# 強相関電子系に対する数値計算からのアプローチ

#### 黒木 和彦

#### 東京大学・大学院理学系研究科・物理学専攻

§1. 序

銅酸化物における高温超伝導<sup>1</sup>)の発見をきっかけに強相 関電子系に対する関心が高まり、多くの理論的研究が行われてきた<sup>2</sup>)。電子相関が強い場合に問題を正確に解くのは 困難であり、厳密解が求まる特殊な場合を除き、なんらか の近似的な扱いによる解析的なアプローチか、有限系に 対する数値計算を行う必要がある。前者は無限系の性質 を議論できる替わりに近似の良さを評価するのが難しい。 一方、後者は有限系の範囲内では問題をほとんど正確に解 くが、有限サイズであることに起因する、無限系では本質 的でない効果(有限サイズ効果)の影響を受けてしまう恐 れがある。そういう意味で両者は相補的な関係にあると言 える。本サブゼミでは、数値計算からのアプローチに焦点 を当てて、方法論の説明とその応用例を解説する。

1.1 高温超伝導とハバード模型

高温超伝導体の母体となる銅酸化物は La<sub>2</sub>CuO<sub>4</sub>, YBa<sub>2</sub>Cu<sub>3</sub>O<sub>6</sub>といった物質であり、CuO<sub>2</sub>を単位胞とする 2次元平面を有するのが特徴である。これらの物質のフェ ルミ準位近傍の状態には、CuO<sub>2</sub>単位胞あたり1個の電子 が存在している。バンド理論によれば、単位胞あたり奇数 個の電子がある場合には、系はよい金属になるはずである が、これらの物質は絶縁体である。この矛盾は、バンド理 論では、斥力相互作用のために電子と電子が避け会う効果 一電子相関効果—が無視されているのに対して、これら の物質では銅の d 軌道が局在しているために強い電子相 関がはたらく系になっていることに起因する。

この絶縁体状態を直観的に理解するために、各 CuO2単 位胞に一つのサイトを対応させたタイト・バインディング 模型を考えよう<sup>3)</sup>。ハミルトニアンに取り込む要素は非常 に単純化して(i)電子があるサイトから別のサイトに移動 する、(ii)同じサイトに二つの電子が来たら、斥力(オン・ サイト斥力という)を感じて Uだけエネルギーが上がる、 という二点に絞る。ハミルトニアンを第二量子化の形で書 くと、

$$H = -\sum_{\langle i,j \rangle} \sum_{\sigma=\uparrow,\downarrow} t_{ij} [c^{\dagger}_{i\sigma} c_{j\sigma} + c^{\dagger}_{j\sigma} c_{i\sigma}] + U \sum_{i} n_{i\uparrow} n_{i\downarrow} \quad (1.1)$$

ここで  $c_{i\uparrow}^{\dagger}(c_{i\downarrow}^{\dagger})$  は i 番目のサイトにスピンの z 成分 +1/2(-1/2) の電子を生成する演算子、 $c_{i\sigma}$ は対応する消 滅演算子であり、フェルミオンの反交換関係  $\{c_{i\sigma}, c_{j\sigma'}^{\dagger}\} = \delta_{ij}\delta_{\sigma\sigma'}$ 等を満たす。 $n_{i\sigma} = c_{i\sigma}^{\dagger}c_{i\sigma}$ は i 番目のサイトにおけ る $\sigma$ スピン電子の数演算子である。右辺第一項の  $\langle i, j \rangle$  は

サイトの組について和をとることを意味し、この項は電子 がiサイトから jサイトへ (あるいはその逆) 振幅 tijで移 動することをあらわす運動エネルギー部分である。t<sub>ii</sub>のう ち最隣接サイト間の移動振幅が最も大きいので、それをも とおき、次隣接以降の移動振幅を無視することもある。本 サブゼミではそのような場合を考えることにする。一つの サイトには同じσを持った電子は二つ来れない(フェルミ オンなので n<sub>io</sub>の固有値は 0 か 1) ので、電子間斥力は異 なるσを持つ電子間に限られる。そのようなオン・サイト 斥力の効果を表したのが右辺第二項である。このような模 型をハバード模型という。ハバード模型は磁性の問題で古 くから研究されてきた模型であるが、高温超伝導の発見に より再び脚光を浴び、現在でも精力的に研究されている。 銅酸化物高温超伝導体の模型として考えるときには格子 の形は2次元の正方格子をとる。また、現実的と思われて いるパラメーターは $t \sim 0.4 \text{ eV}, U \sim 5 \text{ eV}$ 程度であり<sup>4)</sup>、 U/tは~10でかなり大きい。

ハバード模型でサイト数 Nと電子数が等しい場合を、 最大許容電子数の半分ということで、half-filled という。 half-filled で、U/t が大きいとすると、電子はサイトから サイトへ移動して運動エネルギーを得するよりも、一つ一 つ別のサイトに局在して Uを感じないようにした方がエ ネルギー的に得である。これが現実の物質がバンド理論に 反して絶縁体になっている理由である。このように電子相 関の効果で生じる絶縁体をモット絶縁体という。

モット絶縁体の状態に正孔を注入(ドープ)する(すな わち電子を抜く)、あるいは電子をドープすると金属化す る。これは例えば La2-xSrxCuO4のように原子価の異な る元素で一部置換する (La<sup>3+</sup>に対して Sr<sup>2+</sup>)、あるいは YBa<sub>2</sub>Cu<sub>3</sub>O<sub>6+y</sub>のように酸素量を増やすといった方法で実 現される。金属化した状態で温度を下げていくと、転移温 度 T<sub>C</sub>(最大 150K 程度)以下で超伝導になるわけである。 したがって理論的には電子数を half-filled からずらしたと きのハバード模型の性質に興味が持たれる。特に興味が持 たれるのは、電子間の相互作用としては斥力しか考えてい ないのに超伝導が起こることがあるか、という点である。 BCS 理論からわかるように超伝導には電子間の引力が必 要であるが、通常それはフォノンを媒介として引き起こさ れ、電子間のクーロン斥力は引力を弱めて超伝導を壊す 方向に働くとされる。それに対してここでは逆に、強い電 子相関こそが高い超伝導転移温度の起源なのではないか、 という見地から、フォノンを考えずに電子間斥力だけで超 伝導が起こる可能性を探究することになる5)。

実際、ハバード模型に対しては摂動論、平均場近似、繰り込み群など様々な解析的な理論があり、その多くは超伝導が起こり得ることを結論している<sup>6)</sup>。ただし、これらは「厳密」な扱いではなく、 $U/t \ll 1$ あるいは $U/t \gg 1$ といった極限からのアプローチによるものである。ところが 銅酸化物ではU/tが中間的な領域にあり、上記のような 解析的アプローチが適当かどうかの評価が難しい。このような場合には、有限系に対する数値計算を行い、解析的な 結果と相互に比較検討することが必要となる。

以下、第2節では、ハバード模型の解析に使われて来 た数値計算のいくつかの手法をとりあげて解説する。各方 法とも基本的な流れの説明に重点をおき、具体的な式の導 出は原論文に譲った部分が多い。また、これらの方法論の 最近の発展については触れる余裕がないので、興味のある 方は原論文を参照していただきたい。

第3節では、第2節で説明した方法をハバード模型に 対して適用したいくつかの計算結果を、実験結果と照らし 合わせながら紹介する。

#### §2. 数値計算の手法

#### 2.1 自由電子の問題:U=0の場合

多体問題に行く前に $U = 0 \circ 2$ 次元正方格子上のハバー ド模型について考えてみよう。N サイトにM 個の†電子、M'個の‡電子の系を考える。x(y)方向のサイト数を $N_{x(y)}$ ( $N = N_x N_y$ )として周期的境界条件を課せば、フーリエ 変換

$$c_{\mathbf{k}\sigma} = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{i} e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}_{i}} c_{i\sigma}, \quad \mathbf{k} = \left(\frac{2\pi m_{x}}{N_{x}}, \frac{2\pi m_{y}}{N_{y}}\right),$$
$$m_{x(y)} = -\frac{N_{x(y)}}{2} + 1, \cdots, \frac{N_{x(y)}}{2} - 1, \frac{N_{x(y)}}{2} \quad (2.1)$$

を導入してハミルトニアンは

$$\mathcal{H} = \sum_{\mathbf{k}\sigma} \varepsilon(\mathbf{k}) c^{\dagger}_{\mathbf{k}\sigma} c_{\mathbf{k}\sigma}, \qquad (2.2)$$

$$\varepsilon(\mathbf{k}) = -2t[\cos(k_x) + \cos(k_y)] \tag{2.3}$$

と書ける。(2.3) 中の  $c_{\mathbf{k}\sigma}^{\dagger} c_{\mathbf{k}\sigma} dx_{\mathbf{k}\sigma} dx$ 

$$\begin{aligned} |\phi\rangle &= c^{\dagger}_{\mathbf{k}_{1}\uparrow} \cdots c^{\dagger}_{\mathbf{k}_{M}\uparrow} c^{\dagger}_{\mathbf{k}_{1}\downarrow} \cdots c^{\dagger}_{\mathbf{k}_{M'}\downarrow} |0\rangle \\ &\propto \prod_{m=1}^{M} \left[ \sum_{i=1}^{N} e^{i\mathbf{k}_{m}\cdot\mathbf{r}_{i}} c^{\dagger}_{i\uparrow} \right] \prod_{m'=1}^{M'} \left[ \sum_{j=1}^{N} e^{i\mathbf{k}_{m'}\cdot\mathbf{r}_{j}} c^{\dagger}_{j\downarrow} \right] |0\rangle \end{aligned}$$

$$(2.4)$$

の形になる。この状態の第一量子化における波動関数は Slater 行列式で与えられる。波数の組  $\{k_m\}, \{k_{m'}\}$ を一 つ指定すると一つの固有状態が決まる。例えば、基底状態 を求めたければバンド分散 (2.3) のエネルギーの低い方か ら順番に波数を選べばよい。

