مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران، جلد ۱۷، شمارهٔ ۳، تابستان ۱۳۹۶

وهش فيريك

روش جفتشدگی نزدیک دومرکزی در فرآیند انتقال بار

رضا باقری و فریده شجاعی

دانشکدهٔ فیزیک دانشگاه شهید باهنر کرمان ، کرمان

(دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۹/۱۵ ؛ دریافت نسخهٔ نهایی: ۱۶/۵/۵۶)

چکیدہ

در کار حاضر عناصر ماتریس گذار، سطح مقطع دیفرانسیلی و کل پراکندگی مربوط به تشکیل پوزیترونیوم در برخورد پوزیترون با اتم هیـدروژن و همچنین تشکیل هیدروژن در برخورد پوزیترونیوم با یون اتم هیدروژن، در کانال انتقال بار توسط روش جفتشدگی نزدیک دومرکزی تـا تقریـب مرتبهٔ اول محاسبه شده اند. مسئله به صورت سه جسمی و پرتابه توسط موج تخت در نظر گرفته شده همچنین حالات هیدروژن و پوزیترونیوم پایه فرض شده است. در مسئلهٔ پراکندگی پوزیترون توسط اتم هیدروژن نمودار سطح مقطعدیفرانسیلی بر حسب انرژی در دامنهٔ که ه شده و قلهٔ توماس در این دامنه به خوبی قابل تشخیص است، در نهایت سطح مقطع کل پراکندگی مربوط به هر دو مسئلهٔ پوزیترون- هیدروژن و پوزیترونیوم – یون هیدروژن، بر حسب انرژیهای مختلف ترسیم و با سایر روشهای مربوط به کانال انتقال بار مقایسه شده است.

واژههای کلیدی: جفتشدگی دومرکزی، ربایش الکترون، قلهٔتوماس، ماتریس گذار، سطح مقطع پراکندگی

۱. مقدمه

دیدگاه نظری نبوده و در روش های تجربی نیز موجب تکمیل شناخت بشر از طبیعت شده است. پس از کشف پرتوی ایکس در سال ۱۸۹۵ توسط رونتگن^۱، پراکندگی ذرات مادی و امواج الکترومغناطیسی توسط هدف های مختلف به عنوان ابزاری برای شناخت بیشتر طبیعت به کار گرفته شدند. پدیده هایی همانند فوتوالکتریک (هرتز^۲ به کار گرفته شدند. پدیده هایی همانند فوتوالکتریک (هرتز^۱ نیگری و اثر کامپتون^۳ (۱۹۲۷) در بنیاد نهادن و توسعهٔ نظریهٔ فیزیک کوانتومی نقش بزرگی را ایفا نمودند. همچنین می توان به

پراکندگی از مهمترین مسائل در فیزیک به خصوص فیزیک مربوط به ساختار کوانتمی و میکروسکوپی است، با پیشرفت فیزیک جدید به همراه مکانیک کوانتومی شناخت گسترده ای در زمینه هایی چون برهم کنش ذرات با یکدیگر، میدان های الکتریکی و مغناطیسی مؤثر بین آنها، اسپین ذرات، بقای انرژی، الکتریکی و مغناطیسی و زاویه ای برای ساختارهای کوانتومی حاصل شده است و درک بهتری از سینماتیک پراکندگی چه به صورت نسبیتی و غیر نسبیتی و توجیه دینامیک برخورد در طول فرآیند امکان پذیر گردیده است. این پیشرفت ها مختص به

^{1.} Wilhelm Conrad Röntgen

۲. Heinrich Rudolf Hertz

[&]quot;. Arthur Holly Compton

آزمایش رادرفورد^۱ در سال ۱۹۱۱ و چادویک^۲ [۱] در سال ۱۹۳۲ اشاره کرد که به ترتیب به کشف هستهٔ اتم و نوترون منجر شدند.

نتایج آزمایشات پراکندگی در مورد شناخت، بررسی خواص و برهم کنش های موجود میان ساختار هسته ها، اتم ها، مولکول ها و ذرات بنیادی کاربرد وسیعی دارد. کانال ابتدایی اجزای تشکیل دهندهٔ برخورد و کانال نهایی آنچه که بعد از برخورد حاصل می شود را شامل می شوند، در کانال ابتدایی اگر به صورت می شود را شامل می شوند، در کانال ابتدایی اگر به صورت نمادین پرتابه، A و هدف، B درنظر گرفته شوند یکی از حالات $A + B \rightarrow A + B$

$$A+B \rightarrow \begin{cases} A^*+B_*\\ A_*+B_*\\ A^*+B \end{cases}$$
(7)

يا

$$A + B \rightarrow C + D + \cdots$$
 (1)

در کانال نهایی رخ خواهد داد [۲]. در رابطهٔ (۱) که نمایشگر یک برخورد کشسان می باشد، مجموع انرژی جنبشی در کانال ابتدایی با مقدار آن در کانال نهایی برابر است. در برخورد کشسان انرژی جنبشی بقاء خواهد داشت و در کانال نهایی همان اجزای کانال ابتدایی موجودند با این تفاوت که برخورد صورت گرفته و تغییر در تکانه (مقدار و جهت تکانه) مشاهده می شود. رابطهٔ (۲) مربوط به تهییج است. برانگیختگی ممکن است برای پرتابه، هدف و حتی هردوی آنها اتفاق بیفتد. فرآیند تهیج ناکشسان بوده و می توان سهم تفاوت انرژی قبل و بعد از برخورد را به انرژی لازم به برانگیختگی نسبت داد.

فرآیندی که در این مقاله به بررسی آن پرداخته می شود انتقال بار^۳ یا دوباره بازچینی است که جزء فرآیند واکنش⁴ محسوب می شود (رابطهٔ (۳)). فرآیند واکنش کمی از دو حالت بالا کلی تر است. در این فرآیند ماهیت و ساختار اجزای تشکیل دهندهٔ کانال ابتدایی تغییر می کند و می توان گفت که یک واکنش رخ داده است. در کانال نهایی می توان اجزایی متفاوت با آنچه قبل از برخورد وجود داشته است مشاهده کرد. به عنوان مثال ممکن

است متناسب با انرژی برخورد، انتقال بار، یونش^۵، شکافت و صورت گیرد.

