



HAL
open science

L'algèbre des symétries quantiques d'Ocneanu et la classification des systèmes conformes à 2D

Gil Schieber

► **To cite this version:**

Gil Schieber. L'algèbre des symétries quantiques d'Ocneanu et la classification des systèmes conformes à 2D. Mathématiques [math]. Université de Provence - Aix-Marseille I, 2003. Français. NNT : . tel-00007545

HAL Id: tel-00007545

<https://theses.hal.science/tel-00007545>

Submitted on 26 Nov 2004

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

THÈSE DE DOCTORAT

présentée par

Gil Schieber

pour obtenir le grade de docteur de l'Université de Provence, spécialité
physique des particules, physique mathématique et modélisation.

**L'ALGÈBRE DES SYMÉTRIES QUANTIQUES D'OCNEANU
ET LA CLASSIFICATION DES SYSTÈMES CONFORMES À 2D**

Soutenue le 16 Septembre 2003, devant un jury composé de :

R. Amorim (co-directeur de thèse, président du jury)

R. Coquereaux (directeur de thèse)

M. V. Cougo Pinto

O. Ogievetsky

I. Roditi

T. Schücker

F. Toppan (rapporteur)

R. Trincherro (rapporteur)

Remerciements

Je tiens à remercier chaleureusement Robert Coquereaux, d'abord pour m'avoir accepté comme son étudiant de DEA, et par la suite pour m'avoir orienté dans cette thèse (même si souvent à distance!). Ses conseils et motivations m'ont été indispensables pour en arriver là : un grand merci pour ces déjà nombreuses années de collaboration et d'amitié, qui, j'en suis sûr, continueront dans le futur.

Touta ma reconnaissance à Juan Alberto Mignaco, pour avoir accepté d'être mon directeur de thèse au Brésil, et m'avoir accueilli à Rio de Janeiro : c'est un grand dommage qu'il n'ait pu être là pour en voir la fin. Un grand merci à Ricardo Amorim, pour avoir accepté de me codiriger à Rio par la suite.

Je remercie vivement tous les membres du jury, notamment ceux venant de loin, comme Oleg Ogievetsky ; ainsi que les rapporteurs Francesco Toppan et Roberto Trincherro, pour avoir accepté d'évaluer ce travail.

Cette thèse a été effectuée dans deux très belles villes côtières – Marseille et Rio de Janeiro – grâce à une convention de cotutelle signée entre l'Université de Provence et l'Université Fédérale de Rio de Janeiro.

Ma gratitude aux membres du secrétariat du Centre de Physique Théorique à Marseille, notamment Sylvie, Michèle, Corinne et Dolly ; ainsi qu'à ceux de l'Instituto de Física de l'UFRJ, Casé et Márcia, pour leur très précieuse aide dans mes embarras administratifs, ainsi que pour leur bonne humeur.

Je remercie mes amis et collègues de travail des deux côtés de l'Atlantique : Sébastien, Pierre, Sam et David, pour les bons moments et la bonne ambiance au CPT, ainsi que Pablo et Bernd, pour une non moins bonne ambiance à l'UFRJ.

Enfin, une mention spéciale pour mes amis belges, que j'ai quitté il y a longtemps déjà, mais qui ont toujours continué à m'encourager et à me soutenir dans cette longue entreprise, et à ma famille, pour son soutien moral et financier oh combien nécessaire les derniers mois de cette thèse...

Ma dernière pensée va à Larissa et Irache, qui, à des moments différents de cette thèse, ont partagé ma vie.

Table des matières

Introduction	1
1 Classification des théories conformes à deux dimensions	7
1.1 Théories conformes : une introduction	7
1.1.1 Importance des symétries	7
1.1.2 Transformations conformes	9
1.1.3 OPE des champs	13
1.1.4 Algèbre de Virasoro et représentations \mathcal{V}_i	15
1.2 Théories conformes rationnelles : RCFT	18
1.2.1 Algèbre de fusion	18
1.2.2 Unitarité et irréductibilité de \mathcal{V}_i	19
1.2.3 Modèles minimaux	20
1.2.4 Modèles \widehat{g} -WZWN	21
1.2.5 Propriétés modulaires des caractères χ_i et formule de Verlinde	22
1.3 Invariance modulaire, conditions aux bord et lignes de défaut	24
1.3.1 Modèles définis sur le tore	24
1.3.2 Fonctions de partition invariante modulaire	25
1.3.3 Conditions au bord	26
1.3.4 Lignes de défauts et fonctions de partition généralisées	27
1.4 Classifications et graphes	29
1.4.1 Modèles $\widehat{su}(2)$	30
1.4.2 Modèles minimaux	32
1.4.3 Modèles $\widehat{su}(n), n \geq 3$ et modèles minimaux généralisés	33
2 L’algèbre des symétries quantiques d’Ocneanu	35
2.1 Les chemins essentiels sur un graphe G	35
2.1.1 Quelques définitions	35
2.1.2 Graphes bi-orientés et leur classification	37
2.1.3 Chemins essentiels sur un graphe	38
2.2 La bigèbre de Hopf faible $\mathcal{B}(G)$	42

2.2.1	Endomorphismes gradués de chemins essentiels	42
2.2.2	Bigèbre faible $\mathcal{B}(G)$: construction abstraite	43
2.2.3	Équations pentagonales	45
2.2.4	Projecteurs minimaux centraux π_i et ϖ_x et graphes $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$	47
2.2.5	Cellules d'Ocneanu	48
2.3	Une construction explicite	51
2.3.1	Cas A_3	51
2.3.2	Graphes G du type ADE et généralisations	60
3	Des graphes aux fonctions de partition	61
3.1	Représentations irréductibles et graphes \mathcal{A}	61
3.1.1	Définitions	61
3.1.2	Algèbre de graphe et matrices N_i	63
3.1.3	Représentation du groupe modulaire $SL(2, \mathbb{Z})$ et formule de Verlinde	65
3.2	Diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés G	66
3.2.1	Historique et définitions	66
3.2.2	Algèbre de graphe	68
3.2.3	$\mathcal{V}(G)$ comme module sur $\mathcal{A}(G)$: matrices F_i (ou E_a)	70
3.3	Graphes d'Ocneanu $Oc(G)$	74
3.3.1	Définition	74
3.3.2	Réalisation algébrique de $Oc(G)$	76
3.3.3	$\mathcal{V}(G)$ comme module sur $Oc(G)$: matrices S_x	78
3.4	Relations entre $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$	79
3.4.1	Fonctions de partition	79
3.4.2	$Oc(G)$ comme bi-module sur $\mathcal{A}(G)$: matrices W_{ij} et W_{xy}	81
3.4.3	Relations de compatibilité algébrique	82
4	Calculs explicites	87
4.1	Rappels des notations	87
4.2	Calculs des cas $\widehat{su}(2)$	89
4.2.1	Les cas A_n	89
4.2.2	Le cas E_6	93
4.2.3	Le cas E_8	100
4.2.4	Les cas D_{2n}	107
4.2.5	Les cas D_{2n+1}	118
4.2.6	Le cas E_7	122
4.3	Quelques exemples du cas $su(3)$	129
4.3.1	Le cas \mathcal{E}_5	129
4.3.2	Le cas \mathcal{E}_9	134

4.3.3	Le cas \mathcal{E}_{21}	136
Conclusion et perspectives		143
A Diagrammes de Dynkin ADE et $ADE^{(1)}$		145
B Correspondance de McKay classique et quantique		147
B.1	Correspondance de McKay classique et graphes $ADE^{(1)}$	147
B.1.1	Le groupe $SU(2)$ classique	147
B.1.2	Formulation matricielle et graphe A_∞	148
B.1.3	Sous-groupes Γ de $SU(2)$ et graphes $ADE^{(1)}$	149
B.1.4	Exemple : le groupe binaire octaédrique \mathcal{O} et le graphe $E_7^{(1)}$	150
B.1.5	$\widehat{\Gamma}$ comme module sur $\widehat{SU}(2)$ et règles de branchement $SU(2) \hookrightarrow \Gamma$	152
B.2	Correspondance de McKay quantique et graphes ADE	153
B.2.1	Le groupe quantique $U_q(sl(2))$	153
B.2.2	Quotient de $U_q(sl(2))$ et graphe A_n	154
B.2.3	“Sous-groupes” finis de $U_q(sl(2))$ et graphes ADE	155
C Quelques définitions algébriques		157
C.1	Algèbre de Hopf	157
C.2	Algèbre de Hopf faible	160
C.3	Divers	161
D Fonctions de partition généralisées		165
D.1	Cas $\widehat{su}(2)$	165
D.1.1	Le cas A_4	165
D.1.2	Le cas E_6	165
D.1.3	Le cas E_8	166
D.1.4	Le cas D_4	167
D.1.5	Le cas D_6	168
D.1.6	Le cas D_5	168
D.1.7	Le cas E_7	169
D.2	Cas $\widehat{su}(3) : \mathcal{E}_5$	170
Bibliographie		171

Introduction

L'époque des grands savants multidisciplinaires – qu'ils soient grecs, égyptiens ou chinois – est de nos jours révolue. Le développement naturel du savoir l'amène à une ramification de plus en plus pointue. Toutefois, la mathématique et la physique (théorique), même si pouvant être conceptuellement classées comme deux domaines différents du savoir, ont cheminé main dans la main de l'Antiquité jusqu'au début du vingtième siècle. Archimède, un des plus grands mathématiciens de son époque, était également un brillant physicien ; à partir de Galilée et l'avènement de la physique dite moderne, ces deux derniers domaines étaient même devenus indissociables. Les grands bouleversements de paradigmes en physique ont toujours été précédés ou accompagnés de la découverte de nouvelles structures mathématiques : mécanique classique et calcul différentiel ont ainsi été développés conjointement par des mathématiciens et physiciens : Newton, Euler, Lagrange, Hamilton . . . De même, les trois grandes révolutions physiques du début du siècle dernier, à savoir la relativité restreinte, la mécanique quantique et la théorie de la gravitation d'Einstein, ne peuvent être évoquées sans penser au groupe de Poincaré, à l'espace de Hilbert et à la géométrie Riemannienne (voir [64]).

L'avènement de la théorie quantique des champs (l'unification de la mécanique quantique et de la relativité restreinte) et ses problèmes, notamment ceux inhérents à l'apparition de divergences, a créé un grand éloignement entre ces deux communautés. La parole à Res Jost (cité dans [87]) : “. . . sous l'influence démoralisante de la théorie quantique des champs perturbative (infestée de divergences), les mathématiques nécessaires à un physicien théoricien ont été réduites à la connaissance rudimentaire de l'alphabet Grec et Latin.” Les mathématiciens n'étaient pas en reste, Weil et Dieudonné par exemple affirmant que “les mathématiques du vingtième siècle ne souffriront pas l'influence de la physique” [16]. Ainsi Dyson déclara en 1972 : “le mariage entre mathématique et physique . . . a récemment terminé en divorce” [36].

Ces dernières décennies, un nouveau rapprochement entre mathématique pure et physique théorique s'est opéré, bénéfique pour ces deux branches du savoir, car stimulant et mutuellement enrichissant. Citons entre autres exemples la formulation de la méthode de *scattering* quantique inverse introduite par Faddeev, Sklyanin et Takhtajan [38] pour les modèles intégrables qui amena à la découverte des groupes quantiques¹ [35], ou la découverte récente

¹Nous devrions plutôt parler de *redécouverte* puisque les groupes quantiques sont des cas spéciaux d'algèbres de Hopf [83], structures déjà connues des mathématiciens.

d'une structure d'algèbre de Hopf dans la combinatoire du programme de renormalisation de la théorie des champs perturbative [58, 18] et ses liens avec un problème de Riemann-Hilbert [19]. Les **théories conformes à deux dimensions** offrent un autre exemple marquant d'un terrain d'entente par sa transparence mathématique et ses riches applications physiques. Un système conforme est invariant sous les transformations de l'espace qui conservent les angles, donc notamment sous les transformations d'échelle. Les applications physiques concernent les transitions de phase dans les phénomènes critiques (car alors aucun paramètre d'échelle n'intervient), mais aussi les modèles intégrables et principalement la théorie des cordes. En mathématique, l'étude des systèmes conformes est à la base de la formulation de nouvelles structures algébriques introduites par A. Ocneanu [66]. De fait, il est assez surprenant et stimulant de savoir que ce mathématicien, spécialiste des algèbres d'opérateur, a utilisé une classification des fonctions de partition de théorie des champs conformes pour obtenir ces structures !

Depuis l'article fondateur de Belavin, Polyakov et Zamolodchikov [5], les systèmes conformes à deux dimensions ont constitué un intense domaine de recherche. Dans un tel système, l'algèbre des transformations (algèbre de Virasoro) est de dimension infinie : les contraintes imposées sur les fonctions de corrélation du système sont alors telles qu'il est possible dans certains cas de le résoudre explicitement, ouvrant ainsi la voie à des classifications. Un cas important est celui de théories possédant comme symétrie étendue une algèbre de courant (contenant Virasoro), en particulier les modèles avec algèbre affine $\widehat{\mathfrak{g}}$.

À deux dimensions, le système est défini sur un réseau bi-dimensionnel. En définissant des conditions périodiques selon les deux axes, la géométrie du système se ramène à celle d'un tore. Pour les modèles $\widehat{\mathfrak{su}}(n)$, la classification des fonctions de partition invariantes modulaires définies sur le tore (de paramètre modulaire τ) se réduit à la classification des matrices \mathcal{M} à coefficients entiers non-négatifs qui commutent avec les générateurs S et T du groupe modulaire. \mathcal{M} est appelée l'invariant modulaire, et la fonction de partition s'écrit alors en termes des caractères χ_i de l'algèbre $\widehat{\mathfrak{su}}(n)$:

$$\mathcal{Z}(\tau) = \sum_{i,j} \chi_i(\tau) \mathcal{M}_{ij} \bar{\chi}_j(\bar{\tau}). \quad (1)$$

La première classification des fonctions de partition invariantes modulaires a été obtenue pour les modèles $\widehat{\mathfrak{su}}(2)$ en 1987 par Cappelli, Itzykson et Zuber [10, 11] et est connue sous le nom de classification *ADE*. À chaque fonction de partition \mathcal{Z} est associé un graphe tel que son spectre soit codé dans les éléments diagonaux de \mathcal{M} . C'est ainsi qu'apparaissent les diagrammes de Dynkin de type *ADE*, mais soulignons que cette analogie était à l'époque mystérieuse. Notons que les modèles minimaux (comme par exemple le modèle d'Ising ou le modèle de Potts) sont reliés aux modèles $\widehat{\mathfrak{su}}(2)$ par une construction de *coset* [46] : la classification des modèles $\widehat{\mathfrak{su}}(2)$ conduit donc à celle des modèles minimaux. Plus généralement, la classification

des modèles affines joue un rôle prépondérant dans la classification des théories conformes dites rationnelles. La classification des invariants modulaires des modèles $\widehat{su}(3)$ a été obtenue en 1994 par Gannon [44], et à cette classification est associée une liste de graphes appelés diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés.

Quand sont incorporées des conditions au bord (labellées par a et b) ou des lignes de défaut (labellées par x et y) sur le système de manière compatible avec l'invariance conforme, les fonctions de partition s'écrivent :

$$\mathcal{Z}_{a|b}(\tau) = \sum_i \mathcal{F}_{ab}^i \chi_i(\tau), \quad (2)$$

$$\mathcal{Z}_{x|y}(\tau) = \sum_{i,j} \chi_i(\tau) \mathcal{W}_{xy}^{ij} \bar{\chi}_j(\bar{\tau}), \quad (3)$$

où \mathcal{F}_{ab}^i et \mathcal{W}_{xy}^{ij} sont des coefficients entiers non-négatifs formant des nimreps (“*numerical integer valued matrix representation*”) de certaines algèbres. Le problème de la classification des fonctions de partition des théories conformes $\widehat{su}(n)$ dans divers environnements se réduit donc à la détermination de l'ensemble de ces matrices. Or ces coefficients (ou ces matrices) définissent les diverses structures d'une nouvelle classe d'algèbres de Hopf, appelées “algèbres de Hopf faibles” [8, 9].

Une algèbre de Hopf faible (WHA) est similaire à une algèbre de Hopf usuelle. Elle possède un espace vectoriel muni d'un produit \circ et d'un coproduit Δ , compatibles dans le sens usuel, et une unité $\mathbf{1}$, une counité ϵ et une antipode S . Cependant, contrairement à une algèbre de Hopf usuelle – pour laquelle $\Delta(\mathbf{1}) = \mathbf{1} \otimes \mathbf{1}$ – dans une algèbre de Hopf faible² $\Delta(\mathbf{1}) = \mathbf{1}_{(1)} \otimes \mathbf{1}_{(2)}$. Tous les axiomes reliés à l'unité doivent alors être modifiés en conséquence. Il a été montré que toute solution d'un ensemble d'équations connues sous le nom de “*The Big Pentagon Equation*” fournit un exemple de WHA, dont un cas particulier de solution provient des différents coefficients intervenant dans une théorie conforme [65, 8].

A. Ocneanu associe à l'espace des endomorphismes de chemins essentiels³ définis sur un graphe G de type ADE une *digèbre*, notée $\mathcal{B}(G)$. Cette digèbre est un espace vectoriel muni de deux produits \circ et \odot . L'existence d'un produit scalaire permet de transposer le produit \odot en un coproduit Δ , de manière à ce que $\mathcal{B}(G)$ soit techniquement une WHA, même si aucune vérification n'a jamais été explicitement menée. La digèbre $\mathcal{B}(G)$ est semi-simple pour ses deux structures multiplicatives et peut donc être diagonalisée pour chacune de ces lois. $\mathcal{B}(G)$ est isomorphe à une somme directe de blocs matriciels de deux manières différentes :

$$\mathcal{B}(G) \cong \bigoplus_i L^i \cong \bigoplus_x X^x. \quad (4)$$

Les blocs pour la loi \circ sont labellés par les vertex d'un graphe noté $\mathcal{A}(G)$: c'est le graphe de la série A possédant la même norme que le graphe G . Les blocs pour la loi \odot sont labellés

²Nous adoptons ici la convention de Sweedler : une sommation sur les indices de type (1) ou (2) est implicite.

³La notion de chemins essentiels sera introduite au chapitre 2.

par les vertex d'un autre graphe, appelé le graphe d'Ocneanu de G , noté $Oc(G)$. L'espace vectoriel engendré par les vertex de chacun de ces deux graphes (relatif à une des deux lois) est muni, vis à vis de l'autre loi, d'une structure algébrique associative : nous obtenons deux algèbres que nous notons par le même symbole que le graphe lui-même. L'algèbre $\mathcal{A}(G)$ est commutative, mais l'algèbre $Oc(G)$, aussi appelée l'**algèbre des symétries quantiques** de G , ne l'est pas toujours.

La connaissance de ces algèbres – ou la donnée des graphes correspondants – permet de reconstruire l'ensemble des coefficients définissant les fonctions de partition des cas du type $\widehat{su}(2)$. En particulier, à un vertex spécial du graphe d'Ocneanu (l'unité) est associée une fonction de partition qui est invariante modulaire : nous retrouvons ainsi la classification de Cappelli-Itzykson-Zuber. Mais il est aussi possible d'associer des fonctions de partition aux autres points de ce graphe : elles ne sont plus invariantes modulaires, mais sont interprétées en théorie des champs conformes comme provenant d'un système avec une ligne de défauts. Utilisant l'algèbre des symétries quantiques, il est aussi possible de définir des fonctions de partition provenant d'un système avec deux lignes de défauts. Ces fonctions de partition – à une et deux lignes de défauts – sont appelées *twistées* ou généralisées [77].

Le travail central de cette thèse est la description d'une réalisation de l'algèbre des symétries quantiques d'Ocneanu, construite comme un certain quotient du carré tensoriel d'algèbres de graphes déjà connues. À partir de cette réalisation, nous introduisons un algorithme simple permettant la détermination de toutes les fonctions de partition (invariante modulaire et généralisées) pour tous les cas du type $\widehat{su}(2)$ [25] (voir aussi [78], utilisant un formalisme différent). Par la suite, une caractérisation de cette réalisation par les propriétés modulaires du graphe G a permis de construire l'algèbre des symétries quantiques sans la nécessité de la connaissance préalable des graphes d'Ocneanu [26] (toutefois, pour les cas où $Oc(G)$ n'est pas commutative, cette construction n'est pas entièrement satisfaisante).

Les graphes d'Ocneanu ne sont connus (publiés) que pour les modèles $\widehat{su}(2)$, mais la liste des diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés a été obtenue pour les cas du type $\widehat{su}(3)$ [31, 32, 71] et $\widehat{su}(4)$ [71]. Cependant, l'explicite diagonalisation de la loi \odot pour une (hypothétique ?) digèbre $\mathcal{B}(G)$ construite sur ces diagrammes généralisés n'a pas encore été effectuée.

Les fonctions de partition généralisées des modèles $\widehat{su}(n)$, $n \geq 3$ n'étaient donc pas connues. Grâce à la caractérisation introduite précédemment, notre méthode de construction de $Oc(G)$ se prête à une généralisation aux cas $\widehat{su}(n)$, $n \geq 3$. Nous avons étudiés certains exemples choisis des modèles $\widehat{su}(3)$, et obtenu les fonctions de partition associées. Nous retrouvons les fonctions de partition invariantes modulaires correspondant à la classification de Gannon, confirmant ainsi notre construction, et nous obtenons les expressions des fonctions de partition à une et deux lignes de défaut des cas étudiés [26].

La construction est la suivante. À un diagramme de Dynkin G de type ADE (ou possible-ment généralisé) est associé l'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$ engendré par les vertex de ce diagramme.

Dans certains cas, cet espace vectoriel possède une structure multiplicative associative et commutative avec des coefficients de structure entiers non-négatifs (c'est notamment le cas pour les diagrammes de la série \mathcal{A}) appelée **algèbre de graphe** : nous dirons alors que G possède *self-fusion*. Même si G ne possède pas *self-fusion*, $\mathcal{V}(G)$ est toujours un module sous l'action de l'algèbre du graphe $\mathcal{A}(G)$ ayant la même norme (de Perron-Frobenius) que G . Si nous notons σ_a les vertex de G et τ_i les vertex de $\mathcal{A}(G)$, alors :

$$\tau_i \cdot \sigma_a = \sum_b \mathcal{F}_{ab}^i \sigma_b, \quad (5)$$

et les coefficients \mathcal{F}_{ab}^i sont les mêmes que ceux de l'équation (2). Dans les cas simples (A_n , E_6 et E_8 pour $\widehat{su}(2)$), l'algèbre $Oc(G)$ est isomorphe au carré tensoriel de l'algèbre du graphe G , mais où le produit tensoriel est pris au-dessus d'une sous-algèbre J de G , caractérisée par les propriétés modulaires de G : $Oc(G) \cong G \otimes_J G$. Un élément x de $Oc(G)$ s'écrit alors de la forme $x = \sigma_a \otimes_J \sigma_b$. Comme il existe une action de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$, il existe aussi une action naturelle à droite et à gauche de $\mathcal{A}(G)$ sur $Oc(G)$. $Oc(G)$ est donc un bi-module sur $\mathcal{A}(G)$ et nous avons :

$$\tau_i \cdot x \cdot \tau_j = \tau_i \cdot (\sigma_a \otimes_J \sigma_b) \cdot \tau_j = \sum_y \mathcal{W}_{xy}^{ij} y, \quad (6)$$

où les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} sont les mêmes que ceux de l'équation (3). La détermination de ces coefficients permet alors d'obtenir les fonctions de partition généralisées du modèle conforme associé au graphe G .

Soulignons que, bien que les graphes $Oc(G)$ soient *a priori* définis à partir de la diagonalisation de la loi \odot de $\mathcal{B}(G)$, la construction explicite de ces graphes par Ocneanu lui-même s'est basée sur la connaissance préalable de la classification des invariants modulaires de $\widehat{su}(2)$ de Cappelli-Itzykson-Zuber, ou celle de $\widehat{su}(3)$ par Gannon. Un autre axe de recherche développé dans cette thèse est l'étude approfondie de la digèbre $\mathcal{B}(G)$ et de ses structures, notamment à travers les cellules d'Ocneanu. L'objectif est double : d'une part, nous voulons vérifier que la digèbre $\mathcal{B}(G)$ est techniquement une algèbre de Hopf faible, d'autre part nous voulons obtenir la diagonalisation de $\mathcal{B}(G)$ pour la loi \odot dans le but de construire explicitement les graphes d'Ocneanu [27].

Le plan de la thèse est le suivant :

- Bien que le travail de recherche à proprement parler de cette thèse se situe plutôt au niveau algébrique, plusieurs résultats obtenus sont interprétés dans le langage de la théorie des champs conformes. Nous avons donc décidé de dédier le chapitre 1 à ces notions. Après une courte introduction aux théories des champs conformes à deux dimensions, et notamment aux théories des champs conformes dites *rationnelles*, nous présentons les diverses classifications

des modèles $\widehat{su}(n)$ et des modèles minimaux, et montrons comment ces classifications sont naturellement reliées à des coefficients formant des *nimreps* d'un certain ensemble d'algèbres, pouvant être codées par des graphes.

- Dans le chapitre **2** est présentée la construction d'Ocneanu d'une digèbre $\mathcal{B}(G)$ associée à un diagramme de Dynkin de type *ADE*. Nous montrons comment cette digèbre permet de définir les graphes $\mathcal{A}(G)$ et $\mathcal{Oc}(G)$ et analysons explicitement l'exemple du diagramme A_3 .
- Le chapitre **3** est consacré à la présentation d'une certaine réalisation de l'algèbre des symétries quantiques d'Ocneanu. Nous montrons comment cette réalisation – qui se prête naturellement à une généralisation aux cas $\widehat{su}(n), n \geq 3$ – permet d'obtenir un algorithme simple pour le calcul des divers coefficients entrant dans la définition des fonctions de partition du modèle conforme associé.
- Dans le chapitre **4** nous traiterons explicitement tous les cas du type $\widehat{su}(2)$ ainsi que trois exemples choisis du type $\widehat{su}(3)$.
- Les diagrammes de Dynkin *ADE* et leur extension affine $ADE^{(1)}$, une présentation de la correspondance de Mc-Kay (classique et quantique), plusieurs définitions algébriques ainsi que les expressions des fonctions de partition généralisées pour les exemples étudiés sont donnés en Annexe.

Les résultats originaux obtenus dans cette thèse sont présentés dans le chapitre **4** (ils ont en partie été publiés dans les articles [25, 26]) ainsi qu'à la fin du chapitre **2** (ils seront publiés dans [27]).

Chapitre 1

Classification des théories conformes à deux dimensions

Les systèmes conformes sont les systèmes invariants sous les transformations de l'espace qui préservent les angles. À deux dimensions, ces systèmes deviennent très intéressants car l'algèbre des transformations est alors de dimension infinie. Par conséquent, il existe des modèles pour lesquels une classification a pu être établie : c'est notamment le cas pour les modèles affines $\widehat{su}(2)$ [11], $\widehat{su}(3)$ [44] et pour les modèles minimaux [11]. Dans ce chapitre, nous mentionnons les relations existantes entre ces classifications et un ensemble de coefficients pouvant être codé par des graphes [75, 76, 79]. Ce chapitre est dédié à des résultats déjà connus mais parfois peu divulgués dans la littérature (principalement en ce qui concerne les systèmes avec l'introduction de lignes de défauts [77]), c'est pourquoi nous avons jugé utile de les présenter ici.

1.1 Théories conformes : une introduction

Nous donnons ici une brève introduction aux théories conformes, principalement à $2d$. Il existe de nos jours plusieurs bons textes traitant du sujet, citons entre autres [45, 53, 33].

1.1.1 Importance des symétries

L'objet principal d'une théorie des champs est l'action $S[\Phi]$, fonctionnelle des champs, définie par :

$$S[\Phi] = \int d^d x \mathcal{L}(\Phi(x), \partial_\mu \Phi(x)), \quad (1.1)$$

où d est la dimension de l'espace-temps et \mathcal{L} la densité lagrangienne du système. Ici Φ est une collection de champs locaux (qui peuvent être de nature très différente : scalaires, spinoriels, ...). Au niveau quantique, nous nous intéressons plus particulièrement aux fonc-

tions de corrélation entre les champs :

$$\langle \Phi(\mathbf{x}_1) \cdots \Phi(\mathbf{x}_n) \rangle \doteq \frac{1}{\mathcal{Z}} \int [d\Phi] \Phi(\mathbf{x}_1) \cdots \Phi(\mathbf{x}_n) e^{-S[\Phi]}, \quad (1.2)$$

où \mathcal{Z} est la fonctionnelle génératrice du vide, aussi appelée, en analogie avec la physique statistique, fonction de partition.

Définition 1 *Nous dirons qu'un système est soluble si nous pouvons calculer explicitement les fonctions de corrélations entre tous les champs présents dans le système.*

De manière générale, un système n'est pas soluble. Par contre, l'invariance du système sous une transformation se présente sous la forme de contraintes sur les fonctions de corrélations, à travers les identités de Ward. Plus "grande" sera la symétrie imposée, plus nombreuses seront ces contraintes, pouvant dans certains cas nous amener à trouver des solutions explicites. Ce sera notamment le cas pour des systèmes invariants sous les transformations conformes à deux dimensions, car l'algèbre conforme est alors de dimension infinie ! Analysons tout d'abord une transformation générale sur le système.

Transformation du point de vue actif

Une transformation générale sur le système est définie par :

$$\begin{aligned} \mathbf{x} &\longmapsto \mathbf{x}' \\ \Phi(\mathbf{x}) &\longmapsto \Phi'(\mathbf{x}') = \mathcal{F}(\Phi(\mathbf{x})) \end{aligned} \quad (1.3)$$

Nous adoptons ici le point de vue actif : la transformation change le système de coordonnées ($\mathbf{x} \mapsto \mathbf{x}'$), et le champ Φ est lui-même affecté par celle-ci ($\Phi \mapsto \Phi'$). Pour des transformations infinitésimales, à n paramètres w^a , $a = (1, \dots, n)$, avec $w^a \ll 1$:

$$\begin{aligned} x^\mu &\longmapsto x'^\mu = x^\mu + \delta x^\mu = x^\mu + w^a \frac{\delta x^\mu}{\delta w^a} \\ \Phi(\mathbf{x}) &\longmapsto \Phi'(\mathbf{x}') = \Phi(\mathbf{x}) + \delta \Phi(\mathbf{x}) = \Phi(\mathbf{x}) + w^a \frac{\delta \Phi}{\delta w^a}(\mathbf{x}) \end{aligned} \quad (1.4)$$

Le générateur G_a de la transformation infinitésimale est défini à partir de la transformation au **même point** :

$$\Phi'(\mathbf{x}) = \Phi(\mathbf{x}) - iw^a G_a \Phi(\mathbf{x}). \quad (1.5)$$

Le lien entre générateur et paramètre est alors donné par :

$$iG_a \Phi(\mathbf{x}) = \frac{\delta x^\mu}{\delta w^a} \partial_\mu \Phi(\mathbf{x}) - \frac{\delta \Phi}{\delta w^a}(\mathbf{x}). \quad (1.6)$$

Considérons maintenant un système invariant sous la transformation (1.3) : $S[\mathcal{F}(\Phi)] = S[\Phi]$.

Conséquence classique Sous la transformation générale infinitésimale (1.4), la variation de l'action ($S \mapsto S + \delta S$) est donnée par :

$$\delta S = \int d^d \mathbf{x} \partial_\mu j_a^\mu(\mathbf{x}) w^a, \quad (1.7)$$

où $j_a^\mu(\mathbf{x})$ est le courant associé à la transformation :

$$j_a^\mu(\mathbf{x}) = \left(\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu \Phi)} \partial_\nu \Phi - g^\mu{}_\nu \mathcal{L} \right) \frac{\delta x^\nu}{\delta w^a} - \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial(\partial_\mu \Phi)} \frac{\delta \Phi}{\delta w^a}. \quad (1.8)$$

Théorème 1 Si les champs vérifient les équations classiques du mouvement, alors :

$$\delta S = 0 \quad \iff \quad \partial_\mu j_a^\mu(\mathbf{x}) = 0 \quad (1.9)$$

La conséquence classique de l'invariance du système sous la transformation générale (1.3) est la loi de conservation du courant associé : c'est le **théorème de Noether**.

Conséquence quantique Si l'action est invariante sous la transformation (1.3) et si, de plus, nous faisons l'hypothèse que la mesure d'intégration l'est aussi¹, alors les fonctions de corrélations doivent satisfaire les contraintes suivantes :

$$\langle \Phi(\mathbf{x}'_1) \cdots \Phi(\mathbf{x}'_n) \rangle = \langle \Phi'(\mathbf{x}'_1) \cdots \Phi'(\mathbf{x}'_n) \rangle. \quad (1.10)$$

Si nous nous intéressons au niveau infinitésimal de la transformation, l'invariance du système se traduit par les **identités de Ward** :

$$\langle \delta \Phi \rangle = \int d^d \mathbf{x} \partial_\mu \langle j_a^\mu(\mathbf{x}) \Phi \rangle w^a. \quad (1.11)$$

En spécifiant la variation de Φ à travers les générateurs de la transformation (1.5), nous obtenons la forme locale des identités de Ward :

$$-i \sum_{i=1}^n \delta(\mathbf{x} - \mathbf{x}_i) \langle \Phi(\mathbf{x}_1) \cdots G_a \Phi(\mathbf{x}_i) \cdots \Phi(\mathbf{x}_n) \rangle = \frac{\partial}{\partial x^\mu} \langle j_a^\mu(\mathbf{x}) \Phi(\mathbf{x}'_1) \cdots \Phi(\mathbf{x}'_n) \rangle. \quad (1.12)$$

Au niveau quantique, l'invariance d'un système sous une transformation générale se traduit donc par des contraintes imposées sur les fonctions de corrélations.

1.1.2 Transformations conformes

Nous considérons un espace-temps à d dimensions, avec une métrique $g_{\mu\nu}$. Sous un changement de coordonnées $\mathbf{x} \mapsto \mathbf{x}'$, la métrique se transforme comme :

$$g_{\mu\nu}(\mathbf{x}) \mapsto g'_{\mu\nu}(\mathbf{x}') = \frac{\partial x^\alpha}{\partial x'^\mu} \frac{\partial x^\beta}{\partial x'^\nu} g_{\alpha\beta}(\mathbf{x}). \quad (1.13)$$

¹Ce n'est pas toujours le cas, notamment si nous introduisons une procédure de régularisation.

Définition 2 Une transformation conforme est un élément du sous-groupe des transformations de coordonnées qui laisse la métrique invariante à un facteur d'échelle près :

$$g'_{\mu\nu}(\mathbf{x}') = \Lambda(\mathbf{x})g_{\mu\nu}(\mathbf{x}). \quad (1.14)$$

Les transformations conformes sont les transformations de l'espace qui préservent les angles. Considérons maintenant une transformation infinitésimale de paramètres ξ^μ : $x'^\mu = x^\mu + \varepsilon \xi^\mu$, avec $\varepsilon \ll 1$. En imposant (1.14), nous obtenons des contraintes sur ξ^μ :

$$\partial_\mu \xi_\nu + \partial_\nu \xi_\mu = \frac{2}{d} g_{\mu\nu} \partial_\rho \xi^\rho. \quad (1.15)$$

Ces contraintes nous permettent de spécifier la transformation conforme, les cas à $d = 2$ et $d > 2$ étant très différents.

Cas $d > 2$

Les transformations conformes finies sont :

$$\begin{aligned} \bullet \text{ translation :} & \quad x'^\mu = x^\mu + a^\mu \\ \bullet \text{ Lorentz (rotations) :} & \quad x'^\mu = \Lambda^\mu_\nu x^\nu & \quad \Lambda^\mu_\nu = -\Lambda^\nu_\mu \\ \bullet \text{ dilatation :} & \quad x'^\mu = \alpha x^\mu \\ \bullet \text{ SCT :} & \quad \frac{x'^\mu}{\mathbf{x}'^2} = \frac{x^\mu}{\mathbf{x}^2} - b^\mu \end{aligned}$$

où la dernière transformation est la “transformation conforme spéciale” (SCT), qui n'est autre qu'une inversion, suivie d'une translation et d'une nouvelle inversion. Ces transformations forment un groupe à un nombre **fini** de paramètres, égal à : $\frac{1}{2}(d+1)(d+2)$. Dans un espace avec signature (p, q) de dimension $d = p+q$, le groupe conforme est isomorphe à $SO(p+1, q+1)$. Considérons un système invariant sous le groupe des transformations conformes :

Conséquence classique Il est bien connu que l'invariance par translation et transformations de Lorentz (le groupe de Poincaré) conduit à la conservation du tenseur énergie-impulsion $T^{\mu\nu}$. Considérons aussi les dilatations, définies par :

$$x^\mu \longmapsto x'^\mu = \lambda x^\mu, \quad \Phi(\mathbf{x}) \longmapsto \Phi'(\mathbf{x}') = \lambda^{-\Delta} \Phi(\mathbf{x}), \quad (1.16)$$

où Δ est la dimension d'échelle du champ Φ . Le courant associé à la dilatation est :

$$j_D^\mu(\mathbf{x}) = T^\mu_\nu x^\nu, \quad (1.17)$$

et la conservation de ce courant implique que le tenseur énergie-impulsion est de trace nulle :

$$T^\mu_\mu = 0. \quad (1.18)$$

Le courant conforme associé à une transformation générale infinitésimale (1.15), défini par $J^\mu \doteq T^{\mu\nu}\xi_\nu$, est alors conservé si $T^{\mu\nu}$ est de trace nulle :

$$\partial_\mu J^\mu = \frac{1}{2}T^{\mu\nu}(\partial_\mu\xi_\nu + \partial_\nu\xi_\mu) = 0. \quad (1.19)$$

De fait, la condition de conservation du tenseur énergie-impulsion et la condition (1.18) impliquent l'invariance sous toutes transformations conformes.

Conséquence quantique L'invariance par translation et rotation implique par (1.10) que la fonction de corrélation à deux points est de la forme suivante :

$$\langle\phi_1(\mathbf{x}_1)\phi_2(\mathbf{x}_2)\rangle = f(|\mathbf{x}_1 - \mathbf{x}_2|). \quad (1.20)$$

Nous verrons que l'invariance conforme permet de fixer explicitement la forme des fonctions de corrélations à deux et trois points.

Cas $d = 2$

Dans un espace euclidien à deux dimensions, les contraintes sur ξ^μ pour que la transformation soit conforme s'écrivent :

$$\partial_0\xi^1 + \partial_1\xi^0 = 0, \quad \partial_0\xi^0 = \partial_1\xi^1. \quad (1.21)$$

Ce sont les équations de Cauchy-Riemann, qui définissent une fonction holomorphe. Il est donc naturel de travailler sur le plan complexe et introduire :

$$\begin{cases} z = x^0 + ix^1 \\ \bar{z} = x^0 - ix^1 \end{cases} \quad \begin{cases} \xi = \xi^0 + i\xi^1 \\ \bar{\xi} = \xi^0 - i\xi^1 \end{cases}$$

Alors les équations de Cauchy-Riemann s'écrivent :

$$\frac{\partial}{\partial z}\bar{\xi}(z, \bar{z}) = 0, \quad \frac{\partial}{\partial \bar{z}}\xi(z, \bar{z}) = 0, \quad (1.22)$$

admettant comme solution toute transformation finie analytique (resp. anti-analytique) :

$$z \mapsto z' = f(z), \quad \bar{z} \mapsto \bar{z}' = \bar{f}(\bar{z}). \quad (1.23)$$

Les variables z et \bar{z} se découpent, et peuvent être traitées comme deux variables complexes indépendantes, la condition physique de réalité : $\bar{z} = z^*$, où z^* désigne le complexe conjugué de z , pouvant être imposée à tout moment. Pour une transformation (1.23) infinitésimale :

$$z \mapsto z' = z + \varepsilon(z), \quad \bar{z} \mapsto \bar{z}' = \bar{z} + \bar{\varepsilon}(\bar{z}), \quad (1.24)$$

où $\varepsilon(z)$ et $\bar{\varepsilon}(\bar{z})$ peuvent être prises infiniment petites dans un disque de rayon fixé. Nous pouvons les développer en série de Laurent autour de $z = 0$:

$$\varepsilon(z) = \sum_{n=-\infty}^{+\infty} \varepsilon_n z^{n+1}, \quad \bar{\varepsilon}(\bar{z}) = \sum_{n=-\infty}^{+\infty} \bar{\varepsilon}_n \bar{z}^{n+1}, \quad (1.25)$$

et les générateurs correspondants sont de la forme :

$$\ell_n = -z^{n+1} \partial_z, \quad \bar{\ell}_n = -\bar{z}^{n+1} \partial_{\bar{z}}. \quad (1.26)$$

Le nombre de générateurs des transformations conformes à 2d est donc infini ! Ces générateurs forment l'**algèbre de Witt**, dont les relations de commutation sont données par :

$$\begin{aligned} [\ell_n, \ell_m] &= (n-m) \ell_{n+m} \\ [\ell_n, \bar{\ell}_m] &= 0 \\ [\bar{\ell}_n, \bar{\ell}_m] &= (n-m) \bar{\ell}_{n+m} \end{aligned} \quad (1.27)$$

Pour former un groupe, les transformations doivent être inversibles et définies en tout point de l'espace, auquel cas nous leur réservons le nom de transformations globales. L'ensemble des transformations globales forment le groupe conforme $SO(3,1)$ à deux dimensions, dont les générateurs sont : $\{\ell_{-1}, \ell_0, \ell_1\} \cup \{\bar{\ell}_{-1}, \bar{\ell}_0, \bar{\ell}_1\}$. ℓ_{-1} et $\bar{\ell}_{-1}$ sont les générateurs des translations, $(\ell_0 + \bar{\ell}_0)$ et $i(\ell_0 - \bar{\ell}_0)$ sont respectivement les générateurs des dilatations et rotations ; ℓ_1 et $\bar{\ell}_1$ les générateurs des transformations spéciales conformes. Les autres transformations conformes ne sont pas globales (mais locales), et ne forment pas un groupe : c'est pourquoi nous parlerons plus généralement d'algèbre conforme.

Tenseur énergie-impulsion Dans le plan complexe, les propriétés de symétrie et de trace nulle du tenseur énergie-impulsion impliquent $T^{z\bar{z}} = T^{\bar{z}z} = 0$. La conservation de ce tenseur s'écrit alors :

$$\partial_{\bar{z}} T^{zz} = 0, \quad \partial_z T^{\bar{z}\bar{z}} = 0, \quad (1.28)$$

et nous introduisons :

$$T(z) = -2\pi T_{zz}, \quad \bar{T}(\bar{z}) = -2\pi T_{\bar{z}\bar{z}}, \quad (1.29)$$

qui sont des fonctions respectivement holomorphe et anti-holomorphe du plan complexe.

Identités de Ward À deux dimensions, nous travaillons dans le plan complexe, ce qui nous permet d'utiliser la puissance du calcul analytique. Pour X une collection de champs locaux : $X = \phi_1(w_1, \bar{w}_1) \dots \phi_n(w_n, \bar{w}_n)$, les identités de Ward (1.11) provenant de l'invariance conforme – où le courant conservé est le tenseur énergie-impulsion $T_{\mu\nu}$ – s'écrivent :

$$\langle \delta_{\varepsilon, \bar{\varepsilon}} X \rangle = \frac{1}{2i\pi} \oint_{\Gamma} dz \varepsilon(z) \langle T(z) X \rangle + \frac{1}{2i\pi} \oint_{\Gamma} d\bar{z} \bar{\varepsilon}(\bar{z}) \langle \bar{T}(\bar{z}) X \rangle \quad (1.30)$$

où le contour Γ inclut toutes les positions (w_i, \bar{w}_i) des champs contenus dans X , et où $T(z)$ est défini en (1.29). Pour donner une forme locale précise à (1.30), il nous faut soit connaître la variation des champs sous une transformation conforme (membre de gauche), soit pouvoir développer le membre de droite et calculer explicitement l'intégrale, ce qui nous amène à introduire l'expansion du produit des champs.

Remarque 1 *Nous avons vu que les variables z et \bar{z} se découpent, nous permettant de traiter les deux parties séparément. Par la suite, nous allons souvent ne traiter que de la partie holomorphe, la partie anti-holomorphe donnant lieu à des résultats parallèles.*

1.1.3 OPE des champs

Définition de l'OPE

L'expansion en produit d'opérateurs (OPE), introduite par Wilson, joue un rôle important en théorie quantique des champs. L'OPE de deux opérateurs locaux donne leur comportement à courte distance ($\mathbf{x} \rightarrow \mathbf{y}$) :

$$A_i(\mathbf{x})B_j(\mathbf{y}) \sim \sum_k C_{ij}^k(\mathbf{x} - \mathbf{y})O_k(\mathbf{y}), \quad (1.31)$$

où les C_{ij}^k sont des coefficients numériques singuliers englobant les divergences pour $\mathbf{x} \rightarrow \mathbf{y}$, et où les O_k forment un ensemble complet d'opérateurs locaux. Cette propriété en TQC n'est normalement valable qu'asymptotiquement. Par contre, en théorie des champs conformes, elle devient une propriété exacte, car aucun paramètre de longueur ℓ n'apparaît dans l'expansion compte tenu de l'invariance d'échelle. Traduite en formalisme pour les champs conformes, nous pouvons alors écrire :

$$A_i(z)B_j(w) = \sum_{k=-\infty}^N \frac{C_{ij}^k}{(z-w)^k} O_k(w) = \sum_{k=1}^N \frac{C_{ij}^k}{(z-w)^k} O_k(w) + \mathbf{rég.} \quad (1.32)$$

où N est un entier positif. Dans la deuxième équation, nous avons séparé la partie divergente pour $z \rightarrow w$ (terme de gauche) de la partie régulière (notée **rég.**), car seulement cette première va survivre à l'intégration dans les identités de Ward (1.30). La connaissance de l'OPE des champs présents dans le système est d'une grande utilité : elle nous permet de ramener le calcul des fonctions de corrélations à N points graduellement à celui à 2 points. L'identité de Ward conforme nous permet d'explicitier l'OPE pour une certaine classe de champs dont nous connaissons la loi de transformation.

Champs primaires

Il existe des champs, appelés **champs primaires**, dont la loi de transformation sous une transformation conforme est donnée. Soit un champ ϕ de spin s et de dimension d'échelle Δ , sa dimension conforme h (resp. \bar{h}) est définie par :

$$h = \frac{1}{2}(\Delta + s), \quad \bar{h} = \frac{1}{2}(\Delta - s). \quad (1.33)$$

Définition 3 *Sous une transformation conforme $z \mapsto w(z)$, $\bar{z} \mapsto \bar{w}(\bar{z})$, un **champ primaire** est un champ qui se transforme comme une (h, \bar{h}) -forme :*

$$\phi(z, \bar{z}) \mapsto \phi'(w, \bar{w}) = \left(\frac{dw}{dz}\right)^{-h} \left(\frac{d\bar{w}}{d\bar{z}}\right)^{-\bar{h}} \phi(z, \bar{z}). \quad (1.34)$$

En spécifiant pour une transformation infinitésimale $z \mapsto w = z + \varepsilon(z)$, la variation du champ primaire est donnée par :

$$\delta_\varepsilon \phi(w) = \phi'(w) - \phi(w) = -\varepsilon(w) \partial_w \phi(w) - h [\partial_w \varepsilon(w)] \phi(w). \quad (1.35)$$

Ceci nous permet de conclure, d'après l'identité de Ward conforme (1.30), que l'OPE d'un champ primaire avec le tenseur énergie-impulsion s'écrit :

$$T(z) \phi(w) = \left\{ \frac{1}{z-w} \partial_w \phi(w) + \frac{h}{(z-w)^2} \phi(w) \right\} + \text{rég.} \quad (1.36)$$

où **rég.** désignent des termes réguliers. En effet, nous pouvons vérifier qu'en mettant cette expression dans (1.30), nous retrouvons bien la variation infinitésimale du champ primaire donnée en (1.35). Connaissant la loi de transformation des champs primaires, l'invariance conforme, par (1.10), permet de fixer la forme des fonctions de corrélations à deux et trois points. Soient $\phi_i(z_i)$ des champs primaires, et $z_{ij} = z_i - z_j$, alors :

$$\begin{aligned} \langle \phi_1(z) \phi_2(w) \rangle &= \frac{C_{12}}{(z-w)^{2h}}, & h = h_1 = h_2, \\ \langle \phi_1(z_1) \phi_2(z_2) \phi_3(z_3) \rangle &= \frac{C_{123}}{z_{12}^{h_1+h_2-h_3} z_{23}^{h_2+h_3-h_1} z_{13}^{h_1+h_3-h_2}}. \end{aligned}$$

Deux champs primaires ne sont corrélés que s'ils ont la même dimension conforme, et nous pouvons choisir de les normaliser de manière à avoir $C_{12} = \delta_{12}$. L'OPE de deux champs primaires peut alors s'écrire comme :

$$\phi_i(z) \phi_j(w) = \sum_k \frac{C_{ijk}}{(z-w)^{h_i+h_j-h_k}} \phi_k(w) + \text{rég.} \quad (1.37)$$

où les coefficients C_{ijk} sont les mêmes que ceux apparaissant dans la fonction à trois points.

Tenseur d'énergie-impulsion

Il existe un autre champ de la théorie pour lequel les propriétés de transformation sont connues, c'est le tenseur énergie-impulsion :

Définition 4 *Sous une transformation conforme finie $z \mapsto w(z)$, le tenseur énergie-impulsion se transforme comme :*

$$T'(w) = \left(\frac{dw}{dz} \right)^{-2} \left[T(z) - \frac{c}{12} \{w; z\} \right], \quad (1.38)$$

où c est la charge centrale² et où nous avons introduit la dérivée Schwarzienne :

$$\{w; z\} = \frac{(d^3w/dz^3)}{(dw/dz)} - \frac{3}{2} \left(\frac{d^2w/dz^2}{dw/dz} \right)^2. \quad (1.39)$$

²L'interprétation physique de la charge centrale apparaît lorsque nous considérons des géométries restreintes, comme analogue à un effet Casimir, c.à.d. un déplacement fini de l'énergie libre.

Le tenseur énergie-impulsion se transforme donc comme un champ primaire de dimension conforme 2, à l'anomalie schwarzienne près, qui s'annule pour des transformations conformes globales. Donc, sous une transformation conforme globale, le tenseur énergie-impulsion se transforme exactement comme un champ primaire : les champs ayant cette propriété sont appelés **quasi-primaires**. En spécifiant pour une transformation infinitésimale $z \mapsto w = z + \varepsilon(z)$, la variation du tenseur énergie-impulsion est donnée par :

$$\delta_\varepsilon T(w) \doteq T'(w) - T(w) = -\frac{c}{12} \partial_w^3 \varepsilon(w) - 2\partial_w \varepsilon(w) T(w) - \varepsilon(w) \partial_w T(w). \quad (1.40)$$

Ceci nous permet de conclure, d'après l'identité de Ward conforme (1.30), que l'OPE du tenseur énergie-impulsion avec lui-même s'écrit

$$T(z)T(w) = \frac{c/2}{(z-w)^4} + \frac{2T(w)}{(z-w)^2} + \frac{\partial T(w)}{(z-w)} + \mathbf{rég.} \quad (1.41)$$

Nous pouvons à nouveau vérifier qu'en mettant cette expression dans (1.30), nous retrouvons bien la variation infinitésimale du tenseur énergie-impulsion donnée en (1.40).

1.1.4 Algèbre de Virasoro et représentations \mathcal{V}_i

Correspondance état-champ

Il est toujours utile en TQC d'avoir une vision duale entre champs et états. Dans ce but, introduisons la procédure de quantification radiale. À deux dimensions, nous devons faire une distinction entre l'espace et le temps : la théorie est initialement définie sur un cylindre infini de diamètre L . Le temps t court selon l'axe infini du cylindre (t va de $-\infty$ à $+\infty$) et l'espace est compactifié : $x \in [0, L]$, c.à.d. $(0, t) \doteq (L, t)$. Le cylindre est alors paramétrisé par les coordonnées complexes $\xi = t + ix, \bar{\xi} = t - ix$, et le passage entre le cylindre et le plan complexe se fait à travers les applications suivantes :

$$z \rightarrow \exp\left(\frac{2\pi\xi}{L}\right), \quad \xi \rightarrow \frac{L}{2\pi} \ln z. \quad (1.42)$$

Le passé lointain ($t \rightarrow -\infty$) sur le cylindre correspond à l'origine ($z = 0$) du plan, et le futur lointain correspond au point à l'infini sur le plan complexe (plus exactement sur la sphère de Riemann). Ceci nous permet de définir les états entrants et sortants :

$$|\phi_{\text{in}}\rangle \doteq \lim_{z, \bar{z} \rightarrow 0} \phi(z, \bar{z})|0\rangle, \quad \langle\phi_{\text{out}}| \doteq |\phi_{\text{in}}\rangle^\dagger = \lim_{z, \bar{z} \rightarrow 0} \langle 0|\phi^\dagger(z, \bar{z}),$$

où l'adjoint est défini par :

$$\phi^\dagger(z, \bar{z}) \doteq \bar{z}^{-2h} z^{-2\bar{h}} \phi\left(\frac{1}{\bar{z}}, \frac{1}{z}\right). \quad (1.43)$$

Un champ conforme $\phi(z, \bar{z})$ de dimension conforme (h, \bar{h}) peut être développé en modes (ce qui n'est rien d'autre que sa série de Laurent autour du point $z = 0$) selon :

$$\begin{aligned} \phi(z, \bar{z}) &= \sum_{m \in \mathbb{Z}} \sum_{n \in \mathbb{Z}} \frac{1}{z^{m+h}} \frac{1}{\bar{z}^{n+\bar{h}}} \phi_{m,n}, \\ \text{où } \phi_{m,n} &= \frac{1}{2i\pi} \oint_0 dz z^{m+h-1} \frac{1}{2i\pi} \oint_0 d\bar{z} \bar{z}^{n+\bar{h}-1} \phi(z, \bar{z}), \quad \phi_{m,n}^\dagger = \phi_{-m, -n}. \end{aligned}$$

Algèbre de Virasoro

Le tenseur énergie-impulsion étant un champ quasi-primaire de dimension conforme 2, son développement en série de Laurent est donné par :

$$T(z) = \sum_{n \in \mathbb{Z}} \frac{L_n}{z^{n+2}}, \quad \bar{T}(\bar{z}) = \sum_{n \in \mathbb{Z}} \frac{\bar{L}_n}{\bar{z}^{n+2}}. \quad (1.44)$$

Les modes L_n seront vus comme des opérateurs, agissant sur un espace de Hilbert. En inversant la relation, nous trouvons :

$$L_n = \frac{1}{2\pi i} \oint_0 dz z^{n+1} T(z), \quad \bar{L}_n = \frac{1}{2\pi i} \oint_0 d\bar{z} \bar{z}^{n+1} \bar{T}(\bar{z}). \quad (1.45)$$

A partir de l'OPE du tenseur énergie-impulsion (1.41), nous pouvons en déduire que ces opérateurs vérifient les relations de commutations suivantes :

$$\begin{aligned} [L_n, L_m] &= (n-m)L_{n+m} + \frac{c}{12}n(n^2-1)\delta_{n+m,0} \\ [L_n, \bar{L}_m] &= 0 \\ [\bar{L}_n, \bar{L}_m] &= (n-m)\bar{L}_{n+m} + \frac{c}{12}n(n^2-1)\delta_{n+m,0} \end{aligned} \quad (1.46)$$

Elles définissent l'**algèbre de Virasoro**, qui constitue l'extension centrale [43] de l'algèbre de Witt définie en (1.27). Les opérateurs L_n, \bar{L}_n sont les générateurs des transformations conformes, agissant sur un espace de Hilbert.

Espace de Hilbert et représentations de Virasoro

L'Hamiltonien est proportionnel au générateur de translation temporelle sur le cylindre : $H \sim L_{-1}^{\text{cy1}} + \bar{L}_{-1}^{\text{cy1}}$. En passant vers le plan complexe, les opérateurs de translation deviennent des opérateurs de dilatation. Sur le plan complexe, nous avons donc : $H \sim L_0 + \bar{L}_0$. Nous considérons alors les représentations de Virasoro construites à partir de l'état de plus haut poids $|h_i\rangle$ – c'est l'**état primaire** engendré par le champ primaire $\phi_i(z)$ de dimension conforme h_i – caractérisé par :

$$L_0|h_i\rangle = h_i|h_i\rangle, \quad L_n|h_i\rangle = 0, \quad \forall n > 0. \quad (1.47)$$

Cet état est vecteur propre de l'Hamiltonien du système. Les autres états de la représentation (les états excités, appelés états secondaires), sont construits par application successive des générateurs $L_{-k}, k > 0$:

$$L_{-k_1}L_{-k_2} \cdots L_{-k_n}|h_i\rangle, \quad (k_1 < k_2 < \cdots < k_n), \quad (1.48)$$

et sont vecteurs propres de L_0 , de valeur propre $h_i + N$, où $N = k_1 + k_2 + \cdots + k_n$ est le niveau de l'état. Les champs correspondants aux états secondaires sont appelés champs secondaires. Par exemple, à l'état $L_{-n}|h_i\rangle$ correspond le champ secondaire $\phi_i^{(-n)}$:

$$L_{-n}|h_i\rangle \longrightarrow \phi_i^{(-n)}(w) \doteq \frac{1}{2i\pi} \oint dz \frac{1}{(z-w)^{n-1}} T(z) \phi_i(w). \quad (1.49)$$

À un état primaire $|h_i\rangle$ correspond une infinité d'états secondaires de la forme (1.48) : ils forment ensemble une famille conforme, notée $[\phi_{h_i}]$. Les opérateurs L_n sont les générateurs des transformations conformes. Sous une transformation conforme, l'état $|h_i\rangle$ et ses descendants se transforment donc entre-eux : ils forment une représentation de l'algèbre de Virasoro, appelée **module de Verma**, et notée $V(c, h_i)$ ou plus simplement \mathcal{V}_i . Nous avons parallèlement le module de Verma associé à la partie anti-holomorphe $\bar{V}(c, \bar{h}_i)$. L'espace de Hilbert est alors défini par :

$$\mathcal{H} = \sum_{i, \bar{i}} \mathcal{V}_i \otimes \bar{\mathcal{V}}_{\bar{i}} = \sum_{h_i, \bar{h}_i} V(c, h_i) \otimes \bar{V}(c, \bar{h}_i) \quad (1.50)$$

A priori, nous n'avons aucune indication sur le nombre de termes apparaissant dans la somme, ce nombre pouvant être infini.

Fonctions de corrélations

Il existe deux classes de champs dans une théorie conforme :

- les champs primaires $\phi(w)$ de dimension conforme (h, \bar{h}) ;
- les champs secondaires : à chaque champ primaire $\phi(w)$ correspond une infinité de champs secondaires $\phi^{(-k_1, \dots, -k_n)}(w)$.

Soit X une collection de champs primaires : $X = \phi_2(w_2) \dots \phi_n(w_n)$, de dimensions conformes h_i ($i = 2, \dots, n$), et $\phi^{(-n)}(w)$ un champ secondaire. La fonction de corrélation entre $\phi^{(-n)}(w)$ et X est donnée par :

$$\langle \phi^{(-n)} X \rangle = \mathcal{L}_{-n} \langle \phi(w) X \rangle, \quad (1.51)$$

où \mathcal{L}_{-n} est un opérateur différentiel défini par :

$$\mathcal{L}_{-n} = \sum_i \left\{ \frac{(n-1)h_i}{(w_i - w)^n} - \frac{1}{(w_i - w)^{n-1}} \partial_{w_i} \right\}. \quad (1.52)$$

Pour un champ secondaire plus général, de la forme $\phi^{(-k_1, -k_2, \dots, -k_n)}$, nous obtenons de la même manière :

$$\langle \phi^{(-k_1, -k_2, \dots, -k_n)} X \rangle = \mathcal{L}_{-k_1} \dots \mathcal{L}_{-k_n} \langle \phi(w) X \rangle. \quad (1.53)$$

Le calcul de fonctions de corrélations contenant des champs secondaires se réduit donc à celui contenant seulement des champs primaires, sur lequel nous ferons agir un opérateur différentiel bien défini. Nous sommes donc ramenés au seul calcul des fonctions de corrélations entre champs primaires. Si nous connaissons l'OPE des champs primaires, elles nous permettent de passer graduellement du calcul des fonctions à N points à celui des fonctions à deux points, qui sont explicitement fixées par l'invariance conforme. Nous avons vu que l'OPE de deux champs primaires est donnée par :

$$\phi_i(z, \bar{z}) \phi_j(w, \bar{w}) = \sum_k \frac{C_{ijk}}{(z-w)^{h_i+h_j-h_k} (\bar{z}-\bar{w})^{\bar{h}_i+\bar{h}_j-\bar{h}_k}} \phi_k(w, \bar{w}), \quad (1.54)$$

où les $\phi_k(w, \bar{w})$ sont des champs primaires ou secondaires. Nous pouvons regrouper dans le membre de droite tous les champs secondaires appartenant à la famille conforme $[\phi_p]$ ensemble et diviser la sommation selon :

$$\phi_i(z, \bar{z})\phi_j(w, \bar{w}) = \sum_p \sum_{\{k, \bar{k}\}} C_{ijp}^{\{k, \bar{k}\}} \frac{1}{(z-w)^{h_i+h_j-h_k-\sum_l k_l}} \frac{1}{(\bar{z}-\bar{w})^{\bar{h}_i+\bar{h}_j-\bar{h}_k-\sum_l \bar{k}_l}} \phi_p^{\{k, \bar{k}\}}(w, \bar{w}),$$

où tous les champs descendants du champ primaire ϕ_p sont notés $\phi_p^{\{k, \bar{k}\}}$. En utilisant l'équation (1.53), il est possible de montrer que :

$$C_{ijk}^{\{k, \bar{k}\}} = \sum_p C_{ijp} \beta_{ij}^{p\{k\}} \bar{\beta}_{ij}^{p\{\bar{k}\}}, \quad (1.55)$$

où les C_{ijp} sont les coefficients de l'OPE entre champs primaires seulement, et les $\beta_{ij}^{p\{k\}}, \bar{\beta}_{ij}^{p\{\bar{k}\}}$ sont des fonctions des quatre paramètres h_i, h_j, h_p et c , entièrement fixées par l'invariance conforme. Le calcul des fonctions de corrélation entre les champs du système est donc ramené à la connaissance des coefficients C_{ijk} . Nous sommes donc amené à la :

Conclusion 1 *Toute l'information nécessaire pour complètement spécifier une théorie conforme à deux dimensions est la donnée de la charge centrale c , des dimensions conformes (h_i, \bar{h}_i) des champs primaires et des coefficients C_{ijk} provenant de l'OPE de ces champs primaires. Avec ces données, il est possible de calculer toutes les fonctions de corrélations du système, et par conséquent, d'obtenir un système soluble !*

Cependant, l'invariance conforme à elle-seule ne fixe pas les coefficients C_{ijk} , il nous faut des informations supplémentaires externes. Nous verrons par la suite certaines contraintes permettant de compléter la théorie, ouvrant ainsi la voie vers les classifications des théories conformes.

1.2 Théories conformes rationnelles : RCFT

1.2.1 Algèbre de fusion

Nous voulons maintenant transcrire les résultats obtenus jusqu'à maintenant sous forme algébrique. L'OPE de deux champs quelconques d'une famille conforme est obtenu à partir de celle des champs primaires correspondants. En considérant l'OPE entre deux champs primaires, l'information importante est de savoir quelles familles conformes ils vont créer, à travers les coefficients C_{ijk} . Ceci nous permet d'écrire les règles suivantes :

$$[\phi_{h_i}] \times [\phi_{h_j}] = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k [\phi_{h_k}]. \quad (1.56)$$

L'interprétation est la suivante : le membre de gauche représente l'OPE entre un champ conforme de la famille $[\phi_{h_i}]$ et un champ conforme de la famille $[\phi_{h_j}]$, le membre de droite

indiquant quelles familles conformes $[\phi_{h_k}]$ vont apparaître dans cette OPE. Les nombres \mathcal{N}_{ij}^k sont donc des entiers non-négatifs, reliés aux coefficients C_{ijk} . Les champs primaires $\phi_{h_i}(z)$ sont en correspondance avec les états de plus haut poids $|h_i\rangle$ de la représentation \mathcal{V}_i de Virasoro. L'équation (1.56) peut donc s'écrire comme la fusion des représentations :

$$\mathcal{V}_i \times \mathcal{V}_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k \mathcal{V}_k . \quad (1.57)$$

Définition 5 *L'algèbre de fusion est une algèbre commutative, associative, de générateurs \mathcal{V}_i , $i = 1, \dots, n$, (n est un entier ou $+\infty$), possédant une identité $\mathcal{V}_1 = \mathbb{1}$ (la représentation identité), et un produit noté \times , dont les règles de multiplication sont données par (1.57).*

Définissons les matrices N_i , appelées matrices de fusion, ayant comme éléments :

$$(N_i)_{jk} = \mathcal{N}_{ij}^k . \quad (1.58)$$

Alors l'existence de l'identité implique $N_1 = \mathbb{1}$, et la propriété d'associativité de l'algèbre de fusion implique la commutativité des matrices N_i : $N_i N_j = N_j N_i$. L'associativité peut aussi s'écrire comme :

$$N_i N_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k N_k . \quad (1.59)$$

Les matrices N_i forment donc une représentation fidèle de l'algèbre de fusion. L'information sur les coefficients C_{ijk} est donc ramenée à la connaissance de l'algèbre de fusion – ou de manière équivalente à la connaissance des matrices de fusion N_i – qui à ce stade reste toutefois à déterminer.

1.2.2 Unitarité et irréductibilité de \mathcal{V}_i

La base de la représentation \mathcal{V}_i est formée par l'état de plus haut poids $|h_i\rangle$ et tous ses états descendants (1.48). La norme de l'état $L_{-k_1} \cdots L_{-k_n} |h\rangle$ est définie par :

$$\langle h | L_{k_n} \cdots L_{k_1} L_{-k_1} \cdots L_{-k_n} | h \rangle . \quad (1.60)$$

Unitarité

Une représentation \mathcal{V}_i est dite **unitaire** si elle ne possède pas d'états de norme négative : comme la norme dépend de la dimension conforme h et de la charge centrale c (à travers les relations de commutation de l'algèbre), l'unitarité impose donc des contraintes sur ces valeurs. L'étude de la norme des états des représentation \mathcal{V}_i a été effectuée dans [50] et [40] : il existe un vecteur de norme nulle au niveau $\ell = rs$ (r et s entiers) lorsque la dimension conforme de la représentation est donnée par la **formule de Kac** :

$$c = 1 - \frac{6}{m(m+1)}, \quad h_{r,s}(m) = \frac{[(m+1)r - ms]^2 - 1}{4m(m+1)}, \quad m \in \mathbb{C}. \quad (1.61)$$

La présence d'un vecteur de norme nulle permet de délimiter les zones (c, h) d'existence de vecteurs de norme négatives (non-unitarité). Les représentations de Virasoro sont non-unitaires pour $c < 0$ et pour $h < 0$. Pour $h \geq 0$, elles sont unitaires si $c \geq 1$. Si $0 < c < 1$, elles sont unitaires pour les valeurs de la formule de Kac avec les contraintes supplémentaires suivantes (spectre fini) :

$$m \text{ entier } > 2, \quad 1 \leq r < m, \quad 1 \leq s \leq r. \quad (1.62)$$

Vecteurs singuliers et irréductibilité

Lorsque $h = h_{r,s}$, il existe donc un état $|\chi\rangle$ au niveau $\ell = rs$ dont la norme est nulle, appelé **état singulier**. Cet état satisfait les propriétés (1.47) d'un état de plus haut poids. Les états descendants de $|\chi\rangle$ – aussi de norme nulle – forment un module de Verma noté \mathcal{V}_χ . L'espace de la représentation $\mathcal{V}_{h_{r,s}}$ contient un sous-espace \mathcal{V}_χ qui est lui-même une représentation de Virasoro : il est donc **réductible**. Nous contruisons des représentations irréductibles en quotientant par les sous-modules \mathcal{V}_χ (ce qui équivaut à identifier les états qui ne diffèrent que par un état de norme nulle). À l'état singulier $|\chi\rangle$ est associé le champ $\chi(z)$, qui est un champ descendant du champ primaire $\phi(z)$, mais qui est lui-même un champ primaire. Le fait que l'état $|\chi\rangle$ soit de norme nulle (donc orthogonal au module de Verma) se traduit en langage des champs à l'annulation des fonctions de corrélation $\langle \chi(z)X \rangle$, où X est une collection de champs : le champ $\chi(z)$ se *découple* des autres champs. Ceci a comme conséquence une équation différentielle (1.53) pour les fonctions de corrélations $\langle \phi(z)X \rangle$, donnant des contraintes sur l'OPE des champs, se traduisant par une troncation de l'algèbre de fusion :

$$\mathcal{V}_i \times \mathcal{V}_j = \sum_k' \mathcal{N}_{ij}^k \mathcal{V}_k. \quad (1.63)$$

Cependant, pour une valeur arbitraire de c , le nombre de champs primaires de la théorie peut être infini, et il faut d'autres contraintes pour "fermer" l'algèbre de fusion.

Les théories conformes pour lesquelles le nombre de champs primaires est fini sont appelées rationnelles (RCFT). Ce sont des théories où intervient un nombre fini de représentations \mathcal{V}_i pour lesquelles l'algèbre de fusion est fermée. L'exemple type de RCFT est fourni par les modèles minimaux.

