زوهش فيرد

مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران، جلد ۲۲، شمارهٔ ۴، زمستان ۱۴۰۱ DOI: 10.47176/ijpr.22.4.01336

# انرژی جنبشی کل پارههای شکافت در شکافت اکتنیدهای سنگین

# پیام مهدی پور کلدیانی\*

گروه فیزیک ، دانشکده علوم پایه، واحد نراق، دانشگاه آزاد اسلامی

پست الكترونيكي: Payammehdipour@gmail.com

(دریافت مقاله: ۱۴۰۰/۰۷/۲۷ ؛ دریافت نسخهٔ نهایی: ۱/۰۷/۱۸)

#### چکیدہ

مقادیر انرژی جنبشی کل (TKE) پارههای شکافت برای شکافت برخی اکتنیدهای سنگین با کمک مدل نقطهٔ جدایی بررسی و محاسبه شده اند. در ابتدا با تطابق مقادیر تجربی و نظری انرژی جنبشی کل پارههای شکافت و همچنین رفتار و شکل تغییر شکل (β) پارههای شکافت واکنش ها به دست آمده-اند. سپس به بررسی تغییرات پارامتر تغییر شکل پارههای شکافت و همچنین رفتار و شکل تغییرات انرژی جنبشی کل اکتنیدهای سنگین پرداخته شده است. این بررسی نشان میدهد که مقادیر میانگین انرژی جنبشی کل برای اکتنیدهای سنگین تر از کالیفرنیوم با مدل یوسانگ بهتر از مدل یونیک قابل پیش بینی هستند. همچنین می توان مقدار TKE را با جمع انرژی کولنی و هستهای پارههای شکافت برای اکتنید های سبک تقریب زد. البته این تقریب برای اکتنید های خیلی سنگین مانند فرمیوم صادق نیست؛ به این دلیل که مقدار انرژی جنبشی قبل از نقطهٔ جدایی این اکتنیدها با مقدار انرژی هستهای آنها اختلاف زیادی دارد. در انتها مقادیر انرژی جنبشی کل پارههای شکافت برای شکافت خودبه خودی همه<sup>242</sup>4 با مقدار انرژی هستهای آنها اختلاف زیادی دارد. در انتها مقادیر انرژی جنبشی کل پارههای شکافت برای شکافت خودبه خودی همه<sup>242</sup>4 با

**واژههای کلیدی**: انرژی جنبشی کل، مدل نقطهٔ جدایی، شکافت نوترونی و خودبهخودی، توزیع انرژی پارههای شکافت، اکتنیدهای سنگین

#### ۱. مقدمه

انرژی جنبشی در فرایند شکافت هستهای، یکی از مهمترین مشاهدات فیزیکی برای درک ساز وکار شکافت است. شناخت این ساز و کار، کاربردهای فراوانی در صنعت هستهای دارد. طبیعتاً این شناخت با بررسی مدلهای تئوری شکافت گسترش مییابد. به طور کلی مدلهای نظری برای محاسبهٔ انرژی و عدد جرمی پارههای شکافت به دو گروه تقسیم می شوند. گروه اول مدلهای وابسته به زمان [۱-۶] و گروه دوم مدلهای ایستا [۷-

شکل هسته بیان می شوند که در نتیجه، محاسبات در این مدل ها پیچیده تر از محاسبات در مدل ایستا است. بورسا [۶] برای تحلیل شکافت به بررسی نقطهٔ جدایی<sup>۱</sup> (قبل از تشکیل دو پارهٔ شکافت مجزا) پرداخت و شکل هسته در حال شکافت را شکل عمومی لورنتسی<sup>۲</sup> در نظر گرفت. وی پارامترهای مورد نیاز برای بعضی واکنشها را به دست آورد. برای بررسی تحول هسته، بعضی از این مدلها از معادلهٔ هامیلتونی [۲] و بعضی از معادلات لانگوین [۳و۴] استفاده میکنند. در این مدل، نقطهٔ

1. Cission point

Y. Generalized Lawrence shapes

جدایی یک شرط بین پارامترهای طول هسته و ضخامت گردنه است. بورسا مشخصههای شکافت (توزیع جرمی، توزیع انرژی و تعدد نوترونی<sup>۱</sup>) را در این مدل بازنوبسی کرد. مثلا تعداد نوترون خارج شده از شکافت با تقسیم انرژی تحریکی بر عدد MeV ۸ به دست میآید. همچنین TKE به صورت مجموع انرژیهای کولنی و هستهای بیان شد. البته برای انرژیهای تحریکی بالا، بورسا انرژی قبل از جدایی که در حدود MeV ۱۰ MeV

اخیرا یوسانگ [۱۱] با کمک معادلات لانگوین، انرژی جنبشی پارههای شکافت را برای بعضی از اکتنیدها بررسی کرده است. در این بررسی، میانگین انرژی جنبشی کل (میانگین انرژی جنبشی کل برای تمام پارههای شکافت) به مدهای شکافت مربوط شده است. به این ترتیب در مدل یوسانگ میانگین انرژی جنبشی کل برای هر مد شکافت به طور جداگانه باید بررسی شود، در حالی که در مدل سیستماتیک قدیمی یونیک [۱۲]، مقدار میانگین انرژی جنبشی کل بر حسب یک تابع خطی از نسبت  $\frac{Z}{N}$  هستهٔ مادر بیان می شد. این مدل در دههٔ ۷۰ و ۸۰ میلادی بسیار مورد تأیید بود. در واقع این مدل از این نظر نشأت می گیرد که میانگین انرژی جنبشی متناسب با دانژی کولنی هستهٔ مادر است. نتایج این روش برای شکافت ایزوتوپهای Fm و MM اختلاف زیادی با نتایج تجربی دارد.

معمولا مدهای شکافت به سه دسته تقسیم می شوند: مد متقارن ابر کوتاه<sup>۲</sup>، مد استاندارد و مد ابر بلند<sup>۲</sup>. مدهای شکافت را می توان از روی شکل و ارتفاع سد شکافت تعیین کرد. بورسا [۶] انرژی تغییر شکل شکافت را برای بررسی شکل هسته، مجموع بررسی کرد. در این تحلیل، انرژی تغییر شکل هسته، مجموع انرژی مداری و قطره مایع در نظر گرفته شده است و بورسا توانست با حل معادلهٔ هامیلتونی ذرهٔ آزاد با پتانسیل وود-ساکسون، نوع شکافت واکنش ها را تعیین کند. البته مشخص کردن سد شکافت برای واکنش های مختلف به سادگی میسر

نيست. از اين رو سادهترين روش براي بررسي مـدهـاي شـكافت بررسی عدد جرمی پارههای شکافت است. مد استاندارد برای پارههای شکافت با تعداد نوترونهایی در حدود ۸۲ مشاهده می -شود ولی مد ابر بلند در پارههای شکافت با تعداد نوترون های کمتر از ۸۲ مشاهده میشوند. از ایـنرو مـد اخیـر در شـکافت اکتنیدهای با عدد جرمی کمتر از ۲۵۲ وجود دارد. در مد شکافت ابر بلند، کشیدگی هسته در زمان جدایی<sup>۴</sup> (قبل از تشکیل دو پاره شکافت مجزا) خیلی بیشتر از مد ابر کوتاه است (شکل ۷.۲ از مرجع [۴]). مد ابر کوتاه نیز که شکافتی متقارن است (یعنی تـابع توزیع جرمی این واکنش ها یک بیشینه دارد) معمولاً برای دو پارهٔ شکافت مکمل نزدیک به عنصر قلع با عدد جرمی در حدود ۱۳۲ (هر دو پارهٔ شکافت جادویی) مشاهده میشود. این مد در شکافت هسته های سنگین اکتنید (با اعداد جرمی بیش از ۲۵۸) مشاهده می شود. پس از بورسا، وزن مدهای شکافت نوترونی [١٣]، شـكافت فوتـوني U<sup>238</sup> [١۴]، شـكافت پروتـوني [١۵] و شکافت ایزوتوپهای فرمیون [۱۶] بررسی شدهاند.

