<u>نو</u> ورویک میرنیک

مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران، جلد ۱۴، شمارهٔ ۲، تابستان ۱۳۹۳

# محاسبهٔ سطح مقطع جزئی و کل در تقریب مرتبهٔ دوم بورن– فادیف در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن در کانال تهییج

رضا فتحى

دانشکدهٔ فیزیک، دانشگاه شهید باهنر کرمان، کرمان پست الکترونیکی: rfatahi@uk.ac.ir

(دریافت مقاله: ۱۳۹۲/۳/۶ ؛ دریافت نسخهٔ نهایی: ۱۳۹۲/۱۲/۲۰)

### چکیدہ

در کار حاضر از فرمولبندی برخورد سه جسمی در کانال تهییج در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن استفاده شده است. در محاسبات پتانسیلهای برهمکنش جایگزین ماتریس گذار گردیدهاند. سطح مقطع جزئی و کل با در نظر گرفتن جملات مرتبهٔ اول و دوم سری فادیف-لاولیس – واتسون در گذار اتم هیدروژن از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته محاسبه شده است. محدودهٔ انرژی برخورد ۱۰۰۷ تا ۱۸۷۷ و زاویهٔ پراکندگی پوزیترون (۱۸۰-۰) درجه انتخاب گردیده است. در نهایت نتایج بهدست آمده با سایر نتایج موجود در دسترس از نظریههای مقایسه شده است.

واژههای کلیدی: برخورد سه جسمی، سطح مقطع جزئی برخورد، پوزیترون، کانال تهییج، فادیف

#### ۱. مقدمه

- $\mathbf{B}^{Z_{\rm B}^+} + (\mathbf{A}^{Z_{\rm A}^+} + e^-) \to \mathbf{B}^{Z_{\rm B}^+} + (\mathbf{A}^{Z_{\rm A}^+} + e^-) , \qquad (1)$
- $\mathbf{B}^{Z_{\mathrm{B}}^{+}} + (\mathbf{A}^{Z_{\mathrm{A}}^{+}} + e^{-}) \to \mathbf{B}^{Z_{\mathrm{B}}^{+}} + (\mathbf{A}^{Z_{\mathrm{A}}^{+}} + e^{-})^{*} \ , \qquad (\Upsilon)$

$$\mathbf{B}^{Z_{B^{+}}} + (\mathbf{A}^{Z_{A^{+}}} + e^{-}) \to (\mathbf{B}^{Z_{B^{+}}} + e^{-}) + \mathbf{A}^{Z_{A^{+}}} , \qquad (\Upsilon)$$

1. Symmetric

تشدیدی<sup>۱</sup> نامگذاری میکنند. ممکن است در یک برخورد غیرمتقارن<sup>۲</sup> مانند:

 $\operatorname{He}^{\mathsf{Y}+} + \operatorname{H}(\mathsf{N}s) \to \operatorname{He}^+(\mathsf{Y}s) + \operatorname{H}^+ \tag{$$\$$}$  is; if in the interval of the set of the interval of the inte

سطح مقطع برخورد، احتمال حادثه مورد بررسی در برخورد اتمی را مشخص می سازد. به عنوان مثال اگر ذرهٔ A با شار  $N_{\rm A}$  بر روی هدفی با  $n_{\rm B}$  ذره فرود آید و نتیجهٔ برخورد ذرهٔ C باشد نرخ تولید این ذره برحسب سطح مقطع کال برخورد  $\sigma$  به شکل:

 $N_{\rm C}(s^{-1}) = N_{\rm A}(s^{-1}m^{-1})n_{\rm B}\sigma_{[{\rm A}+{\rm B}\rightarrow{\rm C}]}(m^{\rm Y}) \tag{V}$ <br/>ię mark że lat m.

سطح مقطع جزئی برخورد ( $\frac{d\sigma}{d\Omega}$ ) برای یک رویـداد اتمـی همان تعریف سطح مقطع کـل ولـی بـرای یـک جهـت (زاویـهٔ فضایی) مشخص خواهد بود و بهصورت زیر به سطح مقطع کل مرتبط خواهد شد:

 $\sigma_{\rm tot} = \int_{\bullet}^{\pi} \int_{\bullet}^{\pi} \left[ \frac{d\sigma(\theta, \phi)}{d\Omega} \right] \sin(\theta) d\theta d\phi \quad . \tag{A}$ 

نواحی مختلف پراکندگی توسط نسبت سرعت پرتابه ( $v_P$ ) به سرعت مداری الکترون فعال در زیر دستگاه مقید ( $v_e$ ) تعیین میشود. در انرژی بالا ( $v_p > v_e$ ) میتوان از تقریبهای بورن<sup>۳</sup> میشود. در انرژی بالا ( $v_p > v_e$ ) میتوان از تقریبهای بورن<sup>۳</sup> مقطع فرآیند انتقال بار کوچک مقطع فرآیند انتقال بار کوچک است. همچنین برای محاسبهٔ سطح مقطع فرآیند انتقال بار کوچک است. همچنین برای محاسبهٔ سطح مقطع فرآیند انتقال بار کوچک انرژی که موضوع کار این مقاله نیز میباشد میتوان از روشهای کلاسیکی مانند مسیرهای کلاسیکی مونتکارلو<sup>4</sup> استفاده کرد [۲]. در ایر ویژهای میانی (ورشهای کلاسیکی مونتکارلو<sup>4</sup> استفاده کرد [۲]. ویژهای برخوردار است از روشهای نیمهکلاسیکی از جمله در ایر ویژهای برخوردار است از روشهای نیمهکلاسیکی از جمله جفت شدگی نزدیک<sup>6</sup> استفاده میگردد [۳].

