量子スピン系の基底状態を有限系(N≤20) について計算するプログラム

東工大 理 田口善弘 西森秀稔

(1985年12月26日受理)

§ 0. はじめに

我々は、S=1/2 量子スピン系の基底状態に興味を持ち、一連の研究を行った。¹⁾その際、使用した「有限系の基底状態の数値的厳密解」を求めるプログラムは、非常に汎用性が高く、S=1/2の量子スピン系でありさえすれば、格子、次元、異方性のいかんにかかわらず、即座に適用できるような仕様となっている。このプログラムを多くの人々につかってもらうべく解説する。内容はともかく、すぐ使いたいという方は,Appendix. A~Fを参照されたい。(なお、このプログラム・パッケージは、スピン総数 N≤20までとなっているが、N=21ができるように直すことも可能である。詳細については、問い合わせられたい。)

4 5 6 7 7 7 8 1 1 2 3 4 7 7 8 1 8 1 2 3 4 7 4 5 6 7 8 1 8 1 2 2 3 4 4 5 6 7 8 1 8 1 2 2 3 4 4 5 6 7 6 7 8 9

我々のプログラムで解くことができるのは、次のようなハミルトニアンで記述できるS=1/2の量子スピン系である。

$$\mathcal{H} = -2\sum_{\langle i, j \rangle} J_{ij} \{ \Delta_{ij} S_i^z S_j^z + 1/2 (S_i^+ S_j^- + S_i^- S_j^+) \}$$
 (1)

但し、相互作用しているsiteのペア、<i, j>はいかなるものであっても構まわない (nearest neighbor, next nearest neighbor, infinite range, etc.)。 求めることができるのは、基底状態、及び、低次励起状態の固有エネルギー、及び、固有状態である。縮退していてもよい。

§ 2. プログラム化への指針 1 (行列の生成)

我々は、ハミルトニアン(1)を解く為に、これを行列の固有値問題として扱った。即ち、行列の対角化を数値的に行なうわけである。まず、適当な正規完全直交関数系に対する、行列要素を求めなくてはいけない。我々が、採用した正規完全直交関数系は、Nケのスピンの z 成分を対角化する表示の直積よりなる波動関数、つまり、 | ↑↓↓↓↑……↑↓> である。このような波動関数は 2 м ケある。これを 2 進数として表現し、0~2 м −1, で番号付けをすることにした。例えば、Nを系の大きさ(スピンの総数)とすると、N=4; | ↑↑↓↑> = |1101>(2進法) = |13>(10進法)となる。これにより行列要素を簡単に求め、順序よく並べることができる。N=4の1次元強磁性ハイゼンベルグ・スピンを例にとると(n,n,相互作用、周期的境界条件)ハミルトニアンは、

$$\mathcal{H} = -2 \operatorname{J} \sum_{i=1}^{4} \operatorname{S}_{i} \cdot \operatorname{S}_{i+1}$$
 (2)

と表現できる。(ここで、2進表示でのsiteの番号付けは下の位から、1、2、3、4、とすることにする。)この場合、例えば行列要素<1 $|\chi|$ 8>は、

§ 3. 行列の対角化

── LANCZOS法とCG法 ──

我々のアルゴリズムを説明するためには、18万次元(N=20の時のStat=0の部分空間の次元数)という大規模行列の対角化を可能にした2つの手法について解説する必要がある。それはLANCZOS法とCG法である。

a) 固有值

まず、固有値を求める場合であるが、それは以下の様な手順による。

LANCZOS法

BI-SECTION 法

(ハミルトニアン行列) ===> (三重対角化) =====> (対角化)

我々が開発したのは、ランチョス法の部分であり、バイセクション法はHITACのできあいのライブラリーを使用した。よってここではランチョス法のごく簡単な解説をしておく。ランチョス法は反復法の一種であり、与えられた適当な初期ベクトルに対して反復を繰り返し、三重対角行列を得る。現実には誤差が積み重なるので、数百次元程度でも全ての固有値を正確に与えるような三重対角行列を求めることは難しい。しかし、その反面、最低固有値のみ、あるいは、その近傍の固有値を求めるだけであれば、三重対角化を部分的にするだけで、正確な固有値を与えるような三重対角行列を求めることができる。(経験的にはハミルトニアン行列の次元数によらず(18万次元のものであっても)わずか、50~60次元程度の三重対角化で、大変よい精度の値を得ることができるようである。)次に述べる具体的な手順を見ていただければ理解しやすいであろう。

ランチョス法は反復法なので、普通の対角化の手法と異なり、行列を変形したりはしない。 そのかわりに、与えられた初期ベクトルに対して反復が繰り返されるごとに、三重対角行列の 対角要素αiと、準対角要素βiが、順々に求まって行くのである。つまり、

$$\begin{bmatrix} Aij \end{bmatrix} \frac{\mathbf{反復}1}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@2}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, \beta_2, & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, \beta_2, & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, & \beta_2, & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, & \beta_2, & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, & \beta_2, & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, & \beta_2, & \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, & \beta_2, & \\ \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_1, & \alpha_2, & \\ \\ 0 & & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & & \\ \beta_2, & & \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \beta_2, & \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\digamma@3}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\ \\ \end{bmatrix} \frac{\mathbf{\ragneration}}{--} \begin{bmatrix} \alpha_1, \beta_1, & \\ \\$$

その際、第i回目の反復ベクトルをviとすると、 α i, β i, viの間には、次の様な簡単な関係があることが知られている。(参考文献(ref. 2)p169 アルゴリズム①~⑤)

$$\alpha_{i} = \mathbf{v}_{i}^{T} \cdot \mathbf{\mathcal{H}} \cdot \mathbf{v}_{i}, \quad \beta_{i} = \| \mathbf{\mathcal{H}} \cdot \mathbf{v}_{i} - \beta_{i-1} \cdot \mathbf{v}_{i-1} - \alpha_{i} \cdot \mathbf{v}_{i} \|$$

$$\mathbf{v}_{i} = (\mathbf{v}_{i-1} - \beta_{i-2} \cdot \mathbf{v}_{i-2} - \alpha_{i-1} \cdot \mathbf{v}_{i-1}) / \beta_{i-1}$$

もとの行列以を変形しなくてよいというところがミソである。しかし、すぐに解るようにαi,βiの値は、出発ベクトルv1をどうとるかによってかわってくる。正しい固有値を与えるようなαi,βiの値を得るためには、v1は求めるべき固有値に対応する固有ベクトルに対して有限の射影を持っていなければならないが、一般には事前にそんなことは解らないので、v1を数通りとってみる必要がある。我々の経験では2通りで充分だと思われるが、心配ならば最初のうちは5通りくらいとってみてもよいであろう。とにかく、このようにしてαi、βiを順番に求めるわけである。具体的には、αi,βiの数を逐次増やしながら、その都度、それらよりなる三重対角行列の対角化を実行し、必要な固有値の収束が確認されたらやめる、というふうにしている。但し、LANCZOS法では、固有値の縮退の有無は判定できない。それを知るためには、固有ベクトルまで求めてみるしかない。

b) 固有ベクトル

固有ベクトルを求める場合の手順は次の通りである。

まず、逆反復法について解説しよう。初期ベクトルφは、行列以の固有ベクトルφiで必ず展開できる。; φ=ΣCi・φi , χ・φi=εi・φi n番目の固有値εnに対応する固有ベクトルφnを求めたいとしよう。

ø⁽¹⁾ = øと書き直し、これをø⁽¹⁾ について解いてやるのである。CG法を用いればこのよ うな一次方程式系を、逆行列を求めることなく解くことができる。そして、更に、(2/ーεn ・ I) ・ $\phi^{(2)} = \phi^{(1)}$, $(\lambda - \epsilon n \cdot I) \cdot \phi^{(3)} = \phi^{(2)}$, ・・・という風に、次々と $\phi^{(i)}$ を求めてやれば、これは $(\lambda - \epsilon n \cdot I)^{-1}$ を何回も作用させたことに等しい。これを、 収束するまでやればいいのである。以下に、CG法の考え方を簡単に述べておく。CG法は、 本質的には、極値問題の解法である。一次方程式 A・x=bを解くという問題は、残差 r =A・x-bのノルム || r || を最小にする(つまり、ゼロ)ようなxを求める問題と見るこ ともできる。そこで、残差のノルム || r || をxの関数と見て、f (x) = || r || とおき、 f(x)をポテンシャルとみなして、適当な初期ベクトルxnから出発して、f(x)最小の 点に到達するまでポテンシャル面上を移動して行くのが、CG法のもともとの発想である。 f(x)は、逆行列を求めなくても書き下せるから、逆行列は求めないですむというわけであ る。詳細は参考文献 (ref. 2)を見て欲しい。我々のプログラムの方で記号の対応まで合わせて あるのですぐ解るはずである。具体的には、参考文献 p 95~p 97, p 95頁末から、p 9 6にかけて書かれているアルゴリズム①~⑦に従っている。但し、④のかわりに、p97の ④′を用いており、プログラムではA・PkをYkと表記している。参考文献にもある通り、 CG法の収束速度はきわめてよく、もともとのAの次元数が何万次元という場合でも、数十回 の反復で収束している。我々の経験では例外はただ1つあったのみ(f c c 格子上の最近接相 互作用、反強磁性ハイゼンベルグ模型における、N=20の場合)で、殆どの場合、充分、実 用にたえるだけの収束速度が得られた。最後に、一つだけ注意を述べておく。逆反復法は、求 めるべき固有状態がεnに対して縮退している時は、初期ベクトルの値によって、縮退してい る固有ベクトルのある線型結合を与えることになる。この場合は、初期ベクトルをいくつか変 えて、複数の固有ベクトルを求め、これを直交化することによって、いくつ独立なベクトルが あるかを調べなくてはいけない。(我々のプログラム・パッケージには、この為のサブルーチ ン、ORTHGも用意されている)勿論、縮退しているかどうかは事前には解らないので、必 ず複数個の初期ベクトルで試さなければならない。この複数のベクトルで試すという操作は、 反復法のつねとしてある求めるべき固有値に対応しない固有ベクトルに収束してしまうという 危険をさけるためにも、省くことのできない手続きである (求めるべき固有状態が得られた かどうかは、サブルーチン CHECKを用いて確認すればよい)。なお、この方法によって 求められた固有ベクトルの各係数は7~8桁の精度を持っていることが、経験的に、確認され ている。

§ 4. プログラム化への指針 2 (行列とベクトルの積の計算)

前置きが長くなってしまったが、ようやく、我々の作ったプログラムの一番、本質的な部分 について述べたいと思う。その為には、なぜ、LANCZOS法やCG法の活用が有用であ るのかという、今まであからさまには述べてこなかった点について述べなくてはならない。そ れは次の一言に要約される。「もとのハミルトニアン行列が大規模疎行列(つまり、要素の大 部分がゼロ)であること」。普通の対角化の手法、消去法などでは、行列の基本変形を行なう ため、行列の要素の総数に等しい作業領域が必要である。ところが、§3を見れば解るように、 LANCZOS法やCG法では、基本変形をする必要がなく、ただ単に与えられたハミルトニ アン行列以と任意のベクトルφの積入・φが計算できればよい。ハミルトニアン行列の大部分 がゼロであるこの問題のばあいには、ノンゼロの要素の位置と値のみ記憶しておけばよいこと になり、要素の総数に比べて著しく小さい作業領域のみで済むことになる。我々が、LANC ZOS法やCG法に目をつけたのは、この故である。しかし、ここで更に一工夫すれば必要と する作業領域をより少なくすることができる。それは、原子核理論の分野では既に有名な手法、 「ハミルトニアン行列を作りながら、