1.2.3 Modèles minimaux

Pour p, p' deux entiers premiers entre-eux tels que $m = p'/(p - p')$, la formule de Kac s'écrit :

$$c = 1 - 6 \frac{(p - p')^2}{pp'}, \quad h_{r,s} = \frac{(pr - p's)^2 - (p - p')^2}{4pp'}, \quad (1.64)$$

et les dimensions conformes sont alors périodiques $h_{r,s} = h_{r+p',s+p}$. Nous avons notamment :

$$h_{r,s} = h_{p'-r,p-s}, \quad (1.65)$$

ce qui implique l'existence d'un autre vecteur singulier $|\chi'\rangle$ au niveau $(p' - r)(p - s)$. Les dimensions conformes de ces deux états singuliers sont égaux à :

$$h_\chi = h_{r,s} + rs, \quad h_{\chi'} = h_{r,s} + (p' - r)(p - s), \quad (1.66)$$

et sont donc aussi données par la formule de Kac (elles s'écrivent de la forme $h_{r',s'}$) ! Ces deux états singuliers engendrent donc des sous-modules de Verma \mathcal{V}_χ et $\mathcal{V}_{\chi'}$ réductibles, contenant à leur tour des états singuliers engendrant des sous-modules réductibles, et ainsi de suite. Il existe donc une infinité d'états singuliers dans une représentation \mathcal{V}_i avec les valeurs (1.64). Chaque état singulier conduit à une équation différentielle agissant comme une contrainte sur les fonctions de corrélation des champs primaires, et donc sur leur OPE. L'effet global est une nouvelle troncation de l'algèbre de fusion, qui a comme conséquence que seulement un nombre *fini* de représentations \mathcal{V}_i sont à considérer : ce sont les modèles appelés **minimaux**. Les modèles minimaux sont unitaires pour $p' = p + 1$ (ou $p' = p - 1$) et sont notés $\mathcal{M}(p', p)$. Le premier modèle minimal unitaire non-trivial correspond au cas $p = 3$: il a été identifié comme décrivant le modèle critique d'Ising [5]. Nous avons les suivantes identifications pour les premiers éléments de la série unitaire :

- $\mathcal{M}(4, 3)$: modèle critique d'Ising $c = 1/2$
- $\mathcal{M}(5, 4)$: modèle tri-critique d'Ising $c = 7/10$
- $\mathcal{M}(6, 5)$: modèle de Potts à trois états $c = 4/5$
- $\mathcal{M}(7, 6)$: modèle tri-critique de Potts à trois états $c = 6/7$

1.2.4 Modèles \widehat{g} -WZWN

Une situation fréquente en théorie des champs conformes est qu'il existe une algèbre "étendue" \mathcal{A} agissant sur les champs de la théorie (algèbre de Kac-Moody, supersymétrie, algèbre \mathcal{W} , ...), telle que Virasoro soit une sous-algèbre de \mathcal{A} ou de l'algèbre enveloppante de \mathcal{A} . Nous nous intéressons plus particulièrement aux théories conformes où l'algèbre étendue est une algèbre affine \widehat{g} : ce sont des modèles particuliers (appelés WZWN³) en ce sens qu'ils peuvent être formulés directement en terme d'une action⁴. Pour ces modèles, les courants additionnels conservés $J^a(z)$ possèdent une OPE de la forme :

$$J^a(z) J^b(w) = \frac{\mathbf{k}\delta_{ab}}{(z-w)} + \sum_c i f_{abc} \frac{J^c(w)}{(z-w)} + \text{rég.} \quad (1.67)$$

et les modes de $J^a(z) = \sum_{n \in \mathbb{Z}} J_n^a z^{-n-1}$ satisfont les relations de commutation d'une algèbre affine :

$$[J_n^a J_m^b] = \sum_c i f_{abc} J_{n+m}^c + \mathbf{k} n \delta_{ab} \delta_{n+m,0}, \quad (1.68)$$

³Ils ont été introduits par Wess et Zumino, puis complétés par Witten et Novikov, et sont connus dans la littérature sous le nom de modèles WZWN.

⁴Ce sont des modèles construits à partir d'une action du type modèle σ non-linéaire, avec l'addition d'un terme de Wess-Zumino.

où \mathbf{k} est un élément central. Les représentations des algèbres affines \widehat{g} sont de nos jours bien connues [51, 42]. Une généralisation de la notion de représentations irréductibles d'une algèbre de Lie simple g est fournie par la notion de représentations **intégrables**. Elles sont labellées par (λ, k) , où λ est le plus haut poids et k le niveau, et il existe un nombre fini de telles représentations à chaque niveau k . La dimension conforme et la charge centrale des modèles \widehat{g}_k sont données par :

$$h_\lambda = \frac{(\lambda, \lambda + 2\rho)}{2(k + \kappa)}, \quad c = \frac{k \dim(g)}{k + \kappa}, \quad (1.69)$$

où ρ est le vecteur de Weyl, et κ le nombre (dual) de Coxeter de g . Les champs primaires sont en correspondance avec les plus haut poids λ des représentations intégrables : comme il existe un nombre fini de telles représentations à chaque niveau k , il existe donc un nombre fini de champs primaires. Les modèles WZWN fournissent donc un autre exemple de RCFT. De plus, les représentations intégrables étant unitaires, ces modèles le sont aussi.

Les modèles avec algèbre affine fournissent des exemples non-triviaux de modèles quantiques à $2d$ exactement solubles, et jouent un rôle prédominant dans la classification des théories conformes à 2d. Nous verrons par exemple que la classification des modèles minimaux est reliée, à travers une construction de *coset*, à la classification des modèles $\widehat{su}(2)$.

1.2.5 Propriétés modulaires des caractères χ_i et formule de Verlinde

Soit \mathcal{A} l'algèbre décrivant la symétrie d'une théorie conforme rationnelle, et \mathcal{V}_i une représentation de \mathcal{A} , pour $i \in \mathcal{I}$, \mathcal{I} étant un ensemble fini. Les représentations \mathcal{V}_i sont graduées par l'action du générateur L_0 de Virasoro⁵. Le spectre de L_0 dans \mathcal{V}_i est de la forme $\{h_i, h_i + 1, h_i + 2, \dots\}$, et nous appelons $\#_n$ le nombre d'états linéairement indépendants au niveau n (donc de valeur propre $h + n$). Nous introduisons le caractère χ_i de la représentation \mathcal{V}_i comme la fonction génératrice des multiplicités $\#_n$, dépendant d'une variable complexe τ :

$$\chi_i(\tau) = \text{Tr}_{\mathcal{V}_i} q^{L_0 - \frac{c}{24}} = \sum_{n=0}^{\infty} \#_n q^{n + h - \frac{c}{24}}, \quad (q \doteq e^{2i\pi\tau}). \quad (1.70)$$

Les caractères de Virasoro par exemple sont donnés par :

$$\chi_{(c,h)}(\tau) = (q^{h - \frac{c}{24}}) \left(\prod_{n=1}^{\infty} \frac{1}{1 - q^n} \right). \quad (1.71)$$

L'expression des caractères des modèles minimaux est plus compliquée que (1.71), car il faut tenir compte de toutes les soustractions des sous-modules : ils sont explicités par exemple dans [33]. Les caractères (1.70) pour les algèbres affines \widehat{g} (appelés spécialisés car ils comptent les états en fonction de la valeur propre de L_0 seulement) se trouvent aussi dans [33].

⁵C'est le cas même si $\mathcal{A} \neq \text{Vir}$, car les générateurs de Virasoro s'expriment, à travers la construction de Sugawara, en fonction des courants J de \mathcal{A} .

Propriétés modulaires

Une propriété remarquable des caractères (de Virasoro, des modèles minimaux ou des algèbres affines) est qu'ils satisfont de belles propriétés de transformation sous l'action du groupe modulaire. Le groupe modulaire $SL(2, \mathbb{Z})$ sur une variable τ est défini par :

$$\tau \mapsto \frac{a\tau + b}{c\tau + d}, \quad \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} \in SL(2, \mathbb{Z}), \quad a, b, c, d \in \mathbb{Z}, \quad ad - bc = 1, \quad (1.72)$$

et est engendré par les deux transformations :

$$T : \tau \mapsto \tau + 1, \quad S : \tau \mapsto -\frac{1}{\tau}, \quad (1.73)$$

satisfaisant les relations $(ST)^3 = S^2 = 1$. Les caractères χ_i d'une représentation de l'algèbre \mathcal{A} d'une RCFT forment une représentation fini-dimensionnelle et unitaire du groupe modulaire : ils se transforment entre-eux sous l'action de (1.72). Il existe donc deux matrices S_{ij} et T_{ij} telles que :

$$\chi_i(\tau) \mapsto \chi_i(\tau + 1) = \sum_{j \in \mathcal{I}} T_{ij} \chi_j(\tau), \quad \chi_i(\tau) \mapsto \chi_i(-\frac{1}{\tau}) = \sum_{j \in \mathcal{I}} S_{ij} \chi_j(\tau). \quad (1.74)$$

Il est clair d'après la définition (1.70) que sous l'action de T :

$$\chi_i(\tau) \mapsto \chi_i(\tau + 1) = e^{2i\pi(h_i - \frac{c}{24})} \chi_i(\tau), \quad (1.75)$$

et la matrice T_{ij} est donc une matrice diagonale ($T_{ij} = e^{2i\pi(h_i - \frac{c}{24})} \delta_{ij}$). L'expression de la matrice S pour une algèbre affine générale se trouve dans [51].

Formule de Verlinde

La correspondance entre champs primaires et états de plus haut poids de \mathcal{V}_i permet de coder l'OPE de ces champs dans l'algèbre de fusion des représentations (voir l'équation (1.57)). E. Verlinde a montré qu'il existe un lien étroit entre les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k et la matrice S_{ij} des transformations modulaires des caractères de l'algèbre, donné par la **formule de Verlinde** [88]

$$\mathcal{N}_{ij}^k = \sum_{\ell \in \mathcal{I}} \frac{S_{i\ell} S_{j\ell} S_{k\ell}^*}{S_{1\ell}}. \quad (1.76)$$

Cette relation est hautement non triviale, car elle relie les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k , qui sont des entiers non-négatifs, aux coefficients de la matrice S , qui sont des réels ! Connaissant les propriétés de transformation des caractères, nous pouvons donc en déduire les règles de fusion ; ou réciproquement, la connaissance des règles de fusion nous donne des informations sur la matrice S .

1.3 Invariance modulaire, conditions aux bord et lignes de défaut

Nous avons jusqu'à présent utilisé implicitement le découplage de la théorie en partie holomorphe et anti-holomorphe. Les données nécessaires pour totalement spécifier une théorie conforme rationnelle sont : l'algèbre \mathcal{A} , ses représentations de plus haut poids \mathcal{V}_i en nombre fini (ce qui fixe la charge centrale c et les dimensions conformes des champs primaires ϕ_{h_i}), ses caractères χ_i et la matrice S_{ij} des transformations modulaires des caractères – ou de manière équivalente les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k des représentations, obtenus à travers la formule de Verlinde. L'espace de Hilbert du système s'écrit :

$$\mathcal{H} = \bigoplus_{i,j} \mathcal{M}_{ij} \mathcal{V}_i \otimes \bar{\mathcal{V}}_j, \quad \mathcal{M}_{ij} \in \mathbb{N}, \quad (1.77)$$

où la sommation s'étend *a priori* sur toutes les dimensions conformes h_i, \bar{h}_j du système. Cependant, toute combinaison gauche/droite de représentations \mathcal{V}_i n'est pas nécessairement physiquement réaliste. Il s'avère que l'étude des théories conformes sur des variétés de genre plus élevé (comme le tore) nous fournit de précieux renseignements [13, 49].

1.3.1 Modèles définis sur le tore

Un tore est obtenu en spécifiant deux vecteurs sur le plan – ou deux nombres complexes w_1, w_2 (périodes) sur le plan complexe – définissant ainsi un réseau, et en identifiant les points qui diffèrent par une combinaison linéaire entière de ces vecteurs. Une théorie conforme définie sur le tore ne doit pas dépendre de la base choisie sur le réseau pour définir le tore : elle ne dépendra que du paramètre $\tau = w_2/w_1$, appelé **paramètre modulaire**, et nous pouvons toujours choisir comme périodes 1 et τ .

Une théorie à $2d$ est définie sur un cylindre de diamètre a , où le temps court selon l'axe du cylindre et l'espace est compactifié : $x = x + a$, l'application du cylindre (paramétrisé par ξ) vers le plan étant $z = \exp(\frac{2i\pi\xi}{a})$. L'hamiltonien correspond à la translation temporelle sur le cylindre, et est donc proportionnel au générateur de translation ($L_{-1} + \bar{L}_{-1}$). Par la loi de transformation (1.38) du tenseur énergie-impulsion, l'opérateur de translation (L_{-1}) devient un opérateur de dilatation (L_0) sur le plan :

$$L_{-1}^{\text{cyl}} = -\frac{2i\pi}{a} \left(L_0 - \frac{c}{24} \right), \quad (1.78)$$

où le coefficient $c/24$ provient de la dérivée Schwartzienne de l'exponentielle. L'opérateur d'évolution du système (l'exponentielle de l'hamiltonien) est alors donné par :

$$\mathcal{T} \doteq e^{-Ha} = e^{2i\pi(\tau(L_0 - \frac{c}{24}) - \bar{\tau}(\bar{L}_0 - \frac{c}{24}))}. \quad (1.79)$$

La fonction de partition est donnée par la trace de l'opérateur d'évolution \mathcal{T} :

$$\mathcal{Z}(\tau) = \text{Tr}_{\mathcal{H}} \mathcal{T} = \text{Tr}_{\mathcal{H}} q^{(L_0 - \frac{c}{24})} \bar{q}^{(\bar{L}_0 - \frac{c}{24})}, \quad q \doteq e^{2i\pi\tau}. \quad (1.80)$$

En utilisant la décomposition (1.77) de l'espace de Hilbert et l'expression (1.70) des caractères χ_i de \mathcal{V}_i , nous obtenons alors :

$$\mathcal{Z}(\tau) = \sum_{i,j} \mathcal{M}_{ij} \chi_i(\tau) \bar{\chi}_j(\tau) \quad (1.81)$$

1.3.2 Fonctions de partition invariante modulaire

Physiquement, la fonction de partition d'une théorie conforme définie sur le tore ne peut dépendre que du paramètre modulaire $\tau = w_2/w_1$, mais il reste toutefois une redondance. En effet, considérons des périodes w'_1, w'_2 qui soient des combinaisons linéaires entières de w_1 et w_2 (et donc appartenant au même réseau) :

$$\begin{pmatrix} w'_1 \\ w'_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} \begin{pmatrix} w_1 \\ w_2 \end{pmatrix}, \quad a, b, c, d \in \mathbb{Z}, \quad ad - bc = 1. \quad (1.82)$$

Par invariance conforme, ces nouvelles périodes définissent le même réseau, et la fonction de partition doit donc être invariante sous ces transformations. Le groupe engendré par les transformations (1.82) est le groupe $SL(2, \mathbb{Z})$, et sous (1.82) le paramètre modulaire devient :

$$\tau \mapsto \frac{a\tau + b}{c\tau + d}. \quad (1.83)$$

Ce groupe est engendré par les deux transformations S et T , la fonction de partition doit donc satisfaire⁶ :

$$T : \mathcal{Z}(\tau + 1) = \mathcal{Z}(\tau), \quad S : \mathcal{Z}\left(-\frac{1}{\tau}\right) = \mathcal{Z}(\tau). \quad (1.84)$$

Utilisant l'expression (1.81) de \mathcal{Z} , les propriétés de transformations (1.74) des caractères χ_i et l'unitarité des matrices S et T , le problème de classification des fonctions de partition invariantes modulaires se réduit donc à la :

Classification 1 *Trouver toutes les $n \times n$ matrices \mathcal{M} , telles que :*

- $\mathcal{M}_{ij} \in \mathbb{N}$
- $\mathcal{M}_{11} = 1$
- \mathcal{M} commute avec S et T : $S\mathcal{M} = \mathcal{M}S$, $T\mathcal{M} = \mathcal{M}T$

La deuxième condition impose l'unicité du vide (\mathcal{V}_1 est la représentation identité) ; la troisième condition exprime sous forme matricielle l'invariance modulaire (1.84) de \mathcal{Z} . Une telle matrice \mathcal{M} est appelée l'**invariant modulaire**, et la fonction de partition invariante modulaire

⁶ τ n'est pas affecté par un changement de signe global des paramètres a, b, c, d dans (1.83) : la symétrie réelle de la fonction de partition est donc $PSL(2, \mathbb{Z}) = SL(2, \mathbb{Z})/\mathbb{Z}_2$.

s'obtient par (1.81). Notons que des solutions évidentes de ce problème sont données par les matrices $\mathcal{M} = \mathbb{1}_{n \times n}$. Ce sont les théories appelées diagonales.

La classification des fonctions de partition invariantes modulaires a été obtenue pour les modèles minimaux et les modèles $\widehat{su}(2)$ dans [10, 11], celle des modèles $\widehat{su}(3)$ dans [44]. Nous verrons qu'à ces classifications sont naturellement associés des graphes (diagrammes de Dynkin de type *ADE* pour $\widehat{su}(2)$, diagrammes de Di Francesco - Zuber pour $\widehat{su}(3)$). Ces liens avec des graphes deviennent plus explicites lorsque nous considérons des théories conformes avec conditions au bord (BCFT).

1.3.3 Conditions au bord

Une théorie conforme définie sur une variété sans bord possède comme symétrie deux algèbres \mathcal{A} et $\overline{\mathcal{A}}$, agissant respectivement (et séparément) sur la dépendance holomorphe (z) et anti-holomorphe (\bar{z}) des champs de la théorie. Il s'avère toutefois nécessaire en physique d'étudier des théories définies sur des variétés à bord et ses possibles conditions au bord (réseau fini en physique statistique, théorie des cordes, ...). L'étude des systèmes conformes définis sur une variété à bord a été initiée par J. Cardy [12, 14], dont l'exemple type est le semi-plan infini $Im(z) > 0$, à partir duquel par application conforme nous pouvons obtenir d'autres exemples de géométries. Des conditions sur le bord formé par l'axe réel sont imposées, que nous labellons de manière générale par a et b sur les domaines $Re(z) > 0$ et $Re(z) < 0$. Sur une bande infinie de largeur L , cela correspond à des conditions sur les bords $x = 0$ et $x = L$. Les transformations conformes doivent préserver les conditions aux bords, les générateurs de ces transformations ne sont donc plus indépendants sur le bord :

$$T(z) = \overline{T}(\bar{z})|_{\text{axe réel}}, \quad (1.85)$$

qui exprime l'absence de flux d'énergie à travers le bord. Par conséquent, il n'y a plus deux algèbres mais **une seule copie** de l'algèbre agissant sur les champs, et l'espace de Hilbert se décompose comme :

$$\mathcal{H}_{ab} = \bigoplus_i \mathcal{F}_{ab}^i \mathcal{V}_i. \quad (1.86)$$

où les coefficients \mathcal{F}_{ab}^i sont des nombres entiers non-négatifs décrivant la multiplicité de la représentation \mathcal{V}_i pour un système avec des conditions aux bords labellées par a et b . Ces conditions aux bords sont réalisées par des opérateurs de bord ϕ_a, ϕ_b , ou par des états de bord $|a\rangle, |b\rangle$, dont une base complète est donnée par les r états de Ishibashi $|j\rangle\rangle$. Les coefficients \mathcal{F}_{ab}^i doivent satisfaire des conditions de compatibilité à travers l'équation de Cardy [15], qui impliquent que les $r \times r$ matrices F_i ($(F_i)_{ab} = \mathcal{F}_{ab}^i$) doivent satisfaire l'algèbre de fusion [4] :

$$F_i F_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k F_k. \quad (1.87)$$

L'unicité du vide impose $F_1 = \mathbb{1}_{r \times r}$, et de manière générale il est seulement nécessaire de spécifier un sous-ensemble de ces matrices qui engendre les autres par fusion, à travers (1.87).

Classification 2 *La classification des conditions aux bords (a, b) compatibles avec l'invariance conforme se ramène donc à la classification des matrices F_i de dimension r à entrées dans \mathbb{N} satisfaisant l'algèbre de fusion (1.87).*

Or, comme les matrices à entrées dans \mathbb{N} sont associées à des matrices d'adjacence de graphes, nous voyons que les graphes apparaissent naturellement dans l'étude des systèmes conformes avec conditions au bord! Nous verrons que pour les théories $\widehat{su}(2)$, les graphes associés sont les diagrammes de Dynkin du type *ADE*.

1.3.4 Lignes de défauts et fonctions de partition généralisées

La fonction de partition d'une théorie conforme définie sur le tore s'obtient par la trace de l'opérateur d'évolution \mathcal{T} défini en (1.79). Dans [77], une situation plus générale est considérée où est insérée l'action d'un opérateur X dans la trace de \mathcal{T} . Ceci est interprété comme l'introduction d'une ligne de défaut x dans le système, le long d'un contour non-contractible du cylindre, avant de le fermer en un tore, et dont l'effet est de *twister* les conditions aux bords. L'opérateur X (appelé opérateur de *twist*), n'est pas arbitraire : il doit être invariant sous une distorsion de la ligne à laquelle il est attaché, et par conséquent doit commuter avec les générateurs de Virasoro :

$$[L_n, X] = [\bar{L}_n, X] = 0. \quad (1.88)$$

Deux classes d'opérateurs X et Y peuvent être considérées (correspondant aux deux contours non-contractibles du tore), et les fonctions de partition du modèle – appelées **généralisées** ou *twistées* – sont données par $\text{Tr}_{\mathcal{H}} X Y \mathcal{T}$:

$$\mathcal{Z}_{x|y}(\tau) = \sum_{i,j} \chi_i(\tau) \mathcal{W}_{xy}^{ij} \bar{\chi}_j(\tau) \quad (1.89)$$

où les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} sont des entiers non-négatifs décrivant la multiplicité de la représentation $\mathcal{V}_i \otimes \bar{\mathcal{V}}_j$ dans l'espace de Hilbert avec deux lignes de défauts (“*seams*”) x et y . Le cas sans lignes de défauts ($x = y = 0$) implique que l'on retrouve l'invariant modulaire :

$$\mathcal{W}_{00}^{ij} = \mathcal{M}_{ij}. \quad (1.90)$$

Les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} peuvent être codés dans des matrices \widetilde{W}_{ij} ou dans des matrices W_{xy} :

$$(\widetilde{W}_{ij})_{xy} = (W_{xy})_{ij} = \mathcal{W}_{xy}^{ij}. \quad (1.91)$$

Des conditions de compatibilité [77, 78] imposent que les matrices \widetilde{W}_{ij} doivent former une représentation de l'algèbre carrée de fusion :

$$\widetilde{W}_{ij} \widetilde{W}_{i'j'} = \sum_{i'',j''} \mathcal{N}_{ii''}^{i'} \mathcal{N}_{jj''}^{j'} \widetilde{W}_{i''j''}, \quad (1.92)$$

où $\mathcal{N}_{i'i''}^{i''}$ sont les coefficients de structure de l'algèbre de fusion. L'équation (1.92) pour $j = j' = 1$ (resp. $i = i' = 1$) implique ($\mathcal{N}_{11}^{j''} = \delta_{j''1}$) :

$$\widetilde{W}_{i1} \widetilde{W}_{i'1} = \sum_{i''} \mathcal{N}_{i'i''}^{i''} \widetilde{W}_{i''1}, \quad \widetilde{W}_{1j} \widetilde{W}_{1j'} = \sum_{j''} \mathcal{N}_{j'j''}^{j''} \widetilde{W}_{1j''}. \quad (1.93)$$

Les matrices \widetilde{W}_{i1} et \widetilde{W}_{1j} forment donc une représentation de l'algèbre de fusion. Leurs coefficients sont des entiers non-négatifs, et à leurs matrices correspondantes sont donc naturellement associés des graphes. Il est seulement nécessaire de spécifier un sous-ensemble de ces matrices qui engendre les autres par fusion, à travers (1.93). Dans le cas des modèles $\widehat{su}(2)$, les matrices \widetilde{W}_{21} et \widetilde{W}_{12} sont appelées fondamentales, car elles engendrent les autres par fusion. Elles correspondent chacune à la matrice d'adjacence d'un graphe : les graphes d'Ocneanu sont la superposition sur un même graphe de ces deux graphes. Les graphes d'Ocneanu apparaissent donc naturellement dans la classification des fonctions de partition *twistées* des modèles $\widehat{su}(2)$.

Matrices toriques Définissons les matrices $W_x \doteq W_{x0}$ (telles que $(W_x)_{ij} = \mathcal{W}_{x0}^{ij}$), alors combinant (1.90) et (1.92) prise pour $x = y = 0$, nous obtenons :

$$\sum_x (W_x)_{ij} (W_x)_{i'j'} = \sum_{i'',j''} \mathcal{N}_{i'i''}^{i''} \mathcal{N}_{j'j''}^{j''} \mathcal{M}_{i''j''} \quad (1.94)$$

Les matrices W_x sont appelées **matrices toriques** et sont associées aux vertex x du graphe d'Ocneanu. Elles ont premièrement été obtenues par Ocneanu [66]⁷ pour le modèle $\widehat{su}(2)$, explicitement calculées en résolvant l'équation (1.94). Sa méthode d'obtention des matrices toriques W_x à partir de la connaissance de l'invariant modulaire \mathcal{M} et par la formule (1.94) est appelée "*modular splitting method*". Ces matrices toriques définissent les fonctions de partition généralisées à une ligne de défaut. Les matrices toriques généralisées W_{xy} (définissant les fonctions de partition à deux lignes de défaut) s'obtiennent alors à partir de la connaissance des matrices toriques W_x et des coefficients de structure \mathcal{O}_{xy}^z (entiers non-négatifs) de l'algèbre d'Ocneanu :

$$W_{xy} = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z W_z \quad (1.95)$$

L'algèbre d'Ocneanu est aussi appelée algèbre des symétries quantiques, dont une représentation matricielle est donnée par les matrices O_x telles que $(O_x)_{yz} = \mathcal{O}_{xy}^z$:

$$O_x O_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z O_z \quad (1.96)$$

Conclusion 2 Ces définitions et relations sont a priori suffisantes pour calculer tous les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} et ainsi obtenir toutes les fonctions de partition (invariante modulaire et

⁷Les premières matrices toriques ont été publiées dans [23] pour le modèle E_6 de $\widehat{su}(2)$.

généralisées) du modèle conforme considéré. Les données initiales indispensables sont les matrices \widetilde{W}_{21} et \widetilde{W}_{12} , ou de manière équivalente le graphe d'Ocneanu lui-même, et les coefficients de structure de l'algèbre d'Ocneanu.

Cependant, ces graphes ne sont connus (publiés) que pour le cas $\widehat{su}(2)$. Le travail central de cette thèse est de présenter une réalisation de l'algèbre des symétries quantiques $Oc(G)$. Ceci nous permet d'une part d'obtenir les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} sans faire appel à la donnée explicite des coefficients de structure de l'algèbre $Oc(G)$, obtenant des expressions compactes pour les fonctions de partition du modèle $\widehat{su}(2)$. D'autre part, notre méthode permet de généraliser cette construction pour les modèles $\widehat{su}(n)$, sans faire appel à la donnée des graphes d'Ocneanu correspondants. L'unique donnée initiale se réduit à la connaissance des diagrammes de Coxeter-Dynkin associés.

Conditions au bord et lignes de défaut

Une situation encore plus générale consiste à combiner une ligne de défaut x et des conditions au bord labellées par a et b [79]. À nouveau, une seule copie de l'algèbre intervient dans la théorie, et l'espace de Hilbert se décompose comme :

$$\mathcal{H}_{x;ab} = \bigoplus_i (F_i S_x)_{ab} \mathcal{V}_i, \quad (1.97)$$

où les S_x sont des matrices de même dimension que les matrices F_i , et dont les éléments sont des entiers non-négatifs. Des conditions de compatibilité [79] impliquent qu'elles forment une représentation de l'algèbre $Oc(G)$ (généralement de dimension différente) :

$$S_x S_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z S_z, \quad (1.98)$$

où les \mathcal{O}_{xy}^z sont les coefficients de structure de l'algèbre $Oc(G)$.

1.4 Classifications et graphes

Dans l'étude des théories conformes à deux dimensions, nous avons vu que le spectre d'une RCFT dans divers environnements (système ouvert, avec conditions au bord ou avec l'introduction de lignes de défaut) est décrit par un ensemble de coefficients qui ont la particularité de former des représentations matricielles à entiers non-négatifs d'algèbre (appelée dans la

littérature “nimreps”) :

$$\begin{aligned}
(N_i)_{jk} & N_i N_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k N_k \\
(F_i)_{ab} & F_i F_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k F_k \\
(\widetilde{W}_{ij})_{xy} & \widetilde{W}_{ij} \widetilde{W}_{i'j'} = \sum_{i'',j''} \mathcal{N}_{ii''}^{j''} \mathcal{N}_{jj''}^{i''} \widetilde{W}_{i''j''} \\
(O_x)_{yz} & O_x O_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z O_z \\
(S_x)_{ab} & S_x S_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z S_z
\end{aligned} \tag{1.99}$$

Trois ensembles d'indices interviennent : (i, j, k, \dots) ; (a, b, c, \dots) ; (x, y, z, \dots) : nous verrons qu'ils sont associés à trois types de graphes : les graphes $\mathcal{A}(G)$, les graphes G (diagrammes de Dynkin ou généralisés) et les graphes d'Ocneanu $Oc(G)$. Nous verrons comment ces structures apparaissent dans l'étude de la digèbre $\mathcal{B}(G)$, qui joue donc un rôle prédominant dans la classification des théories conformes rationnelles, et qui peut être considérée comme la symétrie quantique naturelle associée au modèle.

1.4.1 Modèles $\widehat{su}(2)$

La première classification des fonctions de partition invariantes modulaires a été obtenue en 1987 par Cappelli, Itzykson et Zuber [11] pour les modèles $\widehat{su}(2)$ et est présentée dans la Tab. 1.1. Elle consiste en trois séries infinies (labellées par A_n , D_{2n} et D_{2n+1}) et trois cas exceptionnels (labellés par E_6 , E_7 , et E_8) et est connue sous le nom de classification *ADE*. Cette terminologie est utilisée pour mettre en valeur l'analogie existante avec la classification de Cartan des algèbres de Lie semi-simples simplement lacées : si nous nous concentrons sur les termes diagonaux de \mathcal{Z} , leur label i sont égaux aux exposants de Coxeter des diagrammes de Dynkin G correspondants⁸. Pour un tel diagramme G , les valeurs propres de sa matrice d'adjacence sont de la forme $2 \cos \frac{\pi m^C}{\kappa}$, où κ est le nombre (dual) de Coxeter de G et m^C l'exposant de Coxeter de G . Les valeurs de κ et m^C sont illustrées dans la Tab. 1.2.

Les classifications de type *ADE* interviennent dans divers domaines des mathématiques ; en plus des algèbres de Lie semi-simples, signalons aussi : sous-groupes finis de $SO(3)$, groupes de réflexion en cristallographie, matrices symétriques de valeur propre comprise entre -2 et +2, ... Cependant, l'apparition d'une telle classification *ADE* pour les fonctions de partition invariantes modulaires était mystérieuse à l'époque. Depuis l'avènement des études des conditions au bord et des lignes de défaut, une meilleure compréhension de cette analogie a été obtenue.

Rappelons qu'au niveau k , les représentations intégrables de $\widehat{su}(2)_k$ sont labellées par $\mathcal{I} = \{0, 1, 2, \dots, k\}$, avec $c = 3k/(k+2)$ et $h_i = ((i+1)^2 - 1)/(4(k+2))$. Les matrices T et S

⁸Il y a un *shift* global de 1 dû à notre convention de label pour les caractères.

A_{k+1}	$k \geq 0$	$\sum_{i=0}^k \chi_i ^2$
$D_{2\ell+2}$	$k = 4\ell$	$\sum_{i \text{ pair}=0}^{2\ell-2} \chi_i + \chi_{4\ell-i} ^2 + 2 \chi_{2\ell} ^2$
$D_{2\ell+1}$	$k = 4\ell - 2$	$\sum_{i \text{ pair}=0}^{4\ell-2} \chi_i ^2 + \chi_{2\ell-1} ^2 + \sum_{i \text{ impair}=1}^{2\ell-3} (\chi_i \bar{\chi}_{4\ell-2-i} + \chi_{4\ell-2-i} \bar{\chi}_i)$
E_6	$k = 10$	$ \chi_0 + \chi_6 ^2 + \chi_3 + \chi_7 ^2 + \chi_4 + \chi_{10} ^2$
E_7	$k = 16$	$ \chi_0 + \chi_{16} ^2 + \chi_4 + \chi_{12} ^2 + \chi_6 + \chi_{10} ^2 + \chi_8 ^2 + \chi_8(\bar{\chi}_2 + \bar{\chi}_{14}) + (\chi_2 + \chi_{14})\bar{\chi}_8$
E_8	$k = 28$	$ \chi_0 + \chi_{10} + \chi_{18} + \chi_{28} ^2 + \chi_6 + \chi_{12} + \chi_{16} + \chi_{22} ^2$

TAB. 1.1 – Classification *ADE* des fonctions de partition invariantes modulaires pour les modèles $\widehat{su}(2)$ (en fonction des caractères χ_i de $\widehat{su}(2)_k$)

de transformation modulaire des caractères sont données par :

$$T_{ij} = \exp \left[2i\pi \left(\frac{j^2}{4(k+2)} - \frac{1}{8} \right) \right] \delta_{ij},$$

$$S_{ij} = \sqrt{\frac{2}{k+2}} \sin \left(\frac{\pi i j}{k+2} \right).$$

De la matrice S et par la formule de Verlinde, nous obtenons les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k . Introduisant les matrices de fusion N_i telles que $(N_i)_{jk} = \mathcal{N}_{ij}^k$, elles satisfont :

$$N_i N_2 = N_{i-1} + N_{i+1}, \quad (1.100)$$

avec $N_1 = \mathbb{1}_{k+1, k+1}$. Les matrices de fusion s'obtiennent donc toutes à partir de la connaissance de la matrice N_1 , appelée fondamentale : N_1 correspond à la matrice d'adjacence du diagramme A_{k+1} !

En présence de conditions au bord, le spectre de la théorie est codé par des matrices F_i satisfaisant la même algèbre de fusion (1.100). La classification des matrices F_i possédant cette propriété a été complétée. F_2 est aussi appelée fondamentale, car elle engendre les autres par fusion, et elle correspond à la matrice d'adjacence d'un diagramme G de Dynkin de type *ADE* ! Les conditions aux bords a et b peuvent être mises en correspondance avec les vertex du diagramme G .

Diagramme	κ	Valeurs de m^C
A_n	$n + 1$	$1, 2, 3, \dots, n$
D_n	$2n - 2$	$1, 3, \dots, 2n - 3$ et $n - 1$
E_6	12	$1, 4, 5, 7, 8, 11$
E_7	18	$1, 5, 7, 9, 11, 13, 17$
E_8	30	$1, 7, 11, 13, 17, 19, 23, 29$

TAB. 1.2 – Nombre de Coxeter κ et exposants de Coxeter m^C pour les diagrammes ADE

Finalement, les graphes d’Ocneanu de $\widehat{su}(2)$ et les algèbres d’Ocneanu correspondantes — à partir desquels sont définis les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} — sont connus et classifiés [67]. Ils permettent de définir toutes les fonctions de partition généralisées (à une et deux lignes de défaut) des modèles $\widehat{su}(2)$ [25, 78].

1.4.2 Modèles minimaux

La classification des modèles minimaux ($c < 1$) a été complétée [11], et suit aussi une classification de type ADE : à chaque fonction de partition invariante modulaire correspond une paire de diagrammes de Dynkin (A, G) . La théorie est unitaire si et seulement si le nombre de Coxeter des deux diagrammes diffère d’une unité. Cette classification est naturellement reliée à la classification ADE des modèles $\widehat{su}(2)$. La charge centrale pour les modèles minimaux et les modèles $\widehat{su}(2)_k$ est respectivement donnée par :

$$c = 1 - \frac{6}{m(m+1)}, \quad c = \frac{3k}{k+2} \geq 1. \quad (1.101)$$

Les modèles minimaux ont une charge centrale $c < 1$. Pour obtenir ces valeurs à partir d’un système avec algèbre affine, il faut considérer des théories associées à des quotients G/H , avec H sous-groupe de G . La charge centrale d’une théorie construite sur G/H est donnée par $c_{G/H} = c_G - c_H$ [46, 47]. En considérant une théorie avec des quotients de la forme suivante :

$$SU(2)_k \times SU(2)_1 / SU(2)_{k+1}, \quad \frac{\widehat{su}(2)_k \oplus \widehat{su}(2)_1}{\widehat{su}(2)_{k+1}}, \quad (1.102)$$

la charge centrale est donnée par :

$$c = \frac{3k}{k+2} + 1 - \frac{3(k+1)}{k+3} = 1 - \frac{6}{(k+2)(k+3)}, \quad (1.103)$$

et nous retrouvons alors exactement la charge centrale des modèles minimaux unitaires (avec m entier = $k + 2$) ! La classification des modèles minimaux unitaires est donc reliée, à travers une construction de *coset*, à la classification des modèles $\widehat{su}(2)$, ce qui explique la classification *ADE* de ces modèles minimaux.

Dans notre approche, la relation entre modèles minimaux et modèles $\widehat{su}(2)$ peut être reformulée comme suit : la fonction de partition invariante modulaire \mathcal{Z} d'un modèle minimal unitaire de type (A, G) , où A et G sont des diagrammes tels que $\kappa_A = \kappa_G \pm 1$, est définie par :

$$\mathcal{Z} = \bar{\chi} \mathcal{M} \chi, \quad (1.104)$$

où la matrice \mathcal{M} est obtenue par le produit tensoriel des invariants modulaires des modèles $\widehat{su}(2)$ associés aux graphes A et G : $\mathcal{M} = \mathcal{M}_A \otimes \mathcal{M}_G$. La matrice \mathcal{M} agit sur un espace vectoriel dont une base est labellée par les vecteurs $\chi = \chi_i \otimes \chi_j$ (où χ_i désigne les caractères de $\widehat{su}(2)$). Toutefois, il faut prendre en compte l'action σ de \mathbb{Z}_2 entre les vecteurs labellés par (i, j) et $(\sigma(i), \sigma(j))$ provenant de la symétrie de la table de Kac [28]. La classification des invariants modulaires \mathcal{M} des modèles $\widehat{su}(2)$ permet alors de retrouver très simplement celle des modèles minimaux.

D'autre part, la possibilité de remplacer l'invariant modulaire $\mathcal{M}_G = W_0$ par des matrices toriques W_x (ou généralisées W_{xy}) amène naturellement à la classification des différentes fonctions de partition twistées des modèles minimaux :

$$\mathcal{Z}_{xy, x'y'} = \frac{1}{2} \bar{\chi} (W_{xy} \otimes W_{x'y'}) \chi \quad (1.105)$$

Il existe six types différents de fonctions de partition twistées pour les modèles minimaux, obtenues en choisissant les indices (x, y) et (x', y') comme suit : $((0, 0), (0, 0))$; $((x, 0), (0, 0))$; $((x, y), (0, 0))$; $((x, 0), (x', 0))$, $((x, y), (x', 0))$, $((x, y), (x', y'))$.

1.4.3 Modèles $\widehat{su}(n)$, $n \geq 3$ et modèles minimaux généralisés

Modèles $\widehat{su}(3)$ Suivant une démarche combinatoire pour la recherche des invariants modulaires \mathcal{M} , la classification des modèles $\widehat{su}(3)$ a été obtenue par Gannon en 1994 [44]. Elle comporte six séries infinies et six cas exceptionnels. De même que les cas $\widehat{su}(2)$ sont reliés aux diagrammes de Dynkin *ADE*, à chaque fonction de partition \mathcal{Z} de $\widehat{su}(3)$ nous pouvons associer un graphe, tel que son spectre (valeurs propres de la matrice d'adjacence du graphe) soit codé dans les termes diagonaux de \mathcal{Z} , et tel que les conditions au bord soient en correspondance avec ses vertex. Les diagrammes de $\widehat{su}(3)$ ont premièrement été déterminés de manière empirique dans [31], par l'imposition de propriétés spectrales, et sont connus dans la littérature sous le nom de diagrammes de Di Francesco-Zuber. Par la suite, ces diagrammes sont apparus dans les travaux d'algèbres d'opérateurs [67, 6, 7]. La liste de ces diagrammes a été rectifiée par Ocneanu : la liste finale est publiée dans [71].

Les graphes d'Ocneanu de $\widehat{su}(3)$ ne sont pas connus (publiés), les fonctions de partition à une ou deux lignes de défaut pour ces modèles n'avaient donc pas été obtenues. Nous verrons

que grâce à notre réalisation de l'algèbre des symétries quantiques (conjecturée en s'inspirant de celle de $\widehat{su}(2)$), nous obtenons sur quelques exemples ces fonctions de partition [26].

Modèles $\widehat{su}(n)$ Nous pouvons suivre la même démarche et associer à chaque fonction de partition invariante modulaire \mathcal{Z} de $\widehat{su}(n)$ un graphe codant à travers ses propriétés spectrales les termes diagonaux \mathcal{Z} , et tels que ses vertex classifient les possibles conditions aux bords. La liste complète des graphes a été déterminée par Ocneanu pour le cas $\widehat{su}(4)$ (la liste est publiée dans [71]), et nous pouvons en déduire une classification correspondante complète des fonctions de partition invariantes modulaires du cas $\widehat{su}(4)$. Pour des rangs supérieurs à 4, il n'existe pas de classification complète des fonctions de partition invariante modulaire, ni de liste complète des graphes correspondants.

Modèles minimaux généralisés Les modèles minimaux “usuels” font intervenir un nombre fini de représentations irréductibles de l'algèbre de Virasoro, et sont labellés par une paire de diagrammes de type $su(2)$, c.à.d. les diagrammes ADE . Or, l'algèbre de Virasoro est un cas particulier d'algèbres plus générales $\mathcal{W}_n : Vir = \mathcal{W}_2$. Les modèles minimaux usuels sont de type \mathcal{W}_2 . Nous pouvons définir des modèles minimaux de type \mathcal{W}_n , appelés généralisés. Pour le cas \mathcal{W}_3 par exemple, ils sont labellés par une paire de diagrammes de Di Francesco- Zuber, et sont unitaires si les nombres de Coxeter (généralisés) de ces diagrammes diffèrent d'une unité.

En ce sens, l'obtention des matrices toriques généralisées W_{xy} des modèles $\widehat{su}(n)$ (dont les expressions pour $\widehat{su}(2)$ et quelques exemple de $\widehat{su}(3)$ sont données dans le chapitre 4) est d'une grande utilité pour la classification des modèles minimaux généralisés (détermination de la fonction de partition invariante modulaires et des différents types de fonctions de partition twistées) [28].

Chapitre 2

L’algèbre des symétries quantiques d’Ocneanu

La construction d’Ocneanu – premièrement décrite dans [66] – associe une digèbre $\mathcal{B}(G)$ à chaque diagramme de Dynkin G de type ADE . $\mathcal{B}(G)$ est l’espace vectoriel des endomorphismes de chemins essentiels sur lequel sont définies deux lois multiplicatives \circ et \odot . Les divers coefficients provenant des structures algébriques de $\mathcal{B}(G)$ interviennent dans la détermination des fonctions de partition des modèles conformes $\widehat{su}(2)$. Nous présentons dans ce chapitre une introduction à ces structures algébriques ainsi que l’étude approfondie de la digèbre associée au diagramme de Dynkin A_3 .

2.1 Les chemins essentiels sur un graphe G

La notion de chemins essentiels sur un graphe a été introduite par A. Ocneanu dans [67]. Cet article étant très “dense” et les définitions y étant présentées parfois de manière allusive, nous donnons ici une introduction à ces notions (voir aussi [23, 26]).

2.1.1 Quelques définitions

Définition 6 Nous définissons un **graphe** G par la donnée d’un triplet (V, E, ψ) tel que :

- V est un ensemble non-vide d’éléments v appelés *vertex*,
- E est un ensemble non vide d’éléments ξ appelés *arcs*,
- ψ est une fonction d’incidence qui associe à chaque arc de G une paire ordonnée de vertex (non nécessairement distincts) de G .

Un graphe est dit **fini** si les ensembles V et E sont finis, et nous notons r le nombre de vertex du graphe : $r = \text{Card}(V)$. Si ξ est un arc, v_i et v_j deux vertex tels que $\psi(\xi) = v_i v_j$, alors ξ joint le vertex v_i au vertex v_j , et nous notons un tel arc ξ_{ij} ou $\vec{i}j$. Nous appelons $s(\xi_{ij}) = v_i$ la **source** de ξ_{ij} et $r(\xi_{ij}) = v_j$ l’**extrémité** de ξ_{ij} . Un arc ayant la même source et extrémité

est appelé une **boucle**. Un graphe est dit **simple** s'il ne possède pas de boucle et si deux arcs différents ne relient pas la même paire de points. Un graphe est dit **bi-orienté** si pour tout arc ξ_{ij} reliant v_i à v_j , il existe l'arc inverse ξ_{ji} reliant v_j à v_i , que nous notons ξ_{ij}^{-1} . Dans le cas contraire, le graphe est dit **orienté**. Un **diagramme** est la représentation picturale du graphe. Dans le diagramme, nous représentons les vertex v_i par des points labellés par σ_i , ($i = 1, \dots, r$). L'arc ξ_{ij} est représenté par un vecteur reliant le vertex v_i au vertex v_j . Dans le cas d'un graphe bi-orienté, les deux arcs ξ_{ij} et ξ_{ij}^{-1} sont représentés plus simplement par une seule ligne (non-fléchée) reliant v_i et v_j .

Un **chemin élémentaire** est une séquence $(\xi_1, \xi_2, \dots, \xi_k)$ d'arcs telle que l'extrémité de chaque arc coïncide avec la source de l'arc suivant : $r(\xi_i) = s(\xi_{i+1})$, $1 \leq i \leq k-1$. Si le chemin rencontre successivement les vertex $v_1, v_2, \dots, v_k, v_{k+1}$, nous le notons $P(v_1, v_2, \dots, v_k, v_{k+1})$. Un graphe est dit **fortement connecté** si pour tout couple de vertex v_i et v_j , il existe un chemin élémentaire reliant ces vertex.

Les chemins élémentaires de longueur i forment donc l'ensemble suivant :

$$\mathcal{P}^{(i)}(G) = \{P(v_1, v_2, \dots, v_i, v_{i+1})\} = \{\xi^{(i)} = (\xi_1, \xi_2, \dots, \xi_i) | r(\xi_\ell) = s(\xi_{\ell+1})\} \quad (2.1)$$

et nous considérons les vertex v comme des chemins de longueur 0. Nous appelons $Path^{(i)}$ l'espace vectoriel ayant comme base les chemins élémentaires $\xi^{(i)} \in \mathcal{P}^{(i)}(G)$. Nous introduisons un produit scalaire dans cet espace vectoriel, noté $\langle \cdot, \cdot \rangle$, en imposant que les chemins élémentaires soient orthonormés :

$$\langle \xi, \eta \rangle = \delta_{\xi \eta} \quad \xi, \eta \in Path^{(i)} \quad (2.2)$$

Définition 7 Soit G un graphe à r vertex. La **matrice d'adjacence** de G est la matrice $r \times r$ \mathcal{G} ayant comme entrée $\mathcal{G}_{ij} = n$ s'il existe n arcs ξ_{ij} reliant le vertex v_i au vertex v_j , et $\mathcal{G}_{ij} = 0$ sinon. La **norme** du graphe G est définie comme étant égale à la norme de sa matrice d'adjacence \mathcal{G} .

Pour un graphe simple, sa matrice d'adjacence vérifie donc : $\mathcal{G}_{ii} = 0$ et $\mathcal{G}_{ij} \in \{0, 1\}$. Par la suite, nous parlerons de graphes comme un raccourci pour graphes simples, finis et fortement connectés.

Soit $A = (a_{ij})$ une matrice carrée et appelons $a_{ij}^{(k)}$ l'entrée (i, j) de la matrice A^k , où k est un entier positif.

Définition 8 Une matrice A carrée $n \times n$ à entrée dans les entiers non-négatifs est dite **irréductible** si et seulement si, pour chaque $i, j \in \{1, \dots, n\}$, il existe un entier positif k , qui peut dépendre de i et j , tel que $a_{ij}^{(k)} > 0$.

Nous avons vu plus haut la définition d'un chemin élémentaire. Il existe une manière très simple de compter le nombre de tels chemins de longueur k fixée.

Théorème 2 Si $A = (a_{ij})$ est la matrice d'adjacence d'un graphe à n vertex, alors le nombre de chemins élémentaires distincts de longueur k reliant les vertex v_i et v_j est égal à $a_{ij}^{(k)}$.

Puisque, par définition, dans un graphe fortement connecté il existe au moins un chemin reliant tout vertex v_i à un vertex v_j , sa matrice d'adjacence est donc irréductible.

Théorème 3 (Perron-Frobenius) Soit A une matrice carrée irréductible à entrées dans les entiers non négatifs. Alors, il existe une valeur propre β de A telle que :

- β est réelle, $\beta > 0$;
- β est la plus grande valeur propre de A ;
- le vecteur propre correspondant à β est positif¹, et est unique à une constante multiplicative près.

Ce vecteur-propre est appelé vecteur de Perron-Frobenius, et sera noté P . Il satisfait donc à l'équation suivante :

$$\mathcal{G}P = \beta P \quad (2.3)$$

Soit $\{v_1, v_2, \dots, v_r\}$ une base des vertex du graphe G : puisque la matrice d'adjacence de G est irréductible à entrées dans \mathbb{N} , le **Théorème 3** s'applique et nous définissons l'application μ donnant la composante de Perron-Frobenius des vertex :

$$\begin{aligned} \mu : V(G) &\longmapsto \mathbb{R}^+ \\ v_i &\longmapsto P(i) \end{aligned}$$

Nous normalisons ce vecteur de telle manière que $\mu(v_1) = 1$, où v_1 est choisi comme étant le vertex² ayant la plus petite composante $P(i)$ (il sera noté avec une \star sur le diagramme correspondant).

2.1.2 Graphes bi-orientés et leur classification

Dans le cas d'un graphe G bi-orienté, sa matrice d'adjacence est symétrique, et sa norme est alors donnée par :

$$\|G\| = \|\mathcal{G}\| = \max\{|\lambda|, \text{où } \lambda \text{ est valeur propre de } \mathcal{G}\}$$

Il existe une classification reliant les valeurs possibles de cette norme et son graphe correspondant [48] :

Théorème 4 Soit \mathcal{G} une matrice carrée symétrique à entrée dans les entiers non-négatifs. Alors :

¹Toutes ses composantes ont le même signe.

²Dans les cas considérés, il n'y aura pas d'ambiguïté sur le choix de ce vertex.

- $\|\mathcal{G}\| = 2$ si et seulement si \mathcal{G} est la matrice $(\ell + 1) \times (\ell + 1)$ d'adjacence de l'un des graphes suivants :

$$A_\ell^{(1)}(\ell \geq 2), \quad D_\ell^{(1)}(\ell \geq 4), \quad E_\ell^{(1)}(\ell = 6, 7, 8)$$

- $\|\mathcal{G}\| < 2$ si et seulement si \mathcal{G} est la matrice $(\ell \times \ell)$ d'adjacence de l'un des graphes suivants :

$$A_\ell(\ell \geq 2), \quad D_\ell(\ell \geq 4), \quad E_\ell(\ell = 6, 7, 8)$$

De plus, $\|\mathcal{G}\| = \beta = 2 \cos(\frac{\pi}{\kappa})$, où κ est par définition le nombre (dual) de Coxeter du graphe correspondant. Les autres valeurs propres de \mathcal{G} sont données par $\lambda = 2 \cos(\frac{m^c \pi}{\kappa})$ (possiblement avec multiplicité), où les m^c sont par définition les exposants de Coxeter du graphe, prenant ℓ valeurs comprises entre 1 et $\kappa - 1$.

Les graphes définis ci-dessus sont illustrés dans l'Annexe A. Ils correspondent aux diagrammes de Dynkin des algèbres de Lie semi-simples simplement lacées (A_ℓ, D_ℓ, E_ℓ), ou de leur extension affine ($A_\ell^{(1)}, D_\ell^{(1)}, E_\ell^{(1)}$). Insistons sur le fait que nous n'utiliserons pas la notion d'algèbre de Lie ici (le nombre dual de Coxeter par exemple est défini à travers la norme du graphe).

Correspondance de Mc-Kay Les vertex des diagrammes affines ($A_\ell^{(1)}, D_\ell^{(1)}, E_\ell^{(1)}$) sont en correspondance bi-univoque avec les représentations irréductibles des sous-groupes du groupe $SU(2)$, et la composante de Perron-Frobenius de ces vertex est égale à la dimension des irreps : c'est la correspondance de Mc-Kay classique [60]. De même, les vertex des diagrammes (A_ℓ, D_ℓ, E_ℓ) peuvent être mis en correspondance avec les irreps de “sous-groupes” ou “modules” associés³ au groupe quantique $U_q(sl(2))$, avec q racine de l'unité, les composantes de Perron-Frobenius donnant, par définition, les dimensions quantiques de ces irreps (ce ne sont plus des nombres entiers, mais des q -nombres!). C'est l'analogie quantique de la correspondance de Mc-Kay. Les correspondances de Mc-Kay (classique et quantique) sont présentées plus en détail dans l'Annexe B.

2.1.3 Chemins essentiels sur un graphe

Considérons un graphe G à r vertex, et l'espace vectoriel des chemins élémentaires de longueur deux : $Path^{(2)}$. Un élément $\xi^{(2)}$ de cet espace sera aussi noté $\xi \otimes \eta$, où ξ et η sont des chemins de longueur un (ce sont des arcs). L'opérateur d'annihilation d'Ocneanu C_1 est défini par :

$$C_1 : \quad Path^{(2)} \longmapsto Path^{(0)}$$

$$\xi^{(2)} = \xi \otimes \eta \longmapsto \delta_{\xi, \eta^{-1}} \sqrt{\frac{\mu(r(\xi))}{\mu(s(\xi))}} s(\xi) \quad (2.4)$$

³La définition ici adoptée des mots “sous-groupe” et “module” diffère de l'acceptation usuelle de ces termes : nous précisons dans l'Annexe B ce que nous entendons par là.

L'opérateur C_1 donne un résultat non-nul si et seulement si le chemin de longueur deux sur lequel il agit est un aller-retour : $C_1[P(v_i v_j v_k)] \sim \delta_{i,k} v_i$. L'opérateur de création d'Ocneanu C_1^\dagger est défini par :

$$C_1^\dagger : \quad \begin{aligned} Path^{(0)} &\longmapsto Path^{(2)} \\ v &\longmapsto \sum_{\xi, s(\xi)=v} \sqrt{\frac{\mu(r(\xi))}{\mu(s(\xi))}} \xi \otimes \xi^{-1} \end{aligned} \quad (2.5)$$

En d'autres termes, l'opérateur C_1^\dagger crée des allers-retours avec tous les vertex adjacents à v .

Théorème 5 *La composition de ces deux opérateurs $C_1 C_1^\dagger$ est un scalaire égal à β , la plus grande valeur propre de la matrice d'adjacence du graphe.*

dém. : L'équation $\mathcal{G}P = \beta P$, où $P_i = \mu(v_i)$, implique :

$$\sum_j (\mathcal{G})_{ij} \mu(v_j) = \beta \mu(v_i) \implies \sum_{v_j \text{ voisin de } v_i} \mu(v_j) = \beta \mu(v_i) \implies \beta = \sum_{\xi, s(\xi)=v_i} \frac{\mu(r(\xi))}{\mu(s(\xi))}.$$

En composant (2.5) et (2.4), la démonstration est alors immédiate. ■

Définition 9 *Le projecteur de Jones e_1 est l'opérateur de projection défini par :*

$$e_1 = \frac{1}{\beta} C_1^\dagger C_1. \quad (2.6)$$

Il est immédiat de vérifier que c'est bien un opérateur de projection : $e_1^\dagger = e_1$, $e_1^2 = e_1$.

Exemple : diagramme A_3 Le diagramme A_3 possède 3 vertex notés τ_0, τ_1 et τ_2 , et est représenté à la Fig.2.1. Nous donnons entre crochets la valeur de la composante du vecteur de Perron-Frobenius (dimension quantique) de chaque vertex.

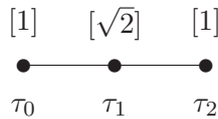


FIG. 2.1 – Diagramme A_3 et dimension quantique de ses vertex

Les chemins élémentaires de longueur deux sur le diagramme A_3 sont au nombre de 6 :

$$\begin{aligned} P(\tau_0 \tau_1 \tau_0) &= \vec{01} \otimes \vec{10} & P(\tau_1 \tau_2 \tau_1) &= \vec{12} \otimes \vec{21} \\ P(\tau_0 \tau_1 \tau_2) &= \vec{01} \otimes \vec{12} & P(\tau_2 \tau_1 \tau_2) &= \vec{21} \otimes \vec{12} \\ P(\tau_1 \tau_0 \tau_1) &= \vec{10} \otimes \vec{01} & P(\tau_2 \tau_1 \tau_0) &= \vec{21} \otimes \vec{10} \end{aligned}$$

L'action de l'opérateur de création C_1^\dagger sur les vertex est donnée par :

$$\begin{aligned} C_1^\dagger(\tau_0) &= 2^{1/4}(\vec{0}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{0}) \\ C_1^\dagger(\tau_1) &= 2^{-1/4}(\vec{1}\vec{0} \otimes \vec{0}\vec{1} + \vec{1}\vec{2} \otimes \vec{2}\vec{1}) \\ C_1^\dagger(\tau_2) &= 2^{1/4}(\vec{2}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{2}) \end{aligned}$$

L'action de l'opérateur d'annihilation C_1 sur les chemins élémentaires de longueur deux est donnée par :

$$\begin{aligned} C_1(\vec{0}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{0}) &= 2^{1/4}(\tau_0) & C_1(\vec{2}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{2}) &= 2^{1/4}(\tau_2) \\ C_1(\vec{1}\vec{0} \otimes \vec{0}\vec{1}) = C_1(\vec{1}\vec{2} \otimes \vec{2}\vec{1}) &= 2^{-1/4}(\tau_1) & C_1(\vec{0}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{2}) = C_1(\vec{2}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{0}) &= 0 \end{aligned}$$

Nous pouvons vérifier que la composition des deux opérateurs $C_1 C_1^\dagger$ est bien un scalaire égal à la plus grande valeur propre de la matrice d'adjacence ($\beta = \sqrt{2}$) :

$$C_1 C_1^\dagger(\tau_0) = \sqrt{2}(\tau_0) \quad C_1 C_1^\dagger(\tau_1) = \sqrt{2}(\tau_1) \quad C_1 C_1^\dagger(\tau_2) = \sqrt{2}(\tau_2)$$

Nous pouvons maintenant étendre la définition de ces opérateurs à des chemins élémentaires de longueur quelconque.

Définition 10 Pour tout entier $n > 1$, l'opérateur d'annihilation C_n , agissant sur des chemins élémentaires de longueur p , est défini par :

$$\begin{aligned} \text{si } p \leq n : & \quad C_n(\xi_1 \dots \xi_p) = 0, \\ \text{si } p > n : & \quad C_n(\xi_1 \xi_2 \dots \xi_n \xi_{n+1} \dots \xi_p) = \sqrt{\frac{\mu(r(\xi))}{\mu(s(\xi))}} \delta_{\xi_n, \xi_{n+1}^{-1}} (\xi_1 \xi_2 \dots \widehat{\xi}_n \widehat{\xi}_{n+1} \dots \xi_p), \end{aligned}$$

où le symbole $\widehat{\xi}$ signifie que l'on élimine l'arc ξ du chemin.

L'opérateur C_n agissant sur des chemins élémentaires de longueur p donne donc comme résultat soit 0, soit un chemin élémentaire de longueur $p - 2$.

Définition 11 Pour tout entier $n > 1$, l'opérateur de création C_n^\dagger , agissant sur des chemins élémentaires de longueur p , est défini par :

$$\begin{aligned} \text{si } p < n + 1 : & \quad C_n^\dagger(\xi_1 \dots \xi_p) = 0, \\ \text{si } p \geq n - 1 : & \quad C_n^\dagger(\xi_1 \dots \xi_{n-1} \xi_n \dots \xi_p) = \sum_{\eta, s(\eta)=r(\xi_{n-1})} \sqrt{\frac{\mu(r(\xi))}{\mu(s(\xi))}} (\xi_1 \dots \xi_{n-1} \eta \eta^{-1} \xi_n \dots \xi_p). \end{aligned}$$

L'opérateur C_n^\dagger agissant sur des chemins élémentaires de longueur p donne donc comme résultat soit 0, soit une combinaison linéaire de chemins élémentaires de longueur $p + 2$.

Les projecteurs de Jones e_k sont définis par :

$$e_k \doteq \frac{1}{\beta} C_k^\dagger C_k, \quad (2.7)$$

et vérifient les relations définissant une algèbre de Temperley-Lieb (voir Annexe C).

Définition 12 *L'espace des chemins essentiels de longueur n est défini par :*

$$\begin{aligned}\mathcal{E}ss^{(n)} = \mathit{EssPath}^{(n)}(G) &= \left\{ \xi \in \mathit{Path}^{(n)} \mid C_k \xi = 0 \quad \forall k = (1, 2, \dots, n) \right\} \\ &= \left\{ \xi \in \mathit{Path}^{(n)} \mid e_k \xi = 0 \quad \forall k \in (1, 2, \dots, n) \right\}\end{aligned}$$

Un chemin est donc essentiel s'il appartient à l'intersection du noyau de tous les opérateurs d'annihilation C_k (ou de tous les projecteurs de Jones e_k). Tout chemin élémentaire de longueur 0 et de longueur 1 est aussi un chemin essentiel, car il appartient au noyau des opérateurs d'annihilations. Notons qu'un élément de $\mathcal{E}ss^{(n)}$ n'est pas toujours un chemin élémentaire de longueur n , mais possiblement une combinaison linéaire de tels éléments.

Exemple : diagramme A_3 Nous avons vu que $C_1(\vec{0}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{2}) = C_1(\vec{2}\vec{1} \otimes \vec{1}\vec{0}) = 0$, donc ces deux chemins sont des chemins essentiels. Nous avons vu aussi que $C_1(\vec{1}\vec{0} \otimes \vec{0}\vec{1}) = C_1(\vec{1}\vec{2} \otimes \vec{2}\vec{1})$. Soit le chemin $\gamma = \vec{1}\vec{0} \otimes \vec{0}\vec{1} - \vec{1}\vec{2} \otimes \vec{2}\vec{1}$, nous avons alors $C_1(\gamma) = 0$. γ est donc aussi un chemin essentiel, bien qu'il ne soit pas élémentaire mais une combinaison linéaire de chemins élémentaires.

Soit $\mathcal{E}ss_{a,b}^{(i)}$ l'espace des chemins essentiels de longueur i partant du vertex v_a et arrivant au vertex v_b . Alors :

$$\mathcal{E}ss^{(i)} = \sum_{v_a, v_b \in V} \mathcal{E}ss_{a,b}^{(i)}. \quad (2.8)$$

Théorème 6 (Ocneanu[67]) *La dimension de l'espace des chemins essentiels $\mathcal{E}ss_{a,b}^{(i)}$ est donnée par la formule de récurrence suivante (loi modérée de Pascal) :*

$$\dim(\mathcal{E}ss_{a,b}^{(i+1)}) = \sum_{\xi, r(\xi)=v_b} \dim(\mathcal{E}ss_{a,s(\xi)}^{(i)}) - \dim(\mathcal{E}ss_{a,b}^{(i-1)}). \quad (2.9)$$

Les chemins essentiels de longueur 0 et 1 sont des chemins élémentaires (vertex et arcs). La loi (2.9) nous permet alors de calculer la dimension des chemins essentiels de longueur donnée. Ces résultats sont plus facilement codés dans des matrices.

Matrices F_i Définissons les matrices carrées $r \times r$ F_i telles que la composante (a, b) de F_i soit égale au nombre de chemins essentiels de longueur i reliant le vertex v_a au vertex v_b (donc égale à la dimension de $\mathcal{E}ss_{a,b}^{(i)}$). La loi modérée de Pascal (2.9) nous permet d'obtenir une récurrence simple pour calculer ces matrices F_i :

$$\begin{aligned}F_0 &= \mathbb{1}_{r \times r} \\ F_1 &= \mathcal{G} \\ F_{i+1} &= \mathcal{G}F_i - F_{i-1}\end{aligned}$$

La dimension de l'espace vectoriel des chemins essentiels de longueur i est donc donnée par :

$$\dim(\mathcal{E}_{ss}^{(i)}) = \sum_{a,b} (F_i)_{ab} \quad (2.10)$$

Rappel : À chaque diagramme de type ADE est associé un nombre κ (nombre dual de Coxeter), défini à partir de la norme β de la matrice d'adjacence du graphe par la relation $\beta = 2 \cos\left(\frac{\pi}{\kappa}\right)$.

Théorème 7 (Ocneanu[67]) *Pour les diagrammes de type ADE , il n'existe pas de chemins essentiels de longueur plus grande que $\kappa - 2$.*

Au niveau matriciel, ceci se traduit par le fait que la matrice $F_{\kappa-1}$ est nulle. Au vue de la correspondance de Mc-Kay, nous verrons au chapitre **3** que les matrices F_i codent la décomposition du produit tensoriel $\tau_i \otimes \sigma_a$ en irreps σ_b , où les irreps σ_a et σ_b sont associées aux vertex v_a et v_b du graphe G de nombre de Coxeter κ , et l'irrep τ_i est associée au vertex v_i du graphe $A_{\kappa-1}$. Les graphes A_n correspondent à un quotient \mathcal{H} du groupe quantique $U_q(sl(2))$, tandis que les graphes G sont associés à des "sous-groupes" ou "modules" de \mathcal{H} .

Matrices essentielles E_a Il existe une autre manière de coder ces résultats. Définissons r matrices E_a associées à chaque vertex v_a de G et appelées **matrices essentielles**, par :

$$E_a[i+1, b] \doteq F_i[a, b] \quad (2.11)$$

Alors la composante $(i+1, b)$ de la matrice E_a est le nombre de chemins essentiels de longueur i reliant le vertex v_a au vertex v_b . Pour le cas de graphes ADE , nous obtenons donc r matrices E_a , de $\kappa - 1$ lignes et r colonnes.

2.2 La bigèbre de Hopf faible $\mathcal{B}(G)$

Nous considérons à partir d'ici seulement les diagrammes G de type ADE ("cas $su(2)$ "). Toutes ces constructions peuvent *a priori* être généralisées à d'autres diagrammes, notamment les diagrammes de Di Francesco-Zuber ("cas $su(3)$ "), mais nous nous limiterons ici aux cas ADE .

2.2.1 Endomorphismes gradués de chemins essentiels

Soit G un graphe de type ADE , à r vertex et nombre (dual) de Coxeter κ . À chaque vertex v_a de G est associée une dimension quantique μ_a . Soit H l'espace vectoriel des chemins essentiels sur G . H est un espace vectoriel fini-dimensionnel, gradué par la longueur :

$$H = \bigoplus_{i=0}^{\kappa-1} H_i \quad (2.12)$$

où $H_i \cong \mathbb{C}^{d_i}$ est l'espace vectoriel des chemins essentiels de longueur i , de dimension d_i . Soit $\{e_{a,b}^{i,\gamma}\}$ une base de H_i formée des chemins essentiels de longueur i , partant du vertex v_a et arrivant au vertex v_b , de multiplicité $\gamma = 1, 2, \dots, (F_i)_{ab}$. La dimension de H_i est $d_i = \sum_{a,b} (F_i)_{a,b}$. Nous choisissons cette base orthonormée par rapport au produit scalaire $\langle \cdot, \cdot \rangle$ des chemins élémentaires :

$$\langle e_{a,b}^{i,\gamma}, e_{a',b'}^{i',\gamma'} \rangle = \delta_{aa'} \delta_{bb'} \delta_{ii'} \delta_{\gamma\gamma'} \quad (2.13)$$

Pour clarifier les notations, nous omettrons l'indice de multiplicité γ , et nous noterons les éléments de cette base $\{|a \xrightarrow{i} b\rangle\}$, appelés chemins essentiels normalisés. Considérons l'espace dual \widehat{H} de H . Une base orthonormée de \widehat{H} est formée par les éléments $\{|d \xleftarrow{i} c|\}$, tels que :

$$\langle d \xleftarrow{i} c | a \xrightarrow{j} b \rangle = \delta_{ac} \delta_{bd} \delta_{ij} \quad (2.14)$$

Soit ξ un élément de la base normalisée des chemins essentiels, nous pouvons l'illustrer de deux manières différentes, avec des triangles bi-colorés, ou des vertex "habillés" :

$$\xi = |a \xrightarrow{i} b\rangle = \begin{array}{c} \circ \\ \swarrow a \quad \searrow b \\ \bullet \xrightarrow{i} \bullet \end{array} \xi = \begin{array}{c} a \quad b \\ \swarrow \quad \searrow \\ \bullet \quad \xi \\ \vdots \\ \bullet \quad i \\ \circ \end{array} \quad (2.15)$$

Considérons l'espace gradué $\mathcal{B} = \oplus_i \text{End}(H_i)$ des endomorphismes de l'espace vectoriel (gradué) H . Appelant \widehat{H}_i l'espace vectoriel dual de H_i , alors $\text{End}(H_i) = H_i \otimes \widehat{H}_i$. Les éléments de la base orthonormée de $\mathcal{B} = \mathcal{B}(G) = \oplus_i H_i \otimes \widehat{H}_i$ sont illustrés de la manière suivante :

$$e_{\xi\eta}(i) = |a \xrightarrow{i} b\rangle \langle d \xleftarrow{i} c| = \begin{array}{c} \circ \quad \circ \\ \swarrow a \quad \searrow b \\ \bullet \xrightarrow{i} \bullet \\ \swarrow c \quad \searrow d \\ \circ \quad \circ \end{array} = \begin{array}{c} a \quad b \\ \swarrow \quad \searrow \\ \bullet \quad \xi \\ \vdots \\ \bullet \quad i \\ \bullet \quad \eta \\ \swarrow c \quad \searrow d \\ \circ \quad \circ \end{array} \quad (2.16)$$

C'est sur cet espace \mathcal{B} (ou son dual $\widehat{\mathcal{B}}$) que seront définies différentes structures faisant de \mathcal{B} une algèbre de Hopf faible (WHA). Pour une définition générale des propriétés d'une WHA, voir l'Annexe C. Nous donnons d'abord une construction générale abstraite de ses structures dans la section suivante.

