مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران، جلد ۱۸، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۷

ڗ۬ۅٙۿۺ؋ۑڔڹۑڬ

بررسی دینامیکی ذرات خارج شده از هستهٔ برانگیخته با استفاده از روش لانژوین

داریوش نادری و علی فرمانی

گروه فیزیک، دانشکدهٔ علوم پایه، دانشگاه رازی، کرمانشاه

پست الكترونيكي: d.naderi@razi.ac.ir

(دریافت مقاله: ۲/۱۸ /۱۳۹۵ ؛ دریافت نسخهٔ نهایی: ۱۳۹۶/۱۲/۱۴)

چکیدہ

با استفاده از دینامیک لانژوین و ماهیت اتلافی پدیدهٔ شکافت، تغییرات دینامیکی هسته از تشکیل هستهٔ مرکب تا مرحلهٔ جدا شدن دو پارهٔ شکافت را مورد مطالعه قرار داده ایم. در طی این فرایند اتلافی ذراتی همانند نوترون، پروتون، ذرهٔ آلفا و اشعهٔ گاما از دستگاه مرکب خارج می شوند. تعداد ذرات خارج شده را می توان به صورت آماری و یا دینامیکی مورد بررسی قرار داد. در کار حاضر با استفاده از معادلهٔ لانژوین تعداد ذرات خارج شده را به صورت دینامیکی محاسبه کردهایم. نتایج به دست آمده برای ذرات آلفا، پروتونها و نوترونها را با دادههای تجربی مقایسه کردهایم. همچنین اثر ضریب اتلافی بر این کمیتها را مورد بررسی قرار دادهایم. این نتایج نشان می دهند که ضریب اتلافی بر نتایج به دست آمده مؤثر بوده و با استفاده از روش دینامیکی می توان توافق خوبی بین نتایج تجربی و نظری ایجاد کرد.

واژههای کلیدی: دینامیک لانژوین، شبیهسازی مونت کارلو، هستهٔ مرکب، ضریب وشکسانی

۱. مقدمه

برای بررسی دینامیک شکافت و محاسبهٔ گسیل ذرات مختلف در این فرایند، مدل آماری به عنوان یک مدل استاندارد به وسیلهٔ بوهر، ویلر و وایسکوف مورد استفاده قرار گرفته است [۱]. پس از آن که امکان مقایسهٔ تکثیر نوترونهای اندازه گیری شده با نتایج مدل آماری امکانپذیر شد ضرورت تجدید نظر در مدل آماری مشخص گردید [۲]. تقریباً همزمان با این کار، گرانگ و ویدن مولر براساس معادلهٔ فوکر – پلانک [۳] پیشبینی کردند که احتمال شکافت به دلیل اثرهای اصطکاک و همچنین اثر تابش نوترونها کاهش مییابد [۴]. پس از این محققان زیادی تکثیر

نوترونها را مطالعه کردهاند [۵-۷]. تکثیر نوترونهای قبل از نقطهٔ جدایی [۸]، ذرات باردار [۹] و اشعهٔ گاما [۱۰] شواهد تجربی خوبی برای نشان دادن شکافت به عنوان یک فرایند کند و اتلافی هستند. این آزمایشات حرکت جمعی میرا را مورد تأیید قرار دادند.

در سالهای اخیر تحقیقات زیادی در مورد اتلافی بودن پدیدهٔ شکافت انجام شده است [۱۱–۱۴]. معادلات لانژوین [۱۵] به طور وسیعی مورد استفاده قرار گرفته و کمیت های مختلفی به صورت دینامیکی مورد بررسی قرار گرفتهاند. بر این اساس ناهمسانگردی توزیع زاویهای [۱۶ و ۱۷]، توزیع اسپین

نقش اصطکاک در این فرایند دینامیکی بسیار مهم بوده و با توجه به اهمیت این کمیت، اثر ضریب وشکسانی بر فرایند شکافت را مورد بررسی قرار دادهایم. در مقالهٔ حاضر به طور دقیق اثر ضریب وشکسانی بر تعداد ذرات گسیل شده مورد بررسی قرار گرفته و به شکل دینامیکی تعداد ذرات گسیلی شبیهسازی شدهاند. مقاله به صورت زیر، بخش بندی شده است. در بخش دوم محاسبات نظری که شامل معرفی معادلهٔ لانـ ژوین و پارامترهای مربوطه است ارائه می گردد. در بخش سوم نتایج به دست آمده نشان داده شدهاند. همچنین در بخش چهارم بحث و نتیجه گیری مقاله ارائه شده است.