周期的境界条件を課さないときはフーリエ変換を導入

することはできない。しかし、この場合でも U = 0 な らば実空間における一粒子の位置固有状態 { $c_{i\sigma}^{\dagger}|0\rangle$ } ( $i = 1, \dots, N; \sigma = \uparrow, \downarrow$ )を基底にとってハミルトニアンを  $N \times N$ 行列で表すことができる。この行列は例えば N = 100 サ イト程度なら計算機で簡単に対角化できる。

2.2 厳密対角化法

ところがUが有限になって多体問題になるととたんに問題は難しくなる。適当な基底をとってハミルトニアンを行列として表すことは可能であるが、もはや一電子基底では表現しきれず、多体の基底をとる必要がある。例えば、波数空間で考えればU=0の固有状態(2.4)一つ一つを基底と考えることも可能であるし、あるいは実空間で考えて、

$$|\psi\rangle = c^{\dagger}_{i_{1}\uparrow}c^{\dagger}_{i_{2}\uparrow}\cdots c^{\dagger}_{i_{M}\uparrow}c^{\dagger}_{j_{1}\downarrow}c^{\dagger}_{j_{2}\downarrow}\cdots c^{\dagger}_{j_{M'}\downarrow}|0\rangle \qquad (2.5)$$

を基底として取ることもできる。もちろんどのような基 底の取り方をしても基底の数は変わらず、その数は $N_B =$  $({}^{N}C_M)({}^{N}C_{M'})$ 個ある。ここで、 ${}^{N}C_M$ はN個の中からM個取り出す組合せの数でN!/[M!(N - M)!]である。これ から想像できるように基底の数はN, M, M'の増加ととも に急激に増える。例えば、N = 10, M = M' = 5に対 して $N_B = 63,504, N = 14, M = M' = 7$ に対して、  $N_B = 11,778,624$ となる。全ての行列要素をメモリーに 記憶させておいて対角化する通常の方法では基底の数は数 千程度が限界であるので、上の例の場合などは扱えない。 多体問題を正確に解くのがいかに難しいかがわかる。

実際に厳密対角化の計算で用いられているのは Lanczos 法と呼ばれる方法である。すなわち、ある方法で逐次的に 生成された基底を用いてハミルトニアン行列をつくると、 基底の生成を適当なところで打ち切って行列の次元を大幅 に落としても、基底状態や低エネルギーの励起状態に関し ては非常によい精度で求まる<sup>7,8)</sup>。それでも計算機のメモ リーの限界から、これまでに行われたハバード模型の厳密 対角化は最高で16 サイト程度である。

## 2.3 基底状態に対する補助場量子モンテ・カルロ法

厳密対角化法は答えが正確に求まるなど、様々な利点を 持っているが、超伝導や反強磁性といった長距離秩序の有 無を調べるには、より大きなサイズの系を扱う必要が生じ る。厳密対角化では取り扱えないような数10から100サ イト程度の系に対してはモンテ・カルロ法が威力を発揮す る<sup>9)</sup>。中でも、ほぼ(後述する誤差の範囲内で)厳密に物理 量を計算できる手法として、補助場を用いた量子モンテ・ カルロ法がある。そこでの発想は、多体問題を、変動する 外場中の自由電子の問題に焼き直すことである。ここでは まず、基底状態に対する補助場量子モンテ・カルロ法をハ バード模型を例にとって説明しよう<sup>10-13)</sup>。

2.3.1 定式化

一般に、あるハミルトニアン Hの基底状態  $|\Psi_G\rangle$  は、それと直交しない試行関数  $|\phi_T\rangle$  を使って

$$|\Psi_G\rangle = \lim_{\beta \to \infty} \exp(-\beta H/2) |\phi_T\rangle$$
 (2.6)

と書ける。すると物理量 0の基底状態における期待値は

$$\frac{\langle \Psi_G | O | \Psi_G \rangle}{\langle \Psi_G | \Psi_G \rangle} = \lim_{\beta \to \infty} \frac{\langle \phi_T | e^{-\beta H/2} O e^{-\beta H/2} | \phi_T \rangle}{\langle \phi_T | e^{-\beta H} | \phi_T \rangle} \quad (2.7)$$

として求めることができる。つまり、(2.7)式の右辺の計 算が実行できればよいわけだが、そのためには演算子や状 態をなんらかの基底をとって行列で表現する必要がある。 ここでは、実空間における一電子の位置固有状態を基底に とることを考える。2.1節で述べたように運動エネルギー の部分は一体なのでよいが、電子間相互作用の部分は二体 なので、このままで表現できない。

そこで、以下のような操作を行なう。まずハバード・ハ ミルトニアンを

$$H = H_0 + H_1,$$
  

$$H_0 = -t \sum_{\langle i,j \rangle, \sigma} (c^{\dagger}_{i\sigma} c_{j\sigma} + c^{\dagger}_{j\sigma} c_{i\sigma}),$$
  

$$H_1 = U \sum n_{i\uparrow} n_{i\downarrow} \qquad (2.8)$$

のように一体の部分と二体の部分に分けて考える。問題な のは二体の部分なので、指数の肩において  $H_0$ と  $H_1$ を分 離して、別々に扱いたい。しかし  $H_0$ と  $H_1$ は可換でない ために、単純に  $e^{H} = e^{H_0}e^{H_1}$ と分離するわけにはいかな い。そこで、

÷

$$\rho(\beta) \equiv \langle \phi_T | e^{-\beta H} | \phi_T \rangle = \langle \phi_T | (e^{-\Delta \tau H})^L | \phi_T \rangle \qquad (2.9)$$

と書き、 $\Delta \tau = \beta/L$ が十分小さいとして、各 $e^{-\Delta \tau H}$ に対して、Trotter-Suzuki 公式<sup>14</sup>)

$$e^{-\Delta\tau H} = e^{-\Delta\tau H_0/2} e^{-\Delta\tau H_1} e^{-\Delta\tau H_0/2} + O((\Delta\tau)^3)$$
(2.10)

を適用する。さらに  $e^{-\Delta \tau H_1}$ に対して、離散型の Hubbard-Stratonovich 変換<sup>15,16</sup>)

$$e^{-\Delta \tau U n_{i\uparrow} n_{i\downarrow}} = \frac{1}{2} \sum_{s=\pm 1} e^{\left[2\alpha s (n_{i\uparrow} - n_{i\downarrow}) - \frac{\Delta \tau U}{2} (n_{i\uparrow} + n_{i\downarrow})\right]},$$
  
$$\alpha = \frac{1}{2} \cosh^{-1}(e^{\Delta \tau U/2})$$

を適用する。ここで*s* を Stratonovich 変数という。この 変換によって

 $e^{-\Delta \tau H_1}$ 

$$= \frac{1}{2^N} \sum_{s_1=\pm 1} \cdots \sum_{s_N=\pm 1} w_{1\uparrow}(s_1, \cdots, s_N) w_{1\downarrow}(s_1, \cdots, s_N),$$
$$w_{1\sigma}(s_1, \cdots, s_N) = \prod_{i=1}^N e^{(\pm 2\alpha s_i n_{i\sigma} - \Delta \tau U n_{i\sigma}/2)}$$
(2.12)

(↑,↓に対応して+,-)となり、 $e^{-\Delta \tau H_0/2} = w_0$ と置くと

$$e^{-\beta H} = \frac{1}{2^{NL}} \sum_{\{s_i(l)=\pm 1\}} \prod_{\sigma} \prod_{l=1}^{L} D_{l\sigma},$$
$$D_{l\sigma} = w_0 w_{1\sigma}(s_1(l), \cdots, s_N(l)) w_0 \quad (2.13)$$

となる。指数の肩が全て一体の演算子となって見かけ上、 自由電子の問題になったが、その代償として  $2^{NL}$ 個の和 をとる必要が生じた。対象とする系はサイト数  $N \sim 100$ であり、また Trotter 分解数  $L \sim O(100)$  が必要なので、 この和はとても直接にはとれない。そこで、この和を後 述するモンテ・カルロ法によるサンプリングで代用する のである。電子間の相互作用をなくした替わりに導入さ れた Stratonovich 変数は、間接的に電子間斥力を媒介す る外場のような役割をはたしており、補助場と呼ばれる。 そして、補助場を導入するモンテ・カルロ法を補助場量子 モンテ・カルロ (Auxiliary Field Quantum Monte Carlo; AFQMC) 法という。