2.2.2 Bigèbre faible $\mathcal{B}(G)$: construction abstraite

- \mathcal{B} est un espace vectoriel, $\widehat{\mathcal{B}}$ son dual.
- \mathcal{B} possède un produit associatif noté \circ , faisant de (\mathcal{B}, \circ) une algèbre. De manière duale, $\widehat{\mathcal{B}}$ possède un coproduit $\widehat{\Delta}$ coassociatif : $(\widehat{\mathcal{B}}, \widehat{\Delta})$ est une cogèbre.

• \mathcal{B} possède un coproduit Δ coassociatif, faisant de (\mathcal{B}, Δ) une cogèbre. De manière duale, $\widehat{\mathcal{B}}$ possède un produit associatif noté $\widehat{\circ} : (\widehat{\mathcal{B}}, \widehat{\circ})$ est une algèbre.

• Les deux structures sont compatibles, c'est-à-dire entre autre que Δ est un homomorphisme $(\mathcal{B}, \circ) \mapsto (\mathcal{B} \otimes \mathcal{B}, \circ)$:

$$\Delta(u \circ v) = \Delta(u) \circ \Delta(v), \quad u, v \in \mathcal{B}. \quad (2.17)$$

Mais les conditions de compatibilité sont prises dans le sens "faible", (notamment $\Delta(\mathbf{1}) \neq \mathbf{1} \otimes \mathbf{1}$ mais⁴ $\Delta(\mathbf{1}) = \mathbf{1}_1 \otimes \mathbf{1}_2$) : \mathcal{B} est appelée techniquement une bigèbre de Hopf faible. Il existe aussi une antipode S dans \mathcal{B} (et \widehat{S} dans $\widehat{\mathcal{B}}$), faisant de \mathcal{B} (et $\widehat{\mathcal{B}}$) une algèbre de Hopf faible. Tous les axiomes d'une algèbre de Hopf usuelle reliés à l'unité, à la counité et à l'antipode sont alors modifiés car ils contiennent les éléments $\mathbf{1}_1$ et $\mathbf{1}_2$. Les définitions des structures et propriétés d'une algèbre de Hopf faible sont présentées dans l'Annexe C.

• L'algèbre (\mathcal{B}, \circ) est semi-simple. Elle peut donc être diagonalisée et est isomorphe à une somme de blocs matriciels (labellés par un index i) agissant sur un espace vectoriel gradué $H = \oplus_i H_i$. Les matrices élémentaires (unités matricielles) de chaque bloc i sont notées $e_{\xi\xi'}(i)$, où ξ, ξ' appartiennent à l'espace H_i . Elles sont représentés diagrammatiquement dans (2.16). Le produit \circ des éléments de la base de \mathcal{B} correspond alors au produit des unités matricielles :

$$e_{\xi\xi'}(i) \circ e_{\eta\eta'}(j) = \delta_{ij} \delta_{\xi'\eta} e_{\xi\eta'}(i)$$

Ce produit est appelé **composition** d'endomorphismes, ou aussi **produit vertical**, et est représenté dans le diagramme suivant :

• L'algèbre $(\widehat{\mathcal{B}}, \widehat{\circ})$ est semi-simple. Elle peut donc être diagonalisée et est isomorphe à une somme de blocs matriciels (labellés par un index x) agissant sur un espace vectoriel gradué $V = \oplus_x V_x$. Les matrices élémentaires (unités matricielles) de chaque bloc x sont notées $E^{\alpha\alpha'}(x)$, où α, α' appartiennent à l'espace V_x , et sont représentés diagrammatiquement par :

⁴Nous utilisons la convention de Sweedler : une sommation est implicite.

Le produit $\widehat{\odot}$ des éléments de la base de $\widehat{\mathcal{B}}$ est donné par :

$$E^{\alpha\beta}(x) \widehat{\odot} E^{\alpha'\beta'}(y) = \delta_{xy} \delta_{\beta\alpha'} E^{\alpha\beta'}(x)$$

Ce produit est appelé convolution d'endomorphismes, ou aussi **produit horizontal**, et est représenté dans le diagramme suivant :

• Le coproduit Δ dans \mathcal{B} est codé par un ensemble de coefficients F_1 :

• Le coproduit $\widehat{\Delta}$ dans $\widehat{\mathcal{B}}$ est codé par un ensemble de coefficients F_3 :

• Il existe une forme bilinéaire (*pairing*) $\langle \cdot, \cdot \rangle : \widehat{\mathcal{B}} \times \mathcal{B} \rightarrow \mathbb{C}$ de compatibilité entre les deux structures duales, appelée **cellules d'Ocneanu**, telle que :

L'ensemble de ces coefficients doit bien entendu satisfaire des conditions pour faire de \mathcal{B} (et de son dual $\widehat{\mathcal{B}}$) une bigèbre de Hopf faible, décrites par un ensemble d'équations connu sous le nom de “*The Big Pentagon Equation*”.

2.2.3 Équations pentagonales

Utilisant la diagrammation des éléments de la base de \mathcal{B} et de $\widehat{\mathcal{B}}$ en termes de triangles duaux, nous pouvons illustrer les coefficients F_1 , F_2 et F_3 comme des tétraèdres comme suit :

La condition de coassociativité du coproduit Δ est vérifiée s'il existe une fonction F_0 , illustrée par un tétraèdre sans vertex \circ telle que l'équation de type pentagonale suivante soit satisfaite :

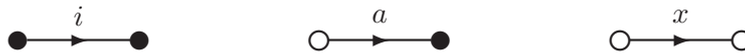
$$F_0 F_1 F_1 = F_1 F_1 \tag{P_1}$$

Pour que F_0 satisfasse (P_1) il est aussi nécessaire que F_0 satisfasse une équation pentagonale du type $F_0 F_0 F_0 = F_0 F_0$, notée (P_0) . De manière duale, l'associativité du coproduit dans $\widehat{\mathcal{B}}$ impose l'existence d'une fonction F_4 illustrée par un tétraèdre sans vertex \bullet , telle qu'elle satisfasse l'équation pentagonale du type $F_4 F_3 F_3 = F_3 F_3$, notée (P_4) ; de même F_4 doit satisfaire une équation du type $F_4 F_4 F_4 = F_4 F_4$, notée (P_5) . Les deux fonctions F_0 et F_4 sont illustrées par :



Enfin, la condition pour que le *pairing* transpose le coproduit de \mathcal{B} en le produit de $\widehat{\mathcal{B}}$ est aussi une équation pentagonale de type $F_2 F_1 F_1 = F_2 F_2$ (P_2) . De manière duale, la transposition du produit de \mathcal{B} en le produit de $\widehat{\mathcal{B}}$ implique $F_2 F_3 F_3 = F_2 F_2$ (P_3) .

Remarque 2 Nous choisissons une fois pour toute la nature des indices $\{i, j, k, \dots\}$; $\{a, b, c, \dots\}$; $\{x, y, z, \dots\}$. Ils correspondent respectivement à trois types d'arcs (orientés) :



Insistons sur le fait qu'il n'y a pas d'arc reliant \bullet à \circ . Alors la notation $\{\dots\}$ à elle seule suffit sans qu'il soit nécessaire de préciser s'il s'agit de F_0, F_1, F_2, F_3 ou F_4 .

Les différents coefficients F apparaissent comme des généralisations des symboles $3j$ et $6j$ quantiques. La connaissance d'un ensemble $F = (F_0, F_1, F_2, F_3, F_4)$ vérifiant "The Big Pentagon Equation" $(P) = (P_0, P_1, P_2, P_3, P_4, P_5)$ permet alors de contruire toutes les structures d'une bigèbre de Hopf faible [8]. Toutefois, la résolution explicite de toutes les équations et la détermination des différents coefficients pose des problèmes techniques extrêmement complexes.

Le prototype d'une telle construction est donnée par l'espace vectoriel des endomorphismes gradués des chemins essentiels sur un graphe $\mathcal{B} = \mathcal{B}(G) = \oplus_i H_i \otimes \widehat{H}_i$. Nous verrons que les différentes "fonctions tétraédriques" sont reliées aux divers coefficients définissant les fonctions de partition de systèmes conformes à $2d$ dans différents environnements. Pour établir un lien avec les notations introduites dans le chapitre 1, signalons simplement pour l'instant

qu'il existe des relations entre les objets suivants :

$$\begin{array}{ccc}
 F_0 = \begin{array}{c} \bullet \\ \diagup \quad \diagdown \\ \bullet \text{---} \bullet \\ \diagdown \quad \diagup \\ \bullet \end{array} \rightsquigarrow \mathcal{N}_{ij}^k & & F_4 = \begin{array}{c} \circ \\ \diagup \quad \diagdown \\ \circ \text{---} \circ \\ \diagdown \quad \diagup \\ \circ \end{array} \rightsquigarrow \mathcal{O}_{xy}^z \\
 & & F_2 = \begin{array}{c} \bullet \\ \diagup \quad \diagdown \\ \circ \text{---} \circ \\ \diagdown \quad \diagup \\ \bullet \end{array} \\
 F_1 = \begin{array}{c} \bullet \\ \diagup \quad \diagdown \\ \circ \text{---} \bullet \\ \diagdown \quad \diagup \\ \bullet \end{array} \rightsquigarrow \mathcal{F}_{ab}^i & & F_3 = \begin{array}{c} \circ \\ \diagup \quad \diagdown \\ \bullet \text{---} \circ \\ \diagdown \quad \diagup \\ \circ \end{array} \rightsquigarrow \mathcal{S}_{ab}^x
 \end{array}$$

Notre humble but ici n'est pas de présenter toute la théorie des algèbres de Hopf faibles, ni de calculer explicitement tous les coefficients de structure dans le cas des bigèbres associées à des diagrammes de Dynkin. Nous montrerons plutôt comment, à partir des structures d'une bigèbre $\mathcal{B}(G)$, sont définis deux types de graphes, les graphes $\mathcal{A}(G)$ et les graphes d'Ocneanu de G , et comment la simple donnée de ces deux graphes nous permet d'obtenir tous les coefficients permettant de déterminer les fonctions de partition (généralisées) des modèles conformes à deux dimensions.

2.2.4 Projecteurs minimaux centraux π_i et ϖ_x et graphes $\mathcal{A}(G)$ et $\mathcal{O}_c(G)$

Soit \mathcal{B} l'espace vectoriel des endomorphismes de chemins essentiels sur le graphe G , et $\widehat{\mathcal{B}}$ son dual. (\mathcal{B}, \circ) et $(\widehat{\mathcal{B}}, \widehat{\circ})$ sont des algèbres. Utilisant le *pairing* $\langle \widehat{\mathcal{B}}, \mathcal{B} \rangle \rightarrow \mathbb{C}$, le produit $\widehat{\circ}$ induit un coproduit Δ dans \mathcal{B} : $(\mathcal{B}, \circ, \Delta)$ est une bigèbre (faible). Mais nous pouvons aussi utiliser un produit scalaire dans \mathcal{B} nous permettant de passer de $\widehat{\mathcal{B}}$ à \mathcal{B} , et définir alors le produit $\widehat{\circ}$ sur l'espace vectoriel \mathcal{B} lui-même : nous notons alors ce produit par \odot . Sur \mathcal{B} sont donc définies deux structures multiplicatives \circ et \odot : nous obtenons une **digèbre**. Notons que les deux lois doivent bien sûr satisfaire des propriétés de compatibilité. Nous considérons dorénavant la digèbre $(\mathcal{B}, \circ, \odot)$.

• (\mathcal{B}, \circ) est une algèbre semi-simple et est donc isomorphe à une somme de blocs matriciels labellés par i . Appelons π_i les projecteurs centraux minimaux de (\mathcal{B}, \circ) . Ils vérifient par définition :

$$\pi_i \circ \pi_j = \delta_{ij} \pi_j, \tag{2.22}$$

et sont représentés par des matrices unités dans chaque bloc. Ils engendrent un espace vectoriel noté $\mathcal{A}(G)$, de dimension $\kappa - 1$. Multipliant les projecteurs π_i par le produit \odot , nous obtenons :

$$\pi_i \odot \pi_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k \pi_k. \tag{2.23}$$

Les projecteurs π_i sont fermés pour la loi \odot . Lorsque G est un graphe de type ADE , \mathcal{N}_{ij}^k sont les coefficients entiers non-négatifs de l'algèbre de fusion (apparaissant dans les théories conformes $\widehat{su}(2)$ à deux dimensions). Le produit \odot des projecteurs π_i est codé par le graphe $\mathcal{A}(G)$ correspondant au diagramme de Dynkin de type A_n ayant la même norme que G . Donc $\mathcal{A}(G) = A_{\kappa-1}$.

• (\mathcal{B}, \odot) est aussi une algèbre semi-simple, et est donc isomorphe à une somme de blocs matriciels labellés par x . Appelons $\varpi(x)$ les projecteurs centraux minimaux de (\mathcal{B}, \odot) . Ils vérifient par définition :

$$\varpi_x \odot \varpi_y = \delta_{xy} \varpi_y . \quad (2.24)$$

Ils engendrent un espace vectoriel noté $Oc(G)$, de dimension s , et sont représentés par des matrices unités dans chaque bloc (sommées d'unités matricielles diagonales). Les unités matricielles pour les lois \circ et \odot ne sont pas normalisées pour le même produit scalaire. Ceci conduit à la définition de nouveaux opérateurs ρ_x qui s'écrivent formellement comme les ϖ_x mais dont les termes constituants diffèrent par des facteurs de normalisation. Multipliant les opérateurs ρ_x à l'aide de la loi \circ , nous obtenons :

$$\rho_x \circ \rho_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z \rho_z . \quad (2.25)$$

Les opérateurs ρ_x (moralement les projecteurs ϖ_x) sont fermés pour la loi \circ . Ils engendrent une algèbre, appelée **l'algèbre des symétries quantiques** du graphe G , qui est codée par le graphe d'Ocneanu de G , noté $Oc(G)$.

Remarque 3 *Nous ne donnons ici aucune démonstration, nous contentant de décrire et adapter les résultats énoncés par Ocneanu dans [67] (mais jamais explicitement montrés sur des exemples concrets).*

La connaissance du graphe G permet de calculer les coefficients F_{ia}^b (nombre de chemins essentiels de longueur i allant du vertex v_a au vertex v_b sur G). La diagonalisation explicite (obtention des projecteurs π_i et ϖ_x) des deux lois \circ et \odot permet d'obtenir les coefficients \mathcal{N}_{ij}^k et \mathcal{O}_{xy}^z , et donc les graphes $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$. Inversément, la donnée de ces deux graphes permet d'obtenir ces coefficients. Nous verrons comment calculer les coefficients \mathcal{S}_{xa}^b (nombre de chemins "verticaux" de label x allant du vertex v_a au vertex v_b). Nous pouvons alors déterminer toutes les fonctions de partition des modèles conformes associés au graphe G .

2.2.5 Cellules d'Ocneanu

Les systèmes de cellules d'Ocneanu ont été introduits par Ocneanu dans le contexte de paragroupes et d'inclusion de sous-facteurs [68, 69] (voir aussi [37]). Ces cellules ont par la suite

été reliés à des modèles intégrables définis sur le réseau (analogie avec les poids de Boltzmann [80]). Nous présentons ici les définitions adaptées au contexte de chemins (essentiels) sur des graphes.

Considérons un graphe de Dynkin G , ses vertex notés v_i et soit μ_i la composante de Perron-Frobenius de v_i (dimension quantique). Soient ξ, η, α, β des chemins élémentaires sur G , et notons $|\xi|$ la longueur du chemin ξ . Une cellule d'Ocneanu est un carré dont les arrêtes horizontales sont labellées par des chemins ξ, η (avec $|\xi| = |\eta|$) et les arrêtes verticales par des chemins α, β (avec $|\alpha| = |\beta|$) tels que : $s(\xi) = s(\alpha) = v_1; r(\xi) = s(\beta) = v_2; r(\alpha) = s(\eta) = v_4; r(\eta) = r(\beta) = v_3$. Par convention, nous les représentons comme suit :

$$\begin{array}{ccc} v_1 & \xrightarrow{\xi} & v_2 \\ \alpha \downarrow & & \downarrow \beta \\ v_4 & \xrightarrow{\eta} & v_3 \end{array} \quad \text{Cellule d'Ocneanu} \quad (2.26)$$

Une cellule sera dite **basique** si les chemins qui la composent sont tous de longueur un : les chemins relient alors des vertex adjacents sur le graphe G . Une **connexion** x est une application qui assigne à chaque cellule d'Ocneanu un nombre complexe, et qui doit vérifier certaines conditions rappelées plus loin. Ce nombre complexe coïncide avec la fonction pentagonale F_2 lorsque ξ, η sont des chemins essentiels (de longueur i) et α, β des chemins verticaux (de label x), et sera noté :

$$F_2\left\{\begin{matrix} v_1 & \xrightarrow{\xi} & v_2 \\ \alpha \downarrow & & \downarrow \beta \\ v_4 & \xrightarrow{\eta} & v_3 \end{matrix}\right\} = \mathbf{x} \quad (2.27)$$

Les conventions adoptées dans la littérature diffèrent selon les auteurs : signalons deux types de convention, appelées connexions U (U pour unitaires) et connexions S (S pour standard). Elles sont reliées entre elles par :

$$\begin{array}{ccc} \begin{array}{ccc} v_1 & \xrightarrow{\quad} & v_2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} & = & \left(\frac{\mu_2\mu_4}{\mu_1\mu_3}\right)^{\frac{1}{4}} \begin{array}{ccc} v_1 & \xrightarrow{\quad} & v_2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} \end{array} \quad \text{U} \quad \text{S} \quad (2.28)$$

Pour faciliter la lecture, nous n'écrivons pas explicitement les indices labellant les chemins. Nous choisissons d'utiliser les connexions U. Elles doivent satisfaire les conditions suivantes [68, 29] :

$$\begin{array}{ccc} \begin{array}{ccc} v_1 & \xrightarrow{\quad} & v_2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} & = & \sqrt{\frac{\mu_2\mu_4}{\mu_1\mu_3}} \begin{array}{ccc} \overline{v_4} & \xrightarrow{\quad} & \overline{v_3} \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_1 & \xrightarrow{\quad} & v_2 \end{array} \end{array} \quad \text{réflexion horizontale} \quad (A_1)$$

$$\begin{array}{ccc} \begin{array}{ccc} v_1 & \xrightarrow{\quad} & v_2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} & = & \sqrt{\frac{\mu_2\mu_4}{\mu_1\mu_3}} \begin{array}{ccc} \overline{v_2} & \xrightarrow{\quad} & \overline{v_1} \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} \end{array} \quad \text{réflexion verticale} \quad (A_2)$$

$$\sum_{v_2} \begin{array}{ccc} v_1 & \xrightarrow{\quad} & v_2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} \begin{array}{ccc} \overline{v_1} & \xrightarrow{\quad} & \overline{v_2} \\ \downarrow & & \downarrow \\ v_4 & \xrightarrow{\quad} & v_3 \end{array} = \delta_{v_4, v'_4} \quad \text{unitarité} \quad (A_3)$$

où $\bar{\square}$ est le complexe conjugué de \square . Les conditions précédentes impliquent aussi :

$$\begin{array}{ccc}
 \begin{array}{c} v_1 \rightarrow v_2 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3 \end{array} & = & \begin{array}{c} v_3 \rightarrow v_4 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_2 \rightarrow v_1 \end{array} & \text{réflexion diagonale} & (A_4)
 \end{array}$$

$$\sum_{v_4} \begin{array}{c} v_1 \rightarrow v_2 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3 \end{array} \begin{array}{c} \overline{v_1 \rightarrow v_2} \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3 \end{array} = \delta_{v_2, v_2'} \quad \text{unitarité} \quad (A_5)$$

$$\sum_{v_3} \begin{array}{c} v_1 \rightarrow v_2 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3 \end{array} \begin{array}{c} \overline{v_1 \rightarrow v_2} \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3 \end{array} = \sqrt{\frac{\mu_2 \mu_4}{\mu_1 \mu_3}} \delta_{v_1, v_1'} \quad \text{unitarité} \quad (A_6)$$

$$\sum_{v_1} \begin{array}{c} v_1 \rightarrow v_2 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3 \end{array} \begin{array}{c} \overline{v_1 \rightarrow v_2} \\ \downarrow \quad \downarrow \\ v_4 \rightarrow v_3' \end{array} = \sqrt{\frac{\mu_2 \mu_4}{\mu_1 \mu_3}} \delta_{v_3, v_3'} \quad \text{unitarité} \quad (A_7)$$

Pour un système de cellules, les conditions d'unitarité et de réflexions fixent les valeurs possibles des connexions, à une liberté de choix de jauge près. Si $X(v_1, v_2, v_3, v_4)$ est la valeur d'une cellule – pour une connexion x donnée – satisfaisant les propriétés (A_1, A_2, A_3) , alors

$$X'(v_1, v_2, v_3, v_4) = U(v_1, v_4)^* U(v_4, v_3)^* X(v_1, v_2, v_3, v_4) U(v_1, v_2) U(v_2, v_3), \quad (2.29)$$

avec $U(a, b)^* = U(b, a)$, satisfait aussi ces propriétés [80]. À un choix de jauge près, pour un système de cellules basiques, il existe deux solutions complexes conjuguées l'une de l'autre. Une formule générale pour ces cellules basiques est donnée dans [69] (obtenue aussi par [85]).

La valeur d'une connexion pour des cellules générales (appelées **macro-cellules** dans [56]) s'obtient à partir des valeurs des cellules basiques. Il est plus instructif de présenter un exemple. Considérons une cellule où les chemins horizontaux sont de longueur 3 et les chemins verticaux de longueur 2. La valeur de la connexion de cette cellule est donnée par la somme sur toutes les configurations permises pour les vertex intérieurs de la valeur de la connexion de la cellule "remplie", où la valeur d'une connexion pour une cellule "remplie" est donnée par le produit de toutes les cellules basiques qui la composent.

$$\begin{array}{ccc}
 \begin{array}{c} v_1 \rightarrow v_2 \rightarrow v_3 \rightarrow v_4 \\ \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \\ w \quad \quad \quad \quad w' \\ \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \\ u_1 \rightarrow u_2 \rightarrow u_3 \rightarrow u_4 \end{array} & = & \sum_{t_1} \sum_{t_2} \begin{array}{c} v_1 \rightarrow v_2 \rightarrow v_3 \rightarrow v_4 \\ \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \\ w \rightarrow t_1 \rightarrow t_2 \rightarrow w' \\ \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \quad \downarrow \\ u_1 \rightarrow u_2 \rightarrow u_3 \rightarrow u_4 \end{array}
 \end{array}$$

Nous allons voir que le calcul des connexions nous permet d'obtenir une écriture matricielle des endomorphismes de chemins essentiels $\xi \otimes \xi'$ pour la loi \odot . Considérons la digèbre $(\mathcal{B}, \circ, \odot)$,

et la base des endomorphismes gradués de chemins essentiels $e_{\xi\xi'} = \xi \otimes \xi'$ (qui diagonalise \mathcal{B} pour la loi \circ). (\mathcal{B}, \circ) est semi-simple, elle est donc isomorphe à une somme directe d'algèbre matricielle (donnant ses représentations irréductibles), labellées par \mathbf{x} . L'irrep fondamentale, appelée \mathbf{x}_1 est reliée à la connexion basique aussi notée \mathbf{x}_1 de la manière suivante [67]. Définissons l'application $\phi_{\alpha\beta}^{\mathbf{x}_1} : \mathcal{E}_{ss} \mapsto \mathcal{E}_{ss}$:

$$\phi_{\alpha\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi) = \sum_{\xi'} \alpha \begin{array}{c} \xrightarrow{\xi} \\ \mathbf{x}_1 \\ \xrightarrow{\xi'} \end{array} \beta \quad \xi' , \quad (2.30)$$

où α et β sont des chemins de longueur un et où dans le membre de droite de (2.30) apparaît la valeur de la cellule pour la connexion \mathbf{x}_1 . Définissons alors l'application $\Phi^{\mathbf{x}_1}$:

$$\Phi_{\alpha\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi \otimes \xi') = \langle \phi_{\alpha\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi), \xi' \rangle = \alpha \begin{array}{c} \xrightarrow{\xi} \\ \mathbf{x}_1 \\ \xrightarrow{\xi'} \end{array} \beta , \quad (2.31)$$

qui satisfait la propriété d'homomorphisme suivante :

$$\sum_{\beta} \Phi_{\alpha\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi \otimes \xi') \Phi_{\beta\gamma}^{\mathbf{x}_1}(\eta \otimes \eta') = \Phi_{\alpha\gamma}^{\mathbf{x}_1}(\xi \otimes \xi' \circ \eta \otimes \eta') . \quad (2.32)$$

Nous obtenons alors la représentation matricielle d'un élément $\xi \otimes \xi'$ pour la loi \circ dans le bloc \mathbf{x}_1 . Le produit tensoriel de représentations est donné par :

$$\Phi_{\alpha\alpha', \beta\beta'}^{\mathbf{x}_1 \otimes \mathbf{x}_1}(\xi \otimes \xi') = \langle \phi_{\alpha'\beta'}^{\mathbf{x}_1}(\phi_{\alpha\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi)), \xi' \rangle = \sum_{\lambda} \alpha \begin{array}{c} \xrightarrow{\xi} \\ \mathbf{x}_1 \\ \xrightarrow{\lambda} \end{array} \beta \quad \alpha' \begin{array}{c} \xrightarrow{\lambda} \\ \mathbf{x}_1 \\ \xrightarrow{\beta'} \end{array} \beta' \quad (2.33)$$

où $\alpha \cdot \alpha'$ représente la concaténation des chemins α et α' . Nous sommes donc en mesure de trouver la représentation matricielle de tous les éléments de la base $\xi \otimes \xi'$ de \mathcal{B} pour la loi \circ , et ainsi d'en déduire la table de multiplication :

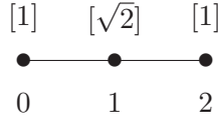
$$(\xi \otimes \xi') \circ (\eta \otimes \eta') . \quad (2.34)$$

Il suffit alors de trouver la décomposition du produit tensoriel des irreps $\mathbf{x}_1 \otimes \mathbf{x}_1$ en somme de irreps \mathbf{x}_i , et ainsi trouver la décomposition en blocs (labellés par \mathbf{x}) de (\mathcal{B}, \circ) . Il est plus instructif d'étudier en détail un exemple, nous traitons le cas du diagramme A_3 dans la section suivante.

2.3 Une construction explicite

2.3.1 Cas A_3

Le graphe A_3 possède trois vertex notés 0, 1, 2 et son nombre de Coxeter $\kappa = 4$, il est représenté ci-dessous, où sont aussi indiquées (entre crochets) les dimensions quantiques μ_i de ses vertex.



Une base orthonormée des chemins essentiels ξ est donnée par l'ensemble de $3+4+3=10$ vecteurs suivants :

$$v_0 = P(0), v_1 = P(1), v_2 = P(2)$$

$$r_0 = P(0, 1), \ell_1 = P(1, 0), r_1 = P(1, 2), \ell_2 = P(2, 1)$$

$$d = P(0, 1, 2), \gamma = \frac{1}{\sqrt{2}}(P(1, 2, 1) - P(1, 0, 1)), g = P(2, 1, 0)$$

Les endomorphismes gradués de chemins essentiels $\xi \otimes \xi'$ seront notés plus simplement $\xi\xi'$, où ξ et ξ' sont des chemins essentiels de même longueur. Ils forment une base de l'espace vectoriel $\mathcal{B} = \mathcal{B}(A_3)$, de dimension $3^2 + 4^2 + 3^2 = 34$.

Loi de composition Le produit de composition \circ dans \mathcal{B} est défini par :

$$\xi\eta \circ \xi'\eta' = \langle \eta, \xi' \rangle \xi\eta' = \delta_{\eta\xi'} \xi\eta'.$$

(\mathcal{B}, \circ) est isomorphe à une somme directe de blocs matriciels labellés par la longueur i des chemins essentiels : $\mathcal{B} \cong \bigoplus_{i=0}^2 L^i$. Nous pouvons écrire de manière condensée la (\circ) -représentation matricielle des éléments $\xi\xi'$ comme :

$$(\mathcal{B}, \circ) \cong \begin{pmatrix}
v_0v_0 & v_0v_1 & v_0v_2 & \cdot \\
v_1v_0 & v_1v_1 & v_1v_2 & \cdot \\
v_2v_0 & v_2v_1 & v_2v_2 & \cdot \\
\cdot & \cdot & \cdot & r_0r_0 & r_0\ell_1 & r_0r_1 & r_0\ell_2 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\
\cdot & \cdot & \cdot & \ell_1r_0 & \ell_1\ell_1 & \ell_1r_1 & \ell_1\ell_2 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\
\cdot & \cdot & \cdot & r_1r_0 & r_1\ell_1 & r_1r_1 & r_1\ell_2 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\
\cdot & \cdot & \cdot & \ell_2r_0 & \ell_2\ell_1 & \ell_2r_1 & \ell_2\ell_2 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\
\cdot & dd & d\gamma & dg & \cdot \\
\cdot & \gamma d & \gamma\gamma & \gamma g & \cdot \\
\cdot & gd & g\gamma & gg & \cdot
\end{pmatrix} \quad (2.35)$$

La convention adoptée est la suivante : pour obtenir la (\circ) -représentation d'un élément $\xi\xi'$, on remplace cet élément par 1 et tous éléments $\eta\eta' \neq \xi\xi'$ par 0. Chaque élément est représenté

par une matrice élémentaire. Par exemple :

$$v_0v_1 = \begin{pmatrix} \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \end{pmatrix} \quad v_1v_0 = \begin{pmatrix} \cdot & \cdot \\ 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \end{pmatrix}$$

$$v_0v_0 = \begin{pmatrix} 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot \end{pmatrix}$$

et la multiplication matricielle reproduit bien le produit \circ :

$$v_0v_1 \circ v_1v_0 = v_0v_0.$$

Le neutre pour la loi \circ (matrice unité) est donné par :

$$1_\circ = v_0v_0 + v_1v_1 + v_2v_2 + r_0r_0 + l_1l_1 + r_1r_1 + l_2l_2 + dd + \gamma\gamma + gg. \tag{2.36}$$

Les projecteurs minimaux centraux π_i pour (\mathcal{B}, \circ) sont donnés par :

$$\begin{aligned} \pi_0 &= v_0v_0 + v_1v_1 + v_2v_2, \\ \pi_1 &= r_0r_0 + l_1l_1 + r_1r_1 + l_2l_2, \\ \pi_2 &= dd + \gamma\gamma + gg. \end{aligned}$$

Nous vérifions qu'ils satisfont bien aux relations suivantes :

$$\pi_i \circ \pi_j = \delta_{ij} \pi_i. \tag{2.37}$$

Cellules d'Ocneau Considérons les cellules d'Ocneau où les chemins horizontaux et verticaux sont de longueur un (cellules basiques). Il existe huit cellules différentes de ce type :

$$\begin{matrix} \begin{matrix} 0 & \rightarrow & 1 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 1 & \rightarrow & 0 \end{matrix} & \begin{matrix} 0 & \rightarrow & 1 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 1 & \rightarrow & 2 \end{matrix} & \begin{matrix} 1 & \rightarrow & 0 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 0 & \rightarrow & 1 \end{matrix} & \begin{matrix} 1 & \rightarrow & 0 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 2 & \rightarrow & 1 \end{matrix} & \begin{matrix} 1 & \rightarrow & 2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 0 & \rightarrow & 1 \end{matrix} & \begin{matrix} 1 & \rightarrow & 2 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 2 & \rightarrow & 1 \end{matrix} & \begin{matrix} 2 & \rightarrow & 1 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 1 & \rightarrow & 0 \end{matrix} & \begin{matrix} 2 & \rightarrow & 1 \\ \downarrow & & \downarrow \\ 1 & \rightarrow & 2 \end{matrix} \end{matrix} \tag{2.38}$$

La connexion \mathbf{x}_1 est définie sur des cellules où les chemins verticaux sont de longueur 1 (donc notamment sur les huit cellules basiques ci-dessus). Elle associe à chaque cellule un nombre complexe, devant satisfaire des conditions de réflexion et d'unitarité. Nous codons les résultats dans une matrice 4×4 notée C , où les indices de colonne correspondent au chemin horizontal supérieur et les indices de ligne au chemin horizontal inférieur, dans l'ordre suivant (01, 10, 12, 21). Par exemple, la valeur de la cellule basique à l'extrême-gauche de (2.38) correspond à l'élément C_{21} . Nous fixons la valeur des trois cellules suivantes :

$$\begin{array}{ccc} \begin{array}{c} 0 \rightarrow 1 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ 1 \rightarrow 0 \end{array} = a, & \begin{array}{c} 0 \rightarrow 1 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ 1 \rightarrow 2 \end{array} = b, & \begin{array}{c} 2 \rightarrow 1 \\ \downarrow \quad \downarrow \\ 1 \rightarrow 2 \end{array} = c, \end{array} \quad a, b, c \in \mathbb{C}.$$

Alors, utilisant les propriétés de réflexion et d'unitarité, la matrice C la plus générale s'écrit :

$$C = \begin{pmatrix} \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}}a^* & \frac{1}{\sqrt{2}}b^* & \cdot \\ a & \cdot & \cdot & b \\ b & \cdot & \cdot & c \\ \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}}b^* & \frac{1}{\sqrt{2}}c^* & \cdot \end{pmatrix}, \quad |a|^2 = |b|^2 = |c|^2 = 1, \quad a^*b + b^*c = 0.$$

Nous pouvons choisir $a = 1, b = 1, c = -1$ (liberté de choix de jauge), et la matrice C s'écrit :

$$C = \begin{pmatrix} \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} & \cdot \\ 1 & \cdot & \cdot & 1 \\ 1 & \cdot & \cdot & -1 \\ \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}} & -\frac{1}{\sqrt{2}} & \cdot \end{pmatrix}$$

Produit de convolution La représentation matricielle du produit de convolution \odot des éléments $\xi\xi'$ est calculée à travers le calcul des cellules d'Ocneanu. Considérons d'abord la connexion \mathbf{x}_1 .

• \mathbf{x}_1 La représentation matricielle pour la loi \odot des éléments $\xi\xi'$ est donnée par :

$$\Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi\xi') = \alpha \begin{array}{c} \xrightarrow{\xi} \\ \downarrow \quad \downarrow \\ \xrightarrow{\xi'} \end{array} \beta,$$

où α et β sont des chemins de longueur un. La matrice $\Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}$ est donc une matrice 4×4 , où

l'ordre choisi⁵ pour les indices est $(\begin{smallmatrix} 0 \\ 1 \end{smallmatrix}, \begin{smallmatrix} 1 \\ 0 \end{smallmatrix}, \begin{smallmatrix} 1 \\ 2 \end{smallmatrix}, \begin{smallmatrix} 2 \\ 1 \end{smallmatrix})$:

$$\Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1} = \begin{matrix} & \begin{smallmatrix} 0 \\ 1 \end{smallmatrix} & \begin{smallmatrix} 1 \\ 0 \end{smallmatrix} & \begin{smallmatrix} 1 \\ 2 \end{smallmatrix} & \begin{smallmatrix} 2 \\ 1 \end{smallmatrix} \\ \begin{smallmatrix} 0 \\ 1 \end{smallmatrix} & \left(\begin{array}{cccc} \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{array} \right) \end{matrix}$$

Pour des endomorphismes $\xi\xi'$ de longueur un, la valeur de la connexion \mathbf{x}_1 est codée dans la matrice C (cellules basiques). Nous avons par exemple :

$$\Phi_{\begin{smallmatrix} 0 \\ 1 \end{smallmatrix}, \begin{smallmatrix} 1 \\ 0 \end{smallmatrix}}^{\mathbf{x}_1}(r_0 \ell_1) = \begin{array}{c} \begin{array}{ccc} \begin{array}{c} 0 \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} \xrightarrow{1} \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} 1 \\ \downarrow \end{array} \\ \begin{array}{ccc} \begin{array}{c} \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} \xrightarrow{1} \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} 0 \\ \downarrow \end{array} \\ \begin{array}{ccc} 1 & & 0 \end{array} \end{array} = 1, \quad \Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}(r_0 \ell_1) = 0, \quad \text{si } (\alpha, \beta) \neq \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix},$$

et la représentation matricielle de $r_0 \ell_1$ est donc donnée par :

$$\Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}(r_0 \ell_1) = \begin{pmatrix} \cdot & 1 & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{pmatrix}$$

Pour les endomorphismes de longueur 0, la valeur de la connexion \mathbf{x}_1 est égale par convention à 1 (ceci est relié à l'axiome de *flatness* de Ocneanu [67]). Par exemple :

$$\Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}(v_0 v_1) = \begin{pmatrix} 1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{pmatrix}, \quad \Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}(v_1 v_2) = \begin{pmatrix} \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{pmatrix}.$$

Pour les chemins essentiels de longueur deux, prenons l'exemple de $d\gamma$. Rappelons que $\gamma = \frac{1}{\sqrt{2}}(121 - 101)$, nous avons :

$$\Phi_{\begin{smallmatrix} 0 \\ 1 \end{smallmatrix}, \begin{smallmatrix} 2 \\ 1 \end{smallmatrix}}^{\mathbf{x}_1}(d\gamma) = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\begin{array}{ccc} \begin{array}{ccc} \begin{array}{c} 0 \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} \xrightarrow{1} \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} 2 \\ \downarrow \end{array} \\ \begin{array}{ccc} \begin{array}{c} \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} \xrightarrow{1} \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} 2 \\ \downarrow \end{array} \\ \begin{array}{ccc} 1 & & 1 \end{array} \end{array} - \begin{array}{ccc} \begin{array}{ccc} \begin{array}{c} 0 \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} \xrightarrow{1} \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} 2 \\ \downarrow \end{array} \\ \begin{array}{ccc} \begin{array}{c} \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} \xrightarrow{1} \\ \downarrow \end{array} & \begin{array}{c} 2 \\ \downarrow \end{array} \\ \begin{array}{ccc} 1 & & 0 \end{array} \end{array} \right) = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\frac{-1}{\sqrt{2}} + \frac{-1}{\sqrt{2}} \right) = -1$$

Nous obtenons ainsi la suivante représentation matricielle des éléments $\xi\xi'$ pour la loi \odot :

$$\Phi_{\alpha,\beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi\xi') = \begin{pmatrix} v_0 v_1 & r_0 \ell_1 & r_0 r_1 & -d\gamma \\ \frac{1}{\sqrt{2}} \ell_1 r_0 & v_1 v_0 & -\gamma d & \frac{1}{\sqrt{2}} r_1 r_0 \\ \frac{1}{\sqrt{2}} \ell_1 \ell_2 & -\gamma g & v_1 v_2 & -\frac{1}{\sqrt{2}} r_1 \ell_2 \\ -g\gamma & \ell_2 \ell_1 & -\ell_2 r_1 & v_2 v_1 \end{pmatrix} \quad (2.39)$$

⁵Attention, les indices de lignes et de colonnes représentent maintenant des chemins verticaux.

La convention adoptée est la suivante : pour obtenir la (\odot) -représentation de l'élément $\xi\xi'$, nous remplaçons cet élément par 1 et tous éléments $\eta\eta' \neq \xi\xi'$ par 0. De (2.39) nous pouvons lire par exemple :

$$r_0 l_1 \odot l_1 r_0 = \frac{1}{\sqrt{2}} v_0 v_1, \quad \gamma d \odot l_1 l_2 = -l_1 r_0.$$

• $\mathbf{x}_1 \otimes \mathbf{x}_1$ La représentation matricielle pour la loi \odot d'un élément $\xi\xi'$ pour le produit tensoriel est donnée par :

$$\Phi_{\alpha \cdot \alpha', \beta \cdot \beta'}^{\mathbf{x}_1 \otimes \mathbf{x}_1}(\xi\xi') = \langle \phi_{\alpha' \beta'}^{\mathbf{x}_1}(\phi_{\alpha \beta}^{\mathbf{x}_1}(\xi)), \xi' \rangle = \sum_{\lambda} \alpha \begin{array}{c} \xrightarrow{\xi} \\ \square \\ \xrightarrow{\lambda} \end{array} \beta \quad \alpha' \begin{array}{c} \xrightarrow{\lambda} \\ \square \\ \xrightarrow{\xi'} \end{array} \beta' \quad (2.40)$$

où les chemins verticaux $\alpha \cdot \alpha'$ et $\beta \cdot \beta'$ sont maintenant des chemins de longueur deux. Pour le diagramme A_3 , la matrice $\Phi_{\alpha \cdot \alpha', \beta \cdot \beta'}$ est une matrice 6×6 , où l'ordre choisi pour les indices est $\begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 & 1 & 2 & 2 \\ 1 & 1 & 0 & 2 & 1 & 1 \\ 0 & 2 & 1 & 1 & 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$:

$$\Phi_{\alpha \cdot \alpha', \beta \cdot \beta'}^{\mathbf{x}_1 \otimes \mathbf{x}_1} = \begin{array}{c} \begin{matrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{matrix} \\ \begin{matrix} 0 \\ 1 \\ 2 \end{matrix} \\ \begin{matrix} 1 \\ 0 \\ 1 \end{matrix} \\ \begin{matrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{matrix} \\ \begin{matrix} 2 \\ 1 \\ 0 \end{matrix} \\ \begin{matrix} 2 \\ 1 \\ 2 \end{matrix} \end{array} \left(\begin{array}{cccccc} \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{array} \right)$$

Par exemple, nous avons :

$$\begin{aligned} \Phi_{\begin{matrix} \mathbf{x}_1 \otimes \mathbf{x}_1 \\ 0 & 1 \\ 1 & 0 \\ 2 & 1 \end{matrix}}(r_0 l_2) &= \langle \phi_{\begin{matrix} \mathbf{x}_1 & \mathbf{x}_1 \\ 1 & 0 \\ 2 & 1 \end{matrix}}(\phi_{\begin{matrix} \mathbf{x}_1 & \mathbf{x}_1 \\ 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{matrix}}(r_0)), l_2 \rangle \\ &= \begin{array}{c} \begin{matrix} 0 & 1 \\ \square \\ 1 & 0 \end{matrix} \end{array} \langle \phi_{\begin{matrix} \mathbf{x}_1 \\ 1 & 0 \\ 2 & 1 \end{matrix}}(l_1), l_2 \rangle = \begin{array}{c} \begin{matrix} 0 & 1 & 1 & 0 \\ \square & \square \\ 1 & 0 & 2 & 1 \end{matrix} \end{array} \langle l_2, l_2 \rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} \end{aligned}$$

Étendant le calcul aux autres éléments $\xi\xi'$, nous trouvons :

$$\Phi_{\alpha\alpha',\beta\beta'}^{\mathbf{x}_1\otimes\mathbf{x}_1}(\xi\xi') = \begin{pmatrix} v_0v_0 & \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}}r_0r_0 & \frac{1}{\sqrt{2}}r_0r_0 & \cdot & dd \\ \cdot & v_0v_2 & \frac{1}{\sqrt{2}}r_0\ell_2 & -\frac{1}{\sqrt{2}}r_0\ell_2 & dg & \cdot \\ \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_1\ell_1 & \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_1r_1 & v_1v_1 & \gamma\gamma & \frac{1}{\sqrt{2}}r_1\ell_1 & \frac{1}{\sqrt{2}}r_1r_1 \\ \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_1\ell_1 & -\frac{1}{\sqrt{2}}\ell_1r_1 & \gamma\gamma & v_1v_1 & -\frac{1}{\sqrt{2}}r_1\ell_1 & \frac{1}{\sqrt{2}}r_1r_1 \\ \cdot & gd & \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_2r_0 & -\frac{1}{\sqrt{2}}\ell_2r_0 & v_2v_0 & \cdot \\ gg & \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_2\ell_2 & \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_2\ell_2 & \cdot & v_2v_2 \end{pmatrix} \quad (2.41)$$

Par exemple, la \odot -représentation matricielle des éléments v_0v_0 , $r_0\ell_2$ et $\ell_1\ell_1$ est donnée par :

$$r_0r_0 = \begin{pmatrix} \cdot & \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{pmatrix}, \quad \ell_2\ell_2 = \begin{pmatrix} \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \frac{1}{\sqrt{2}} & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \frac{1}{\sqrt{2}} & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{pmatrix}, \quad v_0v_0 = \begin{pmatrix} 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{pmatrix}.$$

et nous pouvons alors en déduire :

$$r_0r_0 \odot \ell_2\ell_2 = v_0v_0.$$

Pour diagonaliser la loi \odot , nous effectuons le suivant changement de base des indices de la matrice $\Phi_{\alpha\alpha',\beta\beta'}$:

$$\begin{aligned} \underline{0} &= \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} & \underline{1} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}, & \underline{2} &= \begin{pmatrix} 2 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}, \\ \underline{d} &= \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \end{pmatrix}, & \underline{\gamma} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 0 \end{pmatrix}, & \underline{g} &= \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}. \end{aligned}$$

Alors, dans l'ordre $(\underline{0}, \underline{1}, \underline{2}; \underline{g}, \underline{\gamma}, \underline{d})$, nous obtenons :

$$\Phi_{\underline{\alpha},\underline{\beta}}^{\mathbf{x}_1\otimes\mathbf{x}_1}(\xi\xi') = \begin{pmatrix} v_0v_0 & r_0r_0 & dd & \cdot & \cdot & \cdot \\ \ell_1\ell_1 & v_1v_1 + \gamma\gamma & r_1r_1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ gg & \ell_2\ell_2 & v_2v_2 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & v_0v_2 & -r_0\ell_2 & dg \\ \cdot & \cdot & \cdot & -\ell_1r_1 & v_1v_1 - \gamma\gamma & -r_1\ell_1 \\ \cdot & \cdot & \cdot & gd & -\ell_2r_0 & v_2v_0 \end{pmatrix}$$

et nous obtenons alors la décomposition suivante du produit tensoriel de représentations :

$$\Phi^{\mathbf{x}_1\otimes\mathbf{x}_1} = \Phi^{\mathbf{x}_0} \oplus \Phi^{\mathbf{x}_2} \quad (2.42)$$

qui définissent deux autres connexions \mathbf{x}_0 (reliée à la représentation identité) et \mathbf{x}_2 .

Représentation matricielle de la loi \odot (\mathcal{B}, \odot) est donc isomorphe à une somme d'algèbres matricielles (blocs) labellées par un indice \mathbf{x} : $(\mathcal{B}, \odot) \cong \bigoplus_{\mathbf{x}=0}^2 \Phi^{\mathbf{x}}$

$$(\mathcal{B}, \odot) \cong \begin{pmatrix} v_0v_0 & r_0r_0 & dd & \cdot \\ \ell_1\ell_1 & v_1v_1 + \gamma\gamma & r_1r_1 & \cdot \\ gg & \ell_2\ell_2 & v_2v_2 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & v_0v_1 & r_0\ell_1 & r_0r_1 & -d\gamma & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_1r_0 & v_1v_0 & -\gamma d & \frac{1}{\sqrt{2}}r_1r_0 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \frac{1}{\sqrt{2}}\ell_1\ell_2 & -\gamma g & v_1v_2 & -\frac{1}{\sqrt{2}}r_1\ell_2 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & -g\gamma & \ell_2\ell_1 & -\ell_2r_1 & v_2v_1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & v_0v_2 & -r_0\ell_2 & dg \\ \cdot & -\ell_1r_1 & v_1v_1 - \gamma\gamma & -r_1\ell_1 \\ \cdot & gd & -\ell_2r_0 & v_2v_0 \end{pmatrix}$$

Rappelons que pour obtenir la (\odot) -représentation matricielle d'un élément $\xi\xi'$, nous remplaçons cet élément par 1 et tous les éléments $\eta\eta' \neq \xi\xi'$ par 0. À partir de cette représentation matricielle⁶, nous pouvons alors calculer le produit \odot des éléments de \mathcal{B} . La connaissance du produit \odot défini dans \mathcal{B} – et par conséquent du produit $\widehat{\odot}$ dans $\widehat{\mathcal{B}}$ – nous permet de calculer le coproduit Δ dans \mathcal{B} , à travers :

$$\langle u \otimes v, \Delta(x) \rangle = \langle u \widehat{\odot} v, x \rangle \quad x \in \mathcal{B}; u, v \in \widehat{\mathcal{B}} \quad (2.43)$$

Nous vérifions alors que la propriété d'homomorphisme $\Delta(x \circ y) = \Delta(x) \circ \Delta(y)$ est satisfaite. Les matrices élémentaires non-triviales correspondent aux positions (2, 2) dans le premier bloc (notée a_{22}) et dans le troisième bloc (notée c_{22}). Elles sont données par :

$$a_{22} = \frac{1}{2}(v_1v_1 + \gamma\gamma), \quad c_{22} = \frac{1}{2}(v_1v_1 - \gamma\gamma).$$

Le neutre pour cette loi (la matrice identité) s'écrit en termes d'endomorphismes :

$$1_{\odot} = v_0v_0 + v_1v_1 + v_2v_2 + v_0v_1 + v_1v_0 + v_1v_2 + v_2v_1 + v_0v_2 + v_2v_0$$

Les projecteurs minimaux centraux sont donnés par :

$$\varpi_0 = v_0v_0 + \frac{1}{2}(v_1v_1 + \gamma\gamma) + v_2v_2,$$

$$\varpi_1 = v_0v_1 + v_1v_0 + v_1v_2 + v_2v_1,$$

$$\varpi_2 = v_0v_2 + \frac{1}{2}(v_1v_1 - \gamma\gamma) + v_2v_0.$$

Ils vérifient les relations :

$$\varpi_x \odot \varpi_y = \delta_{xy} \varpi_y.$$

⁶Cette (\odot) -représentation matricielle a aussi été obtenue, de manière indépendante, par R. Trinchero [86].

Graphes $\mathcal{A}(A_3)$ et $Oc(A_3)$ Les projecteurs minimaux centraux π_i et ϖ_x s'expriment en termes d'endomorphismes. Ils vérifient les relations :

$$\pi_i \circ \pi_j = \delta_{ij} \pi_j, \quad \varpi_x \odot \varpi_y = \delta_{xy} \varpi_y.$$

Ayant obtenu les décompositions en blocs de $\mathcal{B}(A_3)$ pour ses deux structures multiplicatives \circ et \odot , nous pouvons alors multiplier les projecteurs définis pour une loi par l'autre loi. Nous obtenons :

$$\begin{array}{lll} \pi_0 \odot \pi_0 = \pi_0 & \pi_1 \odot \pi_0 = \pi_1 & \pi_2 \odot \pi_0 = \pi_2 \\ \pi_0 \odot \pi_1 = \pi_1 & \pi_1 \odot \pi_1 = \pi_0 + \pi_2 & \pi_2 \odot \pi_1 = \pi_1 \\ \pi_0 \odot \pi_2 = \pi_2 & \pi_1 \odot \pi_2 = \pi_1 & \pi_2 \odot \pi_2 = \pi_0 \end{array}$$

Les projecteurs π_i pour la loi \odot définissent l'algèbre \mathcal{A}_3 . Si nous décidons de coder cette algèbre dans un graphe, tel que ses vertex soient en correspondance avec π_i et tel que la multiplication par π_1 de π_i soit égale à la somme des voisins de π_i sur le graphe, nous obtenons le graphe $\mathcal{A}(A_3) = A_3$.

Considérons maintenant la multiplication \circ des projecteurs ϖ_x : ces projecteurs ne sont pas fermés pour la loi \circ . Par contre, en définissant les projecteurs renormalisés ρ_x suivants :

$$\rho_0 = v_0 v_0 + v_1 v_1 + \gamma \gamma + v_2 v_2$$

$$\rho_1 = \varpi_1$$

$$\rho_2 = v_0 v_2 + v_1 v_1 - \gamma \gamma + v_2 v_0$$

alors nous obtenons :

$$\begin{array}{lll} \rho_0 \circ \rho_0 = \rho_0 & \rho_1 \circ \rho_0 = \rho_1 & \rho_2 \circ \rho_0 = \rho_2 \\ \rho_0 \circ \rho_1 = \rho_1 & \rho_1 \circ \rho_1 = \rho_0 + \rho_2 & \rho_2 \circ \rho_1 = \rho_1 \\ \rho_0 \circ \rho_2 = \rho_2 & \rho_1 \circ \rho_2 = \rho_1 & \rho_2 \circ \rho_2 = \rho_0 \end{array}$$

Ces relations définissent l'algèbre $Oc(A_3)$, appelée algèbre des symétries quantiques de A_3 . La multiplication par le projecteur ρ_1 est codée par le graphe $Oc(A_3)$, et nous obtenons $Oc(A_3) = A_3$. Le passage des projecteurs ϖ_x aux projecteurs renormalisés ρ_x – nécessaire à l'obtention de l'algèbre $Oc(A_3)$ – provient d'un produit scalaire non-trivial (différent du produit scalaire définissant l'orthonormalité des chemins élémentaires) pour effectuer le passage entre \mathcal{B} et son dual $\widehat{\mathcal{B}}$ [27]. Plus précisément, les unités matricielles associées à la loi \circ constituent une base orthonormée pour le produit scalaire hermitien induit de celui des chemins élémentaires (ceux-ci sont orthonormés), mais les unités matricielles associées à la loi \odot constituent une base non-orthonormée pour ce produit scalaire. Nous pouvons introduire un nouveau produit scalaire hermitien pour lequel elles sont orthonormées. Cette différence de normalisation est à l'origine de la différence existante entre les expressions des opérateurs ϖ_x et des opérateurs ρ_x .

2.3.2 Graphes G du type ADE et généralisations

L'étude de la digèbre associée au diagramme de Dynkin A_3 montre l'extrême richesse de ses structures, mais aussi son extrême complexité, alors que A_3 est le cas le plus simple – hormis A_2 – des diagrammes de Dynkin puisqu'il ne comporte que trois points! Bien que la diagonalisation de la loi de composition \circ et l'obtention des projecteurs π_i soient presque immédiats, la définition de la loi \odot – à travers le calcul des cellules d'Ocneanu – sa diagonalisation et l'obtention des projecteurs ϖ_x est nettement plus difficile.

Nous conjecturons que la multiplication des endomorphismes $\xi\xi'$ pour la loi \odot peut être obtenue à partir d'une structure algébrique \star définie directement sur l'espace vectoriel des chemins essentiels :

$$\xi\xi' \odot \eta\eta' \stackrel{?}{=} \mathcal{P} [(\xi \star \eta)(\xi' \star \eta')] , \quad (2.44)$$

où \mathcal{P} est un opérateur qui projette sur les endomorphismes gradués par la longueur. La diagonalisation de cette loi \star dans cet espace vectoriel définirait alors une base des chemins verticaux de l'espace V_x . L'existence de ce produit \star permettrait alors de définir de manière beaucoup plus directe la loi \odot , sans la nécessité de faire usage des cellules d'Ocneanu. Cependant, cette construction n'est pas connue à ce jour.

Les graphes d'Ocneanu pour les cas du type $su(2)$ s'obtiennent *a priori* à travers la diagonalisation de la loi \odot , et sont premièrement apparus dans la littérature dans [67]. Cependant, leur construction par Ocneanu lui-même s'est en fait basée sur la classification des invariants modulaires de $\widehat{su}(2)$ de Cappelli-Itzykson-Zuber. La diagonalisation de la loi \odot ne semble jamais avoir été explicitement menée. Nous prendrons donc dans un premier temps ces graphes d'Ocneanu comme donnée initiale. Nous allons établir dans le prochain chapitre une réalisation de l'algèbre des symétries quantiques d'Ocneanu nous permettant de retrouver les graphes d'Ocneanu.

La digèbre $\mathcal{B}(G)$ est construite à partir des diagrammes de Dynkin de type ADE . Une définition de $\mathcal{B}(G)$ pour des diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés est possible, mais aucune définition précise de cette digèbre généralisée n'est à ce jour disponible dans la littérature.

Les graphes d'Ocneanu pour les cas du type $su(3)$ et $su(4)$ ont été obtenus par Ocneanu (mais jamais publiés) : sa construction pour $su(3)$ s'est basée sur la classification des invariants modulaires de $\widehat{su}(3)$ de Gannon ; pour $su(4)$ une technique originale a été développée [71]. Nous verrons que notre réalisation permet aussi de reconstruire les graphes d'Ocneanu pour certaines classes d'exemples.

Chapitre 3

Des graphes aux fonctions de partition

Les graphes d'Ocneanu – et les algèbres des symétries quantiques $Oc(G)$ – sont connus pour les cas du type $su(2)$ [67]. Dans ce chapitre nous allons présenter une réalisation de l'algèbre $Oc(G)$ comme un certain quotient du carré tensoriel de l'algèbre du graphe G , où G est un diagramme de Dynkin ADE . D'une part cette réalisation permet d'obtenir un algorithme très simple pour le calcul des divers coefficients définissant les fonctions de partition généralisées du modèle conforme $\widehat{su}(2)$ associé au graphe G . D'autre part, cette réalisation se prête naturellement à une généralisation aux cas $su(n)$, $n \geq 3$, ce qui nous a permis de définir le graphe d'Ocneanu et l'algèbre $Oc(G)$ pour certains exemples choisis du type $su(3)$ et ainsi obtenir les fonctions de partition généralisées associées à ces exemples.

3.1 Représentations irréductibles et graphes \mathcal{A}

3.1.1 Définitions

Cas classique

Considérons le groupe $SU(n)$ et ses représentations irréductibles $(i) \in \text{Irr } SU(n)$. Ce groupe possède $n - 1$ représentations fondamentales, en ce sens que les autres représentations irréductibles peuvent être obtenues par tensorialisation puis réduction à partir des fondamentales. Chaque représentation fondamentale donne lieu à un graphe infini, dont les vertex sont labellés par $(i) \in \text{Irr } SU(n)$ et dont les arcs correspondent à la tensorialisation par la représentation fondamentale.

Par exemple le groupe $SU(2)$ possède une représentation fondamentale, de dimension deux, notée (2) , et la décomposition du produit tensoriel d'une irrep $(n) \in \text{Irr } SU(2)$ par la fondamentale (2) est donnée par la formule suivante (correspondant au couplage d'une

particule de spin $1/2$ avec une particule de spin $j = (n - 1)/2$:

$$(2) \otimes (n) = (n - 1) \oplus (n + 1). \quad (3.1)$$

Le résultat de cette décomposition peut être codé dans le graphe A_∞ de $SU(2)$ illustré à la Fig.3.1.

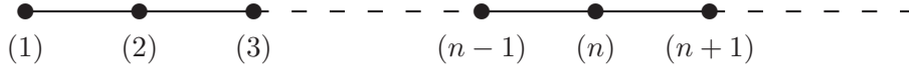


FIG. 3.1 – Graphe A_∞ de $SU(2)$.

Les vertex de ce graphe sont labellés par les irreps $(i) \in \text{Irr } SU(2)$, et $(2) \otimes (i)$ se décompose en la somme directe d'irreps (j) , tel que (j) soit voisin de (i) sur le graphe. L'exemple de $SU(2)$ est traité de manière plus détaillée dans l'Annexe **B**.

Le groupe $SU(3)$ possède deux représentations fondamentales (notées¹ 3 et $\bar{3}$), chacune donnant lieu à un graphe infini \mathcal{A}_∞ . Les représentations 3 et $\bar{3}$ étant conjuguées, le graphe correspondant à la tensorialisation par $\bar{3}$ s'obtient en inversant la direction des arcs du graphe correspondant à 3 . Le graphe \mathcal{A}_∞ de $SU(3)$ correspondant à la représentation 3 est illustré à la Fig. 3.2. Nous lisons sur le graphe, par exemple : $3 \otimes 3 = \bar{3} \oplus 6$, car il y a un arc reliant 3 à $\bar{3}$ et un arc reliant 3 à 6 .

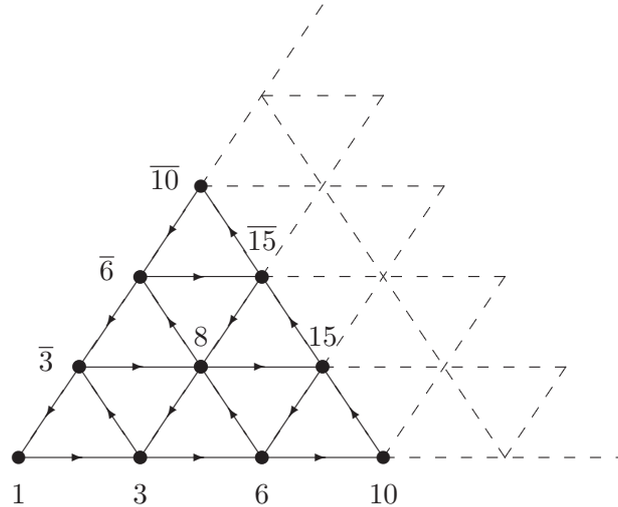


FIG. 3.2 – Graphe \mathcal{A}_∞ de $SU(3)$ pour la représentation 3 .

¹Nous avons choisi de labeller les irreps de $SU(3)$ par leur dimension, mais nous aurions pu aussi les labeller par des diagrammes de Young.

Cas quantique

Les groupes de Lie en général possèdent des déformations quantiques (groupes quantiques), dont un exemple bien connu est fourni par le groupe quantique $U_q(sl(n))$. Aux racines de l'unité ($q^N = 1$), nous pouvons définir des quotients de Hopf non semi-simples, de dimension finie – génériquement désignés par $u_q(sl(n))$ – à partir du groupe quantique $U_q(sl(n))$: ces groupes quantiques possèdent alors un nombre fini de représentations irréductibles (nous nous intéressons en fait à celles qui sont de q -dimension non-nulle : voir Annexe **B** pour le cas $u_q(sl(2))$). Nous décidons de noter $SU(n)_\ell = u_q(sl(n))$ pour q racine de l'unité² :

$$q^{2(\ell+h)} = q^{2\kappa} = 1, \quad (3.2)$$

où ℓ est appelé le niveau et h est le nombre (dual) de Coxeter du groupe classique correspondant (pour $SU(n)$, $h = n$). κ est le nombre de Coxeter généralisé (parfois appelé altitude) et est défini par la relation $\kappa = \ell + h$. De manière analogue au cas classique, nous pouvons associer à chaque représentation fondamentale de $SU(n)_\ell$ un graphe : ce graphe s'obtient par troncation (au niveau ℓ) du graphe du cas classique correspondant.

Ainsi, pour $SU(2)_\ell$, $h = 2$ et à la $2(\ell + 2)$ -ième racine de l'unité, nous obtenons le graphe $\mathcal{A}_\ell = A_{\ell+1}$ ³ de $SU(2)_\ell$. Pour $SU(3)_\ell$, $h = 3$, et à la $2(\ell + 3)$ -ième racine de l'unité, nous obtenons le graphe \mathcal{A}_ℓ de $SU(3)_\ell$.

Pour $SU(2)_4$, nous avons $\mathcal{A}_4 = A_5$, ce graphe possède 5 vertex notés τ_0, \dots, τ_4 . La représentation identité est τ_0 et la fondamentale τ_1 . Pour $SU(3)_4$, le graphe \mathcal{A}_4 possède 15 vertex. De manière générale, le graphe \mathcal{A}_ℓ de $SU(3)_\ell$ possède $(\ell + 1)(\ell + 2)/2$ vertex que nous labellons⁴ par (λ_1, λ_2) , avec $\lambda_1, \lambda_2 \geq 0$ et $\lambda_1 + \lambda_2 \leq \ell$. La représentation identité est $(0, 0)$ et les deux représentations fondamentales (conjuguées) sont $(1, 0)$ et $(0, 1)$: le graphe code la tensorialisation par $(1, 0)$. Le graphe de tensorialisation par $(0, 1)$ est obtenu en inversant la direction des arcs. Les graphes \mathcal{A}_4 de $SU(2)_4$ et $SU(3)_4$ sont représentés pour à la Fig. 3.3.

3.1.2 Algèbre de graphe et matrices N_i

Le graphe \mathcal{A}_ℓ code la décomposition de la tensorialisation des irreps (i) (vertex des graphes) par les représentations fondamentales (τ_1 pour $SU(2)_\ell$, $(1, 0)$ et $(0, 1)$ pour $SU(3)_\ell$). Cette information permet de calculer la fusion de toute irrep :

$$(i) \cdot (j) = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k(k), \quad (3.3)$$

²Attention : l'index q de u_q est quelquefois noté $q^{1/2}$ dans la littérature.

³Pour le cas $SU(2)_\ell$, les graphes \mathcal{A}_ℓ correspondent aux diagrammes de Dynkin de type $A_{\ell+1}$: nous réservons la notation caligraphique pour les graphes labellés par le niveau ℓ , la notation standard pour les graphes labellés par le nombre de vertex, c.à.d. par le rang de l'algèbre de Lie correspondante au diagramme de Dynkin.

⁴Notre convention pour les indices des vertex de $SU(3)_\ell$ commencent à 0 et non à 1. Certains auteurs adoptent des conventions différentes.

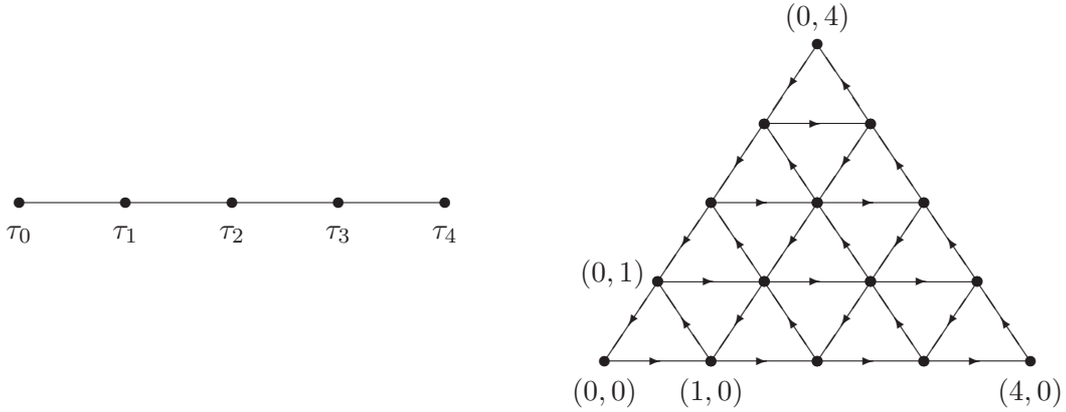


FIG. 3.3 – Les graphes \mathcal{A}_4 pour $SU(2)_4$ (5 vertex) et $SU(3)_4$ (15 vertex).

où \mathcal{N}_{ij}^k sont des nombres entiers non-négatifs (multiplicité de (k) dans $(i).(j)$). Nous appelons cette algèbre l'**algèbre du graphe** \mathcal{A}_ℓ ou plus simplement l'algèbre \mathcal{A}_ℓ .

Cas $SU(2)_\ell$

Les vertex des graphes A_n sont notés τ_i , pour $i = (0, 1, \dots, \kappa - 2)$. Nous savons multiplier par l'identité τ_0 et par la fondamentale τ_1 (à l'aide du graphe). En imposant l'associativité, nous construisons de proche en proche la table de multiplication de l'algèbre du graphe A_n . Par exemple, pour $n > 4$, nous avons $\tau_1 \cdot \tau_1 = \tau_0 + \tau_2$, donc nous écrivons $\tau_2 = \tau_1 \cdot \tau_1 - \tau_0$, d'où nous déduisons :

$$\begin{aligned} \tau_2 \cdot \tau_2 &= (\tau_1 \cdot \tau_1 - \tau_0) \cdot \tau_2 = \tau_1 \cdot \tau_1 \cdot \tau_2 - \tau_0 \cdot \tau_2 = \tau_1 \cdot (\tau_1 + \tau_3) - \tau_2 \\ &= \tau_0 + \tau_2 + \tau_2 + \tau_4 - \tau_2 = \tau_0 + \tau_2 + \tau_4 \end{aligned}$$

Par la même méthode, nous calculons $\tau_2 \cdot \tau_i$, et plus généralement $\tau_i \cdot \tau_j$. Nous obtenons ainsi l'algèbre du graphe A_n , qui est l'algèbre commutative et associative ayant comme éléments de l'espace vectoriel les combinaisons linéaires des vertex τ_i , et comme multiplication :

$$\tau_i \cdot \tau_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k \tau_k, \quad \mathcal{N}_{ij}^k \in \mathbb{N}. \quad (3.4)$$

Nous associons à chaque vertex τ_i une matrice $(\kappa - 1 \times \kappa - 1)$ N_i , telle que $(N_i)_{jk} = \mathcal{N}_{ij}^k$. Ces matrices N_i s'obtiennent directement par la formule de récurrence suivante (**formule de récurrence tronquée de $SU(2)$**) :

$$\left. \begin{aligned} N_0 &= \mathbf{1}_{n \times n} \\ N_1 &= \mathcal{G}_{A_n} \\ N_1 \cdot N_i &= N_{i-1} + N_{i-2} \\ N_1 \cdot N_{n-1} &= N_{n-2} \end{aligned} \right\} \quad i = 2, \dots, n-2 \quad (3.5)$$

où \mathcal{G}_{A_n} est la matrice d'adjacence du graphe A_n . Elles forment l'algèbre matricielle du graphe A_n et fournissent une représentation fidèle de l'algèbre de graphe A_n :

$$N_i \cdot N_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k N_k = \sum_k (N_i)_{jk} N_k \quad (3.6)$$

Cas $SU(3)_\ell$

Pour $SU(3)_\ell$, nous pouvons suivre la même démarche. Connaissant le graphe \mathcal{A}_ℓ , nous obtenons les matrices d'adjacence $N_{(1,0)}$, $N_{(0,1)}$ et nous pouvons construire l'algèbre du graphe \mathcal{A}_ℓ , dont une représentation fidèle est donnée par les matrices $N_i = N_{\lambda,\mu}$. Ces matrices s'obtiennent par la **formule de récurrence tronquée de $SU(3)$** :

$$\left. \begin{aligned} N_{\lambda,\mu} &= 0 && \text{si } \lambda < 0 \text{ ou } \mu < 0 \\ N_{\lambda,0} &= N_{1,0}N_{\lambda-1,0} - N_{\lambda-2,1} \\ N_{\lambda,\mu} &= N_{1,0}N_{\lambda-1,\mu} - N_{\lambda-1,\mu-1} - N_{\lambda-2,\mu+1} && \text{si } \mu \neq 0 \\ N_{0,\lambda} &= N_{\lambda,0}^T \end{aligned} \right\} \quad (3.7)$$

où N^T désigne la matrice transposée de N .