۲. محاسبات نظری

برای بررسی هسته مرکب در حال شکافت معادلهٔ لانژوین را به شکل زیر به کار میبریم [۱۹]

$$\frac{dq}{dt} = -\frac{1}{M\beta(q)}\frac{\partial F(q,T)_T}{\partial q} + \sqrt{D(q)}\Gamma(t), \qquad (1)$$

در این رابطه
$$\frac{r}{rR_o} = q$$
 نشان دهنده نصف فاصلهٔ بین مراکز دو
پارهٔ شکافت تقسیم بر شعاع هستهٔ مرکب اولیه و $(\beta(q))$
ضریب وشکسانی است. $(f(t))$ نشان دهندهٔ یک متغییر تصادفی
با توزیع گاؤسی میباشد و دارای ویژگیهای زیر است
 $<\Gamma(t) >= 0,$

$$<\Gamma(t)\Gamma(t')>=\mathsf{Y}\delta(t-t') \tag{(7)}$$

ضریب قدرت نوسان D(q) براساس نظری اتلاف نوسانی به شکل زیر بیان میشود

$$D(q) = \frac{T}{M\beta(q)}, \qquad (\mathbf{\hat{r}})$$

M نشان دهندهٔ ضریب اینرسی و F(q) انـرژی آزاد دسـتگاه است که از رابطهٔ زیر به دست میآید

$$F(q) = V(q) - a(q)T^{\mathsf{Y}} , \qquad (\Delta)$$

a(q) نشان دهندهٔ کمیت چگـالی ترازهـا، T دمـای هسـته و
$$V(q)$$
 انرژی پتانسیل است و از رابطهٔ زیر بـه دسـت مـیآیـد

$$\begin{split} V(q,Z,A,I) &= (B_S(q)-\iota)E_S^*(Z,A) \\ &+ (B_C(q)-\iota)E_C^*(Z,A) \\ &+ \frac{I(I+\iota)\hbar^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{r}\left[J_{\perp}(q) \times \frac{\mathsf{r}}{\diamond} Mr_*^{\mathsf{Y}}A^{\frac{\mathsf{Y}}{\mathsf{r}}} + \mathsf{r} Ma^{\mathsf{Y}}\right]} \quad, \end{split}$$

در این رابطه M و A به ترتیب جرم و عدد جرمی هستهٔ مرکب هستند. همچنین از مقادیر ثابت m = 0, 0, 0 و m = 0, 0, 0 هستند. همچنین از مقادیر ثابت استفاده می شود. $(q) \int_{\perp} Q$ گشتاور لختی حول محور عمود بر محور شکافت است [۲۰]. لازم به ذکر است که فرض می کنیم پارههای شکافت در راستای محور تقارن هستهٔ گذار گسیل می گردند. انرژی سطحی از رابطهٔ زیر به دست می آید

$$E_{S}^{*}(Z,A) = \frac{1}{\sqrt{4\pi}} \sqrt{4\pi} \left[1 - \frac{1}{\sqrt{N}} \sqrt{\pi} \left(\frac{N-Z}{A}\right)^{T}\right] A^{\frac{T}{T}}, \qquad (V)$$

همچنین برای انرژی کولنی داریم

$$E_{C}^{\circ}(Z,A) = \circ / \vee \circ \operatorname{dr} \frac{Z^{\vee}}{A^{\frac{1}{\vee}}} - 1 / \operatorname{lor} \frac{Z^{\vee}}{A}, \qquad (\Lambda)$$

[۲۱] پهنای واپاشی ذره از نوع v بصورت زیر تعیین میشود Γ_v =

$$(\Upsilon s_{\nu} + 1) \frac{m_{\nu}}{\pi^{\Upsilon} \hbar^{\Upsilon} \rho_{c} (E_{\text{int}})} \int_{-\infty}^{E_{\text{int}} - B_{\nu}} d\varepsilon_{\nu} \rho_{R}$$
(9)