指数の肩が全て一体の形になったので、初期の目標で あったように一電子の位置固有状態を基底にとって演算子 や状態を行列で表現し、実際の計算を実行することができ る。今、↑電子と↓電子が M個づつある系を考える。(↑と ↓の数が異なる場合にも簡単に拡張できる。) そのような 系において一つの Slater 行列式で表される状態 |ψ₀⟩ は、

$$|\psi_{\sigma}\rangle = \prod_{m=1}^{M} \left[ \sum_{i=1}^{N} (\psi_{\sigma})_{im} c_{i\sigma}^{\dagger} \right] |0\rangle$$
 (2.14)

と、 $N \times M$ 次元の行列 $\psi_{\sigma}$ を用いて表せる。このとき、

$$\langle \psi_{\sigma} | \psi'_{\sigma} \rangle = \det({}^{t}\psi_{\sigma}\psi'_{\sigma})$$
 (2.15)

となることが示せる。ここで、右辺は $M \times M$ 行列の行列 式である。また演算子 $w_0, w_{1\sigma}$ は一電子状態を基底にとっ て、それぞれ

$$b_0 = \exp(-K),$$
 (2.16)

$$(b_{1\sigma})_{ij} = \exp\left(\pm 2\alpha s_i - \frac{\Delta \tau U}{2}\right) \delta_{ij}$$
 (2.17)

という  $N \times N$ 行列で表される。ここで (2.16) 式右辺の Kは i, jが最隣接サイト同士の場合のみ  $K_{ij} = -\Delta \tau t/2$  とい う要素を持つ  $N \times N$ 行列である (次隣接以上のホッピン グ  $t_{ij}$ を考える場合は、 $K_{ij} = -\Delta \tau t_{ij}/2$ )。

試行関数が  $|\phi_T\rangle = |\phi_{T\uparrow}\rangle |\phi_{T\downarrow}\rangle$  と分離できるとし、 $|\phi_{T\sigma}\rangle$ (2.11) は一個の Slater 行列式で表される状態であるとすると、

$$\rho(\beta) = \frac{1}{2^{NL}} \sum_{\{s_i(l) \pm 1\}} W(\{s_i(l)\}),$$
$$W(\{s_i(l)\}) = \prod_{\sigma} \det({}^t \phi_{T\sigma} B_{1\sigma} \cdots B_{L\sigma} \phi_{T\sigma}),$$
$$B_{l\sigma} = b_0 b_{1\sigma}(s_1(l), \cdots, s_N(l)) b_0 \qquad (2.18)$$

となる。

2.3.2 物理量の計算

モンテ・カルロ サンプリングの手順を説明するために、 物理量を計算することを考えよう。まず、一体の演算子  $c_{k\sigma}^{\dagger}c_{j\sigma}$ に対して、基底状態における期待値  $G_{\sigma}(k,j) \equiv \langle c_{k\sigma}^{\dagger}c_{j\sigma} \rangle$ を (2.7)式に基づいて計算する。そのために

$$\langle L_{\sigma}(l)| = \langle \phi_{T\sigma}| D_{1\sigma} \cdots D_{l-1\sigma} w_0,$$

$$|R_{\sigma}(l)\rangle = w_{1\sigma}(s_1(l), \cdots, s_N(l))w_0 D_{l+1\sigma} \cdots D_{L\sigma} |\phi_{T\sigma}\rangle$$
(2.19)

という記号を導入しておこう。するとβが十分大きいとし て、

$$G_{\sigma}(k,j) = \frac{\sum_{s_{i}(l)} \langle L_{\sigma}(L/2) | c_{k\sigma}^{\dagger} c_{j\sigma} | R_{\sigma}(L/2) \rangle \langle L_{-\sigma}(L/2) | R_{-\sigma}(L/2) \rangle}{\sum_{s_{i}(l)} W}$$
  
=  $\frac{\sum_{s_{i}(l)} P_{W} \operatorname{sign} W(\mathcal{G}_{\sigma}(L/2))_{jk}}{\sum_{s_{i}(l)} P_{W} \operatorname{sign} W}$  (2.20)

ここで、

$$(\mathcal{G}_{\sigma}(l))_{jk} \equiv \frac{\langle L_{\sigma}(l) | c_{k\sigma}^{\dagger} c_{j\sigma} | R_{\sigma}(l) \rangle}{\langle L_{\sigma}(l) | R_{\sigma}(l) \rangle}$$
(2.21)

は N × Nの行列であり、虚時刻 Iにおける一体のグリーン 関数と呼ばれる。また、

$$P_W \equiv \frac{|W(\{s_i(l)\})|}{\sum_{s_i(l)} |W(\{s_i(l)\})|}$$
(2.22)

である。(2.20) 式が示すところは、確率 Pwに従って Stratonovich 変数の配置 {s<sub>i</sub>(l)}(サンプル) を選び出し、 選び出された N,個のサンプルに対する平均値、

$$\frac{\frac{1}{N_{\star}}\sum_{n=1}^{N_{\star}}\operatorname{sign}W(\mathcal{G}_{\sigma}(L/2))_{jk}}{\frac{1}{N_{\star}}\sum_{n=1}^{N_{\star}}\operatorname{sign}W}$$
(2.23)

を計算すればよいということである。このように、大きな 重みを持つ配置の寄与を優先的に取り入れて、少ない数の サンプルで真の値に近い値を予測する方法を importance sampling という<sup>9)</sup>。(2.22) 式で Wの絶対値を考えている のは、確率は非負でなくてはならないからである。絶対値 をとったために (2.23) 式の分母分子の中に signWが入っ てくることに注意しよう。

ーつの固定された Stratonovich 変数配置に対しては (外 場中の) 自由電子の問題であるから、 $\langle L_{\sigma}(l) | \cdots | R_{\sigma}(l) \rangle$ の 計算は実行できる。(2.21) 式の  $G_{\sigma}(l)$  は具体的には

$$\mathcal{G}_{\sigma}(l) = R_{\sigma}(l) \left[ {}^{t}L_{\sigma}(l)R_{\sigma}(l) \right]^{-1} {}^{t}L_{\sigma}(l)$$
(2.24)

によって計算できることが示せる。ここで $L_{\sigma}(l), R_{\sigma}(l)$ は それぞれ  $\langle L_{\sigma}(l) |, |R_{\sigma}(l) \rangle$ に対応する行列である。また、二 体の演算子  $c_{i\sigma}^{\dagger} c_{j\sigma}^{\dagger}, c_{k\sigma''} c_{l\sigma'''}$ に対しては、 $\langle L_{\sigma}(l) | \cdots | R_{\sigma}(l) \rangle$ ではさむときに Wick の定理が成立する。例えば、

$$\langle L_{\uparrow}(l) | c_{i\uparrow}^{\dagger} c_{j\uparrow}^{\dagger} c_{k\uparrow} c_{l\uparrow} | R_{\uparrow}(l) \rangle$$

$$= \langle L_{\uparrow}(l) | c_{i\uparrow}^{\dagger} c_{l\uparrow} | R_{\uparrow}(l) \rangle \langle L_{\uparrow}(l) | c_{j\uparrow}^{\dagger} c_{k\uparrow} | R_{\uparrow}(l) \rangle$$

$$- \langle L_{\uparrow}(l) | c_{i\uparrow}^{\dagger} c_{k\uparrow} | R_{\uparrow}(l) \rangle \langle L_{\uparrow}(l) | c_{j\uparrow}^{\dagger} c_{l\uparrow} | R_{\uparrow}(l) \rangle$$

(2.25)

が成り立つ。これによって $G_{\sigma}(l)$ の計算に帰着する。三体 以上の演算子の場合も同様である。

## 2.3.3 Stratonovich 変数配置の更新

物理量を計算するには確率  $P_W$ で Stratonovich 変数の 配置を選び出せばよいことがわかったが、そのような配置 はある時系列によって生成することができる<sup>9)</sup>。その時系 列とは以下のようなものである。 $P_W(a)$  を配置 a に対す る  $P_W$ 、配置が a から b に遷移する確率を  $p(a \rightarrow b)$  と書 くことにする。

$$P_W(a)p(a \to b) = P_W(b)p(b \to a)$$
(2.26)

(詳細つり合いの条件)を満たすような遷移確率  $p(a \rightarrow b)$  で配置を連鎖的に生成していくと定常状態において配置 a が実現する確率は  $P_W(a)$  となることが示せる<sup>9)</sup>。このような  $p(a \rightarrow b)$ の取り方は一意的ではないが、

$$p(a \to b) = \frac{P_W(b)}{P_W(a) + P_W(b)}$$
 (2.27)

(熱浴法) や、

$$p(a \rightarrow b) = \min\{1, P_W(b)/P_W(a)\}$$
 (2.28)

(メトロポリス法) が採用されることが多い。これからも わかるように配置を確率  $P_W$ に従って生成するには現在の 配置 a と新しく採用しようとする配置 b の間の重みの比  $r \equiv P_W(b)/P_W(a) = |W(b)/W(a)|$  がわかればよい。今 の場合、i番目のサイトに対応する虚時刻 lの Stratonovich 変数の符号を変える前と変えた後の  $W(\{s_i(l)\})$ の比、

$$r = r_{\uparrow} r_{1},$$

$$r_{\sigma} = \frac{|\det({}^{t}\phi_{T\sigma}B_{1\sigma}\cdots B_{l\sigma}(\cdots - s_{i}(l)\cdots)\cdots B_{L\sigma}\phi_{T\sigma})|}{|\det({}^{t}\phi_{T\sigma}B_{1\sigma}\cdots B_{l\sigma}(\cdots + s_{i}(l)\cdots)\cdots B_{L\sigma}\phi_{T\sigma})|}$$
(2.29)