3.1.3 Représentation du groupe modulaire $SL(2, \mathbb{Z})$ et formule de Verlinde

E. Verlinde [88] a montré qu'il existe, dans une théorie conforme rationnelle, un lien étroit entre les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k des champs primaires et la matrice S_{ij} des transformations modulaires des caractères de l'algèbre agissant sur les champs, donné par la formule de Verlinde :

$$\mathcal{N}_{ij}^k = \sum_l \frac{S_{il}S_{jl}S_{kl}^*}{S_{1l}} \quad (3.8)$$

Pour les modèles conformes basés sur l'algèbre affine $\widehat{su}(2)_k$ au niveau k , les matrices S et T de transformation modulaire des caractères sont données par :

$$\begin{aligned} S_{mn} &= \sqrt{\frac{2}{k+2}} \sin\left(\frac{\pi mn}{k+2}\right) \\ T_{mn} &= \exp\left[2i\pi\left(\frac{m^2}{4(k+2)} - \frac{1}{8}\right)\right] \end{aligned} \quad m, n = 1, \dots, k+1 \quad (3.9)$$

Un fait remarquable est que les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k calculés par la formule de Verlinde à partir des matrices données en (3.9) sont identiques aux coefficients de structure de l'algèbre de graphe \mathcal{A}_k de $SU(2)_k$. Les matrices N_i du graphe \mathcal{A}_k forment donc une représentation de l'algèbre de fusion de $\widehat{su}(2)_k$: nous les appelons par la suite matrices de fusion. Cette correspondance est aussi valable pour les cas $SU(n)_\ell$. Les graphes \mathcal{A}_ℓ codent donc des informations sur la théorie conforme correspondante. Dans une théorie conforme, au lieu de calculer les coefficients de fusion \mathcal{N}_{ij}^k à partir de la matrice S , nous pouvons les obtenir directement à partir des matrices de fusion N_i calculées à partir du graphe \mathcal{A}_ℓ .

Matrice S

Dans le cadre de la correspondance de McKay classique, à chaque sous-groupe Γ fini de $SU(2)$ est associé un ensemble de matrices qui code la tensorialisation des irreps de Γ . La table des caractères de Γ peut être reconstruite, sans faire appel à la notion de classe de conjugaison, par la diagonalisation simultanée de ces matrices (voir Annexe **B**). Dans le cas quantique, nous ne pouvons pas parler de groupe, ni de classe de conjugaison ni de table de caractères. Mais les N_i sont l'analogie des matrices précédentes. La matrice qui diagonalise simultanément les matrices N_i est donc l'analogie quantique de la table des caractères. Convenablement normalisée, cette matrice est égale à la matrice S du groupe modulaire. La matrice S peut donc s'obtenir par la diagonalisation des matrices de fusion N_i : c'est l'inverse de la relation (3.8).

Matrice T

À chaque graphe \mathcal{A}_k de $SU(2)_k$ correspond l'algèbre de fusion d'une théorie conforme $\widehat{su}(2)_k$. La matrice T_{ij} des transformations des caractères de l'algèbre affine est diagonale. Nous pouvons donc associer à chaque vertex du graphe \mathcal{A}_k une valeur donnée, définie – à une phase globale près – par la matrice T_{ij} , que nous appelons l'**exposant modulaire**.

Dans le cas de $SU(2)_k$, la matrice T est donnée en (3.9) et l'exposant modulaire pour le vertex τ_i est défini par la quantité \hat{T} donnée par :

$$\hat{T} = (i + 1) \quad \text{mod } 4\kappa \quad (\kappa = k + 2) \quad (3.10)$$

Dans le cas de $SU(3)_k$, la matrice T est donnée par :

$$\left(T^{(k)}\right)_{\lambda\mu} = e_\kappa [-(\lambda_1 + 1)^2 - (\lambda_1 + 1) \cdot (\lambda_2 + 1) - (\lambda_2 + 1)^2 + \kappa] \delta_{\lambda\mu}, \quad (3.11)$$

où $\lambda \doteq (\lambda_1, \lambda_2)$, $\mu \doteq (\mu_1, \mu_2)$, $e_\kappa[x] \doteq \exp\left(\frac{-2i\pi x}{3\kappa}\right)$, et $\kappa = k + 3$. L'exposant modulaire est défini par la quantité :

$$\hat{T} = -(\lambda_1 + 1)^2 - (\lambda_1 + 1) \cdot (\lambda_2 + 1) - (\lambda_2 + 1)^2 + \kappa \quad \text{mod } 3\kappa. \quad (3.12)$$

3.2 Diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés G

3.2.1 Historique et définitions

Considérons le groupe $SU(2)$ et l'espace vectoriel dont une base est formée par ses irreps (i) . Nous pouvons tensorialiser les irreps (i) entre-elles et décomposer le résultat en une somme directe d'irreps : les irreps de $SU(2)$ forment une algèbre, dont les coefficients de structure sont des entiers non-négatifs. Soit Γ un sous-groupe fini de $SU(2)$ et considérons l'espace vectoriel (de dimension finie) formé par ses irreps σ . La tensorialisation de l'irrep fondamentale de

$SU(2)$ par les irreps σ de Γ est codée par les diagrammes de Dynkin affine de type $ADE^{(1)}$: c'est la correspondance de McKay classique. Nous pouvons reformuler cette correspondance en disant qu'il existe une action des irreps de $SU(2)$ sur les irreps de Γ : nous écrivons que $\widehat{\Gamma}$ est un module sur $\widehat{SU}(2)$. Les irreps de Γ peuvent aussi être tensorialisées entre-elles : elles forment donc aussi une algèbre.

L'analogue quantique de $SU(2)$ sont les groupes quantiques $SU(2)_\ell$. Nous pouvons tensorialiser les irreps τ_i de $SU(2)_\ell$ entre-elles et décomposer le résultat en une somme d'irreps. Les τ_i forment donc une algèbre (appelée algèbre de fusion), codée par les diagrammes \mathcal{A}_ℓ : nous dirons que \mathcal{A}_ℓ possède *self-fusion*. Soit un graphe G , appelons σ ses vertex et considérons l'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$ dont une base est formée par l'ensemble des σ . Définissons l'action du générateur τ_1 de \mathcal{A}_ℓ sur σ comme étant égale à la somme des voisins de σ sur le graphe G . Nous pouvons alors rechercher les graphes G de même norme que \mathcal{A}_ℓ tels que l'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$ soit un module par rapport à l'action de \mathcal{A}_ℓ . Les graphes possédant ces propriétés sont⁵ les diagrammes de Dynkin de type ADE . Les vertex de ces diagrammes sont donc considérés comme des irreps. Certains de ces diagrammes possèdent *self-fusion*, c.à.d. que nous pouvons définir une structure algébrique commutative et associative dont les coefficients de structure soient des entiers non-négatifs (nous pouvons tensorialiser les irreps entre-elles). C'est le cas des diagrammes A_n, D_{2n}, E_6 et E_8 , et nous dirons qu'ils forment un "sous-groupe" du $SU(2)_\ell$ correspondant. Les autres diagrammes (D_{2n+1} et E_7) seront appelés "modules". Notons que les diagrammes D_n sont obtenus par une procédure de *folding* à partir des diagrammes A_n . Les diagrammes E_6, E_7 et E_8 sont dits exceptionnels. On peut montrer que E_7 est obtenu à partir d'un *twist* du diagramme D_{10} . Nous avons une correspondance bi-univoque entre les sous-groupes finis de $SU(2)$ (diagrammes $ADE^{(1)}$) et leur analogue quantique (diagrammes ADE). D'autre part, rappelons qu'il existe une correspondance bi-univoque entre les fonctions de partition invariante modulaire des théories conformes $\widehat{su}(2)$ et les diagrammes ADE .

Qu'en est-il pour $SU(3)$? Historiquement, une première classification empirique des diagrammes de Coxeter-Dynkin G généralisés pour $SU(3)_\ell$ (appelés diagrammes de Di Francesco-Zuber) a été déterminée par CAF ("*Computer Aided Flair*") par Di Francesco et Zuber en 1989 [31]. Contrairement au cas $SU(2)$, il n'y a pas de correspondance bi-univoque entre ces graphes et les graphes codant les sous-groupes finis de $SU(3)$. Par la suite, la classification des fonctions de partition invariante modulaire des théories conformes $\widehat{su}(3)$ a été obtenue par Gannon [44], mais la correspondance entre les graphes de la liste de Di Francesco-Zuber et la classification de Gannon n'était pas claire. Dans un effort de stimulation privée à la recherche, la récompense proposée par Zuber pour la classification des diagrammes généralisés pour $SU(3)_\ell, SU(4)_\ell$ et $SU(5)_\ell$ était respectivement 1,2 et 3 bouteilles de champagne.

La classification des diagrammes généralisés de $SU(3)_\ell$ et $SU(4)_\ell$ a été obtenue par A.

⁵En fait cette caractérisation inclut également les diagrammes de type *tadpole* qu'il convient d'éliminer.

Ocneanu et présentée à l'Ecole de Bariloche 2000 [71]. Pour le cas $SU(3)_\ell$, il y a la série \mathcal{A}_n , et trois séries qui généralisent les deux séries D_{2n} et D_{2n+1} de $SU(2)_\ell$, nous pourrions les appeler \mathcal{D}_{3n} , \mathcal{D}_{3n+1} et \mathcal{D}_{3n+2} . Il y a également deux séries \mathcal{A}_n^c et $3\mathcal{A}_n^c$ obtenues à partir de la série \mathcal{A}_n précédente en utilisant la conjugaison complexe. Sur ces six séries, seulement deux possèdent *self-fusion* : \mathcal{A}_n et \mathcal{D}_{3n} . Il y a 7 graphes exceptionnels, dont trois possèdent *self-fusion* (ils généralisent les graphes E_6 et E_8 de $SU(2)_\ell$) : ce sont \mathcal{E}_5 , \mathcal{E}_9 et \mathcal{E}_{21} . Il y a un graphe \mathcal{D}_9^t obtenu à partir de \mathcal{D}_9 par un twist exceptionnel (comme E_7 à partir de D_{10}). Les trois autres exceptionnels (\mathcal{E}_5^c , \mathcal{E}_9^c et \mathcal{D}_9^{tc}) font usage d'un morphisme associé à la conjugaison complexe c . La classification de Gannon des fonctions de partition invariante modulaire consiste en six séries et six cas exceptionnels. Notons que deux graphes distincts (donc deux théories conformes très différentes) possèdent la même fonction de partition invariante modulaire. La liste d'Ocneanu confirme celle trouvée empiriquement par Di Francesco-Zuber, à l'exception d'un diagramme exceptionnel, exclu pour ne pas satisfaire des conditions locales de nature cohomologique (définition de cellules et de connections internes) : c'est le graphe noté $\mathcal{E}_3^{(12)}$ dans [31]. La liste des diagrammes pour $SU(3)_\ell$ ainsi que pour $SU(4)_\ell$ est publiée dans [71].

Bien qu'utilisée par Ocneanu, insistons sur le fait qu'aucune définition mathématiquement rigoureuse des propriétés devant être satisfaites par ces diagrammes (appelés "*Higher Coxeter System*" dans [70]) n'est disponible dans la littérature. Par la suite, nous prendrons ces diagrammes comme donnée de départ.

3.2.2 Algèbre de graphe

Par la suite, nous traiterons en détail le cas $SU(2)_\ell$. La généralisation au cas $SU(3)_\ell$ est souvent immédiate, nous le mentionnerons seulement lorsque cette généralisation n'est pas triviale.

Graphe G et matrice d'adjacence

Nous prenons comme point de départ les graphes G de type ADE , listés dans l'Annexe **A**, et appelons r le nombre de vertex du graphe considéré. Les vertex de ces graphes seront notés σ_a , pour $a = (0, 1, \dots, r-1)$. À chaque graphe G est associée sa matrice d'adjacence, notée \mathcal{G} , qui est une matrice carrée $r \times r$, telle que $\mathcal{G}_{ij} = 1$ si un arc relie les vertex correspondant à i et j et $\mathcal{G}_{ij} = 0$ sinon. Tous les graphes ADE sont bi-orientés, leur matrice d'adjacence est donc symétrique. La norme du graphe est définie comme étant la plus grande valeur propre de sa matrice d'adjacence, et est notée β . Pour tous les graphes de type ADE , nous avons :

$$\beta = 2 \cos\left(\frac{\pi}{\kappa}\right). \quad (3.13)$$

Cette relation définit le nombre κ , appelé le nombre (dual) de Coxeter du graphe⁶. Nous avons $1 < \beta < 2$: de fait, les graphes ADE apparaissent aussi dans la classification des graphes

⁶ κ est ainsi appelé car il correspond au nombre (dual) de Coxeter des algèbres de Lie semi-simples simplement lacées, décrites par les diagrammes de Dynkin de type ADE correspondant : nous le définissons ici sans

bi-orientés de norme strictement comprise entre un et deux (voir chapitre 2). Introduisons le nombre quantique $[n]_q$, défini par :

$$[n]_q = \frac{q^n - q^{-n}}{q - q^{-1}}, \quad q = \exp\left(\frac{i\pi}{\kappa}\right), \quad q^{2\kappa} = 1. \quad (3.14)$$

Alors, la norme β du graphe est égale au q -nombre deux : $\beta = [2]_q = q + 1/q = 2 \cos(\pi/\kappa)$. Nous rappelons la valeur de κ pour chaque graphe ADE dans la Tab. 3.1.

	A_n	D_n	E_6	E_7	E_8
κ	$n + 1$	$2(n - 1)$	12	18	30

TAB. 3.1 – Nombre (dual) de Coxeter κ pour les graphes de type ADE .

Le vecteur propre correspondant à β est noté P (vecteur de Perron-Frobenius). Les composantes de ce vecteur correctement normalisé nous donnent, par définition, les **dimensions quantiques** des irreps. La normalisation est telle que $P(\sigma_0) = [1]_q = 1$. Alors, dans tous les cas, la dimension quantique de la représentation fondamentale (σ_1) est égale à $[2]_q$.

Algèbre de graphe

Nous considérons l'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$ dont la base est donnée par les vertex σ_a du graphe G , considérés comme des éléments linéairement indépendants. Dans tous les cas, σ_0 est appelé l'identité, et σ_1 la fondamentale. Dans le cas classique $SU(2)$, les graphes $ADE^{(1)}$ codent la décomposition de $f \otimes \sigma_a$ en somme directe d'irreps σ_b (où f est la représentation fondamentale de $SU(2)$). Les graphes G de type ADE sont vus comme codant la décomposition du produit des irreps par la fondamentale $f = \sigma_1$:

$$\sigma_1 \cdot \sigma_a = \sigma_a \cdot \sigma_1 = \sum_{b:a} \sigma_b, \quad (3.15)$$

où $b : a$ signifie que σ_b est voisin de σ_a sur le graphe G . Nous voulons étendre la définition du produit à tout l'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$, en analogie avec la décomposition du produit tensoriel du cas classique, de manière à obtenir une algèbre commutative et associative :

$$\sigma_a \cdot \sigma_b = \sum_c G_{ab}^c \sigma_c, \quad G_{ab}^c \in \mathbb{N}, \quad (3.16)$$

où les coefficients G_{ab}^c sont vus comme la multiplicité de σ_c dans $\sigma_a \cdot \sigma_b$ (ce sont des entiers non-négatifs). L'obtention de la table de multiplication se fait par construction, de proche en proche, comme dans l'exemple de $SU(2)$ traité dans l'Annexe B. Nous savons multiplier par l'identité σ_0 et par la fondamentale σ_1 (à l'aide du graphe). En imposant l'associativité du produit, nous pouvons essayer de construire la multiplication par les autres irreps. Le résultat suivant a été premièrement obtenu par Pasquier[74], et les algèbres obtenues sont quelquefois appelées algèbres de Pasquier :

faire appel au langage des algèbres de Lie.

Théorème 8 Soit G un graphe de type ADE à r vertex, et $\mathcal{V}(G)$ l'espace vectoriel dont la base est formée par les vertex σ_a de G . Les graphes pour lesquels il est possible de définir un produit satisfaisant (3.15) et (3.16) sont les graphes A_n , D_{2n} , E_6 et E_8 .

Pour A_n , E_6 et E_8 , nous pouvons construire la table de multiplication de manière unique. Pour les cas D_{2n} , nous trouvons une famille à un paramètre de solutions, mais en imposant que les coefficients de structures soient des entiers non négatifs, la solution devient unique [25] (voir détails dans la section correspondante). Pour ces cas, nous obtenons donc une algèbre commutative et associative, dont les coefficients de structure sont des entiers non-négatifs, appelée **algèbre de graphe**, et que nous notons par le même symbole G que le graphe lui-même : nous dirons par la suite que ces graphes possèdent “*self-fusion*”, ou de manière équivalente, qu'ils sont de **type I**.

Pour D_{2n+1} et E_7 , il est impossible d'obtenir une algèbre commutative et associative, avec des coefficients de structure qui soient des entiers non-négatifs [73] (pour le cas E_7 , une algèbre existe, mais avec des coefficients de structure négatifs). Ces cas ne possèdent pas “*self-fusion*”, les graphes sont dits de **type II**.

Algèbre matricielle de graphe

Dans les cas des graphes qui possèdent *self-fusion*, nous pouvons donner une réalisation matricielle de leur algèbre de graphe. À chaque irrep σ_a , nous associons une matrice $r \times r$ G_a telle que :

$$(G_a)_{bc} = G_{ab}^c. \quad (3.17)$$

Ces matrices forment une représentation fidèle de l'algèbre G (lorsqu'elle existe) que nous appelons **algèbre matricielle de G** , et vérifient :

$$G_a \cdot G_b = \sum_c (G_a)_{bc} G_c$$

Comme l'algèbre de graphe est commutative, les matrices G_a commutent évidemment entre-elles :

$$G_a \cdot G_b = \sum_c (G_a)_{bc} G_c = \sum_c G_{ab}^c G_c = \sum_c G_{ba}^c G_c = \sum_c (G_b)_{ac} G_c = G_b \cdot G_a$$

Nous avons $G_0 = \mathbb{1}_{r \times r}$ et $G_1 = \mathcal{G}$, la matrice d'adjacence du graphe. Dans tous les cas (à l'exception de D_{2n}), les autres matrices G_a s'expriment comme des polynômes de G_0 et G_1 : pour ces cas, nous donnons les expressions polynomiales permettant d'obtenir ces matrices.

3.2.3 $\mathcal{V}(G)$ comme module sur $\mathcal{A}(G)$: matrices F_i (ou E_a)

À chaque graphe G de type ADE est associé un autre graphe, noté $\mathcal{A}(G)$, appartenant à la série A_n et ayant la même norme (et donc même nombre de Coxeter κ) que G . Si κ

est le nombre de Coxeter de G , alors $\mathcal{A}(G) = A_{\kappa-1}$. Nous avons donc les correspondances suivantes :

$$\begin{aligned} \mathcal{A}(A_n) &= A_n & \kappa &= n + 1 \\ \mathcal{A}(D_n) &= A_{2n-3} & \kappa &= 2n - 2 \\ \mathcal{A}(E_6) &= A_{11} & \kappa &= 12 \\ \mathcal{A}(E_7) &= A_{17} & \kappa &= 18 \\ \mathcal{A}(E_8) &= A_{29} & \kappa &= 30 \end{aligned}$$

Les vertex τ_i ($i = 0, \dots, \kappa - 2$) du graphe $\mathcal{A}(G)$ forment un espace vectoriel, sur lequel nous pouvons définir une multiplication : nous obtenons l'algèbre de graphe $\mathcal{A}(G)$. Les vertex σ_a ($a = 0, \dots, r - 1$) du graphe G forment aussi un espace vectoriel, noté $\mathcal{V}(G)$. Nous voulons définir une action de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$:

$$\begin{aligned} \mathcal{A}(G) \times \mathcal{V}(G) &\rightarrow \mathcal{V}(G) \\ \tau_i \cdot \sigma_a &= \sum_b \mathcal{F}_{ia}^b \sigma_b \end{aligned} \quad (3.18)$$

telle que les coefficients \mathcal{F}_{ia}^b soient des entiers non-négatifs (ainsi \mathcal{F}_{ia}^b représente la multiplicité de σ_b dans $\tau_i \cdot \sigma_a$, en analogie avec le cas classique). Pour que cette action soit bien définie, il faut imposer :

$$(\tau_i \cdot \tau_j) \cdot \sigma_a = \tau_i \cdot (\tau_j \cdot \sigma_a). \quad (3.19)$$

Utilisant (3.4) et (3.18), et du fait que les σ sont des éléments linéairement indépendants de $\mathcal{V}(G)$, les coefficients \mathcal{F}_{ij}^k doivent satisfaire les relations suivantes :

$$\sum_b \mathcal{F}_{ja}^b \mathcal{F}_{ib}^c = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k \mathcal{F}_{ka}^c \quad (3.20)$$

Les indices (a, b, c, \dots) sont réservés pour les vertex σ de G ($a, b, c = 0, 1, \dots, r - 1$), et les indices (i, j, k, \dots) sont réservés pour les vertex τ de $\mathcal{A}(G)$ ($i, j, k = 0, 1, \dots, \kappa - 2$). Nous pouvons parler d'un analogue quantique de la correspondance de McKay : le graphe G code la décomposition des irreps σ de G par l'irrep fondamentale τ_1 du quotient de $U_q(\mathfrak{sl}(2))$ correspondant. Il est donc naturel de poser $\tau_1 \cdot \sigma_a = \sigma_1 \cdot \sigma_a = \sum_{b:a} \sigma_b$ (la sommation se fait sur les voisins de σ_a sur le graphe G). L'action explicite de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$ est définie par :

$$\left. \begin{aligned} \mathcal{A}(G) \times \mathcal{V}(G) &\rightarrow \mathcal{V}(G) \\ \tau_0 \cdot \sigma_a &\doteq \sigma_0 \cdot \sigma_a = \sigma_a \\ (\tau_1)^n \cdot \sigma_a &\doteq (\sigma_1)^n \cdot \sigma_a \quad n > 1 \end{aligned} \right\} \quad (3.21)$$

À noter que même pour les cas où G ne possède pas de self-fusion, l'action est bien définie : même si nous ne pouvons calculer $\sigma_a \cdot \sigma_b$, la multiplication $\sigma_a \cdot \sigma_1$ existe toujours. τ_1 est l'irrep fondamentale de $\mathcal{A}(G)$: tout irrep τ_i s'exprime par un polynôme sur τ_1 et τ_0 . Par exemple :

$$\tau_2 = \tau_1 \cdot \tau_1 - \tau_0 \quad \tau_3 = \tau_1 \cdot \tau_1 \cdot \tau_1 - \tau_1 - \tau_0$$

De manière générale, nous écrivons : $\tau_i = Pol_i(\tau_0, \tau_1)$. Alors, l'action d'un élément quelconque τ_i de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$ s'écrit :

$$\tau_i.\sigma_a = Pol_i(\tau_0, \tau_1).\sigma_a = Pol_i(\sigma_0, \sigma_1).\sigma_a \quad (3.22)$$

Matrices F_i

Nous pouvons coder matriciellement l'action (3.18). Introduisons $\kappa - 1$ matrices ($r \times r$) F_i telles que $(F_i)_{ab} = \mathcal{F}_{ia}^b$. De la propriété de structure de module (3.19), nous concluons que les matrices F_i satisfont :

$$F_i F_j = \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k F_k \quad (3.23)$$

Elles forment donc une représentation de l'algèbre de fusion de dimension r (les matrices N_i forment une représentation fidèle de l'algèbre de fusion, de dimension $\kappa - 1$). Du fait que $\tau_0.\sigma_a = \sigma_a$ et que $\tau_1.\sigma_a = \sigma_1.\sigma_a$, et par (3.23), nous concluons que les matrices F_i s'obtiennent directement par :

$$\begin{aligned} F_0 &= \mathbb{1}_{n \times n} \\ F_1 &= \mathcal{G}_G \\ F_1.F_i &= F_{i-1} + F_{i-2} \quad i = 2, \dots, \kappa - 2 \\ F_1.F_{n-1} &= F_{n-2} \end{aligned} \quad (3.24)$$

Remarque 4 Par la relation de récurrence (3.24) définissant les matrices F_i et comparant avec la relation (2.9), nous concluons que l'élément $(F_i)_{ab}$ représente le nombre de chemins essentiels de longueur i , partant du vertex σ_a et arrivant au vertex σ_b , sur le graphe G .

Matrices E_a

Définissons r matrices $(\kappa - 1 \times r)$ E_a telles que :

$$(E_a)_{ib} = (F_i)_{ab} \quad (3.25)$$

Alors l'action (3.18) s'écrit aussi :

$$\tau_i.\sigma_a = \sum_b (E_a)_{ib} \sigma_b \quad (3.26)$$

Les matrices E_a sont appelées les **matrices essentielles** du graphes G . L'une d'entre elles en particulier, possède des propriétés intéressantes : la matrice E_0 , appelée dans la littérature de physique statistique "*intertwiner*".

Théorème 9 Soient G un graphe ADE et $\mathcal{A}(G)$ le graphe de la série A_n ayant le même nombre de Coxeter κ , et soit $G_1 = \mathcal{G}_G$ et $N_1 = \mathcal{G}_{\mathcal{A}(G)}$ leur matrice d'adjacence respective. Alors :

$$N_1 E_0 = E_0 G_1 \quad (3.27)$$

Démonstration : Considérons l'équation (3.26) pour $a = 0$, et appliquons τ_1 . Le terme de gauche s'écrit :

$$\tau_1 \cdot \tau_i \cdot \sigma_0 = (\tau_1 \cdot \tau_i) \cdot \sigma_0 = \sum_j (N_1)_{ij} \tau_j \cdot \sigma_0 = \sum_j \sum_c (N_1)_{ij} (E_0)_{jc} \sigma_c$$

Le terme de droite s'écrit :

$$\sum_b (E_0)_{ib} \tau_1 \cdot \sigma_b = \sum_b (E_0)_{ib} \sigma_1 \cdot \sigma_b = \sum_b \sum_c (E_0)_{ib} (G_1)_{bc} \sigma_c$$

Comme les σ sont linéairement indépendants, l'égalité est valable pour tout terme :

$$\sum_j (N_1)_{ij} (E_0)_{jc} = \sum_b (E_0)_{ib} (G_1)_{bc} \iff (N_1 \cdot E_0)_{ic} = (E_0 \cdot G_1)_{ic}$$

■

Corollaire 1 Soit β la plus grande valeur propre de G (donc de $\mathcal{A}(G)$ aussi) et P le vecteur propre normalisé correspondant. Alors $(E_0 \cdot P)$ est le vecteur propre normalisé de $\mathcal{A}(G)$ correspondant à β .

Soient deux graphes G_1 et G_2 tels qu'il existe une matrice $\text{card}(G_1) \times \text{card}(G_2)$ E_0 qui relie leur matrice d'adjacence comme dans (3.27). Si deux modèles statistiques sont décrits par ces deux graphes, alors ils auront certaines propriétés communes (énergie libre, charge centrale), bien qu'ils diffèrent au niveau de l'algèbre des opérateurs [80].

Règles de branchement $\mathcal{A}(G) \hookrightarrow G$

Dans le cas où les graphes G possèdent *self-fusion* (type I), l'action (3.18) est compatible avec la structure algébrique de G :

$$\tau_i \cdot (\sigma_a \cdot \sigma_b) = (\tau_i \cdot \sigma_a) \cdot \sigma_b \quad (3.28)$$

Au niveau matriciel, ceci se traduit par les relations suivantes entre les matrices F_i et G_a :

$$[F_i, G_a] = 0, \quad F_i G_a = \sum_b (F_i)_{ab} G_b. \quad (3.29)$$

L'action de τ_i sur σ_a est donnée par (3.22). Pour $a = 0$, nous avons :

$$\tau_i \cdot \sigma_0 = \text{Pol}_i(\sigma_0, \sigma_1) = \sum_b (F_i)_{0b} \sigma_b \quad (3.30)$$

Pour les cas possédant *self-fusion*, l'action de τ_i sur σ_a peut donc s'écrire :

$$\tau_i \cdot \sigma_a = \sum_b (F_i)_{0b} \sigma_b \cdot \sigma_a \quad (3.31)$$

L'équation (3.31) nous donne les règles de branchement :

$$\tau_i \hookrightarrow \sum_b (F_i)_{0b} \sigma_b = \sum_b (E_0)_{ib} \sigma_b \quad (3.32)$$

Les règles de branchement sont donc entièrement codées dans la matrice E_0 : la restriction de l'irrep τ_i vers les irreps σ de G se lit dans la ligne correspondante à τ_i de la matrice E_0 .

Corollaire 2 *La connaissance de E_0 et des matrices G_a nous permet de déterminer les autres matrices E_a :*

$$E_a = E_0 \cdot G_a \quad (3.33)$$

Démonstration : D'une part, l'action est donnée par : $\tau_i \cdot \sigma_a = \sum_c (E_a)_{ic} \sigma_c$. D'autre part, en utilisant les règles de branchement $\tau_i \hookrightarrow \sum_b (E_0)_{ib} \sigma_b$, nous avons :

$$\tau_i \cdot \sigma_a = \sum_b (E_0)_{ib} \sigma_b \cdot \sigma_a = \sum_c \sum_b (E_0)_{ib} (G_a)_{bc} \sigma_c = \sum_c (E_0 \cdot G_a)_{ic} \sigma_c$$

Les σ étant linéairement indépendants, nous avons finalement : $(E_a)_{ic} = (E_0 \cdot G_a)_{ic}$ ■

La correspondance entre G et $\mathcal{A}(G)$ peut être vue de deux manières complémentaires :

- Dans le langage de la correspondance de Mc-Kay quantique, le graphe G est relié à un “sous-groupe” (ou “module”) du quotient de $U_q(sl(2))$ pour $q^{2\kappa=1}$, ce dernier étant relié au graphe $A_{\kappa-1}$, c.à.d. justement à $\mathcal{A}(G)$. L'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$ engendré par les vertex de G est toujours un module sous l'action de l'algèbre $\mathcal{A}(G)$.
- Les chemins essentiels sont définis sur le graphe G , et leur nombre est codé dans les matrices F_i ou dans les matrices essentielles E_a . $\mathcal{B}(G)$ est la digèbre des endomorphismes de chemins essentiels. Les deux lois multiplicatives sont la composition \circ et la convolution \odot . La diagonalisation de $\mathcal{B}G$ pour la loi \circ donne lieu à des projecteurs minimaux centraux, dont la multiplication par la loi \odot est codée par le graphe $\mathcal{A}(G)$.

Ces constructions se généralisent pour les cas $SU(n)_\ell$: les matrices F_i codant l'action de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$ donnent une représentation de l'algèbre de fusion. Cependant, les chemins essentiels n'ont été définis que pour les graphes de type ADE (plus exactement pour des graphes bi-partites). L'extension de la définition des chemins essentiels pour des graphes de type $SU(n)_\ell$ est possible (la notion de “longueur” étant remplacée par un tableau de Young), et nous pouvons établir un lien avec des généralisations des algèbres de Jones-Temperley-Lieb.

3.3 Graphes d'Ocneanu $Oc(G)$

3.3.1 Définition

La digèbre $\mathcal{B}(G)$ des endomorphismes de chemins essentiels sur un graphe G (de type ADE) possède deux lois multiplicatives \circ et \odot . La diagonalisation de $\mathcal{B}(G)$ pour la loi \odot donne lieu à des projecteurs minimaux centraux⁷, dont la multiplication par la loi \circ est

⁷Nous devons normaliser ces opérateurs pour le produit scalaire de l'espace dual : voir la discussion de l'exemple A_3 dans le chapitre 2.

codée par le graphe d’Ocneanu de G . C’est ainsi que sont formellement introduits les graphes d’Ocneanu de G . Soulignons toutefois que la diagonalisation explicite de la loi \odot de $\mathcal{B}(G)$ est d’une extrême complexité. Ces graphes ont été introduits par A. Ocneanu [66], et sont premièrement apparus dans la littérature dans [67]. Ces graphes et l’algèbre des symétries quantiques jouent un rôle important dans l’étude des systèmes conformes à deux dimensions. Ocneanu a utilisé la classification des fonctions de partition invariante modulaire des modèles $\widehat{su}(2)$ pour construire ces graphes : une explicite diagonalisation de la loi \odot ne semble pas avoir été vraiment effectuée . . .

Nous prenons les graphes d’Ocneanu dans un premier temps comme donnée initiale. Nous définirons par la suite une réalisation de l’algèbre d’Ocneanu à partir de l’algèbre d’un graphe G .

Les graphes d’Ocneanu ne sont définis et publiés que pour les cas ADE , donc pour les modèles $SU(2)_\ell$. Les définitions de chemins essentiels n’ont pas à nos jours été étendues à des diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés. La digèbre que l’on pourrait associer à ces diagrammes reste donc un objet “virtuel”. Même si une construction de cette bigèbre était définie, l’explicite diagonalisation des deux lois \circ et \odot et l’obtention des projecteurs minimaux centraux pour ces lois, conduisant à la construction des graphes d’Ocneanu correspondants, serait une tâche ardue . . .

Toutefois, notre réalisation de l’algèbre d’Ocneanu se prête naturellement à une généralisation aux cas $SU(n)_\ell$. Nous pouvons ainsi obtenir des “graphes d’Ocneanu” pour ces modèles : nous verrons notamment que les fonctions de partition invariantes modulaires qui y sont associées pour certains exemples traités du cas $SU(3)_\ell$ sont identiques à la classification de Gannon, confirmant ainsi notre construction.

Algèbre du graphe $Oc(G)$

Nous prenons comme donnée initiale les graphes d’Ocneanu $Oc(G)$ du modèle ADE publiés dans [67]. Les vertex de ces graphes sont notés $(\underline{x}, \underline{y}, \underline{z}, \dots)$, et nous appelons s le nombre de vertex du graphe. Considérons l’espace vectoriel de dimension s formé par les vertex du graphe $Oc(G)$. Les éléments $\underline{1}$ et $\underline{1}'$ sont appelés respectivement les générateurs chiraux gauche et droit. Le graphe d’Ocneanu est la superposition de deux graphes de Cayley de multiplication par les générateurs. La multiplication par le générateur gauche $\underline{1}$ (resp. droit $\underline{1}'$) est donnée par la somme des voisins sur le graphe reliés à $\underline{1}$ (resp. à $\underline{1}'$) par une ligne continue (resp. discontinue). De plus, l’élément $\underline{0}$ est considéré comme l’identité pour cette multiplication. Nous avons donc :

$$\underline{0} \cdot \underline{x} = \underline{x}, \quad \underline{1} \cdot \underline{x} = \sum_{\underline{y} \sim \underline{1}} \underline{y} = \sum_y (\mathcal{G}_{\underline{1}})_{xy} \underline{y}, \quad \underline{1}' \cdot \underline{x} = \sum_{\underline{y} \sim \underline{1}'} \underline{y} = \sum_y (\mathcal{G}_{\underline{1}'})_{xy} \underline{y}. \quad (3.34)$$

où $\mathcal{G}_{\underline{1}}$ et $\mathcal{G}_{\underline{1}'}$ sont les matrices d’adjacence correspondantes aux générateurs $\underline{1}$ et $\underline{1}'$. À partir de ces données et en imposant l’associativité, il est possible d’étendre la multiplication à tous les

vertex de $Oc(G)$. Nous obtenons alors l'algèbre de graphe $Oc(G)$, qui sera aussi notée $Oc(G)$ et dont la multiplication est donnée par :

$$\underline{x} \cdot \underline{y} = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z \underline{z} \quad (3.35)$$

où $\mathcal{O}_{xy}^z \in \{0, 1, \dots\}$ est vu comme la multiplicité de \underline{z} dans $\underline{x} \cdot \underline{y}$. Cette algèbre est appelée l'**algèbre des symétries quantiques** de G . Contrairement aux algèbres de graphes G , les algèbres $Oc(G)$ ne sont pas forcément commutatives (pour le cas $SU(2)_\ell$, $Oc(D_{2n})$ est non-commutative).

À chaque vertex \underline{x} du graphe $Oc(G)$ nous associons la matrice $(s \times s)$ O_x telle que $(O_x)_{yz} = \mathcal{O}_{xy}^z$. Nous avons notamment :

$$O_0 = \mathbb{1}_{s \times s}, \quad O_1 = \mathcal{G}_1, \quad O_{1'} = \mathcal{G}_{1'}$$

Les matrices O_x donnent une représentation fidèle de l'algèbre $Oc(G)$:

$$O_x O_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z O_z = \sum_z (O_x)_{yz} O_z . \quad (3.36)$$

3.3.2 Réalisation algébrique de $Oc(G)$

Historiquement, la première réalisation d'une algèbre $Oc(G)$ a été effectuée dans [23] pour le cas E_6 . Il y est observé que l'algèbre $Oc(E_6)$ s'obtient comme le carré tensoriel de l'algèbre du graphe E_6 , mais où le produit tensoriel est pris au-dessus d'une sous-algèbre de E_6 , isomorphe à l'algèbre de graphe A_3 :

$$Oc(E_6) = \frac{E_6 \otimes E_6}{A_3} = E_6 \otimes_{A_3} E_6 . \quad (3.37)$$

Le produit tensoriel pris au-dessus de A_3 signifie que l'on identifie les termes $a.u \otimes b$ et $a \otimes u.b$, pour $a, b \in E_6$ et $u \in A_3 \subset E_6$. Un premier travail de cette thèse a consisté à généraliser cette réalisation à tous les cas de type ADE de $SU(2)_\ell$. Il est difficile de présenter une méthode générale, chaque cas possédant ces particularités. Les différents cas sont traités explicitement dans le chapitre 4. Notre réalisation des algèbres d'Ocneanu permet d'obtenir de manière simple les matrices toriques (définissant les fonctions de partition à une ligne de défauts) et les matrices toriques généralisées (deux lignes de défauts). Les résultats obtenus sont en partie publiés dans [25]. Par la suite, nous avons montré que la sous-algèbre au-dessus de laquelle le produit tensoriel est pris est déterminée par les propriétés modulaires du graphe G [26] : cette caractérisation de $Oc(G)$ par les propriétés modulaires de G permet de définir la réalisation de $Oc(G)$ sans la connaissance préalable du graphe d'Ocneanu (ceci n'est pas tout à fait valable pour les cas où l'algèbre d'Ocneanu est non-commutative), et nous pouvons l'étendre de manière naturelle aux diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés. Ceci nous a permis d'obtenir les algèbres d'Ocneanu pour certains cas choisis de $SU(3)_\ell$, pour lesquels nous obtenons les fonctions de partition généralisées.

Nous donnons ici un aperçu de la caractérisation des propriétés modulaires de G et de la réalisation de $Oc(G)$. Tous les cas ADE de $SU(2)_\ell$ et les trois cas exceptionnels possédant *self-fusion* de $SU(3)_\ell$ sont traités de manière détaillée dans le chapitre 4.

Cas possédant self-fusion : type I

Nous rappelons ici, pour les graphes possédant self-fusion (A_n, E_6, E_8, D_{2n}) , les règles de branchement $\mathcal{A}(G) \hookrightarrow G$:

$$\tau_i \hookrightarrow \sum_b (E_0)_{ib} \sigma_b. \quad (3.38)$$

Elles sont entièrement codées dans la matrice essentielle E_0 , qui est une matrice rectangulaire, à $\kappa - 1$ lignes et r colonnes. Les lignes de E_0 sont indexées par les irreps τ_i de $\mathcal{A}(G)$, et les colonnes par les irreps σ_a de G . Pour connaître la restriction $\mathcal{A}(G) \hookrightarrow G$, il suffit donc de lire les éléments non-nuls de la ligne de E_0 correspondant à τ_i .

Considérons maintenant l'induction $G \hookrightarrow \mathcal{A}(G)$: pour savoir de quelles irreps τ_i provient l'irrep σ_a de G (les irreps τ_i pour lesquelles σ_a apparaît dans leur restriction), il suffit de lire les éléments non-nuls de la colonne de E_0 correspondant à σ_a .

Les graphes \mathcal{A} sont toujours modulaires, en ce sens que nous pouvons définir une représentation de $SL(2, \mathbb{Z})$ sur l'espace vectoriel formé par ses irreps τ_i (vus ici comme labelant les caractères χ_i de l'algèbre de fusion). En particulier, l'opérateur T est diagonal (voir formule (3.9)), et nous pouvons assigner une valeur de l'exposant modulaire \hat{T} fixée à chaque irrep τ_i de \mathcal{A} .

Nous voudrions définir une valeur de \hat{T} sur l'espace vectoriel formé par les irreps σ_a de G , de manière compatible avec l'induction-restriction entre $\mathcal{A}(G)$ et G . Supposons que l'irrep σ_a apparaisse dans les règles de branchement des irreps τ_i et τ_j : nous pourrions définir $\hat{T}(\sigma_a)$ par $\hat{T}(\tau_i)$ ou par $\hat{T}(\tau_j)$, mais si ces valeurs sont différentes, alors la définition est ambiguë. De manière générale, il existe un sous-ensemble J des irreps σ_a sur lequel T est bien défini, et ce sous-ensemble J est une sous-algèbre de l'algèbre de graphe G .

Définition 13 *Soit G un graphe de type ADE possédant "self-fusion". Alors, l'ensemble J est formé par le sous-espace des irreps σ_a de G pour lesquels l'exposant modulaire \hat{T} est bien défini. $\sigma_a \in J$ si \hat{T} possède la même valeur sur les irreps τ_i de $\mathcal{A}(G)$ dont la restriction à G contient σ_a .*

Cette définition donne une caractérisation de l'ensemble J pour les graphes de type I. Pour les cas où l'algèbre d'Ocneanu est commutative (A_n, E_6, E_8) nous obtenons la suivante réalisation de $Oc(G)$:

$$Oc(G) = \frac{G \otimes G}{J} = G \otimes_J G \quad (3.39)$$

L'algèbre d'Ocneanu des cas D_{2n} est non-commutative. La réalisation précédente n'est donc pas valable, car elle définit une algèbre commutative : il faut utiliser la symétrie \mathbb{Z}_2 du dia-

gramme pour définir $Oc(D_{2n})$ à l'aide d'un produit semi-direct avec \mathbb{Z}_2 : le cas D_4 est traité en détail dans le chapitre 4.

Cas ne possédant pas self-fusion : type II

Les cas D_{2n+1} et E_7 ne possèdent pas *self-fusion* (type II). L'algèbre d'Ocneanu d'un graphe de type II est construite à partir de l'algèbre du graphe H , où H est un graphe de type I appelé le “*parent graph*” de G [79]. Nous obtenons $Oc(E_7) = D_{10} \otimes_{\rho} D_{10}$, où le *twist* exceptionnel ρ est déterminé par les propriétés modulaires du graphe A_{17} . L'algèbre $Oc(D_{2n+1})$ est obtenue comme un quotient (utilisant une application ρ) du produit tensoriel d'algèbre \mathcal{A} (de même nombre de Coxeter). Par exemple $Oc(D_5) = A_7 \otimes_{\rho(A_7)} A_7$. Les détails sont présentés dans le chapitre 4.

3.3.3 $\mathcal{V}(G)$ comme module sur $Oc(G)$: matrices S_x

Tous les graphes d'Ocneanu définissent une algèbre de graphe $Oc(G)$. Nous voulons définir une action de $Oc(G)$ sur l'espace vectoriel $\mathcal{V}(G)$ des irreps σ de G :

$$\begin{aligned} Oc(G) \times \mathcal{V}(G) &\rightarrow \mathcal{V}(G) \\ \underline{x} \cdot \sigma_a &= \sum_b \mathcal{S}_{xa}^b \sigma_b \end{aligned} \quad (3.40)$$

telle que les coefficients \mathcal{S}_{xa}^b soient des entiers non-négatifs (ainsi \mathcal{S}_{xa}^b représente la multiplicité de σ_b dans $\underline{x} \cdot \sigma_a$). Pour que cette action soit bien définie, il faut imposer :

$$(\underline{x} \cdot \underline{y}) \cdot \sigma_a = \underline{x} \cdot (\underline{y} \cdot \sigma_a) \quad (3.41)$$

Utilisant (3.35) et (3.40), et du fait que les σ sont des éléments linéairement indépendants de $\mathcal{V}(G)$, les coefficients \mathcal{S}_{xa}^b doivent satisfaire les relations suivantes :

$$\sum_b \mathcal{S}_{xa}^b \mathcal{S}_{yb}^c = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z \mathcal{S}_{za}^c \quad (3.42)$$

Les indices (a, b, c, \dots) sont réservés pour les vertex σ de G ($a, b, c = 0, 1, \dots, r-1$), et les indices (x, y, z, \dots) sont réservés pour les s vertex de $Oc(G)$. Du fait que $\underline{1}$ et $\underline{1}'$ sont les générateurs de l'algèbre $Oc(G)$ (l'unité $\underline{0}$ peut aussi s'exprimer à l'aide de $\underline{1}$ et $\underline{1}'$), tout élément \underline{x} de $Oc(G)$ s'exprime comme un polynôme sur $(\underline{0}, \underline{1}, \underline{1}')$:

$$\underline{x} = Pol_x(\underline{0}, \underline{1}, \underline{1}')$$

Il est donc suffisant de définir l'action de $Oc(G)$ par ses générateurs. L'action explicite de $Oc(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$ est définie par :

$$\left. \begin{aligned} Oc(G) \times \mathcal{V}(G) &\rightarrow \mathcal{V}(G) \\ \underline{0} \cdot \sigma_a &= \sigma_a \\ (\underline{1})^n \cdot \sigma_a &= (\underline{1}')^n \cdot \sigma_a = (\sigma_1)^n \cdot \sigma_a \\ (\underline{1} \cdot \underline{1}')^n \cdot \sigma_a &= (\sigma_1 \cdot \sigma_1)^n \cdot \sigma_a \end{aligned} \right\} \quad (3.43)$$

À noter que même pour les cas où G ne possède pas *self-fusion*, l'action est bien définie : la multiplication $\sigma_1 \cdot \sigma_a$ existe toujours (codée par le graphe G). L'action d'un élément quelconque \underline{x} de $Oc(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$ s'écrit :

$$\underline{x} \cdot \sigma_a = Pol_x(\underline{0}, \underline{1}, \underline{1}') \cdot \sigma_a = Pol_x(\sigma_0, \sigma_1, \sigma_1) \cdot \sigma_a \quad (3.44)$$

Matrices S_x

Introduisons s matrices ($r \times r$) S_x telles que $(S_x)_{ab} = \mathcal{S}_{xa}^b$. Par la propriété de module de (3.41), les matrices S_x satisfont les relations suivantes :

$$S_x \cdot S_y = \sum_z \mathcal{O}_{xy}^z S_z \quad (3.45)$$

Par la définition explicite (3.43) de l'action de $Oc(G)$ sur G , nous avons : $S_0 = \mathbb{1}_{r \times r}$, $S_1 = \mathcal{G}_{\underline{1}}$ et $S_{1'} = \mathcal{G}_{\underline{1}'}$. Les autres matrices S_x peuvent être obtenues à partir de la connaissance de la réalisation de $Oc(G)$. Si $Oc(G)$ est isomorphe à l'algèbre $G \otimes_J G$, nous écrirons un élément \underline{x} de $Oc(G)$ comme $\underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b$ ⁸. Alors l'action de $Oc(G)$ sur G s'écrit :

$$\underline{x} \cdot \sigma_c = (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b) \cdot \sigma_c \doteq \sigma_a \cdot \sigma_b \cdot \sigma_c \quad (3.46)$$

auquel cas les matrices S_x sont données par :

$$S_x = G_a \cdot G_b \quad \text{pour } \underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b \quad (3.47)$$

3.4 Relations entre $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$

3.4.1 Fonctions de partition

Considérons des théories conformes à deux dimensions avec algèbre affine $\widehat{su}(2)$. Nous avons vu dans le chapitre 1 que les fonctions de partition d'un système avec deux lignes de défauts x et y – appelées généralisées [77] – définies sur le tore (de paramètre modulaire τ) s'écrivent :

$$\mathcal{Z}_{x|y}(\tau) = \sum_{i,j} \chi_i(\tau) \mathcal{W}_{xy}^{ij} \bar{\chi}_j(\tau), \quad (3.48)$$

où les $\chi_i(\tau)$ sont les caractères de l'algèbre $\widehat{su}(2)$, et les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} sont des entiers non-négatifs. Le cas sans ligne de défauts ($x=y=0$) permet d'obtenir l'invariant modulaire \mathcal{M} qui commute avec les générateurs S et T du groupe modulaire ($\mathcal{M}_{ij} = \mathcal{W}_{00}^{ij}$), et la fonction de partition invariante modulaire s'écrit :

$$\mathcal{Z}(\tau) = \bar{\chi} \mathcal{M} \chi \quad (3.49)$$

⁸Selon les cas, \underline{x} peut parfois être une combinaison linéaire de tels éléments.

Définissant les matrices $(s \times s)$ \widetilde{W}_{ij} telles que $(\widetilde{W}_{ij})_{xy} = \mathcal{W}_{xy}^{ij}$, des conditions de compatibilité [77, 78] imposent que ces matrices doivent satisfaire l'algèbre carrée de fusion :

$$\widetilde{W}_{ij} \widetilde{W}_{i'j'} = \sum_{i'', j''} \mathcal{N}_{ii''}^{i''} \mathcal{N}_{jj''}^{j''} \widetilde{W}_{i''j''}, \quad (3.50)$$

alors que les matrices \widetilde{W}_{i1} et \widetilde{W}_{1j} forment une représentation de l'algèbre de fusion :

$$\widetilde{W}_{i1} \widetilde{W}_{i'1} = \sum_{i''} \mathcal{N}_{ii''}^{i''} \widetilde{W}_{i''1}, \quad \widetilde{W}_{1j} \widetilde{W}_{1j'} = \sum_{j''} \mathcal{N}_{jj''}^{j''} \widetilde{W}_{1j''}. \quad (3.51)$$

La matrice \widetilde{W}_{11} est l'identité, tandis que les matrices \widetilde{W}_{21} et \widetilde{W}_{12} correspondent respectivement aux deux matrices d'adjacence d'un graphe d'Ocneanu $Oc(G)$:

$$\widetilde{W}_{11} = \mathbf{1}_{s \times s}, \quad \widetilde{W}_{21} = O_1, \quad \widetilde{W}_{12} = O_{1'}. \quad (3.52)$$

Ainsi la donnée du graphe d'Ocneanu (des matrices O_1 et $O_{1'}$) permet d'obtenir les matrices \widetilde{W}_{21} et \widetilde{W}_{12} , et en utilisant (3.51) puis (3.50) d'obtenir les matrices \widetilde{W}_{ij} , et donc les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} qui définissent les fonctions de partition généralisées. C'est la démarche suivie par Zuber *et al* [77, 78], cependant, dans cette approche les graphes d'Ocneanu sont une donnée initiale externe et indispensable. Ces graphes n'étant pas connus (publiés) pour des systèmes $su(n)$, $n \geq 3$, cette méthode ne peut pas s'étendre à ces cas-là.

Il a été par la suite remarqué que pour des théories de type I, l'invariant modulaire peut s'écrire sous la forme suivante :

$$\mathcal{M}_{ij} = \sum_{c \in J} (F_i)_{1c} (F_j)_{1c} \quad (3.53)$$

où les F_i sont des matrices à coefficients entiers non-négatifs satisfaisant l'algèbre de fusion, et où la sommation s'effectue sur un sous-ensemble J . Cette formule a originellement été obtenue de manière empirique [31] et par la suite généralisée aux modèles de type II [3, 4, 75, 76]. L'élément F_1 est le générateur de l'algèbre de fusion, et correspond à la matrice d'adjacence d'un graphe : c'est ainsi que les graphes ADE sont formellement apparus dans la classification des fonctions de partition des modèles $\widehat{su}(2)$.

Introduisant les caractères étendus $\widehat{\chi}_a$, définis par :

$$\widehat{\chi}_a = \sum_i (F_i)_{1a} \chi_i, \quad (3.54)$$

la fonction de partition invariante modulaire des modèles de type I s'écrit :

$$\mathcal{Z} = \sum_{a \in J} |\widehat{\chi}_a|^2, \quad (3.55)$$

et est donc diagonale par rapport à ces caractères. Ceux-ci sont interprétés comme des caractères d'une algèbre chirale étendue [89]. Les fonctions de partition des modèles de type II sont obtenues à partir de celles de type I par une procédure de twist [34, 62, 63].

Notons que les expressions des fonctions de partition invariantes modulaires ou généralisées étaient obtenues de manière empirique ou par la donnée du graphe d'Ocneanu. Nous allons voir que grâce à notre réalisation de l'algèbre d'Ocneanu, nous pouvons déterminer ces expressions de manière naturelle par l'action de $\mathcal{A}(G)$ sur $Oc(G)$, et d'autre part que cette méthode se prête à une généralisation aux cas $\widehat{su}(n), n \geq 3$.

3.4.2 $Oc(G)$ comme bi-module sur $A(G)$: matrices W_{ij} et W_{xy}

Soit G un graphe de type ADE (ou généralisé), $\mathcal{V}(G)$ l'espace vectoriel formé par ses vertex et $\mathcal{A}(G)$ l'algèbre du graphe A_n de même norme. Il existe une action de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$, codée par les matrices F_i . Une réalisation de l'algèbre $Oc(G)$ est construite à partir du carré tensoriel de l'algèbre du graphe G : il est donc naturel d'avoir une action (à gauche et à droite) de $\mathcal{A}(G)$ sur $Oc(G)$. Nous avons :

$$\tau_i \cdot \underline{x} \cdot \tau_j = \sum_y \mathcal{W}_{xy}^{ij} \underline{y} \quad (3.56)$$

où les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} sont des nombres entiers non-négatifs. Introduisons alors des matrices $s \times s$ W_{ij} telles que $(W_{ij})_{xy} = \mathcal{W}_{xy}^{ij}$.

Propriété 1 Ces matrices W_{ij} satisfont les relations suivantes :

1. $W_{ij} W_{i'j'} = \sum_{i'', j''} \mathcal{N}_{ii''}^{i''} \mathcal{N}_{jj''}^{j''} W_{i''j''}$
2. $W_{i1} W_{i'1} = \sum_{i''} \mathcal{N}_{ii''}^{i''} W_{i''1}$
 $W_{1j} W_{1j'} = \sum_{j''} \mathcal{N}_{jj''}^{j''} W_{1j''}$
3. $O_x W_{ij} = W_{ij} O_x = \sum_y (W_{ij})_{xy} O_y$
4. $W_{ij} = \sum_y (W_{ij})_{0y} O_y$

Démonstration : La relation (1) provient de l'égalité $\tau_{i'} \cdot (\tau_i \cdot x \cdot \tau_j) \cdot \tau_{j'} = (\tau_{i'} \cdot \tau_i) \cdot x \cdot (\tau_j \cdot \tau_{j'})$. La relation (2) est obtenue à partir de (1) pour $i = i' = 0$ ($j = j' = 0$). La relation (3) est obtenue en multipliant à gauche et à droite l'équation (3.56) par \underline{z} . Et enfin (4) est une conséquence immédiate de (3). ■

Conclusion 3 Les matrices W_{ij} définies à partir de la structure de bi-module de $Oc(G)$ sur $A(G)$ coïncident avec les matrices \widetilde{W}_{ij} introduites précédemment. Les fonctions de partition généralisées des modèles $\widehat{su}(2)$ s'écrivent donc :

$$\mathcal{Z}_{x|y}(\tau) = \sum_{i,j} \chi_i(\tau) (W_{ij})_{xy} \bar{\chi}_j(\tau). \quad (3.57)$$

où les coefficients W_{ij}^{xy} sont calculés en explicitant l'action (3.56) de $\mathcal{A}(G)$ sur $Oc(G)$

L'obtention de ces coefficients dépend de chaque cas spécifique. Par exemple, pour $x = \sigma_a \otimes_J \sigma_b \in Oc(G)$, avec $\sigma_a, \sigma_b \in G$, nous avons :

$$\tau_i \cdot x \cdot \tau_j = (\tau_i \cdot \sigma_a) \otimes_J (\sigma_b \cdot \tau_j) = \sum_{c,d} (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} \sigma_c \otimes_J \sigma_d, \quad (3.58)$$

et il faut alors identifier les éléments $\sigma_c \otimes_J \sigma_d$ sur la base des éléments de la base $\{y\}$ de $Oc(G)$. Pour un élément y , nous obtenons alors les coefficients \mathcal{W}_{xy}^{ij} à partir desquels sont définies les matrices toriques généralisées W_{xy} . Pour l'élément $y = 0$ nous obtenons les matrices toriques $W_x = W_{x0}$. L'action est bien définie et permet d'obtenir des formules compactes pour les expressions des fonctions de partition invariantes modulaires et généralisées. Nous retrouvons ainsi la classification de Cappelli-Itzykson-Zuber et donnons des formules pour les expressions des fonctions de partition à une et deux lignes de défauts de tous les modèles $\widehat{su}(2)$.

Notre réalisation de $Oc(G)$ permet de généraliser les méthodes aux cas $SU(n)_\ell$. Nous avons étudié les trois cas exceptionnels possédant *self-fusion* du modèle $\widehat{su}(3)$ et déterminé leurs fonctions de partition. Les expressions obtenues pour la fonction de partition invariante modulaire coïncident avec celles provenant de la classification de Gannon, et nous avons obtenu des expressions générales pour les fonctions de partition à une et deux lignes de défauts.

Les calculs explicites ainsi que les expressions des fonctions de partition des modèles étudiés sont présentés dans le chapitre 4.

3.4.3 Relations de compatibilité algébrique

Soit G un graphe de type ADE et $\mathcal{B}(G)$ l'algèbre graduée des endomorphismes de chemins essentiels sur G : $\mathcal{B}(G)$ est techniquement une algèbre de Hopf faible [67]. Il existe deux produits distincts \circ (composition) et \odot (convolution) dans $\mathcal{B}(G)$, vérifiant des conditions de compatibilité.

La digèbre $\mathcal{B}(G)$: règles de somme (quadratique et linéaire)

$\mathcal{B}(G)$ est semi-simple pour ses deux structures algébriques, nous pouvons donc la diagonaliser pour ses deux lois. L'espace vectoriel $\mathcal{B}(G)$ possède donc deux structures d'algèbre, qu'on peut écrire matriciellement :

$$\mathcal{B}(G) \cong \bigoplus_i L^i \cong \bigoplus_x X^x \quad (3.59)$$

Première loi : composition \circ Pour la loi de composition \circ , les blocs L^i sont indexés par la longueur i des chemins essentiels. Les projecteurs minimaux centraux dans chaque bloc sont labellés par les vertex du graphe $\mathcal{A}(G)$. Rappelons que l'élément (a, b) de la matrice F_i , pour $i \in \mathcal{A}(G)$, est égal au nombre de chemins essentiels de longueur i partant du vertex σ_a

et arrivant au vertex σ_b de G . La dimension de chaque bloc L^i est donnée par :

$$d_i = \sum_{a,b=0}^{r-1} (F_i)_{ab} \quad (3.60)$$

Comme $\mathcal{B}(G) \cong \oplus_i L^i$, la dimension de $\mathcal{B}(G)$ est donnée par :

$$\dim(\mathcal{B}(G)) = \sum_{i=0}^{\kappa-2} d_i^2 \quad (3.61)$$

Deuxième loi : convolution \odot Pour la loi de convolution \odot , les blocs X^x sont indexés par le label x . Les projecteurs minimaux centraux de chaque bloc sont labellés par les vertex du graphe $Oc(G)$. En analogie avec le cas précédent, la dimension de chaque bloc X^x est donnée par

$$d_x = \sum_{a,b=0}^{r-1} (S_x)_{ab} \quad (3.62)$$

L'élément (a, b) de S_x , pour $x \in Oc(G)$, est vu comme le nombre de chemins verticaux partant du vertex σ_a et arrivant au vertex σ_b sur G , les chemins verticaux étant une base des chemins qui diagonalisent $\mathcal{B}(G)$ pour la loi \odot . Comme $\mathcal{B}(G) \cong \oplus_x X^x$, la dimension de $\mathcal{B}(G)$ est donnée par :

$$\dim(\mathcal{B}(G)) = \sum_{x=0}^{s-1} d_x^2 \quad (3.63)$$

Règles de somme Nous avons l'égalité suivante (**règle de somme quadratique**) :

$$\dim(\mathcal{B}(G)) = \sum_{l=0}^{\kappa-2} d_l^2 = \sum_{x=0}^{s-1} d_x^2 \quad (3.64)$$

Une autre relation peut aussi être vérifiée dans la plupart des cas⁹, la **règle de somme linéaire** :

$$\sum_{l=0}^{\kappa-2} d_l = \sum_{x=0}^{s-1} d_x \quad (3.65)$$

A priori, il n'existe pas de raison d'obtenir une telle relation pour une digèbre semi-simple pour ses deux structures multiplicatives. Son interprétation reste encore mystérieuse. Elle proviendrait d'un changement de base entre les chemins essentiels (indexés par la longueur i) et les chemins verticaux (indexés par le label x), mais une définition précise des chemins verticaux et de cette transformation demeure incomplète.

⁹Dans les cas où cette relation n'est pas satisfaite, on sait la corriger.

Une autre règle de somme

Considérons un graphe G de type ADE et de nombre de Coxeter κ , et les algèbres $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$ associées. Une représentation de $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$ est donnée par les matrices de fusion N_i (de dimension $\kappa - 1$) et O_x (de dimension s). Définissons :

$$\widehat{d}_i = \sum_{j,k} (N_i)_{jk}, \quad \widehat{d}_x = \sum_{y,z} (O_x)_{yz}. \quad (3.66)$$

Soient W_x les matrices toriques associées au modèle. Nous avons vérifié que les relations suivantes sont satisfaites :

$$\sum_{y,z} (O_x)_{yz} = \sum_{i,j} (W_x)_{ij}. \quad (3.67)$$

Alors, la règle de somme suivante est satisfaite :

$$\sum_{i,j} \mathcal{M}_{ij} \widehat{d}_i \widehat{d}_j = \sum_x \widehat{d}_x^2. \quad (3.68)$$

dém : Nous partons de l'équation (1.94)

$$\sum_x (W_x)_{ij} (W_x)_{i'j'} = \sum_{i'',j''} \mathcal{N}_{ii''}^{i'} \mathcal{N}_{jj''}^{j'} \mathcal{M}_{i''j''} \quad (3.69)$$

Du fait que $(N_i)_{jk} = \mathcal{N}_{ij}^k$, en sommant sur les i, i', j, j' , nous obtenons :

$$\sum_{i'',j''} \mathcal{M}_{i''j''} \widehat{d}_{i''} \widehat{d}_{j''} = \sum_x \sum_{ij} \sum_{i'j'} (W_x)_{ij} (W_x)_{i'j'} \quad (3.70)$$

et utilisant (3.67) nous arrivons au résultat. ■

Cette règle de somme est importante car elle relie les nombres caractéristiques de l'algèbre $Oc(G)$ avec les nombres caractéristiques de l'algèbre $\mathcal{A}(G)$. Elle permet donc une vérification de nos constructions des structures algébriques construites à partir de diagrammes G généralisés.

Masses quantiques

Pour un graphe G , les composantes du vecteur normalisé de Peron-Frobenius définissent les dimensions quantiques des vertex σ de G : ce sont des nombres quantiques $[n]_q = qdim(\sigma)$. Rappelons que le nombre quantique $[n]_q$ est défini par :

$$[n]_q = \frac{q^n - q^{-n}}{q - q^{-1}}, \quad q = \exp\left(\frac{i\pi}{\kappa}\right), \quad q^{2\kappa} = 1. \quad (3.71)$$

Ces nombres s'écrivent explicitement :

$$\begin{aligned} \text{n pair} \quad [n]_q &= q + q^{-1} + q^3 + q^{-3} + q^5 + q^{-5} + \dots + q^{n-1} + q^{-(n-1)} \\ &= 2 \cos\left(\frac{\pi}{\kappa}\right) + 2 \cos\left(\frac{3\pi}{\kappa}\right) + 2 \cos\left(\frac{5\pi}{\kappa}\right) + 2 \cos\left(\frac{(n-1)\pi}{\kappa}\right) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{n impair} \quad [n]_q &= 1 + q^2 + q^{-2} + q^4 + q^{-4} + q^6 + q^{-6} + \dots + q^{n-1} + q^{-(n-1)} \\ &= 1 + 2 \cos\left(\frac{2\pi}{\kappa}\right) + 2 \cos\left(\frac{4\pi}{\kappa}\right) + 2 \cos\left(\frac{6\pi}{\kappa}\right) + 2 \cos\left(\frac{(n-1)\pi}{\kappa}\right) \end{aligned}$$

Définition 14 Pour un graphe G de type ADE à r vertex σ_a , sa masse quantique $m(G)$ est définie par :

$$m(G) = \sum_{a=0}^{r-1} (qdim(\sigma_a))^2 \quad (3.72)$$

Si $Oc(G)$ est de la forme $Oc(G) = G \otimes_J G$, alors nous définissons la masse quantique de $Oc(G)$ par :

$$m(Oc(G)) = \frac{m(G).m(G)}{m(J)} \quad (3.73)$$

Propriété 2 Soit un graphe G tel que la diagonalisation des deux lois \circ et \odot de la digèbre $\mathcal{B}G$ soit décrite respectivement par $\mathcal{A}(G)$ et par $Oc(G)$. Alors les masses quantiques de $\mathcal{A}(G)$ et de $Oc(G)$ sont égales :

$$m(\mathcal{A}(G)) = m(Oc(G)) \quad (3.74)$$

Cette observation, proprement généralisée¹⁰, est aussi valable pour les graphes de type ADE . Nous ne connaissons pas de démonstration de cette relation, ni même son origine. Nous verrons qu'elle est aussi vérifiée pour les graphes généralisés des cas $SU(3)_\ell$ étudiés.

Grâce à notre réalisation de l'algèbre d'Ocneanu, nous avons pu définir les algèbres d'Ocneanu pour certains exemples des diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés. *A priori* cette construction est une conjecture, car une définition de la digèbre $\mathcal{B}(G)$ pour des graphes généralisés G n'est pas encore disponible dans la littérature. Pour les cas étudiés de $SU(3)_\ell$, les diverses règles de somme (linéaire, quadratique, de masse quantique) sont satisfaites, donnant ainsi une confirmation de nos constructions.

¹⁰La définition de la masse quantique de $Oc(G)$ pour les graphes D_{2n} et les graphes de type II doit être adaptée.

Chapitre 4

Calculs explicites

Dans ce chapitre nous traitons explicitement l'ensemble des cas du type $su(2)$ et trois exemples du type $su(3)$, en donnant une réalisation de leur algèbre d'Ocneanu. Par cette réalisation, nous déterminons toutes les fonctions de partition invariantes modulaires ainsi que les formules générales permettant d'obtenir les fonctions de partition généralisées, interprétées dans le langage de la théorie des champs conformes comme décrivant des systèmes définis sur un tore, avec l'introduction de une ou deux lignes de défauts.

4.1 Rappels des notations

Nous donnons un rappel des notations introduites pour les différentes structures rencontrées.

- Graphes G

- G est un graphe correspondant à un diagramme de Dynkin de type ADE ou généralisé. Nous appelons aussi G l'algèbre du graphe de G , lorsque G possède *self-fusion* (type I).
- r est le nombre de vertex de G .
- σ_a sont les vertex du graphe G ($a = 0, 1, \dots, r - 1$ pour un diagramme ADE).
- $\mathcal{V}(G)$ est l'espace vectoriel, de dimension r , dont une base est formée par les vertex σ_a de G .
- \mathcal{G} est la matrice d'adjacence de G .
- β est la plus grande valeur propre de \mathcal{G} (norme de G).
- P est le vecteur propre de \mathcal{G} correspondant à β (vecteur de Perron-Frobenius). Les composantes de P définissent les dimensions quantiques des vertex σ de G .
- κ est le nombre (dual) de Coxeter de G .
- $G_a = (G_a)_{bc}$ sont les matrices donnant une représentation fidèle de l'algèbre du graphe G , lorsqu'elle existe.

- Graphes $\mathcal{A}(G)$

- $\mathcal{A}(G)$ est le graphe de la série \mathcal{A} ayant le même nombre de Coxeter κ que G . $\mathcal{A}(G)$ désigne aussi l'algèbre du graphe (qui existe toujours).
- τ_i sont les vertex du graphe $\mathcal{A}(G)$ ($i = 0, 1, \dots, \kappa - 2$ si G est du type ADE).
- $N_i = (N_i)_{jk}$ sont les matrices donnant une représentation de l'algèbre du graphe $\mathcal{A}(G)$. Elles forment une représentation de l'algèbre de fusion.
- $F_i = (F_i)_{ab} \doteq (E_a)_{ib}$ sont les matrices qui codent l'action (multiplication externe) de $\mathcal{A}(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$. Elles forment une représentation de l'algèbre de fusion, de dimension r .
- $d_i = \sum_{a,b} (F_i)_{ab}$ est la dimension des blocs de la digèbre $\mathcal{B}(G)$ pour la loi \circ .
- $E_a = (E_a)_{ib}$ sont les matrices essentielles du graphe G .
- E_0 est la matrice essentielle correspondant à σ_0 , appelée *intertwiner*. Si G possède *self-fusion*, elle code les règles de branchement $\tau_i \hookrightarrow \sum_b (E_0)_{ib} \sigma_b$ de $\mathcal{A}(G)$ vers G .

