

Calcolo gap energetico per sistemi quantistici

Applicazione metodo di Parisi

Antonio Villani, Luigi Magri

Corso di Laurea in Fisica, Università di Parma

9/03/2023

Introduzione

Stima del gap energetico di un sistema quantistico aventi differenti Hamiltoniane mediante una simulazione MonteCarlo e successivo confronto con una simulazione di tipo deterministico.

Equazione di Langevin

Per determinare il gap energetico $\langle E(1) - E(0) \rangle$ è stato sfruttato il metodo di Parisi applicato alle equazioni differenziali stocastiche.

Equazione di Langevin

Per determinare il gap energetico $\langle E(1) - E(0) \rangle$ è stato sfruttato il metodo di Parisi applicato alle equazioni differenziali stocastiche. Consideriamo quindi un sistema statistico con Hamiltoniana $H[\phi]$, $\phi_i (i = 1, N)$ ponendo N come variabile continua. Il valore aspettato della funzione $f[\phi]$, è dato da:

$$\langle f[\phi] \rangle = \frac{\int d[\phi] \exp(-\beta H[\phi]) f[\phi]}{\int d[\phi] \exp(-\beta H(\phi))} \quad (1)$$

Per semplicità il valore di β verrà posto $\beta = (kT)^{-1} = 1$.

Il campo ϕ può essere considerato, oltre che una funzione dello spazio, anche come una funzione del tempo t , con $0 < t < \infty$. Esso raggiungerà la distribuzione di equilibrio per t grandi.

Il campo ϕ può essere considerato, oltre che una funzione dello spazio, anche come una funzione del tempo t , con $0 < t < \infty$. Esso raggiungerà la distribuzione di equilibrio per t grandi.

Conoscendo l'evoluzione dell'equazione del campo $\phi(t)$, questa può essere utilizzata per descrivere il comportamento per tempi lunghi di $\phi(t)$, e di conseguenza la distribuzione di equilibrio e la funzione di correlazione.

L'equazione più semplice che si può utilizzare è l'equazione di Langevin, la quale è un'equazione differenziale stocastica che descrive l'evoluzione di un sistema soggetto a condizioni che ne alterino l'equilibrio:

$$\frac{\partial \phi(t)}{\partial t} = -\frac{\partial H}{\partial \phi(t)} + \eta(t) \quad (2)$$

L'equazione più semplice che si può utilizzare è l'equazione di Langevin, la quale è un'equazione differenziale stocastica che descrive l'evoluzione di un sistema soggetto a condizioni che ne alterino l'equilibrio:

$$\frac{\partial \phi(t)}{\partial t} = -\frac{\partial H}{\partial \phi(t)} + \eta(t) \quad (2)$$

con $\eta(t)$ una variabile casuale Gaussiana con valor medio $\langle \eta(t) \rangle = 0$ e funzione di correlazione $\langle \eta_i(t) \eta_j(t') \rangle = 2\beta \delta_{ij} \delta(t - t')$. La presenza della funzione delta di Dirac nella correlazione di rumore, indica la proprietà di Markov del processo stocastico in modo integrativo.

Parisi

Nel 1981 Parisi trova una tecnica efficiente per il calcolo delle correlazioni, definendo $H_\lambda = H - \lambda \phi_j$ ed inserendo un termine di sorgente nell'Hamiltoniana.

Parisi

Nel 1981 Parisi trova una tecnica efficiente per il calcolo delle correlazioni, definendo $H_\lambda = H - \lambda \phi_j$ ed inserendo un termine di sorgente nell'Hamiltoniana.

La variabile ϕ dipenderà quindi da λ , la quale può essere sviluppata in serie come $\phi(\lambda, t) = \phi_i^{(0)} + \lambda \phi_i^{(1)} + \dots + \lambda^n \phi_i^{(n)}$, inoltre l'equazione di Langevin può essere ridefinita come:

$$\frac{\partial \phi(\lambda, t)}{\partial t} = -\frac{\partial H}{\partial \phi_j} + \lambda \delta_{ij} + \eta(t) \quad (3)$$

Parisi

Nel 1981 Parisi trova una tecnica efficiente per il calcolo delle correlazioni, definendo $H_\lambda = H - \lambda \phi_j$ ed inserendo un termine di sorgente nell'Hamiltoniana.