を計算すればよい。

Stratonovich 変数の更新の流れを示すと、

虚時刻 *l*において、全てのサイト *i* = 1,...,*N*に関して*r*を計算して *s<sub>i</sub>*(*l*)を更新する。

2.1 を*l*=1,...,*L*について行う。

- *l* = *L* までいったら、今度は逆に*l* = *L*, *L* 1, ..., 1
   と虚時間を逆にたどって同じことを行う。
- 4. 上記の虚時間の往復1~3を繰り返す。この往復一 回一回のことを Monte Carlo sweep という。

以上が基底状態における AFQMC 法の大筋である。原 理的にはこれで物理量が計算できるわけであるが、実際の 計算をする上ではいくつかの困難が残されている。以下に それを説明しよう。

2.3.4 規格直交化

基底状態の性質を見るためには十分大きな $\beta$ をとって、  $\beta$ をそれ以上大きくしても、計算している物理量が変わら ないことを確認しなくてはならない。(基底状態のフォーマ リズムでは $\beta$ は温度の逆数ではないので、 $\beta$ に関して収束 していない計算結果は物理的な意味を失う。)大きい $\beta$ を とると、 $B_{l\sigma}$ を次々にかけていくに従って、次第に<sup>i</sup> $L_{\sigma}(l)$ ,  $R_{\sigma}(l)$ の性質が悪くなり、計算が破綻する。そこで、虚時 刻  $l_0$ ごとに<sup> $t_\sigma$ </sup>(l)の規格直交化を以下のように行う<sup>17</sup>)。  $M \times N$ 行列を M 個の N次元行ベクトルの集まりとみなし て、これらを Gram-Schmidt の直交化法で規格直交化す ると、

$${}^{t}L_{\sigma}(l_{0}) = R_{1\sigma}D_{1\sigma}{}^{t}\tilde{L}_{\sigma}(l_{0}) \qquad (2.30)$$

と書ける。ここで<sup>i</sup> $\tilde{L}_{\sigma}(l_0)$ は規格直交化された M個の N次 元行ベクトル、すなわち  $M \times N$ 行列であり、 $D_{1\sigma}$ は  $M \times M$ の対角行列、 $R_{1\sigma}$ は対角成分が 1 の  $M \times M$ 三角行列であ る。 次の時刻  $l_0 + 1$  では、<sup>i</sup> $\tilde{L}_{\sigma}(l_0)$ を基に<sup>i</sup> $\tilde{L}_{\sigma}(l_0 + 1) =$ <sup>i</sup> $\tilde{L}_{\sigma}(l_0)b_{1\sigma}(l)b_0^2$ を計算し、同様に  $l = 2l_0 - 1$  まで計算す る。  $l = 2l_0$ では再び直交化を行う。R(l) についても同様 である。ここで等式

$$\mathcal{G}_{\sigma}(l) = R_{\sigma}(l) \left[ {}^{t}L_{\sigma}(l)R_{\sigma}(l) \right]^{-1} {}^{t}L_{\sigma}(l)$$
$$= \tilde{R}_{\sigma}(l) \left[ {}^{t}\tilde{L}_{\sigma}(l)\tilde{R}_{\sigma}(l) \right]^{-1} {}^{t}\tilde{L}_{\sigma}(l) \qquad (2.31)$$

が成立することが示せるので、実際の計算では性質の良い *Ĩ*, *Ĩ*を用いればよいわけである。

## 2.3.5 負符号問題

Pwを非負にするために (2.23) 式に sign Wが入ってしま うことには、先に触れた。もし Wの符号が正負同じ程度 の割合で出現したとすると、 $\sum_{n, sign} W$ は小さくなるの で、(2.23)式は~0/0の評価を行わなければならず、計算 の精度が悪くなる。これは、このフォーマリズムだけでな く、量子モンテ・カルロ法一般において、しばしば顔を出 す問題であり、負符号問題と呼ばれる<sup>9,10)</sup>。負符号問題が 深刻化するかどうかは、考えている模型、パラメーターの 値、試行関数に大きく依存する。ハバード模型でいえば、 まず最隣接サイト間ホッピングのみの一次元系の場合は 厳密に負符号が出ない。しかし、一次元でも最隣接以外の ホッピングを入れた場合や、二次元の場合には一般には負 符号問題が生じる。この場合、大きな $U, D(E_F), \beta$ に対し て深刻化する (ここで D(EF) はフェルミ準位近傍の状態 密度)。基底状態の計算ではβは大きくとるしかないので、 必然的に扱える Uは小さくなる。しかし、実際に興味が あるのは、まさに Uが大きい強相関領域なので、負符号 問題を克服すべく、様々なアプローチがなされている。18) 2.3.6 試行関数

試行関数はなるべく基底状態に性質の近いものを選ぶこ とが、負符号問題の観点からも望ましい。Uが比較的小さ い領域では U = 0 のときの基底状態 (2.4) がよい試行関数 となる。また、2 次元ハバード 模型の half-filled において は、後述するように反強磁性的な秩序が強く発達するが、 それに対応して試行関数として反強磁性の長距離秩序状態 (ネール状態) ( $\phi_{T\sigma}$ )<sub>im</sub> = exp( $ik_m \cdot r_i$ )±exp( $i(k_m + \mathbf{Q}) \cdot r_i$ ),  $\mathbf{Q} = (\pi, \pi)$  (複号はスピン↑,↓に対応)をとると負符号が厳 密に出なくなる<sup>13</sup>)。

ところで、自由電子系の基底状態を試行関数にとった 場合、それがエネルギー的に縮退していないのは特定 の電子数のときに限られる。例えば2次元で考えると、  $(\pm k_x, \pm k_y), (\pm k_y, \pm k_x)$ という波数を持った一電子状態は 縮退しているので、この中のどこに電子をいれてもエネル ギーは変わらない。したがって、自由電子系の基底状態が 縮退しないためには、同じエネルギーを持った一電子状態 には、電子を完全に詰めるかまったく詰めないかのどちら かにする必要がある。このような場合のことを閉殻とい い、そうでない場合を開殻という。閉殻の場合は試行関数 が一意に決まるが、開殻の場合は任意性があり、どれを選 ぶかによって負符号の出やすさが異なる。ただ、いずれに しても、開殻の場合は閉殻に比べて負符号が出やすく計算 が困難である。

#### 2.3.7 誤差の要因と評価

基底状態の量子モンテ・カルロ法において、誤差を生み 出す要因は三つある。すなわち、(i) $\beta$ が有限であること、 (ii) $\Delta \tau$ が有限であること、(iii) モンテ・カルロ サンプリ ングにおける統計誤差である。(i) と (ii) は系統的な誤差 であり、計算している物理量が変化しなくなるまで $\beta$ や *L* を大きくするか、変化の仕方から外挿して真の値を予測 する必要がある。とるべき $\beta$ としては 5/t から数 10/t ま で、パラメーター領域、見たい物理量によって変わる。ま た $\Delta \tau$ は 0.1 程度の値を用いるのが普通だが、*U*が大きい ほど $\Delta \tau$ は小さくする必要がある。当然、どの程度の精度 で物理量を求めたいかによってもとるべき $\Delta \tau$ の小ささは 変わる。

(iii)の誤差は異なった時系列を用いたp回の測定を行い (あるいは一個の時系列で十分間隔をおいて測定されたp 個の測定値を用い)、それらの平均値をŌとして、

$$\delta \bar{O} = \sqrt{\frac{\sum_{n=1}^{p} (O_n - \bar{O})^2}{p(p-1)}}$$
(2.32)

として計算される<sup>9)</sup>。誤差は測定値の数pに対して $\sim 1/\sqrt{p}$ のように振る舞う。一般に負符号が出るときは統計誤差が大きくなる。

2.4 有限温度における補助場量子モンテ・カルロ法
 2.4.1 定式化

有限温度における AFQMC 法は多くの部分を基底状態 の方法と共有するので、ここではその概略を説明するに留 める<sup>19)</sup>。まず、有限温度の場合、粒子数を固定するので はなく、化学ポテンシャルμ を導入して大分配関数

$$Z = \operatorname{Tr} \exp(-\beta(H - \mu N))$$
(2.33)

を考える。有限温度の AFQMC では $\beta$ は温度の逆数  $1/(k_BT)$  である。また、化学ポテンシャルを変化させてバンド・フィリング n = (電子数/サイト数)の期待値を調整 する。基底状態の場合にやったのと同様に Trotter-Suzuki 分解と離散型 Hubbard-Stratonovich 変換を行うと、(2.13) 式より

$$Z = \frac{1}{2^{NL}} \sum_{\{s_i(l)=\pm 1\}} \operatorname{Tr} \prod_{\sigma} \prod_{l=1}^{L} D_{l\sigma}$$
 (2.34)

ここで、 $D_{l\sigma} \equiv w_0 w_{1\sigma} w_0$ の中の $w_{1\sigma} it$  (2.12)式において $U/2 \in U/2 - \mu$ で置き換えたものである。