- Graphes $Oc(G)$

- $Oc(G)$ est le graphe d'Ocneanu associé à G . $Oc(G)$ désigne aussi l'algèbre du graphe $Oc(G)$, appelée algèbre des symétries quantiques (qui existe toujours, mais n'est pas forcément commutative).
- s est le nombre de vertex de $Oc(G)$.
- $\underline{x}, \underline{y}, \underline{z}, \dots$ sont les vertex de $Oc(G)$.
- $O_x = (O_x)_{yz}$ sont les matrices donnant une représentation de l'algèbre $Oc(G)$.
- $S_x = (S_x)_{ab}$ sont les matrices qui codent l'action (multiplication externe) de $Oc(G)$ sur $\mathcal{V}(G)$.
- $d_x = \sum_{a,b} (S_x)_{ab}$ est la dimension des blocs de la digèbre $\mathcal{B}(G)$ pour la loi \odot .

- Fonctions de partition

- $W_{xy} = (W_{xy})_{ij}$ sont les matrices toriques généralisées qui codent l'action (à gauche et à droite) de $\mathcal{A}(G)$ sur $Oc(G)$.
- $\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_{i,j} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q)$ sont les fonctions de partition généralisées (*twistées*) du modèle considéré.
- $\chi_i(q)$ sont les caractères de l'algèbre affine du modèle ($\widehat{su}(2)$ ou $\widehat{su}(3)$).
- $\hat{\chi}_a(q)$ sont les caractères étendus associés au graphe G .
- $\mathcal{M} = W_{00}$ est l'invariant modulaire, qui commute avec les générateurs S et T du groupe modulaire.
- $\mathcal{Z}_G = \mathcal{Z}_{0|0}$ est la fonction de partition invariante modulaire associée au graphe G .

Les différentes matrices rencontrées satisfont des relations, que nous rappelons ici :

$$\begin{aligned}
\tau_i \cdot \tau_j &= \sum_k \mathcal{N}_{ij}^k \tau_k & \rightarrow & N_i \cdot N_j = \sum_k (N_i)_{jk} N_k \\
\sigma_a \cdot \sigma_b &= \sum_b G_{ab}^c \sigma_c & \rightarrow & G_a \cdot G_b = \sum_b (G_a)_{bc} G_c \\
\underline{x} \cdot \underline{y} &= \sum_b \mathcal{O}_{xy}^z \underline{z} & \rightarrow & O_x \cdot O_y = \sum_b (O_x)_{yz} O_z \\
\tau_i \cdot \sigma_a &= \sum_b \mathcal{F}_{ia}^b \sigma_b & \rightarrow & F_i \cdot G_a = \sum_b (F_i)_{ab} G_b \\
(\tau_i \cdot \tau_j) \cdot \sigma_a &= \tau_i \cdot (\tau_j \cdot \sigma_a) & \rightarrow & F_i \cdot F_j = \sum_b (N_i)_{jk} F_k \\
\underline{x} \cdot \sigma_a &= \sum_b S_{xa}^b \sigma_b & \rightarrow & S_x \cdot G_a = \sum_b (S_x)_{ab} G_b \\
(\underline{x} \cdot \underline{y}) \cdot \sigma_a &= \underline{x} \cdot (\underline{y} \cdot \sigma_a) & \rightarrow & S_y \cdot S_x = \sum_b (O_x)_{yz} S_z \\
\tau_i \cdot \underline{x} \cdot \tau_j &= \sum_y (W_{ij})_{xy} \underline{y} & \rightarrow & W_{ij} \cdot O_x = \sum_y (W_{ij})_{xy} O_y \\
\tau_{i'} \cdot (\tau_i \cdot \underline{x} \cdot \tau_j) \cdot \tau_{j'} &= (\tau_{i'} \cdot \tau_i) \cdot \underline{x} \cdot (\tau_j \cdot \tau_{j'}) & \rightarrow & W_{ij} \cdot W_{i'j'} = \sum_{i''} \sum_{j''} (N_i)_{i'i''} (N_j)_{j'j''} W_{i''j''}
\end{aligned}$$

4.2 Calculs des cas $\widehat{su}(2)$

Les fonctions de partition à une ligne de défauts des cas du type $su(2)$ ont premièrement été publiées dans [25] et [77] (obtenues par des méthodes de calculs très différentes), et des résultats partiels sont aussi connus pour les fonctions de partition à deux lignes de défauts [78]. Elles y sont données en fonction des caractères de l'algèbre $\widehat{su}(2)$. Par l'introduction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ [34, 62, 63], nous donnons des formules générales permettant l'obtention de toutes ces fonctions de partition de manière simple et compacte.

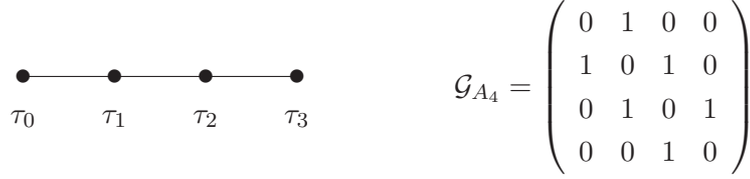
Il est difficile d'avoir un traitement unifié pour les différents cas ADE , chaque cas ayant sa particularité. Les cas A_n sont trop simples, dans le sens où diverses structures coïncident. Les cas E_6 et E_8 (cas exceptionnels) sont assez analogues. Les cas D_{2n} sont les seuls qui conduisent à une algèbre d'Ocneanu non-commutative, et forment avec les cas A_n , E_6 et E_8 les modèles de type I. Enfin, les cas D_{2n+1} et E_7 sont les modèles de type II : leur algèbre d'Ocneanu est définie à partir de l'algèbre d'un graphe de type I.

4.2.1 Les cas A_n

Les cas A_n sont les plus simples des cas ADE . Nous traiterons ici l'exemple du cas A_4 . La généralisation aux A_n est presque immédiate : nous donnerons un aperçu des calculs.

Le cas A_4

Le graphe A_4 et sa matrice d'adjacence sont illustrés à la Fig. 4.1, où nous avons choisi l'ordre suivant de la base des vertex : $\{\tau_0, \tau_1, \tau_2, \tau_3\}$.

FIG. 4.1 – Le graphe A_4 et sa matrice d'adjacence.

Pour A_4 , $\kappa = 5$, et la norme du graphe est égale au nombre d'or $\beta = 2 \cos(\frac{\pi}{5}) = \frac{1+\sqrt{5}}{2}$, solution de l'équation $\beta^2 = 1 + \beta$. Les composantes du vecteur normalisé de Perron-Frobenius (dimensions quantiques des vertex) sont données par : $P = ([1]_q, [2]_q, [2]_q, [1]_q)$, pour $q = \exp(i\pi/5)$. Le graphe A_4 détermine de manière unique l'algèbre de graphe A_4 . Nous connaissons déjà la multiplication par τ_0 (l'identité) et par τ_1 (à l'aide du graphe) : nous pouvons remplir les deux premières lignes et colonnes de la table. En écrivant $\tau_2 = \tau_1 \cdot \tau_1 - \tau_0$ et $\tau_3 = \tau_1 \cdot \tau_2 - \tau_1 = \tau_1 \cdot \tau_1 \cdot \tau_1 - 2\tau_0$, nous pouvons alors compléter toute la table, illustrée ci-dessous :

	τ_0	τ_1	τ_2	τ_3
τ_0	τ_0	τ_1	τ_2	τ_3
τ_1	τ_1	$\tau_0 + \tau_2$	$\tau_1 + \tau_3$	τ_2
τ_2	τ_2	$\tau_1 + \tau_3$	$\tau_0 + \tau_2$	τ_1
τ_3	τ_3	τ_2	τ_1	τ_0

TAB. 4.1 – Table de multiplication de l'algèbre de graphe A_4 .

Les matrices de fusion N_i , dont les éléments sont les constantes de structure de l'algèbre de graphe A_4 , peuvent se lire de cette table. Elles s'obtiennent plus facilement comme des polynômes de la matrice d'adjacence du graphe A_4 :

$$\begin{aligned} N_0 &= \mathbb{1}_{4 \times 4} & N_2 &= N_1 \cdot N_1 - N_0 \\ N_1 &= \mathcal{G}_{A_4} & N_3 &= N_1 \cdot N_1 \cdot N_1 - 2 \cdot N_1 \end{aligned}$$

ou bien directement par la formule de récurrence tronquée de $SU(2)$. Elles forment une représentation matricielle de l'algèbre de graphe A_4 . Dans la base choisie, elles sont données par :

$$N_0 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad N_1 = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} \quad N_2 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad N_3 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

et vérifient :

$$(N_i)_{jk} = (N_i)_{kj} = (N_k)_{ij} \quad (4.1)$$

Le graphe de la série A_n correspondant à A_4 est $\dots A_4$ lui-même. Par conséquent, les matrices F_i sont égales aux matrices de fusion N_i . L'algèbre d'Ocneanu de A_4 est définie par :

$$Oc(A_4) = A_4 \otimes_{A_4} A_4 = A_4 \dot{\otimes} A_4. \quad (4.2)$$

où nous identifions les éléments $\tau_i \dot{\otimes} \tau_j$ avec $\tau_i \cdot \tau_j \dot{\otimes} \tau_0$. C'est une algèbre de dimension 4 engendrée par les quatre éléments suivants :

$$\underline{0} = 0 \dot{\otimes} 0, \quad \underline{1} = 1 \dot{\otimes} 0, \quad \underline{2} = 2 \dot{\otimes} 0, \quad \underline{3} = 3 \dot{\otimes} 0,$$

et est donc isomorphe à l'algèbre de graphe de A_4 . Le graphe d'Ocneanu de A_4 est identique au graphe de A_4 lui-même. Les matrices O_x codant la multiplication dans $Oc(A_4)$ et les matrices S_x codant l'action de $Oc(A_4)$ sur A_4 sont égales aux matrices de fusion N_i . La dimension des blocs de la bigèbre $\mathcal{B}(A_4)$ pour ses deux lois multiplicatives est donnée par la somme des éléments des matrices F_i et S_x , égales à N_i . Nous avons $d_i = d_x = (4, 6, 6, 4)$ et les règles de somme linéaire et quadratique sont évidemment vérifiées.

$$\sum_i d_i = \sum_x d_x = 20 \quad \dim(\mathcal{B}A_4) = \sum_i d_i^2 = \sum_x d_x^2 = 104.$$

Les matrices toriques généralisées sont définies par l'action de A_4 sur $Oc(A_4)$. Nous avons :

$$\begin{aligned} \tau_i \cdot x \cdot \tau_j &= \tau_i \cdot (\tau_x \dot{\otimes} \tau_0) \cdot \tau_j = \sum_m \sum_n (F_x)_{im} (F_0)_{jn} (\tau_m \otimes \tau_n) \\ &= \sum_y \sum_m \sum_n (N_x)_{im} (N_0)_{jn} (N_m)_{ny} (\tau_y \otimes \tau_0) \\ &= \sum_m (N_x)_{im} (N_y)_{mj} \underline{y} = (N_x \cdot N_y)_{ij} \underline{y} \end{aligned}$$

Les matrices toriques W_{xy} sont donc égales à :

$$(W_{xy})_{ij} = (N_x \cdot N_y)_{ij} \quad (4.3)$$

Les fonctions de partition généralisées du modèle A_4 sont définies par :

$$\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_i \sum_j \chi_i(q) (N_x \cdot N_y)_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad (4.4)$$

et la fonction de partition invariante modulaire s'écrit :

$$\mathcal{Z}_{A_4} = \sum_{i=0}^3 |\chi_i(q)|^2. \quad (4.5)$$

Nous donnons toutes les fonctions de partition du modèle A_4 dans l'Annexe **D**.

Formules générales pour A_n

Nous illustrons ci-dessous le graphe A_n , pour $n > 4$, et sa matrice d'adjacence, avec comme ordre de la base $\{\tau_0, \tau_1, \tau_2, \dots, \tau_{n-2}, \tau_{n-1}\}$.

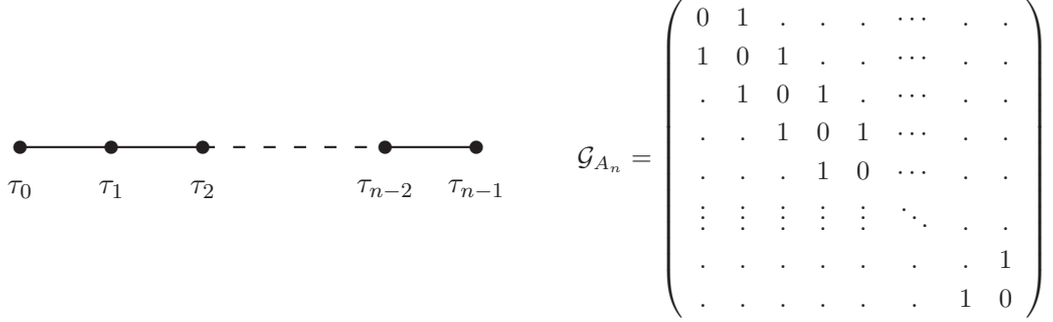


FIG. 4.2 – Le graphe A_n et sa matrice d'adjacence.

Pour les graphes A_n , $\kappa = n + 1$ et $\beta = 2 \cos \frac{\pi}{n+1}$. Les composantes du vecteur normalisé de Perron-Frobenius définissant les dimensions quantiques des vertex sont données par :

$$\begin{aligned} \text{n pair : } P &= \left([1]_q, [2]_q, [3]_q, \dots, \left[\frac{n-1}{2}\right]_q, \left[\frac{n}{2}\right]_q, \left[\frac{n}{2}\right]_q, \left[\frac{n-1}{2}\right]_q, \dots, [3]_q, [2]_q, [1]_q \right) \\ \text{n impair : } P &= \left([1]_q, [2]_q, [3]_q, \dots, \left[\frac{n-1}{2}\right]_q, \left[\frac{n+1}{2}\right]_q, \left[\frac{n-1}{2}\right]_q, \dots, [3]_q, [2]_q, [1]_q \right) \end{aligned}$$

Pour tous les cas A_n , l'algèbre de graphe est entièrement déterminée par les données du graphe. Les matrices de fusion N_i formant la représentation matricielle de l'algèbre de graphe A_n s'obtiennent par la formule de récurrence tronquée de $SU(2)$. L'algèbre d'Ocneanu de A_n est définie par :

$$Oc(A_n) = A_n \otimes_{A_n} A_n = A_n \dot{\otimes} A_n \quad (4.6)$$

et coïncide avec l'algèbre du graphe A_n . Pour les cas A_n , nous avons donc $\mathcal{A}(A_n) = Oc(A_n) = A_n$, les matrices F_i , O_x et S_x sont donc toutes égales à N_i . La dimension des blocs est donnée pour les deux structures par la somme des éléments des matrices N_i .

Les matrices toriques généralisées sont données par :

$$(W_{xy})_{ij} = (N_x \cdot N_y)_{ij} \quad (4.7)$$

et les fonctions de partition généralisées et l'invariante modulaire sont données par :

$$\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=1}^{n-1} \chi_i(q) (N_x \cdot N_y)_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad \mathcal{Z}_{A_n} = \sum_{i=1}^{n-1} |\chi_i(q)|^2 \quad (4.8)$$

4.2.2 Le cas E_6

Graphe E_6 et matrices de fusion Le graphe E_6 et sa matrice d'adjacence sont illustrés à la Fig. 4.2.2. Nous choisissons l'ordre suivant pour les vertex : $\{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \sigma_5, \sigma_4, \sigma_3\}$.

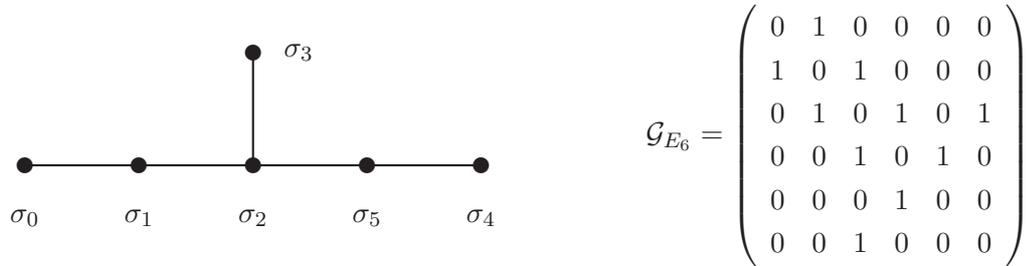


FIG. 4.3 – Le graphe E_6 et sa matrice d'adjacence.

Pour E_6 , $\kappa = 12$, la norme du graphe est $\beta = 2 \cos(\frac{\pi}{12}) = \frac{1+\sqrt{3}}{\sqrt{2}}$ et les composantes du vecteur de Perron-Frobenius, sont : $P = ([1]_q, [2]_q, [3]_q, [2]_q, [1]_q, \frac{[3]_q}{[2]_q})$, avec $q = \exp(\frac{i\pi}{12})$. Le graphe E_6 détermine de manière unique la table de multiplication de l'algèbre de graphe E_6 , illustrée ci-dessous :

	σ_0	σ_1	σ_2	σ_5	σ_4	σ_3
σ_0	σ_0	σ_1	σ_2	σ_5	σ_4	σ_3
σ_1	σ_1	$\sigma_0 + \sigma_2$	$\sigma_1 + \sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_2 + \sigma_4$	σ_5	σ_2
σ_2	σ_2	$\sigma_1 + \sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_0 + \sigma_2 + \sigma_2 + \sigma_4$	$\sigma_1 + \sigma_3 + \sigma_5$	σ_2	$\sigma_1 + \sigma_5$
σ_5	σ_5	$\sigma_2 + \sigma_4$	$\sigma_1 + \sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_0 + \sigma_2$	σ_1	σ_2
σ_4	σ_4	σ_5	σ_2	σ_1	σ_0	σ_3
σ_3	σ_3	σ_2	$\sigma_1 + \sigma_5$	σ_2	σ_3	$\sigma_0 + \sigma_4$

TAB. 4.2 – Table de multiplication de l'algèbre de graphe E_6 .

Les matrices de fusion G_a de E_6 sont données par les expressions suivantes :

$$\begin{aligned} G_0 &= \mathbb{1}_{6 \times 6} & G_4 &= G_1 \cdot G_1 \cdot G_1 \cdot G_1 - 4G_1 \cdot G_1 + 2G_0 \\ G_1 &= \mathcal{G}_{E_6} & G_5 &= G_1 \cdot G_4 \\ G_2 &= G_1 \cdot G_1 - G_0 & G_3 &= -G_1 \cdot (G_4 - G_1 \cdot G_1 + 2G_0) \end{aligned}$$

Induction-restriction Le graphe de la série A_n possédant le même nombre de Coxeter que E_6 est A_{11} . Les matrices de fusion N_i de A_{11} et les matrices F_i codant l'action de A_{11} sur E_6 s'obtiennent par :

$$\begin{aligned} N_0 &= \mathbb{1}_{11 \times 11} & F_0 &= \mathbb{1}_{6 \times 6} \\ N_1 &= \mathcal{G}_{A_{11}} & F_1 &= \mathcal{G}_{E_6} \\ N_i &= N_1 \cdot N_{i-1} - N_{i-2} & F_i &= F_1 \cdot F_{i-1} - F_{i-2} \quad 2 \leq i \leq 10 \end{aligned}$$

Les matrices essentielles E_a ($(E_a)_{ib} = (F_i)_{ab}$) possèdent 11 lignes (labellées par les vertex τ_i de A_{11}) et 6 colonnes (labellées par les vertex σ_b de E_6). La matrice essentielle E_0 (*intertwiner*) est illustrée à la Fig. 4.4 et définit les règles de branchement $A_{11} \hookrightarrow E_6 : \tau_i \hookrightarrow \sum_a (E_0)_{ia} \sigma_a$.

$$E_0 = \begin{pmatrix} 1 & . & . & . & . & . \\ . & 1 & . & . & . & . \\ . & . & 1 & . & . & . \\ . & . & . & 1 & . & 1 \\ . & . & 1 & . & 1 & . \\ . & 1 & . & 1 & . & . \\ 1 & . & 1 & . & . & . \\ . & 1 & . & . & . & 1 \\ . & . & 1 & . & . & . \\ . & . & . & 1 & . & . \\ . & . & . & . & 1 & . \end{pmatrix} \quad \begin{array}{l} \tau_0 \hookrightarrow \sigma_0 \\ \tau_1 \hookrightarrow \sigma_1 \\ \tau_2 \hookrightarrow \sigma_2 \\ \tau_3 \hookrightarrow \sigma_3 + \sigma_5 \\ \tau_4 \hookrightarrow \sigma_2 + \sigma_4 \\ \tau_5 \hookrightarrow \sigma_1 + \sigma_5 \\ \tau_6 \hookrightarrow \sigma_0 + \sigma_2 \\ \tau_7 \hookrightarrow \sigma_1 + \sigma_3 \\ \tau_8 \hookrightarrow \sigma_2 \\ \tau_9 \hookrightarrow \sigma_5 \\ \tau_{10} \hookrightarrow \sigma_4 \end{array}$$

FIG. 4.4 – Matrice essentielle E_0 de E_6 et règles de branchement $A_{11} \hookrightarrow E_6$.

Pour connaître l'induction $E_6 \hookrightarrow A_{11}$, il suffit de considérer les règles de branchement dans la direction opposée. Par exemple, σ_3 provient de τ_3 et de τ_7 (σ_3 apparaît dans la restriction de τ_3 et de τ_7 vers E_6), que nous écrivons $\sigma_3 \hookleftarrow (\tau_3, \tau_7)$. Nous obtenons ainsi le graphe d'induction $E_6 \hookrightarrow A_{11}$ illustré à la Fig. 4.5. L'opérateur T du groupe modulaire est diagonal sur les vertex τ de A_{11} : à chaque vertex τ_i correspond une valeur de l'exposant modulaire \hat{T} définie par $\hat{T}(\tau_i) = (i + 1)^2 \bmod 48$. Les valeurs de \hat{T} sur les vertex du graphe A_{11} sont aussi présentées à la Fig. 4.5.

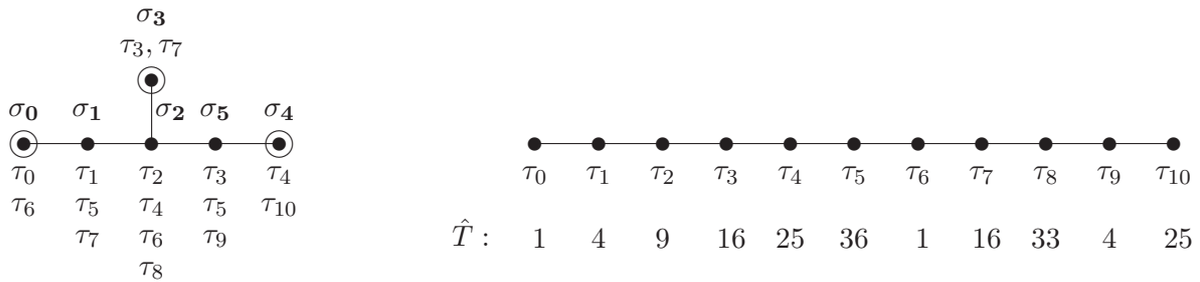


FIG. 4.5 – Graphe d'induction $E_6 \hookrightarrow A_{11}$ et valeurs de l'exposant modulaire \hat{T} sur les vertex de A_{11} .

Du graphe d'induction E_6/A_{11} , nous lisons par exemple $\sigma_0 \hookleftarrow (\tau_0, \tau_6)$. La valeur de \hat{T} sur τ_0 et τ_6 est la même : ceci permet de définir une valeur de \hat{T} de manière unique au vertex σ_0 de E_6 : $\hat{T}(\sigma_0) = \hat{T}(\tau_0) = \hat{T}(\tau_6)$. Ceci est aussi valable pour les vertex σ_3 et σ_4 de E_6 : $\hat{T}(\sigma_3) = \hat{T}(\tau_3) = \hat{T}(\tau_7)$ et $\hat{T}(\sigma_4) = \hat{T}(\tau_0) = \hat{T}(\tau_4)$. Pour les autres vertex de E_6 , nous ne pouvons pas

définir de valeur fixe de \hat{T} . Par exemple : $\sigma_1 \leftrightarrow (\tau_1, \tau_5, \tau_7)$, mais $\hat{T}(\tau_1) \neq \hat{T}(\tau_5) \neq \hat{T}(\tau_7)$. Les vertex de E_6 pour lesquels une valeur de \hat{T} est définie de manière unique par le mécanisme d'induction forment le sous-espace $J = \{\sigma_0, \sigma_3, \sigma_4\}$, qui est aussi une sous-algèbre de E_6 (les éléments de J sont encerclés sur le graphe d'induction). Appelons \bar{J} le sous-espace engendré par les éléments $\{\sigma_1, \sigma_2, \sigma_5\}$. Alors, nous avons :

$$E_6 = J \oplus \bar{J}, \quad J J \subset J, \quad J \bar{J} \subset J.$$

J fournit une partition de E_6 en classes d'équivalence : $\sigma_a \sim \sigma_b$ s'il existe un élément $\sigma_c \in J$ tel que $(G_c)_{ab} \neq 0$ [2, 30, 32, 78]. Pour E_6 , nous avons par exemple : $\sigma_0 \cdot \sigma_1 = \sigma_1, \sigma_3 \cdot \sigma_1 = \sigma_2, \sigma_4 \cdot \sigma_1 = \sigma_5$. Nous avons deux classes d'équivalence :

$$\begin{aligned} \sigma_0 \sim \sigma_3 \sim \sigma_4 & : \tilde{\sigma}_0 = \tilde{\sigma}_3 = \tilde{\sigma}_4 = \{\sigma_0, \sigma_3, \sigma_4\} = J \\ \sigma_1 \sim \sigma_2 \sim \sigma_5 & : \tilde{\sigma}_1 = \tilde{\sigma}_2 = \tilde{\sigma}_5 = \{\sigma_1, \sigma_2, \sigma_5\} = \bar{J} \end{aligned}$$

Un élément $\sigma_b \notin J$ peut s'écrire $(\rho(\sigma_b) \cdot \sigma_1)$, où $\rho(\sigma_b)$ est un élément de J . Nous avons :

$$\begin{aligned} \sigma_1 &= \sigma_0 \cdot \sigma_1 & \rho(\sigma_1) &= \sigma_0 \\ \sigma_2 &= \sigma_3 \cdot \sigma_1 & \rho(\sigma_2) &= \sigma_3 \\ \sigma_5 &= \sigma_4 \cdot \sigma_1 & \rho(\sigma_5) &= \sigma_4 \end{aligned}$$

Algèbre d'Ocneanu L'algèbre d'Ocneanu de E_6 est définie par :

$$Oc(E_6) = \frac{E_6 \otimes E_6}{J} = E_6 \otimes_J E_6 = E_6 \dot{\otimes} E_6 \quad (4.9)$$

Les éléments de $Oc(E_6)$ sont de la forme $\underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b$, où nous identifions les éléments $(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b \cdot \sigma_c)$ avec $(\sigma_a \cdot \sigma_b \dot{\otimes} \sigma_c)$ pour $\sigma_b \in J$. Une base de $Oc(E_6)$ est donnée par les 12 éléments linéairement indépendants $\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0$ et $\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1$, notés :

$$\begin{aligned} \underline{0} &= \sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_0, & \underline{3} &= \sigma_3 \dot{\otimes} \sigma_0, & \underline{1}' &= \sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_1, & \underline{31}' &= \sigma_3 \dot{\otimes} \sigma_1, \\ \underline{1} &= \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_0, & \underline{4} &= \sigma_4 \dot{\otimes} \sigma_0, & \underline{11}' &= \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_1, & \underline{41}' &= \sigma_4 \dot{\otimes} \sigma_1, \\ \underline{2} &= \sigma_2 \dot{\otimes} \sigma_0, & \underline{5} &= \sigma_5 \dot{\otimes} \sigma_0, & \underline{21}' &= \sigma_2 \dot{\otimes} \sigma_1, & \underline{51}' &= \sigma_5 \dot{\otimes} \sigma_1. \end{aligned}$$

Nous avons les suivantes identifications dans $Oc(E_6)$:

$$\begin{aligned} \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b &= \sigma_a \cdot \sigma_b \dot{\otimes} \sigma_0 & \sigma_b &\in J \\ \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b &= \sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) \dot{\otimes} \sigma_1 & \sigma_b &\in \bar{J} \end{aligned} \quad (4.10)$$

La multiplication de l'algèbre $Oc(E_6)$ est définie par :

$$(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_d) = \sigma_a \cdot \sigma_c \dot{\otimes} \sigma_b \cdot \sigma_d \quad (4.11)$$

L'élément $\underline{0}$ est l'identité. Les éléments $\underline{1}$ et $\underline{1}'$ sont respectivement les générateurs chiraux gauche et droit : ils engendrent séparément deux sous-algèbres $E_6 \dot{\otimes} \underline{0}$ et $\underline{0} \dot{\otimes} E_6$, chacune

isomorphe à l'algèbre de graphe E_6 . La partie ambichirale est par définition l'intersection de ces deux sous-algèbres, elle est engendrée par les éléments $\{0, \underline{3}, \underline{4}\}$. Nous pouvons vérifier que la multiplication par les générateurs de $Oc(E_6)$ est codée par le graphe d'Ocneau de E_6 , illustré à la Fig. 4.6. La multiplication par le générateur gauche $\underline{1}$ (resp. droit $\underline{1}'$) est donnée par la somme des éléments du graphe reliés à $\underline{1}$ (resp. $\underline{1}'$) par une ligne continue (resp. discontinue). Par exemple, $\underline{1}.\underline{2} = \underline{1} + \underline{3} + \underline{5}$ et les vertex $\underline{1}, \underline{3}$ et $\underline{5}$ sont reliés au vertex $\underline{2}$ par une ligne continue ; $\underline{1}'.\underline{4} = \underline{41}'$ et les vertex $\underline{4}$ et $\underline{41}'$ sont reliés par une ligne discontinue.

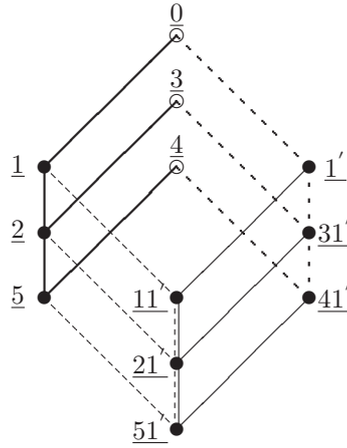


FIG. 4.6 – Le graphe d'Ocneau de E_6

Explicitement, la multiplication des éléments de la base de $Oc(E_6)$ est donnée par :

$$\begin{aligned}
 (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_0) &= \sum_e (G_a)_{ce} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_0) \\
 (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_1) &= (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_0) = \sum_e (G_a)_{ce} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_1) \\
 (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_1) &= \sum_e (G_a)_{ce} (\sigma_e \dot{\otimes} (\sigma_0 + \sigma_2))
 \end{aligned}$$

Or, $\sigma_2 = \sigma_3 \cdot \sigma_1$, donc $(\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_2) = \sum_f (G_3)_{ef} (\sigma_f \dot{\otimes} \sigma_1)$, alors :

$$(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_1) = \sum_e (G_a)_{ce} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_0) + \sum_e (G_a \cdot G_3)_{ce} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_1)$$

Les matrices (12×12) O_x forment une représentation de l'algèbre $Oc(E_6)$. Les matrices correspondants aux générateurs $\underline{1}$ et $\underline{1}'$ sont les matrices d'adjacence du graphe d'Ocneau. En choisissant comme ordre de la base des vertex l'ordre suivant :

$\{0, \underline{1}, \underline{2}, \underline{5}, \underline{4}, \underline{3}, \underline{1}', \underline{11}', \underline{21}', \underline{51}', \underline{41}', \underline{31}'\}$, ces matrices sont données par :

$$O_1 = \left(\begin{array}{cccccccccccc} \cdot & 1 & \cdot \\ 1 & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & 1 & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & 1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & 1 & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 \end{array} \right) = \left(\begin{array}{c|c} G_1 & 0 \\ \hline 0 & G_1 \end{array} \right)$$

$$O_{1'} = \left(\begin{array}{cccccccccccc} \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot \\ 1 & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & 1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{array} \right) = \left(\begin{array}{c|c} 0 & \mathbf{1} \\ \hline \mathbf{1} & G_3 \end{array} \right)$$

D'après la multiplication de l'algèbre $Oc(E_6)$, les matrices O_x sont données par¹ :

$$O_x = \begin{cases} \left(\begin{array}{c|c} G_a & 0 \\ \hline 0 & G_a \end{array} \right) & \text{pour } x = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0 \\ \left(\begin{array}{c|c} 0 & G_a \\ \hline G_a & G_3 \cdot G_a \end{array} \right) & \text{pour } x = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1 \end{cases}$$

L'action de $Oc(E_6)$ sur E_6 est codée par les matrices S_x :

$$\underline{x} \cdot \sigma_c = \sum_d (S_x)_{cd} \sigma_d$$

Elles sont explicitement données par :

$$S_x = \begin{cases} G_a & \text{pour } \underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0 \\ G_a \cdot G_1 & \text{pour } \underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1 \end{cases}$$

Dimensions des blocs La digèbre $\mathcal{B}(E_6)$ s'écrit comme une somme de blocs (diagonalisation) pour ses deux structures multiplicatives. Pour la première loi (convolution \circ), les blocs sont labellés par les onze vertex du graphe A_{11} . La dimension d_i , avec $i \in (0, 1, 2, \dots, 10)$, pour ces onze blocs est donnée par la somme des éléments de la matrice $F_i : d_i = \sum_{a,b} (F_i)_{ab}$:

$$d_i : \quad (6, 10, 14, 18, 20, 20, 20, 18, 14, 10, 6)$$

¹Les matrices O_x sont explicitement calculées ici d'après la multiplication de notre réalisation algébrique de $Oc(E_6)$. Dans [78], elles sont obtenues de manière empirique d'après le graphe d'Oceanu.

Pour la deuxième loi (convolution \odot), la dimension d_x des douze blocs, labellés par \underline{x} dans l'ordre $(\underline{0}, \underline{1}, \underline{2}, \underline{5}, \underline{4}, \underline{3}; \underline{1}', \underline{11}', \underline{21}', \underline{51}', \underline{41}', \underline{31}')$ est donnée par la somme des éléments de la matrice $S_x : d_x = \sum_{a,b} (S_x)_{ab}$. Nous obtenons :

$$d_x : \quad (6, 10, 14, 10, 6, 8, 10, 20, 28, 20, 10, 14)$$

Les règles de somme quadratique et linéaire sont vérifiées :

$$\dim(\mathcal{B}E_6) = \sum_{i \in A_{11}} d_i^2 = \sum_{x \in Oc(E_6)} d_x^2 = 2512, \quad \sum_i d_i = \sum_x d_x = 156.$$

La masse quantique de E_6 et de $\mathcal{A}(E_6) = A_{11}$ sont définies par la somme du carré des dimensions quantiques de leur irreps (composantes du vecteur de Perron-Frobenius). Nous avons : $m(E_6) = 4(3 + \sqrt{3})$, $m(A_{11}) = 24(2 + \sqrt{3})$. L'algèbre d'Ocneanu de E_6 est $E_6 \otimes_J E_6$, où $J = \{\sigma_0, \sigma_3, \sigma_4\}$. La dimension quantique de J est $m(J) = qdim^2(\sigma_0) + qdim^2(\sigma_3) + qdim^2(\sigma_4) = 4$. Alors, la relation de masse quantique entre $Oc(E_6)$ et A_{11} est vérifiée :

$$m(Oc(E_6)) = \frac{m(E_6).m(E_6)}{m(J)} = m(A_{11}) = 24(2 + \sqrt{3})$$

Matrices toriques généralisées L'action de A_{11} sur $Oc(E_6)$ est codée par les matrices W_{xy} . Pour calculer explicitement ces matrices, calculons l'action (à droite et à gauche) de A_{11} sur un élément $x = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b$ de $Oc(E_6)$, en utilisant les identifications (4.10) :

$$\begin{aligned} \tau_i.(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b).\tau_j &= \sum_{(c,d) \in E_6} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd} (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_d) \\ &= \sum_c \sum_{d \in J} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd} (\sigma_c.\sigma_d \dot{\otimes} \sigma_0) + \sum_c \sum_{d \in \bar{J}} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd} (\sigma_c.\rho(\sigma_d) \dot{\otimes} \sigma_1) \\ &= \sum_e \sum_c \sum_{d \in J} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd}(G_c)_{de} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_0) \\ &+ \sum_e \sum_c \sum_{d \in \bar{J}} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd}(G_c)_{\rho(d)e} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_1) \end{aligned}$$

Les matrices de fusion G de E_6 commutent entre-elles et sont symétriques, donc nous avons : $(G_a)_{bc} = (G_c)_{ab}$. Alors :

$$\begin{aligned} \tau_i.(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b).\tau_j &= \sum_e \sum_c \sum_{d \in J} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd}(G_e)_{cd} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_0) \\ &+ \sum_e \sum_c \sum_{d \in \bar{J}} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd}(G_e)_{c\rho(d)} (\sigma_e \dot{\otimes} \sigma_1) \end{aligned}$$

Les matrices toriques généralisées W_{xy} seront notées $W_{ab,ef}$, pour $\underline{x} = \sigma_a \otimes \sigma_b$ et $\underline{y} = \sigma_e \otimes \sigma_f$ (b et $f = 0,1$). Elles s'écrivent donc sous la forme compacte suivante :

$$W_{ab,ef} = \begin{cases} \sum_{c \in E_6} \sum_{d \in J} (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (G_e)_{cd} & f = 0 \\ \sum_{c \in E_6} \sum_{d \in \bar{J}} (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (G_e)_{c\rho(d)} & f = 1 \end{cases} \quad (4.12)$$

Nous pouvons alors vérifier que les matrices $(\widetilde{W}_{ij})_{xy} = (W_{xy})_{ij}$ satisfont bien l'algèbre carrée de fusion :

$$\widetilde{W}_{ij} \widetilde{W}_{i'j'} = \sum_{i''} \sum_{j''} \mathcal{N}_{ii''}^{i''} \mathcal{N}_{jj''}^{j''} \widetilde{W}_{j'j''}.$$

L'invariant modulaire \mathcal{M} correspond à la matrice $W_{00,00}$. Par la formule (4.12), et utilisant le fait que $(G_0)_{cd} = \mathbf{1}_{cd} = \delta_{c,d}$, \mathcal{M} est donc égal à :

$$\mathcal{M}_{ij} = (W_{00,00})_{ij} = \sum_{d \in J} (F_i)_{0d} (F_j)_{0d}$$

et nous pouvons vérifier qu'il commute avec les générateurs S et T du groupe modulaire.

Fonctions de partition généralisées Elles sont définies à partir des matrices toriques généralisées par :

$$\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_{i \in A_{11}} \sum_{j \in A_{11}} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad (4.13)$$

où les $\chi_i(q)$ sont les caractères de l'algèbre $\widehat{su}(2)$. Introduisons les caractères étendus $\hat{\chi}_a(q)$, définis à partir de la matrice essentielle E_0 par :

$$\hat{\chi}_a(q) = \sum_{i \in A_{11}} (E_0)_{ia} \chi_i(q) = \sum_{i \in A_{11}} (F_i)_{0a} \chi_i(q) \quad (4.14)$$

Ils sont explicitement donnés par :

$$\begin{aligned} \hat{\chi}_0 &= \chi_0 + \chi_6 & \hat{\chi}_3 &= \chi_3 + \chi_7 \\ \hat{\chi}_1 &= \chi_1 + \chi_5 + \chi_7 & \hat{\chi}_4 &= \chi_4 + \chi_{10} \\ \hat{\chi}_2 &= \chi_2 + \chi_4 + \chi_6 + \chi_8 & \hat{\chi}_5 &= \chi_3 + \chi_5 + \chi_9 \end{aligned}$$

Introduisons aussi les caractères étendus généralisés $\hat{\chi}_{ab}$, qui sont des combinaisons linéaires des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ ou des caractères χ_i (utilisant la propriété $E_a = E_0.G_a$) :

$$\hat{\chi}_{ab} = \sum_{c \in E_6} (G_a)_{bc} \hat{\chi}_c = \sum_{i \in A_{11}} (F_i)_{ab} \chi_i(q) \quad (4.15)$$

Alors, toutes les fonctions de partition généralisées du modèle E_6 s'écrivent sous la forme compacte suivante :

$$\mathcal{Z}_{ab,ef} = \begin{cases} \sum_c \sum_{d \in J} \hat{\chi}_{ac}(q) (G_e)_{cd} \bar{\chi}_{bd}(q) & f = 0 \\ \sum_c \sum_{d \in \bar{J}} \hat{\chi}_{ac}(q) (G_e)_{c\rho(d)} \bar{\chi}_{bd}(q) & f = 1 \end{cases} \quad (4.16)$$

Pour $y = \sigma_0 \otimes \sigma_0$, les matrices toriques $W_x = W_{x_0}$ et les fonctions de partition \mathcal{Z}_x (une ligne de défauts) sont données, pour $\underline{x} = \sigma_a \otimes \sigma_b$, par :

$$(W_{ab})_{ij} = \sum_{d \in J} (F_i)_{ad} (F_j)_{bd} \quad \mathcal{Z}_{ab} = \sum_{d \in J} \hat{\chi}_{ad}(q) \bar{\chi}_{bd}(q) \quad (4.17)$$

Les matrices toriques W_x du modèle E_6 sont publiées dans [23]. Les fonctions de partition correspondantes \mathcal{Z}_x sont données dans [25] en fonction des caractères de A_{11} . Nous les écrivons sous forme compacte en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ de E_6 dans l'Annexe **D**. La fonction de partition invariante modulaire de E_6 est diagonale en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$:

$$\begin{aligned} \mathcal{Z}_{E_6} &= \sum_{d \in J} \hat{\chi}_d(q) \bar{\chi}_d(q) = |\hat{\chi}_0|^2 + |\hat{\chi}_3|^2 + |\hat{\chi}_4|^2 \\ &= |\chi_0 + \chi_6|^2 + |\chi_3 + \chi_7|^2 + |\chi_4 + \chi_{10}|^2 \end{aligned}$$

et nous retrouvons la fonction de partition invariante modulaire de la classification de Cappelli, Itzykson et Zuber[11] labellée par E_6 .

Propriétés modulaires Les propriétés modulaires des fonctions de partition s'étudient à travers les matrices toriques généralisées obtenues par (4.12). La fonction de partition \mathcal{Z}_{E_6} est invariante modulaire car \mathcal{M} commute avec les générateurs T et S du groupe modulaire. Les autres fonctions de partition ne sont pas invariantes modulaires. Néanmoins, elles satisfont les propriétés remarquables suivantes [28] :

- Aucune des matrices W_{xy} (autre que W_{00^2}) ne commute avec T et S .
- Toutes les matrices W_{xy} commutent avec l'opérateur $ST^{-1}S$.
- Les matrices W_{xy} commutent avec une certaine puissance de l'opérateur T .

4.2.3 Le cas E_8

Grphe E_8 et matrices de fusion Le grphe E_8 et sa matrice d'adjacence sont illustrés à la Fig. 4.7, où l'ordre choisi pour représenter les vertex est : $\{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \sigma_3, \sigma_4, \sigma_7, \sigma_6, \sigma_5\}$.

²La matrice $W_{4,4}$ commute avec T et S , mais cela provient du fait que $W_{44} = W_{00}$.

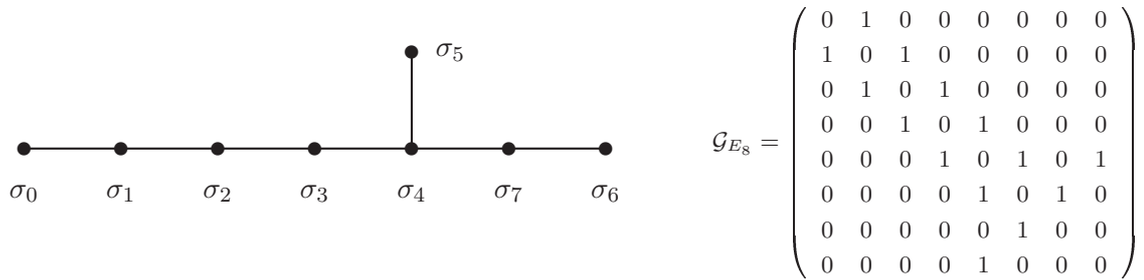


FIG. 4.7 – Le graphe E_8 et sa matrice d’adjacence.

Pour E_8 , $\kappa = 30$, la norme du graphe est $\beta = 2 \cos(\frac{\pi}{30})$ et les composantes du vecteur de Perron-Frobenius sont données par $P = \left([1]_q, [2]_q, [3]_q, [4]_q, [5]_q, \frac{[7]_q}{[2]_q}, \frac{[5]_q}{[3]_q}, \frac{[5]_q}{[2]_q} \right)$, avec $q = \exp(\frac{i\pi}{30})$. Le graphe E_8 détermine de manière unique l’algèbre de graphe E_8 , dont la table de multiplication est illustrée ci-dessous³ :

	0	1	2	3	4	7	6	5
0	0	1	2	3	4	7	6	5
1	1	0+2	1+3	2+4	3+5+7	4+6	7	4
2	2	1+3	0+2+4	1+3+5+7	2+4+4+6	3+5+7	4	3+7
3	3	2+4	1+3+5+7	0+2+4+4+6	1+3+3+5+7+7	2+4+4	3+5	2+4+6
4	4	3+5+7	2+4+4+6	1+3+3+5+7+7	0+2+2+4+4+4+6	1+3+3+5+7	2+4	1+3+5+7
7	7	4+6	3+5+7	2+4+4	1+3+3+5+7	0+2+4+6	1+7	2+4
6	6	7	4	3+5	2+4	1+7	0+6	3
5	5	4	3+7	2+4+6	1+3+5+7	2+4	3	0+4

TAB. 4.3 – Table de multiplication de l’algèbre de graphe E_8 .

Les matrices de fusion G_a de E_8 sont données par les expressions suivantes :

$$\begin{aligned} G_0 &= \mathbf{1}_{8 \times 8} & G_4 &= G_1 \cdot G_3 - G_2 \\ G_1 &= G_{E_8} & G_6 &= G_2 \cdot G_4 - G_2 - G_4 - G_4 \\ G_2 &= G_1 \cdot G_1 - G_0 & G_7 &= G_1 \cdot G_6 \\ G_3 &= G_1 \cdot G_2 - G_1 & G_5 &= G_6 \cdot G_3 - G_3 \end{aligned}$$

Induction-restriction Le graphe de la série A_n possédant le même nombre de Coxeter que E_8 est A_{29} . Les matrices de fusion N_i de A_{29} et les matrices F_i codant l’action de A_{29} sur E_8 s’obtiennent par la formule de récurrence tronquée de $SU(2)$. Les matrices essentielles E_a ($(E_a)_{ib} = (F_i)_{ab}$) possèdent 29 lignes (labelées par les vertex τ de A_{29}) et 8 colonnes (labelées par les vertex σ de E_8). La matrice essentielle E_0 (*intertwiner*) est illustrée à la Fig. 4.8 et définit les règles de branchement $A_{29} \hookrightarrow E_8 : \tau_i \hookrightarrow \sum_a (E_0)_{ia} \sigma_a$. Nous obtenons alors le graphe d’induction $E_8 \hookrightarrow A_{29}$, illustré aussi à la Fig. 4.8.

³Pour une meilleure visibilité, les vertex σ_a de E_8 sont désignés uniquement par leur indice a .

$\sigma_b = \sigma_6 \cdot \phi(\sigma_b)$. En effet :

$$\sigma_6 = \sigma_6 \cdot \sigma_0, \quad \sigma_7 = \sigma_6 \cdot \sigma_1, \quad \sigma_4 = \sigma_6 \cdot \sigma_2, \quad \sigma_3 = \sigma_6 \cdot \sigma_5$$

Introduisons alors l'application ρ définie par :

$$\begin{aligned} \rho(\sigma_a) &= \sigma_0 & \text{si } \sigma_a \in \Phi : \sigma_a \in \{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \sigma_5\} \\ \rho(\sigma_a) &= \sigma_6 & \text{si } \sigma_a \notin \Phi : \sigma_a \in \{\sigma_6, \sigma_7, \sigma_4, \sigma_3\} \end{aligned}$$

Algèbre d'Ocneanu L'algèbre d'Ocneanu $Oc(E_8)$ est définie par :

$$Oc(E_8) = \frac{E_8 \otimes E_8}{J} = E_8 \otimes_J E_8 = E_8 \dot{\otimes} E_8 \quad (4.18)$$

Les éléments de $Oc(E_8)$ sont de la forme $\underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b$, où nous identifions les éléments $(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b \cdot \sigma_c)$ avec $(\sigma_a \cdot \sigma_b \dot{\otimes} \sigma_c)$ pour $\sigma_b \in J$. L'algèbre $Oc(E_8)$ est de dimension $6 \cdot 8 / 2 = 32$. Une base de $Oc(E_8)$ est donnée par les 32 éléments linéairement indépendants suivants :

$$\underline{a} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0, \quad \underline{a1'} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1, \quad \underline{a2'} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_2, \quad \underline{a5'} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_5.$$

et utilisant les applications ρ et ϕ introduites, nous avons les identifications suivantes dans l'algèbre $Oc(E_8)$:

$$\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b = \sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) \dot{\otimes} \phi(\sigma_b) \quad (4.19)$$

La multiplication dans $Oc(E_8)$ est définie par :

$$(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b) \cdot (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_d) = \sigma_a \cdot \sigma_c \dot{\otimes} \sigma_b \cdot \sigma_d \quad (4.20)$$

L'élément $\underline{0}$ est l'identité. Les éléments $\underline{1}$ et $\underline{1'}$ sont respectivement les générateurs chiraux gauche et droit : ils engendrent séparément deux sous-algèbres $E_8 \dot{\otimes} 0$ et $0 \dot{\otimes} E_8$, chacune isomorphe à l'algèbre de graphe E_8 . Les seuls éléments ambichiraux sont $\underline{0}$ et $\underline{6}$. Nous pouvons vérifier que la multiplication par les générateurs de $Oc(E_8)$ est codée par le graphe d'Ocneanu de E_8 , illustré à la Fig. 4.9. La multiplication par le générateur gauche $\underline{1}$ (resp. droit $\underline{1'}$) est donnée par la somme des éléments du graphe reliés à $\underline{1}$ (resp. $\underline{1'}$) par une ligne continue (resp. discontinue).

Les matrices O_x qui codent la multiplication dans $Oc(E_8)$ sont explicitement données dans

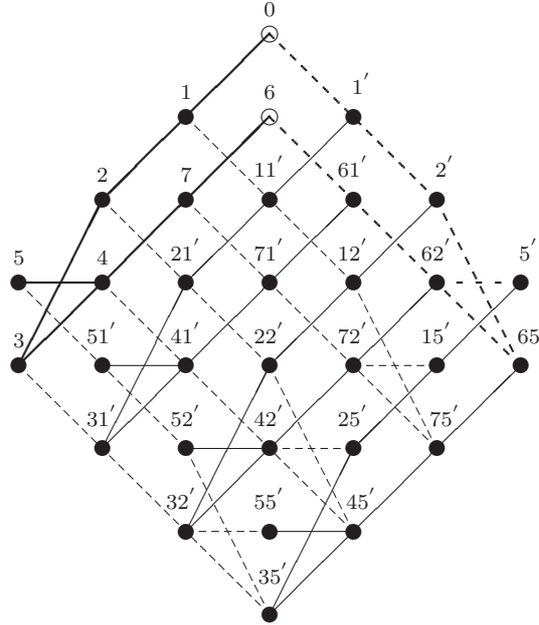


FIG. 4.9 – Le graphe d’Ocneanu de E_8 .

la base $\{\{\sigma_a \otimes \sigma_0\}, \{\sigma_a \otimes \sigma_1\}, \{\sigma_a \otimes \sigma_2\}, \{\sigma_a \otimes \sigma_5\}\}$ par :

$$O_x = \left\{ \begin{array}{l} \left(\begin{array}{c|c|c|c} G_a & 0 & 0 & 0 \\ 0 & G_a & 0 & 0 \\ 0 & 0 & G_a & 0 \\ 0 & 0 & 0 & G_a \end{array} \right) \quad \text{pour } x = \sigma_a \otimes \sigma_0 \\ \\ \left(\begin{array}{c|c|c|c} 0 & G_a & 0 & 0 \\ G_a & 0 & G_a & 0 \\ 0 & G_a & 0 & G_a \cdot G_6 \\ 0 & 0 & G_a \cdot G_6 & 0 \end{array} \right) \quad \text{pour } x = \sigma_a \otimes \sigma_1 \\ \\ \left(\begin{array}{c|c|c|c} 0 & 0 & G_a & 0 \\ 0 & G_a & 0 & G_a \cdot G_6 \\ G_a & 0 & G_a + G_a \cdot G_6 & 0 \\ 0 & G_a \cdot G_6 & 0 & G_a \cdot G_6 \end{array} \right) \quad \text{pour } x = \sigma_a \otimes \sigma_2 \\ \\ \left(\begin{array}{c|c|c|c} 0 & 0 & 0 & G_a \\ 0 & 0 & G_a \cdot G_6 & 0 \\ 0 & G_a \cdot G_6 & 0 & G_a \cdot G_6 \\ G_a & 0 & G_a \cdot G_6 & 0 \end{array} \right) \quad \text{pour } x = \sigma_a \otimes \sigma_5 \end{array} \right.$$

Nous déterminons ainsi par notre réalisation de $Oc(E_8)$ les matrices O_x , qui coïncident avec

celles publiées dans [78], où elles sont déterminées de manière empirique. Les matrices S_x qui codent l'action de $Oc(E_8)$ sur E_8 sont explicitement données par :

$$S_x = G_a.G_b \quad \text{pour } \underline{x} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b$$

Dimension des blocs Les dimensions d_i des 29 blocs de la digèbre $\mathcal{B}(E_8)$ pour la loi \circ sont données par $\sum_{a,b}(F_i)_{ab}$. Nous avons $F_{i-28} = F_i$. Donc, pour i dans $(0, 1, \dots, 14)$:

$$d_i = d_{28-i} = (8, 14, 20, 26, 32, 38, 44, 48, 52, 56, 60, 62, 64, 64, 64)$$

Les dimensions d_x des 32 blocs de la digèbre $\mathcal{B}(E_8)$ pour la loi \odot sont données, pour $(\underline{x} = (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0), (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_1), (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_2), (\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_5))$, par :

$$d_x = (8, 14, 20, 26, 32, 16, 12, 22), (14, 28, 40, 52, 64, 32, 22, 44), (20, 40, 60, 78, 96, 48, 32, 64), (16, 32, 48, 64, 78, 40, 26, 52)$$

Nous vérifions la règle de somme quadratique et linéaire :

$$\dim(\mathcal{B}E_8) = \sum_{i \in A_{29}} d_i^2 = \sum_{x \in Oc(E_8)} d_x^2 = 63136, \quad \sum_i d_i = \sum_x d_x = 1240.$$

Définissant la masse quantique de $Oc(E_8)$ à travers sa réalisation $Oc(E_8) = E_8 \otimes_J E_8$, avec $m(J) = qdim^2(\sigma_0) + qdim^2(\sigma_6)$, alors la relation de masse entre $Oc(E_8)$ et A_{29} est satisfaite :

$$m(Oc(E_8)) = \frac{m(E_8).m(E_8)}{m(J)} = m(A_{29})$$

Matrices toriques généralisées Nous calculons l'action de A_{29} sur $Oc(E_8)$, en utilisant l'équation (4.19) qui donne les identifications des éléments de l'algèbre $Oc(E_8)$:

$$\begin{aligned} \tau_i.(\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b).\tau_j &= \sum_c \sum_d (F_i)_{ac}(F_j)_{bd} (\sigma_c \dot{\otimes} \sigma_d) \\ &= \sum_c \sum_d (F_i)_{ac}(F_j)_{bd} (\sigma_c.\rho(\sigma_d) \dot{\otimes} \phi(\sigma_d)) \\ &= \sum_c \sum_d \sum_e (F_i)_{ac}(F_j)_{bd}(G_e)_{c\rho(d)} (\sigma_e \dot{\otimes} \phi(\sigma_d)) \end{aligned}$$

Divisant alors la sommation sur d en une sommation sur chaque classe d'équivalence, nous obtenons la formule compacte suivante pour les matrices toriques généralisées :

$$W_{ab,ef} = \sum_c \sum_{d \in \tilde{f}} (F_i)_{ac}(F_j)_{bd}(G_e)_{c\rho(d)} \quad (4.21)$$

où la sommation sur d se fait sur les éléments de la classe d'équivalence de σ_f . Pour $f = 0$, la sommation sur d est sur $\tilde{0} = J$, et pour $\sigma_d \in J$, $\rho(d) = d$. Alors, les matrices toriques $W_x = W_{x0}$ sont données par :

$$W_x = \sum_{c \in J} (F_i)_{ac} (F_j)_{bc} \quad x = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b \quad (4.22)$$

et nous pouvons vérifier que l'invariant modulaire $\mathcal{M} = W_0$ commute avec les générateurs S et T du groupe modulaire.

Fonctions de partition généralisées Elles sont définies à partir des matrices toriques généralisées par :

$$\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_{i \in A_{29}} \sum_{j \in A_{29}} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad (4.23)$$

où les $\chi_i(q)$ sont les caractères de l'algèbre $\widehat{su}(2)$. Introduisons les caractères étendus $\hat{\chi}_a(q)$ du modèle E_8 , définis à partir de la matrice essentielle E_0 par :

$$\hat{\chi}_a(q) = \sum_{i \in A_{11}} (E_0)_{ia} \chi_i(q) = \sum_{i \in A_{11}} (F_i)_{0a} \chi_i(q) \quad (4.24)$$

et les caractères étendus généralisés $\hat{\chi}_{ab}$, qui sont des combinaisons linéaires des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ ou des caractères χ_i (utilisant la propriété $E_a = E_0 \cdot G_a$) :

$$\hat{\chi}_{ab} = \sum_{c \in E_8} (G_a)_{bc} \hat{\chi}_c = \sum_{i \in A_{29}} (F_i)_{ab} \chi_i(q) \quad (4.25)$$

Les caractères étendus du modèle E_8 sont donnés dans l'Annexe **D**. Les fonctions de partition généralisées du modèle E_8 s'écrivent sous la forme compacte suivante :

$$\mathcal{Z}_{ab,ef} = \sum_c \sum_{d \in \bar{f}} \hat{\chi}_{ac} (G_e)_{cp(d)} \bar{\chi}_{bd} \quad (4.26)$$

Les fonctions de partition \mathcal{Z}_x (une ligne de défauts) sont données, pour $\underline{x} = \sigma_a \otimes \sigma_b$, par :

$$\mathcal{Z}_{ab} = \sum_{d \in J} \hat{\chi}_{ad}(q) \bar{\chi}_{bd}(q) \quad (4.27)$$

Elles sont publiées dans [25] en fonction des caractères de A_{11} , nous les écrivons sous forme compacte en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ de E_8 dans l'Annexe **D**. La fonction de partition invariante modulaire de E_8 est diagonale en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$:

$$\begin{aligned} \mathcal{Z}_{E_8} &= \sum_{d \in J} \hat{\chi}_d(q) \bar{\chi}_d(q) = |\hat{\chi}_0|^2 + |\hat{\chi}_6|^2 \\ &= |\chi_0 + \chi_{10} + \chi_{18} + \chi_{28}|^2 + |\chi_6 + \chi_{12} + \chi_{16} + \chi_{22}|^2 \end{aligned}$$

et nous retrouvons la fonction de partition invariante modulaire de la classification de Cappelli, Itzykson et Zuber[11] labellée par E_8 .

4.2.4 Les cas D_{2n} Le cas D_4

Grphe D_4 et matrices de fusion Le grphe D_4 et sa matrice d'adjacence sont illustrés à la Fig. 4.10, avec l'ordre suivant pour les vertex : $\{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \sigma_{2'}\}$.

FIG. 4.10 – Le grphe D_4 et sa matrice d'adjacence.

Pour D_4 , $\kappa = 6$, la norme est $\beta = 2 \cos(\frac{\pi}{6}) = \sqrt{3}$ et le vecteur de Perron-Frobenius $P = \left([1]_q, [2]_q, \frac{[2]_q}{[2]_q}, \frac{[2]_q}{[2]_q} \right)$, avec $q = \exp(\frac{i\pi}{6})$. Le grphe D_4 ne détermine pas de manière unique la table de multiplication de l'algèbre de grphe D_4 : en effet, de l'équation $\sigma_1 \cdot \sigma_1 = \sigma_0 + \sigma_2 + \sigma_{2'}$, nous savons comment multiplier par $(\sigma_2 + \sigma_{2'})$, mais les deux vertex σ_2 et $\sigma_{2'}$ de la fourche sont indistingables. Nous pouvons remplir toute la table de multiplication, à l'exception de la multiplication des vertex σ_2 et $\sigma_{2'}$ entre-eux. Néanmoins, en *imposant* que les coefficients de structures de l'algèbre de grphe D_4 soient des entiers non négatifs, nous trouvons une solution *unique*.

	σ_0	σ_1	σ_2	$\sigma_{2'}$
σ_0	σ_0	σ_1	σ_2	$\sigma_{2'}$
σ_1	σ_1	$\sigma_0 + \sigma_2 + \sigma_{2'}$	σ_1	σ_1
σ_2	σ_2	σ_1	$\sigma_{2'}$	σ_0
$\sigma_{2'}$	$\sigma_{2'}$	σ_1	σ_0	σ_2

TAB. 4.4 – Table de multiplication de l'algèbre de grphe D_4 .

Les matrices de fusion G_a sont données par :

$$G_0 = \mathbf{1}_{4 \times 4} \quad G_1 = \mathcal{G}_{D_4} \quad G_2 + G_{2'} = G_1 \cdot G_1 - G_0$$

et les matrices des vertex de la fourche s'écrivent :

$$G_2 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad G_{2'} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$$

Contrairement aux cas E_6 et E_8 , les matrices de fusion G_a de D_4 ne sont pas symétriques ($G_{2'} = G_2^T$).

Induction-restriction Le graphe de la série A_n de même norme que D_4 est A_5 . Les matrices de fusion N_i de A_5 et les matrices F_i codant l'action de A_5 sur D_4 sont calculées par la formule de récurrence tronquée de $SU(2)$:

$$\begin{aligned} N_0 &= \mathbb{1}_{5 \times 5} & F_0 &= \mathbb{1}_{4 \times 4} \\ N_1 &= \mathcal{G}_{A_5} & F_1 &= \mathcal{G}_{D_4} \\ N_i &= N_1 \cdot N_{i-1} - N_{i-2} & F_i &= F_1 \cdot F_{i-1} - F_{i-2} \quad 2 \leq i \leq 5 \end{aligned}$$

Les matrices essentielles E_a de D_4 possèdent 5 lignes (labelées par les vertex τ de A_5) et 4 colonnes (labelées par les vertex σ de D_4). L'*intertwiner* (E_0) définissant les règles de branchement $A_5 \leftrightarrow D_4$ et le graphe d'induction $D_4 \leftrightarrow A_5$ sont présentés à la Fig. 4.11.

$$E_0 = \begin{pmatrix} 1 & . & . & . \\ . & 1 & . & . \\ . & . & 1 & 1 \\ . & 1 & . & . \\ 1 & . & . & . \end{pmatrix} \quad \begin{array}{ccc} & & \sigma_2 \\ & & \tau_2 \\ \sigma_0 & \sigma_1 & \sigma_2 \\ \tau_0 & \tau_1 & \sigma_2' \\ \tau_4 & \tau_3 & \tau_2 \end{array}$$

FIG. 4.11 – Matrice essentielle E_0 de D_4 et graphe d'induction $D_4 \leftrightarrow A_5$.

La valeur de \hat{T} sur les vertex τ_i de A_5 est donnée par $(i+1)^2 \bmod 24$: (1, 4, 9, 16, 1). Les vertex σ de D_4 pour lesquels une valeur de \hat{T} est bien définie sont $\{\sigma_0, \sigma_2, \sigma_2'\}$: ils forment le sous-espace J , qui est une sous-algèbre de l'algèbre de graphe de D_4 .

Algèbre d'Ocneanu Nous serions tentés de définir l'algèbre d'Ocneanu de D_4 par $D_4 \otimes_J D_4$. Cette algèbre est engendrée par les six éléments linéairement indépendants suivants :

$$\sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_0, \quad \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_0, \quad \sigma_2 \dot{\otimes} \sigma_0, \quad \sigma_2' \dot{\otimes} \sigma_0, \quad \sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_1, \quad \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_1,$$

avec $\sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_0$ et $\sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_1$ comme générateurs chiraux gauche et droit. Maintenant, si nous voulons coder cette algèbre dans un graphe, il existe une obstruction :

$$\begin{aligned} (\sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_0) \cdot (\sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_1) &= \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_1 \\ (\sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_1) \cdot (\sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_1) &= \sigma_1 \dot{\otimes} (\sigma_0 + \sigma_2 + \sigma_2') = \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_0 + \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_2 + \sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_2' \end{aligned}$$

Il y aurait donc une ligne reliant $\sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_1$ à $\sigma_0 \dot{\otimes} \sigma_1$ mais trois lignes dans la direction opposée [17]. Ce problème est contourné en "splittant" le vertex $\sigma_1 \dot{\otimes} \sigma_1$ en trois⁴, en introduisant une extension de l'algèbre $D_4 \otimes_J D_4$ par des matrices 2×2 (voir [25]). La conséquence est

⁴Le fait de devoir splitter le point en trois est particulier au cas D_4 , qui possède la symétrie \mathbb{Z}_3 . Pour les cas D_{2n} , $n > 2$, il faut splitter le point en deux, car ces graphes possèdent seulement la symétrie \mathbb{Z}_2 .

que l'algèbre d'Ocneanu de D_4 est non-commutative. Nous allons voir qu'il existe une autre réalisation de $Oc(D_4)$. Les graphes D_{2n} sont des *orbifolds* des graphes A_{4n-3} par la symétrie \mathbb{Z}_2 . Considérons le graphe A_5 possédant 5 vertex $\tau_i, i \in (0, 1, 2, 3, 4)$, avec la symétrie classique \mathbb{Z}_2 par rapport au vertex central τ_2 . Alors le graphe \mathbb{Z}_2 -orbifold est obtenu en identifiant les vertex symétriques (τ_0 avec τ_4 , τ_1 avec τ_3), et en splittant le vertex τ_2 (point fixe par rapport à la symétrie) en deux composantes [39] : nous obtenons le graphe D_4 , qui est un \mathbb{Z}_2 -orbifold du graphe A_5 . Nous définissons l'algèbre d'Ocneanu de D_4 par :

$$Oc(D_4) = D_4 \times_{\rho} \mathbb{Z}_2 \quad (4.28)$$

où ρ est une application qui échange les vertex de la fourche et laisse les autres invariants :

$$\rho(\sigma_0) = \sigma_0, \quad \rho(\sigma_1) = \sigma_1, \quad \rho(\sigma_2) = \sigma'_2, \quad \rho(\sigma'_2) = \sigma_2.$$

Les éléments de $Oc(D_4)$ sont de la forme $(\sigma_a, +)$ et $(\sigma_a, -)$, la dimension de l'algèbre $Oc(D_4)$ est $4 \times 2 = 8$ et la multiplication dans $Oc(D_4)$ est définie par :

$$\begin{aligned} (\sigma_a, +).(\sigma_b, \pm) &= (\sigma_a \cdot \sigma_b, \pm) \\ (\sigma_a, -).(\sigma_b, \pm) &= (\sigma_a \cdot \rho(\sigma_b), \mp) \end{aligned} \quad (4.29)$$

La table de multiplication de l'algèbre d'Ocneanu de D_4 est présentée à la Tab. 4.5 :

	σ_0^+	σ_1^+	σ_2^+	$\sigma_{2'}^+$	σ_0^-	σ_1^-	σ_2^-	$\sigma_{2'}^-$
σ_0^+	σ_0^+	σ_1^+	σ_2^+	$\sigma_{2'}^+$	σ_0^-	σ_1^-	σ_2^-	$\sigma_{2'}^-$
σ_1^+	σ_1^+	$\sigma_0^+ + \sigma_{2'}^+ + \sigma_2^+$	σ_1^+	σ_1^+	σ_1^-	$\sigma_0^- + \sigma_2^- + \sigma_{2'}^-$	σ_1^-	σ_1^-
σ_2^+	σ_2^+	σ_1^+	$\sigma_{2'}^+$	σ_0^+	σ_2^-	σ_1^-	$\sigma_{2'}^-$	σ_0^-
$\sigma_{2'}^+$	$\sigma_{2'}^+$	σ_1^+	σ_0^+	σ_2^+	$\sigma_{2'}^-$	σ_1^-	σ_0^-	σ_2^-
σ_0^-	σ_0^-	σ_1^-	$\sigma_{2'}^-$	σ_2^-	σ_0^+	σ_1^+	$\sigma_{2'}^+$	σ_2^+
σ_1^-	σ_1^-	$\sigma_0^- + \sigma_2^- + \sigma_{2'}^-$	σ_1^-	σ_1^-	σ_1^+	$\sigma_0^+ + \sigma_{2'}^+ + \sigma_2^+$	σ_1^+	σ_1^+
σ_2^-	σ_2^-	σ_1^-	σ_0^-	$\sigma_{2'}^-$	σ_2^+	σ_1^+	σ_0^+	$\sigma_{2'}^+$
$\sigma_{2'}^-$	$\sigma_{2'}^-$	σ_1^-	σ_2^-	σ_0^-	$\sigma_{2'}^+$	σ_1^+	σ_2^+	σ_0^+

TAB. 4.5 – Table de multiplication de l'algèbre d'Ocneanu de D_4 .