メ・φを計算する」という手法である。この手法を使え ば、〉〉を記憶する領域さえ不要となり、ベクトルφのための作業領域のみで済ますことができ る。我々のアルゴリズムは、これに従っている。 (2) 式のハミルトニアンをSzm=0の空間 で対角化する場合を例にとって、具体的にプログラムに即して (Appendix. D参照) 解説することにしよう。我々はまず、Szt=Oに属するベクトルの種類を知らなければならな い。それは、N=4の場合、§ 2の表現で言うと、|3>, |5>, |6>, |9>, |10> , | 12>, の6つであり、これが、LIST1という配列に蓄えられている。更に、これら が、逆に、何番目のベクトルであるかも解らなくてはいけない。 つまり、 | 3 > が、LIST 1の何番目であるかを覚えておかなくてはいけない。これが、LIST2という配列に蓄えら れている。すなわち、LIST2 (3) =1, LIST2 (5) =2, $\cdot \cdot \cdot \cdot$, LIST2 (12) =6, である。このLIST1とLIST2という配列があると、行列を作りながら 行列とベクトルの積分・φを計算することができる。

$$\phi$$
=Ca|3>+Cb|5>+Cc|6>+Cd|9>+Ce|10>+Cf|12>= Σ_{i} Ci| n_{i} > (Σ 'は、 i =a~dの和)

であるとすると、 χ ・ ϕ = Σ ′ $_{j}$ { Σ ′ $_{i}$ <n $_{j}$ | χ | n $_{i}$ >・C $_{i}$ } | n $_{j}$ >

と計算できる。これを、プログラムでは次の様に行っている。まず、φを表現する一次元配 列、v= (Ca, Cb, Cc, Cd, Ce, Cf) を作る。次に、没のうち、とある1つの項、 たとえば、So・So を選択する。そして、配列vの第一要素、の値を見る。これは、Ca である。ついで、LIST1 (1) を見ると、3が入っている。それで、Caの重みを持つの は | 3>という状態であると解る。 | 3>とはいかなる状態であるかというと、 | 3>= | 0 $011>=|\downarrow\downarrow\uparrow\uparrow>$ である。つまり、site1と2がup、3と4がdownという状 態である。これに、 $S_2 \cdot S_3 = S_2 \cdot S_3 + 1/2 (S_2 \cdot S_3 + S_2 \cdot S_3)$ を作用さ せると、 $S_2 \cdot S_3 \mid 3 > = -1/4 \cdot \mid 3 > + 1/2 \cdot \mid 5 >$ となる。そこで行列要素 を持つのはブラが $< 3 \mid 2 < 5 \mid$ の時のみであると解る。 $< 3 \mid S_2 \cdot S_3 \mid 3 > = -1/4$ $<5 \mid S_2 \cdot S_3 \mid 3>=1/2$. そこで、これを $\vee \cdot \phi$ の為に確保された配列 $\vee \cdot$ に代入す る。 $<3 \mid S_2 \cdot S_3 \mid 3>$ は対角要素であるから、問題はない。-1/4 Ca を v ' の第一 要素に加える。問題は、<5 | S₂・S₃ | 3>の方である。1/2Caは、

※・∅の | 5> に相当する v 'の要素に加えなくてはいけない。しかし、 15>が第何番目の要素であるかは 解らない。そこでLIST2 (5) を見る。するとLIST2 (5) = 2であるので、 $|5\rangle$ は2番目の要素であることが解る。そこでv′の第二要素に1/20 a を加える。後はこれの くりかえしである。vの第2~6要素について全く同じことを行い、それが終わったら、今度 は、父のうちの別の項、S1・S1 etc. についても全く同じことを行なう。これらの行程を 全部終了すると´´A・φを表現する配列ッ´が求まるというわけである。 我々のプログラムでは 更に高速化を図るため、 $S_1 \cdot S_2 \mid 3$ という演算を、2進法のままbitる。その詳細はAppendix. H を見られたい。

§ 5. おわりに

以上で、我々のプログラムの解説は終わりである。AppendixにLANCZOS法、 逆反復法、CG法のフロー・チャート、使用の手引き、bit演算の解説、および、プログラ ムリスト、エラー・メッセージの説明をつけておいた。なお、プログラムへのコメント等あり ましたら、是非、お知らせください。最後に、このプログラムを用いた研究には小口武彦先生 が色々とご指導下さったことを感謝を込めて、述べておきます。

【参考文献】

- ① T. Oguchi, H. Nishimori, Y. Taguchi, J Phys. Soc. Jpn. <u>55</u> (1986) NO. 1, NO. 2, <u>54</u> (1985) NO. 12
- ② 戸川隼人 「マトリクスの数値計算」 オーム社

Appendix. A

プログラム・パッケージ "TITPACK"マニュアル (Appendix. Bをあわせて参照のこと)

本プログラム・パッケージはHITAC S-810/20上で ライブラリー・プログラム MATRIX/HAPを用いて 走らせなくてはなりません。

ご注意ください。

本プログラム・パッケージで対角化できるのは

$$\mathcal{H} = -2 \sum_{\{i,j\}} J_{ij} \{ \Delta_{ij} S_i^z S_j^z + 1/2 (S_i^+ S_j^- + S_i^- S_j^+) \}$$

なる形で書ける、S=1/2, N≤20のスピン系のハミルトニアンである。実行にあたっては、次の様なパラメーターを与えてやらねばならない。

N:スピンの総数

MAX:行列の次元 (N, SZVALによる)

IBOND:<i,j>の総数

IPAIR:<i,j>の内容

BONDWT: Jij ZRATIO: \(\Delta\) ij

ISTEP: 収束確認頻度

IV:初期ベクトルのノンゼロ要素の位置

SZVAL:対角化したい空間のSzmの値

(注)

@…パラメターとして与えるべきもの #…計算結果

(1) LANCZS; 固有値を求める

CALL LANCZS (N, IPAIR, IBOND, V2, V1, V0, DELM, ZRTIO, ISTEP, E, I, IV, LIST1, LIST2, MAX, BONDWT)

@	N	整数型	スピン の総数 (N≦20)
@	IPAIR (2*IBOND)	整数型	相互作用している site のペア (ボンド) (2n-1番目と2n番目 (n=1, 2, 3, …) の要素が相互作用しているように 代入すること)
@	IBOND	整数型	ボンドの総数
	V2 (MAX) V1 (MAX) V0 (MAX) DELM (MAX)	倍精度実数型	作業領域 (MAX ≦184756)
@	ZRTIO (IBOND)	倍精度実数型	異方性 Δij (IPAIR の要素と同じ順序になるように、 代入すること。つまり、 ZRTIO(n)は、 IPAIR(2n-1)-IPAIR(2n) の相互作用)
@	ISTEP	整数型	収束を、確認する頻度(ISTEPに1回) (我々の経験では ISTEP≒5でよい)
#	E (4)	倍精度実数型 -	何も入れなくてよい。求められた固有値の 値が代入されて、返される。 (E(1)が基底状態。E(2)~E(4)は、第2~第4 励起状態。E(2)までは収束している。 エネルギーの単位はJijとおなじ。)

整数型 何もいれなくてよい。 # Ι (収束するまでに要した、ITERATION の回数 が入って戻ってくる。) 初期ベクトルの何番目の要素を1にするか。 @ ΙV 整数型 $(1 \le IV \le MAX \ O \le h = k \le h)$ (LANCZOS法は反復法なので、IVの値に よっては、E(1)が基底エネルギーに収束しな いこともありうるので、IVの値を、2~3通 りかえて見て、そのうち、1番低いE(1)の値 をとる必要がある。) @ LIST1 (MAX) 整数型 n番目の要素がいかなる状態であるかを、 入れておく。 (→サブル—チンS Zで求める。)

いかなる状態が、何番目の要素であるかを @ LIST2(2**N) 整数型

入れておく。 (→サブルーチンS Zで求める。)

整数型 行列の次元数 MAX

MAX= $_{N}C_{M}$, M=N/2-S $_{tot}^{z}$

 $(S_{tot}^z = m/2, m=0, 2, 4, \cdots N: even$

 $m=1,3,5,\cdots N:odd$)

@ BONDWT (IBOND) 倍精度実数型 相互作用 Jij

(代入の仕方はZRTIO に同じ。)

(2) INVITR :逆反復法で固有ベクトルを求める。

CALL INVITRŒ, IPAIR, IBOND, LISTI, LIST2, MAX, N, B, X, P, R, Y, ISTEP, IV, ZRTIO, BONDWTD

@ E 倍精度実数型 求める固有ベクトルに対応する固有値 (LANCZSで求めたE(1),E(2) etc)

@	IPAIR (2*IBOND)	整数型	相互作用している site のペア(ボンド) (2n-1番目と2n番目(n=1, 2, 3,…) の要素が相互作用しているよう に代入すること)
@	IBOND	整数型	ボンドの 総数
@	LIST1 (MAX)	整数型	n番目の要素がいかなる状態であるかを、 入れておく。(→サブル―チンSZで求める。)
@	LIST2 (2**N)	整数型	いかなる状態が、何番目の要素であるかを 入れておく。 (→サブル―チンS Zで求める。)
@	MAX	整数型	行列の次元数 MAX= NCM , M=N/2-Stut (Stut=n/2、m=0,2,4,… N:even m=1,3,5,… N:odd)
@	N	整数型	スピンの総数 (N≤20)
	B (MAX)	倍精度実数型	作業領域 (MAX ≦184756)
#	X (MAX)	倍精度実数型	何も入れなくてよい。 (求まった固有ベクトルが入って戻って 来る。)
	P (MAX)		
	R (MAX)	倍精度実数型	作業領域
	Y (MAX)		
@	ISTEP	整数型	収束を、確認する頻度(ISTEPに1回) (我々の経験では ISTEP≒5でよい)

@ IV

整数型

初期ベクトルの何番目の要素を1にするか。

(1≦IV≦MAX のどれでもよい)

(逆反復法は反復法の一種なので、IVの値によっては、固有ベクトルが、固有値Eに対応する固有ベクトルに収束しないこともありうるので、サブルーチン CHECKを用いて正しい固有値をもつ固有ベクトルに収束したかどうかを確認する必要がある。さらに、縮退度まで知る為には、IVの値を、2~3通りかえて見て、得られた固有ベクトルをORTHGで、直交化してみなくてはならない)

@ ZRTIO(IBOND)

倍精度実数型

異方性 Δij

(IPAIR の要素と同じ順序になるように、 代入すること。つまり、 ZRTIO(n)は、 IPAIR(2n-1)-IPAIR(2n) の相互作用)

@ BONDWT (IBOND)

倍精度実数型

相互作用 Jij

(代入の仕方はZRTIO に同じ。)

(3) CG ; 逆反復法の逆行列演算を行なう。

CALL CG (E, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, MAX, N, B, X, P, R, Y, ISTEP, ITERAT, ZRTIO, BONDWID

@ E

倍精度実数型

求める固有ベクトルに対応する固有値

(LANCZSで求めたE(1),E(2) etc)

@ IPAIR(2*IBOND)

整数型

相互作用している site のペア(ボンド)

(2n-1番目と2n番目 (n=1, 2,

3,…)の要素が相互作用しているよう

に代入すること)

@	IBOND	整数型	ボンドの総数
@	LIST1 (MAX)	整数型	n番目の要素がいかなる状態であるかを、 入れておく。(→サブル―チンS Zで求める。)
@	LIST2 (2**N)	整数型	いかなる状態が、何番目の要素であるかを 入れておく。(→サブル―チンS Zで求める。)
@	MAX	整数型	行列の次元数 MAX= NCM , M=N/2-S tot (S tot=m/2, m=0, 2, 4, … N: even 1, 3, 5, … N: odd)
@	N	整数型	スピンの総数 (N≤20)
	B (MAX)	倍精度実数型	連立方程式の右辺(§ 3でいうと、1つ 前の近似ペクトルφ (i-1))
#	X (MAX)	倍精度実数型	何も入れなくてよい。 (新たな近似ベクトルφ ⁽ⁱ⁾ が入って 戻ってくる。)
	P (MAX) R (MAX) Y (MAX)	倍精度実数型	作業領域
@	ISTEP	整数型	収束を、確認する頻度(ISTEPに1回) (我々の経験では、ISTEP≒5でよい)
#	ITERAT	整数型	収束に要した反復回数
@	ZRTIO (IBOND)	倍精度実数型	異方性 Δij (IPAIR の要素と同じ順序になるように、

代入すること。つまり、 ZRTIO(n)は、 IPAIR(2n-1)-IPAIR(2n) の相互作用)

@ BONDWT (IBOND) **倍精度実数型** 相互作用 Jij

(代入の仕方はZRTIO に同じ。)

(4) SZ ; LIST1, LIST2を作る。

CALL SZ (LIST1, LIST2, MAX, N, SZVAL)