- ۴. Classical trajectory Monte Carlo method
- ۵. Close-coupling

در انرژی پائین ( $v_P << v_e$ ) دستگاه مورد نظر بهصورت مولکول مورد بررسی قرار می گیرد چون در این محدودهٔ انرژی، فاصلهٔ جدایی هستهها به کندی انجام می پذیرد و تغییر انرژی در ساختار الکترونی با انرژی جنبشی هستهها قابل مقایسه است. در این انرژی از روش حالتهای ایستای مختل شده<sup>۲</sup> استفاده می شود [۴].

برخورد یون با اتم هیدروژن از این لحاظ حائز اهمیت می گردد که دینامیک برخورد دستگاههای سه جسمی را در اختیار ما قرار می دهد. مطالعهٔ فرآیندهای پراکندگی در پلاسمای هیدروژن دمای پائین در محیطهای آزمایشگاهی از اهمیت ویژهای برخوردار است. سطح مقطع پراکندگی فرآیندهای موجود در این محیط و آهنگ گذار بین حالتهای مختلف کوانتمی درک صحیحی را از این محیط امکان پذیر می سازد و شکل خطوط طیفی مربوط به فرآیندهای انجام شده در پلاسما اطلاعات دقیقی در مورد دما، نوع ترکیبات و چگالی این محیط را در اختیار ما قرار می دهد [۵].

از جمله کارهای انجام شده در خصوص برخورد یون با اتم هیدروژن به کارگیری تقریب مرتبهٔ اول بورن است که در سال ۱۹۵۳ توسط بیت و گریفینگ انجام پذیرفت [۶]. در همین راستا تقریب مرتبهٔ اول اپنهایمر – برینکمن – کرامرز برای مطالعهٔ کانال انتقال بار الکترون استفاده شده بود [۷]. جکسون و شیف پشنهاد دادند که سهم برهم کنش هستهای نیز در تقریب مرتبهٔ اول بورن گنجانده شود [۸].

در سال ۱۹۶۴ مدل دیگری که موج خروجی را مختل شده در نظر می گرفت مطرح شد و در برخورد الکترون و پروتون با اتم هیدروژن به کار گرفته شد [۹ و ۱۰]. بعداً نشان داده شد که این تقریب در زوایای کوچک پراکندگی تقریب مناسبی نیست. در محدودهٔ انرژی میانی از روشهای به کار گرفته شده می توان بهروش پارامتر برخورد و جفت شدگی نزدیک اشاره کرد [۱۱]. از جملهٔ روشهای اختلالی که در کانال تهییج به کار برده شده، مدل موج کولنی<sup>۷</sup> CW است [۱۲]. یکی از مهم ترین جنبه های

<sup>1.</sup> Resonant processes

Y. Non-symmetric

۳. Born series

Perturbed stationary state

V. Coulomb Waves

پراکندگی اتمی بلند برد بودن پتانسیل کولنی است که در نظریه های مبتنی بر عملگر گذار استاندارد (اختلالی توسعه یافته) باعث بروز تکینگی می شود، بنابراین با اعمال شرایط مرزی تصحیح شده نظریهٔ موج واپیچیدهٔ پیوسته ' CDW در فیزیک اتمی مطرح شده است [17].

برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن بهعنوان یک دستگاه سه جسمی کولنی بسیار مورد توجه بوده و در تحقیقات شاخههای مختلف فیزیک از نتایج این برخورد استفادهٔ بسیاری شده است [۱۴].

از جمله واکنش هایی که در برخورد پوزیترون با اتم  
هیدروژن صورت می پذیرد می توان موارد زیر را نام برد  
$$e^{+} + H \Rightarrow \begin{cases} e^{+} + H \\ P + ps^{*} \\ e^{+} + H^{*} \\ e^{+} + e^{-} + P \\ P + \gamma \end{cases}$$
 (۹)

کانالهای یاد شده بهترتیب برخورد الاستیک، تشکیل پوزیترونیم، تهییج، یونیزاسیون و کانال نابودی می باشند. در کانال یونیزاسیون می توان با مطالعهٔ توزیع انرژی و زاویهای الکترون خارج شده برحسب زوایای مختلف، مدل مورد نظر را با سایر مدلهای نظری مقایسه نمود. در کانال تهییج نیز می توان با وارد نمودن ضریب پلاریزاسیون که کمیت بسیار حساسی است، دقت مدل انتخاب شده در مقایسه با سایر مدلهای نظری دیگر را مورد بررسی قرار داد [10].

در کانالهای مختلف این برخورد از مدلهای متفاوتی استفاده گردیده که از جملهٔ آنها میتوان به مدل<sup>۲</sup> DWPO و محاسبات انجام شده توسط روش CTMC در کانال تهییج [۱۶]، روش جفت شدگی نزدیک با مدلهای مختلف و نظری عملگر گذار و معادلات جفت شدهٔ لیپمن- شوینگر در تشکیل پوزیترونیم، [۱۷] و مدل موج واپیچیده در کانال یونیزاسیون اشاره نمود [۱۸].

1. Continuum Distorted Wave

Y. Distorted Wave Polarized Orbital

روش استفاده شده در کار حاضر که یک نظریهٔ اختلال تعمیم یافته است و توسط دامنه های سری فادیف واتسون لاولیس انجام پذیرفته، یک روش کاملاً کوانتمی است. این روش اندرکنش ها و سهم هر یک از جملات در اندرکنش مورد نظر را مشخص نموده و از طرفی با کامپیوترهای شخصی تا حد زیادی قابل انجام است. لازم به ذکر است یادآور شویم در کل محاسبات از یکای اتمی استفاده شده است.