نوع دیگر مدلهای نظری شکافت، مدلهای ایستا هستند که پارامترهای ملموستری دارند. در این مدلها فرض می شود که در فرایند شکافت، سامانه در یک تعادل نیمه ترمودینامیکی در نقطهٔ جدایی قرار دارد. مدل نقطهٔ جدایی در ابتدا به وسیلهٔ ویلکینز [۹] مطرح شده است ولی به تدریج محققان دیگر آن را گسترش دادند [۸ و ۱۰]. در این مدل فرض می شود که تمام خواص ساز و کار شکافت به وسیلهٔ یک سامانهٔ دو هستهای (یعنی توسط پارههای شکافت مکمل) در نقطهٔ جدایی به دست میآیند. در این مدل فرض می شود که دو هستهٔ مکمل در فاصلهٔ این دو هسته در یک دمای جمعی<sup>۵</sup> (اسT) قرار دارند و دمای مؤثر ذاتی<sup>9</sup> (T) نیز برای بیان جمعی<sup>۵</sup> (اسT) قرار دارند و دمای مؤثر ذاتی<sup>9</sup> (T) نیز برای بیان جمعیت ترازهای ذرهٔ مستقل در شدهاند [۷۱–۲۲]. حتی تغییر مد شکافت با اصلاح مدل بررسی شده است [۳۲ و ۲۲]. همچنین با اصلاح این مدل به بررسی

۱. Neutron multiplicity

۲. Super short fission modes

۳. Super-long fission modes

F. Scission point

Collective temperature

 $<sup>\</sup>hat{\gamma}$ . Intrinsic temperature

انرژی جنبشی اکتنیدهای سبک پرداخته شده است [۲۵ و ۲۶]. در این پژوهش فقط هستههای سنگین اکتنید بررسی می شوند. مقادیر انرژی جنبشی کل بر حسب عدد جرمی پارههای شکافت مکمل (توزیع جرمی انرژی جنبشی کل) برای تعداد محدودی از اکتنیدهای سنگین اندازه گیری شدهاند [۲۱و ۲۷–۳۰]. البته گاهی انرژی جنبشی کل پارههای شکافت بر حسب نسبت عدد جرمی آن پارهها رسم شدهاند

پراکندهای نیز در فرایند محاسبه نوترون تأخیری و توزیع جرمی پارههای شکافت به دست آمدهاند [۳۲–۳۶]. در این پژوهش، سعی شده تمام نتایج تجربی TKE موجود در محدودهٔ اکتنیدهای سنگین ارائه شود.

اگر توزیع جرمی پارههای شکافت، یک بیشینه داشته باشد، شکافت را متقارن خوانند و در صورتی که توزیع جرمی پاره-های شکافت دو بیشینه داشته باشد، شکافت را نامتقارن می-خوانند. میدانیم پارههای شکافت هستههایی با عدد جرمی بین خوانند. میدانیم پارههای شکافت هستههایی با عدد جرمی بین مرت ۲۲۶ تا ۲۵۷ نامتقارن هستند (مثل <sup>254</sup>Es، ۲<sup>256</sup> مر<sup>255</sup>) ولی با سنگین تر شدن هسته-ها تقریباً در عدد جرمی ،۲۵۸ شکافت به مد شکافت متقارن بر می گردد. این انتقال مد شکافت از شکل نامتقارن به شکل متقارن توسط هولت [۳۷] برای شکافت هسته (مادر) ۳<sup>258</sup> با عدد اتمی ۲۵۸ برای اولین بار دیده شد. به تدریج نتایج آزمایشهای دیگر، انتقال در این عدد جرمی را تصدیق کردند.

اخیراً دوبرای [۳۸] انرژی جنبشی پارههای شکافت هسته-های اکتنید سنگین تر مانند <sup>256</sup>Fm را به کمک معادلات کوانتومی محاسبه کرده است. نتایج محاسبه شده فاصلهٔ قابل توجهی با مقادیر تجربی هافمن [۳۱] داشتند. اختلاف نتایج مدل وابسته به زمان با مقادیر تجربی، نیاز به محاسبهٔ انرژی جنبشی کل شکافت به کمک مدلهای ایستا (مانند مدل نقطهٔ جدایی) را بیشتر نمایان می کند.

معمولاً انرژی جنبشی کل آزاد شده در واکنش را به صورت مجموع انرژی کولنی بین دو پارهٔ شکافت ( V<sub>coul</sub>) و انرژی جنبشی قبل از جدایی ( E pre) محاسبه میکنند [۷]. البته در

مدلهای وابسته به زمان [۳۹] معمولاً درصدی از انرژی آزاد شده را برای محاسبهٔ انرژی جنبشی قبل از جدایی در نظر می-گیرند. آندره [۴۰] انرژی جنبشی کل پارههای شکافت را در مدل نقطهٔ جدایی اصلاح شده، برابر با مقدار انرژی کولنی و انرژی هستهای در نظر گرفته است. در این پژوهش، محدودهای را که روش آندره برای محاسبهٔ TKE (جمع انرژی کولنی و هستهای) صادق است، با بررسی مقادیر پارامتر تغییر شکل پاره های شکافت به دست آمده، مشخص میکنیم.

در ابتدا روش محاسبهٔ انرژی جنبشی کل در مدل نقطهٔ جدایی اصلاح شده بیان میشود. سپس با مقایسهٔ مقادیر تجربی و نظری TKE، مقادیر پارامتر تغییر شکل پارههای شکافت، به دست آمده و بررسی میشوند. توزیع انرژی جنبشی کل و میانگین آن برای شکافت اکتنیدهای سنگین و خیلی سنگین بررسی میشوند. در انتها نیز مقادیر انرژی جنبشی کل برخی اکتنیدها با کمک مدل نقطهٔ جدایی محاسبه میشوند.

# ۲. روش محاسبات

آندره رابطهٔ سادهای برای محاسبهٔ انرژی جنبشی کل در مدل نقطهٔ جدایی ارائه کرده است [۴۰]:

 $TKE(\{A_i, \beta_i\}) = (1)$   $V_{coul}(\{A_i, \beta_i\}, D) + V_{nuc}(\{A_i, \beta_i\}, D), (1)$   $Sam_{Coul} = V_{coul} (I)$   $V_{coul} = V_{coul}$   $V_{coul} = V_{nuc}$   $V_{nuc} = V_{nuc}$   $Sam_{Coul} = V_{nuc}$   $V_{nuc}$   $Sam_{Coul} = V_{nuc}$   $Sam_{Coul} = V_{nuc}$ 

پتانسیل کولنی دو هستهٔ شکافته شده که در فاصلهٔ معین از هم قرار دارند به صورت زیر به دست می آید [۴۱]:

$$V_{coul} = \frac{Z_{\lambda} Z_{\gamma} e^{\gamma}}{D} (\gamma + \frac{\gamma}{\gamma \sqrt{2\pi} D^{\gamma}} (R_{\nu \lambda}^{\gamma} \beta_{\lambda} + R_{\nu \gamma}^{\gamma} \beta_{\gamma}) + \frac{\gamma}{\sqrt{\pi} D^{\gamma}} (R_{\nu \lambda}^{\gamma} \beta_{\lambda} + R_{\nu \gamma}^{\gamma} \beta_{\gamma}) + \frac{q}{\gamma \pi D^{\gamma}} (R_{\nu \lambda}^{\gamma} \beta_{\lambda} + R_{\nu \gamma}^{\gamma} \beta_{\gamma} + R_{\nu \gamma$$

که <sub>β</sub> پارامترهای تغییر شکل چارقطبی هـر یـک از هسـتههـای حاصل از شکافت هستند. D فاصلهٔ مرکز دو پاره شکافت اسـت و داریم: از طرفی عدد اتمی پارههای شکافت نیز با کمک رابطه معروف توزیع چگالی بار غیر قابل تغییر<sup>۳</sup> به صورت زیر به دست می آید [۴۶]:

$$Z_{UCD} = \frac{Z_{cn}(A+\nu)}{A_{cn}},\tag{11}$$

که ۵ تعداد نوترون خارج شده قبل از زمان جدایی و  $A_{cn}$  و  $Z_{cn}$  به ترتیب عدد جرمی و عدد اتمی هسته مرکب هستند. یومزاوا [۲۷] با بررسی گستردهٔ پارههای شکافت به دست آمده از آزمایشهای مختلف روی شکافت اکتنیدها، نشان داد مقدار ۵ میتواند صفر یا یک باشد. همچنین مقدار ۵ در تحقیقات دیگر، یک [۲۷] یا ۲/۵ [۲۸] به دست آمده است. با بررسی نتایج تجربی قدیم و جدید [۳۳ و ۳۴] (یعنی بررسی مقادیر عدد جرمی و عدد اتمی پارههای شکافت اکتنیدها)، مشاهده می شود بهترین مقدار برای ۵۰ صفر است.