LISTI (MAX) 整数型 何も入れなくてよい。

(n番目の要素がいかなる状態であるか

が、入って戻って来る。)

@ LIST2(2xxxV) 整数型 何も入れなくてよい。

(いかなる状態が、何番目の要素である

か、が入ってもどってくる。)

@ MAX 整数型 行列の次元数

 $MAX = {}_{N}C_{M}, M=N/2-S_{tot}^{z}$

 $(S_{tot}^z = m/2, m=0, 2, 4, \cdots N: even$

 $m=1,3,5,\cdots$ N:odd)

@ N 整数型 スピンの総数 (N≤20)

@ SZVAL 倍精度実数型 N:even SZVAL=S^ztat

 $(S_{tot}^z = m/2, m=0, 2, 4, \cdots)$

N: odd SZVAL= S_{tot}^z -1/2

 $(S_{tot}^z = 1, 3, 5, \cdots)$

(5) MRXELM; ハミルトニアン行列をあからさまに作る。

(行列次元数MAX≦1500について有効。それ以上では 東大センターのD-class job では領域不足で 実行されない。)

CALL MRXELM (MAX, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, N, BONDWT, ELEMNT, ZRTIO)

@	MAX	整数型	行列の次元数 MAX= N ^C M , M=N/2-S ^z tot (S ^z tot=m/2.m=0,2,4,… N:even m=1,3,5,… N:odd)
@	IPAIR (2*IBOND)	整数型	相互作用している site のペア (ボンド) (2n-1番目と2n番目 (n=1, 2, 3, …) の要素が相互作用しているよう に代入すること)
@	IBOND	整数型	ボンドの総数
@	LIST1 (MAX)	整数型	n番目の要素がいかなる状態であるかを、 入れておく。(→サブル―チンS Zで求める。)
@	LIST2 (2***(V)	整数型	いかなる状態が、何番目の要素であるかを 入れておく。(→サブル―チンS Zで求める。)
@	N	整数型	スピンの総数 (N≤20)
@	BONDWT (IBOND)	倍精度実数型	相互作用 Jij (代入の仕方はZRTIO に同じ。)
#	ELEMNT (MAX* (MAX+1)/2)	倍精度実数型	何も入れなくてよい。 (ハミルトニアン行列が入って戻って来る。

この行列は、圧縮型であり、MSLIIの ¥DEF4Mで対角化するような形式に なっている。なお、S-810/20上で 走らせるときも、¥DEF4Mの名前のまま でよい。)

@ ZRTIO(IBOND)

倍精度実数型 異方性 Δ i j

(IPAIR の要素と同じ順序になるように、 代入すること。つまり、 ZRTIO(n)は、 IPAIR(2n-1)-IPAIR(2n) の相互作用)

(6) ORTHG ;ベクトルの直交化

CALL ORTHG (EV, NORM, IDGN, MAX, NUMVEC)

直交化するべきベクトル (入力) @ EV (MAX, NUMVEC) 倍精度実数型 規格直交化されたベクトル (出力) # NORM (NUMVEC) 整数型 何もいれなくてよい。 (規格直交化されたベクトルのノルムが 入って戻ってくる。) (残ったものには、1が、消えたものに 0が、入っている。) 何も入れなくてよい。 IDGN 刺刺型 (縮退度が入って戻ってくる) @ MAX 行列の次元数 整数型 直交化すべきベクトルの数 NUMVEC

(7) CHECK; 求まったベクトルが、しかるべき 固有ベクトルかどうか

CALL CHECK (X, V, LIST1, LIST2, MAX, N, IPAIR, IBOND, ZRTIO, BONDWT, PRD)

@	X (MAX)	倍精度実数型	CHECKすべきベクトル
#	V (MAX)	倍精度実数型	何も入れなくてよい。 (Xにハミルトニアン行列をかけて、得られた ベクトルが、入って戻って来る。)
@	LIST1 (MAX)	整数型	n番目の要素がいかなる状態であるかを、 入れておく。(→サブル―チンS Zで求める。)
@	LIST2(2**N)	整数型	いかなる状態が、何番目の要素であるかを 入れておく。 (→サブル―チンS Zで求める。)
@	MAX	整数型	行列の次元数
@	N	整数型	スピンの総数 (N≦20)
@	IPAIR (2*IBOND)	整数型	相互作用している site のペア (ボンド) (2n-1番目と2n番目 (n=1, 2, 3, …) の要素が相互作用しているよう に代入すること)
@	IBOND	整数型	ボンドの総数
@	ZRTIO (IBOND)	倍精度実数型	異方性 Δij (IPAIR の要素と同じ順序になるように、 代入すること。つまり、 ZRTIO(m)は、 IPAIR(2n-1)-IPAIR(2n) の相互作用)

田口善弘, 西森秀稔

@ BONDWT (IBOND)

倍精度実数型 相互作用 Jij

(代入の仕方はZRTIO に同じ。)

PRD

倍精度実数型

固有値 X * H * X

Appendix. B

プログラム・パッケージ "TITPACK" をすぐ使う為に。

本プログラム・パッケージ TITPACKによって、基底状態とその付近のエネルギー固有値を得るためには、Fig. 1のような順序で、サブルーチンをHITAC S-810/20 上で実行する必要がある。Fig. 1の太線に沿って実行をする際のメイン・プログラム例をAppendix. Eに示した。参照しながら読んでほしい。なお、これらのサブルーチンのソース・リストは、Appendix. Dにある。また、東大センターのB5085. TITPACK. FORTにも入っており、すべてのuserに読出しをPERMITしてあるので、COPYして使って下さい。(86年4月以降は、B5085 \rightarrow A85085となる予定。)

I. メイン・ルーチンの作成

①PARAMETER (N=18, MAX=48620, IBOND=N)

N:SPINの総数

MAX;行列の次元 (決め方はAppendix. AのLANCZSの項等を見よ。) IBOND: ボンドの総数

②DATA BONDWT/IBOND* (-1.0D0) /

③DATA ZRTIO/IBOND * 1. 0D0/

C***SITE INFORMATION <u>IPAIR (1) = 1</u>

:

10 IPAIR (I) = I/2+1

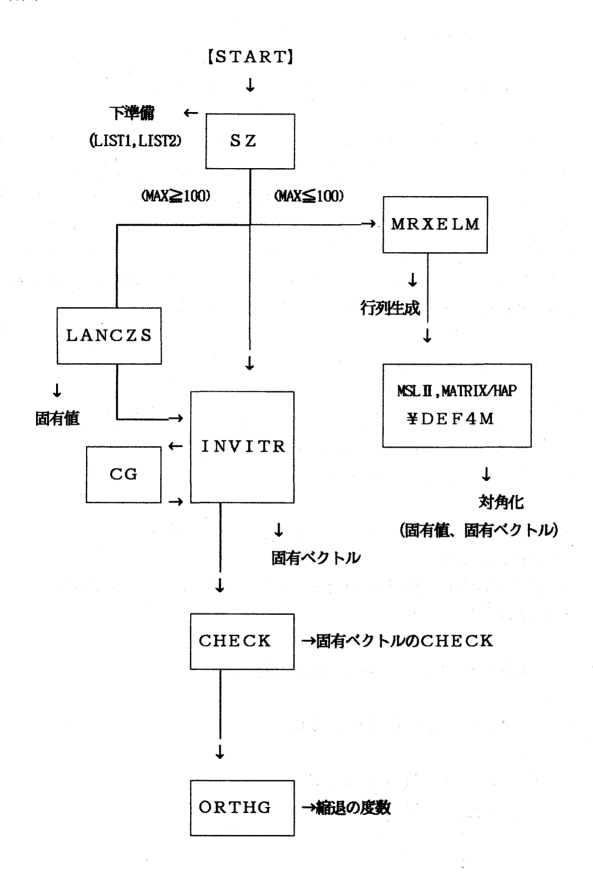


Fig. 1 TITPACK 流れ図

②~④は、組になっているので、一緒に述べる。②~④は、ハミルトニアンの形を指定する配列である。その為にはまず、対角化したいハミルトニアンを、下の形に書き直す必要がある。

$$\mathcal{H} = -2 \sum_{\langle i, j \rangle} J_{ij} \{ \Delta_{ij} S_i^z S_j^z + 1/2 (S_i^{\dagger} S_j^{-} + S_i^{-} S_j^{\dagger}) \}$$

IPAIRは、 $\langle i, j \rangle$ を記憶する配列。BONDWTは、Jijを記憶する配列である。ZRTIOは、 Δij を記憶する配列である。メイン・ ν —チン例では、

$$\chi = 2 \sum_{i=1}^{18} S_i \cdot S_{i+1}$$
 (ただし、 $S_{19} = S_1$)

というハミルトニアンを対角化することになっているので、見て欲しい。具体的には、IPAIRには、2n-1番目と2n番目(n=1, 2, …)が相互作用するように、siteの番号を並べる。そして、それに合わせた順番で、BONDWT, ZRTIOにJij, Δij を代入する。例えば、下図の様なときは、

DATA IPAIR /1, 2, 2, 3, 3, 4, 1, 4/
DATA BONDWT /1.0D0, 1.0D0, 1.0D0, -1.0D0/
DATA ZRTIO /1.0D0, 0.0D0, 1.0D0, 0.0D0/
となる。

(5) CALL SZ (LIST1, LIST2, MAX, N, O. ODO)

_____の部分は、SZVALと命名されているパラメーターである。(Appendix. A参照)本プログラムでは、Sztの固有空間ごとに対角化を実行し、その空間内の基底エネルギーを計算しているので、それを指定してやる必要がある。決め方は、マニュアルのSZの項を見よ。

以上、① \sim ⑤の変更で、答えが得られる。ちなみに、基底エネルギーは、 LANCZSの $E(1)\sim E(4)$ にJijと同じ単位で出力される。すなわち、Appendix. Eの出力例で、

E(1) =-16,04549817となっているのは、ハミルトニアンを

$$\chi = 2 J_{i=1}^{18} S_{i} \cdot S_{i+1} \quad (\text{tet.} \ S_{19} = S_{1})$$

とした場合、基底状態のエネルギーE g / J =-16.04549817を意味する。また、直交化された 固有ベクトルはORTHGのV(MAX、3)という配列に出力されているので、必要な場合 は、その都度、とり出せばよろしい。〔((3.4))の縮退度が、3と出た時は、このルー チンではダメである。というのは、 3本のベクトルを直交化しているにすぎないので、縮退度 が、4でも、5でも、100でも、3になってしまうからである。3になったときは、より多 くのベクトルをとりだして直交化するように、メイン・ルーチンを書きかえる必要がある。〕 各間有ベクトルの意味は、以下の通りである。本サブルーチン・パックでは、波動関数の2 進数表示を採用している。 つまり、スピンのup-down表示↑と↓を、1と0におきかえ て並べ、2進数として読むのである。例えば、N=4で "2"というと、0010、つまり、 ↓↓↑↓という状態を表現しており、site1,3,4,がdown,site2がupで ある。N=12で948というと、001011011100、これは、 $\downarrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow$ ↑↓↓に相当し、site3, 4, 5, 7, 8, 10, \aleph up, site1, 2, 6, 9, 11, 12, がdownという状態になる。具体的に、V (MAX, 3) の配列のi番目の要 素が示す基底状態の波動関数が何であるかは、LIST1 (MAX) という配列のi番目に入 っている。例えば、N=4、 $S_{tot}^{z}=0$ では、MAX=6であり、LIST1 (MAX) という 配列には、3、5、6、9、10、12、が入っている。これが、意味するところは、V(MAX, 3) という波動関数は、

V (MAX, I) =V (1, I)
$$|3\rangle$$
 +V (2, I) $|5\rangle$
+V (3, I) $|6\rangle$ +V (4, I) $|9\rangle$
+V (5, I) $|10\rangle$ +V (6, I) $|12\rangle$
(I=1, 2, 3)

という波動状態を示しているということである。より詳しくは、本文の解説部分、 § 2、§ 4、を参照のこと。

(注) LANCZOS法は、MAX≦100の時には、経験によると、ちゃんとは走ってくれない。そこで、MAX≦100の時は、LANCZS, INVITRをいっさいとりやめて、