## ۲. نظریه

كانال تهييج بەصورت:

$$P + (T + e) \rightarrow P + (T + e)^{*}$$
(9)

(T+e) و  $M_{\rm P}$  می شود که در آن P پرتابه به جرم  $M_{\rm P}$  و (T+e) هدفی با یک الکترون فعال است. در رابطه با هدفی مانند هلیوم نیاز به طرح مدل الکترون فعال است که در رابطه با اتم هیدروژن که مورد بحث ما می باشد موضوعیت ندارد. در دستگاه مختصات مرکز جرم دستگاه سه ذره ای [۱۹]، سطح مقطع دیفرانسیلی در گذار از حالت اولیهٔ i به حالت نهایی f با رابطه:

$$\left(\frac{d\sigma_{i\to f}}{d\Omega}\right)_{\rm C.M} = \frac{v_i v_f}{\epsilon_{\pi}{}^{\rm Y}} \frac{K_f}{K_i} |T_{i\to f}|^{\rm Y} \tag{10}$$

به عملگر گذار T مرتبط می شود. در این رابطه <sub>۷</sub> و <sub>۲</sub> و <sub>۲</sub> بهترتیب جرمهای کاهش یافته و K<sub>i</sub> و K<sub>f</sub> اندازه حرکتهای نسبی اولیه و نهایی پرتابه می باشند.

دقت مینماییم که در محاسبات سطح مقطع دیفرانسیلی توسط روش فادیف بـهجـای  $T_{i \to f}$  کمیت  $A_{FWL}$  کـه دامنـهٔ پراکندگی فادیف \_ واتسون \_ لاولیس میباشد جایگزین خواهد شد. سطح مقطع دیفرانسیلی در چارچوب آزمایشـگاه و مرکـز جرم بهصورت [۲۰]:

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega}\right)_{\text{lab}} = \frac{(1+\tau^{\gamma}+\gamma\tau\cos\theta)^{\gamma/\gamma}}{|1+\tau\cos\theta|} \left(\frac{d\sigma}{d\Omega}\right)_{\text{C.M}}$$
(11)

به هم مرتبط می شوند، به طوری که در این رابطه  $\theta$  زاویهٔ پراکندگی پرتابه در چارچوب مرکنز جرم و  $\tau$  نسبت جرم پراکندگی پرتابه به جرم هدف ( $M_{\rm P}/M_{\rm T}$ ) می باشد. سری پراکندگی



شکل ۱. بردارهای توصيف کنندهٔ دستگاه سه جسمی در کانال تهييج.

فادیف \_ واتسون \_ لاولیس برای عملگر گذار متناظر با کانال  
تهییج بهصورت [۲۰]:  
$$au_E = T_{Pe} + T_{PT} + T_{PT} G_{\circ}^+ T_{Pe} + T_{Pe} G_{\circ}^+ T_{PT} + ... (۱۲)$$
  
میباشد که  $T_{xy}$  عملگر گذار دو جسمی مربوط به اندرکنش دو  
 $V_{xy}$  بی  $x$  و  $y$  است. اگر پتانسیل برهمکنش این دو ذره با  $V_{xy}$   
نمایش داده شود، عملگر گذار دو جسمی به صورت:  
 $T_{xy} = V_{xy} + V_{xy} G_{\circ}^+ T_{xy}$  (۱۳)

تعریف می شود. <sup>+</sup>G عملگر گرین انتشار آزاد کل دستگاه سه ذرهای است. برای مشاهدهٔ جزئیات بیشتر سینماتیک و دینامیک مسئله به مرجع [۱۹] و فصل برخوردهای سه جسمی مرجع [۲۰] مراجعه شود.

برای محاسبهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی و کل در کانال تهییج باید دامنه های پراکندگی متناظر با این کانال را با قرار دادن عناصر عملگر گذار این کانال، بین حالت های اولیه و نهایی دستگاه به دست آورد.

در تمامی محاسبات دامنه های پراکندگی این مقاله از جملهٔ اول عملگر گذار یعنی پتانسیل برهم کنش استفاده شده است و این پتانسیل ها به صورت کولنی در نظر گرفته شده اند. عبارت (۱۲) شامل جملاتی است که در برگیرندهٔ برهم کنش مستقیم الکترون و همچنین جملات برهم کنش غیرمستقیم الکترون و یا الکترون و همچنین جملات برهم کنش غیرمستقیم الکترون و یا به عبارتی برهم کنش های بین هسته ای می باشد که آنها را به ترتیب با  $g_n$  و  $g_n$  نمایش می دهیم به طوری که: (۱۴)

$$\mathfrak{R}_n = V_{\rm PT} + V_{\rm PT} \, G_{\circ}^+ \, V_{\rm Pe} + V_{\rm Pe} \, G_{\circ}^+ \, V_{\rm PT} \quad . \tag{12}$$

است. (<sup>(۱)</sup> A دامنهٔ پراکندگی برهمکنش مرتبهٔ اول مستقیم بین هستهای و  $A_n^{(ra)}$  و  $A_n^{(rb)}$  دامنه های پراکندگی مرتبهٔ دوم برهمکنش غیرمستقیم الکترون می باشند به طوریکه:

$$\mathbf{A}_{n}^{(1)} = \left\langle f \left| V_{\mathrm{PT}} \right| i \right\rangle , \qquad (\Upsilon \circ)$$

$$\mathbf{A}_{n}^{(\mathsf{Ya})} = \left\langle f \left| V_{\mathrm{PT}} G_{\circ}^{+} V_{\mathrm{Pe}} \right| i \right\rangle , \qquad (\mathsf{Y1})$$

$$\mathbf{A}_{n}^{(\mathsf{b})} = \left\langle f \left| V_{\mathsf{Pe}} \, G_{\circ}^{+} \, V_{\mathsf{PT}} \right| i \right\rangle \,. \tag{YY}$$