指数の肩が一体の形になっているために、一電子状態を 基底にとって Trace の計算を実行することができ、その 結果、

$$Z = \frac{1}{2^{NL}} \sum_{\{s_i(l)=\pm 1\}} W(\{s_i(l)\}),$$
$$W(\{s_i(l)\}) = \prod_{\sigma} \det \left[I + \prod_{l=1}^L B_{l\sigma}\right] \qquad (2.35)$$

となる。

2.4.2 物理量の計算

一体のグリーン関数の平均値は

$$\langle c_{k\sigma} c_{j\sigma}^{\dagger} \rangle$$

$$= \frac{\sum_{\{s_i(l)=\pm 1\}} \operatorname{Tr} \left[ c_{k\sigma} c_{j\sigma}^{\dagger} \prod_{\sigma} \prod_{l=1}^{L} D_{l\sigma} \right]}{\sum_{\{s_i(l)=\pm 1\}} W(\{s_i(l)\})}$$

$$= \frac{\sum_{\{s_i(l)\}} P_W \operatorname{sign} W \frac{\operatorname{Tr} \left[ c_{k\sigma} c_{j\sigma}^{\dagger} \prod_{\sigma} \prod_{l=1}^{L} D_{l\sigma} \right]}{W}}{\sum_{\{s_i(l)\}} P_W \operatorname{sign} W}$$
(2.36)

ここでも Trace の計算は実行可能で

$$\frac{\operatorname{Tr}\left[c_{k\sigma}c_{j\sigma}^{\dagger}\prod_{\sigma}\prod_{l=1}^{L}D_{l\sigma}\right]}{W} = \left[\left(I + \prod_{l=1}^{L}B_{l\sigma}\right)^{-1}\right]_{kj}$$
(2.37)

となることが示せる。ゆえに、基底状態の場合と同様に 確率 Pw にしたがって Stratonovich 変数の配列を生成し、 それらのサンプルに関して (2.37) 式の右辺の平均値をと ればよいことになる。二体以上の量に関して (2.37) 式に 相当する段階で Wick の定理が成立するのも基底状態の場 合と同じである。

## 2.4.3 規格直交化、負符号問題、誤差

有限温度の方法でも低温だと (すなわち $\beta$ が大きくなっ てくると) 行列 $\prod_{I} B_{I}$ の性質が悪くなる。したがって、ここ でも基底状態の場合と同様に定期的に $\prod_{I} B_{I}$ の規格直交化 を行うことによって、この問題を回避する必要がある<sup>12</sup>)。

また、基底状態の場合と同じく、 $\beta$ やUを大きくすると 負符号問題が深刻化する。ただし、有限温度では $\beta$ を有限 にとめておいても、「その温度での期待値」という物理的 意味をもつ。そこで、しばしば、 $\beta$ を小さく留めておいて、 Uを大きくすることによって、比較的高温での強相関効果 の議論がなされる。

Δτが有限であることによって、系統的な誤差が生じ、 モンテ・カルロ平均をとるときに統計誤差が生じるのは基 底状態の場合と同じである。

2.5.1 原理

変分法とは、変分パラメーターを含む適当な試行波動関 数を導入し、エネルギーを最小にするようにパラメータを 最適化して基底状態に対する近似解を得る方法であるが、 多体問題の場合、エネルギー(試行関数に対するハミルト ニアンの期待値)の計算は、多体波動関数に対する膨大な 次元の内積となる。このエネルギー計算をモンテ・カルロ 法で数値的に行うのが、変分モンテ・カルロ法(Variational Monte Carlo; VMC)である<sup>20)</sup>。試行関数としてはハミル トニアンの基底状態に近い性質を持つと思われるさまざ まな波動関数を考え、その各々に対して変分パラメーター を最適化し、最小化されたエネルギーを比較することによ り、基底状態の性質を同定する。以下では、ハバード模型 を例にとって VMC 法の説明をしよう<sup>21)</sup>。

2.5.2 試行波動関数

通常、VMC 法では、電子相関を取り入れた波動関数を

$$|\Psi\rangle = P_G |\Psi_0\rangle \tag{2.38}$$

という形に仮定する。ここで、P<sub>G</sub>は電子間斥力の効果に よって電子がお互いの近くに来るような重みを小さくする ような射影演算子であり、例えば、オンサイト斥力Uによ る電子相関の効果を取り入れて、同一サイトに2電子が来 る配置の重みを小さくする射影演算子は、Gutzwiller 型

$$P_G = \prod_i [1 - (1 - g)n_{i\uparrow}n_{i\downarrow}]$$
(2.39)

 $(0 \le g \le 1)$  にとることが多い。ここで gは変分パラメー ター (のひとつ) となる。

次に |Ψ₀〉の部分を考えよう。VMC 法では、この部分 を Slater 行列式の形にとる。何も秩序を仮定しない常伝 導状態であれば自由電子の基底状態、

$$\Psi_{0}(\mathbf{R}) = \det(\phi_{\uparrow}) \det(\phi_{\downarrow}),$$

$$(\phi_{\sigma})_{ij} = \exp(i\mathbf{k}_{i} \cdot \mathbf{r}_{j\sigma}) \qquad (2.40)$$

をとることが多い。ここで  $\mathbf{r}_{j\sigma}$ は $\sigma$ スピンを持つ j番目の 電子の座標であり、 $\mathbf{R} = {\mathbf{r}_{1\uparrow}, \cdots, \mathbf{r}_{M\uparrow}, \mathbf{r}_{1\downarrow}, \cdots, \mathbf{r}_{M\downarrow}}$ は 全電子の配置である。

秩序状態として最も簡単なのは平均場近似解の形である。例えば超伝導状態なら BCS 波動関数

$$\begin{split} |\Psi_{0}\rangle &= \prod_{\mathbf{k}} \left( u_{\mathbf{k}} + v_{\mathbf{k}} c_{\mathbf{k}\uparrow}^{\dagger} c_{-\mathbf{k}\downarrow}^{\dagger} \right) |0\rangle \\ &\propto \prod_{\mathbf{k}} \left( 1 + a_{\mathbf{k}} c_{\mathbf{k}\uparrow}^{\dagger} c_{-\mathbf{k}\downarrow}^{\dagger} \right) |0\rangle, \end{split}$$
(2.41)
$$a_{\mathbf{k}} &\equiv \frac{v_{\mathbf{k}}}{v_{\mathbf{k}}} \end{split}$$

$$= \frac{\Delta_{\mathbf{k}}}{\varepsilon(\mathbf{k}) - \mu + \sqrt{(\varepsilon(\mathbf{k}) - \mu)^2 + \Delta_{\sup}(\mathbf{k})^2}} (2.42)$$

である。ここで $\epsilon(\mathbf{k})$ はパンド分散 (2.3)、 $\Delta_{sup}(\mathbf{k})$ は超伝 導ギャップ (3.2.1節参照)、 $\mu$ は化学ポテンシャルである。 ただし、BCS 波動関数は粒子数一定の状態ではないので VMC 法では、これを粒子数 2*M* 個の状態に射影したもの を用いることが多い22)。すなわち、

$$\begin{split} |\Psi_{0}\rangle &= \left(\sum_{\mathbf{k}} a_{\mathbf{k}} c_{\mathbf{k}\uparrow}^{\dagger} c_{-\mathbf{k}\downarrow}^{\dagger}\right)^{M} |0\rangle \\ &= \left(\sum_{i,j} A(i-j) c_{i\uparrow}^{\dagger} c_{j\downarrow}^{\dagger}\right)^{M} |0\rangle \\ &= \sum_{\{\mathbf{r}_{\uparrow}\},\{\mathbf{r}_{\downarrow}\}} \det \begin{pmatrix} A(\mathbf{r}_{1\uparrow} - \mathbf{r}_{1\downarrow}) & A(\mathbf{r}_{1\uparrow} - \mathbf{r}_{2\downarrow}) & \cdots \\ A(\mathbf{r}_{2\uparrow} - \mathbf{r}_{1\downarrow}) & A(\mathbf{r}_{2\uparrow} - \mathbf{r}_{2\downarrow}) & \cdots \\ \vdots & \vdots & \ddots \end{pmatrix} \\ &\times c_{i_{1\uparrow}}^{\dagger} \cdots c_{i_{M\uparrow}}^{\dagger} c_{j_{1\downarrow}}^{\dagger} \cdots c_{j_{M\downarrow}}^{\dagger} |0\rangle, \qquad (2.43) \\ &A(\mathbf{r}) = \frac{1}{N} \sum_{\mathbf{k}} a_{\mathbf{k}} e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}} \end{split}$$

となる。ここで $i(j)_1, \dots, i(j)_{M(i)}$ は $r_{1\uparrow\{1\}}, \dots, r_{M(i)\uparrow\{1\}}$ をサイト番号の順番に並べ変えたものである。 $det(\dots)$ が $\Psi_0(\mathbf{R})$ になり、 $\Delta_{sup}(\mathbf{k})$ は変分パラメーターとなる。 2.5.3 エネルギーの計算

試行波動関数Ψによるエネルギー期待値 Eは

$$E = \frac{\sum_{\mathbf{R}} \Psi^{*}(\mathbf{R}) H \Psi(\mathbf{R})}{\sum_{\mathbf{R}} |\Psi(\mathbf{R})|^{2}}$$
(2.44)