# ۳. نتایج و بحث

در این بخش، ابتـدا توزیع انـرژی جنبشـی کـل شـکافتهای نوترونی Am<sup>241</sup>Am<sup>245</sup> و <sup>254</sup>Fm و شکافتهای خـود بـهخودی <sup>252</sup>Fm، <sup>256</sup>Fm، <sup>248</sup>Fm ، <sup>246</sup>Fm ، <sup>256</sup> و شکافتهای خـود بـهخودی <sup>255</sup>Fm، <sup>256</sup>Fm ، <sup>248</sup>Fm ، <sup>246</sup>Fm ، <sup>256</sup> مقادیر تجربی آنها مقایسه میشوند (شـکلهای ۱ الـی ۷). همچنین مقادیر پارامتر تغییر شکل پارههای شکافت برای این واکـنشها به دست آمدهاند و بررسی میشوند.

در شکل ۱ مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی <sup>241</sup>Am و <sup>243</sup>Am بر حسب عدد جرمی پارههای شکافت به همراه مقادیر تجربی رسم شدهاند. مقادیر تغییر شکل پارههای شکافت <sup>241</sup>Am به صورت زیر به دست آمدهاند:

$$\beta = \begin{cases} \circ/ \text{for } 1\text{for } 1\text{for } A < 1\text{for} \\ \circ/ \text{d for } 1\text{for } A < 1\text{for} \\ \circ/ \text{dd for } A > 1\text{for} \end{cases}$$
(17)

۳. The unchanged charge density distribution

 $D=d+R_L+R_H,$ 

که در آن d فاصلهٔ بین سطوح دو پارهٔ شکافت است.  $R_H$  و  $R_L$  به ترتیب شعاع پارههای شکافت سنگین تر و سبک تر هستند و با رابطهٔ نیمه تجربی [۴۲]  $R_i(fm) = 1/7 \wedge R_i + 0/8 \wedge N_i^{-1} - 0/8$  (۴)

$$R_{\circ i} = R_{\circ}(1 + \beta_i Y_{\Upsilon \circ}(\theta_i)), .$$
 ( $\Delta$ )

(  $\theta_i = Y_{r,i}(\theta_i)$  هماهنگ کروی و  $\theta_i$  زاویه محور تقارن و محور شکافت هر یک از پارههای شکافت است. همچنین داریم: شکافت  $R_i = \sqrt[3]{A_i}$  مدد جرمی هر یک از پارههای شکافت است.

همچنین در معادلهٔ (۱) انرژی پتانسیل هسته با رابطهٔ تقریبی دو هستهٔ مماسی به صورت زیر به دست می آید [۴۳]:

$$V_{nuc} = V_{prox} = \star \pi \gamma b \left( \frac{C_{\chi} C_{\chi}}{C_{\chi} + C_{\chi}} \right) \varphi \left( \frac{d}{\circ / \lambda \Lambda} \right). \tag{9}$$

<sub>i</sub> شعاع مرکـزی ساسـمن<sup>۱</sup> پارههـای شـکافت اسـت و بـه صورت زیر تعریف میشود:

$$C_i = R_i - \frac{b^{\dagger}}{R_i},\tag{V}$$

گاما ضریب کشش سطحی است که به صورت زیر تعریف می شود [۴۴]:

$$\gamma = \frac{1}{\sqrt{(1 - \Upsilon, \mathcal{S})I_{1}^{\Upsilon})(1 - \Upsilon, \mathcal{S})I_{\gamma}^{\Upsilon}}}, MeV / fm^{\Upsilon},$$
(A)

و مي دانيم:

$$I_i = \frac{N_i - Z_i}{A_i},\tag{9}$$

A، ،Z<sub>i</sub> و Ni به ترتیب اعداد اتمی و جرمی و تعداد نوترونهای هر پاره شکافت هستند. در معادلهٔ (۴)، Ф تابع تقریبی جهانی<sup>۲</sup> است و به صورت زیر تعریف می شود [۴۵]؛

$$\phi(\varepsilon) = \begin{cases} -1/\sqrt{\lambda} 1 + o/\sqrt{4} \nabla \nabla \varepsilon \varepsilon + o/\sqrt{2} \nabla \varphi \varepsilon^{\nabla} - o/\sqrt{2} \nabla \nabla \varepsilon \varepsilon^{\nabla} \\ for \quad o < \varepsilon < 1/\sqrt{4} \nabla \Delta \\ - \varepsilon/\sqrt{4} \nabla \varepsilon \varepsilon \\ for \quad 1/\sqrt{4} \nabla \Delta < \varepsilon \end{cases}$$

$$(1 \circ)$$

Y. The universal proximity potential

(٣)

Süsmann central radii



شکل ۱. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی (الف) <sup>241</sup>Am و (ب) <sup>243</sup>Am به ترتیب همراه با مقادیر تجربی [۲۷] و [۲۹].

در این رابطه، مقادیر β با کاهش عدد جرمی پارههای شکافت کاهش می یابند (مانند نتایج محاسبات مرجع [۹]). همچنین مقادیر β برای پارههای شکافت با اعداد جرمی کمتر از ۱۳۰ تغییرات زیاد دارند که به صورت جداگانه در جدول ۱ ارائه شدهاند.

بیشترین مقادیر انرژی جنبشی کل برای پارههای شکافت در حدود عدد جرمی ۱۳۲ روی می دهد که متناظر با کمترین مقادیر تغییر شکل پارههای شکافت β است. این کهش β نشان می دهد که افزایش انرژی جنبشی کل به دلیل تشکیل پارههای شکافتی با اعداد جادویی است؛ زیرا پارههای شکافت در این محدوده عدد اتمی نزدیک به ۵۰ دارند و تعداد نوترونهای آنها ۸۲ است که هستههای پایدار می سازد. به علاوه پارههای شکافت مکمل عدد جرمی ۱۳۲ نیز ۶۰ نوترون دارند [۲۷] که عددی شبه جادویی است. می دانیم این هستهها شکل کروی و

مقادیر تغییر شکل پاره های شکافت <sup>243</sup>Am به صورت زیـر به دست آمدهاند:

$$\beta = \begin{cases} \circ / \text{fv for } \text{if } \circ < A < \text{if } a \\ \circ / \text{d for } \text{if } a < A < \text{if } f \\ \circ / \text{d d for } A > \text{if } f \\ \circ / \text{d d for } A > \text{if } f \\ \end{cases}$$
(17)

برای پارههای شکافت با اعداد جرمی کمتر از ۱۳۰، مقادیر β تغییرات زیادی دارند. به همین دلیل این مقادیر به طور جداگانـه

در ستون دوم جدول ۱ ارائه شدهاند. در شکافت نوترونی Am<sup>243</sup>Am نیز مانند شکافت نوترونی <sup>241</sup>Am، مقادیر β برای پارههای شکافت با عدد جرمی بین ۱۳۰ تا ۱۴۰ کمترین مقدار را دارند. این کاهش مقادیر β به دلیل تشکیل پارههای شکافت با هستههای جادویی است که شکل هستهها را کرویتر میکند.