La variabile ϕ dipenderà quindi da λ , la quale può essere sviluppata in serie come $\phi(\lambda, t) = \phi_i^{(0)} + \lambda \phi_i^{(1)} + \dots + \lambda^n \phi_i^{(n)}$, inoltre l'equazione di Langevin può essere ridefinita come:

$$\frac{\partial \phi(\lambda, t)}{\partial t} = -\frac{\partial H}{\partial \phi_j} + \lambda \delta_{ij} + \eta(t) \quad (3)$$

mentre la correlazione, sfruttando il teorema di fluttuazione-dissipazione, può essere espressa come:

$$\langle \phi_i \phi_j \rangle = \frac{d}{d\lambda} \langle \phi_i \rangle_\lambda \big|_{\lambda=0} \quad (4)$$

ottenendo:

$$\langle \phi_i \phi_j \rangle = \lim_{\tau \rightarrow \infty} \frac{1}{\tau} \int_0^\tau \phi_i^{(1)}(t) dt \quad (5)$$

Avendo definito ϕ come funzione di λ , l'equazione può essere ridefinita come un sistema di equazioni differenziali stocastiche accoppiate, i cui termini saranno definiti

$$\frac{\partial \phi_i^{(0)}}{\partial t} = -\frac{\partial H}{\partial \phi} + \eta_i(t) \quad (6)$$

$$\frac{\partial \phi_i^{(1)}}{\partial t} = -\frac{\partial^2 H}{\partial \phi_i \partial \phi_1} \phi_1^{(1)} + \delta_{ij} \quad (7)$$

Esempio

La forma più semplice di un'equazione differenziale è l'equazione di Langevin

$$dx(t) = b(x(t))dt + \sqrt{\sigma(x(t))}dw(t) \quad (8)$$

dove $x(t)$ e $b(t)$ sono funzioni a valori in R^n , $\sigma(x(t))$ una funzione reale positiva (la quale può essere posta ad 1) e $w(t)$ rappresenta il moto browniano.

Utilizzando il metodo di Parisi, si avrà che un termine dipenderà da λ e l'equazione potrà quindi essere sviluppata come

$x_i(t, \lambda) = x_i^{(0)}(t) + \lambda x_i^{(1)}(t) + \dots + \lambda^n x_i^{(n)}$, in questo modo l'equazione diventa un sistema di equazioni differenziali stocastiche accoppiate.

Utilizzando il metodo di Parisi, si avrà che un termine dipenderà da λ e l'equazione potrà quindi essere sviluppata come

$x_i(t, \lambda) = x_i^{(0)}(t) + \lambda x_i^{(1)}(t) + \dots + \lambda^n x_i^{(n)}$, in questo modo l'equazione diventa un sistema di equazioni differenziali stocastiche accoppiate.

Indicando il drift con $b_i(x) = \frac{-\partial H}{\partial x_i}$ si avrà:

$$dx_i^{(0)}(t) = b_i(x)dt + dw_i(t) \quad (9)$$

$$dx_i^{(1)}(t) = \sum_k \frac{\partial b_i(x)}{\partial x_k} x_k^{(1)} dt + \delta_{ij} dt \quad (10)$$

Sviluppo progetto

Mediante l'utilizzo del programma *MATLAB*, è stato possibile studiare il gap energetico $\langle E(1) - E(0) \rangle$ studiando rispettivamente la correlazione $\langle \phi(t)\phi(t+s) \rangle$. Lo studio del gap energetico è stato effettuato per potenziali in una e tre dimensioni sfruttando i programmi LangParFor1D, LangParFor3D, schr1D e schr3D.

Sviluppo progetto

LangParFor

Il programma LangParFor, sfruttando la funzione di Matlab "*parfor*", ovvero "parallel for" (la quale consente di suddividere le iterazioni di un ciclo for in parallelo), permette di stimare il valore della correlazione mediante lo sviluppo in serie di x in funzione di λ (metodo di Parisi), e il successivo utilizzo dell'algoritmo di Eulero e il metodo dei trapezi rispetto al tempo euclideo.

Sviluppo progetto

LangParFor

Il programma LangParFor, sfruttando la funzione di Matlab "*parfor*", ovvero "parallel for" (la quale consente di suddividere le iterazioni di un ciclo for in parallelo), permette di stimare il valore della correlazione mediante lo sviluppo in serie di x in funzione di λ (metodo di Parisi), e il successivo utilizzo dell'algoritmo di Eulero e il metodo dei trapezi rispetto al tempo euclideo.

Il risultato restituito sarà di tipo probabilistico: ripetendo più volte "l'esperimento" con dei parametri fissi, il valore ottenuto risulta essere sempre differente rispetto a quello ottenuto in precedenza

Il programma richiede i seguenti input per il suo funzionamento:

Il programma richiede i seguenti input per il suo funzionamento:

- $\text{length}(x)$: rappresenta N , il passo reticolare.
- finite size T : tempo totale euclideo.
- langevin evol time: definito T_{lang} all'interno del programma, rappresenta il tempo di evoluzione dell'equazione di langeven.
- langevin steps: definito steps all'interno del programma, rappresenta il numero di passi discreti in cui è suddiviso T_{lang} .
- τ : all'interno del programma è stato impostato come $T_{\text{lang}}/\text{steps}$.