MAXELMを呼び、ハミルトニアン行列を作り、HITACのライブラリー・プログラムで あるMSLIIや、MATRIX/HAPで、対角化する必要がある。この時は、メインルーチ ン例の、「CMM EIGENVALUES」以下の行を、全て取り去り、代わりに、「CALL MRXELM(·····)」 とやって、得られた1次元配列、ELEMNTを、MSLIIの¥DEF4Mで対角化する。そ のメイン・ルーチン例も、Appendix. Fにつけておいた。(S-810/20上で走 らせるときも、¥DEF4Mを呼べばよい。自動的に、MATRIX/HAPが起動する。) なお、メインルーチン例は、このままでは、N=20では走ってくれない。というのは、OR THGのところで、直交化する為に、V (MAX, 3) などというぜいたくなことをしている ためである。よって、N=20では、ORTHGをとりやめて、V (MAX, 3) という配列 宣言をせずに走らせ、INVITRの出力のX(MAX)をデータセットに取り出しておいて 後から直交化してみるという風にする必要がある。

II. COMPILE AND GO

これを 東大センターのHITAC S-810/20で走らせるには、以下のようにする。 ソース・プログラム (メイン・ルーチン) はSOURCE. FORT: SPINに入っている とする。

に注意)

LOGON B9999/FOOL S (1500)

>>USE SOURCE. FORT @SPIN. LOAD HAP

>>COM SPIN, PA(COMARY)

いろいろなメッセージ。気にする必要なし。

>>

以上の様な手続きでメインルーチンとサブルーチン・ライブラリーのロード・モジュールを作 成する。メイン・ルーチンのロード・モジュールは@SPIN. LOAD、サブ・ルーチンの ロード・モジュールは@SUB.LOADに入っていたとする。(なお、B5085.TIT PACK. FORTにあるデータセットには、ソース・リストしか与えられていないので、上 の手続きでCOMPILEしておかないといけない。)実行には、JOB文を作らなければならない。

>>USE JCL CNTL

>>E A. NEW

(必要に応じてB~Dに変える。注1)

INPUT

200://*MAIN SYSTEM=S810, DEST=T

300:>>USE .@SPIN.LOAD

400:>>MATRIX

500:>>GO MAIN, LIB (@SUB. LOAD)

END S

:

>>SUB JCL. CNTL: A

注1) A~Cは、最大記憶領域8MBのジョブで、CPU-TIMEの長さが異なる。Dは、16MBのジョブ。よってMAXの値によって、8MBのジョブにするか、16MBのジョブにするか、16MBのジョブにするかに気をつけなくてはいけない。その決めかたを以下にごく簡単に述べておく。それには、メインルーチンで配列宣言されている主な配列の占有する領域を評価して見ればよい。整数型は配列の要素1ケあたり4バイト。倍精度実数型は、配列の要素1ケあたり8バイト。例えば、メインルーチン例では、

V (MAX, 3) ……3×MAX×8=24MAX バイト LIST1 (MAX) ……4×MAX=4MAX バイト LIST2 (2**N) ……4×2^N=4×2¹⁸ バイト VO (MAX), V1 (MAX), V2 (MAX), DELM (MAX), B (MAX), X (MAX) ……全部で8×MAX×6=48MAX バイト

よって、(24+4+48) ×MAX+4×2¹⁸=4.743696 MB # 48620 こうやって計算した占有領域が8MB以下なら、A~Cジョブ、8MB以上なら、Dジョブを用いる。また、計算時間の大体の見積も述べておく。CPU-TIMEは、MAXとIBON Dの積に比例する。Appendix. Eのプログラムで、1分14秒というところであるから、N=20, S_{tot}^2 =0の同じモデル(1次元リング状)を解いたとすると、MAX=184756、IBOND=20となるので、まあ、5分強というところであろうか。

最後に一言。Appendix. Eの出力例では、INVITR, CG, CHECKからメッセージが出されているが、Appendix. D及びB5085. TITPACK. FOR Tにあるソース・リストではこのようなメッセージが出ないようにわざとコメント文にしてある。必要に応じて、"C"をとりさり、メッセージを出力させるとよい。

※コメント文になっているWRITE文の位置

CG……「150 FORMAT」の上

INVITR……「100 FORMAT」の上

CHECK……「100, 110, 111 FORMAT」の上

Appendix. C

☆……解説

ERROR メッセージ 解説

★……対策

(A) from SZ

TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO SZ

☆行列の次元数 (MAX) か、スピンの 総数 (N) が大きすぎる。

 $(N \le 20, MAX \le 184756)$

★あきらめる。

SZVAL SHOULD NOT BE NEGATIVE

☆仮引数SZVAL が負である。

★SZVAL の値を確かめる。

SZVAL SHOULD NOT EXCEED N/2

☆仮引数SZVAL がN/2 より大きい。

★SZVAL の値がN/2 を越えることは、

物理的におかしい。(Appendix.A SZの項を見よ。) 値をCHECKする。

INCORRECT MAX OR N GIVEN TO SZ

☆SZVAL に対してMAX かNの与え方が、 間違っている。

★MAX, N, SZVALには、一定の関係がある。

(Appendix. A, SZの項を見よ。)

MAX, N, SZVALが、

この関係を満たしているかどうかを、

確かめる。

(B) from LANCZS

INCORRECT IV GIVEN TO LANCZS

☆初期ベクトルを指定するパラメターIVの値が 間違っている。

★ 1≦IV≦MAX であるかどうか確かめる。

TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO LANCZS

☆行列の次元数 (MAX) か、スピンの総数(N) が、大きすぎる。

★N≦20,MAX≦184756, を満たしている かどうか確かめる。

INCORECT DATA IN IPAIR FOUND

IN LANCZS

☆IPAIR の内容がおかしい。

★IPAIR の内容を確かめる。特に、ゼロ になっていないか?(データの数が、 IBOND*2 より少なくないか?)

TRIDIAGONALIZATION UNSUCCESFUL

IN LANCZS

☆三重対角化ができない。

★初期ベクトルを変えて試みる。

(MAX≦100 だとどんな初期ベクトル でもうまくいかないことが多い。)

LANCZS DID NOT CONVERGE

☆LANCZOS法が、収束しない。 ★あきらめる (or 反復回数を、

(DO 100 I=2,500の500) 増やしてみる。)

(C) from INVITR

TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO INVITE

☆行列の次元数 (MAX) か、スピンの 総数 (N) が、大きすぎる。

★N≦20,MAX≦184756, を満たしている かどうか確かめる。

ITERAT IN CG IS GT MAX
ITR IN INVITE IS **

☆CG法は、行列の次元程度の反復回数で収束 するはずなのに、反復回数が、それ以上に なってしまったので、打ち切った。そのため 逆反復法が**回までしか反復できなかった。

★あきらめる(or CG法の反復回数を、 (サブルーチン CGの DO 20 ITERAT=1, MAX のMAX) 増やす。) 田口善弘, 西森秀稔

INVERSE ITERATION DID NOT CONVERGE

☆逆反復法が収束しない。

★あきらめる。 (or (1) 反復回数を (DO 20 ITR=1,20の20) 増やす。 (2) INVITRに与える近似固有値の精度 を上げる。)

(D) from CG

INCORECT DATA IN IPAIR FOUND IN CG

☆IPAIR の内容がおかしい。

★IPAIR の内容を確かめる。特に、ゼロに なっていないか? (データの数が、IBOND*2 より少なくないか?)

CG DID NOT CONVERGE

☆CG法が収束しない。

★あきらめる(or 反復回数を、 (DO 20 ITERAT=1.MAX のMAX) 増やす。)

(E) from ORTHG

NUMBER OF VECTORS LESS THAN 2 IN ORTHG ☆直交化すべきベクトルが1本しか、与 えられていないので、何もしない。

★直交化すべきベクトルを2本以上与えるよう にするか、ORTHGを呼ぶのをやめる。

NULL VECTOR GIVEN TO ORTHG. LOCATION IS *

☆ゼロ・ベクトルが直交化すべきベクトルの中 に入っている。それは、*番目のベクトルで ある。

★ゼロ・ベクトルを除いてから、ORTHGを 呼ぶようにする。

NON-ORTHOGONAL VECTORS AT * **

☆*番目のベクトルと**番目のベクトルが 誤差のつみ重なりで完全には直交化できない。 ★近似的には(1 0⁻¹⁰より悪い精度で)直交化できているのでそれで満足するか、あるいはもう1度ORTHGを通す。ただし、後者の場合固有ベクトルであるという性質が誤差の重なりのため、失われることがある。 サブルーチン CHECKを使って確かめた方が良い。

(F) from MRXELM

INCORRECT DATA IN IPAIR FOUND

IN MRXFLM

- ☆IPAIR の内容がおかしい。
- ★IPAIR の内容を確かめる。特に、ゼロ になっていないか?(データの数が、 IBOND*2 より少なくないか?)