با مقایسهٔ مقادیر βی ارائه شده برای دو شکافت نوترونی  $\beta$  و  $^{243}{
m Am}$  و  $^{243}{
m Am}$  و  $^{243}{
m Am}$  و  $^{241}{
m Am}$ پارههای شکافت با اختلاف ۲ عدد جرمی نزدیک به هم هستند. مثلا مقدار β برای یاره های شکافت با عدد جرمی ۱۲۶ برای شکافت  $Am^{241}$  با مقدار  $\beta$  برای یاره های شکافت با عـدد جـرم ۱۲۸ برای شکافت <sup>243</sup>Am برابر هستند ولی مقدار βی یارهٔ شکافت با عدد جرمی ۱۲۳ برای شکافت <sup>241</sup>Am مقدار ۰/۰۲ از  $^{243}\mathrm{Am}$  برای پاره شکافت با عـدد جرمـی ۱۲۵ در شـکافت etaکمتر است. این اختلاف را می توان در شکل گیری پاره های شکافت یافت. میدانیم اختلاف عدد جرمی این دو ایزوتوپ (يعنى دو نوكلئون اضافه) بين هر دو پاره شكافت توزيـع مـي-شود [۲۷]. این امر باعث می شود مقادیر βی هر دو پارهٔ شکافت در دو واکنش تغییر کمتری داشته باشـند (کمـی افـزایش یابـد). برخلاف این رویداد، در شکافت نوترونی <sup>239</sup>Pu و <sup>241</sup>Am هر دو نوکلئون اضافی به پارهٔ شکافت سنگین تر اضافه می شوند که باعث تغيير زياد در مقادير β اين دو واکنش می شود [۲۵].

		متقارن.	شکافت نزدیک ناحیهٔ ه
<sup>۲۵۷</sup> Fm <sup>۲۴۸</sup> Fm <sup>۲۴۶</sup> Fm <sup>۲۴۵</sup> Cn	n <sup>۲۴۳</sup> Am	۲۴۱Am	عدد جرمی پارههای شکافت
	_	۰/۷۱	17° 171
	۰/۸۲	۰/۶۵	177
	۰/۷۹	۰/۶۸	١٢٣
	•/VV	۰/۶۳	174
•/۵۲	• /V	۰ <i>/۶</i>	170
•/۵۶ •/۵ –	۰/۶۳	۰/۵۸	178
•/ <b>*</b> ¥	• ~/97	۰/۵۴	177
_	• /۵۸	۰/۵۱	١٢٨
۰/۴۴ ۰/۵۹ –	۰/۵۵	۰/۵۱	179
			150
0/77 0/74 0/08 0/74	•/۵۲	०/९५	١٣١
•/٣٨ •/٣١	/		177
°/W °/DW °/4			١٣٣
۰/۴۱			174
۰/۴ ۰/۶ <u>–</u>			138
۰/۴ ۰/۵۶			129
o/¥/	<b>\</b>		140
0/4V 0/27 0/82	2		141
۰/۵۱			147
۰/۶۵ ۰/۵۸ ۰/۶۱			142
• / 9			144
۰/۶۲ ۰/۵۵			149
۰/۶۲ ۰/۷۱			141
۰/۷۲ ۰/۴۸			141
•/9¥			100
• <i>/</i> ۶۸			107
۰/۷۱			100
۰/V۵			1 DV
1/17			180

جدول ۱. مقادیر به دست آمده برای پارامتر تغییر شکل پاره های

البته با نزدیک شدن به پارهٔ شکافت متقارن، اختلاف قابل توجهی بین مقادیر β دیده می شود. به نظر می رسد این افزایش مقادیر β در ناحیهٔ متقارن به دلیل تشکیل پارههای شکافت با عدد اتمی متفاوت (ولی با عدد جرمی یکسان) باشد که باعث ناپایدارتر شدن این پارههای شکافت می شود (افزایش نسبت N/Z).

از طرفی مقدار نسبت بیشینه به کمینه (P/V) از ۱۱۷ برای شکافت P/V) از ۱۱۷ برای شکافت P/V) از ۱۱۷ برای شکافت شکافت  $^{243}$ Am می یاب د  $^{243}$ Am می یاب د (جدول ۱ مرجع [۲۷]). این نشان می دهد که شکافت معافت معان (جدول ۱ مرجع [۲۷]). این نشان می دهد که شکافت نوترونی تمایل بیشتری به شکافت متقارن دارد. همچنین مقدار میانگین انرژی جنبشی کل متقارن ( $E_k >_{sym}$ ) در شکافت نوترونی انرژی جنبشی کل متقارن ( $E_k >_{sym}$ ) در شکافت نوترونی انرژی جنبشی کل متقارن ( $E_k >_{sym}$ ) در شکافت نوترونی مقدار برای شکافت موارد نشان موارد نشان می مقدار برای شکافت معاون ( $E_k >_{sym}$ ) موارد نشان می مقدار است، در حالی که این مقدار برای شکافت موارد این معاون (جالی که این مقدار برای شکافت معاون می معاون است. موارد نشان دهندهٔ تمایل بیشتر شکافت می شود می شود می در انرژی همان طور که در شکل ۱ مشاهده می شود مقادیر انرژی

جنبشی کل شکافت نوترونی Am<sup>243</sup> چند مگا الکترون ولت جنبشی کل شکافت نوترونی Am<sup>243</sup> هستند. میانگین انرژی کمتر از این مقادیر برای شکافت Am<sup>241</sup> هستند. میانگین انرژی جنبشی کل نیز با افزایش عدد جرمی ایزوتوپ در این واکنشها کاهش مییابد [۲۷]. این کاهش در میانگین انرژی جنبشی کل برای دیگر ایزوتوپهای اکتنید مانند پلوتونیوم و کوریم نیز دیده میشود که مسلماً تصدیق رابطهٔ سیستماتیکی یونیک [۱۲] است. از سوی دیگر این کاهش را نمیتوان با مدل یوسانگ توضیح داد زیرا در این مدل، متوسط انرژی جنبشی کل برای شکافت متقارنتر Am<sup>245</sup> باید بیشتر از متوسط انرژی جنبشی کل برای شکافت نامتقارنتر Am<sup>241</sup> شود. شاید این امر به دلیل غالب

در شکل ۲ مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی <sup>245</sup>Cm بر حسب عدد جرمی پارههای شکافت به همراه مقادیر تجربی [۳۳] رسم شدهاند.

به دلیل تغییرات زیاد مقادیر تجربی انرژی جنبشی کل این واکنش، مقادیر تغییر شکل پارههای شکافت به صورت جداگانه در جدول ۱ ارائه شدهاند. در این جدول پارهٔ شکافت با عدد جرمی در حدود ۱۳۰ کمینه مقدار β را دارد. این کاهش مقادیر β (مانند شکافت هستههای قبل) به دلیل تشکیل پارههای



**شکل ۲**. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت نـوترونی <sup>245</sup>Cm همراه با مقادیر تجربی [۳۳].

شکافت جادویی است که شکل هستهها را کرویتر و در نتیجـه پایدارتر میکند.

مقدار میانگین انرژی جنبشی کل برای شکافت خودبه خودی مقدار میانگین انرژی جنبشی کل برای شکافت خودبه خودی ۱۸۴/۲ MeV، <sup>246</sup>Cm است [۱۲] که به مقدار ۱۸۳۷ MeV برای شکافت نوترونی هستهٔ <sup>245</sup>Cm خیلی نزدیک است. همچنبن مقادیر انرژی جنبشی کل پارههای شکافت این دو شکافت بسیار نزدیک یکدیگر هستند که در نتیجه تغییر شکل پارههای شکافت این دو واکنش شبیه هم خواهد شد. با توجه به این شباهت در بخش آخر به رسم تابع توزیع انرژی جنبشی کل برای شکافت خودبه خودی <sup>246</sup>Cm می پردازیم.

در شکل ۳ مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>252</sup>Cf بر حسب عدد جرمی پاره های شکافت به همراه دو گروه از مقادیر تجربی [۳۴ و ۳۵] رسم شدهاند. تغییر شکل پاره های شکافت این واکنش برای مقادیر تجربی گوک به صورت زیر است:

$$\beta = \begin{cases} \circ/\varphi \text{ for } A < 119 \\ \circ/\Delta 0 \text{ for } 1\% \circ < A < 1\% \\ \circ/\Delta 1 \text{ for } 1\% \land < A < 1\% \\ \circ/\varphi 1 \text{ for } 1\% \land < A < 1\% \\ \circ/\varphi 1 \text{ for } A > 1\% \\ \end{cases}$$
(14)

این رابطه نشان میدهد که در ناحیهٔ متقارن مقادیر β افزایش مییابد که نشاندهندهٔ شکافت نامتقارن است. افزایش β بـرای پارههای شکافت نزدیک به عدد جرمی متقارن (۱۲۶) روی می-



**شکل ۳.** مقادیر محاسبهٔ شده انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>252</sup>Cf همراه با مقادیر تجربی [۳۴ و ۳۵].