پنج سازوکار برای ربایش الکترون وجود دارد که دو مورد رودررو و تابشی سازوکارهایی یگانه بوده و سه سازوکار دوگانه مربوط به توماس میباشد، اولین بار توماس این موضوع را در سال ۱۹۲۷ دریافت و متوجه شد که انتقال جرم تنها زمانی رخ میدهد که حداقل سه جسم موجود باشد [۳]. سادهترین فرآیند مجاز برای انتقال جرم یک فرآیند دو مرحلهای است که فرآیند متعارف توماس نامیده میشود.

در محاسبات این مقاله از روش جفت شدگی دومر کزی³ استفاده شده است. روش مذکور شباهت های زیادی با روش جفت شدگی نزدیک همگرا^۷ دارد. در این روش نیز مسئله به صورت سه جسمی بررسی شده و از پایه های لگر برای قطری سازی هامیلتونی استفاده می شود با این تفاوت که در جفت شدگی نزدیک دومرکزی دیگر همگرایی در کار نبوده و به تعداد محدودی پایه در بسط بسنده می شود افزایش تعداد پایه ها از یک مقدار خاص به بعد تأثیر چشمگیری ندارد. همچنین علاوه بر بسط حالت هدف، حالت نهایی را هم توسط پایه های لگر بسط می دهند بنابراین تابع حالت کلی دستگاه توسط حالات ابتدایی و نهایی که خود با پایه های لگر نشان داده شده اند بسط داده می شود.

در طی سالهای ۱۹۹۷–۱۹۹۰ محاسبات مربوط به جفتشدگی نزدیک دومرکزی پیشرفتهای چشمگیری داشت[۴ و۵]. هیگنز^۸ و بورک^۹ در سال ۱۹۹۱ از مدل (۱و۱) CC برای محاسبهٔ پراکندگی اتم هیدروژن توسط پوزیترون استفاده کردند[۶]. در اینجا نماد (// N) CC نمایانگر روش جفتشدگی نزدیک دومرکزی است که در آن حالت ابتدایی (یا نهایی) مربوط به اتم هیدروژن (یا پوزیترونیوم) توسط N (یا / N) پایهٔ لگر بسط داده شده است. روش CCC نسبت به

۵. Ionization

^{1.} Ernest Rutherford

Y. Sir James Chadwick

۳. Charge transfer

Reaction

Two-center close-coupling

V. Convergent close-coupling

A. Higgins

۹. Burke



شکل ۱. مختصات هندسی مکان پوزیترون (⁺e) و الکترون (⁻e) نسبت به یروتون (p).

روش CC که تعداد پایه ها در آن محدود است و ممکن است همگرایی مطلوبی صورت نگیرد، از دقت بالاتری برخوردار است. با این وجود در روش CCC به علت این که در بسط تابع حالت کلی دستگاه تنها از یک مرکز (حالات هدف) استفاده می شود کلیت کافی نداشته و همواره روش دومرکزی از روش تک مرکزی عمومیت بیشتری به دلیل استفاده از دو مرکز متفاوت، دارد.

۲. نظریه

همان طور که گفته شد تابع حالت کلی را می قوان به صورت مجموعی از دو بسط متشکل از حالات در کانال ابتدایی (a)و نهایی (β) به صورت

$$\Psi \approx \sum_{\alpha}^{N_{\alpha}} F_{\alpha}\left(r_{\circ}\right) \Psi_{\alpha}^{N_{\alpha}}\left(r_{\circ}\right) + \sum_{\beta}^{N_{\beta}'} F_{\beta}\left(R\right) \Psi_{\beta}^{N_{\beta}'}\left(\rho\right), \qquad (\texttt{\texttt{f}})$$

نمایش داد، در این رابطه F_i تابع وزنی و $\Psi_i^{N_i}$ توابع حالت مربوط به کانال مربوط مخود میباشند [۷]، در شکل ۱ مختصات هندسی مسئله ترسیم و مبدأ مختصات به علت جرم زیاد پروتون نسبت به الکترون و پوزیترون در مکان فرضی پروتون در نظر گرفته شده است.

هرکدام از توابع حالات هیدروژن و پوزیترونیوم با استفاده از رابطهٔ:

$$\left\langle r \left| i_{nlm}^{N_l} \right\rangle = r^{-\nu} \varphi_{nl}^{N_l} \left(r \right) Y_{lm} \left(\hat{\mathbf{r}} \right) \,, \tag{(a)}$$

قابل حصول بوده که

$$\varphi_{nl}^{N_l}(r) = \sum_{k=1}^{N_l} C_{nk}^l \xi_{kl}(r) \tag{9}$$

و

$$\xi_{kl}(r) = \left(\frac{\lambda_l(k-1)!}{(\forall l+l+k)!}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \times (\lambda_l r)^{l+1} \exp\left(-\lambda_l r/\gamma\right) L_{k-1}^{\forall l+\gamma}(\lambda_l r), \qquad (\forall l+1) = 0$$

خواهند بود [۸ و ۹]. در رابطهٔ (۷)، $(Y_{k-1}^{+++}(\lambda_l r)$ معرف پایهٔ لگر بوده و N_I تعداد پایههای به کار رفته در بسط رابطهٔ (۶) است که بنابر مقدار تکانهٔ زاویهای I متفاوت خواهد بود. معادلهٔ شرودینگر برای تابع حالت کلی دستگاه به صورت

$$\left(E^{(+)} - H\right) \left|\Psi\right\rangle = \circ , \qquad (A$$

خواهد بود که Hهامیلتونی و ⁽⁺⁾ انرژی کل دستگاه است. علامت + معرف موج تخت ورودی و متعاقباً موج پراکنده شده خروجی است. بر اساس این واقعیت که تابع حالت نهایی چگونه باشد می توان معادلهٔ ویژه مقداری (۸) را با استفاده از رابطهٔ (۴) به صورت

$$\left\langle \Psi_{\gamma'} \left| \left(\mathbf{E}^{(+)} - \mathbf{H} \right) \left| \sum_{\gamma}^{N_{\gamma}} F_{\gamma} \Psi_{\gamma} \right\rangle \right\rangle = \circ , \qquad (\mathbf{A})$$