 $(E_{\rm int} - \varepsilon_v) \varepsilon_v \sigma_{\rm inv}(\varepsilon_v)$

در این رابطه $\rho_c(E_{int}) = \rho_c(E_{int} - \varepsilon_v)$ و $\rho_c(E_{int}) = \rho_c(E_{int})$ به ترتیب چگالی ترازهای هستهٔ مرکب و هستهٔ باقی مانده هستند. s_v اسپین ذرهٔ B_v انرژی جنبشی ذره و B_v انرژی جنبشی ذره و v_v انرژی جداسازی ذره است. سطح مقطع معکوس از رابطهٔ زیر به دست می آید

$$\sigma_{inv}(\varepsilon_{v}) = \begin{cases} \pi R_{v}^{\gamma} \left(1 - \frac{V_{v}}{\varepsilon_{v}} \right) &, \quad \varepsilon_{v} > V_{v} \\ \circ &, \quad \varepsilon_{v} < V_{v} \end{cases}$$
(1 •)

در این رابطه R_v به شکل زیر محاسبه می شود

$$R_{\nu} = \Upsilon 1/1 \left[(A - A_{\nu})^{\frac{1}{\nu}} + A_{\nu}^{\frac{1}{\nu}} \right] + (\Upsilon / \Upsilon / \varepsilon_{\nu}^{\frac{1}{\nu}}) \delta_{\nu,n} , \qquad (11)$$

در اینجا A_{V} نشان دهندهٔ عدد جرمی ذره است. همچنین V_{V} از

ابطهٔ زیر به دست می آید
۱۲) ,
$$V_{\nu} = \Big[(Z - Z_{\nu}) Z_{\nu} K_{\nu} / (R_{\nu} + 2/) \Big] ,$$

۱٫۰ این رابطه K_{ν} برای ذرهٔ آلفا برابر ۱٫۳۲ و بـرای پروتـونهـا
رابر۱٫۱۵ است [۲۱].

پهنای واپاشی گاما در هر گام زمانی از رابطهٔ زیـر بـه دسـت میآید [۲۲]

$$\Gamma_{\gamma} = \frac{\tau}{\rho_c(E_{\text{int}})} \int_{\bullet}^{E_{\text{int}}} d\varepsilon \rho_c(E_{\text{int}} - \varepsilon) f(\varepsilon)$$
 (17)

به شکل زیر تعریف می شود
$$f(arepsilon)$$

$$f(\varepsilon) = \frac{\epsilon}{\tau \pi} \frac{e^{\tau}}{\hbar c} \frac{1+k}{m_n c^{\tau}} \frac{NZ}{A} \frac{\Gamma_G \varepsilon^{\tau}}{(\Gamma_G \varepsilon)^{\tau} + (\varepsilon^{\tau} - E_G^{\tau})^{\tau}}$$
(14)

 $\Gamma_G = 0 \text{ MeV}$ و $E_G = 4 \cdot A^{-r} \text{ MeV}, k = vo_0$ و $F_G = 0 \text{ MeV}$ و $F_G = 6 \text{ MeV}$ و $F_G = 6 \text{ MeV}$ و [177]. $F_G = 0 \text{ MeV}$ و $F_G = 0 \text{ Adv}$ و $F_G = 0 \text{ MeV}$ (2 انشان n_0 دهند. در این رابطه S، N و A به ترتیب مربوط به عـدد اتمی، تعداد نوترونها و عدد جرمی هستهٔ مرکب است. در کار حاضر ضخامت گردن را صفر در نظر می گیریم. برای هر مسیر لانژوین، اسپین اولیه از رابطهٔ زیر که مربوط به فرایند همجوشی هسته هدف و پرتابه است، نمونهزنی می شود

$$\frac{d\sigma(l)}{dl} = \frac{\tau\pi}{k^{\tau}} \frac{\tau l + \tau}{\tau + \exp[(l - l_c) / \delta l]}$$
(10)

