的固定值处理方法。
- 但在这个方法里,我们随机生成蒙特卡洛路径去求解这个方程组。
- 我们比较关系对角元素的值,所以一般从对角元素出发,对第t次大迭代,即

$$ho_{l_0^0 l_0^0, l_1^0 l_1^0 \dots, l_{M-1}^0 l_{M-1}^0}^t$$

等权随机从它的邻居里面挑一个, 行进到该邻居,记为

$$ho_{l_0^1 k_0^1,...,l_{M-1}^1 k_{M-1}^1}^t$$

然后更新前一项的值

$$\rho_{l_0^{0}l_0^{0}, l_1^{0}l_1^{0} \dots l_{M-1}^{0}}^{t+1} = \rho_{l_0^{0}l_0^{0}, l_1^{0}l_1^{0} \dots l_{M-1}^{0}}^{t} + \alpha \left[\gamma \frac{P(l_0^{1}, k_0^{1}, \dots, l_{M-1}^{1}, k_{M-1}^{1})}{P(l_0^{0}, l_0^{0}, \dots, l_{M-1}^{0}, l_{M-1}^{0})} \rho_{l_0^{1}k_0^{1}, \dots, l_{M-1}^{1}k_{M-1}^{1}}^{t} - \rho_{l_0^{1}l_0^{0}, l_1^{0}l_1^{0} \dots l_{M-1}^{1}k_{M-1}^{1}}^{t} \right]$$

 α, γ 是超参数。假设第i步行进到索引 $Index_i^t$,同理有随机挑选下一个元素使得

$$Index_{i+1}^t \in Neighbors(Index_i^t)$$

然后运用上述表达式更新值

$$ho_{Index_i^{t+1}}^{t+1} =
ho_{Index_i^t}^{t+1} + lpha \left[\gamma rac{P(Index_{i+1}^t)}{P(Index_i^t)} -
ho_{Index_i^t}^t
ight]$$

直到行走到规定索引外,则重新开始,**遍历下一个对角元作为初始点(总之每次大迭代都要对每个对角元来一遍)**,重复迭代。不可避免的可能会一个点重复走过,但没关系,还是按照上面的表达式覆盖更新就行了。

• 重复上述,直到 $t > T_{max}$,或者对每个对角元有

$$\frac{\left|P(l_0, l_0, \ldots, l_{M-1}, l_{M-1})\rho_{l_0 l_0, \ldots, l_{M-1} l_{M-1}} - \sum_{i \in Neighbors} P(l_0^i, k_0^i, \ldots, l_{M-1}^i, k_{M-1}^i)\rho_{l_0^i k_0^i, \ldots, l_{M-1}^i k_{M-1}^i}\right|}{Max(P(l_0, l_0, \ldots, l_{M-1}, l_{M-1})\rho_{l_0 l_0, \ldots, l_{M-1} l_{M-1}}, \varepsilon)} \leq \varepsilon$$

- 这里有两个地方需要并行处理
 - 一个在一次大迭代t中,遍历不同对角元初始点需要并行,类似动态规划法,需要小心内存共享。
 - 不同的大迭代可以**并行进行,内存不共享**,最后的结果是**对不同线程的结果求平均**

*强化梯度下降

这个要用神经网络,建议用tensorflow实现。

• 目标是训练一个这样的函数

$$\mathrm{P}(\vec{C}, \vec{n}, \vec{m}; \vec{W}) =
ho_{\vec{n} \ \vec{m}}^{(\vec{C})}$$

其中 \vec{n} , \vec{m} 对应密度矩阵元的索引, \vec{C} 是输入的哈密顿量或者坍塌算符的系数向量(因为我们希望求出不同系数的解)。

由于矩阵元是一个复数,所以需要实部和虚部分离,即

$$ec{ ext{P}}(ec{C},ec{n},ec{m};ec{W}) = \left(egin{array}{c} Re[
ho_{ec{n},ec{m}}^{(ec{C})}] \ Im[
ho_{ec{n},ec{m}}^{(ec{C})}] \end{array}
ight)$$

• cost-function很好定义,为

$$VE(ec{W}) = \left(ec{P}_{ss} - \hat{ec{P}}
ight)^2 = {ec{P}}_{diff}^2$$

• 那么梯度下降自然如下

$$\begin{split} \vec{W}_{t+1}^{RE} &= \vec{W}_{t}^{RE} + \alpha [P_{diff,1}] \nabla P_{1} \\ \vec{W}_{t+1}^{Im} &= \vec{W}_{t}^{Im} + \alpha [P_{diff,2}] \nabla P_{2} \end{split}$$

其实就是最后输出有两个神经元。

• 但不同于一般的神经网络,我们这里没有正确答案label,所以我们采用label的无偏估计来代替, 这就是强化学习的核心,即

$$ho^{ss}_{ec{n},ec{m}} pprox rac{1}{P(ec{n},ec{m})} \sum_{(ec{l}\,,ec{k}) \in Neighbor(ec{n},ec{m})} P(ec{l}\,,ec{k}) \hat{
ho}_{\,ec{l}\,,ec{k}}$$

等式右边是当前神经网络给出的解,因此我们基本上不需要任何训练数据,直接把参数输入,让他跑就行了。