نمایش داد که شاخص ۲ می توانـد بـه هرکـدام از حـالات ۵ ویا β تعلق داشته باشد. با در نظر گرفتن شاخصهـای ۲ و ۲ تحت عنوان کانال ابتدایی و نهـایی در رابطـهٔ (۹) مـی تـوان بـه معادلهٔ انتگرالی لیپمن شوینگر

$$T_{\gamma',\gamma}\left(k_{\gamma'},k_{\gamma}\right) = V_{\gamma',\gamma}\left(k_{\gamma'},k_{\gamma}\right) + \sum_{\gamma''}^{N_{\alpha}+N_{\beta}} \int \frac{\mathrm{d}k_{\gamma''}}{\left(\tau\pi\right)^{r}} \times V_{\gamma',\gamma''}\left(k_{\gamma'},k_{\gamma''}\right) G_{\gamma''}\left(k_{\gamma''}^{*}\right) T_{\gamma'',\gamma}\left(k_{\gamma''},k_{\gamma}\right),$$
(10)

دست یافت. باید متذکر این موضوع شد که در رابطهٔ (۱۰) مسئله به حالت دوجسمی تقلیل یافته و جسم سوم به عنوان ذرهٔ آزاد به صورت موج تخت نمایش داده خواهد شد G_γ" ($k_{\gamma''}^{\gamma}$).(**k**)

$$\mathbf{G}_{\gamma''}\left(k_{\gamma''}^{\mathsf{Y}}\right) = \left(E + i\circ - k_{\gamma''}^{\mathsf{Y}} / \mathsf{Y}_{\gamma''} - \varepsilon_{\gamma''}\right)^{-1} \tag{11}$$

معرفی میشود، در اینجا ۲۰٫۳ معرف جرم کاهیده در کانال ابتدایی (یا نهایی) بوده و ۲٫۶ برابر با انرژی اتم هیدروژن (یا پوزیترونیوم) میباشد. در این مقاله تنها جملهٔ اول رابطهٔ (۱۰) در نظر گرفته شده است به همین دلیل این روش تحت عنوان 1.7

تقريب مرتبة اول خطاب مي شود.

در محاسبهٔ پارامترهای ماتریس گذار T، چهار جملهٔ برهمکنشی به نامهای U_{β,β} ، U_{β,β} و U_{β,β} و G_{α,β} وجود دارد که دو جملهٔ اول مربوط به گذار مستقیم' بوده و دو جمله باقیمانده گذارهای بازچینی^۲ را عنوان میکنند.

$$U_{\alpha,\alpha} = \frac{Z'}{r_{\circ}} - \frac{1}{r_{\circ,1}} \tag{11}$$

$$U_{\beta,\beta} = \frac{Z'}{\left|R + (\rho/\gamma)\right|} - \frac{Z'}{\left|R - (\rho/\gamma)\right|}$$
(17)

$$U_{\beta,\alpha} = U_{\alpha,\beta} = H - E \tag{14}$$

که H هامیلتونی و E انرژی دستگاه بوده و 'Z بار مـؤثر هسـته به صورت

$$Z' = Z - \lambda_{i} \tag{10}$$

محاسبه می شود که در آن *i*۸ ضریب پوشانندگی است و برای حالات مختلف مقادیر متفاوتی دارد، با توجه به این که محاسبات در حالت ۱۶ → ۱۶ در نظر گرفته شده است ۶۹ = 'Z خواهد بود. برای محاسبهٔ هریک از پتانسیل های مؤثر که ناشی از چهار برهم کنش معرفی شده در روابط (۱۲) تا (۱۴) است، می توان از رابطهٔ

$$\mathbf{V}_{\gamma',\gamma}\left(\mathbf{k}_{\gamma'},\mathbf{k}_{\gamma}\right) = \left\langle \mathbf{k}_{\gamma'} \left| \left\langle \Psi_{\gamma'} \left| U_{\gamma',\gamma} \right| \Psi_{\gamma} \right\rangle \right| \mathbf{k}_{\gamma} \right\rangle$$
(19)

استفاده نمود، در این رابطه k_{γ} و k_{γ} به ترتیب بیانگر امواج تخت در کانالهای γ و γ میباشند و از آنها تحت عنوان اندازهٔ حرکت نسبی یاد می شود که از نظر مقداری برابر حاصل ضرب جرم کاهیده (v_i و یا v_j) در سرعت (v_i و یا V_f) هستند.

گذار مستقیم اتم- اتم: این گذار دارای دو جمله است، این جملات به ترتیب ناشی از پتانسیل مؤثر پوزیترون- اتم و پوزیترون- الکترون بوده و با نامهای I، و I، نمایش داده شدهاند. I، و I، در میان حالات هیدروژن و امواج تخت متشکل از حاصل ضرب جرم کاهیدهٔ *i* در سرعت ابتدایی (نهایی) محاسبه میشوند.

$$V_{\alpha,\alpha} = \left\langle \mathbf{k}_{i}^{'} \left| \left\langle \Psi_{\mathbf{n}_{\alpha}^{'},\mathbf{l}_{\alpha}^{'},\mathbf{m}_{\alpha}^{'}} \right| \underbrace{\frac{Z^{'}}{r_{\circ}}}_{I_{1}} \underbrace{-\frac{i}{r_{\circ}i}}_{I_{\gamma}} \left| \Psi_{\mathbf{n}_{\alpha},\mathbf{l}_{\alpha},\mathbf{m}_{\alpha}} \right\rangle \right| \mathbf{k}_{i} \right\rangle$$
(1V)