P ابتدا  $A_n^{(ra)}$  ابتدا P (پرتابه) و e (الکترون) و سپس  $A_n^{(ra)}$  در جملهٔ در جملهٔ T و T (هستهٔ هدف) اندرکنش می کنند در صورتی که در جملهٔ  $A_n^{(ra)}$  ابتـدا P و T و e بـرهم کـنش می کنند.  $A_n^{(ra)}$  ابتـدا P و T و P بـمرم کـنش می کنند.  $A_n^{(ra)}$  ابتـدا  $A_n^{(ra)}$  ابت.دا P و T و e بـرهم کـنش می کنند. می نمایند. لازم بـه ذکر است کـه  $\langle i | e \langle f |$  بـه تر تیب می نمایند. این معرفی پتانسیل های برهم کـنش در تقریب مرتبهٔ اول می باشند. می بایست نکاتی در خصوص هامیلتونی مطرح شـود: بـا توجـه بـه شـکل (۱) مجموعـه مختصـات  $(r_P, r_{Te})$  توصيف کننـدهٔ دستگاه سـه ذرهای در دستگاه سه ذرهای در دستگاه محتصات محتصات می مختصات می می می محتصات محتصات محتمان در محتمان در محتکاه مـه خرمای در دستگاه محتصات مرکز جرم را می توان به شکل:

$$H = -\frac{1}{\tau v_i} \nabla_{r_p}^{\tau} - \frac{1}{\tau \mu_i} \nabla_{r_{Te}}^{\tau} + V$$
$$V = V_{Pe} + V_{Te} + V_{PT} = -\frac{1}{r_{Pe}} - \frac{1}{r_{Te}} + \frac{1}{r_{PT}}$$
(TT)

نوشت. در هامیلتونی ذکر شده  $v_i$  و  $\mu_i$  جرمهای کاهش یافته میباشند. اگر هامیلتونی کل به دو قسمت  $H_i$  و  $V_i$  شکسته شود  $(V_i = H_i + V_i)$  به روش جداسازی متغیرها میتوانیم بهراحتی توابع موج مربوط به هامیلتونی H را بهدست آورده و از  $V_i$  بهعنوان پتانسیل اختلالی استفاده نماییم. ههدف از انجام این کار این است که حل دقیق توابع موج مربوط به هامیلتونی کل امکان پذیر نیست

$$H_{i} = -\frac{\gamma}{\gamma V_{i}} \nabla_{r_{p}}^{\gamma} - \frac{\gamma}{\gamma \mu_{i}} \nabla_{r_{Te}}^{\gamma} + V_{Te} ,$$

$$V_{i} = V_{Pe} + V_{PT} = -\frac{\gamma}{r_{Pe}} + \frac{\gamma}{r_{PT}} .$$
(Y\*)

جوابهای هامیلتونی H<sub>i</sub> بهصورت حاصل ضرب توابـع مـوج اتم هیدروژن برای زیر دستگاه مقید و تابع موج تخت بهعنـوان تابع موج پرتابه ظاهر خواهند شد.

اگر  $K_i$  و  $K_f$  بهترتیب اندازهٔ حرکت اولیه و نهایی ذرهٔ R در دستگاه مختصات مرکز جرم P و (T+e) باشند و انرژیهای قیدی اولیه و نهایی زیردستگاه مقید بهترتیب با i و  $F_f$  نشان داده شوند، می توان انرژی کل دستگاه در کانال تهییج را به صورت:

$$E = \frac{1}{\mathbf{r}v_i} K_i^{\mathbf{r}} + \varepsilon_i = \frac{1}{\mathbf{r}v_i} K_f^{\mathbf{r}} + \varepsilon_f \tag{10}$$

نوشت که در آن  $K_i = v_i v_i$  و  $K_f = v_i v_f$  بوده و  $v_i$  و  $v_f$  بهترتیب سرعت اولیه و نهایی P نسبت به مرکز جرم زیر دستگاه مقید (T+e) و  $v_i$  عرم کاهش یافته میباشد که در ادامه تعریف خواهد شد. اگر تابع موج ذرهٔ آزاد بهصورت ادامه تعریف خواهد شد. اگر تابع موج زرهٔ آزاد بهصورت بهنجی ارش  $\langle k | r \rangle = e^{ik.r}$  و  $\langle k - k \rangle$  و  $\langle k - k \rangle = \langle m \rangle$ نواهد شد و توابع موج اولیه و نهایی کل دستگاه را در فضای اندازه حرکت بهصورت:

$$\left\langle k, K \mid i \right\rangle = (\mathbf{r}\pi)^{\frac{\Lambda}{\mathbf{r}}} \tilde{\varphi}_{i}(k) \,\delta(K - K_{i}) \quad , \tag{(Y9)}$$

$$\langle k, K \mid f \rangle = (\mathfrak{r}\pi)^{\frac{1}{\Upsilon}} \tilde{\varphi}_f(k) \delta(K - K_f)$$
 (YV)

نوشته می شود.