- g : rappresenta la costante d'accoppiamento del potenziale.
- $skips$: rappresenta l'intervallo d'accoppiamento della correlazione.
- $therm$: rappresenta il numero di passi fatti prima di prendere misure.
- $experiments$: rappresenta il numero di esperimenti indipendenti.
- $fit\ slope\ here$: rappresenta intervallo scelto per il fitting.

I programmi schr1D e schr3D permettono di trovare con precisione la misura del gap energetico di un potenziale in ingresso, rispettivamente in una e tre dimensioni, restituendo così un valore deterministico per vari valori di g .

I programmi `schr1D` e `schr3D` permettono di trovare con precisione la misura del gap energetico di un potenziale in ingresso, rispettivamente in una e tre dimensioni, restituendo così un valore deterministico per vari valori di g .

Questi basano il loro funzionamento sulla funzione `eigs`, la quale permette di trovare gli autovalori e autovettori di una matrice diagonalizzabile utilizzando il metodo dei puntatori. Risulta essere particolarmente utile per le matrici grandi, in quanto utilizza un algoritmo efficiente per la memoria e il tempo di esecuzione.

I valori in input sono concordi a quelli elencati precedentemente per il programma "LangParFor" ad eccezione delle variabili *Neig* (numero di autovalori di energia restituiti in output (E)) e *precision* (la quale gestisce l'accuratezza di *eigs*).

I valori in input sono concordi a quelli elencati precedentemente per il programma "LangParFor" ad eccezione delle variabili *Neig* (numero di autovalori di energia restituiti in output (E)) e *precision* (la quale gestisce l'accuratezza di *eigs*).

A differenza di schr1D (il quale presentava un programma autonomo), il programma schr3D risultava essere implementato all'interno di LangParFor.

Oscillatore armonico 1D

Per capire il funzionamento dei programmi, è stato scelto inizialmente di studiare il potenziale di un sistema in una dimensione sfruttando LangParFor1D e schr1D, sapendo che questi avevano la stessa base di codice per le tre dimensioni.

Oscillatore armonico 1D

Per capire il funzionamento dei programmi, è stato scelto inizialmente di studiare il potenziale di un sistema in una dimensione sfruttando `LangParFor1D` e `schr1D`, sapendo che questi avevano la stessa base di codice per le tre dimensioni.

Variando i parametri in ingresso di *finite size* T e *langevin evol time*, per determinati valori di g fissati ($g = 0, 1$), è stato possibile ottenere una stima del gap di energia in funzione di τ (passo temporale). I valori ritrovati, sono stati successivamente riportati in un grafico sfruttando la funzione *polyfitweighted* di Matlab (è stato utilizzato un polinomio di secondo grado in modo da poter visualizzare l'andamento dei punti).

Il potenziale analizzato è quello dell'oscillatore armonico $V = \frac{x^2}{2} + gx^4$ il quale non corrisponde a nessun sistema reale, ma può essere una buona approssimazione di potenziali più realistici.

Per utilizzare il programma è stato inizialmente determinato il valore di drift $b(x)$ derivando il potenziale rispetto alla sola variabile x .

Per utilizzare il programma è stato inizialmente determinato il valore di drift $b(x)$ derivando il potenziale rispetto alla sola variabile x . Sviluppando in serie il valore di x in funzione di λ (metodo di Parisi), e ponendo questo sviluppo all'interno di $b(x)$, è stato successivamente possibile ottenere l'equazione differenziale stocastica:

$$dx_0 = -x_0 - 4gx_0^3 + \eta \quad (11)$$

Per utilizzare il programma è stato inizialmente determinato il valore di drift $b(x)$ derivando il potenziale rispetto alla sola variabile x . Sviluppando in serie il valore di x in funzione di λ (metodo di Parisi), e ponendo questo sviluppo all'interno di $b(x)$, è stato successivamente possibile ottenere l'equazione differenziale stocastica:

$$dx_0 = -x_0 - 4gx_0^3 + \eta \quad (11)$$

Derivando dx_0 rispetto alla variabile x_0 , e moltiplicando per x_1 , è stato possibile ottenere il valore:

$$dx_1 = -x_1 - 12gx_0^2x_1 + \eta \quad (12)$$

Per utilizzare il programma è stato inizialmente determinato il valore di drift $b(x)$ derivando il potenziale rispetto alla sola variabile x . Sviluppando in serie il valore di x in funzione di λ (metodo di Parisi), e ponendo questo sviluppo all'interno di $b(x)$, è stato successivamente possibile ottenere l'equazione differenziale stocastica:

$$dx_0 = -x_0 - 4gx_0^3 + \eta \quad (11)$$

Derivando dx_0 rispetto alla variabile x_0 , e moltiplicando per x_1 , è stato possibile ottenere il valore:

$$dx_1 = -x_1 - 12gx_0^2x_1 + \eta \quad (12)$$

Successivamente è stato applicato l'algoritmo di Eulero, il quale è stato ulteriormente sviluppato mediante il metodo dei trapezi. Il programma, infatti, basa il suo funzionamento sullo sviluppo di questi due algoritmi