1. Direct transition

گذار مستقیم Ps-Ps

$$\mathbf{I}_{\tau} = \left\langle k_{f}' \left| \left\langle \Psi_{\mathbf{n}_{\beta}',\mathbf{l}_{\beta}',\mathbf{m}_{\beta}'} \right. \right. \right. \\ \left| \frac{Z'}{\left| R + (\rho/\tau) \right|} - \frac{Z'}{\left| R - (\rho/\tau) \right|} \left| \Psi_{\mathbf{n}_{\beta},\mathbf{l}_{\beta},\mathbf{m}_{\beta}} \right\rangle \right| k_{f} \right\rangle$$

$$(1A)$$

جملهٔ السب حاصل برهمکنشها در کانال نهایی است که میان حالات Ps وامواج تخت با اندازهٔ حرکت نسبی kf و kf محاسبه می شود، حاصل ضرب جرم کاهیدهٔ ۷۶ در سرعت ابتدایی و نهایی به ترتیب $k_{
m f}$ و $k_{
m f}'$ را نتیجـه خواهـد داد. همـان طور که از رابطهٔ (۱۸) مشخص است گذار مطرح در این قسمت دارای تقارن خاصی است، برای درک بهتر ماهیت این گذار می توان این گونه تصور کرد که در کانال نهایی پوزیترونیوم تشکیل شدہ است ولے ہنوز بے اندازہ کافی از باقیمانده هدف (H⁺) دور نشده است، بنابراین برهم کنش های موجود در این حالت شامل $H^+ - e^-$ و $H^+ - e^-$ خواهـد بـود در حالت حدى فاصلهٔ ميان پوزيترون والكترون نسبت به فاصلهٔ آنها تا ⁺H خیلی کم است بنابراین ⁺H بر اساس بار هرکدام از این دو یکی را جذب و دیگری را دفع میکند و در نهایت این دو برهم کنش یکدیگر را خنثی می کنند. البت باید متذکر این موضوع شد که این نتیجه مربوط به حالـت ۱۶ → ۱۶ اسـت و _۱۳ در مراتب بالاتر مقدار خواهد داشت.

بازچینی پتانسیل مؤثر این قسمت V_{β,α}، حاصل محاسبهٔ کل برهمکنشها در میان کانال ابتدایی و نهایی است، کانال ابتـدایی شامل یک موج تخت فرودی (پوزیترون) و اتم هیـدروژن پایـه بوده و همچنین کانال نهایی از مـوج تخـت خروجـی (⁺H) و پوزیترونیوم تشکیل شده است.

$$\mathbf{V}_{\boldsymbol{\beta},\boldsymbol{\alpha}} = \left\langle \mathbf{k}_{\mathbf{f}}^{\prime} \middle| \left\langle \Psi_{\mathbf{n}_{\boldsymbol{\beta}}^{\prime},\mathbf{l}_{\boldsymbol{\beta}}^{\prime},\mathbf{m}_{\boldsymbol{\beta}}^{\prime}} \middle| \right. \\ \left. \underbrace{\frac{H_{i}}{\prod_{i}}}_{I_{\tau}} \underbrace{\frac{H_{i}}{I_{\sigma}} - \underbrace{Z'}_{I_{\sigma}} - \underbrace{Z'}_{I_{\sigma}} - \underbrace{Z'}_{I_{\sigma}} - \underbrace{Z'}_{I_{\sigma}} - \underbrace{Z'}_{I_{\sigma}} \right\rangle}_{I_{\sigma}} = \underbrace{E}_{I_{\sigma}} \left| \Psi_{\mathbf{n}_{\alpha},\mathbf{l}_{\alpha},\mathbf{m}_{\alpha}} \right\rangle \left| \mathbf{k}_{i} \right\rangle$$

$$(19)$$

تابع حالات هیدروژن و پوزیترونیوم بکار رفتـه در رابطـهٔ (۱۹) قبلاً معرفی شدهاند (روابط (۵) تا (۷))، همچنین *k_i و لالا</sub> م*شابه آنچه در گذارهای مستقیم بیان شد به دست می آیند.

۲. Rearrangement



شکل ۲. نمایش سازوکار متعارف ربایش بار توماس در گذار **شکل ۳**. ترسیم زاویهٔ توماس بر حسب انرژی پرتابه در کانال ورودی

به دست خواهد آمد

$$\sigma = \int d\Omega \frac{d\sigma}{d\Omega} \quad . \tag{(YY)}$$

رابطهٔ (۲۲) در مختصات مرکز جـرم نوشـته شـدهاسـت، بـرای مقایسهٔ نتایج با موارد تجربی نیاز است که در دستگاه آزمایشگاهی بازنویسی شود بنابراین سطح مقطع دیفرانسیلی در مختصات مركز جرم توسط رابطة

$$\left(\frac{\mathrm{d}\sigma}{\mathrm{d}\Omega}\right)_{\mathrm{Lab}} = \frac{\left(1 + \tau^{\mathrm{Y}} + \mathrm{Y}\tau \mathrm{c}\cos\theta\right)^{\mathrm{Y}/\mathrm{Y}}}{\left(1 + \tau \mathrm{c}\cos\theta\right)} \frac{\mathrm{d}\sigma}{\mathrm{d}\Omega} \right)_{\mathrm{C.M}} , \quad (\mathrm{Y}^{\mathrm{W}})$$
$$\tau = \frac{m_{\mathrm{e}^{+}}}{m_{\mathrm{H}}}$$

به مختصات آزمایشگاهی تبدیل می شود که انتگرال گیری از آن منجر به سطح مقطع کل در دستگاه آزمایشگاهی میشود.

زاویهٔ توماس: در این زاویه به علت پراکندگی دوگانهای که اتفاق میافتد سطح مقطع دیفرانسیلی بهینه شده و موجب می شود یک قله در نمودارها دیده شود. این زاویه بر حسب جرم و انرژی پرتابه و هدف مقادیر مختلفی دارد که البته با افزایش انرژی به یک زاویهٔ خاص همگرا شده و پس از آن وابستگی خاصی به انرژی نخواهد داشت.

مطابق فرآیند متعارف توماس حالتی در نظر گرفته شود که پوزیترون به عنوان پرتابه ابتدا به الکترون فعال برخورد کرده و تحت زاویهٔ $heta_{T}$ منحرف می شود، در ادامه الکترون به هسته برخورد مي كند و آن هم تحت همان زاويه منحرف مي شود. درنهایت این دو الکترون و پوزیترون یکدیگر را جذب کرده و



بازچيني e⁺ - H، فرض شده است كه سرعت پوزيترون منحرف شده با در گذار بازچيني e⁺ - H. سرعت پوزیترونیوم تشکیل شده برابر است، جرم واسط الکترون است.