دهد که نشان می دهد این شکافت تمایل زیادی به مد متقارن دارد. البته در نتایج تجربی دوم (کوزلین)<sup>۱</sup> کاهش مقادیر انرژی جنبشی کل خیلی بیشتر از مقادیر به دست آمده توسط گوک است. این اختلافات در مقادیر انرژی جنبشی کل برای محدودهٔ متقارن را گوک در مقاله [۴۹] به ضخامت نمونههای آزمایشگاهی، مربوط دانسته است. به عبارت دیگر کاهش ضخامت هدف در آزمایشگاه، نتایج انرژی جنبشی کل پارههای شکافت در ناحیهٔ متقارن را تغییر می دهد. بنابراین اختلاف نتایج اندازه گیری شده (از مراجع [۳۵و ۳۶]) در ناحیهٔ متقارن به همین دلیل است.

در ادامه به بررسی شکافت خودبهخودی Fm<sup>254</sup>Fm که عدد جرمی نزدیک به <sup>252</sup>Cf دارد می پردازیم. در شکل ۴ مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی Fm<sup>254</sup>Fm بر حسب عدد جرمی پارههای شکافت به همراه مقادیر تجربی رسم شدهاند. مقادیر تغییر شکل پارههای شکافت این واکنش به صورت زیر است:

$$\beta = \begin{cases} 0/00 & for \quad A < 14\% \\ 0/9 & for \quad 14\% < A < 100 \\ 0/90 & for \quad A > 100 \\ 0/90 & for \quad A > 100 \\ 0.000 & 0.000 & 0.000$$



**شکل ۴**. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی <sup>254</sup>Fm همراه با مقادیر تجربی [۳۲].

خودبه خودی Fm <sup>254</sup> و <sup>252</sup> دیده می شود. این اختلاف نشان-دهندهٔ تشکیل پاره های شکافت متفاوتی در این دو واکنش است. پس مانند شکافت نوترونی <sup>239</sup>Pu و Am<sup>24</sup> در این دو واکنش نیز پاره های شکافت متفاوت تولید می شوند. این بر خلاف تشکیل پاره های شکافت مشابه در شکافت های نوترونی Am<sup>243</sup> و Am<sup>244</sup> است که در آن اختلاف کمی در مقادیر β برای پاره های شکافت وجود داشت. به این ترتیب می توان نتیجه گرفت پاره های شکافت با افزایش عدد اتمی هسته مادر کلاً متفاوت می شوند.

نکتهٔ دیگر آن که مقادیر  $\beta$  برای پارههای شکافت متقارن نکتهٔ دیگر آن که مقادیر  $\beta$  برای پارههای شکافت نامتقارن است. این کاهش نشاندهندهٔ تمایل بیشتر این شکافت به مد متقارن است. البته این کاهش در مقادیر  $\beta$  برای پارههای شکافت متقارن 25<sup>25</sup> دیده نمی شود. همچنین مقدار میانگین انرژی جنبشی کل برای شکافت Fm<sup>254</sup> تقریباً MeV بیشتر از مقدار میانگین انرژی جنبشی کل برای شکافت S<sup>252</sup> است. این افزایش بر اساس مدل یوسانگ نشان از غلبهٔ مد متقارن در شکافت Fm<sup>254</sup> دارد. این غلبهٔ مد متقارن همچنین در افزایش وزن (یا درصد) مد شکافت متقارن کوتاه ابرای شکافت Fm<sup>254</sup> مشاهده می شود (مدهای شکافت در قسمت مقدمه توضیح داده شده است).

از سوی دیگر اختلاف مقدار میانگین انرژی جنبشی کل بین

شکافت خودبه خودی Cf و Cf<sup>254</sup> و MeV در حدود MeV است. این نشان میدهد با افزایش عدد جرمی ایزوتوپهای کالیفرنیوم مد شکافت تغییر محسوسی نمی-کند و میانگین TKE ایزوتوپهای کالیفرنیوم با افزایش عدد جرمی کاهش مییابد (مطابق مدل یونیک).

از طرف دیگر برای شکافت خودب مخودی Fm <sup>252</sup> و F<sup>252</sup> و Fm در محدودهٔ پارههای شکافت بیشتر از ۱۵۰، مقادیر بتا نزدیک به یکدیگر می شوند (در حدود ۶/۰). پس می توان نتیجه گرفت پارههای شکافت سنگین و سبک تشکیل شده در این دو واکنش در این محدوده مشابه هستند. به عبارت دیگر شرایط و خواص پارههای شکافت با اعداد جرمی بین ۱۰۴ تا ۱۵۰ نقش اصلی را در شکافت ایفا می کنند (نه پاره مهای شکافت با عدد جرمی بیش از ۱۵۰ و پارههای شکافت مکمل آنها).

در شکل ۵ مقادیر محاسبه شده انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>246</sup>Fm و <sup>248</sup>Fm بر حسب عدد جرمی پاره های شکافت به همراه مقادیر تجربی [۵۰] رسم شدهاند.

این نتایج در مرجع [۵۰] به صورت نسبت جرم پاره شکافت سنگین تر به جرم هستهٔ مادر رسم شدهاند که تبدیل این نسبت به عدد جرمی امکان خطا را افزایش داده است. البته این کار برای جمع آوری تمام نتایج TKE در ناحیهٔ اکتنیدهای سنگین ضروری بود.

برای رسم شکل ۵، مقدار تغییر شکل β برای تمام پارههای شکافت هر دو واکنش برابر با ۶۵/۰ = β است. ثابت ماندن

۱. Super-short fission mode



**شکل ۵**. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبهخودی (الف) <sup>248</sup>Fm و (ب) <sup>248</sup>Fm (همراه با مقادیر تجربی [۵۰]. مقدار β برابر با ۵/۵۰ است.

مقادیر β به دلیل محدود بودن نتایج اندازه گیری شده تجربی برای پارههای شکافت با اعداد جرمی بین ۱۳۰ و ۱۵۰ است. با این حال اختلاف زیادی بین مقادیر تجربی و تئوری در بعضی پارههای شکافت در شکل ۵ دیده می شود. برای انطباق کامل نتایج تئوری با نتایج تجربی، مقادیر تغییر شکل پارههای شکافت به طور جداگانه برای شکافت خودبه خودی Fm<sup>246</sup> و <sup>248</sup>Fm در جدول ۱ ارائه شدهاند.

در جدول ۱ اختلاف زیادی بین مقادیر  $\beta$  پارههای شکافت برای شکافت خودبه خودی  $^{246}$ Fm و  $^{246}$ Fm (ایزو توپهای زوج -زوج هستهٔ فرمیوم با اعداد جرمی نزدیک به هم) دیده می شود. این اختلاف بین مقادیر  $\beta$  در شکافتهای نو ترونی  $^{243}$ Am و  $^{243}$ Am (و دیگر ایزو توپهای مورد بحث) وجود نداشت. برای شکافت خودبه خودی  $^{248}$ Fm مقادیر  $\beta$  پارهٔ شکافت با عدد شکافت خودبه خودی استا  $^{248}$ Fm مقادیر  $\beta$  پارهٔ شکافت با عدد جرمی در حدود ۱۳۱ کاهش قابل توجهی دارد (  $^{97}$   $^{\circ} = \beta$ ).  $\beta$  برای پارههای شکافت خودبه خودی می شود. در هر دو شکافت پارهٔ شکافت تشکیل شده با عدد جرمی ۱۳۱ مشابه پارههای شکافت تشکیل شده در شکافت هسته های سبکتر (مثل آمرسیوم پارهٔ شکافت تشکیل شده در شکافت هسته های سبکتر (مثل آمرسیوم می و کوریوم) هستند که کمینه مقدار تغییر شکل پارههای شکافت در مقادیر بتا در نزدیکی پاره –های شکافت متقارن ۱۳۱ نشان از این محدوده دیده می شود (۸۲–۸ و ۵۰ – ۲). همچنین کاهش مقادیر بتا در نزدیکی پاره –های شکافت متقارن ۱۳۱ نشان از

نسبت به شکافت خودبه خودی <sup>246</sup>Fm دارد.