Appendix. D TITPACK のソースリスト

```
00020
            SUBROUTINE SZ(LIST1, LIST2, MAX, N, SZVAL)
00030
00040
00050 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
00060 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
          LIST1(I) # I-TH SPIN CONFIGURATION EXPRESSED BY BIT PATTERN
00070 C
                     # INVERSE LIST OF LIST1
00080 C
           IIST2
                     a DIMENSION OF THE MATRIX
00090 C
          MAX
                     a NUMBER OF SITES OF THE LATTICE
00100 C
                     a TOTAL SZ OF THE SPACE TO BE DIAGONALIZED
00110 C
           SZVAL
00120
00130
            REAL*8 SZVAL
            DIMENSION LIST1 (MAX), LIST2 (2**N)
00140
00150
            IF(MAX.GT.184756.OR.N.GT.20)THEN
00160
             WRITE(6,*) * TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO SZ'
00170
00180
              STOP
00190
            END IF
            IF(SZVAL.LT.-1.0D-20)THEN
00200
              WRITE(6,*) * SZVAL SHOULD NOT BE NEGATIVE *
00210
00220
              STOP
            END IF
00230
            IF(SZVAL.GT.N/2.D0+1.D-20)THEN
00240
00250
             WRITE(6,*)' SZVAL SHOULD NOT EXCEED N/2'
00260
              STOP
00270
            END IF
            IUPSPN=N/2+MOD(N,2)+INT(SZVAL+0.001D0)
00280
00290
            ICNT=0
            DO 10 I=1,2**N
00300
               I S Z = 0
00310
               LIST2(I)=0
00320
               DO 20 J=0,N-1
00330
                ISZ=ISZ+MOD(I/2**J,2)
      20
00340
                IF(ISZ.NE.IUPSPN)GO TO 10
00350
                ICNT=ICNT+1
00360
00370
                IF (ICNT.GT.MAX) THEN
                    WRITE(6,*)' INCORRECT MAX OR N GIVEN TO SZ'
00380
                    STOP
00390
                END IF
00400
00410
               LIST1(ICNT)=I
00420
               LIST2(I)=ICNT
00430
      10
            CONTINUE
            IF(ICNT.EQ.MAX)RETURN
00440
            WRITE(6,*) ' INCORRECT MAX OR N GIVEN TO SZ'
00450
            STOP
00460
00470
            END
00480
00490 C****** DIAGONALIZATION BY THE LANCZOS-BISECTION ALGORITHM ********
00500
            SUBROUTINE LANCZS(N, IPAIR, IBOND, V2, V1, V0, DELM, ZRTIO,
00510
                       ISTEP, E, I, IV, LIST1, LIST2, MAX, BONDWT)
00520
00530
00540 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
00550 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
00560 C
                          a NUMBER OF SITES
           N
           IPAIR(IBOND*2) a PAIRS OF SITES CONNECTED BY BONDS
00570 C
                          a NUMBER OF BONDS
00580 C
          IBOND
                            WORKING AREA
00590 C
           V0,V1,V2
                            WORKING AREA FOR DIAGONAL ELEMENTS OF HAMILTONIAN
00600 C
           DELM(MAX)
```

```
00610 C
           ZRTIO(IBOND)
                           a RATIO OF Jz TO Jxy
00620 C
           ISTEP
                           a INTERVAL TO CHECK CONVERGENCE
                           # FOUR LOWEST EIGENVALUES TO BE RETURNED
00630 C
           E(4)
00640 C
           I
                           # NUMBER OF ITERATIONS TO BE RETURNED
00650 C
           ΙV
                           D LOCATION OF NONZERO ELEMENT OF THE INITIAL VECTOR
00660 C
           LIST1, LIST2
                           a CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF THE SPECIFIED SZ
00670 C.
           MAX
                           a DIMENSION OF THE MATRIX
00680 C
           BONDWT (IBOND)
                           @ EXCHANGE INTERACTION OF EACH BOND Jxy(1)
00690
00700 C
                              OPTIMIZED FOR S-810/20
00710 C
                              1985/2/22; REVISED ON 1985/10/21
00720
00730
            IMPLICIT REAL +8(A-H, 0-Z)
            INTEGER SITE1, SITE2
00740
00750
            DIMENSION E(4), IPAIR(IBOND*2), BONDWT(IBOND), ZRTIO(IBOND)
00760
            DIMENSION LIST1(MAX), LIST2(2**N)
00770
            DIMENSION VO(MAX), V1(MAX), V2(MAX), DELM(MAX)
00780
            DIMENSION ALPHA(500), BETA(500), WK(500,4), IWK(500)
00790
00800
            IF(IV.LE.O.OR.IV.GT.MAX)THEN
00810
                 WRITE(6,*)' INCORRECT IV GIVEN TO LANCZS'
00820
                 RETURN
00830
            END IF
            IF (MAX.GT.184756.OR.N.GT.20) THEN
00840
00850
                 WRITE(6,*)' TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO LANCZS'
00860
                 STOP
00870
            END IF
00880
00890 C*** INITIALIZATION
00900
            DO 10 I=1, MAX
00910
                 V0(I)=0.0D0
00920
                 V1(I)=0.0D0
00930
                DELM(I)=0.0D0
00940
       10
            CONTINUE
00950
00960 C*** DIAGONAL ELEMENTS
00970
            DO 20 I=1, IBOND
00980
                 SITE1=IPAIR(I+2-1)-1
00990
                 SITE2=IPAIR(I*2 )-1
01000
                IS1=2**SITE1
01010
                 IS2=2**SITE2
01020
                 IF(IS1.LE.O.OR.IS2.LE.O)THEN
01030
                   WRITE(6,*)' INCORRECT DATA IN IPAIR FOUND IN LANCZS'
01040
                   STOP
01050
                 END IF
01060
                 IS=IS1+IS2
                 WGHT=BONDWT(I)*ZRTIO(I)
01070
01080
                 DO 20 J=1,MAX
01090
                   IBIT=IAND(LIST1(J), IS1)+IAND(LIST1(J), IS2)
01100
                   IF (IBIT.EQ.O.OR.IBIT.EQ.IS) THEN
01110
                      PARREL= 0.5D0
01120
                    ELSE
01130
                      PARREL=-0.5D0
01140
                   END IF
01150
                   DELM(J) = DELM(J) - WGHT * PARREL
01160
       20
            CONTINUE
            VO(IV)=DELM(IV)
01170
01180
            V1(IV)=1.0D0
01190
01200 C*** ALPHA(1) AND BETA(1)
```

```
ALPHA(1)=DFLM(IV)
01210
             DO 30 K=1, IBOND
01220
01230
                 SITE1=IPAIR(K*2-1)-1
01240
                 SITE2=IPAIR(K+2 )-1
01250
                 IS1=2**SITE1
01260
                 IS2=2**SITE2
01270
                 IS=IS1+IS2
01280
                 WGHT=BONDWT(K)
01290
                 DO 30 I=1, MAX
01300
                   IBIT=IAND(LIST1(I),IS1)+IAND(LIST1(I),IS2)
01310
                   IF(IBIT.EQ.O.OR.IBIT.EQ.IS)GO TO 30
                   IEXCHG=IEOR(IEOR(LIST1(I),IS1),IS2)
01320
01330
                   VO(I)=VO(I)-V1(LIST2(IEXCHG))*WGHT
01340
             CONTINUE
       30
01350
             VO(IV)=VO(IV)-ALPHA(1)
             BETA1=0.0D0
01360
01370
             DO 50 I=1, MAX
             BETA1=BETA1+VO(I)**2
01380
       50
01390
             BETA(1)=SQRT(BETA1)
01400
             IF(BETA(1).LT.0.5D-20)THEN
01410
                 BETA(1)=0.0D0
01420
                 DO 60 I=1, MAX
01430
       60
                 V2(I)=0.0D0
                 IDX = IV + 1
01440
                 IF(IDX.GT.MAX)IDX=1
01450
01460
                 V2(IDX)=1.0D0
01470
               ELSE
01480
                 DO 65 I=1, MAX
01490
                 V2(I)=V0(I)/BETA(1)
       65
             END IF
01500
01510
01520 C*** ITERATION
             DO 100 I=2,500
DO 105 J=1,MAX
01530
01540
01550
                 VO(J) = DELM(J) * V2(J)
       105
01560
                 DO 110 K=1, IBOND
01570
                   SITE1=IPAIR(K*2-1)-1
01580
                   SITE2=IPAIR(K*2 )-1
                   IS1=2**SITE1
01590
01600
                   IS2=2**SITE2
01610
                   IS=IS1+IS2
01620
                   WGHT=BONDWT(K)
01630
                   DO 110 J=1, MAX
01640
                     IBIT=IAND(LIST1(J), IS1)+IAND(LIST1(J), IS2)
01650
                     IF(IBIT.EQ.O.OR.IBIT.EQ.IS)GO TO 110
01660
                     IEXCHG=IEOR(IEOR(LIST1(J),IS1),IS2)
                     VO(J)=VO(J)-V2(LIST2(IEXCHG))*WGHT
01670
01680
       110
                 CONTINUE
                 ALPHAI=0.0D0
01690
01700
                 DO 120 J=1,MAX
01710
                 ALPHAI=ALPHAI+V2(J)*V0(J)
       120
01720
                 ALPHA(I)=ALPHAI
01730
                 BETAI1=BETA(I-1)
01740
                 DO 130 J=1,MAX
                 VO(J)=VO(J)-ALPHAI*V2(J)-BETAI1*V1(J)
01750
       130
01760
                 BETAI=0.0D0
                 DO 140 J=1, MAX
01770
01780
                     V1(J)=V2(J)
01790
                     BETAI=BETAI+VO(J)**2
01800
       140
                 CONTINUE
```

```
01810
                BETA(I)=SQRT(BETAI)
01820
                 IF(BETA(I).LT.0.5D-20)THEN
                   WRITE(6,*)' TRIDIAGONALIZATION UNSUCCESSFUL IN LANCZS'
01830
01840
                   RETURN
01850
                 END IF
01860
                 IF(I.GT.20.AND.MOD(I, ISTEP).EQ.O)THEN
                   CALL *DET2M(ALPHA, I, BETA, 4, 1, 0.5D-9, 4, E, V2, I, IFLG,
01870
01880
           8
                                 WK, IWK, IER)
01890
                   IF(ABS((EBEFOR-E(2))/E(2)).LT.1.OD-7)RETURN
01900
                   EBEFOR=E(2)
01910
                 END IF
01920
                 DINVBT=1.0D0/BETA(I)
01930
                 DO 150.J=1,MAX
01940
       150
                 V2(J)=V0(J)*DINVBT
                 IF(I.EQ.20)THEN
01950
01960
                   CALL *DET2M(ALPHA, I, BETA, 20, 1, 0.5D-9, 4,
01970
                               E, VO, 20, IFLG, WK, IWK, IER)
           ¥
01980
                   EBEFOR=E(2)
                 END IF
01990
02000
       100
            CONTINUE
            WRITE(6,*)' LANCZS DID NOT CONVERGE'
02010
02020
            RETURN
02030
            END
02040
02050 C****** MATRIX ELEMENTS FOR GENERAL BOND WEIGHTS ********
02060
02070
            SUBROUTINE MRXELM(MAX, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, N, BONDWT, ELEMNT,
02080
                               ZRTIO)
02090
02100 C*** VARIABLES MARKED a SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
02110 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
02120 C
           MAX
                     a MATRIX DIMENSION
02130 C
           IPAIR
                     a PAIRS OF SITES CONNECTED BY BONDS
02140 C
            IBOND
                     a NUMBER OF BONDS
                     a CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF THE SPECIFIED SZ
02150 C
           LIST1,2
02160 C
                     a NUMBER OF SITES
                     a EXCHANGE INTERACTION OF EACH BOND Jxy(1j)
           RONDWT
02170 C
02180 C
           ELEMNT
                     # MATRIX ELEMENTS TO BE RETURNED
02190 C
           ZRTIO
                     a RATIO OF Jz TO Jxy
02200
             IMPLICIT REAL*8 (A-H,O-Z)
02210
             INTEGER SITE1, SITE2
02220
             DIMENSION IPAIR(IBOND*2), ELEMNT(MAX*(MAX+1)/2), BONDWT(IBOND)
02230
02240
             DIMENSION LIST1(MAX), LIST2(2**N), ZRTIO(IBOND)
02250
02260 C*** INITIALIZATION
             DO 10 I=1, MAX * (MAX+1)/2
02270
02280
       10
             ELEMNT(I)=0.0D0
02290
02300 C*** ELEMENTS
             DO 30 K=1, IBOND
02310
02320
                 SITE1=IPAIR(K*2-1)-1
02330
                 SITE2=IPAIR(K*2)-1
02340
                 IF(SITE1.LE.-1.OR.SITE1.LE.-1)THEN
02350
                   WRITE(6,*)' INCORRECT DATA IN IPAIR FOUND IN MRXELM'
                   STOP
02360
02370
                 END IF
02380
                 IS1=2**SITE1
02390
                 IS2=2**SITE2
02400
                 IS=IS1+IS2
```

```
02410
                 WGHT=BONDWT(K)
02420
                 DIAG=WGHT*0.5DO*ZRTIO(K)
02430 *VOPTION VEC
02440
                 DO 30 I=1, MAX
02450
                   IBIT=IAND(LIST1(I), IS1)+IAND(LIST1(I), IS2)
02460
                   IDG=I*(I+1)/2
02470
                   IF(IBIT.EQ.O.OR.IBIT.EQ.IS)THEN
02480
                      ELEMNT(IDG) = ELEMNT(IDG) - DIAG
02490
                     ELSE
02500
                      ELEMNT(IDG) = ELEMNT(IDG) + DIAG
02510
                      IEXCHG=LIST2(IEOR(IEOR(LIST1(I),IS1),IS2))
02520
                      IF(IEXCHG.GE.I)GO TO 30
02530
                      ELEMNT(I*(I-1)/2+IEXCHG)=-WGHT
02540
                   END IF
            CONTINUE
02550
            RETURN
02560
            END
02570
02580
02590 C*********** INVERSE ITERATION ******************
02600
02610
            SUBROUTINE INVITECE, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, MAX, N,
02620
                                B, X, P, R, Y, ISTEP, IV, ZRTIO, BONDWT)
02630 C*** VARIABLES MARKED & SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
02640 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
02650 C
                      a APPROXIMATE EIGENVALUE
           F
02660 C
           IPAIR
                      a PAIRS OF SITES CONNECTED BY BONDS
02670 C
                      a NUMBER OF BONDS
           TROND
02680 C
           LIST1,2
                      @ CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF THE SPECIFIED SZ
02690 C
           MAX
                      a MATRIX DIMENSION
02700 C
           N
                      a NUMBER OF SITES
                        WORKING ARE FOR RHS OF THE EQUATION (H-E(APPROX))*X=B
02710 C
           В
02720 C
           X
                        EIGEN VECTOR TO BE RETURNED
                        WORKING AREA USED IN THE CG ROUTINE
02730 C
           P,R,Y
                      a INTERVAL TO CHECK CONVERGENCE IN CG
02740 C
           ISTEP
                      a LOCATION OF THE NONZERO ELEMENT IN THE INITIAL VECTOR
02750 C
           I۷
02760 C
           ZRTIO
                      a RATIO OF Jz TO Jxy
                      a EXCHANGE INTERACTION OF EACH BOND Jxy(ij)
02770 C
           BONDWT
02780
02790
            IMPLICIT REAL*8(A-H,O-Z)
02800
            DIMENSION IPAIR(IBOND*2), ZRTIO(IBOND), LIST1(MAX), LIST2(2**N)
02810
            DIMENSION B(MAX), X(MAX), R(MAX), Y(MAX), P(MAX), BONDWT(IBOND)
02820
02830
            IF (MAX.GT.184756.OR.N.GT.20) THEN
02840
               WRITE(6,*)' TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO INVITE
02850
               RETURN
             END IF
02860
02870
            DO 10 I=1, MAX
            B(I)=0.000
02880
       10
02890
            B(IV)=1.000
02900
            DO 20 ITR=1,20
02910
               CALL CGCE, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, MAX, N, B, X, P, R, Y, ISTEP, ITERAT,
02920
                       ZRTIO, BONDWT)
02930
               IF(ITERAT.GT.MAX)THEN
02940
                 WRITE(6,*)' ITERAT IN CG IS GT MAX'
                 WRITE(6,*)' ITR IN INVITE IS', ITE
02950
02960
                 RETURN
02970
               END IF
               XNORM=0.0D0
02980
02990
               DO 30 I=1, MAX
03000
       30
               XNORM=XNORM+X(I)**2
```

```
03010
              XNORM=SQRT(XNORM)
03020
              DO 40 I=1.MAX
03030
       40
              X(I) = X(I) / XNORM
03040
              XB=0.0D0
03050
              DO 50 I=1, MAX
03060
              XB = XB + X(I) * B(I)
       50
03070
              IF(ABS(ABS(XB)-1.0D0).LT.1.0D-12)THEN
                WRITE(6,100)ITR
03080 C
03090
       100
                FORMAT('
                               NUMBER OF ITERATIONS IN INVITE : ', 15)
03100
                RETURN
03110
              END IF
03120
              DO 60 I=1, MAX
              B(I)=X(I)
03130
       60
03140
            CONTINUE
       20
            WRITE(6,*)' INVERSE ITERATION DID NOT CONVERGE'
03150
03160
            RETURN
03170
            END
03180
03200
03210
            SUBROUTINE CG(E, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, MAX, N,
03220
                          B, X, P, R, Y, ISTEP, ITERAT, ZRTIO, BONDWT)
03230
03240 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM INVITE ROUTINE
03250 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
03260 C
         F
                   a APPROXIMATE EIGENVALUE
03270 C
          IPAIR
                   @ PAIRS OF SITES CONNECTED BY BONDS
03280 C
          TROND
                   a NUMBER OF BONDS
03290 C
                   a CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF SPECIFIED SZ
          LIST1,2
03300 C
                   a MATRIX DIMENSION
          MAX
03310 C
                   a NUMBER OF SITES
          B (MAX)
03320 C
                   @ RIGHT HAND SIDE OF THE EQUATION : (H-E(APPROX))*X=B
03330 C
          X (MAX)
                   # SOLUTION
03340 C
                     WORKING AREA
          P,R,Y
03350 C
          ISTEP
                   @ INTERVAL TO CHECK CONVERGENCE
                   # NUMBER OF ITERATIONS TO BE RETURNED
03360 C
          ITERAT
03370 C
          ZRTIO
                   @ RATIO OF Jz TO Jxy
                   a EXCHANGE INTERACTION OF EACH BOND Jxy(ij)
03380 C
          BUNDAT
03390
03400
            IMPLICIT REAL *8(A-H, 0-7)
03410
            INTEGER SITE1, SITE2
03420
            DIMENSION IPAIR(IBOND*2), ZRTIO(IBOND), LIST1(MAX), LIST2(2**N)
03430
            DIMENSION B(MAX), X(MAX), R(MAX), Y(MAX), P(MAX), BONDWT(IBOND)
03440
03450 C*** INITIALIZATION
03460
            BNORM=0.0D0
03470
            DO 10 I=1, MAX
03480
                BNORM=BNORM+B(I)**2
03490
                R(I)=B(I)
03500
                P(I)=B(I)
03510
                X(I)=0.0D0
            CONTINUE
03520
       10
03530
03540 C*** ITERATION
03550
            DO 20 ITERAT=1, MAX
03560
              DO 30 I=1, MAX
03570
       30
              Y(I)=0.000
03580
              DO 40 K=1, IBOND
03590
                SITE1 = IPAIR(K*2-1)-1
03600
                SITE2=IPAIR(K*2 )-1
```

```
03610
                 IS1=2**SITE1
03620
                 IS2=2**SITE2
03630
                 IF(IS1.LE.O.OR.IS2.LE.O)THEN
03640
                   WRITE(6,*)' INCORRECT DATA IN IPAIR FOUND IN CG'
03650
03660
                 END IF
03670
                 IS=IS1+IS2
03680
                 EPERBD=E/FLOAT(IBOND)
03690
                 WGHT=BONDWT(K)
03700
                 DIAG1 = WGHT * 0.5DO * ZRTIO(K) + EPERBD
03710
                 DIAG2=-WGHT*0.5D0*ZRTIO(K)+EPERBD
03720
                 DO 40 I=1.MAX
03730
                   IBIT=IAND(LIST1(I), IS1)+IAND(LIST1(I), IS2)
03740
                   IF (IBIT. EQ. O. OR. IBIT. EQ. IS) THEN
03750
                       Y(I)=Y(I)-DIAG1*P(I)
03760
                     ELSE
03770
                       Y(I)=Y(I)-DIAG2*P(I)
03780
                       Y(I)=Y(I)-
03790
                            P(LIST2(IEOR(IEOR(LIST1(I), IS1), IS2)))*WGHT
03800
                   END IF
03810
       40
               CONTINUE
03820
              RP=0.0D0
03830
              YP=0.0D0
03840
              DO 50 I=1, MAX
03850
                 RP=RP+R(I)*P(I)
03860
                 YP=YP+Y(I)*P(I)
03870
       50
               CONTINUE
03880
               ALPHA=RP/YP
              RNORM=0.0D0
03890
03900
               DO 60 I=1, MAX
03910
                 X(I)=X(I)+ALPHA*P(I)
03920
                 RNORM=RNORM+R(I)**2
03930
       60
              CONTINUE
03940
              RNORM2=0.0D0
              DO 70 I=1, MAX
03950
03960
                 R(I)=R(I)-ALPHA*Y(I)
                 RNORM2=RNORM2+R(I)**2
03970
03980
       70
              CONTINUE
03990
              BETA=RNORM2/RNORM
04000
              DO 90 I=1, MAX
04010
       90
              P(I)=R(I)+BETA*P(I)
04020
               IF(MOD(ITERAT, ISTEP).NE.0)GO TO 20
04030
              IF(SQRT(RNORM2).LT.O.5D-10*SQRT(BNORM))THEN
04040 C
                 WRITE(6,150)ITERAT
       150
04050
                 FORMAT ('
                                 NUMBER OF ITERATIONS IN CG
                                                                  :', 15)
04060
                RETURN
04070
              END IF
04080
            CONTINUE
       20
04090
            WRITE(6,*)' CG DID NOT CONVERGE'
04100
            RETURN
04110
            END
04120
04130 C****** SCHMIDT ORTHOGONALIZATION OF THE EIGENVECTORS ********
04140
            SUBROUTINE ORTHG(EV, NORM, IDGN, MAX, NUMVEC)
04150
04160
04170 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
04180 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
                   @# VECTORS TO BE ORTHOGONALIZED / ORTHOGONALIZED VECTORS
04190 C
          E۷
04200 C
          NORM(J) # NORM OF THE J-TH VECTOR RETURNED
```

```
04210 C
                      DEGREE OF DEGENEARCY
          IDGN
                      NUMBER OF VECTORS TO BE CHECKED
04220 C
          NUMVEC
                   a
04230
04240
            IMPLICIT REAL*8(A-H,0-Z)
04250
            DIMENSION EV(MAX, NUMVEC), NORM(NUMVEC)
04260
04270
            IF(NUMVEC.LE.1)THEN
                WRITE(6,*)' NUMBER OF VECTORS LESS THAN 2 IN ORTHG'
04280
04290
                RETURN
04300
            END IF
            DO 10 I=1, NUMVEC
04310
               DNORM=0.0D0
04320
04330
               DO 20 J=1, MAX
04340
               DNORM=DNORM+EV(J,I)**2
       20
04350
               IF(DNORM.LT.1.OD-20)THEN
04360
                  WRITE(6,*)' NULL VECTOR GIVEN TO ORTHG. LOCATION IS', I
04370
                  RETURN
04380
               END IF
04390
               DNORM=1.0D0/SQRT(DNORM)
04400
               DO 25 J=1, MAX
04410
               EV(J,I)=EV(J,I)*DNORM
       25
04420
       10
            CONTINUE
04430
            IDGN=NUMVEC
04440
            NORM(1)=1
04450
04460 C*** ORTHOGONALIZATION
04470
            DO 30 I=2, NUMVEC
04480
             NORM(I)=1
04490
             DO 40 J=1, I-1
04500
                PRJCT=0.0D0
04510
                DO 50 L=1,MAX
04520
                PRJCT=PRJCT+EV(L,I)*EV(L,J)
       50
                DO 60 L=1, MAX
04530
       60
04540
                EV(L,I)=EV(L,I)-PRJCT*EV(L,J)
             CONTINUE
04550
       40
04560
              VNORM=0.0D0
             DO 70 L=1, MAX
04570
04580
       70
              VNORM=VNORM+EV(L,I)**2
04590
              IF(VNORM.GT.1.0D-20)THEN
04600
                VNORM=1.0D0/SQRT(VNORM)
04610
                DO 80 L=1.MAX
                EV(L,I)=EV(L,I)*VNORM
04620
       80
04630
               ELSE
04640
                DO 90 L=1, MAX
04650
       90
                EV(L,I)=0.000
04660
                IDGN=IDGN-1
04670
                NORM(I)=0
04680
             END IF
04690
       30
            CONTINUE
04700
04710 C*** CHECK ORTHOGONALITY
04720
            DO 100 I=2, NUMVEC
             DO 100 J=1, I-1
04730
04740
              PRD=0.0D0
04750
             DO 110 L=1, MAX
04760
       110
              PRD=PRD+EV(L,I)*EV(L,J)
              IF(ABS(PRD).LT.1.0D-10)G0 TO 100
04770
04780
                WRITE(6,200)I,J
04790
       200
                FORMAT('
                          NON-ORTHOGONAL VECTORS AT', 214)
04800
                RETURN
```

```
04810
       100
            CONTINUE
04820
            RETURN
04830
            END
04840
04850 C********** CHECK OF THE EIGENVECTOR AND EIGENVALUE *********
04860
04870
            SUBROUTINE CHECK(X,V,LIST1,LIST2,MAX,N,IPAIR,IBOND,
04880
                              ZRTIO, BONDWT, PRD)
04890
04900 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
04910 C
                    a EIGENVECTOR TO BE CHECKED
04920 C
                    # H*X
04930 C
           LIST1,2 @ CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF THE SPECIFIED SZ
04940 C
                    a MATRIX DIMENSION
           MAX
04950 C
                    a NUMBER OF SITES
04960 C
           TPATR
                    @ PAIRS FO SITES CONNECTED BY BONDS
04970 C
           IBOND
                    a NUMBER OF BONDS
04980 C
                    @ RATIO OF Jz TO Jxy
           7RTIO
04990 C
           BONDWT
                    a EXCHANGE INTERACTION OF EACH BOND Jxy(ij)
05000 C
           PRD
                    # X*H*X
05010
05020
            IMPLICIT REAL *8(A-H, O-Z)
05030
            INTEGER SITE1, SITE2
05040
            DIMENSION X(MAX), V(MAX)
05050
            DIMENSION LIST1 (MAX), LIST2 (2**N)
05060
            DIMENSION IPAIR(IBOND*2), BONDWT(IBOND), ZRTIO(IBOND)
05070
05080
            DO 10 I=1, MAX
05090
       10
            V(I)=0.0D0
05100
            DO 20 K=1, IBOND
05110
                 SITE1 = IPAIR(K*2-1)-1
                 SITE2=IPAIR(K*2 )-1
05120
05130
                 IS1=2**SITE1
05140
                 IS2=2**SITE2
05150
                 IS=IS1+IS2
05160
                 WGHT=BONDWT(K)
05170
                 DIAG=WGHT*0.5D0*ZRTIO(K)
05180
                 DO 20 I=1, MAX
05190
                   IBIT=IAND(LIST1(I), IS1)+IAND(LIST1(I), IS2)
05200
                    IF (IBIT.EQ.O.OR.IBIT.EQ.IS) THEN
05210
                       V(I)=V(I)-DIAG*X(I)
05220
                      ELSE
                       V(I)=V(I)+DIAG*X(I)
05230
05240
                       V(I)=V(I)-
05250
           2
                             X(LIST2(IEOR(IEOR(LIST1(I), IS1), IS2))) * WGHT
05260
                    END IF
05270
       20
            CONTINUE
05280
05290
            PRD=0.0D0
            DO 30 I=1.MAX
05300
05310
       30
            PRD=PRD+V(I)*X(I)
05320 C
            WRITE(6,100)PRD
05330
       100
            FORMAT('
                            X * H * X
                                   IS',1PD16.8)
05340 C
            WRITE(6,110)
05350
       110
            FORMAT('
                            H*X(J)/X(J) RATIOS')
05360 C
            WRITE(6,111)(V(I)/X(I),I=2,MAX,MAX/19)
            FORMAT (6X, 1PD15.8, 1X, 1PD15.8, 1X, 1PD15.8, 1X, 1PD15.8)
05370
            RETURN
05380
05390
            END
```