بازچینی جملات برهمکنشی $V_{lpha, eta}$ مربوط بـه ایـن بـازچینی دقیقاً با جملات بـازچینی V_{β,α} برابـر اسـت، تفـاوتی کـه میـان پتانسیلهای مؤثر این دو بازچینی وجود دارد ناشی از جابهجا شدن کانالهای ابتدایی و نهایی در ایـن دو بـازچینی اسـت. در این بازچینی کانال ابتدایی متشکل از پوزیترونیوم و ⁺H فـرودی است همچنین در کانال نهایی اتم پایه هیدروژن و پوزیترونی که به صورت موج تخت دور می شود به چشم می خورند. به دلیل شـباهت.های فـراوان میـان جمـلات دو بـازچینی V_{α,β} و شـباهت دامنههای گذار در این مورد با علامت پریم نمایش داده شدهاند $\mathbf{V}_{\alpha,\beta} = \left\langle k_i \right| \left\langle \Psi_{\mathbf{n}_{\alpha},\mathbf{l}_{\alpha},\mathbf{m}_{\alpha}} \right|$

$$\frac{\overline{\nabla_{\mathbf{R}}^{\mathsf{v}}} - \overline{\nabla_{\mathbf{L}_{\circ}}^{\mathsf{v}}} - \overline{\nabla_{\rho}^{\mathsf{v}}} + \frac{Z'}{|\mathbf{R} + (\rho / \gamma)|} - \frac{Z'}{|\mathbf{R} - (\rho / \gamma)|} - \frac{\gamma}{\rho} - \frac{E}{\mathbf{I}_{\circ}'} (\gamma \circ) - \frac{Z'}{\mathbf{I}_{\circ}'} - \frac{Z'}{\mathbf{I}$$

برای هریک از چهار گذار مطرح شده امکان محاسبهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی و بهدنبال آن سطح مقطع کل بـه صـورت جداگانه وجود دارد

$$\frac{\mathrm{d}\sigma^{\mathrm{S}}}{\mathrm{d}\Omega} = \left(\mathrm{Y}S + \mathrm{Y}\right)\pi^{\mathrm{Y}}\frac{k_{\gamma'}}{k_{\gamma}}\left|\mathrm{T}_{\gamma',\gamma}\right|^{\mathrm{Y}} . \tag{Y1}$$

در رابطهٔ (۲۱)، S معرف اسپین کل است که برابر صفر در نظر گرفتیه شده است، محاسبات بدون احتساب اسپین و در واحد ^{*}a میباشد [۱۰]. با انتگرالگیری برروی سطوح مقطع دیفرانسیلی هریک از گذارها سطح مقطع کل مربوط به آن گذار



شکل ۴. سطح مقطع دیفرانسیلی در گذار مستقیم اتم−تم به ازای انرژیe۷۰۰-۱۰.

تشكيل پوزيترونيوم مىدھند.

لذا با توجه به ایـن کـه فرآینـد دوگانـهٔ تومـاس شـامل دو

برخورد بوده و با استفاده از اصل بقای تکانه و انـرژی جنبشـی میتوان زاویهٔ توماس را محاسبه کرد. در برخورد پـوزیترون بـه الکترون روابط

$$m_{e^{-}}^{Y} V^{Y} = m_{e^{+}}^{Y} V_{i}^{Y} + m_{e^{+}}^{Y} V_{f}^{Y} - \tau m_{e^{+}}^{Y} V_{i} V_{f} \cos \theta_{T} , \qquad (\Upsilon Y)$$

$$\frac{1}{\gamma}m_{e^+}V_i^{\gamma} = \frac{1}{\gamma}m_{e^+}V_f^{\gamma} + \frac{1}{\gamma}m_{e^-}V^{\gamma}, \qquad (\Upsilon\Delta)$$

$$\cos \theta_{\rm T} = \frac{\left(m_{e^+} - m_{e^-}\right) V_{\rm i}}{{}^{\rm Y}m_{e^+} V_{\rm f}} + \frac{\left(m_{e^+} + m_{e^-}\right) V_{\rm f}}{{}^{\rm Y}m_{e^+} V_{\rm i}}$$
(79)

نتیجه خواهد شد، که در اینجا به علت سادگی مسئله که ناشی از برابری جرم پرتابه با جرم الکترون است رابطهٔ (۲۶) ساده شده و با ترسیم $heta_{T}$ بر حسب انرژی در کانال ورودی مشخص می شود که با افـزایش انـرژی ایـن زاویـه بـه [°]۴۵ همگـرا مـیشـود مقادیر V_i و V_f توسط قانون بقای انرژی با انرژی پرتابه مرتبطند.

۳. نتایج

در این قسمت هرکدام از دامنههای معرفی شده در دامنهٔ انـرژی keV ۱۰ eV–۱۰ ۱۰ به ازای زوایای ۱۸۰-۰ درجـه محاسـبه شـده است، بنابر انتظار جملهٔ ۲۰ با در نظر گرفتن اتم پوزیترونیـوم در حالت پایه برابر صفر به دست آمد. همچنین سطح مقطع کل که به دست آمده از انتگرال گیری بر روی مجذور دامنـههـا است، بیز در هرکدام از سه گذار م_α, م_β و _{۵,α} با نتـایج سایرین مقایسه و در فرآیند ربایش بار توسط پوزیترون به بررسی زاویهٔ توماس پرداخته شده است.

گذار V_{α,α} شامل دو جمله I و I میباشد، مقادیر به دست آمده برای دامنهٔ I مثبت و دامنهٔ I منفی است. شکل۴ نمودارهای سطح مقطع دیفرانسیلی گذار مستقیم اتم- اتم را برای دامنهٔ انرژی۱۰ تا ۵۰۰ eV نمایش میدهند.