تابع موج قیدی اتم هیـدروژن در فضـای انـدازه حرکـت را میتوان به شکل:

$$ilde{\varphi}_{nlm}(k) = R_{nl}(k)Y_{lm}(k)$$
 (۲۸)  
نوشت. (n,l,m) اعداد کوانتمی جهت توصیف حالت کوانتمی  
الکترون میباشند و همانطورکه مشاهده میشود تابع موج به  
دو قسمت شعاعی یعنی جملهٔ (R<sub>nl</sub>(k) و قسمت زاویهای یعنی  
( $\hat{k})$  تقسیم شده است که  $Y_{lm}$ ها هماهنگهای کروی  
هستند. قسمت شعاعی به صورت:

$$R_{nl}(k) = N_{nl} \frac{k^l}{\left(k^{\mathsf{Y}} - \mathsf{Y}\varepsilon_n\right)^{l+\mathsf{Y}}} C_{n-l-\mathsf{Y}}^{l+\mathsf{Y}} \left(\frac{k^{\mathsf{Y}} + \mathsf{Y}\varepsilon_n}{k^{\mathsf{Y}} - \mathsf{Y}\varepsilon_n}\right)$$
(Y9)

تعريف می شود.  $N_{nl}$  ثابت بهنجارش بوده و عبارت است از:

$$N_{nl} = (\mathbf{y}\pi)^{\frac{\mathbf{y}}{\mathbf{y}}} \left( \frac{\mathbf{y}^{\mathbf{y}l+\Delta} n(n-l-\mathbf{y})!}{\pi(n+\mathbf{y})!} \right)^{\frac{1}{\mathbf{y}}} l! (-\mathbf{y}\varepsilon_n)^{(\mathbf{y}l+\Delta)/\mathbf{y}} \quad . \quad (\mathbf{y} \circ )$$

 $\mathcal{C}_{n-1}^{l+1} = \mathcal{C}_{n-1} (X)$  و  $\mathcal{C}_{n-1} = -Z^{r}/rn^{r}$  و  $\mathcal{C}_{n-1}^{l+1} - C_{n-1}^{l+1}$ چند جمله ای های گگن باور می باشند. لازم به ذکر است تأکید نماییم که اگر جایی صحبت از جملهٔ هسته ای می شود فر آیند مورد نظر یک فر آیند هسته ای نبوده و اتمی است و منظور از این فر آیند برهم کنش کولنی پرتابه با هستهٔ اتم می باشد. هر چند شکل های تعدیل یافتهٔ پتانسیل کولنی را می توان با وارد کردن اثرهای پوششی سایر ذرات و یا با میانگین گیری خاصی روی پتانسیل پرتابه و هسته انجام داد. در این صورت توابع موج ظاهر شده در محاسبات تغییر کرده و روش، تحت عنوان موج واپیچیده عنوان خواهد شد که موضوع کار مقالهٔ حاضر نیست. در این مقاله تمامی پتانسیل ها به صورت کولنی با بار مؤثر در این مقاله تمامی پتانسیل ها به صورت کولنی با بار مؤثر

در مرجع [۱۵] شکل انتگرالی دامنههای مرتبه اول الکترونی و هستهای و نحوهٔ محاسبه آنها آورده شده است که از تکرار مجدد آنها صرفنظر مینماییم. همانطوری که در مرجع یاد شده مشاهده می شود محاسبات مربوط به دامنهٔ مرتبهٔ اول الکترونی منجر به محاسبهٔ شکل عامل غیرالاستیک گردیده و در محاسبهٔ دامنهٔ مرتبهٔ اول هستهای با پتانسیل برهم کنش کولنی به دلیل تعامد توابع موج عدد صفر ظاهر می گردد و این دامنه با پتانسیل برهم کنش کولنی به گونهای عمل می کند که گویا هیچ سهمی در سطح مقطع کل ندارد. این مسئله در محاسبات مربوط به مرجع [۱۲] نیز مشاهده می شود هر چند مدلی

که در این مقاله مطرح گردیده بـا کـار حاضـر متفـاوت اسـت. بنابراین برای محاسبهٔ دامنهٔ مرتبـهٔ اول هسـتهای مـیبایسـت از عملگـر گـذار دو جسـمی اسـتفاده نمـود کـه در کـار حاضـر موضوعیت ندارد.

شــکل انتگرالــی دامنــههـای مرتبــهٔ دوم در کانــال تهیــیج بهصورت:

$$\begin{aligned} \mathbf{A}_{n}^{(\mathbf{r}\alpha)} &= \left\langle f \mid V_{\mathrm{PT}} G_{\circ}^{+} V_{\mathrm{Pe}} \mid i \right\rangle \\ &= (\mathbf{r}\pi)^{-\mathbf{r}} \int dk_{i} \, dk_{f} \, \tilde{\varphi}_{f}^{*}(k_{f}) \, \tilde{\varphi}_{i}(k_{i}) \\ V_{\mathrm{PT}}(U_{f}, U_{f} - K_{f} + k_{i} + \alpha \, K_{i}) \times \\ G_{\circ}^{+}(E_{i}) V_{\mathrm{Pe}}(k_{f} - \alpha' \, K_{f} + \alpha' \, k_{i} + \alpha \, \alpha' \, K_{i}, \beta \, k_{i} - (\mathbf{r} - \alpha \beta) K_{i}) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \mathbf{A}_{n}^{(\mathsf{Yb})} &= \left\langle f \mid V_{\mathrm{Pe}} G_{*}^{+} V_{\mathrm{PT}} \mid i \right\rangle \\ &= (\mathsf{Y}\pi)^{-\mathsf{Y}} \int dk_{i} \, dk_{f} \, \tilde{\varphi}_{f}^{*}(k_{f}) \, \tilde{\varphi}_{i}(k_{i}) \\ &V_{\mathrm{Pe}}(\beta \, k_{f} - (\mathsf{Y}-\alpha\beta)K_{f}, \alpha' k_{f} + \alpha\alpha' K_{f} + k_{i} - \alpha' K_{i}) \\ &\times G_{*}^{+}(E_{i}') V_{\mathrm{PT}}(U_{i} - K_{i} + k_{f} + \alpha K_{f}, U_{i}) \end{aligned}$$

$$(\mathsf{YY})$$

خو اهند بو د.

$$G^+_\circ(E_i) =$$

 $G^+_{\circ}(E'_i) =$ 

$$\frac{1}{E_i - \frac{1}{\tau \mu_i} (k_f - \alpha' K_f + \alpha' k_i + \alpha \alpha' K_i)^{\tau} + i\eta}; \eta \to \circ^+ \quad , \qquad (11)$$