和は電子のあらゆる配置にわたってとる。前述したように サイト数、電子数が多い場合にはこの和は膨大になり、実 行することはできない。そこで、これをモンテ・カルロ法 による importance sampling に適した形に変形する。

$$E = \sum_{\mathbf{R}} W(\mathbf{R}) \frac{H\Psi(\mathbf{R})}{\Psi(\mathbf{R})}, \qquad (2.45)$$

$$W(\mathbf{R}) = \frac{|\Psi(\mathbf{R})|^2}{\sum_{\mathbf{R}'} |\Psi(\mathbf{R}')|^2}$$
(2.46)

すなわち、確率 (2.46) にしたがって電子の配置をモンテ・ カルロ法により生成し、それらのサンプル配置に対する  $[H\Psi(\mathbf{R})]/\Psi(\mathbf{R})$ の平均値を求めればよい。AFQMC法の 場合と異なり、負符号問題が生じないことが (2.45) 式の 形からわかる。

ハミルトニアンとして最隣接サイト間にのみホッピン グのあるハバード模型を考えると、各配置 R に対して [*H*Ψ(**R**)]/Ψ(**R**) は

$$\frac{H\Psi(\mathbf{R})}{\Psi(\mathbf{R})} = -t \sum_{j\sigma} \sum_{\mathbf{a}} g^{\delta d} \frac{\det D(\cdots, \mathbf{r}_{j\sigma} + \mathbf{a}, \cdots)}{\det D(\cdots, \mathbf{r}_{j\sigma}, \cdots)} + UN_d$$
(2.47)

となる。(2.47) 式の右辺第一項は、電子のホッピングから 来る寄与である。aの和は全最隣接サイトにわたってとる。 δd は電子のホッピング前後における全二重占有サイト数 の差である。右辺第二項はオン・サイト斥力から来る寄与 で、N<sub>d</sub>は配置 R における全二重占有サイト数である。 以上で一組の変分パラメーターの値に対するエネルギー 期待値が求まる。この計算を変分パラメーターの値を少し づつ変えて繰り返すことによって、一つの試行関数に対し てエネルギー期待値最小を与える最適変分パラメーター 値が決まる。さらに今度は試行関数を変えてみて、同じプ ロセスを行う。考えている試行関数のうち、最適化エネル ギー期待値の最も低いものが、ハミルトニアンの真の基底 状態に近い性質を持つと考える。

## 2.5.4 長所と難点

VMC法では負符号問題がないので、相互作用の大きさ や電子数に強い制限をうけることなしに、AFQMC法と 同程度のサイズの系を取り扱うことができる。反面、結果 は変分試行波動関数に大きく左右されるので、その選び方 が問題となる。例えば極端な可能性として、本来は常伝導 状態なのに、常伝導状態の試行関数があまりよくないため に超伝導状態の試行関数のエネルギーの方が下がってしま う、という可能性もないとは限らない。VMC法による計 算結果を解釈する際には、このような点を常に考慮にいれ る必要がある。

#### §3. ハバード模型への適用例

それでは、第2節で解説した手法を2次元正方格子上 のハバード模型に適用した計算例を、反強磁性と超伝導に 焦点を当てて紹介しよう。数値計算結果の他にも、適宜、 理論的予備知識について触れたり、高温超伝導体の実験結 果を引用したりすることとする。高温超伝導体の模型と してはハバード模型以外にもいくつか考えられているが、 ここでは紙数の都合上、ハバード模型に話を限定する<sup>24</sup>)。

#### 3.1 反強磁性

現実の銅酸化物はドープされていない絶縁体の状態で 低温にするとスピンが反強磁性的な長距離秩序を持つこ とが知られている。このことから、反強磁性と超伝導の間 になんらかの可能性があるのではないかとの見方が強い。 そこで、ここではスピンの秩序に関する数値計算結果を見 てみよう。

## 3.1.1 スピン相関関数

有限系では一般に長距離秩序がたちえないので、秩序パ ラメーターそのものの期待値 (O) ではなく、そのゆらぎ (O<sup>2</sup>)、すなわち相関関数をみるのが有用である。スピン の秩序を見る場合はスピン構造因子 (波数空間で定義され たスピン相関関数)をみる。スピン構造因子は

$$S(\mathbf{q}) = \frac{1}{N} \sum_{ij} \langle \mathbf{S}_i \cdot \mathbf{S}_j \rangle e^{i\mathbf{q} \cdot (\mathbf{r}_i - \mathbf{r}_j)}$$
(3.1)

で与えられる。ここで S<sub>i</sub> =  $(1/2) \sum_{\sigma\sigma'} c_{i\sigma}^{\dagger} \hat{\sigma}_{\sigma\sigma'} c_{i\sigma'}$  ( $\hat{\sigma}$ は パウリ行列) は*i*サイトにおけるスピン 1/2 のスピン演算 子であり、*i*,*j*の和は全てのサイトにわたってとる。(S<sub>i</sub>·S<sub>*j*</sub>) は二体の演算子の期待値なので、基底状態なら 2.3.2節に 述べた方法で、また有限温度なら 2.4.2に述べた方法で計 算することができる。(3.1) 式の形は系のサイズを大きく すればするほど相関の長距離部分を足しあげる形になって





Fig. 1. (a) 基底状態 AFQMC 法によるスピン構造因子  $S(\mathbf{q})$  を  $(q_x, q_y)$ の関数としてブロット。 $U = 4t, 6 \times 6 + 7 + 36$  電子 (half-filled)<sup>23</sup>)。(b) 有限温度 AFQMC 法による  $S(\pi, \pi)$ の $\beta(= 1/T)$  依存性を様々なサイズに対してプロット。 $U = 4t, n = 1^{12})$ 。

いるので、スピンが波数 q の長距離的な相関を持ってい れば、*S*(q) は系のサイズを大きくするとともに増大する はずである。

3.1.2 half-filled の場合

まずドープされていない状況に対応する half-filled にお けるスピン相関関数をみてみよう。図 1(a) に AFQMC 法 によって求めた基底状態の構造因子 S(q) を示す<sup>23)</sup>。q =( $\pi,\pi$ ) に鋭いピークがたって反強磁性的なスピン相関が 発達しているのがわかる。また、図 1(b) に、有限温度の AFQMC 法を用いていくつかのサイズに対して  $S(\pi,\pi)$  を 計算したものを示す<sup>12)</sup>。低温で  $S(\pi,\pi)$  がサイズとともに 増大しており、反強磁性秩序が温度の低下ととも発達して いることを表している。

隣り合うサイトのスピン間に反強磁性的相互作用が働 くのは、直観的には、↑と↓電子が隣り合っているときは、 どちらかの電子がとなりに振幅tで移動して、エネルギー がUだけ上がった中間状態を経て、再び振幅tで元の位 置に戻る、という二次摂動過程によって-t<sup>2</sup>/Uだけエネル ギーを下げることができるのに対して、↑と↑が隣りあって いるとそのような過程が許されないからである。



Fig. 2. (a)La1.85Sr0.15CuO4の中性子散乱強度を波数空間(のある断面)でプロット<sup>26</sup>)。(b) 基底状態 AFQMC 法による S(q)。U = 4t, 10 × 10 サイト, 82 電子<sup>23</sup>)。

3.1.3 non-half-filled の場合

次にドープした場合を考えよう。実験的には、ある程度 ドープすると反強磁性長距離秩序は消えるが、短距離での スピン相関は残る。それは例えば La<sub>2-x</sub>Sr<sub>x</sub>CuO<sub>4</sub>の常伝 導相における中性子散乱の実験で、 $\mathbf{q} = (\pi, \pi)$ から少しず れたところに散乱強度のビークが観測されることからわか る (図 2(a))<sup>25)</sup>。ドープされていないときの  $\mathbf{q} = (\pi, \pi)$ の ビークはスピンの↑↓↑ · · · の配列が格子点の並びに整合し ていることを示しているが、ビークが ( $\pi, \pi$ ) から少しずれ ているということは、スピンの相関が格子と非整合になっ ていることを表している。

では、half-filled からずらした場合のハバード模型の量 子モンテ・カルロ結果を見てみよう。10 × 10 サイト, 82 電子の基底状態における  $S(\mathbf{q})$  の計算結果を図 2(b) に示  $j^{23}$ 。half-filled の場合と違って、この場合は  $(\pi, \pi)$  から ずれた位置にピークが立つのがわかる。この計算結果は、  $La_{2-x}Sr_xCuO_4$  において実験的に観測された非整合スピ ン相関が少なくとも定性的には、ハバード模型で理解し得 ることを表している。