نکتهٔ قابل توجه در نمودارهای شکل ۴ بیشینه بودن مقدار سطح مقطع دیفرانسیلی در انرژی خاص ۲۳/۶ eV میباشد. با افزایش انرژی از میزان سطح مقطع دیفرانسیلی پراکندگی کاسته خواهد شد که این موضوع را میتوان در نمودارهای مربوطه

مشاهده نمود. باید به این نکته اشاره داشت که در این نمودارها قلهای همانند قلـهٔ تومـاس از انـرژی ۲۰ الکتـرون ولـت بـه بـالا مشاهده می شود مکان این قله طبق رابط هٔ (۲۶) با انرژی پرتابه متناسب بوده و با تغییر انرژی محل آن نیز تغییر می کند. این قله در انرژی های بالاتر از ۲۰۰ eV مقدار زاویه از مقدار زاویهٔ توماس، °۴۵ کمتر میشود. از طرفی در زاویهٔ توماس بـا وجـود این که پراکندگی دوگانه صورت می گیرد و انتظار بیشینه بودن در این زاویه میرود، همچنان این بیشینه نمی تواند از مقدار سطح مقطع دیفرانسیلی در زاویهٔ صفر درجه بیشتر باشد. بنابراین نامتعارف بودن رفتار نمودارها در دامنهٔ انـرژیهـای بـالاتر از eV ۴۰۰ میتواند به این دلیل باشد که زاویهٔ توماس بر خلاف انتظار مقدار ثابتي نبوده وانرژي پرتابه، سرعت پوزيترونيوم تشكيل شده، انرژی الکترون قیدی در اتم هیدروژن و پوزیترونیوم در مقدار آن نقش بسزایی دارد همچنین به این نکته می توان اشاره نمود که با بالا رفتن انرژی و کماکان زیاد شدن سرعت پرتابه احتمال دو برخوردی که ایجاد قلهٔ توماس را شامل میشود کاهش می یابـد. با افزایش انرژی فرودی احتمال جذب الکترون و در نتیجه سطح مقطع جزئی پراکندگی کاهش می یابد.

با سطح مقطع کل تشکیل پوزیترونیوم پایه [۱۱]، شکل ۵ نمونهای از مقایسهٔ نتایج گذار مستقیم اتم اتم با سایر روشهای مربوط به محاسبهٔ سطح مقطع کل تشکیل پوزیترونیوم در حالت پایه میباشد. همان طور که ملاحظه میکنید نتایج در دامنهٔ انرژی ev ۳۰۰ - ۱۰ در حد قابل قبولی با سایر روشها در تطبیق است، تغییر رفتار در انرژیهای بالا همان گونه که گفته شد دور از انتظار نبوده و علت این امر میتواند تک جملهای بودن بسط توابع حالت و یا استفاده از امواج تخت باشد. در قسمت نتیجه گیری به صورت دقیقتری به بررسی دلایل پرداخته خواهد شد.

 I_{a} دامنههای گذار مربوط به بازچینی $V_{\beta,\alpha}$ شامل جملات پ الی I_{a} میباشد، مقادیر مربوط به دو دامنهٔ I_{a} و I_{a} مختلط هستند لیکن بیشترین سهم در میان برهمکنشها مربوط به مقادیر حقیقی است. آنچه در مسائل پراکندگی مطرح است یافتن احتمال و در ایـن گـذار به خصوص، احتمال تشکیل $d\sigma/d\Omega_{Lab} (\pi a_0^2)$



شکل ۶ (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) سطح مقطع دیفرانسیلی تشکیل پوزیترونیوم بـر حسب زاویـهٔ پراکنـدگی بـرای دامنـه انـرژی ۱۰ eV-۱۰ keV.



شکل ۸ (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) مقایسـهٔ سطح مقطع کـل تشـکیل پوزیترونیوم پایه بر حسب انرژی در کانال ورودی حاصل از روش (۱و ۵)CC (×) با سایر روش ها □ه از منبع [۱۲ و ۱۳]. –از منبع [۱۴]. +از منبع [۱۵]. Δاز منبع [۱۶]. |از منبع [۱۷].

خوبی است. در دامنهٔ انرژی ۵۰e۷–۱۰ پس از بررسی تک تک دامنه ها در گذار مطرح به دلیل رفتار نامطلوب دامنهٔ I_۵ از احتساب دامنهٔ مذکور صرف نظر شده است. نمودار سطح مقطع پراکندگی به صورت اصلاح شده را می توان در شکل ۹ مشاهده نمود.

با وجودی که تطابق حاصله پس از حذف اثر دامنـهٔ I_۵ در دامنـهٔ انرژی کمتر از eV ۵۰ به خوبی سایر انـرژیهـا نیسـت، ولـی حذف این جمله در بهبود نتیجه اثرگذار بوده است.

در گذار V_{β,α} تنها جملهٔ ^۲/_γ مختلط می باشد که از نظر مقداری تأثیر خیلی کمی در محاسبات دارد، پس از محاسبات مشخص شد که همانند دو گذار قبل با افزایش انرژی از مقدار



شکل ۵ مقایسهٔ سطح مقطع کل گذار مستقیم (۱۵) اتـم- (۱۵) اتـم حاصل از روش (۱و۱) CC با سطح مقطع کل تشـکیل پوزیترونیـوم یایه [۱۱].



شکل ۷. (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی تشکیل پوزیترونیوم پایه بر حسب زاویهٔ پراکندگی بـرای انرژیev ۱۳۶ با سایر روشهای منبع [۱۱].

پوزیترونیوم مطابق رابطهٔ (۲۷) (۲۷) هست. برای دسترسی به این احتمال از رابطهٔ (۲۱) و (۲۳) کمک گرفته ونت ایج برای دامنه انرژی VI د (۲۳) و (۲۳) کمک گرفته ونت ایج برای دامنه انرژی VI د شکل ۶ ترسیم شده است. مشاهده می شود که با افزایش انرژی احتمال تشکیل پوزیترونیوم کاسته می شود که با افزایش انرژی احتمال شکل ۶ به خوبی در زاویهٔ ^۲۵[°] مشخص است. برای مقایسهٔ نتایج این مقاله با سایر روش های انجام شده شکل ۷ ترسیم شده است، با وجود تک جملهای بودن بسط توابع حالت اتمی نتیجه مشاهده شده در شکل ۷ تا اندازهٔ زیادی قابل قبول است. در شکل ۸ نتیجه برای انرژی های بالاتر از V۶ ۵۰ دارای تطابق



شکل ۹. (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) مشابه نمودار شکل ۱۰ بــا ایــن تفاوت که دامنـهٔ _۱۵ از نتــایج روش (۱و۲)CC حــذف شــده و نتیجــه بــا میانگین سایر روش.ها مقایسه شده است.



شکل ۱۱. (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) سطح مقطع پراکندگی مربوط به تشکیل هیدروژن بر حسب انـرژی eV–۱۰ keV (کانـال ورودی) [۱۱].