در این رابطه k عدد موج است همچنین کمیت l_c به صورت زیر تعریف میشود

$$l_{c} = \sqrt{A_{P} \times A_{T} / A_{CN}} \times \left(A_{P}^{\frac{1}{r}} + A_{T}^{\frac{1}{r}} \right) \times (\Upsilon r / \circ + \Upsilon \circ \Diamond / \circ \times \sqrt{E_{cm} - V_{c}}), \qquad (\Upsilon r)$$

که در این رابطه A_{P} و A_{T} به ترتیب عدد جرمی هستهٔ پرتابه، Z_{P} و Z_{T} و هـدف است. Z_{P} و Z_{T} به ترتیب عدد اتمی هسـتهٔ پرتابـه و هـدف است. E_{cm} انرژی دستگاه در چارچوب مرکـز جـرم است و V_{c} از رابطهٔ زیر به دست میآید

$$V_{\rm c} = \left(\frac{\delta}{r}\right) \times c_r \times Z_{\rm P} Z_{\rm T} / \left(A_{\rm P} + A_{\rm T} + \hat{r}/i\right), \qquad (1V)$$

ثابت _۲ برابر ۰/۷۰۵۳ است [۱۹]. کمیت *δl* بـه شـکل زیـر بیان می شود

$$\delta l = \begin{cases} \left(Ap A_T \right)^{\tau} \times 10^{-0} \times \left[\delta / 1 + 07 \right)^{\circ} \left(E_{\rm cm} - V_c - 10 \right) \right], \\ E_{\rm cm} > V_c + 10 \end{cases} \end{cases}$$

$$\left\{ \begin{array}{c} E_{\rm cm} > V_c + 10 \\ \left(Ap A_T \right)^{\tau} \times 10^{-0} \times \left[\delta / 1 - 0.5 \right], \\ E_{\rm cm} < V_c - 10 \\ \end{array} \right\}, \\ \left\{ Ap A_T \right)^{\tau} \times 10^{-0} \times \left[\delta / 1 - 0.5 \right], \\ E_{\rm cm} < V_c - 10 \\ \end{array} \right\}, \\ \left\{ Ap A_T \right)^{\tau} \times 10^{-0} \times 10^{-0$$

۳. نتايج

در حالت کلی کمیت β تابعی از ضریب p است و در کار حاضر این ضریب را به شکل کمیت آزاد در نظر می گیریم. محاسبات را با مقادیر ¹⁻² ۵٫۸٫۱۱٫۱۴۱۰ × انجام داده و اثر ضریب و شکسانی بر ذرات خارج شده از دستگاههای محاسبات $P_{P}^{(1)} = 0$ (1 بررسی کردهایم. علت انتخاب واکنش های یون سنگین مورد بررسی، در دسترس بودن نتایج تجربی مربوط به تعداد نوترون ها، پروتون ها و ذرات آلفای گسیل شده در انرژی های مختلف است. نتایج در شکل های ۱ تا ۹ نشان داده شده است.

وشکسانی تغییرات کمیت *q* کمتر شده و بنابراین در مدت زمان یکسان احتمال رسیدن هسته به نقطهٔ جدایی کمتر می شود. تغییرات انرژی پتانسیل برحسب کمیت *R / ۲ بر*ای دو دستگاه Ta^{1/۲} + ^۲^۹ و Au^{1/9} + ^{1/0} به ترتیب در شکل های ۲ و ۳ نشان داده شدهاند. ملاحظه می شود با افزایش اسپین هستهٔ مرکب ارتفاع سد شکافت کاهش می یابد. در شکل ۴، تغییرات تعداد ذرات آلفا بر حسب ضریب و شکسانی برای

ſ



برای دستگاه F + ۱۹٬۳۲۵ منحنی های نقطه چین، خط چین و خط پرنگ به ترتیب نتایج برای اسپین ۵۰ ۳۰ و صفر هسنتد.



[۲۴]. نمودارهای نقطهچین، نقطه خطچین، خطچین و توپر به ترتیب مربوط به $\beta = 0, \Lambda, 11, 14 \times 10^{11} \text{s}^{-1}$ هستند.



دستگاه Au ^{۱۹۷}/_{۷۹} + O^۱ مربعهای توپر دادههای تجربی هستند [۵]. نمودارهای نقطهچین، نقطه خطچین، خطچین و توپر به ترتیب مربوط به $\beta = 0, \Lambda, 11, 14 \times 10^{11} \mathrm{s}^{-1}$ هستند.