% algoritmo di Eulero

$x_{0eu} = x_0 + (D2 \cdot x_0 - x_0 - 4 \cdot g \cdot x_0 \cdot x_0 \cdot x_0) \cdot \tau + \text{noise};$

$x_{1eu} = x_1 + (D2 \cdot x_1 - x_1 - 12 \cdot g \cdot x_0 \cdot x_0 \cdot x_1) \cdot \tau;$

$x_{1eu}(\text{src}) = x_{1eu}(\text{src}) + \tau;$

$x_{2eu} = x_2 + (D2 \cdot x_2 - x_2 - 12 \cdot g \cdot x_0 \cdot x_0 \cdot x_2) \cdot \tau;$

$x_{2eu}(\text{src}) = x_{2eu}(\text{src}) + 2 \cdot \tau \cdot x_{0src};$

% metodo dei trapezi

$x_0 = x_0 + 0.5 \cdot \tau \cdot ((D2 \cdot x_0 - x_0 - 4 \cdot g \cdot x_0 \cdot x_0 \cdot x_0) + \dots$
 $(D2 \cdot x_{0eu} - x_{0eu} - 4 \cdot g \cdot x_{0eu} \cdot x_{0eu} \cdot x_{0eu})) + \text{noise};$

$x_1 = x_1 + 0.5 \cdot \tau \cdot ((D2 \cdot x_{1eu} - x_{1eu} - 12 \cdot g \cdot x_{0eu} \cdot x_{0eu} \cdot x_{1eu}) + \dots$
 $(D2 \cdot x_1 - x_1 - 12 \cdot g \cdot x_0 \cdot x_0 \cdot x_1));$

$x_1(\text{src}) = x_1(\text{src}) + \tau;$

$x_2 = x_2 + 0.5 \cdot \tau \cdot ((D2 \cdot x_{2eu} - x_{2eu} - 12 \cdot g \cdot x_{0eu} \cdot x_{0eu} \cdot x_{2eu}) + \dots$
 $(D2 \cdot x_2 - x_2 - 12 \cdot g \cdot x_0 \cdot x_0 \cdot x_2));$

$x_2(\text{src}) = x_2(\text{src}) + \tau \cdot (x_{0src} + x_0(\text{src}));$

Risultati

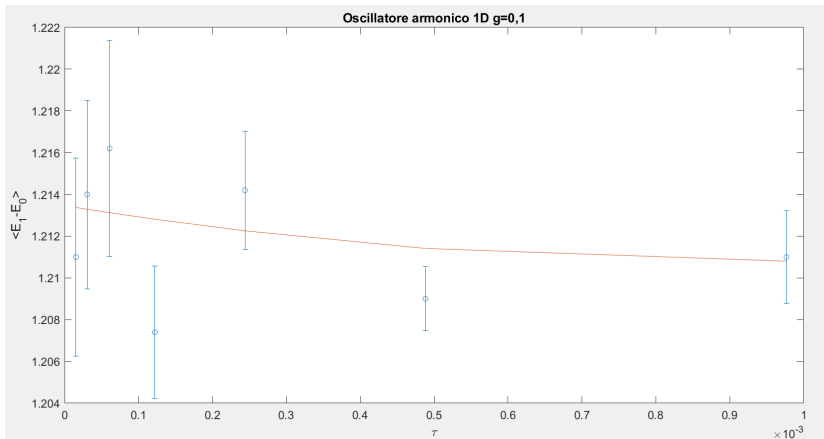


Figure: $\text{schr1D}=1,2104$

Oscillatore anarmonico 3D

Dopo aver lavorato sullo sviluppo dell'oscillatore armonico in una dimensione, è stato determinato il gap energetico $< E_1 - E_0 >$ dell'oscillatore anarmonico in tre dimensioni, il quale è definito dal potenziale:

$$V = \frac{x^2 + y^2 + z^2}{2} + \frac{g(x^2 + y^2 + z^2)^2}{4} \quad (13)$$

Oscillatore anarmonico 3D

Dopo aver lavorato sullo sviluppo dell'oscillatore armonico in una dimensione, è stato determinato il gap energetico $< E_1 - E_0 >$ dell'oscillatore anarmonico in tre dimensioni, il quale è definito dal potenziale:

$$V = \frac{x^2 + y^2 + z^2}{2} + \frac{g(x^2 + y^2 + z^2)^2}{4} \quad (13)$$

Essendo un potenziale in tre dimensioni, per determinare il valore di drift in funzione di x , y e z è stato svolto il gradiente del potenziale stesso, ritrovando il risultato per $b(x)$, $b(y)$ e $b(z)$:

$$b(x) = x + gx(x^2 + y^2 + z^2) \quad (14)$$

$$b(y) = y + gy(x^2 + y^2 + z^2) \quad (15)$$

$$b(z) = z + gz(x^2 + y^2 + z^2) \quad (16)$$

Anche in questo caso è stato applicato il metodo di Paris, mediante il quale sono stati ritrovati i valori di dx_0 , dx_1 , dy_0 e dz_0 (per semplicità sono stati omessi i valori dy_1 e dz_1):