در شکل ۶ مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>256</sup>Fm و <sup>257</sup>Fm بر حسب عدد جرمی پاره های شکافت به همراه مقادیر تجربی [۳۶] رسم شده اند. با تطبیق نتایج تجربی و نظری، مقادیر تغییر شکل پاره های شکافت خودبه خودی <sup>256</sup>Fm به صورت زیر به دست آمده اند:

$$\beta = \begin{cases} \circ/\delta & \text{for} \quad A < 1 \neq 1 \\ \circ/\varphi & \text{for} \quad 1 \neq 1 < A < 1 \neq V \\ \circ/\varphi \delta & \text{for} \quad A > 1 \neq V \end{cases}$$
(19)

همان طور که در شکل ۶ الف دیده می شود تطابق خوبی بین نتایج تجربی و نظری برای پاره های شکافت متقارن بین اعداد جرمی ۱۳۹ تا ۱۴۱ وجود ندارد. برای تطبیق بهتر نتایج، مقادیر تغییر شکل پاره های شکافت به ترتیب ۵/۵۰، ۵۵/۰ و ۵/۵۰ باید انتخاب شوند. کاهش مقادیر β در ناحیهٔ متقارن نشان دهندهٔ تمایل زیاد شکافت خودبه خودی P/۷ این شکافت متقارن است. این تمایل به خوبی در مقدار P/۷ این شکافت (که برابر با ۱۲ است) دیده می شود.

در شکل ۶. ب، دو سری محاسبات برای شکافت خودبه خودی <sup>257</sup>Fm ارائه شده است: اولین سری محاسباتی (سری ۱) مانند قبل با تغییر شکل پارههای شکافت در محدودههای مختلف صورت گرفته است. مقادیر تغییر شکل پارههای شکافت برای تطبیق نتایج محاسبه شدهٔ سری ۱ با نتایج تجربی





شکل ۶. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبهخودی (الف) <sup>256</sup>Fm و (ب) <sup>257</sup>Fm همراه با مقادیر تجربی [۳۶].



**شکل ۷**. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>256</sup>No همراه با مقادیر تجربی [۳۱].

به صورت زیر به دست آمدهاند:

$$\beta = \begin{cases} \circ/\ast & \text{for} & A < 1 \leq 1 \\ \circ/\Delta \varphi & \text{for} & 1 \leq 1 \leq A < 1 \\ \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ \circ/\vee \vee & \circ/\vee \vee & \text{for} & A > 1 \\ 0 & \circ/\vee \vee & 0 \\ 0 & \circ/\vee & 0 \\ 0 &$$

در این نتایج به وضوح دیده می شود که کمترین مقادیر برای پاره های شکافت کمتر از ۱۴۱ رخ می دهد. اما همان طور که در شکل ۶. ب دیده می شود با این مقادیر اختلاف زیادی بین نتایج تجربی و محاسبات حاصل از سری ۱ وجود دارد. برای تطبیق کامل نتایج نظری با تجربی، مقادیر تغییر شکل پاره های شکافت در شکل های ۱ الی ۷ به وضوح مشاهده می شود که تطابق نتایج تجربی و نتایج محاسبه شده با افزایش عدد جرمی هستهٔ مادر

کمتر می-شود. این نشان میدهد که نتایج حاصل از رابطهٔ (۱) برای انرژی جنبشی کل هستههای خیلی سنگین مناسب نیستند. خودبه خودی <sup>257</sup>Fm طور جداگانه در جدول ۱ ارائه شدهاند. افزایش زیاد مقدار تغییر شکل پاره شکافت با عدد جرمی ۱۶۰ (۱/۱۲) نشان میدهد که معادلهٔ (۱) در محاسبهٔ توزیع انرژی جنبشی کل برای هستههای بسیار سنگین نتایج مناسبی نخواهد داشت. به احتمال زیاد این عدم تطابق نتایج تجربی و نظری به دلیل افزایش انرژی هستهای این هسته مرکب با عدد جرمی بیش از ۲۵۵، تقریب خوبی برای محاسبهٔ انرژی جنبشی قبل از جدایی نیست. برای بررسی بیشتر این نظریه در ادامه به بررسی هستهٔ سنگین <sup>256</sup>No

در شکل ۷ مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>256</sup>No عرد جرمی پاره های شکافت به همراه مقادیر تجربی [۳۱] رسم شدهاند. مقادیر تغییر شکل پاره-های شکافت برای این شکافت به صورت زیر تغییر می کنند: های شکافت برای این شکافت به صورت زیر تغییر می کنند: (۱۸)  $\beta = \begin{cases} 0 / V & for & A < 16 V \\ 0 / AT & for & 15 K < A < 10 V \\ 0 / 1 & for & A > 10 V \end{cases}$ افزایش مجدد مقدار  $\beta$  برای پاره های شکافت سنگین تر از

۱۵۷ نشاندهندهٔ آن است که همان طور که برای شکافت <sup>257</sup>Fm بیان شد، برای هستههای اکتنید خیلی سنگین، رابطهٔ (۱) بـرای محاسبهٔ انرژی جنبشی کل مناسب نیست.



شکل ۸ مقایسهٔ مقادیر تجربی انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی <sup>256</sup>Fm و شکافت خودبهخودی <sup>256</sup>No [۳۱].

از طرفی میدانیم انرژی جنبشی کل برابر است با مجموع انرژی جنبشی بین دو هستهٔ شکافته شده (انرژی کولنی بین پارههای شکافت) و انرژی جنبشی قبل از نقطهٔ جدایی [۷]. بنابراین در محدودهٔ هستههای خیلی سنگین، انرژی هستهای تطابق خوبی با مقدار انرژی قبل از جدایی ندارد و انرژی جنبشی قبل از نقطهٔ جدایی برای هستههای خیلی سنگین نمی-تواند با مقدار انرژی هستهای تقریب زده شود. این اختلاف در محاسبهٔ TKE هستههای سنگینتر از فرمیوم به خوبی با افزایش زیاد مقادیر تغییر شکل هستهها دیده میشود. این اختلاف ب انرژی جنبشی کل نظری و تجربی تطابق خوبی ندارند (شکل انرژی جنبشی کل نظری و تجربی تطابق خوبی ندارند (شکل یارههای شکافت ایزوتوپهای آمرسیوم، کوریوم و کالیفرنیوم با عدد جرمی کمتر از ۲۵۵ با رابطهٔ (۱) محاسبه شدهاند.

### ۴. مقایسه و بررسی

در این بخش، ابتدا به مقایسهٔ مقادیر تجربی انرژی جنبشی کل دو هسته با عدد جرمی مساوی و در ادامه برای رسم توابع TKE بـه بررسی مقادیر میانگین آن برای هستههای مورد نظر می پردازیم.

در شکل ۸ مقادیر تجربی انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>256</sup>No و شکافت نوترونی <sup>256</sup>Fm با هم مقایسه شده اند. رفتار انرژی جنبشی کل این دو ایزوتوپ، شباهت های زیادی با هم دارند ولی در شکافت خودبه خودی <sup>256</sup>No یک مقدار بیشینه برای انرژی جنبشی کل در پارهٔ شکافت با عدد اتمی در حدود ۱۳۰ دیده می شود که در شکافت نوترونی <sup>256</sup>Fm وجود ندارد. این بیشینه می تواند نشان دهندهٔ وجود ساختار ریز در این محدوده باشد (یعنی تشکیل پاره های شکافت با عدد شبه جادویی.)

میانگین انرژی جنبشی کل برای شکافت نوترونی با عدد جرمی فرد، اختلاف زیادی با شکافت خودبه خودی ایزوتوپ های زوج دارد. این افزایش میتواند به دلیل انرژی فرودی و بستگی واکنش باشد؛ زیرا میدانیم در اثر افزایش انرژی ذرهٔ فرودی، پارههای شکافت متقارنتری تشکیل میشوند. به عبارت دیگر میدانیم با افزایش انرژی فرودی، شکافت متقارنتر می-شود. پس همین افزایش وزن (درصد) مد متقارن با توجه به مدل یوسانگ، باعث افزایش قابل توجه متوسط انرژی جنبشی کل میشود.