دامنهها کاسته میشود همچنین رفتار قسمت موهومی ،^۲ نیـز تنـاوبی اسـت. احتمـال (سـطح مقطـع دیفرانسـیلی) تشـکیل هیدروژن در فراَیند

 $Ps+H^+ \rightarrow e^++H$ (YA)

محاسبه شده و ملاحظه می شود که نتایج با وجود تنش هایی در دامنهٔ انرژی های پایین تر از ۷۰ ev در سایر انرژی ها رفتار متعارفی دارند.

در شکل ۱۰ سطح مقطع دیفرانسیلی تشکیل اتم هیـدروژن پایه بر حسب زاویهٔ پراکنـدگی بـه ازای انـرژیهـای ۱۰۰ eV، ۱۰ keV و ۱۰ keV و ۱۰ ترسیم شـده است. لازم بـه ذکـر اسـت کـه در تمـامی محاسـبات و نمودارهـای گـذار ،V_{βα} انرژیهای ذکر شده مربوط به کانال ورودی است.



شکل ۱۰. (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) سطح مقطع دیفرانسیلی تشکیل هیدروژن بـر حسـب زاویـهٔ پراکنـدگی بـرای دامنـهٔ انـرژی ۱۰۰ eV-۱۰ keV (کانال ورودی).



شکل ۱۲. دامنهٔ پراکندگی ۲_۵ در زاویـهٔ [°]• بـر حسب انـرژی keV – ۱۰ eV (کانال ورودی).

در شکل ۱۱ سطح مقطع کل پراکندگی در گذار بازچیینی $V_{\beta\alpha}$ در شکل ۱۱ سطح مقطع کل پراکندگی در گذار بازچیینی $V_{\beta\alpha}$ از اختلالات کمتر از eV ۱۰۰ نتایج نسبتاً با سایر روش ها هماهنگ است. پس از بررسی دامنهها در گذار مورد نظر بدرفتاری جملهٔ 'I به چشم میخورد، 'I علاوه بر این که در دامنهٔ انرژی پایین (کمتر از eV ۱۰۰) باعث ایجاد نارسایی در نتایج میشود در دامنهٔ انرژی های بالاتر از eV ۱۰۰ نیز باعث می شود که نمودار سطح مقطع از حالت مطلوب فاصله داشته باشد. باشد. دربارهٔ علت بد رفتاری این دامنه و منشاء آن در قسمت می نتیجه گیری بیشتر بحث خواهد شد.

 I'_{0} دو شکل ۱۲ و ۱۳ به ترتیب مربوط به مقایسه رفتار نسل دو شکل ۱۲ و شبت به تغییرات انرژی در زاویهٔ صفر درجه و نمودار سطح



شکل۱۳. (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) سطح مقطع پراکنـدگی مربـوط بـه تشـکیل هیـدروژن بـر حسـب انـرژی ۱۰ keV ۱۰ ا۷ (کانـال ورودی) [۱۱]، نتیجهٔ ۲۵ – (۱ و ۱) CC بدون احتساب ۲۵ میباشد.

مقطع تشکیل هیدروژن که یک بار با در نظرگرفتن ^۱۵ و بار دیگر بدون احتساب آن ترسیم شده است میباشند. علت بررسی رفتار ^۱۵ در شکل ۱۲ در زاویهٔ صفر درجه بیشینه بودن دامنه ها در این زاویه است، همان طور که عنوان شد در شکل ۱۲ مشاهده می نمایید که ^۱۵ نسبت به تغییرات انرژی رفتاری همانند نارسایی های شکل ۱۱ دارد.

۴. نتیجهگیری

عناصر ماتریسی $T_{\alpha,\alpha}$, $T_{\alpha,\beta}$ و $T_{\alpha,\beta}$ $T_{\alpha,\alpha}$ که با درنظر گرفتن تنها جمله اول رابط (۱۰) ب پتانسیل های مؤثر $\rho_{\alpha,\beta}$ $V_{\alpha,\beta}$ و $\rho_{\alpha,\beta}$ $V_{\alpha,\beta}$ برابری می کنند به ترتیب مربوط به برهم کنش های قبل، بعد و در حین برخورد می باشند، تفاوت میان $\rho_{\alpha,\beta}$ و $\rho_{\alpha,\beta}$ در جهت انجام برخورد است. در مورد گذار مستقیم اتم اتم می توان نتایج مربوط به دامنهٔ انرژی مورد گذار مستقیم اتم اتم می توان نتایج سایر انرژی ها به سه دلیل: $\Gamma - 3$ مد قفل شدن زاویهٔ توماس در زاویهٔ (۲۵ با وجود کوچک شدن زاویه با افزایش انرژی (همگرایی همانند شکل (۷) قابل انتظاراست.).

۲- بیشتر بودن مقدارسطح مقطع دیفرانسیلی در قلهٔ توماس در مقایسه با مقدار آن در زاویهٔ صفر درجه.

۳- رفتار غیر عادی سطح مقطع پراکندگی در انرژی های بالاتر از ۲۰۰ eV صرفنظر کرد.

نارسایی روش مربوط به گذار V_{α,α} در انرژیهای بالا ناشی از تک جملهای بودن بسط توابع حالت است بنابراین روش ذکر شده مختص به انرژیهای پایین بوده و می توان قلههای مشاهده شده در شکل ۴ را قلهٔ توماس در نظر گرفت که به محض همگرا شدن با نارساییهای ناشی از انرژی بالا روبرو شدهاند. علاوه بر تک جملهای بودن بسط توابع حالت می توان تقریب یکسان بودن شکل کانال ابتدایی و نهایی را نیز دلیلی بر نارسایی روش فوق در انرژیهای بالا دانست.

جملهٔ _هI طبق رابطهٔ (۱۹) حاصل از انرژی جنبشی الکترون فعال است که باعث ناهنجاری هایی در دامنه انرژی های پایین می شود. این رفتار به این علت است که سرعت پرتابه پایین بوده و در تنیجه زمان برخورد طولانی تر است بنابراین به الکترون فرصتی برای حرکت داده می شود. هر چند که این رفتار کاملاً فیزیکی است، اما این شدت رفتاری ناشی از استفادهٔ موج تخت برای پوزیترون بجای امواج کولنی و یا واپیچیده است. در نتایج حاصله می توان از این جمله در انرژی های پایین صرف نظر کرد و به جواب مقبول تری دست یافت. روش انجام گرفته در این مقاله برای انرژی های بالاتر از V9 ۱۰۰ تطابق بسیار خوبی با نتایج سایر روش ها داشته و می توان از آن به عنوان روشی سریع برای محاسبهٔ سطح مقطع پراکندگی در دامنهٔ مذکور یاد کرد.