/uu.

$$\frac{\gamma}{E'_i - \frac{\gamma}{\gamma \mu} (\alpha' k_f + \alpha \alpha' K_f + k_i - \alpha' K_i)^{\gamma} + i\eta}; \eta \to \circ^+ .$$
(\*\*\*)

$$\alpha = \frac{M_T}{m + M_T} \quad , \quad \beta = \frac{M_P}{m + M_P} \quad , \quad \alpha' = \frac{m}{m + M_T} \qquad (\texttt{YD})$$

$$v_i = \frac{M_P(m+M_T)}{m+M_P+M_T} \quad , \quad \mu_i = \frac{mM_P}{m+M_P} \tag{$\mathbf{P}$}$$

تعریف میگردند. E<sub>i</sub> و 'E<sub>i</sub> به انرژیهای پراکنـدگی معروفنـد [۱۹]. چون گذار از حالت پایهٔ اتم هیدروژن قـرار اسـت محاسـبه

شود، با استفاده از روابط (۲۸) الی (۳۰) میتوان نتیجـه گرفـت که تابع موج حالت ۱۶ در فضای اندازه حرکت بهصورت:

$$\tilde{\phi}_{s}(k) = \frac{\sqrt{\gamma} Z^{\gamma}}{\pi (k^{\gamma} + Z^{\gamma})^{\gamma}} \quad , \qquad (\Upsilon \vee)$$

و تبديل فوريهٔ پتانسيل جاذبهٔ كولني به شكل:

$$\tilde{V}_{C}(k) = -\left(\frac{r}{\pi}\right)^{\gamma} \frac{Z}{k^{r}}$$
(17A)

خواهد بود.

همانطورکه گفتیم به جای عملگر گذار دوجسمی در محاسبهٔ تمامی دامنهها از پتانسیل برهمکنش استفاده نمودیم بنابراین خواهیم داشت [۱۹]:

$$T_C(k',k,E) \cong (\Upsilon \pi)^{\bigvee_{\Upsilon}} \tilde{V}_C(k'-k) \quad . \tag{4}$$

هدف این مقاله نشان دادن تأثیر جملات مرتبهٔ دوم با در نظر گرفتن پتانسیل کولنی با بار مؤثر  $Z = z_1 z_7$  در سطح مقطع جزئی و کل می باشد، بنابراین فکر میکنیم وارد شدن در جزئیات محاسبات عددی ما را از هدف مقاله دور میکند. ولی لازم بهذکر است گفته شود که انتگرالهای موجود را می توان با روش تبدیلات فوریه و یا با استفاده از انتگرالهای فاینمن تا حد زیادی ساده نموده و در نهایت بهروش عددی کوادراتور گاؤس حل نمود. بنابراین با استفاده از روابط نوشته شده نتایج به صورت زیر حاصل خواهند شد.

#### ۳. نتايج

همان طوری که از منحنی های شکل های (۲) الی (۴) مشخص است در زوایای کوچک پراکندگی سهم دامنهٔ مرتبهٔ اول نسبت به جملهٔ مرتبهٔ دوم بزرگ بوده و بنابراین سهم عمده ای را در سطح مقطع کل خواهد داشت هرچند با افزایش زاویهٔ پراکندگی این جمله کوچک شده و دامنهٔ مرتبهٔ دوم بر این جمله غالب می گردد. همچنین مشاهده می شود که با افزایش انرژی برخورد جملهٔ مرتبهٔ اول بزرگتر شده و جملهٔ مرتبهٔ دوم عملکرد متفاوتی را نشان می دهد و با افزایش انرژی کاهش می یابد. مشاهده می شود که با افزایش انرژی، جملهٔ مرتبهٔ اول سریع تر



**شکل ۲**. (رنگی در نسخه الکترونیکی) دامنههای پراکندگی مرتبهٔ اول الکترونی و مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته در انرژی برخورد ۱۰۰ الکترون ولت.



**شکل ۴**. (رنگی در نسخه الکترونیکی) دامنههای پراکندگی مرتبهٔ اول الکترونی و مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته در انرژی برخورد ۱۰۰۰ الکترون ولت.

به سمت مقادیر کوچکتر پیش می رود که این امر در خصوص جملهٔ مرتبهٔ دوم نیز به چشم می خورد. همچنین این منحنی ها نشان می دهند که با افزایش انرژی، جملهٔ مرتبهٔ دوم در زوایای بزرگتر پراکندگی بر جملهٔ اول غالب می گردد. منحنی شکل (۵) بیانگر این مطلب است که با افزایش انرژی برخورد و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته با افزایش زاویهٔ پراکندگی این جمله به سرعت کوچک می شود. این امر در مورد



شکل ۳. (رنگی در نسخه الکترونیکی) دامنه های پراکندگی مرتبهٔ اول الکترونی و مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته در انرژی برخورد ۲۰۰ الکترون ولت.



شکل ۵. (رنگی در نسخه الکترونیکی) دامنه های پراکندگی مرتبهٔ اول الکترونی در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته در انرژی های برخورد ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ الکترون ولت برحسب زاویهٔ پراکندگی.

جملهٔ مرتبهٔ دوم در شکل (۶) نیز مشهود است، با ایس تفاوت که در جملهٔ مرتبهٔ اول الکترونی و در زاویهٔ نزدیک به صفر ایس جمله مقدار تقریباً یکسانی برای انرژی های متفاوت دارد در حالی که در این زوایا و با افزایش انرژی جملهٔ مرتبهٔ دوم کاهش چشمگیری را دارا می باشد و در ضمن سرعت کاهش این دامنه با افزایش انرژی برخورد به سرعت دامنهٔ مرتبهٔ اول الکترونی انجام نمی پذیرد. لازم به ذکر است گفته شود که



**شکل ۶** (رنگی در نسخه الکترونیکی) دامنههای پراکندگی مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیـدروژن و در گـذار از حالـت پایـه بـه اولین حالت برانگیخته در انرژیهای برخورد ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ الکترون ولت برحسب زاویهٔ پراکندگی.