از طرف دیگر یونیک مقادیر میانگین انرژی جنبشی کل را برای شکافت نوترونی Cf<sup>249</sup>Cf و شکافتهای خودبهخودی <sup>250</sup>Cf، <sup>250</sup>Cf و <sup>250</sup>Cf به ترتیب ۱۸۹/۱ MeV، ۱۸۹/۱ م ۱۸۶/۹ به دست آورده است [۱۲]. با افزایش عدد جرمی ایزوتوپهای کالیفرنیوم تا ۲۵۴، میانگین انرژی جنبشی کل کاهش مییابد (که تصدیق رابطهٔ سیستماتیکی یونیک است)، ولی میانگین انرژی جنبشی کل شکافت خودبهخودی <sup>254</sup>Cf بیشتر از آن شکافت 1<sup>252</sup> است. این افزایش مقدار میانگین میتواند به دلیل غلبهٔ بیشتر مد شکافت متقارن در این واکنش باشد.

نکتهٔ دیگر آن که مقدار میانگین انرژی جنبشی برای شکافت خود به خودی <sup>256</sup>Fm کل ۱۹۷/۹ MeV است که خیلی نزدیک به این مقدار برای شکافت خود به خودی <sup>246</sup>Fm (۱۹۶/۴ MeV) است [۵۱]. پس میانگین انرژی جنبشی کل ایزوتوپهای فرمیوم با افزایش عدد جرمی افزایش مییابد. این



**شکل ۹.** مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبهخودی <sup>242</sup>Am و 244

افزایش مقدار میانگین TKE برای هسته های خیلی سنگین با رابطهٔ يونيک قابل توجيه نيست. البته بـ کمـک مـدل يوسانگ [۱۱] به خوبی می توان این افزایش را توجیه و پیشبینی کرد. میدانیم این مدل، میانگین TKE را با بررسی مد شکافت بررسی میکند. بر اساس این مدل، میانگین انرژی جنبشی کل برای مدهای شکافت متقارن بلند از میانگین انرژی جنبشی کل برای مدهای شکافت نامتقارن استاندارد ۱ بیشتر است (مقدمه). در این مدل میانگین انرژی جنبشی کل برای هر یک از سـه مـد شکافت جداگانه بررسی میشوند. میدانبم در هستههای سبک-تر از كاليفرنيوم، مد شكافت نامتقارن غالب است، پس مدل یونیک برای این هسته ها برقرار است، ولی با افزایش عدد جرمی کالیفرنیوم مد شکافت ابر بلند غالب می شود که این رابطه برای آنها برقرار نیست. این نشان میدهد که مدل یونیک برای هستهها تا جایی قابل قبول است که مد شکافت تغییر نکند. به این صورت در هسته های خیلی سنگین، میانگین انرژی جنبشی کل را باید براساس مدهای شکافت توضیح داد. از همين رو اختلاف زيادي بين مقادير ميانگين TKE براي ایزوتوپهای کالیفرنیوم (۱۸۶ MeV) با ایزوتوپهای فرمیوم (۱۹۷ MeV) را باید مربوط به غلبهٔ شکافت متقارن دانست. دستهبندي شكافت و رابطهٔ آن با شكل پتانسيل هسته ها به صورت مفصل در مراجع [۵۳ و ۵۴] بحث شدهاند.

پیروی از رابطهٔ یونیک برای هستههای سبکتر از کالیفرنیوم به خوبی دیده می شود یعنی با افزایش عدد جرمی ایزوتوپهای این هستهها، میانگین TKE کاهش می یابد. مثلا میانگین انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی MeV<sup>248</sup>Cm کمتر از مقدار میانگین انرژی جنبشی کل در شکافت خودبه خودی مقدار میانگین انرژی جنبشی کل در شکافت خودبه خودی تواند مربوط به شکل تابع توزیع جرمی باشد؛ زیرا در تابع توزیع جرمی شکافت خودبه خودی Me<sup>248</sup>Cm مقدار توزیع جرمی برای پارههای شکافت با عدد جرمی در حدود ۱۴۵، افزایش ناگهانی دارد و چون انرژی جنبشی کل برای این پاره-های شکافت کم است، مقدار میانگین انرژی جنبشی کل برای این پاره-شکافت کاهش می یابد.

همچنین در جدول ۱ مرجع [۱۲]، میانگین انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی <sup>246</sup>Cm از میانگین انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی MeV <sup>245</sup>Cm ۳/۰ بیشتر است. این در حالی است که با در نظر گرفتن انرژی نوترون های گسیل شده در واکنش، مرجع [۲۸] مقدار میانگین انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودی ۲۵<sup>246</sup> را برابر با میانگین انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی ۲۵<sup>245</sup> به دست آورده است. به این ترتیب توابع توزیع انرژی جنبشی کل برای شکافت خودبه خودی و نوترونی خیلی شبیه به یکدیگرند.

#### ۵. محاسبهٔ توزیع TKE

در این بخش با کمک نتایج بخش سوم و مقایسهٔ انجام شده در بخش قبل، توزیع انرژی جنبشی کل برای شکافتهای خودبهخودی 242Am، <sup>242</sup>Am، <sup>246</sup>Cm <sup>246</sup>Cm و <sup>254</sup>Cf محاسبه شده اند.

در شکل ۹ مقادیر محاسبه شدهٔ توزیع انرژی جنبشی کل پارههای شکافت خودبه خودی <sup>242</sup>Am و <sup>244</sup> رسم شدهاند. برای رسم این توابع توزیع از مقادیر تغییر شکل هسته های شکافته شده در شکافت نوترونی <sup>241</sup>Am و <sup>243</sup>Am استفاده کردهایم. در این شکل ملاحظه می شود که مقادیر توزیع انرژی جنبشی کل با افزایش عدد جرمی در ایزوتوپ های آمرسیوم

<sup>1.</sup> Super-long fission mode



شکل ۱۰. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت شکل ۱۱. مقادیر محاسبه شدهٔ انرژی جنبشی کل شکافت خودبه خودى <sup>248</sup>Cm و <sup>248</sup>Cm .

مانند ایزوتوپهای پلوتونیوم و کوریوم کاهش مییابد (یونیک). در شکل ۱۰ مقادیر محاسبه شدهٔ توزیع انرژی جنبشی کل پارههای شکافت خودبه خودی <sup>248</sup>Cm و <sup>248</sup>Cm و <sup>248</sup>Cm رسم شدهاند. برای محاسبهٔ انرژی جنبشی کل پارههای شکافت خودبهخودي اين هستهها از مقادير تغيير شكل شكافت نوتروني <sup>245</sup>Cm استفاده کر دهایم.

در شکل ۱۱ مقادیر محاسبه شده توزیع انرژی جنبشی کل پاره-های شکافت خودبهخودی <sup>250</sup>Cf و <sup>254</sup>Cf رسم شدهاند. در رسم این توابع توزیع از مقادیر پارامتر تغییر شکافت پارههای شکافت Cf<sup>252</sup> استفاده شده است. براساس مرجع [۱۲] مقدار میانگین انرژی جنبشی کل شکافت خودبهخودی <sup>254</sup>Cf و <sup>254</sup>Cf اختلافی در حدود MeV ۱/۱ با یکدیگر دارند (جدول ۱ مرجع [۲۸]). بنابراین مقادیر انرژی جنبشی کل به دست آمده برای این دو واکنش اختلاف زیادی با هم ندارند.

### ۶. نتيجه گيرې

 توزیع انرژی جنبشی کل شکافت نوترونی و خود به خودی برای اکتنیدهای سنگین به کمک مدل نقط هٔ جـدایی، بررسـی و محاسبه شدهاند. با مقایسهٔ مقادیر محاسبه شده این مدل با مقادير تجربي، مقادير پارامتر تغيير شكل پارههاي شكافت



خودبه خودی <sup>250</sup>Cf و <sup>254</sup>Cf.

اکتنیدهای سنگین به دست آمدهاند. با استفاده از مقادیر پارامتر تغییر شکل به دست آمده برای پارههای شکافت ایزوتوپهای مشابه و با توجه به روند تغییرات میانگین انرژی جنبشی کل، مقادیر انرژی جنبشی کل برای پارههای شکافت خودبهخودی <sup>254</sup>Cf , <sup>248</sup>Cm , <sup>246</sup>Cm , <sup>244</sup>Am , <sup>242</sup>Am , <sup>242</sup>Am شدەاند.