ماهیت جملهٔ ${}_{0}^{I}$ همانند ${}_{0}I$ مربوط به انرژی جنبشی الکترون فعال است با این تفاوت که در محاسبهٔ ${}_{0}^{I}$ عملگر ${}_{1}^{\nabla}$ تنها بر تابع نمایی (موج تخت) عمل می کند، به همین دلیل نارسایی های ایجاد شده توسط این دامنه را می تواند ناشی از فرض کردن پرتابه به صورت موج تخت دانست. هرچند موضوعی که در مورد دامنهٔ ${}_{0}I$ در انرژی های پایین بحث شد در مورد ${}_{0}L$ نیز صادق است لیکن تأثیر نارسایی های استفاده از موج تخت با افزایش انرژی بیشتر شده و جای خالی اثرات رفع شدهٔ ناشی از حرکت الکترون را می پوشاند در نتیجه حذف این دامنه باعث تطابق سطح مقطع پراکندگی پوزیترونیوم از یون اتم هیدروژن با سایر نمودارها میشود.

شکل۱۴ بیانگر مقایسهای میان سطح مقطع کے پراکنے گی

مراجع



شکل۱۴. (رنگی در نسخهٔ الکترونیکی) نمایش سطوح مقطع ناشی از گذارهای مستقیم و بازچینی و مقایسهٔ میان سطح مقطع کل برخورد H - ⁺e و نتایج منبع [۷] بر حسب انرژی Ve ۱۳۶ - ۱۰، در محاسبات از جملات _دI و _د/I صرف نظر شده است و در انرژی های پایین تر از Ve ۲/۶ تنها م_{αα} درنظر گرفته شده است.

پوزیترون توسط اتم هیدروژن (محاسبه شده توسط پایهٔ s) و مجموع برهمکنشهای بررسی شده در این مقاله است، این سطح که به نام سطح مقطع کل برخورد σ_{Total} شناخته می شود حاصل جمع تمامی برهمکنشها بوده و بنابراین از تک تک سطوح ($\sigma_{\alpha,\alpha}$ ، $\sigma_{\beta,\alpha}$, $\sigma_{\beta,\beta}$) بیشتر خواهد بود، لازم به ذکر است که در محاسبهٔ σ_{Total} در دامنهٔ انرژی VP -۱۳۶ ۱۰ از دامنههای σ_{0} و I_{0} به دلایل ذکر شده صرف نظر شده

B: At. Mol. Opt. Phys. 29 (1996) 2775.

دشوارتر از کار صورت گرفته است.

 W Sperber, "Measurement of positronium Formation in the Control of Positrons on Atomic Hydrogen", University Bielefeld, Germany (1993).

است همچنین در دامنه انرژیهای پایین تر از ۱۳٫۶ eV به دلیل

عدم امكان جدا شدن الكترون از هسته تنها گذار مستقيم درنظر

گرفته شده است، نتیجه مشاهده شده در شکل ۱۴ تا حد قابل قبولی با محاسبات انجام گرفته توسط کدیروف^۱ و بری [۷] در تطابق است. تفاوت ناچیز این دو نمودار را می توان ناشی از این مسئله دانست که محاسبات حاضر تنها ناشی از احتساب حالت

یایهٔ ۱۶ بوده و حالات برانگیختگی بر خـلاف کـار کـدیروف و

بری در نظر گرفته نشدهاند. روش جفت شدگی به بررسی تمامی

برهم کنش های موجود می پردازد و از این جهت نسبت به سایر

روش ها در محاسبات مربوط به پراکنـدگی از اهمیـت بیشـتری

برخوردار است همچنین دقت در نتایج به دست آمده از این

روش بخصوص در انرژیهای پایین غیر قابل چشم داشت بوده

و همواره از آن به نام روشی مناسب برای انرژیهای پایین یاد

می شود. در راستای کار انجام شده می توان با در نظر گرفتن

سایر ترازهای اتمی گذارهای ممکن به ترازهایی غیر از پایه را

نیز مورد بررسی قرار داد که البته از نظر محاسباتی کاری بسیار

- 13. W Sperber, D Becke, K G Lynn, W Raith, A Schweb, A Sinapius, G Spicher, and M Weber, *Phys. Rev. Lett.* 68 (1992) 3690.
- 14. S J Ward and J H Macek, *Hyperfine Interactions* 89 (1994) 477.

۱۵. ف شـجاعی، «ربایش الکترون در برخرود پرزیترون

وپروتون با اتم- مولکول به روش سه ذره ای فادیف»، پایان

- 15. H McGuier, N C Sil and N C Deb, *Phys. Rev.* A **34** (1986) 685.
- A Igarashi and N Toshima, *Phys. Rev.* A 47 (1993) 2386.

- 1. J Chadwick, Proc. Roy. soc. A 136 (1932) 692.
- 2. C J Joachain, "*Quantum Collision Theory*", North-Holland Publishing Company Amsterdam (1975).
- 3. L H Thomas, Proc. Soc. A 114 (1927) 561.
- N R Hewitt, C J Noble, and B H Bransden, J. Phys. B 23 (1990) 4185.
- H R J Walters, A A Kernoghan, M T McAlinden, and C P Campbell," *Photon and Electron Collisions with Atoms and Molecules*", edited by P G Burke and C J Joachain Plenum Press, New York (1997) 313.
- 6. K Higgins and P G Burke, J. Phys. B 24 (1991) 343.
- 7. S Kadyrov and I Bray, *Phys. Rev.* A **66** (2002) 012710.
- 8. I Bray, Phys. Rev. A 49 (1994) 1069.
- 9. I Bray and A T Selbovics, *Advances in At. Mol. Opt. Phys.* **35** (1995) 221.
- 10. Bray and A T Stelbovics Computer Physics Communications 85 (1995) 1.
- 11. K Ratnavelu, J Mitroy and A T Stelbovics, J. Phys.