جملات  $A_n^{(ra)}$  و  $A_n^{(rb)}$  از نظر مقداری خیلی به هم نزدیک  $A_n^{(ra)}$  و لذا از آوردن منحنی های مربوط به جملهٔ  $A_n^{(rb)}$  صرف نظر نمودیم. منحنی های مربوط به شکل های (۶) و (۷) مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبه شده در کار حاضر بدون در نظر گرفتن جملهٔ مرتبهٔ دوم را با دو روش نظری موج واپیچیده [۶] و جفت شدگی نزدیک [۲] نشان می دهند.

همان طوری که مشاهده می شود دو نتیجهٔ موج واپیچیده و جفت شدگی نزدیک به هم نزدیک ترند. به خصوص در زوایای بزرگ تر پراکندگی، اختلاف نتایج کار حاصل با دو روش نظری دیگر دارای بیشتر می شود. در زوایای نزدیک به صفر منحنی های مربوط به شکل های (۷) و (۸) نیز این اختلاف قابل ملاحظه است. با این مقایسه به نظر می رسد که جملهٔ مرتبهٔ اول الکترونی به تنهایی نمی تواند توصیف خوبی از ایس دستگاه داشته باشد و به همین دلیل نیاز به جملهٔ مربوط به برهم کنش هسته ای و جملات با تقریب های بالاتر محسوس است. همان طور که گفته شد، در نظر گرفتن جملهٔ مربوط به برهم کنش هسته ای با پتانسیل برهم کنش کولنی منجر به عدد صفر خواهد شد، از این رو جملات مرتبهٔ دوم را وارد محاسبات نمودیم.



شکل ۷. (رنگی در نسخه الکترونیکی) مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبه شده در کار حاضر بدون در نظر گرفتن جملهٔ مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن در انرژی ۱۰۰ الکترون ولت و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته با نتایج موج واپیچیده [۱۶] و روش جفتشدگی نزدیک [۲۱].

در شکلهای (۹) و (۱۰) جملات مرتبهٔ دوم به محاسبات اضافه می گردند. مقایسهٔ منحنیها بیانگر این مطلب است که اختلافها کمتر شدهاند و این امر در زوایای کوچک پراکندگی بیشتر به چشم می خورد. در زوایای بزرگتر پراکندگی اختلافها کوچکتر شدهاند، ولی هنوز به قوت خود باقی هستند. دلیل این امر ناشی از نبود جملهٔ مرتبه اول هستهای است. مقایسهٔ منحنیهای شکلهای (۹) و (۱۰) نشان می دهد روش نظری دیگر کمتر می گردد، که دلیل این امر را می توان به توابع موج انتخابی در محاسبات نسبت داد و اینکه با افزایش انرژی برخورد تقریب موج تخت برای ذرهٔ ورودی و پراکنده شده از اعتبار بیشتری برخوردار است. علاوه بر اینها با افزایش انرژی برخورد به تویب بهتری می توان پتانسیل برهم کنش را با عملگر گذار جایگزین نمود.

این جایگزینی از طرفی باعث سادهتر شدن محاسبات و از طرف دیگر باعث از دست رفتن برخی اطلاعات از جمله عملکرد جملهٔ مرتبه اول هستهای در زوایای مختلف پراکندگی خواهد شد. همان طورکه از شکل (۱۱) مشخص می باشد سطح مقطع کل محاسبه شده در کار حاضر با سایر روش های نظری



**شکل ۹.** (رنگی در نسخه الکترونیکی) مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبه شده در کار حاضر با در نظر گرفتن جملهٔ مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن در انرژی ۱۰۰ الکترون ولت و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته، با نتایج موج واییچیده [۱۲] و روش جفتشدگی نزدیک [۱۲].



**شکل ۱۱**. (رنگی در نسخه الکترونیکی) مقایسهٔ سطح مقطع کل محاسبه شده در کار حاضر (خط – نقطه چین) با در نظر گرفتن جملهٔ مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن در محدودهٔ انرژی ۱۰۰-۱۰۰۰ الکترون ولت و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته، با نتایج روش جفتشدگی نزدیک [۲۱] (خط توپر)، موج واپیچیده [۱۶] (خط چین)، جفتشدگی نزدیک (۳و۳) [۲۲] (نقطه چین).

برخلاف انرژیهای کوچکتر نتایج مربوط به سطح مقطع کـل کار حاصل زیر منحنی مربوط به جفتشـدگی نزدیـک و مـوج واپیچیده قرار می گیرد که دلیل آنرا می توان در منحنیهای سطح





**شکل ۱۰**. (رنگی در نسخه الکترونیکی) مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبه شده در کار حاضر با در نظر گرفتن جملهٔ مرتبهٔ دوم در برخورد پوزیترون با اتم هیدروژن در انرژی ۲۰۰ الکترون ولت و در گذار از حالت پایه به اولین حالت برانگیخته، با نتایج موج واپیچیده [۱۶] و روش جفتشدگی نزدیک [۲۱].