Anche in questo caso è stato applicato il metodo di Parisi, mediante il quale sono stati ritrovati i valori di dx_0 , dx_1 , dy_0 e dz_0 (per semplicità sono stati omissi i valori dy_1 e dz_1):

$$dx_0 = -x_0 - gx_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_x \quad (17)$$

$$dx_1 = -x_1 - gx_1(3x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) - 2gx_0(y_0y_1 + z_0z_1) \quad (18)$$

Anche in questo caso è stato applicato il metodo di Parisi, mediante il quale sono stati ritrovati i valori di dx_0 , dx_1 , dy_0 e dz_0 (per semplicità sono stati omissi i valori dy_1 e dz_1):

$$dx_0 = -x_0 - gx_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_x \quad (17)$$

$$dx_1 = -x_1 - gx_1(3x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) - 2gx_0(y_0y_1 + z_0z_1) \quad (18)$$

$$dy_0 = -y_0 - gy_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_y \quad (19)$$

$$dz_0 = -z_0 - gz_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_z \quad (20)$$

Anche in questo caso è stato applicato il metodo di Parisi, mediante il quale sono stati ritrovati i valori di dx_0 , dx_1 , dy_0 e dz_0 (per semplicità sono stati omissi i valori dy_1 e dz_1):

$$dx_0 = -x_0 - gx_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_x \quad (17)$$

$$dx_1 = -x_1 - gx_1(3x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) - 2gx_0(y_0y_1 + z_0z_1) \quad (18)$$

$$dy_0 = -y_0 - gy_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_y \quad (19)$$

$$dz_0 = -z_0 - gz_0(x_0^2 + y_0^2 + z_0^2) + \eta_z \quad (20)$$

Questi valori sono stati successivamente sviluppati all'interno del programma LangParFor3D, il quale funzionamento risulta essere molto simile al caso monodimensionale, in questo caso però, oltre a sviluppare x a tempo euclideo, è stato necessario lo sviluppo anche per y e z .

% algoritmo di Eulero

r2 = x0.^2+ y0.^2+ z0.^2;

x0eu = x0 + tau * (D2*x0 - x0 - g*x0.*r2) + noisex;

y0eu = y0 + tau * (D2*y0 - y0 - g*y0.*r2) + noisey;

z0eu = z0 + tau * (D2*z0 - z0 - g*z0.*r2) + noisez;

x1eu = x1 + tau * (D2*x1 - x1 - g*x1.*(3*x0.^2+y0.^2+z0.^2)...
- 2*g*x0.*(y0.*y1+z0.*z1)) ;

y1eu = y1 + tau * (D2*y1 - y1 - g*y1.*(3*y0.^2+x0.^2+z0.^2)...
- 2*g*y0.*(x0.*x1+z0.*z1));

z1eu = z1 + tau * (D2*z1 - z1 - g*z1.*(3*z0.^2 +y0.^2+ x0.^2)...
- 2*g*z0.*(y0.*y1+x0.*x1));

% metodo dei trapezi

r2eu = x0eu.^2+ y0eu.^2+ z0eu.^2;

x0 = x0 + 0.5*tau*(D2*x0 - x0 - g*x0.*r2 +...
D2*x0eu - x0eu - g*x0eu.*r2eu) + noisex;

y0 = y0 + 0.5*tau*(D2*y0 - y0 - g*y0.*r2 +...
D2*y0eu - y0eu - g*y0eu.*r2eu) + noisey;

z0 = z0 + 0.5*tau*(D2*z0 - z0 - g*z0.*r2 +...
D2*z0eu - z0eu - g*z0eu.*r2eu) + noisez;