## 3.2 超伝導の可能性

次に、ハバード模型における超伝導の可能性を数値計算 によって調べた結果を紹介するが、その前に超伝導電子対 の対称性について触れておこう。

3.2.1 d<sub>x<sup>2</sup>-y<sup>2</sup></sub>波超伝導

フォノンを電子間引力の起源とする通常の超伝導では、 超伝導ギャップ関数 $\Delta_{sup}$ は波数に依存しない。これは実空 間で言えば同じサイト内で対を作る場合に対応し、等方的 s波超伝導という。しかし、銅酸化物における高温超伝導 では、様々な実験から超伝導ギャップ関数が波数空間で

$$\Delta_{\sup}(\mathbf{k}) = \Delta_0 f_d(\mathbf{k}),$$
  
$$f_d(\mathbf{k}) = \cos k_x - \cos k_y \qquad (3.2)$$

という依存性を持つことがわかってきた<sup>6,27</sup>)。このように  $k_x$ 軸、 $k_y$ 軸の方向で絶対値が最大となり、90度回転に対 して符号を変えるようなギャップを持つ場合を $d_{x^2-y^2}$ 波超 伝導という。これに対応する超伝導秩序パラメーター  $O_d$ は

$$O_{d} = \sum_{\mathbf{k}} f_{d}(\mathbf{k}) c_{\mathbf{k}\uparrow} c_{-\mathbf{k}\downarrow}$$

$$\propto \sum_{i} O_{d}(i), \qquad (3.3)$$

$$O_d(i) = \frac{1}{\sqrt{2}} \sum_{\delta} g_d(\delta) [c_{i\uparrow} c_{i+\delta\downarrow} - c_{i\downarrow} c_{i+\delta\uparrow}] \quad (3.4)$$

である。ここで $\delta$ の和はサイトiの最隣接サイト全てにわたってとり、 $\delta$ がx方向のベクトルのときは $g_d(\delta) = 1$ 、y方向のときは $g_d(\delta) = -1$ である。つまり実空間でいうと、隣り合うサイト間で電子対をつくり、x方向で組む場合とy方向で組む場合とで秩序パラメーターの符号が異なる。

理論的にも、ハバード模型にはオン・サイト斥力があるの で、等方的 s 波超伝導が起こるとは考えにくいが、 $d_{x^2-y^2}$ 波超伝導の可能性は指摘されている。それは、反強磁性的 な揺らぎが発達しているときには、その揺らぎを媒介とし て電子間に運動量移行~ ( $\pi, \pi$ )で斥力かつ最大になるよう な有効相互作用が働くからである<sup>28</sup>)。すなわち、この有 効相互作用によって電子対が波数( $\pi, 0$ )近傍から( $0, \pi$ )近 傍(あるいは逆)へ斥力的に散乱される振幅が強くなるが、 このような散乱過程が、波数( $\pi, 0$ )と( $0, \pi$ )近傍で絶対値 が大きくかつ符号の反転した $\Delta_{sup}(\mathbf{k})$ を持った超伝導、す なわち $d_{x^2-y^2}$ 波超伝導に有利にはたらくことは、定性的 には BCS 理論の枠内で説明できる<sup>28</sup>)。

## 3.2.2 超伝導相関関数

スピン秩序の場合と同様に、有限系において超伝導の可 能性をみるには超伝導相関関数

$$S_d(\mathbf{q}) = \frac{1}{N} \sum_{ij} \langle O_d(i)^{\dagger} O_d(j) \rangle e^{i\mathbf{q} \cdot (\mathbf{r}_i - \mathbf{r}_j)}$$
(3.5)

を計算する。ここでqは超伝導電子対の全運動量に対応 するが、通常は波数kと-kとが対を組んで全運動量は0 なので、q=0のみを考えることが多い。スピン相関の場 合と同様、超伝導秩序があれば超伝導相関関数は系のサイズとともに増大するはずである。

U > 0のハバード模型の結果に行く前に、オン・サイト相互作用を人工的に引力 (U < 0)にしたハバード模型 (引力ハバード模型)に対する計算結果をみておこう。図 3(a)にいくつかのサイズに対して、等方的 s 波の相関関数を有限温度のAFQMC法で計算した結果を示す<sup>29)</sup>。低温で相関関数がサイズとともに増大しているのがわかる。 電子間にオン・サイト引力があるのだから、等方的s 波超伝導の相関が発達するのは予想どおりの結果と言える。

それでは斥力の場合をみてみよう。基底状態の AFQMC 法による超伝導相関関数の計算結果<sup>23)</sup>を図 3(b) に示す。 これはU/t = 4における  $d_{x^2-y^2}$ 波超伝導相関関数を、6×6 から 16×16 までのサイズで様々なバンド・フィリングに 対して計算した結果である<sup>23)</sup>。超伝導相関関数に系統的 なサイズ依存性はないことがわかる。他の対称性の相関関 数に関しても同様である。これはU > 0において超伝導 が起こることに対して否定的な結果である。またこれを爽 付けるものとして、 $\langle O_d(i)^{\dagger}O_d(j) \rangle$ を距離  $\mathbf{r}_i - \mathbf{r}_j$ の関数と して見ると、超伝導が起こらないU = 0のときに比べて U > 0のときの方が遠距離部分で小さな値をとる。

ここで、これらの結果に対して、幾つかの可能性が考 えられる。(i) ハバード模型そのものが銅酸化物における 超伝導状態を記述するには単純化され過ぎており、解析的 な計算で超伝導がでてきてしまうのは近似のせいである、 (ii)AFQMC 法では U ~ 10t 程度の現実的な領域を扱えな いが、大きな超伝導相関の発達はこの領域でないと起こら ない、(iii) 扱っている系のサイズが~ 100 サイトでは小さ 過ぎる。ここでは (iii) の可能性<sup>30,31</sup>)について述べたい。

量子モンテ・カルロ計算は閉殻のときの方が負符号問題 が深刻化しにくいので、この条件の下で行なわれることが 多い。すると、U=0では電子が詰まっている最も高い準 位 (highest occupied level; HOL) と電子が詰まっていない 最も低い準位 (lowest occupied level; LUL) との間に有限 のエネルギー差ムが開いてしまう。この差は10×10サイト 程度の系では通常、0.1t 以上の大きさに達する。d<sub>x2-y2</sub>波 超伝導は 3.2.1節で述べたように波数 (0,π) 近傍から (π,0) 近傍への電子対の散乱過程によって引き起こされるが、閉 殻の場合、そのような散乱過程としては電子対を HOL か ら LUL に移動させるしかない。従って HOL-LUL 間のエ ネルギー差∆が超伝導の特徴的なエネルギー・スケールよ りも大きかったら超伝導の兆候は検出できないはずであ る。実際、高温超伝導の転移温度 (~100K) はハバード模 型の言葉に直して、0.01tのオーダーであり、もしハバー ド模型の超伝導もこの程度のエネルギー・スケールのもの だとすると、~100 サイト、閉殻ではその検出は難しいと 考えられる。それに対して引力ハバード模型では人工的 に大きな引力-U(> t) を入れているので超伝導のエネル ギー・スケールが大きくなり、小さな有限系でも検出でき たと考えられる。

斥力ハバード模型における上記のような問題を回避す



るには系のサイズを非常に大きくして△を小さくすればよ い (現実の△はもちろん無限小)わけだが、100 サイト程 度が現在の計算機で扱えるサイズの限界である。次善の 策として、開設で計算すれば△=0なのでフェルミ準位 近傍における様々な散乱過程の効果を取り入れることがで きると考えられる。しかし、開殻の場合を扱うのが難しい のは 2.3.5で述べた通りである。そこで、x 方向と y方向 のホッピング  $t_x \ge t_y$ の値を微妙にずらして、波数  $(k_x, k_y)$ と(k<sub>v</sub>, k<sub>z</sub>)との縮退をわずかに解き、この間にフェルミ準 位が来るような電子数に対して(すなわち開殻に近い閉殻 で)、基底状態における AFQMC 計算が行われた<sup>30)</sup>。そ のような場合の計算結果の例を図4に示す。これは8×8 サイト,46 電子で  $(O_d(i)^{\dagger}O_d(j))$  を実空間距離の関数とし てプロットしたものである。 $t_x = 1$ として  $t_y = 0.999$  に とると $\Delta < 0.01$  であり、このときはU = 1のときの方が U=0よりも長距離で増大しているのがわかる。一方、同 じサイズ、同じ電子数で t<sub>y</sub> = 0.95 にとると△ ~ 0.17 と なってしまうが、この場合は増大はほとんど見られない。

この計算結果は相関関数がサイズとともに増大するこ とを示したものではないので、これだけでハバード模型に おいて超伝導が起こることを結論するのは無理であるが、 少なくとも、このような計算結果によって、ハバード模型 における超伝導の可能性をより注意深く検討する必要がで てきたことは確かである。



Fig. 4. 基底状態 AFQMC 法による  $(O_d(i)^{\dagger}O_d(j))$  を実空間距離  $|i_x - j_x| + |i_y - j_y| = r(一定) のものについて和をとり、rの関数として プロット。8×8サイト、46 電子、<math>t_x = 1, U = 1, t_y = 0.999$  (ロ), 0.95 (〇), 破線は U = 0 (U = 0 は $t_y = 0.999$  と 0.95 とで同じ)。

**3.2.3** 変分モンテカルロ計算

AFQMC法では、基底状態や低温において、現実的な大きさの $U/t(\sim 10)$ を扱うのは難しい。このようなパラメーター領域における超伝導の可能性を調べるために VMC法による計算が行われている。変分関数としては、秩序を仮定しない常伝導状態、 $d_{x^2-y^2}$ 超伝導状態 ( $\Delta_{sup}(k)$ は(3.2)式で与えられる)、反強磁性状態といったものが用いられる。