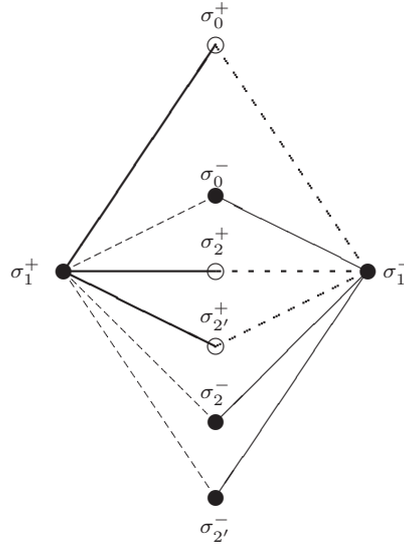
Cette algèbre est non-commutative. Par exemple, de (4.29) nous avons :

$$(\sigma_2, +).(\sigma_0, -) = (\sigma_2, -) \neq (\sigma_0, -).(\sigma_2, +) = (\sigma_{2'}, -)$$

Les générateurs chiraux gauche et droit de $Oc(D_4)$ sont $(\sigma_1, +)$ et $(\sigma_1, -)$, et nous pouvons vérifier que la multiplication par les générateurs est effectivement codée dans le graphe d'Ocneanu de D_4 , présenté à la Fig. 4.12.

D'après la définition (4.29) de la multiplication dans $Oc(D_4)$, il est facile de voir que les matrices O_x qui codent cette multiplication sont données, dans la base $\{(\sigma_a, +), (\sigma_a, -)\}$, par :

$$O_{a,+} = \begin{pmatrix} G_a & 0 \\ 0 & G_a \end{pmatrix} \quad O_{a,-} = \begin{pmatrix} 0 & G_a^\rho \\ G_a^\rho & 0 \end{pmatrix}$$

FIG. 4.12 – Le graphe d'Ocneanu de D_4 .

où les matrices G_a^ρ sont définies à partir des matrices G_a par :

$$\sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) = \sum_c (G_a^\rho)_{bc} \quad (G_a^\rho)_{bc} = (G_a)_{\rho(b)c}$$

Elles sont obtenues à partir des matrices G_a en permutant les lignes associées à σ_2 et σ_2' . L'action de $Oc(D_4)$ sur D_4 est définie par :

$$\begin{aligned} (\sigma_a, +) \cdot \sigma_b &= \sigma_a \cdot \sigma_b \\ (\sigma_a, -) \cdot \sigma_b &= \sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) \end{aligned} \quad (4.30)$$

et les matrices S_x ($x = (\sigma_a, \pm)$) qui codent cette action sont données par :

$$S_x = \begin{cases} G_a & x = (\sigma_a, +) \\ G_a^\rho & x = (\sigma_a, -) \end{cases} \quad (4.31)$$

Nous pouvons vérifier que cette action vérifie bien $(y \cdot x) \cdot \sigma_a = y \cdot (x \cdot \sigma_a)$:

$$S_x \cdot S_y = \sum_z (O_y)_{xz} S_z$$

Notons que nous avons les suivantes projections ψ des éléments de $D_4 \otimes D_4$ vers $Oc(D_4)$:

$$\begin{aligned} \psi(\sigma_a \otimes \sigma_b) &= (\sigma_a \cdot \sigma_b, +) && \text{pour } \sigma_b \in J \\ \psi(\sigma_a \otimes \sigma_b) &= (\sigma_a \cdot \sigma_b, -) && \text{pour } \sigma_b \notin J \end{aligned} \quad (4.32)$$

Sous cette projection ψ , la multiplication commutative μ_1 dans $D_4 \otimes D_4$ et la multiplication non-commutative μ_2 dans $Oc(D_4)$ commutent :

$$\psi \circ \mu_1 = (\psi \times \psi) \circ \mu_2 \quad (4.33)$$

Ceci est possible du fait que la projection ψ n'est pas bijective. Par exemple :

$$\begin{aligned}\psi(\sigma_1 \otimes \sigma_1) &= (\sigma_0, -) + (\sigma_2, -) + (\sigma_{2'}, -) \\ \psi(\sigma_0 \otimes \sigma_1) = \psi(\sigma_2 \otimes \sigma_1) = \psi(\sigma_{2'} \otimes \sigma_1) &= (\sigma_1, -)\end{aligned}$$

Dimension des blocs La dimension d_i des blocs de la bigèbre \mathcal{BD}_4 pour la loi de composition ($d_i = \sum_{a,b}(F_i)_{ab}$) est donnée, pour i dans $(0, 1, 2, 3, 4)$, par :

$$d_i : (4, 6, 8, 6, 4)$$

La dimension d_x des blocs de la bigèbre \mathcal{BD}_4 pour la loi de convolution ($d_x = \sum_{a,b}(S_x)_{ab}$) est donnée, pour x dans $((\sigma_a, +), (\sigma_a, -))$, par :

$$d_x : (4, 6, 4, 4; 4, 6, 4, 4)$$

La règle de somme quadratique, définissant la dimension de la bigèbre \mathcal{BD}_4 est vérifiée :

$$\dim \mathcal{BD}_4 = \sum_{i \in A_5} d_i^2 = \sum_{x \in Oc(D_4)} d_x^2 = 168.$$

Par contre, la règle de somme linéaire (dont l'interprétation est encore mystérieuse) naïve ne l'est pas : $\sum_i d_i = 28$, $\sum_x d_x = 36$. Il existe un double comptage dans la sommation sur les éléments x de $Oc(D_4)$, dû à la symétrie originelle de la fourche dans D_4 . En introduisant un facteur $1/2$ pour les termes $x = (\sigma_2, \pm)$ et $x = (\sigma_{2'}, \pm)$, ou en excluant de la sommation les termes $x = (\sigma_{2'}, \pm)$, alors $\sum'_x d_x = 28$, et la règle de somme linéaire est vérifiée[78].

Les masses quantiques de D_4 et A_5 sont : $m(D_4) = 6$, $m(A_5) = 12$. Du fait que l'algèbre d'Océanu de D_4 est définie par : $Oc(D_4) = D_4 \times_\rho \mathbb{Z}_2$, il est naturel de définir la masse quantique de $Oc(D_4)$ par $m(Oc(D_4)) = m(D_4).m(\mathbb{Z}_2)$. L'algèbre du graphe A_2 est isomorphe à \mathbb{Z}_2 , donc nous définissons $m(\mathbb{Z}_2) = m(A_2) = 2$. Alors la relation de masse quantique est vérifiée :

$$m(Oc(D_4)) = m(D_4).m(A_2) = m(A_5) = 12$$

Matrices toriques généralisées L'action de A_5 sur les éléments de type pair de $Oc(D_4)$ est définie en utilisant les projections (4.32) de $D_4 \otimes D_4$ sur $Oc(D_4)$. Un élément pair $(\sigma_a, +)$ de $Oc(D_4)$ a comme pré-image $(\sigma_a \otimes \sigma_0)$ dans $D_4 \otimes D_4$. Alors l'action de A_5 sur un tel élément

est définie, utilisant (4.32), par :

$$\begin{aligned}
\tau_i \cdot (\sigma_a, +) \cdot \tau_j &= \tau_i \cdot (\sigma_a \otimes \sigma_0) \cdot \tau_j \\
&= \sum_b \sum_c (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (\sigma_b \otimes \sigma_c) \\
&= \sum_b \sum_{c \in J} (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (\sigma_b \cdot \sigma_c, +) + \sum_b \sum_{c \notin J} (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (\sigma_b \cdot \sigma_c, -) \\
&= \sum_b \sum_{c \in J} \sum_d (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (G'_d)_{bc} (\sigma_d, +) + \sum_b \sum_{c \notin J} \sum_d (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (G'_d)_{bc} (\sigma_d, -) \\
&= \sum_d (W_{a+,d+})_{ij} (\sigma_d, +) \quad + \quad \sum_d (W_{a+,d-})_{ij} (\sigma_d, -)
\end{aligned}$$

où les matrices G'_d sont définies par :

$$(G'_d)_{bc} = (G_b)_{cd}$$

Notons le fait que l'algèbre d'un graphe G soit commutative implique $(G_b)_{cd} = (G_c)_{bd}$, mais ces matrices ne sont pas forcément symétriques (donc en général $G'_d \neq G_d$).

L'action (à gauche et à droite) de A_5 sur les éléments de type impair de $Oc(D_4)$ est définie en utilisant le fait que $(\sigma_a, -) = (\sigma_a, +) \cdot (\sigma_0, -)$. Alors :

$$\tau_i \cdot (\sigma_a, -) \cdot \tau_j = \tau_i \cdot (\sigma_a, +) \cdot (\sigma_0, -) \cdot \tau_j = (\tau_i \cdot (\sigma_a, +) \cdot \tau_j) \cdot (\sigma_0, -),$$

Les matrices toriques W_{xy} du modèle D_4 s'obtiennent donc à partir de la formule générale :

$$\boxed{
\begin{aligned}
W_{a+,d+} &= \sum_b \sum_{c \in J} (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (G'_d)_{bc} &= W_{a-,d-} \\
W_{a+,d-} &= \sum_b \sum_{c \notin J} (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (G'_d)_{bc} &= W_{a-,d+}
\end{aligned}
} \tag{4.34}$$

Nous pouvons vérifier qu'elles satisfont l'algèbre carrée de Verlinde.

Pour $y = (\sigma_0, +)$, $(G'_0)_{bc} = (G_b)_{c0} = \delta_{b,\rho(c)}$, et les matrices toriques $W_{x,0+}$ s'écrivent donc :

$$W_{a+,0+} = \sum_{c \in J} (F_i)_{a\rho(c)} (F_j)_{0c} \quad W_{a-,0+} = \sum_{c \notin J} (F_i)_{a\rho(c)} (F_j)_{0c}$$

et l'invariant modulaire $\mathcal{M} = W_{0+,0+}$ est donc égal à :

$$\mathcal{M}_{ij} = \sum_{c \in J} (F_i)_{0\rho(c)} (F_j)_{0c} \quad \implies \quad \mathcal{M} = \begin{pmatrix} 1 & \cdot & \cdot & \cdot & 1 \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & 2 & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ 1 & \cdot & \cdot & \cdot & 1 \end{pmatrix}$$

La non-commutativité de l'algèbre d'Ocneanu de D_4 se manifeste par la présence d'un coefficient 2 dans l'invariant modulaire \mathcal{M} (et donc dans la fonction de partition correspondante).

Remarque 5 L'élément de matrice $(F_i)_{ab}$ donne le nombre de chemins essentiels de longueur i partant du vertex σ_a et arrivant au vertex σ_b sur le graphe D_4 . Considérant les chemins partant de σ_0 , dû à la symétrie entre les vertex σ_2 et $\sigma_{2'}$ de la fourche, alors $(F_i)_{0\rho(c)} = (F_i)_{0c}$, et l'invariant modulaire s'écrit donc aussi :

$$\mathcal{M} = \sum_{c \in J} (F_i)_{0c} (F_j)_{0c}$$

qui est la formule utilisée notamment dans [25] et [78].

Fonctions de partition généralisées Elles sont définies à partir des matrices toriques généralisées (4.34) par :

$$\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_{i \in A_5} \sum_{j \in A_5} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad (4.35)$$

où les χ_i sont les caractères de l'algèbre $\widehat{su}(2)$. Introduisons les caractères étendus $\hat{\chi}_a(q)$, définis à partir de la matrice essentielle E_0 , et les caractères étendus généralisés $\hat{\chi}_{ab}(q)$ du modèle D_4 :

$$\begin{aligned} \hat{\chi}_a(q) &= \sum_{i \in A_5} (E_0)_{ia} \chi_i(q) = \sum_{i \in A_5} (F_i)_{0a} \chi_i(q) \\ \hat{\chi}_{ab}(q) &= \sum_{c \in D_4} (G_a)_{cb} \hat{\chi}_c(q) = \sum_{i \in A_5} (F_i)_{ab} \chi_i(q) \end{aligned}$$

Les caractères étendus $\hat{\chi}_a(q)$ du modèle D_4 sont donnés par :

$$\begin{aligned} \hat{\chi}_0 &= \chi_0 + \chi_4 & \hat{\chi}_2 &= \chi_2 \\ \hat{\chi}_1 &= \chi_1 + \chi_3 & \hat{\chi}_{2'} &= \chi_2 \end{aligned}$$

Les fonctions de partition généralisées du modèle D_4 s'écrivent sous la forme compacte suivante :

$$\begin{aligned} \mathcal{Z}_{a+,d+} &= \sum_b \sum_{c \in J} \hat{\chi}_{ab} \bar{\chi}_c (G'_d)_{bc} &= \mathcal{Z}_{a-,d-} \\ \mathcal{Z}_{a+,d-} &= \sum_b \sum_{c \notin J} \hat{\chi}_{ab} \bar{\chi}_c (G'_d)_{bc} &= \mathcal{Z}_{a-,d+} \end{aligned} \quad (4.36)$$

et les fonctions de partition à une ligne de défauts $\mathcal{Z}_x = \mathcal{Z}_{x0}$ s'écrivent en fonction des caractères étendus :

$$\mathcal{Z}_{a+} = \sum_b \sum_{c \in J} (G_a)_{cb} \hat{\chi}_b \bar{\chi}_c \quad \mathcal{Z}_{a-} = \sum_b \sum_{c \notin J} (G_a)_{cb} \hat{\chi}_b \bar{\chi}_c$$

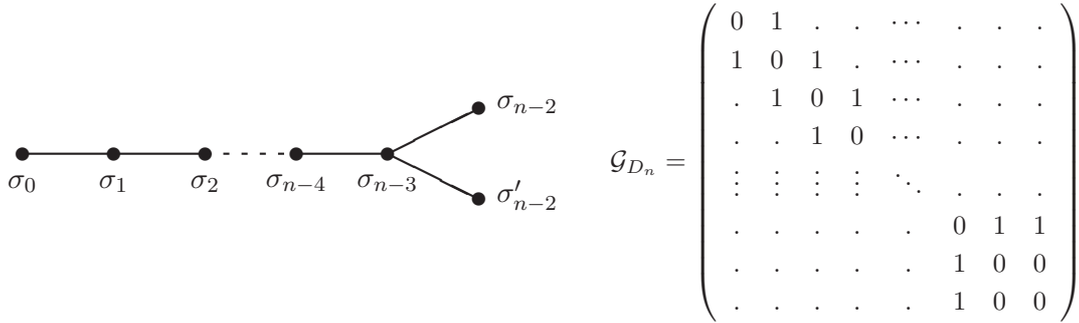
Elles sont données dans [25] en fonction des caractères de $\widehat{su}(2)$, nous les présentons dans l'Annexe **D** en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ de D_4 . La fonction de partition invariante modulaire du modèle D_4 s'écrit sous forme diagonale en fonction des caractères étendus :

$$\mathcal{Z}_{D_4} = \sum_{c \in J} |\hat{\chi}_c|^2 = 2 |\chi_0|^2 + |\chi_0 + \chi_4| \quad (4.37)$$

et correspond bien à celle de la classification de Cappelli-Itzykson-Zuber [11].

Formules générales pour D_{2n}

Grphe D_{2n} et matrices de graphe Le graphe D_n , pour n pair > 4 , est illustré à la Fig. 4.13 avec sa matrice d'adjacence, en adoptant comme ordre de la base des vertex l'ordre suivant : $\{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \dots, \sigma_{n-3}, \sigma_{n-2}, \sigma'_{n-2}\}$.



où ρ est l'application qui permute les vertex $\sigma_{n-2}, \sigma'_{n-2}$ de la fourche et laissent les autres invariants. Notons que nous avons :

$$G_a^\rho = G_a \quad \text{si } \frac{n}{2} \text{ pair,} \quad G_a^\rho = G'_a \quad \text{si } \frac{n}{2} \text{ impair}$$

Induction-restriction Le graphe de la série A_n correspondant à D_{2n} est A_{4n-3} . Les matrices de fusion N_i et les matrices F_i s'obtiennent comme toujours. De la matrice essentielle E_0 nous obtenons les règles de branchement $A_{4n-3} \hookrightarrow D_{2n}$, qui définissent le graphe d'induction représenté à la Fig. 4.14.

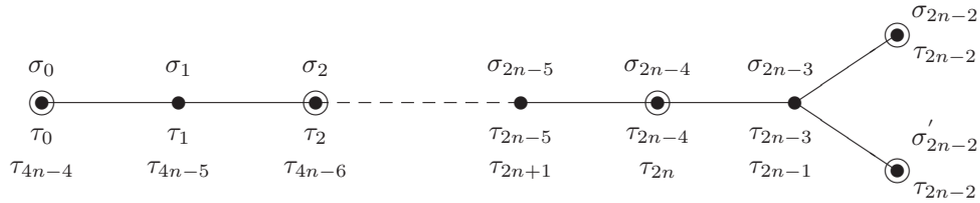


FIG. 4.14 – Le graphe d'induction $D_{2n}-A_{4n-3}$.

La valeur de \hat{T} sur les irreps $\{\tau_0, \tau_1, \dots, \tau_{2n-1}, \tau_{2n}, \tau_{2n+1}, \dots, \tau_{4n-5}, \tau_{4n-4}\}$ de A_{4n-3} est donnée par :

$$\hat{T}(\tau_0) = \hat{T}(\tau_{4n-4}) \quad \hat{T}(\tau_2) = \hat{T}(\tau_{4n-6}) \quad \dots \quad \hat{T}(\tau_{2n-4}) = \hat{T}(\tau_{2n})$$

Ces valeurs sont symétriques par rapport au vertex central τ_{2n} . Par le mécanisme d'induction, nous pouvons assigner une valeur déterminée de \hat{T} seulement pour les vertex $(\sigma_0, \sigma_2, \dots, \sigma_{2n-4}, \sigma_{2n-2}, \sigma'_{2n-2})$ de D_{2n} (ils sont entourés par un cercle sur le diagramme d'induction). Ces vertex engendrent la sous-algèbre J . Notons que les vertex de la fourche $\sigma_{2n-2}, \sigma'_{2n-2}$ ne sont pas distingués par les valeurs de \hat{T} . Comme \hat{T} pourrait être défini sur une combinaison linéaire de ces vertex, il est naturel de s'attendre à ce que cet arbitraire conduise, au niveau de l'algèbre d'Ocneanu de D_{2n} , à la non-commutativité.

Algèbre d'Ocneanu De fait, les graphes D_{2n} sont des \mathbb{Z}_2 -orbifolds des graphes A_{4n-3} . Une réalisation de l'algèbre d'Ocneanu de D_{2n} est donnée par un produit semi-direct : c'est le quotient, par ρ , du produit de l'algèbre du graphe D_{2n} par \mathbb{Z}_2 :

$$Oc(D_{2n}) = D_{2n} \times_\rho \mathbb{Z}_2 \tag{4.38}$$

Cette algèbre est de dimension $2 \times 2n$, et ses éléments sont notés :

$$(\sigma_a, +) \quad (\sigma_a, -)$$

La multiplication de l'algèbre $Oc(D_{2n})$ est définie par :

$$\begin{aligned} (\sigma_a, +).(\sigma_b, \pm) &= (\sigma_a \cdot \sigma_b, \pm) \\ (\sigma_a, -).(\sigma_b, \pm) &= (\sigma_a \cdot \rho(\sigma_b), \mp) \end{aligned} \tag{4.39}$$

Cette algèbre est bien non-commutative, et la multiplication par les générateurs chiraux gauche et droit (resp. $(\sigma_1, +)$ et $(\sigma_1, -)$) est codée par le graphe d'Oceanu correspondant. Les matrices O_x qui codent la multiplication dans $Oc(D_{2n})$ sont données, dans la base $\{(\sigma_a, +), (\sigma_a, -)\}$, par :

$$O_{a,+} = \begin{pmatrix} G_a & 0 \\ 0 & G_a \end{pmatrix} \quad O_{a,-} = \begin{pmatrix} 0 & G_a^\rho \\ G_a^\rho & a \end{pmatrix} \quad (4.40)$$

L'action de $Oc(D_{2n})$ sur D_{2n} est définie par :

$$(\sigma_a, +).\sigma_b = \sigma_a.\sigma_b \quad (\sigma_a, -).\sigma_b = \sigma_a.\rho(\sigma_b) \quad (4.41)$$

et les matrices S_x qui codent cette action sont données par :

$$S_{a,+} = G_a \quad S_{a,-} = G_a^\rho \quad (4.42)$$

Nous avons les projections ψ suivantes entre les éléments de $D_{2n} \otimes D_{2n}$ et $Oc(D_{2n})$:

$$\begin{aligned} \psi(\sigma_a \otimes \sigma_b) &= (\sigma_a.\sigma_b, +) & \text{si } \sigma_b \in J \\ \psi(\sigma_a \otimes \sigma_b) &= (\sigma_a.\sigma_b, -) & \text{si } \sigma_b \notin J \end{aligned}$$

de manière à ce que les structures multiplicatives μ_1 de $D_{2n} \otimes D_{2n}$ et μ_2 de $Oc(D_{2n})$ commutent :

$$\psi \circ \mu_1 = (\psi \times \psi) \circ \mu_2 \quad (4.43)$$

Les éléments pairs $(\sigma_a, +)$ de $Oc(D_{2n})$ sont représentés dans $D_{2n} \otimes D_{2n}$ par les éléments $\sigma_a \otimes \sigma_0$.

Dimensions des blocs Les dimension d_i et d_x des blocs de la digèbre $\mathcal{B}(D_{2n})$ pour les lois \circ et \odot sont données par :

$$d_i = \sum_{a,b} (F_i)_{ab} \quad d_x = \sum_{a,b} (S_x)_{ab}$$

et la règle de somme quadratique, définissant la dimension de la digèbre $\mathcal{B}(D_{2n})$ est vérifiée :

$$\sum_{i \in A_{4n-3}} d_i^2 = \sum_{x \in Oc(D_{2n})} d_x^2 = \dim \mathcal{B}(D_{2n})$$

Par contre, pour satisfaire la règle de somme linéaire, la sommation sur les élément x de $Oc(D_{2n})$ ne doit se faire que pour l'un des vertex de la fourche : il faut exclure de la somme les termes $x = (\sigma'_{2n-2}, \pm)$ [78]. La relation de masse quantique entre les graphes $Oc(D_{2n})$ et $\mathcal{A}(D_{2n}) = A_{4n-3}$ est vérifiée :

$$m(Oc(D_{2n})) = m(D_{2n}).m(\mathbb{Z}_2) = m(D_{2n}).2 = m(A_{4n-3})$$

Matrices toriques et fonctions de partition généralisées L'action à gauche et à droite de A_{4n-3} sur $Oc(D_{2n})$ est définie sur les éléments de $D_{2n} \otimes D_{2n}$, projetés ensuite sur $Oc(D_{2n})$ par la projection ψ . Les matrices W_{xy} s'obtiennent par les formules suivantes :

$$\begin{aligned} W_{a+,d+} &= \sum_b \sum_{c \in J} (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (G'_d)_{bc} &= W_{a-,d-} \\ W_{a+,d-} &= \sum_b \sum_{c \notin J} (F_i)_{ab} (F_j)_{0c} (G'_d)_{bc} &= W_{a-,d+} \end{aligned} \quad (4.44)$$

et l'invariant modulaire \mathcal{M} des modèles D_{2n} est donné par :

$$\mathcal{M} = \sum_{c \in J} (F_i)_{0c} (F_j)_{0c} \quad (4.45)$$

Les fonctions de partition généralisées des modèle D_{2n} s'obtiennent alors par :

$$\mathcal{Z}_{xy} = \sum_{i \in A_{4n-3}} \sum_{j \in A_{4n-3}} \chi_i (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j \quad (4.46)$$

en fonction des caractères $\chi_i(q)$ de l'algèbre $\widehat{su}(2)$. Elles s'écrivent de manière plus compacte en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a(q)$ de D_{2n} définis par :

$$\hat{\chi}_a(q) = \sum_{i \in A_{4n-3}} (E_0)_{ia} \chi_i(q) = \sum_{i \in A_{4n-3}} (F_i)_{0a} \chi_i(q) \quad (4.47)$$

Nous donnons à la Fig. 4.15 le graphe d'Ocneau de D_6 ainsi que l'invariant modulaire correspondant. Notons que la non-commutativité de l'algèbre d'Ocneau de D_{2n} se manifeste par la présence d'un facteur 2 dans l'invariant modulaire (provenant de la symétrie des vertex de la fourche du graphe D_{2n}), et par conséquent aussi dans la fonction de partition invariante modulaire. Les fonctions de partition à une ligne de défauts $\mathcal{Z}_x = \mathcal{Z}_{x_0}$ sont données dans [25] en fonction des caractères χ_i de $\widehat{su}(2)$, nous les rappelons dans l'Annexe **D** écrites de manière plus compacte en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$.

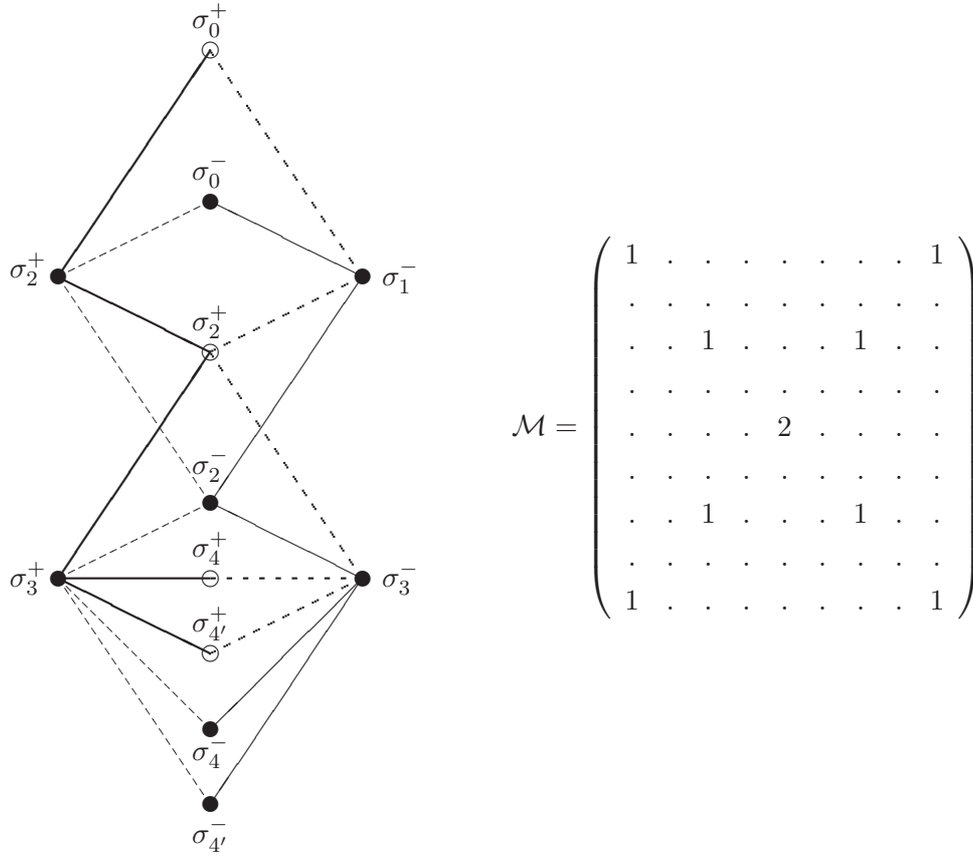


FIG. 4.15 – Le graphe d’O’neanu de D_6 et son invariant modulaire.

4.2.5 Les cas D_{2n+1}

Le cas D_5

Graphe D_5 Le graphe D_5 et sa matrice d’adjacence sont illustrés à la Fig. 4.16, où l’ordre choisi pour les vertex est : $\{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \sigma_3, \sigma_3'\}$.

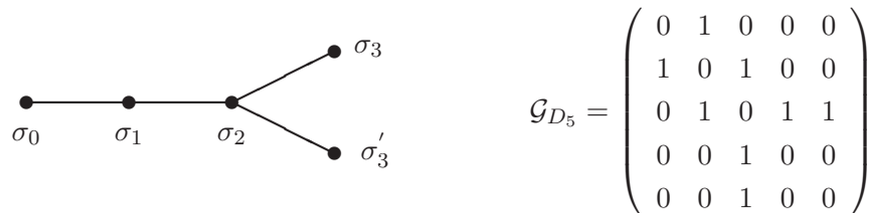


FIG. 4.16 – Le graphe D_5 et sa matrice d’adjacence.

Pour D_5 , $\kappa = 8$, la norme du graphe est $\beta = [2]_q = 2 \cos(\frac{\pi}{8}) = \sqrt{2 + \sqrt{2}}$ et les composantes

du vecteur de Perron-Frobenius sont données par : $P = \left([1]_q, [2]_q, [3]_q, \frac{[3]_q}{[2]_q}, \frac{[3]_q}{[2]_q} \right)$. Il n'est pas possible de définir une algèbre associative et commutative possédant des coefficients de structure entiers non-négatifs pour le cas D_5 : plus généralement, on montre que les graphes D_{2n+1} ne possèdent pas *self-fusion* [74].

Induction-restriction Comme les graphes D_{2n} , les graphes D_{2n+1} sont des \mathbb{Z}_2 -orbifold des graphes A_{4n-1} . Le graphe de la série A_n correspondant à D_5 est A_7 . Même si D_{2n+1} ne possède pas de structure algébrique, il est néanmoins un *module* sous l'action de A_7 . Les matrices de fusion N_i de A_7 et les matrices F_i codant l'action de A_7 sur D_5 sont obtenues comme d'habitude par la formule de récurrence tronquée de $su(2)$, avec $N_1 = \mathcal{G}_{A_7}$ et $F_1 = \mathcal{G}_{D_5}$. Le graphe A_7 est présenté à la Fig. 4.17 ainsi que les valeurs de \hat{T} sur ses vertex.

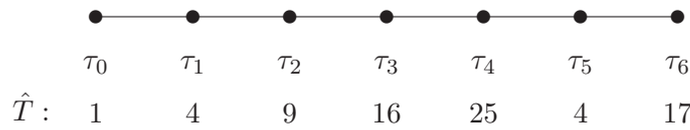


FIG. 4.17 – Le graphe A_7 et les valeurs \hat{T} sur les vertex τ_i .

Algèbre d'Ocneanu L'algèbre d'Ocneanu de A_7 est définie par $A_7 \otimes_{A_7} A_7$. Cependant, il est possible de définir un autre quotient sur le produit tensoriel $A_7 \otimes A_7$ pour lequel \hat{T} est bien défini. En effet, les valeurs de \hat{T} sont les mêmes ($\hat{T} = 4$) sur les vertex τ_1 et τ_5 de A_7 . Définissons l'application ρ (*twist*) telle que :

$$\rho(\tau_i) = \tau_i \quad \text{pour } i = \{0, 2, 3, 4, 6\} \quad \text{et} \quad \rho(\tau_1) = \tau_5, \quad \rho(\tau_5) = \tau_1.$$

Alors, l'algèbre d'Ocneanu de D_5 est définie par :

$$Oc(D_5) = A_7 \otimes_{\rho} A_7 \tag{4.48}$$

où nous avons les identifications suivantes entre les éléments de $Oc(D_5)$:

$$\tau_a \otimes \tau_b = \tau_a \cdot \rho(\tau_b) \otimes \tau_0 \tag{4.49}$$

Une base de $Oc(D_5)$ est donnée par les 7 éléments linéairement indépendants suivants :

$$\begin{aligned} \underline{0} &= \tau_0 \otimes \tau_0, & \underline{4} &= \tau_4 \otimes \tau_0 = \tau_0 \otimes \tau_4, \\ \underline{1} &= \tau_1 \otimes \tau_0 = \tau_0 \otimes \tau_5, & \underline{5} &= \tau_5 \otimes \tau_0 = \tau_0 \otimes \tau_1, \\ \underline{2} &= \tau_2 \otimes \tau_0 = \tau_0 \otimes \tau_2, & \underline{6} &= \tau_6 \otimes \tau_0 = \tau_0 \otimes \tau_6. \\ \underline{3} &= \tau_3 \otimes \tau_0 = \tau_0 \otimes \tau_3, & & \end{aligned}$$

$(\tau_1 \dot{\otimes} \tau_0)$ et $(\tau_0 \dot{\otimes} \tau_1) (= (\tau_5 \dot{\otimes} \tau_0))$ sont respectivement les générateurs chiraux gauche et droit. La multiplication par ces générateurs est codée par le graphe d'Ocneanu de D_5 , représenté à la Fig. 4.18.

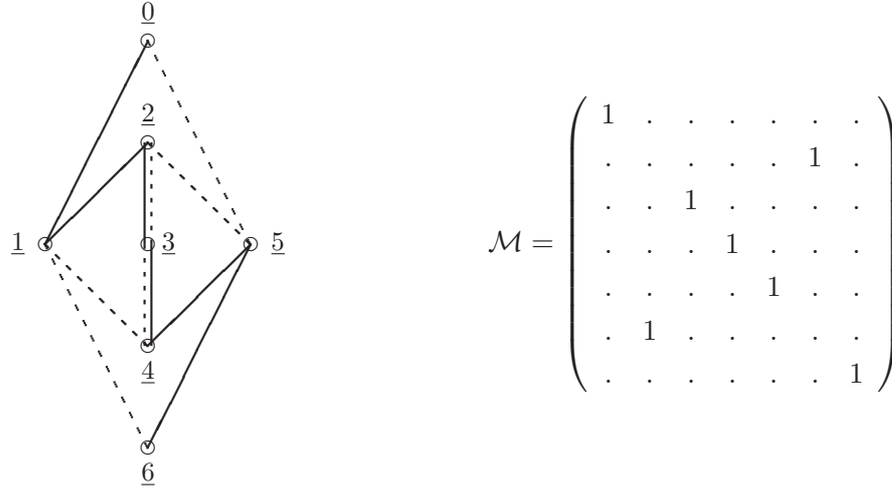


FIG. 4.18 – Le graphe d'Ocneanu de D_5 et son invariant modulaire.

La multiplication dans $Oc(D_5)$ et l'action de $Oc(D_5)$ sur D_5 sont codées par les matrices O_x et S_x , qui, pour $\underline{x} = \tau_i \dot{\otimes} \tau_0$, sont données par :

$$O_x = N_i \quad S_x = F_i. \quad (4.50)$$

Dimensions des blocs La dimension des blocs d_i et d_x est donnée par la somme des éléments des matrices F_i et S_x , et comme ces matrices sont identiques, les règles de somme linéaire et quadratiques sont évidemment vérifiées. Nous avons :

$$\dim(\mathcal{B}(D_5)) = \sum_{i \in A_7} d_i^2 = \sum_{x \in Oc(D_5)} d_x^2 = 564. \quad (4.51)$$

Matrices toriques et fonctions de partition généralisées Elles sont obtenues par l'action à gauche et à droite de A_7 sur un élément $\underline{x} = \tau_x \dot{\otimes} \tau_0$ de $Oc(D_5)$:

$$\begin{aligned} \tau_i \cdot (\underline{x}) \cdot \tau_j &= \tau_i \cdot (\tau_x \dot{\otimes} \tau_0) \cdot \tau_j = \sum_k \sum_l (N_i)_{xk} (N_0)_{jl} (\tau_k \dot{\otimes} \tau_l) \\ &= \sum_k (N_x)_{ik} (\tau_k \cdot \rho(\tau_j) \dot{\otimes} \tau_0) \\ &= \sum_k \sum_y (N_x)_{ik} (N_k)_{\rho(j)y} (\tau_y \dot{\otimes} \tau_0) = \sum_k \sum_y (N_x)_{ik} (N_y)_{k\rho(j)}(\underline{y}) \end{aligned}$$

Donc les matrices toriques généralisées W_{xy} , pour $\underline{x} = \tau_x \dot{\otimes} \tau_0$ et $\underline{y} = \tau_y \dot{\otimes} \tau_0$ du modèle D_5 s'écrivent de manière compacte sous :

$$W_{xy} = (N_x \cdot N_y)_{i\rho(j)} \quad (4.52)$$

et l'invariant modulaire qui commute avec les générateurs S et T du groupe modulaire s'écrit :

$$(\mathcal{M})_{ij} = (\mathbf{1})_{i\rho(j)}$$

Les fonctions de partition généralisées du modèle D_5 s'obtiennent alors par :

$$\mathcal{Z}_{xy} = \sum_{i \in A_7} \sum_{j \in A_7} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad (4.53)$$

et la fonction de partition invariante modulaire s'écrit :

$$\mathcal{Z}_{D_5} = |\chi_0|^2 + |\chi_2|^2 + |\chi_3|^2 + |\chi_4|^2 + |\chi_6|^2 + (\chi_1 \cdot \bar{\chi}_5 + \text{h.c.}) \quad (4.54)$$

Les fonctions de partition à une ligne de défauts sont présentées dans l'Annex **D** en fonction des caractères de l'algèbre $\widehat{su}(2)$.

Formules générales pour D_{2n+1}

Le graphe D_n général est illustré à la figure (4.13) avec sa matrice d'adjacence. Il n'est pas possible de définir une structure algébrique : les graphes D_{2n+1} ne possèdent pas *self-fusion* (type II). L'espace vectoriel formé par les vertex σ_a de D_{2n+1} est cependant un *module* sous l'action de A_{4n-1} . Les matrices de fusion N_i et les matrices F_i codant l'action de A_{4n-1} sur D_{2n+1} s'obtiennent comme d'habitude. La valeur de \hat{T} sur les vertex de A_{4n-1} est la même pour les vertex impairs symétriques : σ_1 et σ_{4n-3} , σ_3 et σ_{4n-5} , ... Ceci permet de définir un quotient de l'algèbre $A_{4n-1} \otimes A_{4n-1}$ par l'application ρ , définie par :

$$\begin{aligned} \rho(\sigma_a) &= \sigma_a && \text{si } a \text{ pair} \\ \rho(\sigma_a) &= \sigma_{4n-2-a} && \text{si } a \text{ impair} \end{aligned}$$

sur lequel l'opérateur \hat{T} est bien défini. L'algèbre d'Ocneanu de D_{2n+1} est définie par :

$$Oc(D_{2n+1}) = A_{4n-1} \otimes_{\rho} A_{4n-1} = A_{4n-1} \dot{\otimes} A_{4n-1} \quad (4.55)$$

où nous identifions les éléments $\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b$ et $\sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) \dot{\otimes} \sigma_0$. Cette algèbre est de dimension $4n - 1$. La multiplication dans $Oc(D_{2n+1})$ et l'action de $Oc(D_{2n+1})$ sur D_{2n+1} sont codées par les matrices O_x et S_x , qui, pour $\underline{x} = \tau_i \otimes \tau_0$, sont données par :

$$O_x = N_i \quad S_x = F_i. \quad (4.56)$$

Les matrices F_i et S_x étant égales, les règles de somme linéaire et quadratique sont bien satisfaites. Les matrices toriques généralisées W_{xy} codant l'action de $Oc(D_{2n+1})$ sur D_{2n-1} sont données par :

$$W_{xy} = (N_x \cdot N_y)_{i\rho(j)} \tag{4.57}$$

et les fonctions de partition généralisées s'obtiennent par :

$$\mathcal{Z}_{xy} = \sum_{i \in A_{4n-1}} \sum_{j \in A_{4n-1}} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q) \tag{4.58}$$

Pour le modèle D_7 , le graphe A_n correspondant est A_{11} , et le twist $\rho : A_{11} \rightarrow A_{11}$ est défini par :

$$\rho(\tau_i) = \tau_i \quad \text{pour } i \in \{0, 2, 4, 5, 6, 8, 10\} \quad \text{et} \quad \rho(\tau_1) = \tau_9, \quad \rho(\tau_3) = \tau_7, \quad \rho(\tau_7) = \tau_3, \quad \rho(\tau_9) = \tau_1.$$

Le graphe d'Ocneau de D_7 est illustré à la Fig 4.19 avec l'invariant modulaire correspondant. Les fonctions de partition à une ligne de défauts sont publiées dans [25], elles s'obtiennent très facilement par (4.57) et (4.58).

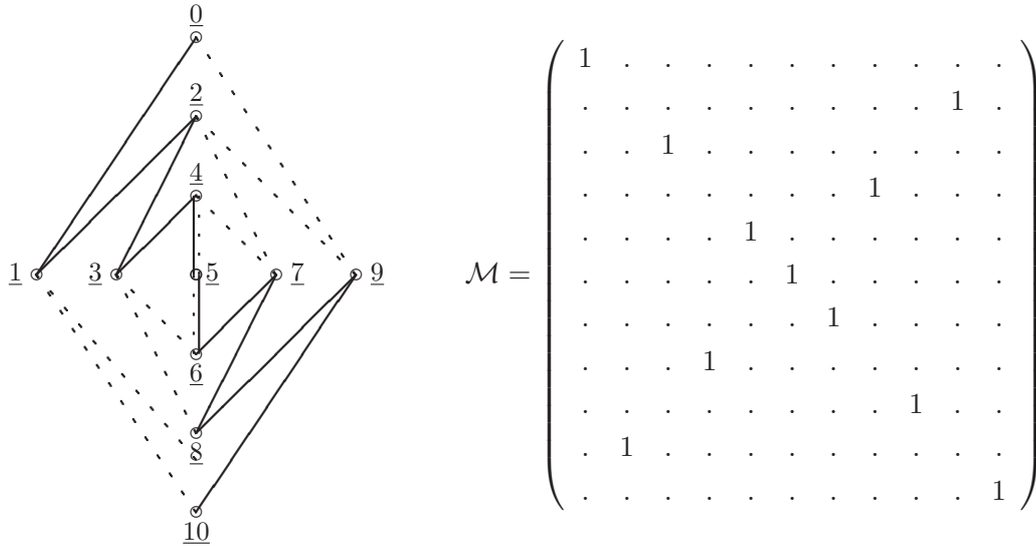


FIG. 4.19 – Le graphe d'Ocneau de D_7 et son invariant modulaire.

4.2.6 Le cas E_7

Graphe E_7 Le graphe E_7 et sa matrice d'adjacence sont illustrés ci-dessous. Nous choisissons l'ordre suivant pour les vertex : $\{\sigma_0, \sigma_1, \sigma_2, \sigma_3, \sigma_6, \sigma_5, \sigma_4\}$.

Pour E_7 , $\kappa = 18$, la norme du graphe est $\beta = [2]_q = 2 \cos(\frac{\pi}{18})$ et les composantes du vecteur de Perron-Frobenius sont données par : $P = \left([1]_q, [2]_q, [3]_q, [4]_q, \frac{[6]_q}{[2]_q}, \frac{[4]_q}{[3]_q}, \frac{[4]_q}{[2]_q} \right)$, avec

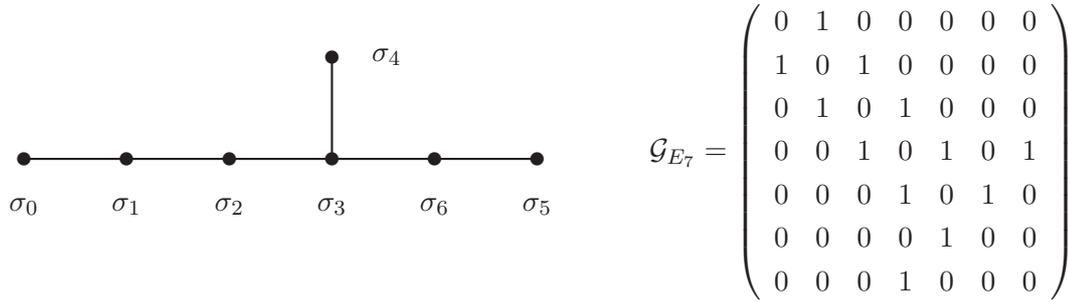


FIG. 4.20 – Le graphe E_7 et sa matrice d’adjacence.

$q = \exp\left(\frac{i\pi}{18}\right)$. Le graphe E_7 ne définit pas une algèbre de graphe à coefficients entiers non-négatifs : il est possible de définir une algèbre mais dont certains coefficients de structure sont négatifs [25] : cette algèbre ne code donc pas en soi une structure de fusion de “représentations irréductibles” (voir Tab. 4.2.6).

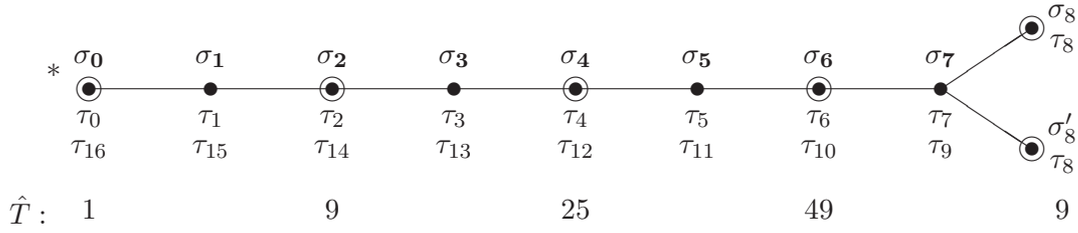
E_7	σ_0	σ_1	σ_2	σ_3	σ_6	σ_5	σ_4
σ_0	σ_0	σ_1	σ_2	σ_3	σ_6	σ_5	σ_4
σ_1	σ_1	$\sigma_0 + \sigma_2$	$\sigma_1 + \sigma_3$	$\sigma_2 + \sigma_4 + \sigma_6$	$\sigma_3 + \sigma_5$	σ_6	σ_3
σ_2	σ_2	$\sigma_1 + \sigma_3$	$\sigma_0 + \sigma_2 + \sigma_4 + \sigma_6$	$\sigma_1 + 2\sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_2 + \sigma_4 + \sigma_6$	σ_3	$\sigma_2 + \sigma_6$
σ_3	σ_3	$\sigma_2 + \sigma_4 + \sigma_6$	$\sigma_1 + 2\sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_0 + 2\sigma_2 + \sigma_4 + 2\sigma_6$	$\sigma_1 + 2\sigma_3$	$\sigma_2 + \sigma_4$	$\sigma_1 + \sigma_3 + \sigma_5$
σ_6	σ_6	$\sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_2 + \sigma_4 + \sigma_6$	$\sigma_1 + 2\sigma_3$	$\sigma_0 + \sigma_2 + \sigma_6$	$\sigma_1 + \sigma_5$	$\sigma_2 + \sigma_4$
σ_5	σ_5	σ_6	σ_3	$\sigma_2 + \sigma_4$	$\sigma_1 + \sigma_5$	$\sigma_0 - \sigma_4 + \sigma_6$	$\sigma_3 - \sigma_5$
σ_4	σ_4	σ_3	$\sigma_2 + \sigma_6$	$\sigma_1 + \sigma_3 + \sigma_5$	$\sigma_2 + \sigma_4$	$\sigma_3 - \sigma_5$	$\sigma_0 + \sigma_6$

TAB. 4.6 – Table de multiplication de l’algèbre de graphe E_7 .

Les matrices de “fusion” $G_a^{E_7}$ codant cette structure algébrique sont données par :

$$\begin{aligned}
 G_0^{E_7} &= \mathbf{1}_{7 \times 7} & G_5^{E_7} &= G_3^{E_7} \cdot G_2^{E_7} - G_1^{E_7} - 2 \cdot G_3^{E_7} \\
 G_1^{E_7} &= \mathcal{G}_{E_7} & G_4^{E_7} &= G_5^{E_7} \cdot G_3^{E_7} - G_2^{E_7} \\
 G_2^{E_7} &= G_1^{E_7} \cdot G_1^{E_7} - G_0^{E_7} & G_6^{E_7} &= G_2^{E_7} \cdot G_4^{E_7} - G_2^{E_7} \\
 G_3^{E_7} &= G_1^{E_7} \cdot G_2^{E_7} - G_1^{E_7}
 \end{aligned}$$

Induction-restriction Le graphe de la série A_n ayant même norme que E_7 est A_{17} . Les matrices de fusion N_i et les matrices $F_i^{E_7}$ qui codent l’action de A_{17} sur E_7 s’obtiennent comme d’habitude par la formule de récurrence tronquée de $SU(2)$, avec $F_1^{E_7} = \mathcal{G}_{E_7}$. Le graphe D_{10} possède aussi la même norme que A_{17} et E_7 : nous allons voir que l’algèbre d’Ocneau de E_7 est construite à partir de celle du graphe D_{10} [67, 25]. Les matrices de fusion de l’algèbre de graphe D_{10} sont notées $G_a^{D_{10}}$, et les matrices qui codent l’action de A_{17} sur D_{10} seront notées $F_i^{D_{10}}$, avec $F_1^{D_{10}} = \mathcal{G}_{D_{10}}$. Elles permettent –à travers la matrice essentielle $E_0^{D_{10}-}$ – de définir l’induction-restriction entre A_{17} et D_{10} : ce graphe d’induction est illustré à la Fig. 4.21.

FIG. 4.21 – Le graphe d’induction D_{10} - A_{17} et les valeurs \hat{T} .

Par le mécanisme d’induction-restriction, le sous-espace J des vertex de D_{10} pour lesquels une valeur de \hat{T} est bien définie est $J = \{\sigma_0, \sigma_2, \sigma_4, \sigma_6, \sigma_8, \sigma_{8'}\}$. Pour A_{17} , la valeur de \hat{T} sur le vertex central τ_8 est égale à la valeur de \hat{T} sur les vertex : τ_2 et τ_{14} : ainsi, la valeur de \hat{T} est la même pour les vertex σ_2 et ceux constituant la fourche de D_{10} . Ceci nous mène à pouvoir définir un *twist* ρ agissant sur les vertex de D_{10} (ce *twist* est “le” *twist* exceptionnel du modèle $su(2)$; l’existence de ce *twist* n’est pas nouvelle, mais nous montrons ici sa relation avec les propriétés de l’opérateur modulaire) :

$$\begin{aligned} \rho(\sigma_0) &= \sigma_0, & \rho(\sigma_4) &= \sigma_4, & \rho(\sigma_8) &= \sigma_2, \\ \rho(\sigma_2) &= \sigma_8, & \rho(\sigma_6) &= \sigma_6, & \rho(\sigma_{8'}) &= \sigma_{8'}. \end{aligned}$$

Algèbre d’Ocneanu L’algèbre d’Ocneanu de E_7 est définie par :

$$Oc(E_7) = D_{10} \otimes_{\rho} D_{10} = D_{10} \dot{\otimes} D_{10} \quad (4.59)$$

où nous avons les suivantes identifications :

$$\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b \cdot \sigma_c = \sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) \dot{\otimes} \sigma_c \quad \text{pour } \sigma_b \in J \quad (4.60)$$

Appelons \bar{J} le sous-espace complémentaire de J dans D_{10} . Nous avons :

$$D_{10} = J \oplus \bar{J} \qquad J \cdot J \subset J \qquad J \cdot \bar{J} = \bar{J} \cdot J \subset \bar{J} \qquad \bar{J} \cdot \bar{J} \subset J$$

et un élément $\sigma_a \in \bar{J}$ peut s’écrire comme $\sigma'_a \cdot \sigma_b$, avec $\sigma'_a \in J$ et $\sigma_b \in \bar{J}$ (ou une combinaison linéaire de tels éléments). L’algèbre $D_{10} \otimes D_{10}$ possède $10 \times 10 = 100$ éléments linéairement indépendants. Nous avons les identifications suivantes dans l’algèbre $D_{10} \dot{\otimes} D_{10}$:

$$\sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b = \sigma_a \cdot \rho(\sigma_b) \dot{\otimes} \sigma_0 \quad \text{pour } \sigma_a \in D_{10}, \sigma_b \in J \quad (4.61)$$

et

$$\begin{aligned} \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b &= \sigma_0 \dot{\otimes} \rho(\sigma_a) \cdot \sigma_b & \text{pour } \sigma_a \in J, \sigma_b \notin J \\ \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_b &= \sum_c \sum_d \sigma_c \dot{\otimes} \sigma_d & \text{pour } (\sigma_a, \sigma_b) \notin J, \text{ avec } (\sigma_c, \sigma_d) \notin J, \end{aligned} \quad (4.62)$$

Les identifications (4.61) définissent 10 éléments linéairement indépendants, notés $\underline{a} = \sigma_a \dot{\otimes} \sigma_0$. Les identifications (4.62) définissent 7 éléments linéairement indépendants,

notés (\underline{a}) . Une base de l'algèbre d'Ocneanu de E_7 est donnée par les 17 éléments suivants :

$$\begin{array}{ll}
\underline{0} = 0 \dot{\otimes} 0 & \underline{(0)} = 0 \dot{\otimes} 1 \\
\underline{1} = 1 \dot{\otimes} 0 & \underline{(1)} = 1 \dot{\otimes} 1 \\
\underline{2} = 2 \dot{\otimes} 0 = 0 \dot{\otimes} 8 & \underline{(2)} = 2 \dot{\otimes} 1 = 0 \dot{\otimes} 7 \\
\underline{3} = 3 \dot{\otimes} 0 & \underline{(3)} = 3 \dot{\otimes} 1 = 1 \dot{\otimes} 3 \\
\underline{4} = 4 \dot{\otimes} 0 = 0 \dot{\otimes} 4 & \underline{(4)} = 0 \dot{\otimes} 3 \\
\underline{5} = 5 \dot{\otimes} 0 & \underline{(5)} = 5 \dot{\otimes} 1 - 3 \dot{\otimes} 1 \\
\underline{6} = 6 \dot{\otimes} 0 = 0 \dot{\otimes} 6 & = 1 \dot{\otimes} 5 - 1 \dot{\otimes} 3 \\
\underline{7} = 7 \dot{\otimes} 0 & \underline{(6)} = 0 \dot{\otimes} 5 \\
\underline{8} = 8 \dot{\otimes} 0 = 0 \dot{\otimes} 2 & \\
\underline{8'} = 8' \dot{\otimes} 0 = 0 \dot{\otimes} 8' &
\end{array}$$

$\underline{1}$ et $\underline{(0)}$ sont respectivement les générateurs chiraux gauche et droit. La partie ambichirale est engendrée par $\{0, \underline{2}, \underline{4}, \underline{6}, \underline{8}, \underline{8'}\}$. Les éléments \underline{a} engendrent une sous-algèbre de $Oc(E_7)$, isomorphe à l'algèbre de graphe D_{10} . Nous appelons “ D_{10} ” le sous-espace engendré par les éléments de type \underline{a} . L'algèbre de graphe de E_7 n'apparaît pas comme une sous-algèbre de $Oc(E_7)$, mais comme un quotient. Nous appelons “ E_7 ” le sous-espace engendré par les éléments de type (\underline{x}) . Nous donnons dans la Tab. 4.7 la multiplication des éléments de $Oc(E_7)$ par ses générateurs.

Nous pouvons voir que la multiplication des éléments de l'algèbre d'Ocneanu de E_7 par ses générateurs est en effet codée par le graphe d'Ocneanu de E_7 , illustré à la Fig. 4.22.

La table de multiplication complète de l'algèbre $Oc(E_7)$ possède la structure suivante :

$$\begin{array}{ll}
\text{“}D_{10}\text{”} \times \text{“}D_{10}\text{”} \rightarrow \text{“}D_{10}\text{”} & \text{“}E_7\text{”} \times \text{“}D_{10}\text{”} \rightarrow \text{“}E_7\text{”} \\
\text{“}D_{10}\text{”} \times \text{“}E_7\text{”} \rightarrow \text{“}E_7\text{”} & \text{“}E_7\text{”} \times \text{“}E_7\text{”} \rightarrow \text{“}D_{10}\text{”}
\end{array}$$

Appelons $\underline{a}, \underline{b}, \underline{c}$ des éléments de la partie “ D_{10} ”, et $(\underline{x}), (\underline{y})$ des éléments de la partie “ E_7 ”. La structure multiplicative de la partie “ D_{10} ” \times “ D_{10} ” \rightarrow “ D_{10} ” est codée par les matrices de fusion $G^{D_{10}}$ de D_{10} , et la structure complète est donnée par :

$$\begin{array}{ll}
\underline{a}.\underline{b} = \sum_c (G_a^{D_{10}})_{bc} \underline{c} & (\underline{x}).\underline{a} = \sum_y (s'_x)_{ay} (\underline{y}) \\
\underline{a}.\underline{(x)} = \sum_y (s_a)_{xy} (\underline{y}) & (\underline{x}).(\underline{y}) = \sum_a (s''_x)_{ya} \underline{a}
\end{array}$$

où les 10 matrices 7×7 s_a codent l'action de D_{10} sur E_7 , et sont des combinaisons linéaires des matrices de fusion de E_7 ⁵ :

$$\begin{array}{lllll}
s_0 = G_0 & s_2 = G_2 & s_4 = G_4 + G_6 & s_6 = G_6 + G_2 & s_8 = G_0 + G_4 \\
s_1 = G_1 & s_3 = G_3 & s_5 = G_5 + G_3 & s_7 = G_3 + G_1 & s_9 = G_2
\end{array}$$

⁵Bien que les matrices de fusion G de E_7 possèdent des coefficients négatifs, les matrices s_a définies comme des combinaisons linéaires de telles matrices sont à coefficients entiers non-négatifs.

“ D_{10} ”	$\underline{1}$
$\underline{0}$	$\underline{1}$
$\underline{1}$	$\underline{0} + \underline{2}$
$\underline{2}$	$\underline{1} + \underline{3}$
$\underline{3}$	$\underline{2} + \underline{4}$
$\underline{4}$	$\underline{3} + \underline{5}$
$\underline{5}$	$\underline{4} + \underline{6}$
$\underline{6}$	$\underline{5} + \underline{7}$
$\underline{7}$	$\underline{6} + \underline{8} + \underline{8}'$
$\underline{8}$	$\underline{7}$
$\underline{8}'$	$\underline{7}$

“ D_{10} ”	$\underline{(0)}$
$\underline{0}$	$\underline{(0)}$
$\underline{(0)}$	$\underline{0} + \underline{8}$
$\underline{8}$	$\underline{(0)} + \underline{(4)}$
$\underline{(4)}$	$\underline{8} + \underline{4}$
$\underline{4}$	$\underline{(4)} + \underline{(6)}$
$\underline{(6)}$	$\underline{4} + \underline{6}$
$\underline{6}$	$\underline{(6)} + \underline{(2)}$
$\underline{(2)}$	$\underline{2} + \underline{6} + \underline{8}'$
$\underline{2}$	$\underline{(2)}$
$\underline{8}'$	$\underline{(2)}$

“ E_7 ”	$\underline{1}$
$\underline{(0)}$	$\underline{(1)}$
$\underline{(1)}$	$\underline{(0)} + \underline{(2)}$
$\underline{(2)}$	$\underline{(1)} + \underline{(3)}$
$\underline{(3)}$	$\underline{(2)} + \underline{(4)} + \underline{(6)}$
$\underline{(4)}$	$\underline{(3)}$
$\underline{(6)}$	$\underline{(3)} + \underline{(5)}$
$\underline{(5)}$	$\underline{(6)}$

“ E_7 ”	$\underline{(0)}$
$\underline{1}$	$\underline{(1)}$
$\underline{(1)}$	$\underline{1} + \underline{7}$
$\underline{7}$	$\underline{(1)} + \underline{(3)}$
$\underline{(3)}$	$\underline{3} + \underline{5} + \underline{7}$
$\underline{3}$	$\underline{(3)}$
$\underline{5}$	$\underline{(3)} + \underline{(5)}$
$\underline{(5)}$	$\underline{5}$

TAB. 4.7 – Multiplication des éléments de l’algèbre d’Ocneanu de E_7 par ses générateurs.

Les matrices s'_x et s''_x sont des matrices rectangulaires 10×7 et 7×10 définies par :

$$(s'_x)_{ay} = (s''_x)_{ya} = (s_a)_{xy} \quad s'' = s'^T$$

La structure multiplicative complète de $Oc(E_7)$ est codée par les matrices O_x , qui, dans la base $\{x\} = \{\underline{a}, \underline{(y)}\}$, $x = 0, 2, \dots, 16$, sont données par :

$$O_x = \begin{cases} \left(\begin{array}{c|c} G_x^{D_{10}} & \cdot \\ \cdot & s_x \end{array} \right) & \text{pour } x = 0, 1, \dots, 9 \\ \left(\begin{array}{c|c} \cdot & s'_{x-10} \\ (s'_{x-10})^T & \cdot \end{array} \right) & \text{pour } x = 10, 11, \dots, 16 \end{cases}$$

Les matrices s_a définissent l’action de D_{10} sur E_7 . L’action d’un élément de $Oc(E_7)$ sur E_7 est obtenue en utilisant notre réalisation algébrique de $Oc(E_7)$. Pour un élément de $Oc(E_7)$ de la forme $x = \sigma_a \otimes \sigma_b$, avec $\sigma_a, \sigma_b \in D_{10}$, alors :

$$x \cdot \sigma_c^{E_7} = \sum_{d \in E_7} (S_x)_{cd} \sigma_d^{E_7} \quad S_x = s_a \cdot s_b \quad (4.63)$$

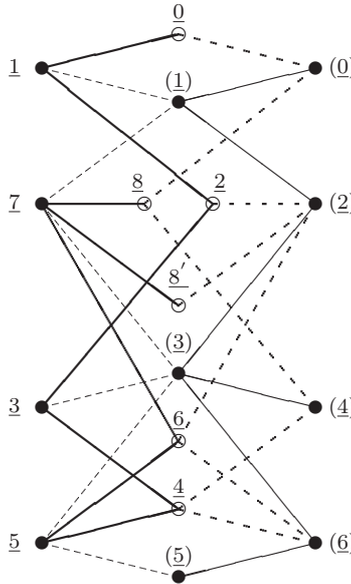


FIG. 4.22 – Le graphe d’Ocneanu de E_7

Dimension des blocs La dimension d_i des blocs de la bigèbre $\mathcal{B}E_7$ pour la loi de composition est donnée par $d_i = \sum_{a,b} (F_i^{E_7})_{ab}$ pour $a, b \in E_7$ et $i \in A_{17}$. Nous avons explicitement :

$$d_i : (7, 12, 17, 22, 27, 30, 33, 34, 35, 34, 33, 30, 27, 22, 17, 12, 7)$$

La dimension des blocs de $\mathcal{B}(E_7)$ pour la loi de convolution est obtenue en sommant les éléments des matrices S_x , pour $x \in Oc(E_7)$:

$$d_x : (7, 12, 17, 22, 27, 30, 33, 34, 18, 17, 12, 24, 34, 44, 30, 16, 22)$$

Les règles de somme linéaire et quadratique sont vérifiées :

$$\begin{aligned} \dim(\mathcal{B}(E_7)) &= \sum_{i \in A_{17}} d_i^2 = \sum_{x \in Oc(E_7)} d_x^2 = 10905 \\ \sum_i (d_i) &= \sum_x d_x = 399 \end{aligned} \tag{4.64}$$

La relation de masse quantique entre $Oc(E_7)$ et $\mathcal{A}(E_7) = A_{17}$ est satisfaite :

$$m(Oc(E_7)) = \frac{m(D_{10}).m(D_{10})}{m(J)} = m(A_{17}) \tag{4.65}$$

où $m(J) = qdim^2(\sigma_0) + qdim^2(\sigma_2) + qdim^2(\sigma_4) + qdim^2(\sigma_6) + qdim^2(\sigma_8) + qdim^2(\sigma_{8'})$ est la masse quantique de la sous-algèbre J de D_{10} . La masse quantique de $Oc(7)$ est définie dans (4.65) en fonction de la réalisation $Oc(E_7) = D_{10} \otimes_{\rho, J} D_{10}$. Notons que nous avons aussi :

$$\frac{m(D_{10}).m(E_7)}{m(J')} = m(A_{17})$$

où $m(J') = qdim^2(\sigma_1) + qdim^2(\sigma_3) + qdim^2(\sigma_5)$, avec $\{\sigma_1, \sigma_3, \sigma_5\} \in E_7$. Cette dernière relation nous suggère que l'algèbre d'Ocneanu de E_7 puisse aussi être réalisée par $D_{10} \otimes_{J'} E_7$, ce qui expliquerait mieux pourquoi E_7 apparaisse comme un quotient de $Oc(E_7)$.

Matrices toriques et fonctions de partition généralisées L'action de A_{17} (à gauche et à droite) sur $Oc(E_7)$ est calculée – utilisant la réalisation $Oc(E_7) = D_{10} \otimes_{\rho} D_{10}$ – à travers l'action de A_{17} sur D_{10} , codée par les matrices $F_i^{D_{10}}$. Pour un élément $x = \sigma_a \otimes \sigma_b$ de $Oc(E_7)$:

$$\tau_i \cdot x \cdot \tau_j = \tau_i \cdot (\sigma_a \otimes \sigma_b) \cdot \tau_j = \sum_{c \in D_{10}} \sum_{d \in D_{10}} (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (\sigma_c \otimes \sigma_d) \quad (4.66)$$

Il faut alors projeter les éléments $\sigma_c \otimes \sigma_d$ sur la base de $Oc(E_7)$, d'après les identifications (4.61) et (4.62). Pour obtenir l'expression de la matrice W_{xy} , il faut calculer les termes proportionnels à l'élément y après la projection. Il est difficile d'écrire une formule générale pour la matrice W_{xy} , cependant, une fois le y choisi, le calcul est simple à travers les identifications. Nous avons par exemple :

$$\begin{aligned} \tau_i \cdot (\sigma_a \otimes \sigma_b) \cdot \tau_j &= \sum_c \sum_{d \in J} (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (\sigma_c \cdot \rho(\sigma_d) \otimes \sigma_0) + \sum_c \sum_{d \notin J} \dots \\ &= \sum_c \sum_{d \in J} \sum_e (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (G_c)_{\rho(d)e} (\sigma_e \otimes \sigma_0) + \sum_c \sum_{d \notin J} \dots \end{aligned}$$

et les matrices toriques $W_x = W_{x0}$ et les matrices toriques généralisées sont alors données par :

$$\begin{aligned} W_x &= \sum_{c \in J} (F_i)_{ac} (F_j)_{b\rho(c)} \\ W_{xy} &= \sum_{z \in Oc(E_7)} (O_x)_{yz} W_z \end{aligned} \quad (4.67)$$

En particulier, l'invariant modulaire est égal à :

$$\mathcal{M} = W_{00} = \sum_{c \in J} (F_i)_{0c} (F_j)_{0\rho(c)}$$

Les fonctions de partition généralisées du modèle E_7 sont définies en fonction des caractères $\chi_i(q)$ de $\widehat{su}(2)$ par :

$$\mathcal{Z}_{x|y} = \sum_{i \in A_{17}} \sum_{j \in A_{17}} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q)$$

Les fonctions de partition à une ligne de défauts sont publiées dans [25]. Elles s'écrivent de manière plus compacte en fonction des caractères étendus du modèle D_{10} :

$$\mathcal{Z}_{x|0} = \sum_{c \in J} \hat{\chi}_{ac} \bar{\chi}_{b\rho(c)}$$

avec :

$$\hat{\chi}_{ab} = \sum_{c \in D_{10}} (G_a^{D_{10}})_{cb} \hat{\chi}_c \quad \hat{\chi}_c = \sum_{i \in A_{17}} \chi_i$$

La fonction de partition invariante modulaire est :

$$\begin{aligned} Z_{E_7} &= |\hat{\chi}_0|^2 + |\hat{\chi}_4|^2 + |\hat{\chi}_6|^2 + |\hat{\chi}_8|^2 + (\hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_8} + \text{h.c.}) \\ &= |\chi_0 + \chi_{16}|^2 + |\chi_4 + \chi_{12}|^2 + |\chi_6 + \chi_{10}|^2 + |\chi_8|^2 + [(\chi_2 + \chi_{14}) \cdot \overline{\chi_8} + \text{h.c.}] \end{aligned}$$

4.3 Quelques exemples du cas $su(3)$

Les diagrammes de Coxeter-Dynkin des cas $su(3)$ sont publiés dans [71]. Nous utilisons les mêmes méthodes que celles introduites dans le cas $su(2)$ pour construire l’algèbre d’Ocneanu des trois cas exceptionnels possédant *self-fusion* du système $su(3)$, et ainsi obtenir les fonctions de partition généralisées associées.

4.3.1 Le cas \mathcal{E}_5

Graphe et matrice de fusion Le graphe \mathcal{E}_5 est illustré à la Fig. 4.3.1. Le niveau est $\ell = 5$, l’altitude $\kappa = \ell + 3 = 8$ et la norme $\beta = 1 + 2 \cos(2\pi/8) = 1 + \sqrt{2}$. L’identité est 1_0 , et la fondamentale à laquelle correspond le graphe est 2_1 (la fondamentale conjuguée est 2_2). La conjugaison correspond à la symétrie par rapport à l’axe qui passe par les vertex 1_0 et 1_3 (seules irreps réelles) : $1_0^* = 1_0, 1_1^* = 1_5, 1_2^* = 1_4, 1_3^* = 1_3$; $2_0^* = 2_3, 2_1^* = 2_2, 2_4^* = 2_5$.

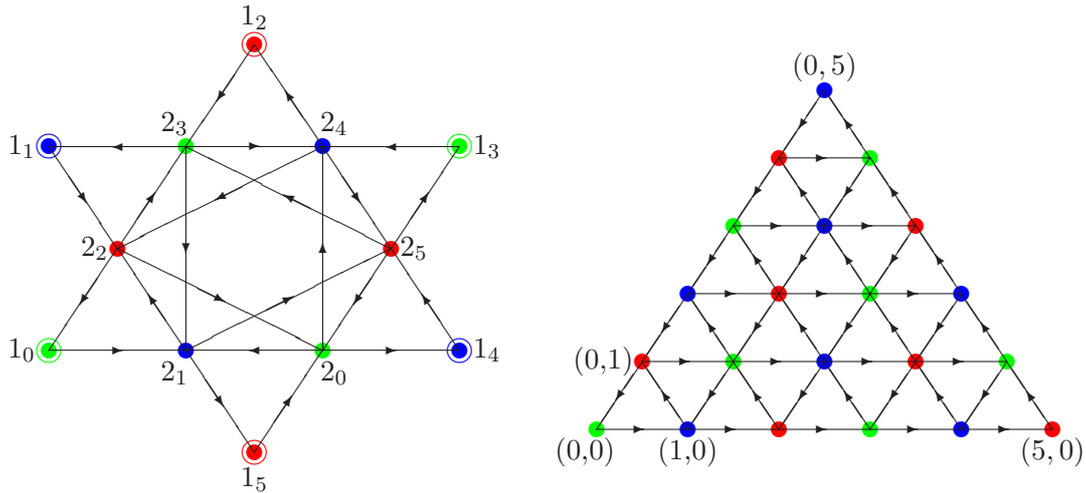


FIG. 4.23 – Les diagrammes de Coxeter-Dynkin généralisés \mathcal{E}_5 et \mathcal{A}_5 .