Appendix. E 1次元での使用例

```
***
00020 C***
00030 C***
                    1D HEISENBERG ANTIFERROMAGNET
                                                             ***
                                                             ***
                              AS A
00040 C***
                       TEST OF THE SUBROUTINES:
                                                             ***
00050 C***
                 SZ, LANCZS, INVITR, CG, ORTHG, CHECK
                                                             ***
00060 C***
                                                             ***
00070 C***
                                                             ***
                           1985/10/16
00080 C***
                                                            ***
00110 C***
00130
           PARAMETER (N=18, MAX=48620, IBOND=N)
00140
           PARAMETER (ISTEP=5)
00150
           IMPLICIT REAL*8 (A-H,0-Z)
00160
           DIMENSION E(4), V(MAX, 3)
00170
           DIMENSION LIST1 (MAX), LIST2 (2**N)
00180
           DIMENSION BONDWT(IBOND), IPAIR(2*IBOND), ZRTIO(IBOND)
00185
           DIMENSION VO(MAX), V1(MAX), V2(MAX), DELM(MAX)
00190
           DIMENSION B(MAX), X(MAX), NORM(3)
00200
           DATA BONDWT/IBOND*(-1.0D0)/
00220
           DATA ZRTIO/IBOND*1.0D0/
00225
00230
00240
          WRITE(6,100)
00250 100 FORMAT(' *************** 1D HEISENBERG ANTIFERROMAGNET ',
          2. '***************
00260
00270
00280 C*** SITE INFORMATION
00290
           IPAIR(1)=1
00300
           IPAIR(2*N)=1
           DO 10 I=2,2*N-1
00310
00320 10
           IPAIR(I)=I/2+1
           WRITE(6,110) IPAIR
00330
      110 FORMAT(/20X,'(1) SITE INFORMATION << IPAIR >>'/10(2X,2I3))
00340
00350
00360 C*** CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF Sz=0
           CALL SZ(LIST1, LIST2, MAX, N, O. ODO)
00370
00380
00390 C*** EIGENVALUES
00400
          WRITE(6,120)
          FORMAT(/20X, '(2) FOUR LOWEST EIGENVALUES'/
00410 120
                                                           E(3)',
                                               E(2)
          &' INITIAL VECTOR
                              E(1)
00420
          ٠ &
                              ITERATION')
                     E(4)
00430
           EGRND=100.0D10
00440
           DO 20 IV=17, MAX, MAX/4
00450
             CALL LANCZS(N, IPAIR, IBOND, V2, V1, V0, DELM, ZRTIO, ISTEP, E, ITRAT,
00460
                        IV, LIST1, LIST2, MAX, BONDWT)
00470
             WRITE(6,130)IV,E,ITRAT
00480
             FORMAT(2X, 16, 5X, 4F14.8, 2X, 16)
00490 130
             IF(E(1).LT.EGRND)THEN
00500
00510
               EGRND=E(1)
00520
             END IF
      20
          CONTINUE
00530
00540
00550 C*** EIGENVECTOR OF THE GROUND STATE
           WRITE(6,140)
00560
           FORMAT(//20X, '(3) EIGENVECTOR OF THE GOURND STATE')
      140
00570
00580
           DO 30 L=1,3
             IV=13+MAX/3*(L-1)
00590
00600
             WRITE(6,150)L,L
             FORMAT(/' ((3.',11,')) INITIAL VECTOR NUMBER',15,' -----'/)
00610 150
```

```
00620
               WRITE(6,160)
00630
       160
               FORMAT( *
                            INFORMATION FROM INVITE AND CG')
00640
               CALL INVITE(EGRND, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, MAX, N, B, X,
00650
                           VO, V1, V2, ISTEP, IV, ZRTIO, BONDWT)
00660
               WRITE(6,170)
               FORMAT(/'
00670
       170
                              INFORMATION FROM CHECK')
               CALL CHECK(X, VO, LIST1, LIST2, MAX, N, IPAIR, IBOND, ZRTIO, BONDWT)
00680
               DO 40 J=1, MAX
00690
00700
       40
               V(J,L)=X(J)
00710
       30
            CONTINUE
00720
00730 C*** DEGENERACY OF THE GROUND STATE
            CALL ORTHG(V, NORM, IDGN, MAX, 3)
00740
00750
            WRITE(6,180)IDGN,NORM
       180 FORMAT(/' ((3.4)) DEGENERACY OF THE GROUND STATE ',18/
00760
           & 1
                       NORM OF THE ORTHOGONALIZED VECTORS : ',313)
00770
00780
            END
```

```
((3.2)) INITIAL VECTOR NUMBER
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  ((3.1)) INITIAL VECTOR NUMBER 1 -----
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        >>GO MAIN,, ENTRY (MAIN), LIB (aLIB. LOAD)
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 >>USE . DTEST.LOAD
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               INITIAL VECTOR
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              ***************** 10 HEISENBERG ANTIFERROMAGNET *************
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     ET11061I USER COMMAND PROFILE BEING STORED
INFORMATION FROM INVITE AND CG
                                                                                            X#DRMAILUM FTON.

X#H#X IS -1.60454982D+01

H*X(J)/X(J) RATIOS

-1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01

-1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01

-1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
                                                                                                                                                                                                     INFORMATION FROM CHECK
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         122
                                                                                                                                                                                                                                    INFORMATION FROM INVITA AND CG

NUMBER OF ITERATIONS IN CG

NUMBER OF ITERATIONS IN CG

NUMBER OF ITERATIONS IN INVITA

NUMBER OF ITERATIONS IN INVITA
                                                                     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
-1.60454982D+01 -1.60454982D+01
-1.60454982D+01 -1.60454982D+01
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         //850858 JOB ****, CLAS
***MAIN SYSTEM=S810, DEST=T
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          -16.04549817 -15.56299927 -15.26096250
-16.04549817 -15.56299927 -15.26096411
-16.04549817 -15.56299927 -14.92297298
-16.04549817 -15.56299927 -15.26096405
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         3 4 4 5 5 6 6 7 7 8
13 14 14 15 15 16 16 17 17 18
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      (3) EIGENVECTOR OF THE GOURND STATE
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          (1) SITE INFORMATION << IPAIR >>
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  (2) FOUR LOWEST EIGENVALUES
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                ****, CLASS=B, NOTIFY=B5085
                                    2 -----
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              -14.94297247
-14.94297293
-14.20528714
-14.94297289
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               1MIN, 13.79SEC)
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                1MIN,13.79SEC) REAL STORAGE= 1536KB SYS STORAGE= 244KB
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                9
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                10
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                ITERATION
60
55
55
60
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                10 11
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          JSS4GEN
JSS4GEN
JSS4GEN
```

```
NUMBER OF ITERATIONS IN CG
                                               95
       NUMBER OF ITERATIONS IN CG
                                               60
       NUMBER OF ITERATIONS IN INVITE :
    INFORMATION FROM CHECK
       X*H*X IS -1.60454982D+01
      H*X(J)/X(J) RATIOS
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
((3.3)) INITIAL VECTOR NUMBER
    INFORMATION FROM INVITE AND CG
      NUMBER OF ITERATIONS IN CG
NUMBER OF ITERATIONS IN CG
                                              95
                                              60
      NUMBER OF ITERATIONS IN INVITE :
    INFORMATION FROM CHECK
      X*H*X IS -1.60454982D+01
      H*X(J)/X(J) RATIOS
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
     -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01 -1.60454982D+01
((3.4)) DEGENERACY OF THE GROUND STATE
         NORM OF THE ORTHOGONALIZED VECTORS: 1 0 0
```