از جملـه جفـتشـدگی نزدیـک (۳ و ۳) [۲۲] در انـرژیهـای کوچکتر توافق کمتری دارد و با افزایش انـرژی ایـن اخـتلاف کمتر میگردد. نکتهٔ قابل توجه این است که در انرژیهـای بـالا

مراجع

مقطع دیفرانسیلی به وضوح مشاهده کرد. همانطورکه میدانیم بیشترین سهم سطح مقطع دیفرانسیلی در سطح مقطع کل مربوط به زوایای کوچک پراکندگی است و در این زوایا و در انرژیهای کوچکتر برخلاف انرژیهای بزرگتر پراکندگی نتایج سطح مقطع دیفرانسیلی کار مورد نظر در بالای دو روش نظری دیگر قرار می گیرد.

حدس میزنیم که اگر می توانستیم نقش جملهٔ مرتبه اول هستهای را در محاسباتمان وارد نماییم، وجود اختلاف فاز مخرب بین دامنهٔ مرتبهٔ اول الکترونی و مرتبهٔ اول هستهای در زوایای کوچک تر پراکندگی و اختلاف فاز سازنده در زوایای بزرگ پراکندگی باعث می گردید که سطح مقطع دیفرانسیلی در زوایای کوچک پراکندگی کوچکتر و در زوایای بزرگ پراکندگی بزرگ تر شده و نتایج حاصل شده در خصوص سطح مقطع دیفرانسیلی و کل شده و نتایج حاصل شده در خصوص سطح مقطع دیفرانسیلی و کل با نتایج سایر نظریهها همخوانی کامل داشته باشد. دلیل این امر را میتوان در مرجع [۲۳] که توسط نویسندهٔ مقالهٔ حاضر و در مورد پراکندگی پروتون با اتم هیدروژن در انرژیهای میانی و بالا و در کانال تهییج انجام گردیده و در آن از اختلاف فاز بین دامنههای مرتبهٔ اول الکترونی و مرتبهٔ اول هستهای صحبت شده مشاهده کرد.

اختلاف فاز دامنههای مرتبهٔ اول الکترونی و هستهای مخرب بـوده و با افزایش زاویهٔ پراکندگی اختلاف فاز این دو دامنه بهصورت سازنده ظاهر میگردد.

این امر باعث کاهش سطح مقطع دیفرانسیلی در زوایای کوچکتر و افزایش آن در زوایای بزرگتر پراکندگی شده و نتایج سطح مقطع کل را تصحیح مینماید. در منحنی اختلاف فاز بین دو دامنهٔ مرتبه اول الکترونی و هستهای این مقاله دیـده می شود که با افزایش انرژی، مخرب بودن فازها در زوایای کو چکتر پراکندگی اتفاق می افتد و به همین ترتیب سازنده بودن فازها هم در منحنی مربوط به اختلاف فاز این دو دامنه در گـذار از حالـت پایـه بـه اولـین حالـت برانگیختـه از زوایـای كوچكتر پراكنـدگي شـروع مـيگـردد. ايـن امـر بـا الگوهـاي تصحيحي كه پيش بيني مي شـد همخواني كامـل دارد. بنـابراين مي توان ادعا نمود كه با وارد نمودن جملهٔ مرتبهٔ اول هستهاي و به عبارتی قرار دادن عملگر گذار به جای پتانسیل برهم کنش در محاسبات، نتایج حاصل شده در خصوص سطح مقطع دیفرانسیلی و کل به نتایج نظریههای آورده شده در مقالهٔ حاضر بسیار نزدیک شده هر چند از طرفی محاسبات دامنهها را پیچیده خواهد نمود.

(1984) 3743.

- 13. Dz Belkic and R K Janev, J. Phys. B 6 (1973) 1020.
- 14.D Salzman, "Atomic physics in hot plasmas", Oxford University Press (1998).
- 15.R Fathi, M A Bolorizadeh, F Shojaei Akbarabadi, and M J Brunger, J. Phys. B 45 (2012) 205201.
- 16.L Lugosi, B Paripas, I K Gyemant, and K Tokesi, *Radiation Physics and Chemistry Journal.* 68 (2003) 100.
- 17.J Mitroy, Aust. J. Phys. 46 (1993) 751.
- 18.J Fiol and R E Olson, J. Phys. B 35 (2002) 1173.
- 19.S Alston, Phys. Rev. A 42 (1989) 331.
- 20.C J Joachain, "Quantum collision theory", North-Holand, Amsterdam (1975).
- 21. H R Walters, J. Phys. B 21 (1988) 1893.
- 22.K Ratnavelu, J Mitory, and A T Stelbovics, *J. Phys.* B **29** (1996) 2775.
- 23.R Fathi, E Ghanbari-Adivi, M A Bolorizadeh, F Shojaei, and M G Brunger, *J. Phys.* B **42** (2009) 125203.

- M Charlton and J Humberston, "Positron Physics" Cambridge University Press (2001).
- 2. D G Seely et al., Phys. Rev. A 45 (1992) 1287.
- 3. I Bray and A T Stelbovics, *Phys. Rev.* A **46** (1992) 6995.
- H S W Massey and R A Smith, Proc. Roy. Soc. A 142 (1933) 142.
- R Balian, P Encrenaz, and J Lequeux, "Atomic and molecular physics and the interstellar matter", North-Holland, Amsterdam (1974).
- D R Bates and G W Griffing, Proc. Roy. Soc. London. Ser. 66 (1953) 961.
- H C Brinkman and H A Kramers, *Proc. Acad. Sci.* 33 (1930) 973.
- 8. J D Jackson and H Schiff, *Phys. Rev.* **89** (1953) 359.
- D F Crothers and R McCarrol, Proc. Roy. Soc. London. Ser. 86 (1965) 753.
- 10. R McCarrol and A Salin, Proc. Phys. Soc. 90 (1967) 63.
- 11. M R Flannery, J. Phys. B 2 (1969) 1044.
- 12.S Saxena, G P Gupta, and K C Mathur, J. Phys. B 17