با بررسی مقدار متوسط انرژی جنبشی کل برای هستههای سبکتر از کالیفرنیوم مشاهده می شود که با افزایش عدد جرمی ایزوتوپها، مقدار میانگین انرژی جنبشی کل کاهش مییابد؛ در حالی که مقدار میانگین انرژی جنبشی کل ایزوتوپهای فرمیوم با افزایش عدد جرمی افزایش می یابد. این افزایش فقط با مدل يوسانگ قابل توجيه است و نشان از غلبهٔ مد متقارن دارد.

مدل يونيک برای شکافت نامتقارن اکتنيـدهـای سـبکتر بـه خوبی برقرار است. با افزایش عدد جرمی هستههای مادر و غلبهٔ مد شکافت متقارن در فرایند شکافت، مدل یوسانگ بهتر می تواند میانگین TKE را توجیه یا پیش بینی کند. در حالی که برای هسته های، سبک با جمع انرژی کولنی و هسته ای مقادیر انرژی جنبشی کل به خوبی به دست می آیند ولی ایـن مجمـوع برای هسته های سنگین تر از ۲۵۵ (مثل فرمیوم و نوبیلیوم) نتایج مناسبی ندارد؛ زیرا مقادیر تغییر شکل محاسبه شدهٔ یاره های نمی شود. این تفاوت برای هسته های سبکتر از فرمیوم قابل چشم پوشی است، زیرا مقادیر میانگین TKE اندازه گیری شده نیز اختلاف زیادی ندارند. ولی برای هسته های سنگین تر، مقادیر میانگین انرژی جنبشی کل اندازه گیری شده بین شکافت خودبه خودی و نوترونی، تفاوت قابل توجهی دارد. این اختلافات، لزوم اصلاح در روش محاسبهٔ TKE برای هسته های سنگین را اثبات می کند. این اصلاح می تواند با در نظر گرفتن تغییر فاصلهٔ دو پارهٔ شکافت و یا با اضافه کردن کمیت آماری دیگر به مدل (که مرتبط با انرژی اولیه فرودی باشد) صورت گیرد.

شکافت برای این هستهها، غیرمتعارف هستند. این اختلاف می-تواند به دلیل افزایش انرژی هستهای هستهٔ مرکب برای این هستهها باشد. این افزایش مقدار، باعث اختلاف بین انرژی جنبشی پیش از نقطهٔ جدایی و انرژی هستهای پارههای شکافت میشود. بنابراین مقدار انرژی هستهای هستهٔ مرکب، تقریب خوبی برای محاسبهٔ مقدار انرژی جنبشی قبل از نقطهٔ جدایی در هستههای سنگین اکتنید (با عدد جرمی بیشتر از ۲۵۵) نیست.

در این مدل برشی، انـرژی فـرودی در محاسـبات بـه طـور صریح استفاده نمی شود. به همین دلیـل بـین نتـایج TKE بـرای شکافت خودبه خودی و نوترونی هسته ها تفـاوت زیـادی دیـده

مراجع

- 1. P Möller and J Randrup, Phys. Rev. C 91 (2015) 044316.
- 2. K Pomorski, et al., EPJ Web of Conferences 169 (2018) 00016.
- 3. M R Pahlavani and S M Mirfathi, Phys. Rev. C 92 (2015) 024622.
- 4. V Karpov, et al., J. Phys. G: Nucl. Part. Phys. 29 (2003) 2365.
- 5. A Bulgac, et al., Phys. Rev. Let. 116 (2016) 122504.
- 6. U Brosa, S Grossmann, and A Muller, Phys.s Rep. 197 (1990) 167.
- 7. A Ruben, H Märten, and D Seeliger. Z. Phys. A Hadrons Nucl. 338, 1 (1991) 67.
- 8. P Mehdipour, Phys. of Atom. Nucl. 82 (2019) 450.
- 9. B D Wilkins, E P Steinberg, and R R Chasman, Phys. Rev. C 14 (1976) 1832.
- 10. J Moreau, K Heyde, and M Waroquier, Phys. Rev. C 28 (1983) 1640.
- 11. M D Usang, et al., Sci. Rep. 9 (2019) 1525.
- 12. J P Unik, et al., Proceedings of the third International IAEA Symposium on the Physics and Chemistry of Fission, Rochester (1973).
- 13. Naik, H., et al., Europ. Phys. J. A 56, 9 (2020) 1.
- 14. S S Belyshev, et al., Phys. Rev. C 91, 3 (2015) 034603.
- 15. S I Mulgin, et al., Nucl. Phys. A 824, 1-4 (2009), 1.
- 16. M Albertsson, et al., Phys. Rev. C 104, 6 (2021) 064616.
- 17. P Mehdipour Kaldiani, Phys. Scr. 95, 7 (2020) 075306.
- 18. P Mehdipour Kadiani, Front. Phys (2021) 26.
- 19. P Mehdipour Kaldiani, and M R. Pahlavani, Chin. J. Phys. 71 (2021) 651.
- 20. A V Andreev, G G Adamian, and N V Antonenko. Phys. Rev. C 86, 4 (2012) 044315.
- 21. V Y Denisov and I Y Sedykh, Eur. Phys. J. A 57, 129 (2021).
- 22. P Mehdipour Kaldiani, Commun. Theor. Phys. 73, 7 (2021) 075303.
- 23. H Paşca, et al., Nucl. Phys. A 969 (2018) 226.
- 24. P Mehdipour Kaldiani, Chin. Phys. C 45, 2 (2021) 024110.
- 25. P Mehdipour Kaldian, Phys. Rev. C 102 (2020) 044612.
- 26. P Mehdipour Kaldian, Phys. Atom. Nucl. 84, 1 (2021) 11.
- 27. M Asghar, et al., Nucl. Phys. A 334, 2 (1980) 327.
- 28. F Pleasonton, et al., Phys. Rev. C 8 (1973) 1018.
- 29. H C Britt, et al., Phys. Rev. C 30 (1984) 559.
- 30. R Hentzschel, et al., Nucl. Phys. A 571, 3 (1994) 427.

- 31. D C Hoffman, et al., Physical Review C 41 (1990) 631.
- 32. J E Gindler, et al., Phys. Rev. C 16 (1977) 4.
- 33. A Ramaswami, et al., Phys. Rev. C 16 (1977) 716.
- 34. A Gook, F J Hambsch, and M Vidali, Phys. Rev. C 90 (2014) 064611.
- 35. E M Kozulin, et al., Prib. Tekh. Eksp. 1 (2008) 51.
- 36. D C Hofman, et al., Phys. Rev. C 21 (1980) 637.
- 37. E K Hulet, et al., Phys. Rev. C 40 (1989) 770.
- 38. N Dubray, H Goutte, and J F Berger, Emission of Prompt Neutrons and Gamma Rays, Sinaia, Romania (2011).
- 39. L Bonneau, P Quentin, and I N Mikhailov, Phys. Rev. C 75 (2007) 064313.
- 40. A V Andreev, et al., Eurp. Phys. J. A 22 (2004) 51.
- 41. V Y Denisov and I Y Sedykh, Eur. Phys. J. A 57 (2021) 129.
- 42. J Blocki, et al., Ann. Phys. 105 (1977) 427.
- 43. J Blocki and W J Swiatecki, Ann. Phys. 132 (1981) 53.
- 44. X Bao, et al., Nucl. Phys. A 906 (2013) 1.
- 45. N Sugarman and A Turkevich, "Radiochemical Studies: The Fission Product" McGraw-Hill (1951).
- 46. H Umezawa, S Baba, and H Baba, Nucl. Phys. A 160 (1971) 65.
- 47. M R Pahlavani and P Mehdipour, Int. J. Mod. Phys. E 27 (2018) 1850018.
- 48. M R Pahlavani and P Mehdipour. Nucl. Sci. Tech. 29 (2018) 146.
- 49. A Gook, et al., Phys. Rev. C 96 (2017) 044301.
- 50. D Hoffman, et al., Phys. Rev. C 22 (1980) 1581.
- 51. D C Hoffman, Acc. Chem. Res. 17, 7 (1984) 235.
- 52. P Mehdipour Kaldiani and M R Pahlavani, J. Res. Many-body Syst. 7 (2017) 37 (In Persian).
- 53. M R Pahlavani and P Mehdipour Kaldiani, 23th Iranian Nuclear Conference, Tehran (2016) (In Persian).