Appendix. F

行列次元 1500 以下の場合のMRXELMの使用例

```
00010
             IMPLICIT REAL *8 (A-H, D-Z)
00020
             PARAMETER (N=4, MAX=6, IBOND=3)
00030 C
00040
             DIMENSION IPAIR(IBOND*2), ELEMNT(MAX*(MAX+1)/2), BONDWT(IBOND)
00050
             DIMENSION LIST1(MAX), LIST2(2**N), ZRTIO(IBOND)
00060
             DIMENSION WK(MAX,6), IWK(MAX), E(MAX)
00070 C
00080
             DATA BONDWT/IBOND*1.0D0/
00090
             DATA ZRTIO /IBOND*1.0D0/
00100
             DATA IPAIR /1,2, 2,3, 3,4/
             CALL SZ(LIST1, LIST2, MAX, N, O. ODO)
00110
00120 C
00130
             CALL MRXELM(MAX, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, N, BONDWT, ELEMNT, ZRTIO)
00140 C
00142
             MX = MAX * (MAX + 1)/2
00150
             CALL *DEF4M(ELEMNT, MAX, MX, MAX, 1, -0.1, 3, E, V, MAX, IFLG, WK, IWK, IER)
00160
             WRITE(*,*) (E(I),I=1,MAX)
00170
             STOP
00180
             END
00190 C*********** CONFIGURATIONS WITH SPECIFIED SZ ***************
00200
             SUBROUTINE SZ(LIST1, LIST2, MAX, N, SZVAL)
00210
00220
00230 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
00240 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
00250 C
                      # I-TH SPIN CONFIGURATION EXPRESSED BY BIT PATTERN
            LIST1(I)
00260 C
            LIST2
                      # INVERSE LIST OF LIST1
00270 C
                      a DIMENSION OF THE MATRIX
            MAX
00280 C
                      a NUMBER OF SITES OF THE LATTICE
00290 C
            SZVAL
                      a TOTAL SZ OF THE SPACE TO BE DIAGONALIZED
00300
00310
             REAL*8 SZVAL
00320
             DIMENSION LIST1 (MAX), LIST2(2**N)
00330
00340
             IF(MAX.GT.184756.OR.N.GT.20)THEN
00350
               WRITE(6,*)' TOO LARGE MAX OR N GIVEN TO SZ'
00360
               STOP
00370
             END IF
00380
             IF(SZVAL.LT.-1.0D-20)THEN
00390
               WRITE(6,*)' SZVAL SHOULD NOT BE NEGATIVE'
00400
               STOP
00410
             END IF
00420
             IF(SZVAL.GT.N/2.D0+1.D-20)THEN
00430
               WRITE(6,*)' SZVAL SHOULD NOT EXCEED N/2'
00440
               STOP
00450
             END IF
             IUPSPN=N/2+MOD(N,2)+INT(SZVAL+0.001D0)
00460
00470
             ICNT=0
00480
            DO 10 I=1,2**N
00490
                 ISZ=0
00500
                 LIST2(I)=0
00510
                 DO 20 J=0,N-1
                 ISZ=ISZ+MOD(I/2**J,2)
00520
       20
00530
                 IF(ISZ.NE.IUPSPN)GO TO 10
00540
                 ICNT=ICNT+1
                 IF (ICNT.GT.MAX)THEN
00550
00560
                     WRITE(6,*)' INCORRECT MAX OR N GIVEN TO SZ'
00570
00580
                 END IF
00590
                 LIST1(ICNT)=I
```