برای دستگاه $F + {}^{\prime \wedge 1}_{V m} Ta$ برای دستگاه $E_{Lab} = 4 \circ {
m MeV}$ (μμ) $\beta = 11 \times 10^{51} \mathrm{s}^{-1}$ (μμμ) $\beta = 0 \times 10^{51} \mathrm{s}^{-1}$



شکل ۳. تغییرات انرژی پتانسیل برحسب فاصلهٔ دوپارهٔ شکافت برای دستگاه Au ^{۱۹۷} + O^{+ ۱۹۷} منحنی های نقطه چین، خط چین و خط پرنگ به ترتیب نتایج برای اسپین ۵۰، ۳۰ و صفر هستند.



شکل ۵. تغییرات تعداد پروتونهای گسیل شده بر حسب انرژی برای دستگاه O+ ۲۹۷ + O+ ۱۹۷ . مربعهای توپر دادههای تجربی هستند [۲۴]. نمودارهای نقطهچین، نقطه خطچین، خطچین و توپر به ترتیب مربوط به $\beta = 0, \Lambda, 11, 14 \times 10^{11} \text{ s}^{-1}$ هستند.



برای دستگاه Ta^{۱۹}/_۷F+^{۱۹}/_۷Ta. مربعهای توپر دادههای تجربی هستند [۲۴]. نمودارهای نقطهچین، نقطه خطچین، خطچین و توپر به ترتیب مربوط به ^{(۲۱}s^{-۱}×۱۰^{۲۱}s) هستند.



شکل ۹. تغییرات تعداد نوترونهای گسیل شده بر حسب انرژی برای دستگاه F+^{۱۸۱}۲a^۴، مربعهای توپر دادههای تجربی هستند [۵]. نمودارهای نقطهچین، نقطه خطچین، خطچین و توپر به ترتیب مربوط به ⁽⁻¹s^{-۱}×۱۰٬۱۱</sup>۴×۵۰٬۴۱ هستند.

دستگاه با استفاده از دینامیک لانـ ژوین و مفهـ وم اصطکاک، شکافت هستهٔ مرکب تشکیل شده را به صورت دینامیکی مـ ورد بررسی قرار داده ایم. در شکل ۱، تغییرات پارامتر *p* بر حسب زمان نشان داده شده است. با مقایسهٔ نتایج بـ رای دو مقـ دار ضریب وشکسانی نتیجـه مـی گیـ ریم کـه با افـزایش ضـ ریب ضریب ایمان داده شده است. همان طور که شکل نشان می دهد با افزایش ضریب وشکسانی تعداد ذرات آلفای تـ ابش



شکل ۸ تغییرات تعداد پروتونهای گسیل شده بر حسب انرژی برای دستگاه F+^{۱۸}۲^۲+ مربعهای توپر دادههای تجربی هستند [۲۴]. نمودارهای نقطهچین، نقطه خطچین، خطچین و توپر به ترتیب مربوط به ^{(-۲}۱۰^۲۱۰×۱۰٬۱۱) هستند.

شده نیز افزایش مییابد. در شکل ۵، تکثیر پروتون های گسیل شده از هستهٔ مرکب بر حسب ضریب و شکسانی برای همین دستگاه نشان داده شده است. در این مورد نیز با افزایش ضریب و شکسانی تعداد پروتون ها افزایش مییابد ولی در این حالت شیب افزایش بیشتر از مورد ذرات آلفا است. تغییرات تعداد نوترون های تابش شده از این دستگاه در شکل ۶ نشان داده شده است. با توجه به این شکل ها میتوان به نتایج مشابهی با شکل های ۴ و ۵ دست یافت. اما در این حالت تغییرات تعداد نوترون های تابش شده حساسیت بیشتری نسبت به پارامتر ضریب و شکسانی دارد.