Le graphe \mathcal{E}_5 détermine de manière unique son algèbre de graphe, dont la table de multi-

plication commutative est donnée par :

$$\begin{aligned} 1_i \cdot 1_j &= 1_{i+j} \\ 1_i \cdot 2_j = 2_i \cdot 1_j &= 2_{i+j} \\ 2_i \cdot 2_j &= 2_{i+j} + 2_{i+j-3} + 1_{i+j-3} \end{aligned} \quad (4.68)$$

où les indices i et j varient de 0 à 5 mod 6. Clairement le sous-ensemble 1_i forme une sous-algèbre de \mathcal{E}_5 . La matrice de fusion correspondant à la fondamentale 2_1 est la matrice d'adjacence du graphe⁶. La conjugaison se traduit au niveau matriciel par la transposition : $G_{a^*} = G_a^T$. À partir de la table de multiplication (4.68), il est immédiat de calculer les matrices de fusion G_a associées aux vertex $a \in \mathcal{E}_5$.

Induction-restriction Le graphe de la série \mathcal{A} de même norme que \mathcal{E}_5 est \mathcal{A}_5 , illustré aussi à la Fig. 4.3.1, à partir de laquelle nous obtenons les matrices de fusion $N_{1,0}$ de la représentation fondamentale $(1, 0)$, et de la fondamentale conjuguée : $N_{0,1} = N_{1,0}^T$. Les autres matrices de fusion N_i et les matrices F_i codant l'action de \mathcal{A}_5 sur \mathcal{E}_5 (pour $i = (\lambda_1, \lambda_2) \in \mathcal{A}_5$) sont déterminées par la formule de récurrence tronquée de $SU(3)$ (avec $F_{1,0} = G_{2_1}$). La matrice essentielle E_{1_0} s'obtient par $(E_{1_0})_{ia} = (F_i)_{1_0 a}$: elle contient 21 lignes labellées par les vertex $i \in \mathcal{A}_5$ et 12 colonnes labellées par les vertex $a \in \mathcal{E}_5$. De cette matrice, nous lisons les règles de branchement $\mathcal{A}_5 \hookrightarrow \mathcal{E}_5$ ainsi que les règles d'induction, données par :

$$\begin{array}{ll} 1_0 \leftrightarrow (0, 0), (2, 2) & 2_0 \leftrightarrow (1, 1), (3, 0), (2, 2), (1, 4) \\ 1_1 \leftrightarrow (0, 2), (3, 2) & 2_1 \leftrightarrow (1, 0), (2, 1), (1, 3), (3, 2) \\ 1_2 \leftrightarrow (1, 2), (5, 0) & 2_2 \leftrightarrow (0, 1), (1, 2), (3, 1), (2, 3) \\ 1_3 \leftrightarrow (3, 0), (0, 3) & 2_3 \leftrightarrow (1, 1), (0, 3), (2, 2), (4, 1) \\ 1_4 \leftrightarrow (2, 1), (0, 5) & 2_4 \leftrightarrow (0, 2), (2, 1), (4, 0), (1, 3) \\ 1_5 \leftrightarrow (2, 0), (2, 3) & 2_5 \leftrightarrow (2, 0), (1, 2), (3, 1), (0, 4) \end{array}$$

La valeur de \hat{T} sur les vertex $i = (\lambda_1, \lambda_2) \in \mathcal{A}_5$ est donnée dans la Tab. 4.3.1

(λ_1, λ_2)	(0, 0)	(1, 0)	(2, 0)	(3, 0)	(4, 0)	(5, 0)	(1, 1)	(2, 1)	(3, 1)	(4, 1)	(2, 2)	(3, 2)
		(0, 1)	(0, 2)	(0, 3)	(0, 4)	(0, 5)		(1, 2)	(1, 3)	(1, 4)		(2, 3)
\hat{T}	5	1	19	11	1	13	20	13	4	17	5	19

TAB. 4.8 – Valeur de \hat{T} sur les vertex (λ_1, λ_2) du graphe \mathcal{A}_5 .

Nous pouvons vérifier que les valeurs de \hat{T} sur les vertex (λ_1, λ_2) dont la restriction donne un vertex 1_i sont égales : ceci permet de définir une valeur fixe de \hat{T} aux vertex du type 1_i . Par contre, pour les vertex de type 2_i , il n'est pas possible de définir une valeur fixe de \hat{T} . Ceci nous donne une caractérisation de la sous-algèbre J , engendrée par les éléments 1_i .

⁶Dans le livre [33], la matrice d'adjacence de \mathcal{E}_5 est incorrecte : la discussion subséquente n'est donc pas à prendre en compte.

Algèbre d'Ocneau Nous conjecturons alors que l'algèbre d'Ocneau de \mathcal{E}_5 est définie par :

$$Oc(\mathcal{E}_5) = \mathcal{E}_5 \otimes_J \mathcal{E}_5 = \mathcal{E}_5 \dot{\otimes} \mathcal{E}_5, \quad (4.69)$$

où nous identifions les éléments $(a \dot{\otimes} b.c)$ avec $(a.b^* \dot{\otimes} c)$, pour $b \in J = \{1_i\}$. L'algèbre $Oc(\mathcal{E}_5)$ est de dimension $12 \times 2 = 24$, et une base est donnée par les éléments $a \dot{\otimes} 1_0$ et $a \dot{\otimes} 2_0$. Les identifications dans $Oc(\mathcal{E}_5)$ sont données par :

$$\begin{aligned} 1_i \dot{\otimes} 1_j &= 1_{i+j^*} \dot{\otimes} 1_0 = 1_0 \dot{\otimes} 1_{i^*+j} & A \\ 2_i \dot{\otimes} 1_j &= 2_{i+j^*} \dot{\otimes} 1_0 = 2_0 \dot{\otimes} 1_{i^*+j} & L \\ 1_i \dot{\otimes} 2_j = 1_i \dot{\otimes} 1_j \cdot 2_0 &= 1_{i+j^*} \dot{\otimes} 2_0 = 1_0 \dot{\otimes} 2_{i^*+j} & R \\ 2_i \dot{\otimes} 2_j = 2_i \dot{\otimes} 1_j \cdot 2_0 &= 2_{i+j^*} \dot{\otimes} 2_0 = 2_0 \dot{\otimes} 2_{i^*+j} & C \end{aligned}$$

La multiplication dans $Oc(\mathcal{E}_5)$ est définie à travers celle de \mathcal{E}_5 et les identifications précédentes. La sous-algèbre chirale gauche est engendrée par $L = \{a \dot{\otimes} 1_0\}$; la sous-algèbre chirale droite est engendrée par $R = \{1_0 \dot{\otimes} a\}$. Ces deux sous-algèbres sont de dimension 12. Leur intersection est la sous-algèbre ambichirale $A = \{1_i \dot{\otimes} 1_0 = 1_0 \dot{\otimes} 1_{i^*}\}$ de dimension 6. Le sous-espace supplémentaire est engendré par $C = \{2_i \dot{\otimes} 2_0 = 2_0 \dot{\otimes} 2_{i^*}\}$, aussi de dimension 6. Le graphe d'Ocneau (de multiplication par les générateurs gauche $2_1 \dot{\otimes} 1_0$ et droit $1_0 \dot{\otimes} 2_1$) est illustré à la Fig. 4.24, comme deux graphes \mathcal{E}_5 superposés (rouge et bleu), ayant comme vertex communs les points extérieurs ambichiraux (noir), et la partie supplémentaire à l'intérieur (vert). Les lignes bleues et rouges correspondent à la multiplication par les générateurs chiraux gauche et droit, les lignes vertex proviennent de la superposition de lignes bleus et rouges. Le graphe est orienté, mais nous n'indiquons pas l'orientation des arcs pour ne pas surcharger la figure.

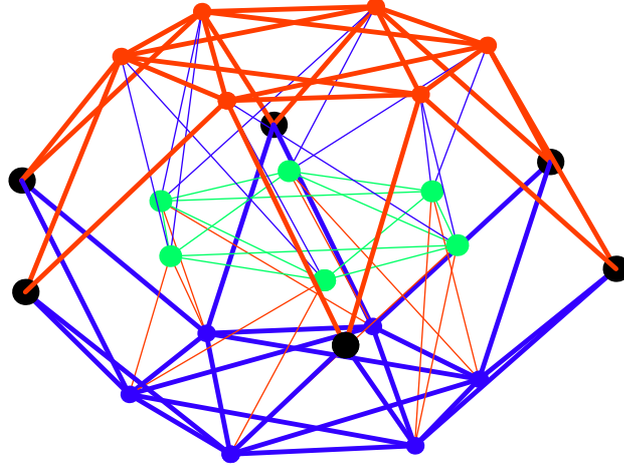
En utilisant les identifications dans \mathcal{E}_5 , nous pourrions alors facilement obtenir les matrices O_x ($x \in Oc(\mathcal{E}_5)$) qui codent la multiplication dans $Oc(\mathcal{E}_5)$. L'action d'un élément $x = a \dot{\otimes} 1_0$ (resp. $x = a \dot{\otimes} 2_0$) de $Oc(\mathcal{E}_5)$ sur un élément b de \mathcal{E}_5 donne l'élément $(a.1_0.b) \in \mathcal{E}_5$ (resp. $(a.2_0.b)$). Les matrices S_x qui codent cette action sont donc égales à :

$$S_x = \begin{cases} S_x = G_a & x = a \dot{\otimes} 1_0 \\ S_x = G_a \cdot G_{2_0} & x = a \dot{\otimes} 2_0 \end{cases} \quad (4.70)$$

Dimensions des blocs La dimension des blocs de la digèbre \mathcal{BE}_5 pour ses deux lois multiplicatives est donnée par la somme des éléments des matrices F_i et S_x . Les règles de somme linéaire et quadratique sont vérifiées :

$$\sum_{i \in \mathcal{A}_5} d_i = \sum_{x \in (Oc\mathcal{E}_5)} d_x = 720 \quad \dim(\mathcal{BE}_5) = \sum_i d_i^2 = \sum_x d_x^2 = 29376$$

Les masses quantiques de \mathcal{E}_5 et \mathcal{A}_5 sont données par : $m(\mathcal{E}_5) = 12(2 + \sqrt{2})$ et $m(\mathcal{A}_5) = 48(3 + 2\sqrt{2})$. Définissons la masse quantique du graphe $Oc(\mathcal{E}_5)$ par $m(\mathcal{E}_5)^2/m(J)$, où $J = \{1_i\}$

FIG. 4.24 – Graphe d’Ocneanu de \mathcal{E}_5

et $m(J) = \sum_i qdim^2(1_i) = 6$, alors la relation de masse quantique est satisfaite :

$$m(Oc(\mathcal{E}_5)) = \frac{m(\mathcal{E}_5).m(\mathcal{E}_5)}{m(J)} = m(\mathcal{A}_5) = 48(3 + 2\sqrt{2})$$

Matrices toriques et fonctions de partition généralisées Les matrices toriques généralisées sont définies par l’action de \mathcal{A}_5 sur $Oc(\mathcal{E}_5)$. Pour un élément $x \in Oc(\mathcal{E}_5)$ de la forme $a \otimes 1_0$, l’action à droite et à gauche d’éléments $i, j \in \mathcal{A}_5$ est :

$$\begin{aligned} i.(a \otimes 1_0).j &= \sum_b \sum_c (F_i)_{ab}(F_j)_{1_0c} (b \otimes c) \\ &= \sum_b \left[\sum_{c \in J} (F_i)_{ab}(F_j)_{1_0c} (b.c^* \otimes 1_0) + \sum_{c \notin J} (F_i)_{ab}(F_j)_{1_0c} (b.\tilde{c}^* \otimes 2_0) \right] \\ &= \sum_b \sum_{c \in J} \sum_d (F_i)_{ab}(F_j)_{1_0c}(G_b)_{c^*d} (d \otimes 1_0) \\ &+ \sum_b \sum_{c \notin J} \sum_d (F_i)_{ab}(F_j)_{1_0c}(G_b)_{\tilde{c}^*d} (d \otimes 2_0) \end{aligned}$$

où $\tilde{2}_i = 1_i$. Introduisons les matrices G'_c définies par :

$$(G'_c)_{ab} = (G_a)_{bc} \quad a.b = \sum_c (G_a)_{bc} c = \sum_c (G'_c)_{ab} c$$

Nous avons alors par exemple :

$$W_{a \dot{\otimes} 1_0, d \dot{\otimes} 1_0} = \sum_b \sum_{c \in J} (F_i)_{ab} (F_j)_{1_0 c} (G'_d)_{bc^*}$$

Les autres matrices W_{xy} se calculent de la même manière, et les $24 \cdot 24 = 576$ matrices toriques généralisées de \mathcal{E}_5 s'obtiennent par :

$$W_{xy} = \begin{cases} \sum_b \sum_{c \in J} (F_i)_{ab} (F_j)_{1_0 c} (G'_d)_{bc^*} & x = a \dot{\otimes} 1_0, y = d \dot{\otimes} 1_0 \\ \sum_b \sum_{c \notin J} (F_i)_{ab} (F_j)_{1_0 c} (G'_d)_{bc^*} & x = a \dot{\otimes} 1_0, y = d \dot{\otimes} 2_0 \\ \sum_b \sum_{c \in J} (F_i)_{ab} (F_j)_{2_0 c} (G'_d)_{bc^*} & x = a \dot{\otimes} 2_0, y = d \dot{\otimes} 1_0 \\ \sum_b \sum_{c \notin J} (F_i)_{ab} (F_j)_{2_0 c} (G'_d)_{bc^*} & x = a \dot{\otimes} 2_0, y = d \dot{\otimes} 2_0 \end{cases} \quad (4.71)$$

Pour $d = 1_0$, nous avons $(G'_d)_{bc^*} = \delta_{bc}$, alors l'invariant modulaire \mathcal{M} est donné par :

$$\mathcal{M} = W_{1_0 \dot{\otimes} 1_0, 1_0 \dot{\otimes} 1_0} = \sum_{c \in J} (F_i)_{1_0 c} (F_j)_{1_0 c} \quad (4.72)$$

Les fonctions de partition généralisées sont données par :

$$\mathcal{Z}_{xy} = \sum_{i \in \mathcal{A}_5} \sum_{j \in \mathcal{A}_5} \chi_i(q) (W_{xy})_{ij} \bar{\chi}_j(q) \quad (4.73)$$

où les χ_i sont les caractères de l'algèbre $\widehat{su}(3)$. Introduisons les caractères étendus $\hat{\chi}_a(q)$ (un pour chaque point du graphe \mathcal{E}_5) :

$$\hat{\chi}_a(q) = \sum_i (F_i)_{1_0 a} \chi_i(q) = \sum_i (E_{1_0})_{ia} \chi_i(q) \quad (4.74)$$

Ils sont entièrement déterminés en fonction des caractères de $\widehat{su}(3)$ par la connaissance de la matrice essentielle E_0 : nous les présentons dans l'Annexe **D**. Introduisons aussi les caractères étendus généralisés :

$$\hat{\chi}_{ab}(q) = \sum_c (G_a)_{bc} \hat{\chi}_c(q) = \hat{\chi}_{ba}(q) \quad (4.75)$$

qui sont des combinaisons linéaires des caractères étendus χ_a . Alors, les fonctions de partition

généralisées du modèle \mathcal{E}_5 sont données par :

$$\mathcal{Z}_{xy} = \begin{cases} \sum_b \sum_{c \in J} \hat{\chi}_{ab} (G'_d)_{bc^*} \bar{\chi}_{c1_0} & x = a \dot{\otimes} 1_0, y = d \dot{\otimes} 1_0 \\ \sum_b \sum_{c \notin J} \hat{\chi}_{ab} (G'_d)_{bc^*} \bar{\chi}_{c2_0} & x = a \dot{\otimes} 1_0, y = d \dot{\otimes} 2_0 \\ \sum_b \sum_{c \in J} \hat{\chi}_{ab} (G'_d)_{bc^*} \bar{\chi}_{c1_0} & x = a \dot{\otimes} 2_0, y = d \dot{\otimes} 1_0 \\ \sum_b \sum_{c \notin J} \hat{\chi}_{ab} (G'_d)_{bc^*} \bar{\chi}_{c2_0} & x = a \dot{\otimes} 2_0, y = d \dot{\otimes} 2_0 \end{cases} \quad (4.76)$$

Les fonctions de partition à une ligne de défauts $\mathcal{Z}_x = \mathcal{Z}_{x, 1_0 \dot{\otimes} 1_0}$ sont données par :

$$\mathcal{Z}_{a \dot{\otimes} 1_0} = \sum_{c \in J} \hat{\chi}_{ac} \bar{\chi}_c = \sum_e \sum_{c \in J} (G_a)_{ce} \hat{\chi}_e \bar{\chi}_c \quad (4.77)$$

$$\mathcal{Z}_{a \dot{\otimes} 2_0} = \sum_{c \notin J} \hat{\chi}_{ac} \bar{\chi}_c = \sum_e \sum_{c \notin J} (G_a)_{ce} \hat{\chi}_e \bar{\chi}_c \quad (4.78)$$

Elles sont explicitement données en fonction des caractères étendus $\hat{\chi}_a$ dans l'appendice. La fonction de partition invariante modulaire, correspondant à $1_0 \dot{\otimes} 1_0$, s'écrit :

$$\begin{aligned} \mathcal{Z}_{\mathcal{E}_5} = \sum_{c \in J} |\hat{\chi}_c|^2 &= |\chi_{(0,0)} + \chi_{(2,2)}|^2 + |\chi_{(0,2)} + \chi_{(3,2)}|^2 + |\chi_{(2,0)} + \chi_{(2,3)}|^2 \\ &+ |\chi_{(2,1)} + \chi_{(0,5)}|^2 + |\chi_{(3,0)} + \chi_{(0,3)}|^2 + |\chi_{(1,2)} + \chi_{(5,0)}|^2 \end{aligned}$$

et nous pouvons vérifier qu'elle correspond à la classification de Gannon [44].

4.3.2 Le cas \mathcal{E}_9

Graphe et matrices de fusion Le graphe \mathcal{E}_9 est illustré à la Fig. 4.25, son niveau est $\ell = 9$, son altitude $\kappa = 9 + 3 = 12$ et sa norme $\beta = 1 + 2 \cos(2\pi/12)$. L'identité est 0_0 et la fondamentale 0_1 (0_2 est la conjuguée de 0_1). Ce graphe serait mieux illustré en 3 dimensions, en analogie avec un avion, avec le cockpit central formé par les vertex 0_i et 3_i , et les deux ailes formées respectivement par les vertex 1_i et 2_i , pour mieux illustrer la symétrie existant entre les deux ailes (l'indice $i = (0, 1, 2)$ représente la trialité des vertex).

La conjugaison correspond à l'axe passant par les vertex 0_0 et 3_0 : $0_0^* = 0_0, 1_0^* = 2_0, 3_0^* = 3_0, 0_1^* = 0_2, 1_1^* = 2_2, 1_2^* = 2_1, 3_1^* = 3_2$. Comme pour les cas D_{2n} de $SU(2)$, le graphe \mathcal{E}_9 ne détermine pas de manière unique une structure algébrique associative, dûe à la symétrie entre les deux ailes. Cependant, en *imposant* que les coefficients de structure soient des entiers non-négatifs, alors la solution est *unique*. Comme la détermination des matrices de fusion G_{1_i} et G_{2_i} n'est pas directe, nous donnons les matrices de fusion

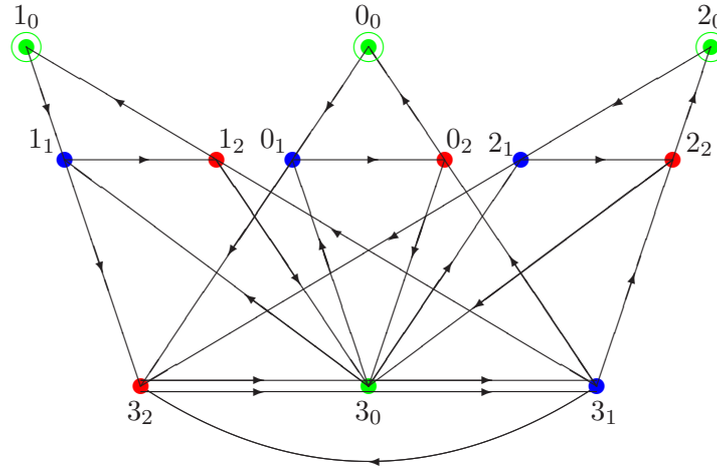


FIG. 4.25 – Diagramme de Dynkin généralisé \mathcal{E}_9

correspondant aux vertex 1_0 et 2_0 , à partir desquelles les autres se calculent facilement. Dans la base $(0_0, 1_0, 2_0, 3_0; 0_1, 1_1, 2_1, 3_1; 0_2, 1_2, 2_2, 3_2)$, elles sont données par :

$$G_{1_0} = \begin{pmatrix} \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 \end{pmatrix} \quad G_{2_0} = \begin{pmatrix} \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ 1 & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 \end{pmatrix}$$

Induction-restriction Le graphe de la série \mathcal{A} de même norme que \mathcal{E}_9 est \mathcal{A}_9 , possédant $10 \times 11/2 = 55$ vertex. L'action de \mathcal{A}_9 sur \mathcal{E}_9 est codée par les matrices F_i , d'où nous obtenons la matrice essentielle E_0 , dont les colonnes correspondant aux vertex $0_0, 1_0$ et 2_0 sont présentées à la Fig. 4.26. Nous lisons de la Fig. 4.26 l'induction $\mathcal{E}_9 \leftrightarrow \mathcal{A}_9$:

$$\begin{aligned} 0_0 &\leftrightarrow (0, 0), (4, 4), (4, 1), (1, 4), (9, 0), (0, 9) \\ 1_0 &\leftrightarrow (2, 2), (5, 2), (2, 5) \\ 2_0 &\leftrightarrow (2, 2), (5, 2), (2, 5) \end{aligned}$$

Une valeur déterminée de \hat{T} peut être définie pour les vertex $0_0, 1_0$ et 2_0 : $\hat{T}(0_0) = 9$ et $\hat{T}(1_0) = \hat{T}(2_0) = 21$, ce qui n'est pas possible pour les autres vertex de \mathcal{E}_9 . La sous-algèbre J est donc engendrée par $\{0_0, 1_0, 2_0\}$.

1	0	0
0 0	0 0	0 0
0 0 0	0 0 0	0 0 0
0 0 0 0	0 0 0 0	0 0 0 0
0 0 0 0 0	0 0 1 0 0	0 0 1 0 0
0 1 0 0 1 0	0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 1 0 0 1 0 0	0 0 1 0 0 1 0 0
0 0 0 0 1 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0
1 0 0 0 0 0 0 0 0 1	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0

FIG. 4.26 – Induction correspondant aux vertex $0_0, 1_0$ et 2_0 de \mathcal{E}_9 .

Algèbre d’Ocneanu Nous serions tentés de définir l’algèbre d’Ocneanu de \mathcal{E}_9 par :

$$Oc(\mathcal{E}_9) = \mathcal{E}_9 \otimes_J \mathcal{E}_9 \quad (4.79)$$

et avec cette définition, la relation de masse quantique serait satisfaite : $m(Oc(\mathcal{E}_9)) = m(\mathcal{E}_9).m(\mathcal{E}_9)/m(J) = m(\mathcal{A}_9) = 432(7 + 4\sqrt{3})$. Cependant, comme pour les cas D_{2n} de $SU(2)$, \hat{T} possède la même valeur sur les vertex symétriques 1_0 et 2_0 de J . Dans le cas D_{2n} , cette particularité conduit à la non-commutativité de l’algèbre $Oc(D_{2n})$. L’algèbre définie en (4.79) est commutative : nous nous attendons à ce que $Oc(\mathcal{E}_9)$ contienne aussi une composante matricielle tenant compte de la non-commutativité. Connaissant le graphe d’Ocneanu de D_{2n} , nous sommes parvenus à donner une réalisation de l’algèbre d’Ocneanu. Cependant, dans le cas \mathcal{E}_9 , sans la connaissance du graphe, nos méthodes basées sur les données provenant de l’opérateur modulaire \hat{T} semblent insuffisantes pour déterminer la structure complète de $Oc(\mathcal{E}_9)$, qui nous permettraient d’obtenir toutes les matrices toriques et fonctions de partition généralisées.

Notons toutefois que l’identité de $Oc(\mathcal{E}_9)$ est $0_0 \otimes 0_0$, et nous pouvons calculer la fonction de partition associée à ce point. Définissant les caractères étendus de \mathcal{E}_9 suivants :

$$\begin{aligned} \hat{\chi}_0 &= \chi_{0,0} + \chi_{0,9} + \chi_{9,0} + \chi_{1,4} + \chi_{4,1} + \chi_{4,4} \\ \hat{\chi}_{1_0} = \hat{\chi}_{2_0} &= \chi_{2,2} + \chi_{2,5} + \chi_{5,2} \end{aligned}$$

nous trouvons :

$$\mathcal{Z}_{\mathcal{E}_9} = \mathcal{Z}_{0_0 \otimes 0_0} = \sum_{c \in J} (F_i)_{0c} (F_j)_{0c} = |\hat{\chi}_{0_0}|^2 + 2 |\hat{\chi}_{1_0}|^2$$

et cette expression correspond bien à la fonction de partition invariante modulaire de la classification de Gannon [44].

4.3.3 Le cas \mathcal{E}_{21}

Graphe et matrices de fusion Le graphe \mathcal{E}_{21} est illustré à la Fig. 4.27. Son niveau $\ell = 21$, son altitude $\kappa = 21 + 3 = 24$ et sa norme $\beta = 1 + 2 \cos(2\pi/24)$. 0 est l’identité, 1 et 2 sont

les générateurs (l'orientation du graphe correspond au générateur 1). Le graphe possède 24 vertex. La conjugaison correspond à la symétrie par rapport à l'axe horizontal passant par les vertex 0 et 21.

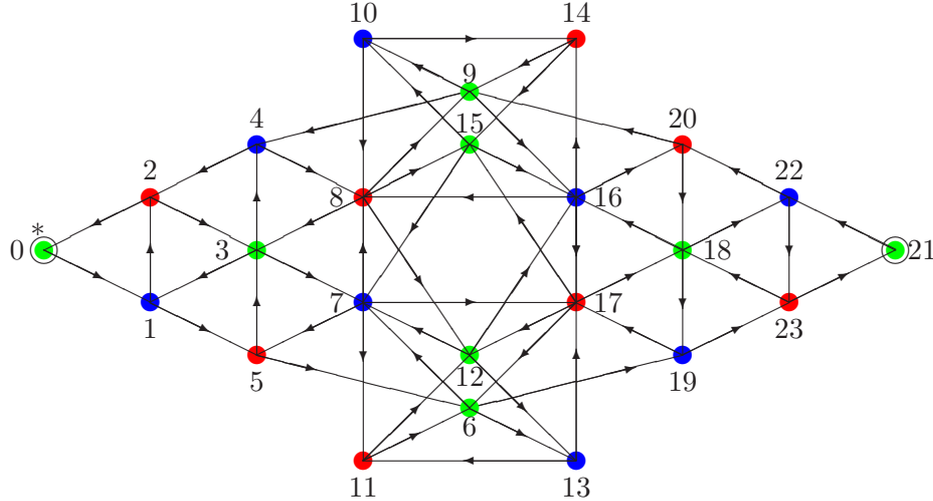


FIG. 4.27 – Le diagramme de Dynkin généralisé \mathcal{E}_{21} .

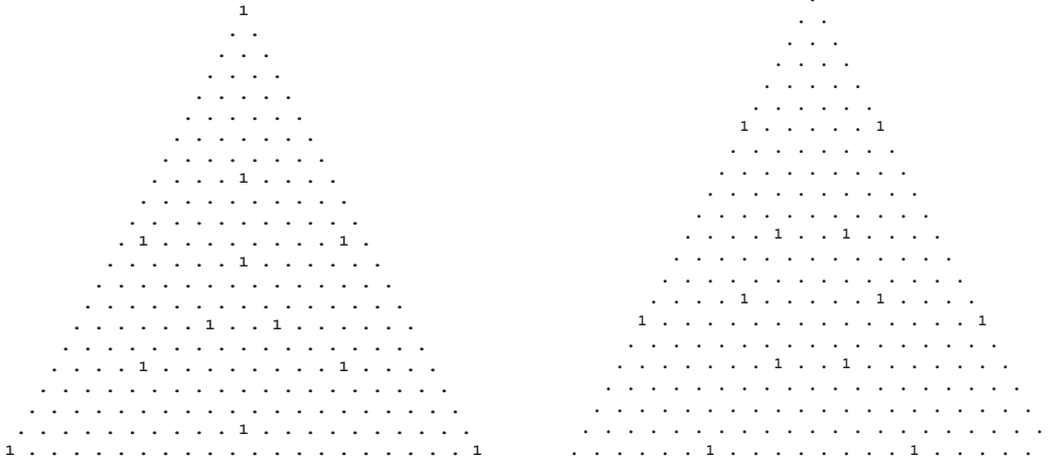
Le graphe \mathcal{E}_{21} détermine de manière unique son algèbre de graphe. La multiplication par le générateur 1 est codée par la matrice d'adjacence du graphe : $G_1 = \mathcal{G}_{\mathcal{E}_{21}}$. La conjugaison se traduit au niveau matriciel par la transposition : $G_{i^*} = G_i^T$. La détermination des matrices de fusion est directe jusqu'au vertex 9. Par exemple, $1.1=2+5$ nous donne $G_5 = G_1.G_1 - G_2$. Le graphe est aussi symétrique par rapport au point central (centre de l'étoile) : nous appelons R cette symétrie (par exemple $0^R = 21, 1^R = 22, 11^R = 14$). Au niveau de la multiplication, ceci se traduit par :

$$a.b = a^R.b^R \tag{4.80}$$

Utilisant cette symétrie, il est alors immédiat de compléter la table de multiplication et d'obtenir les autres matrices de fusion. Pour $a = 0$, l'équation (4.80) donne $b = 21.b^R$. En particulier $9 = 21.6$, ce qui nous donne $G_{21} = G_9.G_6^{-1}$. Les autres matrices G_b s'obtiennent alors facilement par $G_b = G_{21}.G_{b^R}$ (par exemple $G_{22} = G_{21}.G_1, G_{23} = G_{21}.G_2$).

Induction-restriction Le graphe \mathcal{A} de même norme que \mathcal{E}_{21} est \mathcal{A}_{21} , qui possède $22 \times 23/2 = 253$ vertex, labellés par (λ_1, λ_2) . L'action de \mathcal{A}_{21} sur \mathcal{E}_{21} est codée par les 253 matrices $F_i = F_{(\lambda_1, \lambda_2)}$ obtenues par la relation de récurrence tronquée de $su(3)$, avec $F_1 = F_{(1,0)} = G_1$. Les matrices essentielles – en particulier E_0 – s'obtiennent comme d'habitude : elles possèdent 253 lignes labellées par les vertex de \mathcal{A}_{21} et 24 colonnes labellées par les vertex de \mathcal{E}_{21} , et E_0 nous donne l'induction-restriction entre \mathcal{A}_{21} et \mathcal{E}_{21} . Nous illustrons à la Fig 4.28 les lignes de E_0 correspondant aux vertex 0 (à gauche) et 21 (à droite).

Nous pouvons vérifier que la valeur de l'opérateur modulaire \hat{T} est constante pour les vertex de \mathcal{A}_{21} dont la restriction donne le vertex 0 ($\hat{T} = 21$ sur éléments non-nuls de la partie

FIG. 4.28 – Induction correspondant aux vertex extrémaux 0 et 21 de \mathcal{E}_{21}

gauche de la Fig. 4.28). Ceci est vrai aussi pour le vertex 21 ($\hat{T} = 39$). Par contre, \hat{T} évalué sur les éléments non-nuls des 22 autres colonnes de E_0 n'est pas constant : la sous-algèbre J est donc engendrée par les deux vertex extrémaux : $J = \{0, 21\}$.

Algèbre d'Ocneanu Nous définissons alors l'algèbre d'Ocneanu $Oc(\mathcal{E}_{21})$ par :

$$Oc(\mathcal{E}_{21}) = \mathcal{E}_{21} \otimes_J \mathcal{E}_{21} = \mathcal{E}_{21} \dot{\otimes} \mathcal{E}_{21} \quad (4.81)$$

où nous identifions les éléments $a \dot{\otimes} b.c$ avec $a.b^* \dot{\otimes} c = a.b \dot{\otimes} c$ pour $b \in J$ ($0^* = 0, 21^* = 21$). J – ou de manière équivalente la réflexion R – fournit une partition de \mathcal{E}_{21} en classes d'équivalence à deux éléments $\{a, a^R\}$. Nous avons $J = \tilde{0} = \tilde{21} = \{0, 21\}$, $\tilde{1} = \tilde{22} = \{1, 22\}$, etc. Nous choisissons un représentant $\phi(a)$ dans chaque classe d'équivalence :

$$\Phi = \{\phi(b) | b \in \mathcal{E}_{21}\} = \{0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12\}. \quad (4.82)$$

Pour $b \in \Phi$, $\phi(b) = b$. Un élément $b \notin \Phi$ s'écrit $b = 21.\phi(b)$. Introduisons l'application ρ :

$$\begin{aligned} \rho(b) &= 0 && \text{si } b \in \Phi \\ \rho(b) &= 21 && \text{si } b \notin \Phi \end{aligned}$$

Alors, nous avons les identifications suivantes dans l'algèbre d'Ocneanu $Oc(\mathcal{E}_{21})$:

$$a \dot{\otimes} b = a.\rho(b) \dot{\otimes} \phi(b) \quad (4.83)$$

et une base de $Oc(\mathcal{E}_{21})$ est donnée par les $24 \times 12 = 288$ éléments linéairement indépendants :

$$a \dot{\otimes} b \quad a \in \mathcal{E}_{21}, \quad b \in \Phi. \quad (4.84)$$

La sous-algèbre chirale gauche est engendrée par $L = \{a \dot{\otimes} 0\}$ et la sous-algèbre chirale droite est engendrée par $R = \{0 \dot{\otimes} a = \rho(a) \dot{\otimes} \phi(a)\}$ toutes deux de dimension 24. L'intersection

est la sous-algèbre ambichirale, engendrée par les deux éléments $\{0 \overset{\cdot}{\otimes} 0 = 21 \overset{\cdot}{\otimes} 21\}$ et $\{21 \overset{\cdot}{\otimes} 0 = 0 \overset{\cdot}{\otimes} 21\}$. Enfin, l'action d'un élément $x = a \overset{\cdot}{\otimes} b$ de $Oc(\mathcal{E}_{21})$ sur un élément c de \mathcal{E}_{21} donne l'élément $(a.b.c)$ de \mathcal{E}_{21} ; et les matrices qui codent cette action sont égales à :

$$S_x = G_a.G_b \quad \text{pour } x = a \overset{\cdot}{\otimes} b \in Oc(\mathcal{E}_{21}) \quad (4.85)$$

Dimensions des blocs Les dimensions d_j , pour $j = (\lambda_1, \lambda_2)$ des 253 blocs de la bigèbre $\mathcal{B}(\mathcal{E}_{21})$, pour la loi de composition, sont obtenues en sommant les éléments de matrice de F_j : elles sont présentées à la Fig. 4.29, disposées en analogie avec le graphe \mathcal{A}_{21} .

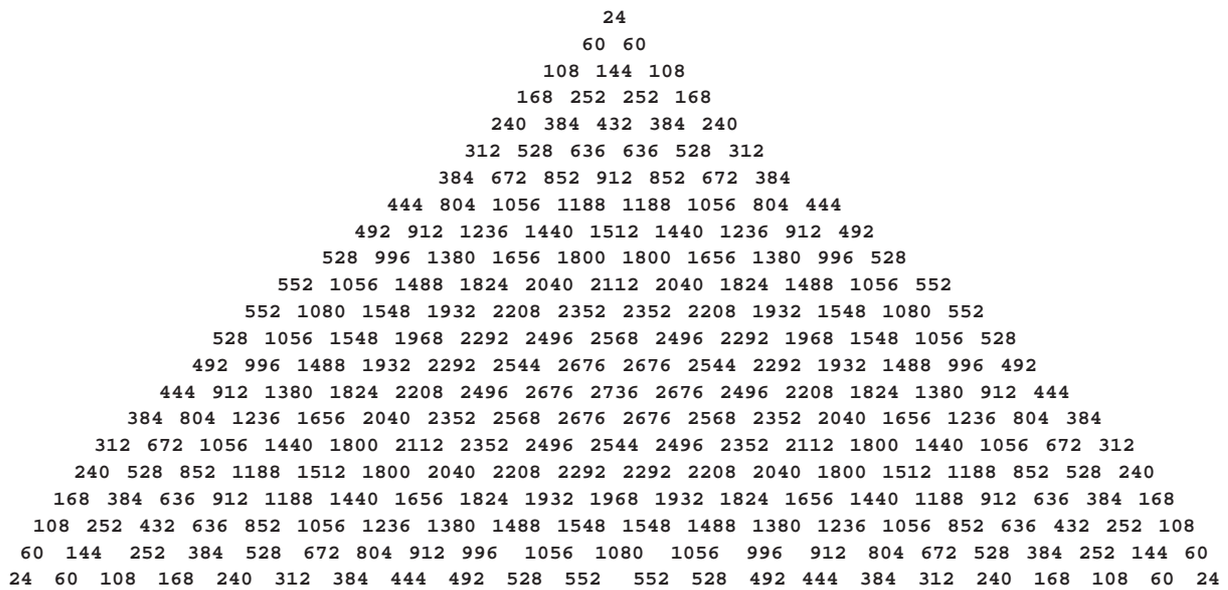


FIG. 4.29 – Dimensions des blocs pour la loi \circ de la bigèbre $\mathcal{B}\mathcal{E}_{21}$.

Les blocs de la deuxième structure de la bigèbre (loi de convolution) sont labellés par les 288 points du graphe d’Ocneanu, et les dimensions d_x du bloc x sont obtenues en sommant les éléments de matrice de S_x , pour $x \in Oc(\mathcal{E}_{21})$. Nous trouvons (l’indice donne la multiplicité de la dimension) :

- Ambichirale : $(24)_2$
- Gauche (pas ambichirale) : $(60)_4(108)_4(132)_4(144)_2(168)_2(216)_2(252)_4$
- Droite (pas ambichirale) : $(60)_4(108)_4(132)_4(144)_2(168)_2(216)_2(252)_4$
- Supplément : $(168)_8(312)_{16}(384)_{16}(420)_8(492)_8(600)_8(636)_8(744)_{32}(804)_8(936)_8$
 $(948)_8(996)_8(1080)_2(1188)_8(1236)_8(1272)_4(1440)_{16}(1512)_2(1548)_8$
 $(1656)_4(1800)_{16}(1932)_8(1968)_4(2292)_8(2568)_2(2988)_8(3480)_8$

Les règles de somme linéaire et quadratiques sont vérifiées :

$$\sum_{i \in \mathcal{A}_{21}} d_i = \sum_{x \in Oc(\mathcal{E}_{21})} d_x = 288\,576, \quad \dim(\mathcal{B}\mathcal{E}_{21}) = \sum_i d_i^2 = \sum_x d_x^2 = 480\,701\,952.$$

Nous vérifions aussi la relation de masse quantique entre $Oc(\mathcal{E}_{21})$ et \mathcal{A}_{21} :

$$m(Oc(\mathcal{E}_{21})) = \frac{m(\mathcal{E}_{21}) \cdot m(\mathcal{E}_{21})}{m(J)} = m(\mathcal{A}_{21}) = 288 \left(18 + 10\sqrt{3} + \sqrt{6(97 + 56\sqrt{3})} \right)^2.$$

Matrices toriques et fonctions de partition généralisées Nous calculons l'action des éléments i, j de \mathcal{A}_{21} sur un élément $x = a \otimes b$ de $Oc(\mathcal{E}_{21})$ en utilisant les identifications (4.83) :

$$\begin{aligned} i.(a \otimes b).j &= \sum_c \sum_d (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (c \otimes d) \\ &= \sum_c \sum_d (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (c \cdot \rho(d) \otimes \phi(d)) \\ &= \sum_c \sum_d \sum_e (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (G'_e)_{c\rho(d)} (e \otimes \phi(d)) \end{aligned}$$

où les matrices G'_e sont définies par $(G'_e)_{ab} = (G_a)_{be}$. Séparant alors la sommation sur d en une sommation sur les éléments de la même classe d'équivalence, les $288 \times 288 = 82\,944$ matrices toriques généralisées de \mathcal{E}_{21} s'obtiennent sous la forme compacte suivante :

$$W_{ab,ef} = \sum_c \sum_{d \in \tilde{f}} (F_i)_{ac} (F_j)_{bd} (G'_e)_{c\rho(d)} \quad (4.86)$$

où la sommation sur d se fait sur les éléments de la classe d'équivalence de f . Pour $e = 0, f = 0$, la sommation sur d devient une sommation sur $J = \{0, 21\}$, alors $\rho(d) = d$ et $(G'_0)_{cd} = \delta_{c,d}$: l'invariant modulaire \mathcal{M} s'écrit donc :

$$\mathcal{M} = W_{00,00} = \sum_{c \in J} (F_i)_{0c} (F_j)_{0c}$$

Les fonctions de partition généralisées s'obtiennent alors par :

$$\mathcal{Z}_{ab,ef} = \sum_{i \in \mathcal{A}_{21}} \sum_{j \in \mathcal{A}_{21}} \chi_i(W_{ab,ef})_{ij} \bar{\chi}_j = \sum_{c \in \mathcal{E}_{21}} \sum_{d \in \tilde{f}} \hat{\chi}_{ac} (G'_e)_{c\rho(d)} \bar{\chi}_{bd} \quad (4.87)$$

où les χ_i sont les caractères de l'algèbre $\widehat{su}(3)$ et les $\hat{\chi}_{ab}$ sont les caractères étendus généralisés de \mathcal{E}_{21} , combinaisons linéaires des caractères étendus $\hat{\chi}_a$:

$$\hat{\chi}_{ab} = \sum_{i \in \mathcal{A}_{21}} (F_i)_{ab} \chi_i = \sum_c (G_a)_{bc} \hat{\chi}_c \quad \hat{\chi}_c = \sum_i (F_i)_{a0} \chi_i \quad (4.88)$$

Les 288 fonctions de partition à une ligne de défaut $\mathcal{Z}_{ab} = \mathcal{Z}_{ab,00}$ s'écrivent :

$$\mathcal{Z}_{ab} = \sum_{c \in J} \hat{\chi}_{ac} \bar{\chi}_{bc} \quad (4.89)$$

Les caractères étendus $\hat{\chi}_c$ pour $c \in J$ sont :

$$\begin{aligned}\hat{\chi}_0 &= \chi_{(0,0)} + \chi_{(4,4)} + \chi_{(6,6)} + \chi_{(10,10)} + \chi_{(0,21)} + \chi_{(21,0)} + \chi_{(1,10)} + \chi_{(10,1)} + \chi_{(4,13)} + \chi_{(13,4)} + \chi_{(6,9)} + \chi_{(9,6)} \\ \hat{\chi}_{21} &= \chi_{(0,6)} + \chi_{(6,0)} + \chi_{(0,15)} + \chi_{(15,0)} + \chi_{(4,7)} + \chi_{(7,4)} + \chi_{(4,10)} + \chi_{(10,4)} + \chi_{(6,15)} + \chi_{(15,6)} + \chi_{(7,10)} + \chi_{(10,7)}\end{aligned}$$

et la fonction de partition de \mathcal{E}_{21} écrite en fonction des caractères de $\widehat{su}(3)$ correspond à l'expression obtenues dans la classification de Gannon [44] :

$$\mathcal{Z}_{\mathcal{E}_{21}} = \sum_{c \in J} |\hat{\chi}_c|^2 = |\hat{\chi}_0|^2 + |\hat{\chi}_{21}|^2 \quad (4.90)$$

Conclusion et perspectives

Dans cette thèse nous avons présenté les profondes relations qui existent entre les classifications des théories conformes à deux dimensions dans divers environnements et les graphes codant les différentes structures d'une algèbre de Hopf faible : celle-ci apparaît ainsi comme la symétrie quantique naturelle associée à ces modèles conformes.

Cette algèbre de Hopf faible a été introduite par A. Ocneanu dans [66, 67]. Plus précisément, Ocneanu associe à chaque diagramme de Dynkin G de type ADE une *digèbre* $\mathcal{B}(G)$: elle est constituée de l'espace vectoriel des endomorphismes gradués de chemins essentiels sur G muni de deux lois multiplicatives \circ et \odot donnant lieu à deux autres graphes, appelés respectivement $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$. Ces derniers possèdent toujours une structure multiplicative (algèbre de graphe) : nous obtenons deux algèbres notées par le même symbole que le graphe lui-même. L'algèbre $Oc(G)$ est aussi appelée l'algèbre des symétries quantiques de G . Il est assez remarquable que ces trois graphes (G , $\mathcal{A}(G)$ et $Oc(G)$) avec leur structure algébrique codent les informations sur les différents coefficients permettant de définir les fonctions de partition du modèle conforme $\widehat{su}(2)$ associé au graphe G .

Le travail central de cette thèse a été la présentation d'une réalisation de l'algèbre $Oc(G)$ construite comme un certain quotient du carré tensoriel de l'algèbre du graphe G . Cette réalisation permet d'obtenir un algorithme très simple pour le calcul des divers coefficients définissant les fonctions de partition du modèle conforme $\widehat{su}(2)$ associé au graphe G [25]. Par la suite, nous avons observé que l'algèbre d'Ocneanu peut – dans la plupart des cas – être reconstruite d'après les propriétés modulaires du graphe G . Nous avons alors utilisé cette observation pour étudier plusieurs exemples appartenant au modèle conforme $\widehat{su}(3)$ et obtenir ainsi les expressions des fonctions de partition associées [26].

Les modèles minimaux (“usuels”) – construits par des irreps de l'algèbre de Virasoro – sont reliés aux modèles $\widehat{su}(2)$. L'algèbre de Virasoro est un cas particulier d'algèbre \mathcal{W}_n : $Vir = \mathcal{W}_2$. Les modèles \mathcal{W}_n -minimaux, construits par des irreps de l'algèbre \mathcal{W}_n généralisant l'algèbre de Virasoro, sont eux reliés aux modèles $\widehat{su}(n)$. Les expressions des fonctions de partition associées aux modèles $\widehat{su}(3)$ obtenues dans le chapitre 4 permettent ainsi l'étude des modèles \widehat{W}_3 -minimaux (voir [28]).

Les graphes d'Ocneanu ont été conceptuellement définis par Ocneanu comme provenant de la diagonalisation de $\mathcal{B}(G)$ pour la loi \odot , mais il est intéressant de noter qu'ils n'ont – à notre connaissance – jamais été obtenus de cette manière . . . Un autre axe de recherche de cette thèse est l'étude approfondie des structures de la digèbre $\mathcal{B}(G)$: nous voulons d'une part vérifier que $\mathcal{B}(G)$ satisfait *de facto* les divers axiomes définissant une algèbre de Hopf faible, et d'autre part construire explicitement le graphe d'Ocneanu à partir de la diagonalisation de $\mathcal{B}(G)$. Les premiers résultats obtenus se limitent pour l'instant aux graphes de la série A [27].

Les relations entre les classifications des modèles conformes $\widehat{su}(2)$ et les graphes correspondants semblent de nos jours bien connues. Cependant, les généralisations de diverses structures à des modèles $\widehat{su}(n)$ restent encore à être formulées de manière précise. Nous avons grand espoir qu'une meilleure compréhension de ces généralisations fassent apparaître de nouvelles structures mathématiques, permettant à leur tour une meilleure compréhension des modèles physiques sous-jacents.

Pour conclure, citons divers problèmes ouverts qui devraient être mieux compris :

- Peut-on définir une matrice R pour l'algèbre de Hopf faible et obtenir une équation de Yang-Baxter (généralisée) ? Quels seraient les modèles intégrables associés ?
- Trouver une définition simple et directe – valable dans tous les cas – pour le produit de convolution \odot . Peut-on obtenir le produit de convolution à partir du carré tensoriel d'un produit \star défini directement sur l'espace des chemins essentiels ?
- Quelle est l'origine de la règle de somme linéaire et de la règle de masse quantique ?
- La généralisation des diagrammes ADE pour les cas $su(3)$ et $su(4)$ est connue, mais une définition rigoureuse des “diagrammes généralisés de Coxeter-Dynkin” devrait être formalisée (et publiée).
- La structure algébrique associée à un diagramme ADE est l'algèbre de Lie. Quelles seraient les structures algébriques (généralisant la notion d'algèbre de Lie) associées à des diagrammes généralisés ?
- Nous avons défini les fonctions de partition pour les modèles affines définis sur le tore, mais une généralisation dans diverses directions est envisageable. En particulier, que se passe-t-il pour des systèmes définis sur des surfaces de genre plus élevé que le tore ?

Annexe A

Diagrammes de Dynkin ADE et $ADE^{(1)}$

	diagramme	κ	exposants
A_n		$n + 1$	$1, 2, \dots, n$
D_n		$2(n - 1)$	$1, 3, \dots, 2n - 5, 2n - 3; n - 1$
E_6		12	$1, 4, 5, 7, 8, 11$
E_7		18	$1, 5, 7, 9, 11, 13, 17$
E_8		30	$1, 7, 11, 13, 17, 19, 23, 29$

TAB. A.1 – Diagrammes de Dynkin ADE , leur nombre de Coxeter κ et leurs exposants de Coxeter m^C

	diagramme	Γ
$A_n^{(1)}$		\mathcal{C}_n
$D_n^{(1)}$		\mathcal{D}_{n-2}
$E_6^{(1)}$		\mathcal{T}
$E_7^{(1)}$		\mathcal{O}
$E_8^{(1)}$		\mathcal{I}

TAB. A.2 – Diagrammes de Dynkin $ADE^{(1)}$ et le sous-groupe $\Gamma \subset SU(2)$ correspondant.

Annexe B

Correspondance de McKay classique et quantique

B.1 Correspondance de McKay classique et graphes $ADE^{(1)}$

B.1.1 Le groupe $SU(2)$ classique

Considérons le groupe $SU(2)$ et ses représentations irréductibles¹. Ce groupe possède des irreps de dimension n , notées (n) , pour tout entier positif $n \geq 1$. L'irrep (1) est l'identité, l'irrep (2) est la fondamentale. Nous pouvons former le produit tensoriel $(i) \otimes (j)$, et décomposer le résultat en somme directe d'irreps (k) :

$$(i) \otimes (j) = \bigoplus_k \mathcal{N}_{ij}^k (k), \quad \mathcal{N}_{ij}^k \in \mathbb{N}, \quad (\text{B.1})$$

où \mathcal{N}_{ij}^k est la multiplicité de (k) dans $(i) \otimes (j)$. Un résultat bien connu est la décomposition du produit tensoriel d'une irrep (n) par la fondamentale :

$$(2) \otimes (n) = (n-1) \oplus (n+1). \quad (\text{B.2})$$

Remarque 6 *En adoptant le langage de spin pour des particules de type fermionique, bien connu des physiciens, l'irrep de spin j , j demi-entier, est de dimension $n = 2j + 1$. La représentation fondamentale, de dimension deux, correspond au spin $1/2$. Alors, la formule (B.2) correspond simplement au couplage entre une particule de spin $1/2$ et une particule de spin j , qui donne la somme de particules de spins $(j - 1/2)$ et $(j + 1/2)$.*

Tout irrep peut être obtenue à partir d'une certaine puissance du produit tensoriel de la représentation fondamentale. En effet, en écrivant :

$$(2)^{\otimes n} = \underbrace{(2) \otimes (2) \otimes \cdots \otimes (2)}_n,$$

¹Nous écrirons par la suite "irrep" comme un abrégé "français" pour représentation irréductible.

et utilisant (B.2), nous avons :

$$\begin{aligned}(2)^{\otimes 2} &= (1) \oplus \underline{(3)} \\ (2)^{\otimes 3} &= (2) \oplus (2) \oplus \underline{(4)} \\ (2)^{\otimes 4} &= (1) \oplus (1) \oplus (3) \oplus (3) \oplus (3) \oplus \underline{(5)}\end{aligned}$$

En utilisant l'associativité de \otimes et en effectuant les calculs dans l'espace virtuel des représentations (c.à.d. en admettant des signes négatifs dans l'étape intermédiaire des calculs), nous pouvons, à partir de la donnée de (B.2), calculer la décomposition de $(i) \otimes (j)$. Par exemple, $(2)^{\otimes 2} = (1) \oplus (3)$, donc, en écrivant $(3) = (2)^{\otimes 2} - (1)$, nous pouvons calculer la décomposition de $(3) \otimes (n)$, pour tout irrep (n) . Un exemple :

$$\begin{aligned}(3) \otimes (3) &= \left((2)^{\otimes 2} - (1) \right) \otimes (3) \\ &= (2) \otimes (2) \otimes (3) - (1) \otimes (3) \\ &= (1) \oplus (3) \oplus (3) \oplus (5) - (3) \\ &= (1) \oplus (3) \oplus (5)\end{aligned}$$

À la fin du calcul, nous retrouvons seulement des signes \oplus . Par la même méthode, nous pouvons ainsi calculer toute décomposition $(i) \otimes (j)$, et obtenir ainsi les coefficients entiers non-négatifs \mathcal{N}_{ij}^k de (B.1).

B.1.2 Formulation matricielle et graphe A_∞

Le résultat de la décomposition (B.2) peut être codé par le graphe A_∞ de $SU(2)$:

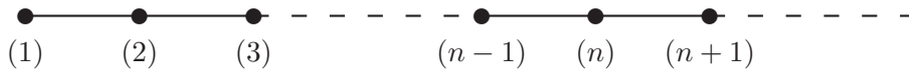


FIG. B.1 – Graphe A_∞ de $SU(2)$.

Les vertex du graphe A_∞ sont labellés par les irreps (i) de $SU(2)$, et $(2) \otimes (i)$ se décompose en la somme directe de irreps (j) , tel que (j) soit voisin de (i) sur le graphe (voisin dans le sens qu'un arc relie (i) à (j))². Soit \mathcal{G} la matrice d'adjacence du graphe A_∞ , c.à.d. une matrice carrée infinie telle que $(\mathcal{G})_{ij} = 1$ si (i) et (j) sont voisins sur le graphe, et $(\mathcal{G})_{ij} = 0$ sinon. Alors, la formule (B.2) s'écrit aussi :

$$(2) \otimes (i) = \bigoplus_j (\mathcal{G})_{ij} (j). \quad (\text{B.3})$$

²Il y a un arc reliant (n) à $(n-1)$ car $(2) \otimes (n) = (n-1) \oplus (n+1)$, mais il y a aussi l'arc inverse reliant $(n-1)$ à (n) car $(2) \otimes (n-1) = (n-2) \oplus (n)$: le graphe A_∞ est donc bi-orienté.

D'une manière générale, nous pouvons coder matriciellement le résultat de la décomposition (B.1) : pour chaque irrep (i) , introduisons une matrice carrée infinie N_i telle que $(N_i)_{jk} = \mathcal{N}_{ij}^k$. Alors, (B.1) s'écrit aussi :

$$(i) \otimes (j) = \bigoplus_k (N_i)_{jk} (k). \quad (\text{B.4})$$

Nous avons $N_1 = \mathbb{1}$ et $N_2 = \mathcal{G}$. Les autres matrices N_i s'obtiennent à partir de la connaissance de N_1 et N_2 par la **formule de récurrence pour $SU(2)$** :

$$N_i = N_2 \cdot N_{i-1} - N_{i-2}, \quad \forall i \geq 3. \quad (\text{B.5})$$

Conclusion 4 *Le graphe A_∞ (ou sa matrice d'adjacence $\mathcal{G} = N_2$) code la décomposition de $(2) \otimes (i)$ en somme directe de irreps (j) . À partir de ces données, nous sommes en mesure de calculer facilement toutes les décompositions $(i) \otimes (j)$.*

B.1.3 Sous-groupes Γ de $SU(2)$ et graphes $ADE^{(1)}$

Les sous-groupes finis Γ de $SU(2)$ ont été classifiés il y a plus d'un siècle³ par Felix Klein [55]. Ils forment deux séries infinies : \mathcal{C}_n (le groupe cyclique d'ordre n) et \mathcal{D}_n (le groupe binaire dihédrique d'ordre $4n$); et trois cas exceptionnels : \mathcal{T}, \mathcal{O} et \mathcal{I} (respectivement le groupe binaire tétraédrique, octaédrique et icosaédrique, d'ordre 24, 48 et 120). L'image $(T, O, I) \subset SO(3, \mathbb{R})$ de ces trois groupes exceptionnels sont les groupes de symétries des cinq solides platoniques (T pour le tétraèdre, O pour l'octaèdre et son dual le cube, et I pour l'icosaèdre et son dual le dodécaèdre). De même, l'image $(C_n, D_n) \subset SO(3, \mathbb{R})$ des groupes cycliques et binaires dihédriques peuvent être vus comme les groupes de symétrie respectivement d'une pyramide et d'un prisme, à n faces. Pour ces sous-groupes finis $\Gamma \subset SU(2)$, nous pouvons aussi considérer leurs représentations irréductibles, qui forment maintenant un ensemble fini, noté $Irr(\Gamma)$, et calculer la décomposition de tout produit tensoriel :

$$(\sigma_i) \otimes (\sigma_j) = \bigoplus_k \mathcal{N}_{ij}^k (\sigma_k), \quad \forall (\sigma_i), (\sigma_j), (\sigma_k) \in Irr(\Gamma). \quad (\text{B.6})$$

De manière parallèle au cas $SU(2)$, formons le produit tensoriel $(2) \otimes (\sigma_i)$, où (2) est la représentation fondamentale induite de $SU(2)$ ⁴ et décomposons le résultat en somme directe de (σ_j) , où (σ_i) et $(\sigma_j) \in Irr(\Gamma)$. Le résultat suivant est dû à J. McKay [60] et est connu sous le nom de **correspondance de McKay** :

Théorème 10 (McKay) *Pour tout sous-groupe fini $\Gamma \subset SU(2)$, la décomposition en irreps (σ_j) du produit tensoriel $(2) \otimes (\sigma_i)$, où (2) est la représentation fondamentale induite de $SU(2)$ et $(\sigma_i), (\sigma_j) \in Irr(\Gamma)$, est donnée par :*

$$(2) \otimes (\sigma_i) = \bigoplus_j (\mathcal{G}_\Gamma)_{ij} (\sigma_j), \quad (\text{B.7})$$

³D'une certaine façon cette classification a été réalisée à l'époque de Platon, il y a donc plus de 2000 ans!
⁴ $(2) \in Irr(\Gamma)$ pour tous les sous-groupes finis de $SU(2)$, à l'exception de \mathcal{C}_n , pour lequel (2) est réductible.

où \mathcal{G}_Γ est la matrice d'adjacence⁵ d'un diagramme de Dynkin affine $ADE^{(1)}$.

Les diagrammes $ADE^{(1)}$ sont illustrés dans l'Annexe A. Les vertex de ces graphes sont labellés par les irreps (σ_i) du sous-groupe fini $\Gamma \subset SU(2)$ correspondant. Pour tout Γ , la plus grande valeur propre de sa matrice d'adjacence \mathcal{G}_Γ , notée β , est égale à 2. Elle correspond à la dimension de la représentation fondamentale (σ_2) . Le vecteur-propre normalisé correspondant à β est appelé vecteur-propre de Perron-Frobenius, noté P . La normalisation est telle $P(1) = 1 = \dim(\sigma_1)$, et les composantes de ce vecteur donnent les dimensions des irreps correspondantes : $P(i) = \dim(\sigma_i)$.

Nous connaissons la décomposition de $(\sigma_1) \otimes (\sigma_i)$ (l'identité) et de $(\sigma_2) \otimes (\sigma_i)$ (par la donnée du graphe ou de (B.7)). En utilisant l'associativité de \otimes , par des calculs similaires à ceux effectués pour le cas $SU(2)$, nous pouvons alors calculer toute décomposition $(\sigma_i) \otimes (\sigma_j)$ (il faut parfois utiliser des arguments de symétrie pour compléter la table de tensorialisation : voir l'exemple du cas $E_7^{(1)}$). Nous obtenons ainsi les entiers non-négatifs \mathcal{N}_{ij}^k de (B.6).

Soit r le nombre de irreps de Γ : à chaque irrep σ_i nous lui associons une matrice $r \times r$ N_i , telle que $(N_i)_{jk} = \mathcal{N}_{ij}^k$. Nous avons $N_1 = \mathbb{1}_{r \times r}$ et $N_2 = \mathcal{G}_\Gamma$. Ayant calculé la décomposition de $(\sigma_i) \otimes (\sigma_j)$, nous obtenons directement les autres matrices N_i . Ces r matrices N_i ainsi obtenues commutent toutes entre-elles : elles peuvent donc être simultanément diagonalisées, à l'aide d'une matrice que nous appellerons S . Un fait remarquable est que cette matrice S , proprement ordonnée, représente la table des caractères de Γ [61, 57]. Nous l'obtenons sans faire appel à la connaissance des classes de conjugaison ni à la donnée explicite des caractères : ce résultat est connu sous le nom de **correspondance de McKay généralisée**.

Conclusion 5 *Il existe une correspondance entre les irreps (σ_i) des sous-groupes finis Γ de $SU(2)$ et les vertex des graphes $ADE^{(1)}$. Ces graphes codent la décomposition du produit tensoriel $(2) \otimes (\sigma_i)$, où (2) est la représentation fondamentale induite de $SU(2)$. La simple donnée du graphe nous permet alors de déterminer les dimensions des représentations (à travers les composantes du vecteur de Perron-Frobenius), de reconstruire la table de tensorialisation $(\sigma_i) \otimes (\sigma_j)$, et d'obtenir la table des caractères de Γ .*

B.1.4 Exemple : le groupe binaire octaédrique \mathcal{O} et le graphe $E_7^{(1)}$

L'exemple du groupe binaire tétraédrique \mathcal{T} est largement traité dans [20] (voir aussi [21]) ; nous traiterons ici brièvement l'exemple du groupe binaire octaédrique \mathcal{O} . Considérons le groupe de symétrie O du cube, ou de son dual l'octaèdre. O est isomorphe⁶ au

⁵Il faut choisir un ordre pour représenter la base des irreps σ_i : nous prendrons toujours comme premier élément la représentation identité (σ_1) et comme deuxième élément la représentation fondamentale (σ_2) .

⁶Attention, nous parlons ici du groupe O défini comme sous-groupe de $SO(3)$ (toutes les transformations ont un déterminant égal à 1), et non pas du groupe complet des symétries du cube (ou de l'octaèdre), qui est un sous-groupe de $O(3)$, de dimension 48 (on inclut les réflexions). Le groupe binaire octaédrique \mathcal{O} que nous considérons ici est également d'ordre 48, mais il n'est pas isomorphe au précédent ; de plus, c'est un sous-groupe de $SU(2)$, non de $O(3)$.

groupe symétrique de permutations à 4 éléments, S_4 , d'ordre $4! = 24$. La théorie des représentations des groupes symétriques de permutation est bien connue : S_4 possède 5 irreps notées $(\sigma_1, \sigma_{1'}, \sigma_{2''}, \sigma_3, \sigma_{3'})$, respectivement de dimension : $(1, 1, 2, 3, 3)$. Nous avons bien sûr : $Ordre(O) = 1^2 + 1^2 + 2^2 + 3^2 + 3^2 = 24$. Comme sous-groupe de $SO(3)$, O possède 5 irreps : ce sont aussi des irreps de sa pré-image dans $SU(2)$, le groupe binaire octaédrique \mathcal{O} . Mais celui-ci en possède trois autres, de dimension 2, 4 et 2. En tout, \mathcal{O} possède 8 irreps, notées $\{\sigma_1, \sigma_{1'}, \sigma_2 = f, \sigma_{2'}, \sigma_{2''}, \sigma_3, \sigma_{3'}, \sigma_4\}$. On vérifie que $Ordre(\mathcal{O}) = (1^2 + 1^2 + 2^2 + 3^2 + 3^2) + (2^2 + 4^2 + 2^2) = 48$. Formons le graphe ayant comme vertex les irreps $\sigma_i \in Irr(\mathcal{O})$, et tel que σ_j soit voisin de σ_i si σ_j apparait dans la décomposition de $f \otimes \sigma_i$. Nous obtenons alors le graphe suivant, qui est le diagramme de Dynkin affin $E_7^{(1)}$ (correspondance de McKay) :

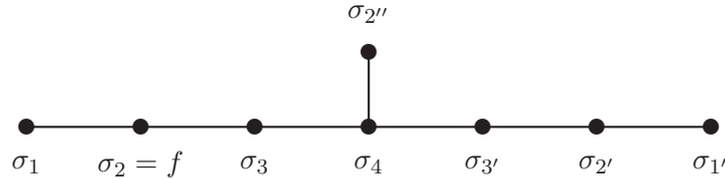


FIG. B.2 – Graphe $E_7^{(1)}$

Par exemple, du graphe, nous lisons : $f \otimes \sigma_4 = \sigma_3 \oplus \sigma_{3'} \oplus \sigma_{2''}$, $f \otimes \sigma_{2''} = \sigma_4$. Choisissons comme ordre des irreps : $\{\sigma_1, \sigma_{1'}, \sigma_2, \sigma_{2'}, \sigma_{2''}, \sigma_3, \sigma_{3'}, \sigma_4\}$, alors la matrice d'adjacence du graphe dans cette base s'écrit :

$$\mathcal{G} = \begin{pmatrix} \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot \\ \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot \\ \cdot & 1 \\ \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 \\ \cdot & \cdot & \cdot & 1 & \cdot & \cdot & \cdot & 1 \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & 1 & 1 & 1 & \cdot \end{pmatrix}$$

La norme du graphe est définie comme étant égale à sa plus grande valeur propre, et vaut $\beta = 2$. Les composantes du vecteur-propre correspondant (Perron-Frobenius), normalisées telles que $P(\sigma_1) = 1$ sont :

$$P = (1, 1, 2, 2, 2, 3, 3, 4)$$

Nous reconnaissons les dimensions des irreps. Par des calculs similaires à celui effectué pour le cas $SU(2)$, nous pouvons remplir la table de tensorialisation des irreps. Mais il faut aussi utiliser la symétrie \mathbb{Z}_2 du graphe par rapport au vertex σ_4 pour compléter la table. Appelons θ la réflexion par rapport au vertex σ_4 . Alors, $\theta(\sigma_i) = \sigma_{i'}$ pour $i \in \{1, 2, 3\}$, et $\theta(\sigma_4) = \sigma_4$,

$\theta(\sigma_{2''}) = \sigma_{2''}$, et nous avons :

$$\sigma_i \otimes \theta(\sigma_j) = \theta(\sigma_i) \otimes \sigma_j, \quad \sigma_i \otimes \sigma_j = \theta(\sigma_i) \otimes \theta(\sigma_j).$$

Nous pouvons alors compléter la table de tensorialisation, présentée dans la Tab.B.1 (pour une meilleure visualisation, les irreps σ_i sont indiquées simplement par leur indice i , et \oplus est remplacé par le signe $+$) :

\otimes	1	1'	2''	3	3'	2	2'	4
1	1	1'	2''	3	3'	2	2'	4
1'	1'	1	2''	3'	3	2'	2	4
2''	2''	2''	1 + 1' + 2''	3 + 3'	3 + 3'	4	4	2 + 2' + 4
3	3	3'	3 + 3'	1 + 2'' + 3 + 3'	1' + 2'' + 3 + 3'	2 + 4	2' + 4	2 + 2' + 4 + 4
3'	3'	3	3 + 3'	1' + 2'' + 3 + 3'	1 + 2'' + 3 + 3'	2' + 4	2 + 4	2 + 2' + 4 + 4
2	2	2'	4	2 + 4	2' + 4	1 + 3	1' + 3'	2'' + 3 + 3'
2'	2'	2	4	2' + 4	2 + 4	1' + 3'	1 + 3	2'' + 3 + 3'
4	4	4	2 + 2' + 4	2 + 2' + 4 + 4	2 + 2' + 4 + 4	2'' + 3 + 3'	2'' + 3 + 3'	1 + 1' + 2'' + 3 + 3 + 3' + 3'

TAB. B.1 – Décomposition du produit tensoriel $\sigma_i \otimes \sigma_j$ pour les irreps σ du groupe binaire octaédrique \mathcal{O} .

Dans cette table, nous avons visuellement séparé des trois autres les irreps ($\sigma_1, \sigma_{1'}, \sigma_{2''}, \sigma_3, \sigma_{3'}$) qui sont aussi des irreps de O , et qui se décomposent entre-elles. À partir de cette table, nous obtenons immédiatement les huit matrices 8×8 N_i qui codent la décomposition dans \mathcal{O} (et aussi les cinq matrices 5×5 codant la décomposition dans O). Proprement ordonnées, les matrices $S(O)$ et $S(\mathcal{O})$ qui diagonalisent ces matrices sont données par :

$$S(O) = \begin{pmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & -1 & 1 & 1 & -1 \\ 2 & 0 & 2 & -1 & 0 \\ 3 & 1 & -1 & 0 & -1 \\ 3 & -1 & -1 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad S(\mathcal{O}) = \begin{pmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & -1 & 1 & 1 & 1 & -1 & -1 \\ 2 & 2 & 0 & -1 & 2 & -1 & 0 & 0 \\ 2 & -2 & 0 & -1 & 0 & 1 & \sqrt{2} & -\sqrt{2} \\ 2 & -2 & 0 & -1 & 0 & 1 & -\sqrt{2} & \sqrt{2} \\ 3 & 3 & -1 & 0 & -1 & 0 & 1 & 1 \\ 3 & 3 & 1 & 0 & -1 & 0 & -1 & -1 \\ 4 & -4 & 0 & 1 & 0 & -1 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

Nous pouvons vérifier que $S(O)$ représente la table des caractères de O [81] et $S(\mathcal{O})$ représente celle de \mathcal{O} [41, 61]. Nous les obtenons facilement sans faire appel aux classes de conjugaison ou à la donnée explicite des caractères.