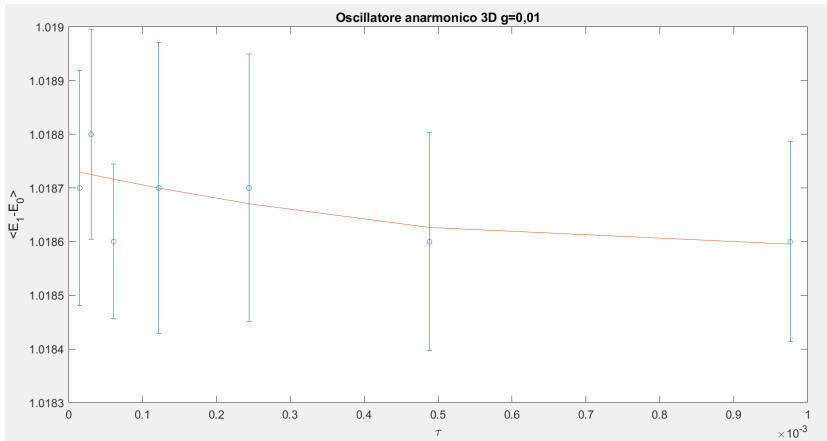


Figure: $schr3D = 1,0122$

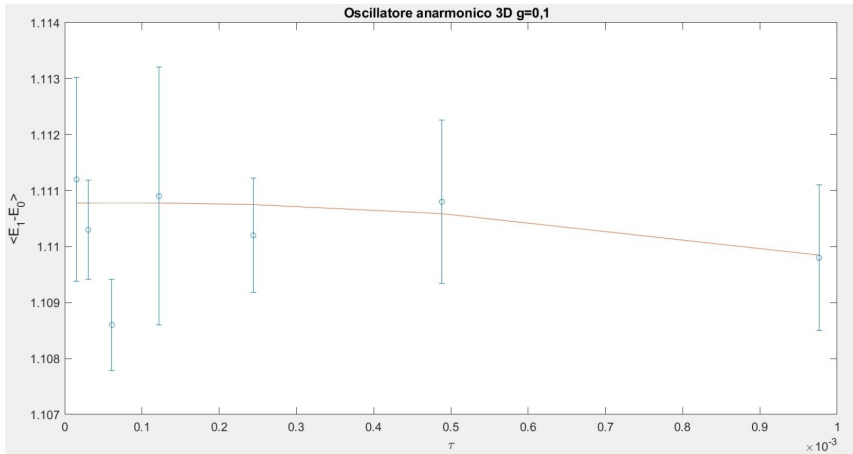


Figure: $schr3D = 1,1049$

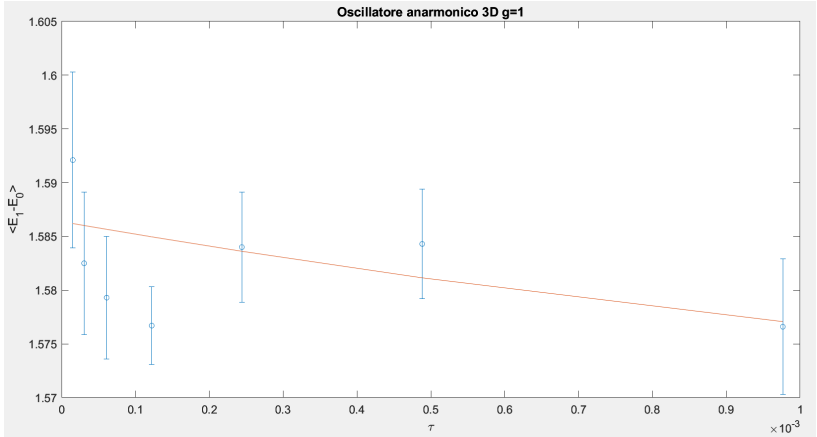


Figure: $schr3D = 1,5759$

Potenziale di Simon 3D

Il potenziale di Simon è il potenziale definito da:

$$V = gx^2y^2z^2 \quad (21)$$

Per trovare il gap energetico $< E_1 - E_0 >$ è stato da noi adattato il codice del programma LangParFor3D.

Potenziale di Simon 3D

Il potenziale di Simon è il potenziale definito da:

$$V = gx^2y^2z^2 \quad (21)$$

Per trovare il gap energetico $< E_1 - E_0 >$ è stato da noi adattato il codice del programma LangParFor3D.

Prima di far questo, è stato calcolato il valore di drift $b(x)$ il quale risulta essere:

$$b(x) = 2gxy^2z^2 \quad (22)$$

$$dx_0 = -2gx_0y_0^2z_0^2 + \eta_x \quad (23)$$

$$dx_1 = -2gx_1y_0^2z_0^2 - 4gx_0y_0z_0(y_1z_0 + y_0z_1) \quad (24)$$

Potenziale di Simon 3D

Il potenziale di Simon è il potenziale definito da:

$$V = gx^2y^2z^2 \quad (21)$$

Per trovare il gap energetico $< E_1 - E_0 >$ è stato da noi adattato il codice del programma LangParFor3D.

Prima di far questo, è stato calcolato il valore di drift $b(x)$ il quale risulta essere:

$$b(x) = 2gxy^2z^2 \quad (22)$$

$$dx_0 = -2gx_0y_0^2z_0^2 + \eta_x \quad (23)$$

$$dx_1 = -2gx_1y_0^2z_0^2 - 4gx_0y_0z_0(y_1z_0 + y_0z_1) \quad (24)$$

dove per semplicità sono stati omessi i valori ritrovati per $b(y)$ e $b(z)$. Successivamente, utilizzando gli sviluppi precedentemente mostrati, è stato possibile modificare all'interno del programma sia l'algoritmo di Eulero che il metodo dei trapezi e sostituire il potenziale dall'oscillatore anarmonico al potenziale di Simon.