ここでは最近の山地らの計算結果を紹介しよう<sup>31</sup>)。ま ず、10×10サイト,84 電子,U = 8tにおける計算によ ると、 $d_{x^2-y^2}$ 波超伝導状態のエネルギーが最も低く、常伝 導状態 ( $\Delta_{sup} = 0$ )からのエネルギー利得はサイト当たり ~ 0.0015t である。山地らはこの数値結果を実験結果と比 較することを試みた。絶対零度での超伝導状態の常伝導 状態からのエネルギー利得は絶対零度における臨界磁場 を  $H_c(0)$ として  $H_c(0)^2/(8\pi)$  で与えられる。YBa<sub>2</sub>Cu<sub>3</sub>O<sub>7</sub> に対して実験的に評価された  $H_c(0)$  は約1~1.5 Tesla で あるので、エネルギー利得は1Cu あたり 0.0003~0.0004 eV ということになる。これはt~0.4 eV を使ってハバー ド模型に言葉に直すと、1サイト当たり~0.001tのエネル ギー利得であり、VMC 計算がかなり現実的な結果を与え ていることがわかる。

次に 10×10 サイト,84 電子に固定して Uを変化させる と、超伝導状態のエネルギー利得は小さい Uから U~8t くらいまで単調に増加し、それより大きい Uでは減少する ことがわかった。ところで、84 電子では U = 0 の基底状 態における電子の詰まり方が開設である。そこで、今度は 電子数を動かして U = 8t におけるエネルギー利得を求め ると、0.001t 以上の比較的大きなエネルギー利得が得られ るのは、フィリングが開設 (あるいはそれに近い)条件を 満たす場合であり、閉殻の場合にはエネルギー利得は小さ くなる (< 0.0005t) ことがわかった。以上のようなエネル ギー利得の U 依存性や電子数依存性を考えると、AFQMC 法による計算で超伝導相関関数の増大が見られない場合と いうのは、閉殻であることと U が小さいこと (3.2.2節で述 べた可能性 (ii) と (iii)) の両方が原因となっている可能性 もある。

## **3.3** 今後の課題

3.1節でスピン相関関数の計算から、高温超伝導体の磁 気的性質の少なくとも一部がハバード模型の範囲内で理 解可能であることを見た。また、ここでは紹介しなかった が、これ以外にも光電子分光実験で得られるバンド構造<sup>32)</sup> や光吸収<sup>2)</sup>の実験結果などもハバード模型の数値計算でか なりよく再現できることもわかっている。ただし、これら は比較的、高いエネルギー・スケールの性質である。

それに対して、超伝導はもっと低いエネルギー・スケー ルの問題である。また、ここでは触れなかったが高温超 伝導体では $T_{C}$ より高温の常伝導相において既にギャップ の発達がみられる。これは「擬ギャップ」と呼ばれ、最近 非常に関心の高まっている問題であるが、これもエネル ギー・スケールとしては超伝導と同程度に小さい。

これまでの数値計算結果と、解析的な結果とを併せて考 えると、現実的な U/t(~10)を持つハバード模型におけ る超伝導のエネルギー・スケールが銅酸化物における超伝 導や擬ギャップのエネルギー・スケールに近い可能性は確 かにあるといえる。しかし、そもそもその現実的なエネル ギー・スケールというのが「高温」超伝導と言えども非常 に小さく、有限系に対する数値計算から超伝導や擬ギャッ プの問題に最終的な結論を出せるのはもう少し先のことと なりそうである。

#### 謝辞

青木秀夫教授(東大・理)はじめ、青木研大学院生の木 村敬氏(現広島大・工)、有田亮太郎氏(東大・理)には共 同研究を通して本テキストで扱った内容に関して日頃か ら有益な議論をしていただいた。また、山地邦彦氏(電総 研)には最近の VMC 計算の結果についていろいろと教え ていただいた。この場を借りて感謝の意を表したい。前 年度サブゼミ講師の諏訪雄二氏(日立基礎研)にはいろい ろ御助言をいただいき、また世話人の中西祥介氏(東大・ 理)はじめ、夏の学校関係者の皆様にもいろいろとご協力 いただいた。ここに厚く御礼申し上げる。

- 1) 日本語による高温超伝導の総説として、固体物理 25 (1990) No.10, 「高温超伝導」特集号、日本物理学会誌 52 (1997) No.3, 特集「高 温超伝導 10 年 |
- 高温超伝導に対する数値計算からの理論的アプローチに詳しいものとして、E. Dagotto, Rev. Mod. Phys. 66 (1994) 763.
- 3) ここではハバード模型の詳しい導出過程には触れない。CuO2単位 胞の中には3種類の原子があるので、それを単位胞あたり1個の サイトしか持たない模型(単一バンド模型)で記述できるかどうか はいまだに決着していない問題である。
- M.S. Hybertsen, M.Schlüter, and N.E. Christensen, Phys. Rev. B 39 (1989) 9028.
- 5) このような可能性を高温超伝導に対して最初に指摘したのは P.W. Anderson (Science 235 (1987) 1196) である。

- 6) 解説として D.J. Scalapino, Phys. Rep. 250 (1995) 329.
- 7)行列計算の日本語による解説書として、「マトリクスの数値計算」 戸川隼人著、オーム社
- 9) (量子)モンテ・カルロ法全般に関する解説(集)として、K. Binder, ed., Monte Carlo Methods in Statistical Physics, Topics. Curr. Phys. 7, (Springer, Berlin, Hedelberg, 1986); H. De Raedt and A. Lagendijk, Phys. Rep. 127 (1985) 233-307; 宮下 精二、今 田 正俊、固体物理 23 (1988) 連載「量子モンテ・カルロ法」(そ の 1) から (その 4); M. Suzuki, ed., Quantum Monte Carlo Methods in Equilibrium and Nonequilibrium Systems, Solid-State Sciences 74 (Springer, Berlin, Heidelberg, 1987); M. Suzuki, ed., Quantum Monte Carlo Methods in Condensed Matter Physics, (World Scientific, Singapore, 1993).
- 10) ハバード模型における量子モンテ・カルロ法全般の解説として羽田 野直道、物性研究 56 (1991) 459.
- 11) S. Sorella et al., Int. J. Mod. Phys. B 1 (1988) 993.
- 12) S.R. White et al., Phys. Rev. B 40 (1989) 506.
- M. Imada and Y. Hatsugai, J. Phys. Soc. Jpn. 58 (1989) 3752, ここには基底状態の補助場量子モンテ・カルロ法の方法論が詳述されている。本テキストの説明もこれに従っている。
- 14) M. Suzuki, Prog. Theor. Phys. 56 (1976) 1454.
- 15) J.E. Hirsch, Phys. Rev. B 31 (1985) 4403.
- 16) これに対して連続型(積分型)Hubbard-Stratonovich 変換もある (例えば<sup>11)</sup>を参照)が、離散型の方が数値計算には適している。
- 17) G. Sugiyama and S.E. Koonin, Annals of Phys. 168 (1986) 1.
- 18) N. Furukawa and M. Imada, J. Phys. Soc. Jpn. 60 (1991) 810.
- 19) 有限温度 AFQMC 法の説明は文献<sup>10,12,15</sup>)に詳しい。
- 20) D. Ceperly, G.V. Chester, and M.H. Kalos, Phys. Rev. B 16
- (1977) 3081.
  21) ハバード模型に対する変分モンテ・カルロ計算の先駆的な研究として H. Yokoyama and H. Shiba, J. Phys. Soc. Jpn. 56 (1987)
- 1490; J. Phys. Soc. Jpn. 56 (1987) 3582. 22) T. Giamarchi and C. Lhuillier, Phys. Rev. B 43 (1991) 12943.
- 23) M. Furukawa and M. Imada, J. Phys. Soc. Jpn. 61 (1992)
- 3331.
  24) 同じく単一バンドの模型として t-J模型や、CuとOを異なるサイトとして扱う3バンド模型(dp模型)などがある。これらの模型に対する数値計算結果についてまとめた解説としては文献<sup>2</sup>)や、黒木和彦、青木秀夫、固体物理32(1997)連載「多体電子論の新展開」(その11)から(その15)。
- 25) 解説として B.O. Wells et al., Science 277 (1997) 1067.
- 26) K. Yamada et al., Phys. Rev. Lett. 75 (1995) 1626.
- 27) 日本語による解説として、日本物理学会誌 49 (1994) No.7 特集
   「高温超伝導体の凝縮対はs型かd型か」;前田京剛、固体物理 28 (1993) 933.
- 28) D.J. Scalapino, E. Loh, and J.E. Hirsch, Phys. Rev. B 34 (1986) 8190.
- 29) R.T. Scalettar et al., Phys. Rev. Lett. 62 (1989) 1407.
- 30) K. Kuroki and H. Aoki, Phys. Rev. B 56 (1997) R14287; J. Phys. Soc. Jpn. 67 (1998) 1533.
- 31) T. Nakanishi, K. Yamaji, and T. Yanagisawa, J. Phys. Soc. Jpn. 66 (1997) 294; 山地邦彦 他、電子技術総合研究所彙報 61 (1997) No. 12, 579-589.
- 32) N. Bulut et al., Phys. Rev. B 50 (1994) 7215; D. Duffy et al., Phys. Rev. B 56 (1997) 5597; R. Preuss et al., Phys. Rev. Lett. 79 (1997) 1122.