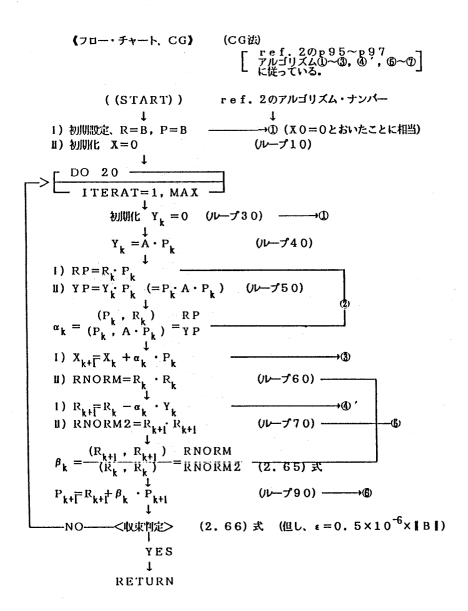
```
LIST2(I)=ICNT
00600
            CONTINUE
00610
            IF(ICNT.EQ.MAX)RETURN
00620
            WRITE(6,*)' INCORRECT MAX OR N GIVEN TO SZ'
00630
            STOP
00640
00650
            END
00660
            SUBROUTINE MRXELM(MAX, IPAIR, IBOND, LIST1, LIST2, N, BONDWT, ELEMNT,
00670
                               ZRTIO)
00680
00690
00700 C*** VARIABLES MARKED @ SHOULD BE GIVEN FROM MAIN PROGRAM
00710 C*** VARIABLES MARKED # ARE EVALUATED AND RETURNED
                    a MATRIX DIMENSION
00720 C
           MAX
                     a PAIRS OF SITES CONNECTED BY BONDS
00730 C
           IPAIR
           IBOND
                     a NUMBER OF BONDS
00740 C
                    a CONFIGURATIONS IN THE SPACE OF THE SPECIFIED SZ
00750 C
           LIST1,2
                     a NUMBER OF SITES
00760 C
           N
                     a EXCHANGE INTERACTION OF EACH BOND Jxy(ij)
00770 C
           BONDWT
                     # MATRIX ELEMENTS TO BE RETURNED
           ELEMNT
00780 C
                     a RATIO OF Jz TO Jxy
00790 C
           ZRTIO
00800
            IMPLICIT REAL*8 (A-H, 0-Z)
00810
            INTEGER SITE1, SITE2
00820
            DIMENSION IPAIR(IBOND*2), ELEMNT(MAX*(MAX+1)/2), BONDWT(IBOND)
00830
            DIMENSION LIST1(MAX), LIST2(2**N), ZRTIO(IBOND)
00840
00850
00860 C*** INITIALIZATION
            DO 10 I=1, MAX + (MAX+1)/2
00870
            ELEMNT(I)=0.0D0
00880
00890
00900 C*** ELEMENTS
            DO 30 K=1, IBOND
00910
                 SITE1 = IPAIR(K*2-1)-1
00920
                 SITE2=IPAIR(K*2 )-1
00930
                 IF(SITE1.LE.-1.OR.SITE1.LE.-1)THEN
00940
                   WRITE(6,*) * INCORRECT DATA IN IPAIR FOUND IN MRXELM*
00950
                   STOP
00960
                END IF
00970
00980
                 IS1=2**SITE1
                IS2=2**SITE2
00990
01000
                 IS=IS1+IS2
                WGHT=BONDWT(K)
01010
                DIAG=WGHT * 0.5DO * ZRTIO(K)
01020
01030 *VOPTION VEC
01040
                 DO 30 I=1, MAX
                   IBIT=IAND(LIST1(I), IS1)+IAND(LIST1(I), IS2)
01050
01060
                   IDG=I*(I+1)/2
                   IF(IBIT.EQ.O.OR.IBIT.EQ.IS)THEN
01070
                      ELEMNT(IDG) = ELEMNT(IDG) - DIAG
01080
01090
                     ELSE
                      ELEMNT(IDG)=ELEMNT(IDG)+DIAG
01100
                      IEXCHG=LIST2(IEOR(IEOR(LIST1(I),IS1),IS2))
01110
                      IF(IEXCHG.GE.I)GO TO 30
01120
                      ELEMNT(I*(I-1)/2+IEXCHG)=-WGHT
01130
01140
                   END IF
            CONTINUE
01150
       30
01160
            RETURN
            END
01170
```

Appendix. G 主要サブルーチンのフロー・チャート

《フロー・チャート LANCZS》 (固有値を求めるサブルーチン)

【 ref. 2のp169 の~®に 佐っているので、ハミルトニアン 行列以をAと表記している。

```
((START))
                1
  パラメーター (IV, MAX, N) の
  妥当性をCHECK
  初切化 (VO, V1, DELM)
                                     (ループ10)
                                                   木ログラムでは、行列Aの対角
  I) Aの対角成分を作ってDELMに記憶 ←
                                                  成分をあらかじめ別に割算して
  II) siteODATAOCHECK
                                     (ループ20) おり、解説とは異なっている。
  1) A・v 1の対角成分を制算
      (VO (IV) = DELM (IV))
                                                     v1は、任意の1つの成分が、
  II) v1の設定
                                                     「1」で他はゼロというもので
                                                     ある.
  \alpha 1 = v 1 \cdot A \cdot v t
    (ALPHA (1) = DELM (IV))
                 1
                                                     → (A·v1の間())
  A・v 1 の非対角成分の計算
                              (ループ30) .....
  v2 = (\Lambda \cdot v1 - \alpha 1 \cdot v1)
                                                     - 第1 回目の I TERATION
  \beta 1 = || \Lambda \cdot v 1 - \alpha 1 \cdot v 1||
                                     (ループ50)
  ₿1=0の場合の例外処理
         v 2の規格化
                                (ループ65) -
     DO 100 -
                    1=2,500
  A・viの対例成分の制算
                          (ループ105) ---
                                                   → (A・viの制算)
 A・viの非対角成分の計算 (ループ110)
  \alpha i = v i \cdot A \cdot v i
                                  (ループ120)
  \mathbf{v} \cdot \mathbf{v}^{\dagger} = \mathbf{b}^{\dagger - \mathbf{i}} \cdot \mathbf{v}^{\dagger - \mathbf{i}} = \mathbf{a}^{\dagger} \cdot \mathbf{v}^{\dagger} with (n - 2130)
  I) v1の保存
II) β<sub>1</sub> = I Λ・
                v_1 = \beta_{i-1} \cdot v_{i-1} = \alpha_1 \cdot v_1 \parallel (\nu - 7140)
    < # i = 0 >== y e s == > R E T U R N
         1
                              (打ち切り)
         NO
                                                     - 第2~500回日の
         1
                                                       ITERATION
  三重対角行列の対角化
   (with MATRIX/HAP or MSLE)
   (20回目以降のITERATIONの時)
    <岡石崎収収>==yes==>RETURN
         1
        NO
  ν<sub>|+|-</sub> (Λ·ν<sub>|</sub> -β<sub>|-|</sub> ν<sub>|-|-</sub>α<sub>|</sub> ·ν<sub>|</sub>) /β<sub>|-</sub> (ν<sub>|</sub>
  三瓜対角行列の対角化
(with MATRIX/HAP or MSLII)
                                                  第20回目までは無条件に
        (20回目のITERATIONの時) +
                                                         - ITERATION
```





Appendix. H

ビット演算解説

本文§4に書いた通り、本プログラムの本質は没・φを、行列没を生成しながら、計算するという部分にある。この部分の説明はかなりややこしいので、フロー・チャートでも省いている。よって、ここで具体的に説明しよう。(ここを読む前に必ず§4を熟読すること)例を「LANCZS」のDOループ、20(対角成分)、DOループ、30(非対角成分)にとって、説明することにする。

I) DOループ、20 (対角成分)

SITE1=IPAIR(I*2-1)-1

SITE2=IPAIR(I*2)-1

site1, site2というのは、相互作用しているSITEつまり、ハミルトニアン(1)の<i,j>である。1を引いてあるのは、後で使うビット演算関数の表式で、2進数の一番下の桁は0bit目と名付けられているからである。つまり、site1は、0bit目、site2は1bit目、というふうに対応させたいのである。そうしないと§4で述べた、2進数と直交関数系の対応がおかしくなってしまう。

IS1=2**SITE1

IS2=2**SITE2

これにより、IS1, IS2は対応するbitのところのみ1で後のbitは全て0という数になる。

(中略)

IS=IS1+IS2

ISは、2つの相互作用しているbitに各々1が入っていて、他は0という数になる。 (SITE1≠SITE2に注意)

(中略)

IBIT=IAND(LIST1(J), IS1)+IAND(LIST1(J), IS2)

詳しいことは省くが、IAND (a1, 2**n) とやると、a1のn-bit目(n=0, 1, 2, …) の値 (0か1) だけがそのまま残り、後のbitは全てゼロ、という数が与えられる。それ故IBITのとりうる値は、LIST1 (J) の値によって、0、IS1, IS2, IS1+IS2 (=IS), の4通りだけである。

IF (IBIT. EQ. O. OR. IBIT. EQ. IS) THEN

PARREL=0. 5D0

ELSE

PARREL=-0. 5D0

END IF

今、計算しているのは、対角成分であるから、ハミルトニアン(1)の $S_i^z S_j^z$ の部分である。この値は、 $i-site E_j-site O_spin$ が平行か反平行かで決まる。IBITの値をみれば、どちらであるか解る。IBIT=0 or IS なら、平行なので、1/2, IBIT=IS1 or IS2なら、反平行なので、-1/2を入れる。1/4, -1/4、でないのは、ハミルトニアン(1)のファクター「2」をいっしょに計算してあるからである。DELM(J)-DELM(J)-WCHTMPARREL

 $WGHTにはJij \cdot \Delta ij$ の値が入っているので、これを計算すれば、 $S_i^zS_j^z$ という項の第J対角要素への寄与が計算できる。

II) DOループ、30 (非対角成分)

SITE1=IPAIR(K*2-1)-1

SITE2=IPAIR(K*2)-1

IS1=2***SITE1

IS2=2**SITE2

IS=IS1+IS2

IBIT=IAND (LIST1 (I), IS1)+IAND (LIST1 (I), IS2)

ここまでは、I) DOループ、20と同じである。

IF (IBIT, EQ. 0, OR, IBIT, EQ. IS) GOTO 30

今度は、非対角成分であるから $1/2 \cdot (S_i \cdot S_j \cdot + S_i \cdot S_j \cdot)$ の部分である。S=1/2 なので、すぐ解るように、i-siteOspinとj-siteOspinは反平行でなく てはならない。 I) で述べたように、IBIT=0, or IS の時は、<math>spinが平行な ので、この時は処理をしないでとばす。それでは反平行の時はどうするかというと

IEXCHG=IEOR(IEOR(LIST1(I), IS1), IS2)

またまた、細かいことは省くが、IEOR(a 1, 2 * * n)とやると、a 1という数のn-bit目が逆転した($1\rightarrow 0$ 、 $0\rightarrow 1$)数が与えられる。つまり、IEXCHGにはi-siteとj-siteのspinが逆転した状態を示す2進数が入っていることになる。この2進数が、 $S_i^+S_i^-+S_i^-S_i^+$ を作用させた後の状態を表わすことになるので、

V0(I)=V0(I)-V1(LIST2(IEXCHG))*WGHT

をやれば、ベクトルV1と行列の非対角成分との積が求まるわけである。ファクター1/2は、I) の時と同じく、ファクター2と相殺している。CGでやっていることも、本質的には同じ

ことなので、ここでは説明しない。しかし、ひとつだけ解りにくいところがあるので、注意しておく。それは、CGのDOループ、40の中の「EPERBD=E/FLOAT (IBON D)」のところである。なぜ、IBONDで割るのか?。もし割らないとすると、没一(IBOND) X & n・Iになってしまうと言えば、解って頂けることと思う。最後に、ひとつだけ述べておく。お気付きの方もあるかもしれないが、このbit演算はBTESTやIBCHNGという組み込み関数を用いれば、もっと能率よく行なうことができるのである。しかし、HITAC FORT77/HAPのコンパイラは今のところ、この関数をベクトル化してくれない。(引数が定数だとベクトル化する。)そのうち、コンパイラが修正されることもあるかもしれないが、我々がプログラムを開発した時点(1985年 2~5月)ではまだ駄目であった。プログラムをいじって速くしたいと思われる方は、その辺にご留意頂きたい。