% algoritmo di Eulero

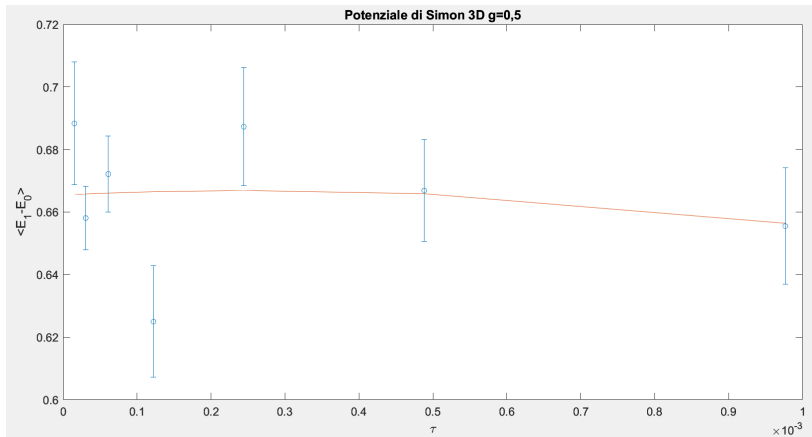
```
x0eu = x0 + tau * (D2*x0-2*g*x0.*y0.^2.*z0.^2) + D*randn(N,1);
y0eu = y0 + tau * (D2*y0-2*g*y0.*z0.^2.*x0.^2) + D*randn(N,1);
z0eu = z0 + tau * (D2*z0-2*g*z0.*x0.^2.*y0.^2) + D*randn(N,1);

x1eu = x1 + (D2*x1-2*g*x1.*y0.^2.*z0.^2 - ...
    4*g*x0.*y0.*z0.*(y1.*z0+y0.*z1)) * tau; x1eu(src) = x1eu(src) + tau;
y1eu = y1 + (D2*y1-2*g*y1.*x0.^2.*z0.^2-...
    4*g*x0.*y0.*z0.*(z1.*x0+z0.*x1)) * tau;
z1eu = z1 + (D2*z1-2*g*z1.*x0.^2.*y0.^2-...
    4*g*x0.*y0.*z0.*(x1.*y0+x0.*y1)) * tau;
```

% metodo dei trapezi

```
x0 = x0 + 0.5*tau * (D2*x0 - 2*g*x0.*y0.^2.*z0.^2+...
    D2*x0eu - 2*g*x0eu.*y0eu.^2.*z0eu.^2) + D*randn(N,1);
y0 = y0 + 0.5*tau * (D2*y0 - 2*g*y0.*z0.^2.*x0.^2+...
    D2*y0eu - 2*g*y0eu.*z0eu.^2.*x0eu.^2) + D*randn(N,1);
z0 = z0 + 0.5*tau * (D2*z0 - 2*g*z0.*x0.^2.*y0.^2+...
    D2*z0eu - 2*g*z0eu.*x0eu.^2.*y0eu.^2) + D*randn(N,1);
```


Risultati



Potenziale di Simon 2D

Per il potenziale di Simon in tre dimensioni non è stato possibile utilizzare il programma di tipo Schrödinger in quanto il potenziale non ha lunghezza caratteristica come nel caso dell'oscillatore armonico, cioè è dipendente da L .

É stato quindi deciso di trovare il gap energetico del potenziale di Simon anche in due dimensioni $V = gx^2y^2$, in quanto, non solo è possibile utilizzare un programma di tipo schr per avere un confronto deterministico, ma tale potenziale è stato un esempio importante nello studio degli operatori di Schrödinger.

É stato quindi deciso di trovare il gap energetico del potenziale di Simon anche in due dimensioni $V = gx^2y^2$, in quanto, non solo è possibile utilizzare un programma di tipo schr per avere un confronto deterministico, ma tale potenziale è stato un esempio importante nello studio degli operatori di Schrödinger.

Infatti non è vero che:

$$\lim_{|x| \rightarrow \infty} V(x) = \infty \quad (25)$$

ma ha risolventi compatti, cioè ha un set discreto di autovalori ognuno con una molteplicità finita.

Il programma risulta essere uguale a quello utilizzato precedentemente per le tre dimensioni, con la differenza che il valore riferito alla variabile z è stato eliminato, ed inoltre restituisce i valori dei vari livelli energetici da cui è possibile calcolare, per differenza, il gap energetico $< E(1) - E(0) >$ (come per il caso monodimensionale, anche per le due dimensioni il programma era autonomo).