B.1.5 $\widehat{\Gamma}$ comme module sur $\widehat{SU}(2)$ et règles de branchement $SU(2) \leftrightarrow \Gamma$

Soient (i) une irrep de $SU(2)$ et (σ_j) une irrep de $\Gamma \subset SU(2)$. Nous avons vu que (i) peut être obtenue à partir de l'irrep fondamentale (2) de $SU(2)$. D'autre part, le graphe $ADE^{(1)}$

correspondant à Γ code la décomposition de $(2) \otimes (\sigma_i)$ en irreps (σ_j) de Γ . Nous sommes donc en mesure de calculer facilement toute décomposition de la forme :

$$(i) \otimes (\sigma_j) = \bigoplus_k \mathcal{F}_{ij}^k (\sigma_k), \quad (\text{B.8})$$

où \mathcal{F}_{ij}^k est la multiplicité de (σ_k) dans $(i) \otimes (\sigma_j)$. En d'autres termes, nous dirons que les irreps (σ_i) de Γ forment un module sous l'action (B.8) des irreps (i) de $SU(2)$.

Nous savons tensorialiser les irreps (σ_i) de Γ entre-elles : l'action (B.8) de $SU(2)$ sur Γ peut aussi être obtenue par les règles de branchement $SU(2) \hookrightarrow \Gamma$. La tensorialisation par (1) et (2) est immédiate et nous donne les règles de branchement $(1) \hookrightarrow (\sigma_1)$ et $(2) \hookrightarrow (\sigma_2)$. Pour obtenir les autres, il suffit de comparer les puissances des représentations fondamentales (2) et (σ_2) . Prenons l'exemple de $E_7^{(1)}$. Nous avons :

$$\begin{aligned} (2)^{\otimes 2} &= (1) \oplus (3) & (\sigma_2)^{\otimes 2} &= (\sigma_1) \oplus (\sigma_3) \\ (2)^{\otimes 3} &= (2) \oplus (2) \oplus (4) & (\sigma_2)^{\otimes 3} &= (\sigma_2) \oplus (\sigma_2) \oplus (\sigma_4) \\ (2)^{\otimes 4} &= (1) \oplus (1) \oplus (3) \oplus (3) \oplus (5) & (\sigma_2)^{\otimes 4} &= (\sigma_1) \oplus (\sigma_1) \oplus (\sigma_3) \oplus (\sigma_3) \oplus (\sigma_{2''}) \oplus (\sigma_{3'}) \end{aligned}$$

Nous en déduisons les règles de branchement suivantes :

$$(3) \hookrightarrow (\sigma_3), \quad (4) \hookrightarrow (\sigma_4), \quad (5) \hookrightarrow (\sigma_{2''}) \oplus (\sigma_{3'}).$$

À partir de la connaissance des règles de branchement $SU(2) \hookrightarrow \Gamma$ et de la tensorialisation des irreps de Γ , nous pouvons alors calculer toute décomposition $(i) \otimes (\sigma_k)$ en irreps σ_l . Si $(i) \hookrightarrow \bigoplus_j (\sigma_j)$, alors $(i) \otimes (\sigma_k) = \bigoplus_j (\sigma_j) \otimes (\sigma_k)$.

Conclusion 6 Soient (i) une irrep de $SU(2)$ et (σ_j) une irrep de $\Gamma \subset SU(2)$. Les règles de branchement $SU(2) \hookrightarrow \Gamma$ nous permettent de calculer la décomposition de $(i) \otimes (\sigma_j)$ en irreps σ_k . Nous dirons par la suite que les irreps de Γ forment un module sous l'action des irreps de $SU(2)$, ou plus simplement que $\widehat{\Gamma}$ est un module sur $\widehat{SU}(2)$.

B.2 Correspondance de McKay quantique et graphes ADE

Nous voulons maintenant généraliser les résultats précédents au cas "quantique".

B.2.1 Le groupe quantique $U_q(sl(2))$

L'algèbre $U_q(sl(2))$ est l'algèbre engendrée par les éléments $\{K, K^{-1}, X_{\pm}\}$ satisfaisant les relations suivantes :

$$\begin{aligned} K \cdot K^{-1} &= K^{-1} \cdot K = 1 \\ K \cdot X_{\pm} &= q^{\pm 2} X_{\pm} \cdot K \\ [X_+, X_-] &= \frac{K - K^{-1}}{q - q^{-1}} \end{aligned}$$

Définissant la comultiplication (Δ), la counité (ϵ) et l'antipode (S) sur les générateurs par :

$$\begin{aligned} \Delta(X_+) &= X_+ \otimes 1 + K \otimes X_+ & \Delta(K) &= K \otimes K \\ \Delta(X_-) &= X_- \otimes K^{-1} + 1 \otimes X_- & \Delta(K^{-1}) &= K^{-1} \otimes K^{-1} \\ S(X_+) &= -K^{-1} \cdot X_+ & S(K) &= K^{-1} \\ S(X_-) &= -X_- \cdot K & S(K^{-1}) &= K \\ \epsilon(X_{\pm}) &= 0 & \epsilon(K^{\pm 1}) &= 1 \end{aligned}$$

munissent $U_q(sl(2))$ d'une structure d'algèbre de Hopf [52] (pour une définition générale des relations définissant une algèbre de Hopf, voir l'Annexe C). Nous dirons aussi par la suite que $U_q(sl(2))$ est un groupe quantique. Une manière élégante d'obtenir les relations précédentes est de voir $U_q(sl(2))$ comme le dual de $Fun_q(SL(2))$. Considérons deux éléments x et y , satisfaisant la relation suivante, appelée **relation de plan quantique** :

$$xy = qyx, \quad q \in \mathbb{C}. \quad (\text{B.9})$$

Alors $Fun_q(SL(2))$ est l'algèbre des transformations de coordonnées, de déterminant égal à 1, qui préservent la relation (B.9). Les relations définissant la structure d'algèbre de Hopf de $Fun_q(SL(2))$ sont définies de manière naturelle sur ses générateurs. $Fun_q(SL(2))$ et $U_q(sl(2))$ sont duales (suivant la notion de dualité introduite par M. Takeushi [84]) dans le sens qu'il existe une forme bilinéaire $\langle \cdot, \cdot \rangle \rightarrow \mathbb{C}$, appelée *pairing*, reliant leurs structures. La donnée du *pairing* entre $U_q(sl(2))$ et $Fun_q(SL(2))$ et des relations de $Fun_q(SL(2))$ permettent de retrouver de manière élégante les relations définissant $U_q(sl(2))$ [82]. Notons que ces deux groupes quantiques – $U_q(sl(2))$ et $Fun_q(SL(2))$ – sont de dimension infinie.

B.2.2 Quotient de $U_q(sl(2))$ et graphe A_n

Considérons maintenant la relation de plan quantique dans le cas où q est une racine $N^{\text{ième}}$ de l'unité : $q^N = 1, q \neq 1$. Le **plan quantique réduit** est défini par la relation (B.9) et les relations suivantes :

$$x^N = 1, \quad y^N = 1. \quad (\text{B.10})$$

L'algèbre des transformations de coordonnées, de déterminant égal à 1, qui préservent les relations de plan quantique réduit est appelée \mathcal{F} . \mathcal{F} est obtenue en quotientant $Fun_q(SL(2))$ par des idéaux bilatères, qui sont des idéaux de Hopf. \mathcal{F} est donc aussi un groupe quantique, mais de dimension finie : $dim(\mathcal{F}) = N^3$. Le dual de \mathcal{F} , appelé \mathcal{H} (et souvent noté $u_q(sl(2))$ dans la littérature), est aussi un groupe quantique de dimension finie. Il est obtenu en quotientant $U_q(sl(2))$ par les idéaux bilatères engendrés par les relations suivantes ⁷ :

$$K^N = \mathbf{1}, \quad X_+^N = 0, \quad X_-^N = 0. \quad (\text{B.11})$$

⁷Ces relations de quotient sont strictement valables pour le cas N impair. Pour le cas N pair, elles dépendent de la parité de $\frac{N}{2}$, et la discussion est un peu plus délicate (pour une discussion de ce problème, voir [1]).

L'étude de la représentation régulière (à gauche) de $U_q(sl(2))$, avec q racine de l'unité, est présentée dans [1]. Une autre manière d'étudier les représentations de \mathcal{H} est présentée dans [82, 24], à travers un isomorphisme entre \mathcal{H} et un groupe quantique construit à partir de variables anticommutantes [72] (variables de Grassmann). Cet isomorphisme a été explicitement décrit dans [22] pour le cas $N=3$ (voir aussi [24]), et de façon plus générale dans une des sections de [72].

Exemple : cas $N=5$

Soit \mathcal{H} le quotient de $U_q(sl(2))$, pour $q^5 = 1$. Alors, \mathcal{H} est isomorphe à [72] :

$$\mathcal{H} \cong M_5 \oplus (M_{4|1}(\Lambda^2))_0 \oplus (M_{3|2}(\Lambda^2))_0 = M_\Lambda^5$$

Un élément h de M_Λ^5 est de la forme suivante :

$$h = \begin{pmatrix} * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \end{pmatrix} \oplus \begin{pmatrix} \bullet & \bullet & \bullet & \bullet & \circ \\ \bullet & \bullet & \bullet & \bullet & \circ \\ \bullet & \bullet & \bullet & \bullet & \circ \\ \bullet & \bullet & \bullet & \bullet & \circ \\ \circ & \circ & \circ & \circ & \bullet \end{pmatrix} \oplus \begin{pmatrix} \bullet & \bullet & \bullet & \circ & \circ \\ \bullet & \bullet & \bullet & \circ & \circ \\ \bullet & \bullet & \bullet & \circ & \circ \\ \circ & \circ & \circ & \bullet & \bullet \\ \circ & \circ & \circ & \bullet & \bullet \end{pmatrix}$$

où nous avons introduit les notations suivantes :

- * pour un élément de \mathbb{C}
- \bullet pour un élément de la forme $\alpha + \beta\theta_1\theta_2$ $\alpha, \beta \in \mathbb{C}$
- \circ pour un élément de la forme $\gamma\theta_1 + \delta\theta_2$ $\gamma, \delta \in \mathbb{C}$

et où θ_1 et θ_2 sont deux éléments (variables de Grassmann) qui vérifient les relations suivantes :

$$\theta_1^2 = \theta_2^2 \qquad \theta_1\theta_2 = -\theta_2\theta_1 \qquad (B.12)$$

Cet isomorphisme permet de construire les représentations de \mathcal{H} , et notamment d'obtenir ses représentations irréductibles. Si nous négligeons les représentations de q -dimension nulle (ce sont les représentations projectives indécomposables) et que nous dessinons le diagramme de tensorialisation par la représentation de dimension 2, nous obtenons alors le graphe A_4 [23]. Ce résultat se généralise du moins pour le cas N impair, et nous obtenons ainsi le graphe A_{N-1} .

B.2.3 "Sous-groupes" finis de $U_q(sl(2))$ et graphes ADE

Le groupe quantique $U_q(sl(2))$ possède, pour $q^N = 1$, des quotients de Hopf de dimension finie : ces quotients sont des algèbres non semi-simples mais possèdent des représentations irréductibles en nombre fini. L'une d'entre-elles, de dimension classique N , est de q -dimension nulle, les autres sont de q -dimension non nulle. De la même manière que les irreps de $SU(2)$ sont labellées par les vertex du graphe A_∞ , le quotient de $U_q(sl(2))$ pour $q^N = 1$

possède des irreps de q -dimension non nulle labellées par les vertex du graphe A_{N-1} , notés $(\tau_0, \tau_1, \dots, \tau_{N-2})$: ce graphe code la tensorialisation des irreps τ_i par la fondamentale τ_1 , de q -dimension 2. Nous avons donc un analogue quantique du cas $SU(2)$, les graphes A_{N-1} pouvant être vus comme la correspondance quantique du graphe A_∞ .

Nous voudrions, d'une manière analogue à ce qui a été vu pour le cas du groupe $SU(2)$, classifier les "sous-groupes" finis de $U_q(sl(2))$. Évidemment, le problème ici est très différent, $U_q(sl(2))$ n'étant pas un groupe, il faut trouver une formulation adéquate de ce problème. Une présentation de la correspondance de McKay quantique, utilisant le langage des catégories, est présentée dans [54].

Rappelons ici les résultats énoncés dans le chapitre 3 :

- Les représentations irréductibles σ des "sous-groupes" finis de $U_q(sl(2))$ sont labellées par les vertex des diagrammes de Dynkin A_n , D_{2n} , E_6 et E_8 . Les irreps σ peuvent être tensorialisées entre-elles, nous dirons que les cas en question possèdent la propriété de *self-fusion*.
- À côté de ces "sous-groupes", il existe aussi des "modules", pour lesquels les irreps peuvent être tensorialisées par les irreps du quotient de $U_q(sl(2))$ correspondant, mais qui ne peuvent pas être tensorialisées entre-elles. Les "modules" qui ne sont pas des "sous-groupes" sont décrits par les diagrammes D_{2n+1} et E_7 .

Les diagrammes ADE , apparaissant ainsi dans l'analogie quantique de la correspondance de McKay, sont illustrés dans l'Annexe A.

Aucun lien direct entre les résultats que nous venons de rappeler (liés aux groupes quantiques aux racines de l'unité) et les bigèbres $\mathcal{B}(G)$ (liées à des chemins sur des diagrammes de Coxeter-Dynkin) n'est connu à ce jour. C'est une direction qu'il serait intéressant d'explorer.

Annexe C

Quelques définitions algébriques

C.1 Algèbre de Hopf

Une algèbre $(A, +, \cdot; k)$ sur un corps k est un espace vectoriel sur k , muni d'un produit associant à tout couple $(a, b) \in A \times A$ un élément $a \cdot b$ de A , de manière compatible avec l'addition :

$$a \cdot (b + c) = (a \cdot b) + (a \cdot c) \quad \forall a, b, c \in A$$

et avec l'action de k :

$$\alpha(a \cdot b) = (\alpha a) \cdot b = a \cdot (\alpha b) \quad \forall a, b \in A, \quad \forall \alpha \in k$$

Ces deux propriétés peuvent être résumées en imposant que le produit – qui sera aussi noté μ – soit une application linéaire de $A \otimes A \rightarrow A$. Nous avons : $\mu(a \otimes b) = a \cdot b$, pour $a, b \in A$. De même, l'existence d'un neutre $1_A \in A$ pour le produit se traduit par l'existence d'une application linéaire $\eta : k \rightarrow A$ telle que $\eta(1) = 1_A$. Par la suite, nous allons considérer des algèbres associatives et uniales. Le fait que le produit soit associatif ($a \cdot (b \cdot c) = (a \cdot b) \cdot c$) et possède un neutre à gauche et à droite ($a \cdot 1_A = 1_A \cdot a = a$) s'écrit sous la forme de diagrammes commutants, introduits par Manin [59].

$$\begin{array}{ccc} A \otimes A \otimes A & \xrightarrow{\mu \otimes \text{id}} & A \otimes A \\ \text{id} \otimes \mu \downarrow & & \downarrow \mu \\ A \otimes A & \xrightarrow{\mu} & A \end{array} \quad \text{associativité}$$

$$\begin{array}{ccccc}
 k \otimes A & \xrightarrow{\eta \otimes \text{id}} & A \otimes A & \xleftarrow{\text{id} \otimes \eta} & A \otimes k \\
 & \searrow \cong & \downarrow \mu & \swarrow \cong & \\
 & & A & &
 \end{array}
 \quad \text{unité}$$

L'écriture de ces diagrammes a été faite pour faciliter l'introduction de la notion de cogèbre. Une cogèbre est un espace vectoriel, muni d'applications linéaires $\Delta : A \longrightarrow A \otimes A$ et $\epsilon : A \longrightarrow k$, qui vérifient les propriétés de coassociativité et de counité obtenues en inversant le sens des flèches dans les diagrammes précédents.

$$\begin{array}{ccc}
 A & \xrightarrow{\Delta} & A \otimes A \\
 \Delta \downarrow & & \downarrow \Delta \otimes \text{id} \\
 A \otimes A & \xrightarrow{\text{id} \otimes \Delta} & A \otimes A \otimes A
 \end{array}
 \quad \text{coassociativité}$$

$$\begin{array}{ccccc}
 k \otimes A & \xleftarrow{\epsilon \otimes \text{id}} & A \otimes A & \xrightarrow{\text{id} \otimes \epsilon} & A \otimes k \\
 & \swarrow \cong & \uparrow \Delta & \searrow \cong & \\
 & & A & &
 \end{array}
 \quad \text{counité}$$

Nous pouvons maintenant énoncer les définitions d'algèbre et de cogèbre de manière concise :

Définition 15 Une **algèbre** est un triplet (A, μ, η) , où A est un espace vectoriel, et :

$$\mu : A \otimes A \longrightarrow A, \quad \eta : k \longrightarrow A,$$

sont des applications linéaires, appelées produit et unité, satisfaisant les relations suivantes :

$$\begin{aligned}
 \mu \circ (\mu \otimes \text{id}) &= \mu \circ (\text{id} \otimes \mu) \\
 \mu \circ (\eta \otimes \text{id}) &= \mu \circ (\text{id} \otimes \eta) = \text{id}
 \end{aligned}$$

Définition 16 Une **cogèbre** est un triplet (A, Δ, ϵ) , où A est un espace vectoriel, et :

$$\Delta : A \longrightarrow A \otimes A, \quad \epsilon : A \longrightarrow k,$$

sont des applications linéaires, appelées coproduit et counité, satisfaisant les relations suivantes :

$$\begin{aligned}
 (\Delta \otimes \text{id}) \circ \Delta &= (\text{id} \otimes \Delta) \circ \Delta \\
 (\epsilon \otimes \text{id}) \circ \Delta &= (\text{id} \otimes \epsilon) \circ \Delta = \text{id}
 \end{aligned}$$

Notation de Sweedler : nous introduisons une convention de notation, introduite par Sweedler [83], très utile pour la clarté des calculs. Soit A une cogèbre et un élément $a \in A$. Nous avons $\Delta(a) \in A \otimes A$, que nous notons :

$$\begin{aligned} \Delta(a) &= \sum_i a_{(1)(i)} \otimes a_{(2)(i)} \\ &= a_{(1)} \otimes a_{(2)} \quad \text{sommation implicite} \end{aligned}$$

Définition 17 *Le produit tensoriel de deux algèbres A_1 et A_2 est une algèbre dont l'espace vectoriel est le produit tensoriel des espaces vectoriels de A_1 et de A_2 , et dont le produit $\mu' : (A \otimes A) \otimes (A \otimes A) \longrightarrow A \otimes A$ est une application linéaire telle que :*

$$\mu' = (\mu \circ \mu) \circ (id \otimes \tau \otimes id),$$

où τ est l'opérateur de flip : $\tau(a \otimes b) = b \otimes a$. Nous pouvons écrire le produit plus simplement comme :

$$(a \otimes b) \cdot (c \otimes d) = (a \cdot c) \otimes (b \cdot d),$$

Définition 18 *Le produit tensoriel de deux cogèbres A_1 et A_2 est une cogèbre dont l'espace vectoriel est le produit tensoriel des espaces vectoriels de A_1 et de A_2 , et dont le coproduit $\Delta' : A \otimes A \longrightarrow A \otimes A \otimes A \otimes A$ est une application linéaire telle que :*

$$\begin{aligned} \Delta' &= (id \otimes \tau \otimes id) \circ (\Delta \otimes \Delta) \\ \text{i.e.} \quad \Delta'(a \otimes b) &= a_{(1)} \otimes b_{(1)} \otimes a_{(2)} \otimes b_{(2)} \end{aligned}$$

Par abus de langage, nous noterons souvent le produit et le coproduit (μ', Δ') aussi par (μ, Δ) .

Théorème 11 *Supposons que A possède une structure d'algèbre (A, μ, η) et une structure de cogèbre (A, Δ, ϵ) . Alors, les deux assertions suivantes sont équivalentes [52] :*

- μ et η sont des morphismes de cogèbres.
- Δ et ϵ sont des morphismes d'algèbres.

Par exemple, pour satisfaire la deuxième assertion, il faut vérifier que :

$$\begin{aligned} \Delta(a \cdot b) &= \Delta(a) \cdot \Delta(b) & \Delta(1_A) &= 1_A \otimes 1_A \\ \epsilon(a \cdot b) &= \epsilon(a) \cdot \epsilon(b) & \epsilon(1_A) &= 1 \end{aligned}$$

Définition 19 *Une **bigèbre** est un quintuple $(A, \mu, \eta, \Delta, \epsilon)$, où (A, μ, η) est une algèbre, (A, Δ, ϵ) est une cogèbre, et qui vérifie une des deux conditions équivalentes précédentes.*

Etant données une algèbre (B, μ, η) et une cogèbre (C, Δ, ϵ) , considérons deux applications linéaires f et g de C vers B . Nous définissons alors la **convolution** $f \star g$ qui est la composition des applications suivantes : $C \xrightarrow{\Delta} C \otimes C \xrightarrow{f \otimes g} B \otimes B \xrightarrow{\mu} B$, qui s'écrit :

$$f \star g = \mu \circ (f \otimes g) \circ \Delta$$

Lorsque nous avons une bigèbre $(A, \mu, \eta, \Delta, \epsilon)$, nous pouvons considérer le cas $B = C = A$ et définir la convolution sur l'espace vectoriel des endomorphismes de A :

Définition 20 Un endomorphisme $S : A \longrightarrow A$ est appelé **antipode**, si :

$$\begin{aligned} S \star id &= id \star S &&= \eta \circ \epsilon \\ \text{i.e.} \quad \mu \circ (S \otimes id) \circ \Delta &= \mu \circ (id \otimes S) \circ \Delta &&= \eta \circ \epsilon \end{aligned}$$

Une bigèbre avec antipode est une bigèbre de Hopf, communément appelée **algèbre de Hopf**.

Définition 21 Le **dual** d'une algèbre de Hopf $(A, \mu, \eta, \Delta, \epsilon)$ est l'espace dual $\widehat{A} = \text{Hom}_k(A, k)$ muni des structures $(\widehat{\mu}, \widehat{\eta}, \widehat{\Delta}, \widehat{\epsilon}, \widehat{S})$ définies à partir de celles de A par la donnée d'un pairing $\langle \cdot, \cdot \rangle : \widehat{A} \times A \rightarrow k$ tel que, pour $x, y \in A$ et $\psi, \phi \in \widehat{A}$:

$$\begin{aligned} \langle \widehat{\mu}(\psi \otimes \phi), x \rangle &= \langle \psi \otimes \phi, \Delta(x) \rangle \\ \langle \widehat{\Delta}(\psi), x \otimes y \rangle &= \langle \psi, \mu(x \otimes y) \rangle \\ \langle \widehat{\eta}(1), x \rangle &= \epsilon(x) \\ \widehat{\epsilon}(\psi) &= \langle \psi, \eta(1) \rangle \\ \langle \widehat{S}(\psi), x \rangle &= \langle \psi, S(x) \rangle \end{aligned}$$

C.2 Algèbre de Hopf faible

Nous présentons ici les axiomes d'une algèbre de Hopf faible, tels qu'ils ont été présentés dans [9].

Définition 22 Une algèbre de Hopf faible (WHA) est un sextuple $(A, \mu, \eta, \Delta, \epsilon, S)$ satisfaisant les axiomes 1 à 4 suivants :

Axiome 1 (A, μ, η) est une algèbre :

$$\begin{aligned} \mu \circ (\mu \otimes id) &= \mu \circ (id \otimes \mu) \\ \mu \circ (\eta \otimes id) &= \mu \circ (id \otimes \eta) = id \end{aligned}$$

Axiome 2 (A, Δ, ϵ) est une cogèbre :

$$\begin{aligned} (\Delta \otimes id) \circ \Delta &= (id \otimes \Delta) \circ \Delta \\ (\epsilon \otimes id) \circ \Delta &= (id \otimes \epsilon) \circ \Delta = id \end{aligned}$$

Axiome 3 Les deux structures sont compatibles selon :

(i) Δ est multiplicatif :

$$\begin{aligned} \Delta \circ \mu &= (\mu \circ \mu) \circ (id \otimes \tau \otimes id) \circ (\Delta \otimes \Delta) \\ \text{i.e.,} \quad \Delta(x \cdot y) &= \Delta(x) \cdot \Delta(y) \end{aligned}$$

(ii) ϵ est faiblement multiplicatif :

$$\begin{aligned}(\epsilon \otimes \epsilon) \circ (\mu \otimes \mu) \circ (id \otimes \Delta \otimes id) &= \epsilon \circ \mu \circ (\mu \otimes id) \\(\epsilon \otimes \epsilon) \circ (\mu \otimes \mu) \circ (id \otimes \Delta^{op} \otimes id) &= \epsilon \circ \mu \circ (\mu \otimes id)\end{aligned}$$

où $\Delta^{op} = \tau \circ \Delta$. Utilisant la convention de Sweedler, ces deux équations s'écrivent plus simplement :

$$\begin{aligned}\epsilon(x \cdot y \cdot z) &= \epsilon(x \cdot y_{(1)}) \cdot \epsilon(y_{(2)} \cdot z) \\ \epsilon(x \cdot y \cdot z) &= \epsilon(x \cdot y_{(2)}) \cdot \epsilon(y_{(1)} \cdot z)\end{aligned}$$

(iii) η est faiblement multiplicatif :

$$\begin{aligned}\Delta^2(1_A) &= (\Delta(1_A) \otimes 1_A) \cdot (1_A \otimes \Delta(1_A)) \\ \Delta^2(1_A) &= (1_A \otimes \Delta(1_A)) \cdot (\Delta(1_A) \otimes 1_A)\end{aligned}$$

$$\text{où } \Delta^2 = (\Delta \otimes id) \circ \Delta = (id \otimes \Delta) \circ \Delta$$

Axiome 4 Existence d'une antipode S satisfaisant :

$$S(x) = S(x_{(1)}) \cdot x_{(2)} \cdot S(x_{(3)}) \quad (\text{C.1})$$

$$x_{(1)} \cdot S(x_{(2)}) = \epsilon(1_{(1)} \cdot x) \cdot 1_{(2)} \quad (\text{C.2})$$

$$S(x_{(1)}) \cdot x_{(2)} = 1_{(1)} \cdot \epsilon(x_{(1)(2)}) \quad (\text{C.3})$$

Une WHA devient une algèbre de Hopf (usuelle) si l'une des conditions suivantes est satisfaite :

- $\Delta(1_A) = 1_A \otimes 1_A$
- $\epsilon(x \cdot y) = \epsilon(x) \cdot \epsilon(y)$

C.3 Divers

Considérons le groupe de permutations S_n sur n objets, engendré par les transpositions t_i ($1 \leq i \leq n-1$), qui permutent les objets i et $i+1$. En considérant une combinaison linéaire dans \mathbb{C} de tels éléments, nous obtenons l'algèbre de permutations $\mathbb{C}S_n$:

Définition 23 Soit un entier $n \geq 1$. L'algèbre du groupe de permutations $\mathbb{C}S_n$ est l'algèbre associative unitale engendrée par n générateurs $(1, t_1, t_2, \dots, t_{n-1})$ satisfaisant aux relations suivantes :

$$\begin{aligned}(i) \quad & t_i^2 = 1 \\(ii) \quad & t_i t_j = t_j t_i \quad \text{pour } |i-j| \geq 2 \\(iii) \quad & t_{i+1} t_i t_{i+1} = t_i t_{i+1} t_i\end{aligned}$$

Définition 24 Soit un entier $n \geq 1$. L'algèbre du groupe des tresses $\mathbb{C}B_n$ est l'algèbre associative unitale engendrée par n générateurs $(1, b_1, b_2, \dots, b_{n-1})$ satisfaisant aux relations suivantes :

$$\begin{aligned} (i) \quad & b_i b_j = b_j b_i && \text{pour } |i - j| \geq 2 \\ (ii) \quad & b_{i+1} b_i b_{i+1} = b_i b_{i+1} b_i \end{aligned}$$

Définition 25 Soit un entier $n \geq 1$ et un paramètre $q \in \mathbb{C}$. L'algèbre de Hecke $H_n(q)$ est l'algèbre associative unitale engendrée par n générateurs $(1, g_1, g_2, \dots, g_{n-1})$ satisfaisant aux relations suivantes :

$$\begin{aligned} (i) \quad & g_i^2 = (q - 1)g_i + q \\ (ii) \quad & g_i g_j = g_j g_i && \text{pour } |i - j| \geq 2 \\ (iii) \quad & g_{i+1} g_i g_{i+1} = g_i g_{i+1} g_i \end{aligned}$$

Pour $q \rightarrow 1$, l'algèbre de Hecke $H_n(q)$ se réduit à $\mathbb{C}S_n$. Nous pouvons donc voir l'algèbre de Hecke comme une déformation de l'algèbre du groupe des permutations.

Dans $H_n(q)$, effectuons le changement de base suivant :

$$g_i = (\hat{q}^2 + 1)\hat{e}_i - 1 \quad \text{où } \hat{q}^2 = q$$

Dans cette nouvelle base de n générateurs $1, \hat{e}_1, \dots, \hat{e}_{n-1}$, les relations s'écrivent :

$$\begin{aligned} (i) \quad & \hat{e}_i^2 = \hat{e}_i \\ (ii) \quad & \hat{e}_i \hat{e}_j = \hat{e}_j \hat{e}_i && \text{pour } |i - j| \geq 2 \\ (iii) \quad & \hat{e}_{i+1} \hat{e}_i \hat{e}_{i+1} - \frac{\hat{q}^2}{(1 + \hat{q}^2)^2} \hat{e}_{i+1} = \hat{e}_i \hat{e}_{i+1} \hat{e}_i - \frac{\hat{q}^2}{(1 + \hat{q}^2)^2} \hat{e}_i \end{aligned}$$

Jusqu'ici, nous n'avons fait que reformuler la définition de l'algèbre de Hecke $H_n(q)$.

Maintenant, imposons la **relation de Jones** :

$$\hat{e}_{i+1} \hat{e}_i \hat{e}_{i+1} - \tau \hat{e}_{i+1} = 0$$

où $\tau = \frac{1}{\beta^2} = \frac{\hat{q}^2}{(1 + \hat{q}^2)^2}$ est le paramètre de Jones. Nous obtenons alors l'algèbre de Temperley-Lieb $T_n(\hat{q})$:

Définition 26 Soit un entier $n \geq 1$ et un paramètre $\tau \in \mathbb{C}$. L'algèbre de Temperley-Lieb $T_n(\tau)$ est l'algèbre associative unitale engendrée par n générateurs $(1, e_1, e_2, \dots, e_{n-1})$ satisfaisant aux relations suivantes :

$$\begin{aligned} (i) \quad & e_i^2 = e_i \\ (ii) \quad & e_i e_j = e_j e_i && \text{pour } |i - j| \geq 2 \\ (iii) \quad & e_i e_{i\pm 1} e_i = \tau e_i \end{aligned}$$

Nous voudrions obtenir une C^* -algèbre en imposant la **condition de Jones** :

$$e_i^* = e_i \tag{C.4}$$

Théorème 12 (Jones) *Il n'est possible d'imposer la relation (C.4) que pour les valeurs suivantes de β :*

- $\beta \geq 2$
- $\beta = 2 \cos\left(\frac{\pi}{N}\right)$ pour un entier $N > 2$

Annexe D

Fonctions de partition généralisées

D.1 Cas $\widehat{su}(2)$

D.1.1 Le cas A_4

	$Z_{11} = Z_{00} + Z_{20}$
$Z_{A_4} = Z_{00} = \sum_{i=0}^3 \chi_i ^2$	$Z_{12} = Z_{21} = Z_{10} + Z_{30}$
$Z_{10} = Z_{01} = (\chi_0 \bar{\chi}_1 + \chi_1 \bar{\chi}_2 + \chi_2 \bar{\chi}_3) + \text{h.c.}$	$Z_{13} = Z_{31} = Z_{20}$
$Z_{20} = Z_{02} = \chi_1 ^2 + \chi_2 ^2 + [(\chi_0 \bar{\chi}_2 + \chi_1 \bar{\chi}_3) + \text{h.c.}]$	$Z_{22} = Z_{00} + Z_{20}$
$Z_{30} = Z_{03} = (\chi_0 \bar{\chi}_3 + \chi_1 \bar{\chi}_2) + \text{h.c.}$	$Z_{23} = Z_{10}$
	$Z_{33} = Z_{00}$

TAB. D.1 – Fonctions de partition généralisées du modèle A_4 .

D.1.2 Le cas E_6

$\hat{\chi}_0 = \chi_0 + \chi_6$	$\hat{\chi}_3 = \chi_3 + \chi_7$
$\hat{\chi}_1 = \chi_1 + \chi_5 + \chi_7$	$\hat{\chi}_4 = \chi_4 + \chi_{10}$
$\hat{\chi}_2 = \chi_2 + \chi_4 + \chi_6 + \chi_8$	$\hat{\chi}_5 = \chi_3 + \chi_5 + \chi_9$

TAB. D.2 – Caractères étendus du modèle E_6 en fonction des caractères de A_{11} .

$\mathcal{Z}_{E_6} = \mathcal{Z}_0 = \hat{\chi}_0 ^2 + \hat{\chi}_3 ^2 + \hat{\chi}_4 ^2$	$\mathcal{Z}_{11'} = \hat{\chi}_1 ^2 + \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_5 ^2$
$\mathcal{Z}_3 = (\hat{\chi}_0 + \hat{\chi}_4)\overline{\hat{\chi}_3} + \hat{\chi}_3(\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_4})$	$\mathcal{Z}_{21'} = (\hat{\chi}_1 + \hat{\chi}_5)\overline{\hat{\chi}_2} + \hat{\chi}_2(\overline{\hat{\chi}_1} + \overline{\hat{\chi}_5})$
$\mathcal{Z}_4 = \hat{\chi}_3 ^2 + \hat{\chi}_0\cdot\overline{\hat{\chi}_4} + \hat{\chi}_4\cdot\overline{\hat{\chi}_0}$	$\mathcal{Z}_{51'} = \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_1\cdot\overline{\hat{\chi}_5} + \hat{\chi}_5\cdot\overline{\hat{\chi}_1}$
$\mathcal{Z}_1 = \hat{\chi}_1\cdot\overline{\hat{\chi}_0} + \hat{\chi}_2\cdot\overline{\hat{\chi}_3} + \hat{\chi}_5\cdot\overline{\hat{\chi}_4}$	$\mathcal{Z}_{1'} = \mathcal{Z}_1^*$
$\mathcal{Z}_2 = \hat{\chi}_2(\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_4}) + (\hat{\chi}_1 + \hat{\chi}_5)\overline{\hat{\chi}_3}$	$\mathcal{Z}_{31'} = \mathcal{Z}_2^*$
$\mathcal{Z}_5 = \hat{\chi}_1\cdot\overline{\hat{\chi}_4} + \hat{\chi}_2\cdot\overline{\hat{\chi}_3} + \hat{\chi}_5\cdot\overline{\hat{\chi}_0}$	$\mathcal{Z}_{41'} = \mathcal{Z}_5^*$

TAB. D.3 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle E_6 .

D.1.3 Le cas E_8

$\hat{\chi}_0 = \chi_0 + \chi_{10} + \chi_{18} + \chi_{28}$
$\hat{\chi}_1 = \chi_1 + \chi_9 + \chi_{11} + \chi_{17} + \chi_{19} + \chi_{27}$
$\hat{\chi}_2 = \chi_2 + \chi_8 + \chi_{10} + \chi_{12} + \chi_{16} + \chi_{18} + \chi_{20} + \chi_{26}$
$\hat{\chi}_3 = \chi_3 + \chi_7 + \chi_9 + \chi_{11} + \chi_{13} + \chi_{15} + \chi_{17} + \chi_{19} + \chi_{21} + \chi_{25}$
$\hat{\chi}_4 = \chi_4 + \chi_6 + \chi_8 + \chi_{10} + \chi_{12} + 2\chi_{14} + \chi_{16} + \chi_{18} + \chi_{20} + \chi_{22} + \chi_{24}$
$\hat{\chi}_5 = \chi_5 + \chi_9 + \chi_{13} + \chi_{15} + \chi_{19} + \chi_{23}$
$\hat{\chi}_6 = \chi_6 + \chi_{12} + \chi_{16} + \chi_{22}$
$\hat{\chi}_7 = \chi_5 + \chi_7 + \chi_{11} + \chi_{13} + \chi_{15} + \chi_{17} + \chi_{21} + \chi_{23}$

TAB. D.4 – Caractères étendus du modèle E_8 en fonction des caractères de A_{29} .

	$\mathcal{Z}_{10} = \hat{\chi}_1 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} + \hat{\chi}_7 \cdot \overline{\hat{\chi}_6} = \mathcal{Z}_{01}^*$
	$\mathcal{Z}_{70} = \hat{\chi}_7 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} + (\hat{\chi}_1 + \hat{\chi}_7) \cdot \overline{\hat{\chi}_6} = \mathcal{Z}_{07}^* = \mathcal{Z}_{61}^*$
$\mathcal{Z}_{E_8} = \mathcal{Z}_{00} = \hat{\chi}_0 ^2 + \hat{\chi}_6 ^2$	$\mathcal{Z}_{20} = \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} + \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_6} = \mathcal{Z}_{02}^*$
$\mathcal{Z}_{60} = \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_6} + \hat{\chi}_6 \cdot \overline{\hat{\chi}_0}$	$\mathcal{Z}_{40} = \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} + (\hat{\chi}_2 + \hat{\chi}_4) \cdot \overline{\hat{\chi}_6} = \mathcal{Z}_{04}^* = \mathcal{Z}_{62}^*$
$\mathcal{Z}_{11} = \hat{\chi}_1 ^2 + \hat{\chi}_7 ^2$	$\mathcal{Z}_{50} = \hat{\chi}_5 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} + \hat{\chi}_3 \cdot \overline{\hat{\chi}_6} = \mathcal{Z}_{05}^*$
$\mathcal{Z}_{71} = \hat{\chi}_7 ^2 + \hat{\chi}_1 \cdot \overline{\hat{\chi}_7} + \hat{\chi}_7 \cdot \overline{\hat{\chi}_1}$	$\mathcal{Z}_{30} = \hat{\chi}_3 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} + (\hat{\chi}_3 + \hat{\chi}_5) \cdot \overline{\hat{\chi}_6} = \mathcal{Z}_{03}^* = \mathcal{Z}_{65}^*$
$\mathcal{Z}_{22} = \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_4 ^2$	$\mathcal{Z}_{21} = \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_1} + \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_7} = \mathcal{Z}_{12}^*$
$\mathcal{Z}_{42} = \hat{\chi}_4 ^2 + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_4} + \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_2}$	$\mathcal{Z}_{41} = \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_1} + (\hat{\chi}_2 + \hat{\chi}_4) \cdot \overline{\hat{\chi}_7} = \mathcal{Z}_{14}^* = \mathcal{Z}_{72}^*$
$\mathcal{Z}_{55} = \hat{\chi}_3 ^2 + \hat{\chi}_5 ^2$	$\mathcal{Z}_{52} = \hat{\chi}_5 \cdot \overline{\hat{\chi}_2} + \hat{\chi}_3 \cdot \overline{\hat{\chi}_4} = \mathcal{Z}_{25}^*$
$\mathcal{Z}_{35} = \hat{\chi}_3 ^2 + \hat{\chi}_5 \cdot \overline{\hat{\chi}_3} + \hat{\chi}_3 \cdot \overline{\hat{\chi}_5}$	$\mathcal{Z}_{32} = \hat{\chi}_3 \cdot \overline{\hat{\chi}_2} + (\hat{\chi}_3 + \hat{\chi}_5) \cdot \overline{\hat{\chi}_4} = \mathcal{Z}_{23}^* = \mathcal{Z}_{45}^*$
	$\mathcal{Z}_{15} = \hat{\chi}_1 \cdot \overline{\hat{\chi}_5} + \hat{\chi}_7 \cdot \overline{\hat{\chi}_3} = \mathcal{Z}_{51}^*$
	$\mathcal{Z}_{75} = \hat{\chi}_7 \cdot \overline{\hat{\chi}_5} + (\hat{\chi}_1 + \hat{\chi}_7) \cdot \overline{\hat{\chi}_3} = \mathcal{Z}_{57}^* = \mathcal{Z}_{31}^*$

TAB. D.5 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle E_8 .D.1.4 Le cas D_4

$\hat{\chi}_0 = \chi_0 + \chi_4$	$\hat{\chi}_1 = \chi_1 + \chi_3$	$\hat{\chi}_2 = \hat{\chi}_{2'} = \chi_2$
----------------------------------	----------------------------------	---

TAB. D.6 – Caractères étendus du modèle D_4 en fonction des caractères de A_5 .

$\mathcal{Z}_{D_4} = \mathcal{Z}_{0,+} = \hat{\chi}_0 ^2 + \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_{2'} ^2$	$\mathcal{Z}_{0,-} = \hat{\chi}_1 ^2$
$\mathcal{Z}_{1,+} = \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_{2'}})$	$\mathcal{Z}_{1,-} = \mathcal{Z}_{1,+}^*$
$\mathcal{Z}_{2,+} = \hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_2} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_{2'}} + \hat{\chi}_{2'} \cdot \overline{\hat{\chi}_0}$	$\mathcal{Z}_{2,-} = \hat{\chi}_1 ^2$
$\mathcal{Z}_{2',+} = \hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_{2'}} + \hat{\chi}_{2'} \cdot \overline{\hat{\chi}_2} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_0} = \mathcal{Z}_{2,+}$	$\mathcal{Z}_{2',-} = \hat{\chi}_1 ^2$

TAB. D.7 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle D_4 .

D.1.5 Le cas D_6

$\hat{\chi}_0 = \chi_0 + \chi_8$	$\hat{\chi}_2 = \chi_2 + \chi_6$	$\hat{\chi}_4 = \chi_4$
$\hat{\chi}_1 = \chi_1 + \chi_7$	$\hat{\chi}_3 = \chi_5 + \chi_5$	$\hat{\chi}_{4'} = \chi_{4'}$

TAB. D.8 – Caractères étendus du modèle D_6 en fonction des caractères de A_9 .

$\mathcal{Z}_{D_6} = \mathcal{Z}_{0,+} = \hat{\chi}_0 ^2 + \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_4 ^2 + \hat{\chi}_{4'} ^2$	$\mathcal{Z}_{0,-} = \hat{\chi}_1 ^2 + \hat{\chi}_3 ^2$
$\mathcal{Z}_{1,+} = \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_2}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_{4'}})$	$\mathcal{Z}_{1,-} = \mathcal{Z}_{1,+}^*$
$\mathcal{Z}_{2,+} = \hat{\chi}_2 ^2 + (\hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_2} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_4} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_{4'}} + \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_{4'}} + \text{h.c.})$	$\mathcal{Z}_{2,-} = \hat{\chi}_1 + \hat{\chi}_3 ^2 + \hat{\chi}_3 ^2$
$\mathcal{Z}_{3,+} = \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_{4'}}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + 2\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_{4'}})$	$\mathcal{Z}_{3,-} = \mathcal{Z}_{3,+}^*$
$\mathcal{Z}_{4,+} = \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_4 ^2 + (\hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_4} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_{4'}} + \text{h.c.})$	$\mathcal{Z}_{4,-} = \hat{\chi}_3 ^2 + (\hat{\chi}_1 \cdot \overline{\hat{\chi}_3} + \text{h.c.})$
$\mathcal{Z}_{4',+} = \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_{4'} ^2 + (\hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_{4'}} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_4} + \text{h.c.}) = \mathcal{Z}_{4,+}$	$\mathcal{Z}_{4',-} = \mathcal{Z}_{4,-}$

TAB. D.9 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle D_6 .D.1.6 Le cas D_5

$\mathcal{Z}_{D_5} = \mathcal{Z}_0 = \chi_0 ^2 + \chi_2 ^2 + \chi_3 ^2 + \chi_4 ^2 + \chi_6 ^2 + (\chi_1 \cdot \overline{\chi_5} + \text{h.c.})$
$\mathcal{Z}_1 = (\chi_0 + \chi_2) \cdot \overline{\chi_1} + \chi_4 \cdot (\overline{\chi_0} + \overline{\chi_2}) + \chi_1 \cdot (\overline{\chi_4} + \overline{\chi_6}) + (\chi_4 + \chi_6) \cdot \overline{\chi_5} + [(\chi_2 \cdot \overline{\chi_3} + \chi_3 \cdot \overline{\chi_4}) + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_2 = \chi_2 + \chi_4 ^2 + \chi_3 ^2 + [(\chi_0 \cdot \overline{\chi_2} + \chi_1 \cdot \overline{\chi_3} + \chi_1 \cdot \overline{\chi_5} + \chi_3 \cdot \overline{\chi_5} + \chi_4 \cdot \overline{\chi_6}) + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_3 = [(\chi_0 + \chi_2 + \chi_4 + \chi_6) \cdot \overline{\chi_3} + (\chi_1 + \chi_5) \cdot (\overline{\chi_2} + \chi_4) + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_4 = \chi_1 ^2 + \chi_3 ^2 + \chi_5 ^2 + \chi_2 + \chi_4 ^2 + [(\chi_0 \cdot \overline{\chi_4} + \chi_1 \cdot \overline{\chi_3} + \chi_2 \cdot \overline{\chi_6} + \chi_3 \cdot \overline{\chi_5}) + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_5 = \mathcal{Z}_1^*$
$\mathcal{Z}_6 = \chi_1 ^2 + \chi_3 ^2 + \chi_5 ^2 + [(\chi_0 \cdot \overline{\chi_6} + \chi_2 \cdot \overline{\chi_4}) + \text{h.c.}]$

TAB. D.10 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle D_5 .

D.1.7 Le cas E_7

$\hat{\chi}_0 = \chi_0 + \chi_{16}$	$\hat{\chi}_2 = \chi_2 + \chi_{14}$	$\hat{\chi}_4 = \chi_4 + \chi_{12}$	$\hat{\chi}_6 = \chi_6 + \chi_{10}$	$\hat{\chi}_8 = \chi_8$
$\hat{\chi}_1 = \chi_1 + \chi_{15}$	$\hat{\chi}_3 = \chi_3 + \chi_{13}$	$\hat{\chi}_5 = \chi_5 + \chi_{11}$	$\hat{\chi}_7 = \chi_7 + \chi_9$	$\hat{\chi}_{8'} = \chi_8$

TAB. D.11 – Caractères étendus du modèle D_{10} (et E_7) en fonction des caractères de A_{17} .

$\mathcal{Z}_{E_7} = \mathcal{Z}_0$	$= \hat{\chi}_0 ^2 + \hat{\chi}_4 ^2 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_{8'} ^2 + (\hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_8} + \text{h.c.})$
$\mathcal{Z}_1 = \mathcal{Z}_{(0)}^*$	$= \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_8}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_8}) + \hat{\chi}_5 \cdot (\overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_6}) + \hat{\chi}_7 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$
$\mathcal{Z}_2 = \mathcal{Z}_8^*$	$= \hat{\chi}_4 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_2 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_4}) + \hat{\chi}_8 \cdot (\overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_{8'}}) + (\hat{\chi}_0 + \hat{\chi}_4) \cdot \overline{\hat{\chi}_8} + (\hat{\chi}_6 + \hat{\chi}_{8'}) \cdot \overline{\hat{\chi}_2}$ $+ \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_8} + (\hat{\chi}_6 \cdot \overline{\hat{\chi}_{8'}} + \text{h.c.})$
$\mathcal{Z}_3 = \mathcal{Z}_{(4)}^*$	$= \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_8}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8}) + \hat{\chi}_5 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$ $+ \hat{\chi}_7 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + 2\overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$
\mathcal{Z}_4	$= \hat{\chi}_4 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_{8'} ^2 + [\hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_4} + \hat{\chi}_2 \cdot (\overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8}) + (\hat{\chi}_4 + \hat{\chi}_6) \cdot (\overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}}) + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_5 = \mathcal{Z}_{(6)}^*$	$= \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_6}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + \overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}}) + \hat{\chi}_5 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + 2\overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$ $+ \hat{\chi}_7 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + 2\overline{\hat{\chi}_4} + 2\overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$
\mathcal{Z}_6	$= \hat{\chi}_2 + \hat{\chi}_4 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_{8'} ^2 + [\hat{\chi}_0 \cdot \overline{\hat{\chi}_6} + \hat{\chi}_2 \cdot \overline{\hat{\chi}_{8'}} + \hat{\chi}_4 \cdot \overline{\hat{\chi}_6} + (\hat{\chi}_4 + \hat{\chi}_6) \cdot (\overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}}) + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_7 = \mathcal{Z}_{(2)}^*$	$= \hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_{8'}}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + \overline{\hat{\chi}_4} + 2\overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_{8'}}) + \hat{\chi}_5 \cdot (\overline{\hat{\chi}_2} + 2\overline{\hat{\chi}_4} + 2\overline{\hat{\chi}_6} + \overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$ $+ \hat{\chi}_7 \cdot (\overline{\hat{\chi}_0} + \overline{\hat{\chi}_2} + 2\overline{\hat{\chi}_4} + 2\overline{\hat{\chi}_6} + 2\overline{\hat{\chi}_8} + \overline{\hat{\chi}_{8'}})$
$\mathcal{Z}_{8'}$	$= \hat{\chi}_2 ^2 + \hat{\chi}_4 + \hat{\chi}_6 ^2 + \hat{\chi}_8 ^2 + \hat{\chi}_{8'} ^2 + [(\hat{\chi}_0 + \hat{\chi}_4) \cdot \overline{\hat{\chi}_{8'}} + (\hat{\chi}_2 + \hat{\chi}_8) \cdot \overline{\hat{\chi}_6} + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_{(1)}$	$= \hat{\chi}_1 + \hat{\chi}_7 ^2 + \hat{\chi}_3 + \hat{\chi}_5 + \hat{\chi}_7 ^2 + \hat{\chi}_5 ^2$
$\mathcal{Z}_{(3)}$	$= \hat{\chi}_3 + \hat{\chi}_5 + \hat{\chi}_7 ^2 + \hat{\chi}_5 + \hat{\chi}_7 ^2 + \hat{\chi}_7 ^2 + [\hat{\chi}_1 \cdot (\overline{\hat{\chi}_3} + \overline{\hat{\chi}_5} + \overline{\hat{\chi}_7}) + \hat{\chi}_3 \cdot (\overline{\hat{\chi}_5} + \overline{\hat{\chi}_7}) + \hat{\chi}_5 \cdot \overline{\hat{\chi}_7} + \text{h.c.}]$
$\mathcal{Z}_{(5)}$	$= \hat{\chi}_3 + \hat{\chi}_7 ^2 + \hat{\chi}_5 ^2 + [\hat{\chi}_1 \cdot \overline{\hat{\chi}_5} + \hat{\chi}_5 \cdot \overline{\hat{\chi}_7} + \text{h.c.}]$

TAB. D.12 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle E_7 .

D.2 Cas $\widehat{su}(3) : \mathcal{E}_5$

$\hat{\chi}_{10} = \chi_{0,0} + \chi_{2,2}$	$\hat{\chi}_{13} = \chi_{0,3} + \chi_{3,0}$	$\hat{\chi}_{20} = \chi_{1,1} + \chi_{1,4} + \chi_{2,2} + \chi_{3,0}$	$\hat{\chi}_{23} = \chi_{1,1} + \chi_{1,4} + \chi_{2,2} + \chi_{3,0}$
$\hat{\chi}_{11} = \chi_{0,2} + \chi_{3,2}$	$\hat{\chi}_{15} = \chi_{2,0} + \chi_{2,3}$	$\hat{\chi}_{21} = \chi_{1,0} + \chi_{1,3} + \chi_{2,1} + \chi_{3,2}$	$\hat{\chi}_{22} = \chi_{0,1} + \chi_{3,1} + \chi_{1,2} + \chi_{2,3}$
$\hat{\chi}_{12} = \chi_{1,2} + \chi_{5,0}$	$\hat{\chi}_{14} = \chi_{2,1} + \chi_{0,5}$	$\hat{\chi}_{24} = \chi_{0,2} + \chi_{1,3} + \chi_{2,1} + \chi_{4,0}$	$\hat{\chi}_{25} = \chi_{2,0} + \chi_{3,1} + \chi_{2,1} + \chi_{3,2}$

TAB. D.13 – Caractères étendus du modèle \mathcal{E}_5 en fonction des caractères de \mathcal{A}_5 .

$\mathcal{Z}_{\mathcal{E}_5} = \mathcal{Z}_{10 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{10} ^2 + \hat{\chi}_{11} ^2 + \hat{\chi}_{12} ^2 + \hat{\chi}_{13} ^2 + \hat{\chi}_{14} ^2 + \hat{\chi}_{15} ^2$	
$\mathcal{Z}_{13 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{10} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{11} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{12} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \text{h.c.}$	
$\mathcal{Z}_{11 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{10} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}} + \hat{\chi}_{11} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{12} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{13} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{14} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{15} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}}$	$= \mathcal{Z}_{15 \otimes 10}^*$
$\mathcal{Z}_{12 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{10} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{11} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{12} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{13} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{14} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}} + \hat{\chi}_{15} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}}$	$= \mathcal{Z}_{14 \otimes 10}^*$
$\mathcal{Z}_{20 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}}$	$= \mathcal{Z}_{10 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{21 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}}$	$= \mathcal{Z}_{15 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{22 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}}$	$= \mathcal{Z}_{14 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{23 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}}$	$= \mathcal{Z}_{13 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{24 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}}$	$= \mathcal{Z}_{12 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{25 \otimes 10}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{12}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{13}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{14}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{15}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{10}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{11}}$	$= \mathcal{Z}_{11 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{20 \otimes 20}$	$= \hat{\chi}_{20} ^2 + \hat{\chi}_{21} ^2 + \hat{\chi}_{22} ^2 + \hat{\chi}_{23} ^2 + \hat{\chi}_{24} ^2 + \hat{\chi}_{25} ^2$	
$\mathcal{Z}_{23 \otimes 20}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{23}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{24}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{25}} + \text{h.c.}$	
$\mathcal{Z}_{21 \otimes 20}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{21}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{22}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{23}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{24}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{25}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{20}}$	$= \mathcal{Z}_{25 \otimes 20}^*$
$\mathcal{Z}_{22 \otimes 20}$	$= \hat{\chi}_{20} \cdot \overline{\hat{\chi}_{22}} + \hat{\chi}_{21} \cdot \overline{\hat{\chi}_{23}} + \hat{\chi}_{22} \cdot \overline{\hat{\chi}_{24}} + \hat{\chi}_{23} \cdot \overline{\hat{\chi}_{25}} + \hat{\chi}_{24} \cdot \overline{\hat{\chi}_{20}} + \hat{\chi}_{25} \cdot \overline{\hat{\chi}_{21}}$	$= \mathcal{Z}_{24 \otimes 20}^*$

TAB. D.14 – Fonctions de partition (à une ligne de défauts) du modèle \mathcal{E}_5 .

Bibliographie

- [1] A. Yu. Alekseev, D. V. Gluschenkov, A. V. Lyakhovskaya, *Regular representation of the quantum group $Sl_q(2)$ (q is a root of unity)*, *Algebra i Analiz* **6** (1994) 88–125.
- [2] E. Bannai, T. Ito, *Algebraic combinatorics I : Association schemes*, Benjamin/Cummings, 1984.
- [3] R. E. Behrend, P. A. Pearce, V. Petkova, J.-B. Zuber, *On the classification of Bulk and Boundary Conformal Field Theories*, *Phys. Lett.* **B444** (1998) 163–166.
- [4] R. E. Behrend, P. A. Pearce, V. Petkova, J.-B. Zuber, *Boundary Conditions in Rational Conformal Field Theories*, *Nucl. Phys.* **B579** (2000) 707–773.
- [5] A.A. Belavin, A.M. Polyakov, A.B. Zamolodchikov, *Infinite conformal symmetry in two-dimensional quantum field theory*, *Nucl. Phys.* **B241** (1984) 333–380.
- [6] J. Böckenhauer, D. E. Evans, *Modular invariants, graphs and α -induction for nets of subfactors I*, *Commun. Math. Phys.* **197** (1998) 361–386 ; *II*, *Commun. Math. Phys.* **200** (1999) 57–103 ; *III*, *Commun. Math. Phys.* **205** (1999) 183–200.
- [7] J. Böckenhauer, D. E. Evans, Y. Kawahigashi, *On α -induction, chiral generators and modular invariants for subfactors*, *Commun. Math. Phys.* **208** (1999) 429–487.
- [8] G. Böhm, K. Szlachányi, *A coassociative C^* quantum group with non-integral dimensions*, *Lett. Math. Phys.* **38** (1996) 437–456.
- [9] G. Böhm, F. Nill, K. Szlachányi, *Weak Hopf Algebras I. Integral theory and C^* structure*, *J. Algebra* **221** (1999) 385–438.
- [10] A. Cappelli, C. Itzykson, J.-B. Zuber, *Modular invariant partition functions in two dimensions*, *Nucl. Phys.* **B280** (1987) 445–465.
- [11] A. Cappelli, C. Itzykson, J.-B. Zuber, *The ADE classification of minimal and $A_1^{(1)}$ conformal invariant theories*, *Commun. Math. Phys.* **113** (1987) 1–26.
- [12] J. L. Cardy, *Conformal invariance and surface critical behavior*, *Nucl. Phys.* **B240** (1984) 514–532.
- [13] J. L. Cardy, *Operator content of two-dimensional conformally invariant theories*, *Nucl. Phys.* **B270** (1986) 186–204.

- [14] J. L. Cardy, *Effect of boundary conditions on the operator content of two-dimensional conformally invariant theories*, Nucl. Phys. **B275** (1986) 200–218.
- [15] J. L. Cardy, *Boundary conditions, fusions rules and the Verlinde formula*, Nucl. Phys. **B324** (1989) 581–596.
- [16] P. Cartier, *André Weil (1906-1998) : adieu à un ami*, Séminaire de Philosophie et de Mathématiques, École Normale Supérieure (1998).
- [17] C.H.O. Chui, C. Mercat, P. Pearce, *Integrable and conformal twisted boundary conditions for $sl(2)$ A-D-E lattice models*, J. Phys. **A36** (2003) 2623–2662.
- [18] A. Connes, D. Kreimer, *Lessons from Quantum Field Theory – Hopf Algebras and Spacetime Geometries*, Lett. Math. Phys. **48** (1999) 85–96 ; *Hopf algebras, renormalization and non-commutative geometry*, Commun. Math. Phys. **199** (1998) 203–242.
- [19] A. Connes, D. Kreimer, *Renormalization in quantum field theory and the Riemann-Hilbert problem I : the Hopf algebra structure of graphs and the main theorem*, Commun. Math. Phys. **210** (2000) 249–273 ; *Renormalization in quantum field theory and the Riemann-Hilbert problem II : the β function, diffeomorphisms and the renormalization group*, Commun. Math. Phys. **216** (2001) 215–241.
- [20] R. Coquereaux, *Notes on the classical and quantum tetrahedron*, unpublished.
- [21] R. Coquereaux, *Classical and quantum polyhedra : A fusion graph algebra point of view*, Lectures given at the Karpacz Winter School 2001, AIP Conf. Proc. **589** (2001) 181–203.
- [22] R. Coquereaux, *On the finite dimensional quantum group $M_3 \oplus (M_{2|1}(\Lambda^2))_0$* , Lett. Math. Phys. **42**, (1997) 309–328.
- [23] R. Coquereaux, *Notes on the quantum tetrahedron*, Moscow Math. J. **2**, no.1 (2002) 41–80.
- [24] R. Coquereaux, G. Schieber, *Action of a finite quantum group on the algebra of complex $N \times N$ matrices*, Particles, Fields and Gravitation, Lodz Conference, AIP Conf. Proc. **453** (1998) 9–23.
- [25] R. Coquereaux, G. Schieber, *Twisted partition functions for ADE boundary conformal field theories and Ocneanu algebra of quantum symmetries*, J. of Geom. and Phys. **781** (2002) 1–43.
- [26] R. Coquereaux, G. Schieber, *Determination of quantum symmetries for higher ADE systems from the modular T matrix*, J. of Math. Physics **44** (2003) 3809–3837.
- [27] R. Coquereaux, G. Schieber, R. Trincherro, *Coxeter-Dynkin diagrams, Ocneanu bigebras and quantum groupoids*, in preparation.
- [28] R. Coquereaux, M. Huerta, *Torus structure on graphs and twisted partition functions for minimal and affine models*, hep-th/0301215, to appear in J. of Geom. and Phys.
- [29] R. Coquereaux, *About cells*, unpublished.

- [30] P. Di Francesco, *Integrable lattice models, graphs and modular invariant conformal field theories*, Int. J. of Mod. Phys. **A7**, no. 3 (1992) 407–500.
- [31] F. Di Francesco, J.-B. Zuber, *SU(N) Lattice integrable models associated with graphs*, Nucl. Phys **B338** (1990) 602–646.
- [32] P. Di Francesco, J.-B. Zuber, *SU(N) Lattice Integrable Models and Modular Invariance*, Recent Developments in Conformal Field Theories, Trieste Conference (1989), S. Randjbar-Daemi, E. Sezgin, J.-B. Zuber eds., World Scientific (1990).
- [33] P. Di Francesco, P. Matthieu, D. Senechal, *Conformal Field Theory*, Springer, 1997.
- [34] R. Dijkgraaf, E. Verlinde, *Modular invariance and the fusion algebra*, Nucl. Phys. (Proc. Suppl.) **5B** (1998) 87–97.
- [35] V. G. Drinfel'd, *Quantum groups*, Proc. of the Intern. Congress of Mathematicians, Berkeley, A. M. Gleason ed. (1986) 798–820.
- [36] F. J. Dyson, *Missed opportunities*, Bull. Amer. Math. Soc. **78** (1972) 635–652.
- [37] D. E. Evans, Y. Kawahigashi, *Quantum symmetries on operator algebras*, Clarendon Press, Oxford, 1998.
- [38] L. D. Faddeev, E. K. Sklyanin, Takhtajan, *Quantum inverse problem method*, Theor. Math. Phys. **40** (1979) 194–220.
- [39] P. Fendley, P. Ginsparg, *Non-critical orbifolds*, Nucl. Phys. **B324** (1989) 549–580.
P. Fendley, *New exactly solvable models*, J. Phys. **A22** (1989) 4633–4642.
- [40] B. L. Feigin, D. B. Fuchs, *Skew-symmetric differential operators on the line and Verma modules over the Virasoro algebra*, Funct. Anal. and Appl. **16** (1982) 114–126.
- [41] J. S. Frame, *Characteristic vectors for a product of n reflections*, Duke Math. J. **18** (1951) 783–785.
- [42] J. Fuchs, *Affine Lie Algebras and Quantum Groups*, Cambridge University Press, 1992.
- [43] H. Garland, *Arithmetic theory of loop algebras*, J. Algebra **53** (1978) 480–551.
- [44] T. Gannon, *The classification of affine $su(3)$ modular invariants*, Commun. Math. Phys. **161** (1994) 233–263.
- [45] P. Ginsparg, *Applied conformal field theory*, Les Houches, session XLIX, Champs, cordes et phénomènes critiques, E. Brézin, J. Zinn-Justin eds., Elsevier, New York, 1989.
- [46] P. Goddard, A. Kent, D. Olive, *Virasoro algebras and coset space models*, Phys. Lett. **152B** (1985) 88–92.
- [47] P. Goddard, A. Kent, D. Olive, *Unitary representations of the Virasoro and super-Virasoro algebras*, Commun. Math. Phys. **103** (1986) 105–119.
- [48] F.M. Goodman, P. de la Harpe and V.F.R Jones, *Coxeter graphs and towers of algebras*, MSRI publications **14**, Springer, 1989.

- [49] C. Itzykson, J.-B. Zuber, *Two-dimensional conformal invariant theories on a torus*, Nucl. Phys. **B275** (1986) 580–616.
- [50] V. G. Kac, *Contravariant form for infinite dimensional Lie algebras and superalgebras*, Lect. Notes in Phys. **94** (1979) 441–445.
- [51] V. G. Kac, *Infinite dimensional algebras*, Cambridge University Press, 1990.
- [52] C. Kassel, *Quantum Groups*, Springer-Verlag, 1995, Graduate Texts in Mathematics.
- [53] S. V. Ketov, *Conformal field theory*, World Scientific, Singapore, 1994.
- [54] A. Kirillov Jr., V. Ostrik, *On a q -analog of the McKay correspondence and the ADE classification of \widehat{sl}_2 conformal field theories*, Adv. Math. **171** (2002) 183–227.
- [55] F. Klein, *Lectures on the Icosahedron and the solution of the equation of the fifth degree*, Dover Publ., New York, 1956.
- [56] V. Kodiyalam, V. S. Sunder, *Flatness and fusion coefficients*, Pacific J. of Math. **201** (2001).
- [57] B. Konstant, *The McKay correspondence, the Coxeter element and representation theory*, The Mathematical heritage of Élie Cartan, Astérisque (1985) 209–255.
- [58] D. Kreimer, *On the Hopf algebra structure of perturbative quantum field theories*, Adv. Theor. Math. Phys. **2** (1998) 303–334.
- [59] Yu. I. Manin, *Quantum groups and non-commutative geometry*, Preprint Montreal University, CRM-1561, 1988.
- [60] J. McKay, *Graphs, singularities and finite groups*, Proc Symp. Pure Math., **37** (1980) 183–186.
- [61] J. McKay, *Representations and Coxeter graphs*, The Geometric Vein, Springer-Verlag (1982) 549–554.
- [62] G. Moore, N. Seiberg, *Naturality in conformal field theory*, Nucl. Phys. **B313** (1989) 16–40.
- [63] G. Moore, N. Seiberg, *Classical and quantum conformal field theory*, Commun. Math. Phys. **123** (1989) 177–254.
- [64] W. Nahm, *Conformal field theory : a bridge over troubled waters*, in Quantum Field Theory – A Twentieth Century Profile, Hindustani Book Agency and Indian National Science Academy (2000) 571–604.
- [65] A. Ocneanu, *Quantum symmetries, operator algebras and invariant for manifolds*, Talk given at the First Caribbean Spring School of Mathematical and Theoretical Physics, Saint-François-Guadeloupe, 1993.
- [66] A. Ocneanu, *Paths on Coxeter diagrams : from Platonic solids and singularities to minimal models and subfactors*, Talks given at the Centre de Physique Théorique, Luminy, Marseille, 1995.

- [67] A. Ocneanu, *Paths on Coxeter diagrams : from Platonic solids and singularities to minimal models and subfactors*, Notes taken by S. Goto, AMS Fields Institute Monographs **13** (1999), Rajarama Bhat et al eds.
- [68] A. Ocneanu, *Quantized groups, string algebras and Galois theory for algebras*, Operator algebras and Appl., Vol. 2, London Math. Soc. Lecture Notes Ser., **136**, Cambridge Univ. Press (1988) 119–172.
- [69] A. Ocneanu, (Lecture Notes written by Y. Kawahigashi), *Quantum Symmetry, Differential Geometry of Finite Graphs and Classification of Subfactors*, Univ. of Tokyo Seminar Notes (1990).
- [70] A. Ocneanu, *Higher Coxeter systems*, Talk given at MSRI, <http://www.msri.org/publications/ln/msri/2000/subfactors/ocneanu>.
- [71] A. Ocneanu, *The Classification of subgroups of quantum $SU(N)$* , Lectures at Bariloche Summer School, Argentina, Jan. 2000, AMS Contemp. Math. **294**, R. Coquereaux, A. García and R. Trincherro eds.
- [72] O. Ogievetsky, *Uses of quantum spaces*, Lectures at Bariloche Summer School, Argentina, Jan. 2000, AMS Contemp. Math. **294**, R. Coquereaux, A. García and R. Trincherro eds.
- [73] V. Pasquier, *Two-dimensional critical systems labelled by Dynkin diagrams*, Nucl.Phys. **B285** (1987) 162–172.
- [74] V. Pasquier, *Operator content of the ADE lattice models*, J. Phys. **A 20** (1987) 5707–5717.
- [75] V.B. Petkova, J.-B. Zuber, *From CFT's to Graphs*, Nucl Phys. **B463** (1996) 161–193.
- [76] V.B. Petkova, J.-B. Zuber, *Conformal field theory and graphs*, Talk given at the 21st Intern. Coll. on Group Theor. Methods in Physics, Goslar, Germany, July 1996, hep-th/9701103.
- [77] V.B. Petkova, J.-B. Zuber, *Generalised twisted partition functions*, Phys. Lett. **B504** (2001) 157–164.
- [78] V.B. Petkova, J.B. Zuber, *The many faces of Ocneanu cells*, Nucl. Phys. **B603** (2001) 449–496.
- [79] V. Petkova, J.-B. Zuber, *Conformal field theories, graphs and quantum algebras*, hep-th/0108236.
- [80] P. Roche, *Ocneanu cell calculus and integrable lattice models*, Commun. Math. Phys. **127** (1990) 395–424.
- [81] N. C. Saldanha and C. Tomei, *Spectra of semi-regular polytopes*, Informes de Matemática, Série A-109-Julho/94, IMPA.
- [82] G. Schieber, *Action d'un groupe quantique de dimension finie sur l'espace des matrices complexes*, Mémoire de DEA, Faculté de Sciences de Luminy, Marseille, 1998.

-
- [83] M. Sweedler, *Hopf Algebras*, W.A. Benjamin, 1969.
- [84] M. Takeuchi, *Matched pairs of groups and bismash products of Hopf Algebras*, Commun. Algebra **9** (1981) 841–882.
- [85] R. Trinchero, private notes.
- [86] R. Trinchero, private communication.
- [87] I. T. Todorov, *Two-dimensional conformal field theory and beyond. Lessons from a continuing fashion*, International School for Advanced Studies (SISSA), Trieste (1999).
- [88] E. Verlinde, *Fusion rules and modular transformations in 2-D conformal field theory*, Nucl. Phys. **B300** (1988) 360–376.
- [89] J.-B. Zuber, *CFT, BCFT, ADE and all that*, Lectures at Bariloche Summer School, Argentina, Jan. 2000, AMS Contemp. Math. **294**, R. Coquereaux, A. García and R. Trinchero eds.