Risultati

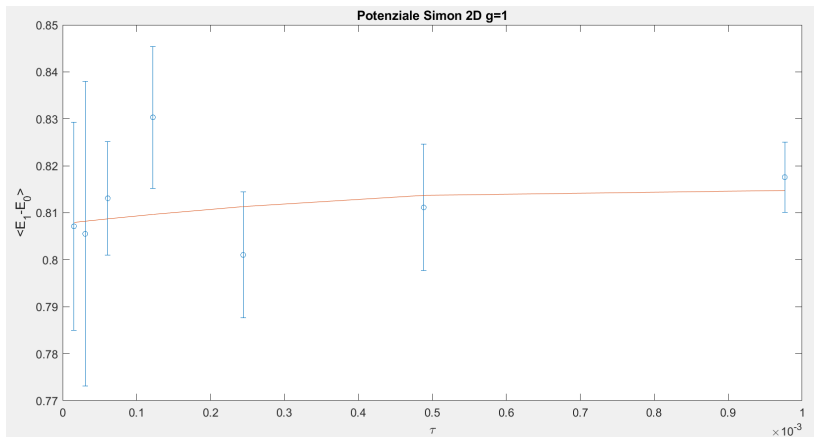


Figure: schr2D=0,8003

Conclusioni

Dai grafici ottenuti abbiamo verificato, in maniera probabilistica, che il metodo di Parisi può essere applicato per determinare il gap energetico tra due livelli energetici.

Conclusioni

Dai grafici ottenuti abbiamo verificato, in maniera probabilistica, che il metodo di Parisi può essere applicato per determinare il gap energetico tra due livelli energetici.

È stato notato che all'aumentare di τ , in molti casi, diminuiscono le varie fluttuazioni statistiche portando il valor medio del grafico ad approssimarsi a quello ritrovato mediante il programma di tipo schr.

Inoltre, si può osservare che per alcuni grafici non vale quanto precedentemente definito, in quanto in alcuni casi sette punti per grafico non sono un quantitativo sufficiente per avere una buona statistica (non è stato possibile prendere più di sette punti del grafico per una limitazione dovuta al programma).

Appendice

Oscillatore anarmonico 2D

Per completezza è stato deciso di riportare i risultati dello studio del potenziale armonico in 2D in appendice, con $V = \frac{x^2+y^2}{2} + \frac{g(x^2+y^2)^2}{4}$.

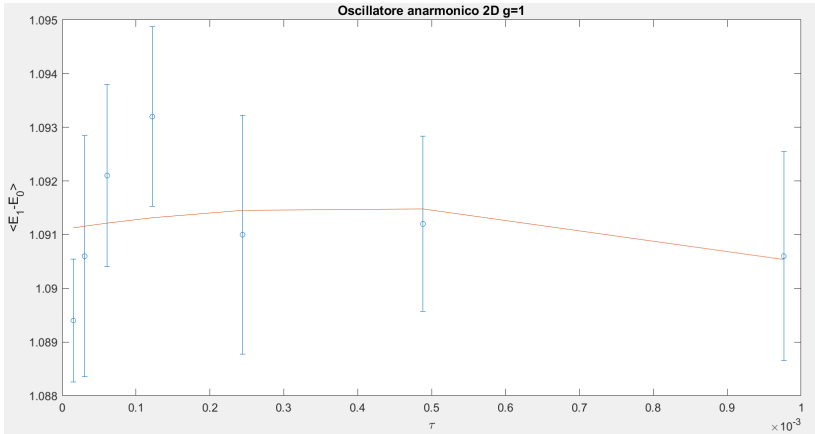
Appendice

Oscillatore anarmonico 2D

Per completezza è stato deciso di riportare i risultati dello studio del potenziale armonico in 2D in appendice, con $V = \frac{x^2+y^2}{2} + \frac{g(x^2+y^2)^2}{4}$. Avendo sviluppato in precedenza il programma per l'oscillatore anarmonico in 3D, per ricavare quello riferito alle due dimensioni, è stata eliminata la sola variabile z , ottenendo così delle equazioni stocastiche analoghe a quelle precedenti in funzione delle variabili x e y .

Appendice

Risultati



Appendice

Note

Tutti i programmi utilizzati sono stati forniti dal professore Enrico Onofri. Mentre per creare i grafici abbiamo sviluppato su matlab un programma basato sulla funzione polyfitweighted.








Appendice

Note

Tutti i programmi utilizzati sono stati forniti dal professore Enrico Onofri. Mentre per creare i grafici abbiamo sviluppato su matlab un programma basato sulla funzione polyfitweighted.

Le slide di questa presentazione sono state tratte dal pdf da noi sviluppato.

Bibliografia

-  [E. Onofri] Corso di metodi probabilistici 2022
-  [G. Parisi] Correlation function and computer simulations.
-  [G. Parisi e Y.-S. Wu.] Perturbation theory without gauge fixing.
-  [E. Onofri e C. Destri] Istituzioni di fisica teorica
-  [Pout H. Damgaard and Helmuth Hufel] Stochastic Quantization
-  [B. Simon] Schrodinger operators with purely discrete spectrum
-  [B. Simon] Some Quantum Operators with Discrete Spectrum but Classically Continuous Spectrum