برای تحقیق بیشتر محاسبات را برای دستگاه Ta ^۱^۸^۱</sup> + F^۱^۱ نیز انجام داده ایم. نتایج به دست آمده در شکلهای ۷ تا ۹ نشان داده شدهاند. این شکلها نیز نتایج مشابهی با دستگاه ^{۱۹۷} + O^۱^۸ را نشان میدهند. در کل نتایج به دست آمده نشان می دهد که با افزایش ضریب و شکسانی تعداد ذرات آلفا، پروتونها و نوترونهای خارج شده از هستهٔ مرکب درحال شکافت، افزایش می یابد. کم ترین تغییرات مربوط به ذرات آلفاست در حالی که دیگر ذرات حساسیت بیشتری به تغییر ضریب و شکسانی نشان می دهند.

باید اشاره کرد که کمیتهای مانند ایزواسپین هستهٔ مرکب

($\frac{N-Z}{A}$) و عدم تقارن جرمی کانال ورودی بر اختلاف در رفتار تعداد ذرات گسیلی مؤثر هستند. مقدار ایزواسپین برای دو دستگاه Ta^{+۱۸} ($F^{+}_{Vq} e^{-10} e^{-10}$) به ترتیب برابر ۱۹،۰ و ۱۸۳۰، همچنین عدم تقارن جرمی کانال ورودی برابر ۱۸،۰ و ۸۴۹۸، هستند. با توجه به این که مقادیر ایزواسپین تقریباً یکسان و مقادیرعدم تقارن جرمی کانال ورودی نیز اختلاف چندانی با هم ندارند، نتایج به دست آمده برای دو دستگاه اختلاف کمی با هم دارند.

۴. بحث و نتیجهگیری

مراجع

شکافت هستهٔ داغ تشکیل شده از برخورد هستهٔ هدف و پرتابه از مرحلهٔ تشکیل تا مرحلهٔ جدایی دو پارهٔ شکافت را با استفاده از معادله دینامیکی لانژوین مورد بررسی قرار دادهایم. بـا توجـه

16. Y Jia and J-D Bao, Phys. Rev. C 75 (2007) 034601.

به اتلافی بودن این فرایند و استفاده از شبیهسازی مونت کارلو

اثر ضریب وشکسانی بر تعداد نوترون ها، پروتون ها، و ذرات

آلفای گسیل شده را مورد مطالعه قرار دادهایم. با افزایش ضریب

وشكساني، ميزان اتلافي بودن فرايند شكافت (از مرحلهٔ تشكيل

هستهٔ مرکب تا نقطهٔ جدایی دو یارهٔ شکافت) افزایش می یابد.

همچنین هر چه فرایند اتلافی تر باشد، زمان گذار نیز افزایش

می یابد. در نتیجه تعداد ذرات گسیل شده نیـز افـزایش یافتـه و

از نتایج به دست آمده مشخص گردید که با استفاده از ایـن

روش دینامیکی می توان همخوانی خوبی بین نتایج نظری و

تجربی ایجاد کرد. ضریب وشکسانی کاملاً بر روی نتـایج تـأثیر

گذار است. به طور ویژه تغییر این پارامتر بر تعداد نوترون.های

گسیل شده در مرحلهٔ قبل از جدا شدن دو پارهٔ مؤثر است.

احتمال شكافت هسته مركب كاهش مي يابد.

17. S Sohaili and E Ziaeiian, *Iranian Journal of Physics Research* 6, 2 (2006) 111.

۱۷. س سهیلی و ا ضیائیان، *مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران ۴*، ۲

.111 (1770)

- M R Pahlavani, D Naderi and S M Mirfathi, Int. J. Mod. Phys. E 19 (2010) 1451.
- 19. P Frobrich and I I Gontchar, *Phys. Rep.* **292** (1998) 131.
- Yu A Anischenko, A E Gegechkori, and G D Adeev, *Phys. Atom. Nucl.* 74 (2011) 341.
- 21. D Naderi, J. Phys. G: Nucl. Part. Phys. 40 (2013) 125103.
- 22. J E Lynn, ed., "The Theory of Neutron Resonance Reactions", Clarendon, Oxford (1968) 325.
- 23. V G Nedoresov, Y N Ranyuk, "Fotodelenie Yader za Gigantskim Rezonansom", Kiev, Naukova Dumka (1989) (in Russian).
- 24. H Ikezoe, N Shikazono, Y Nagame, T Ohtsuki, Y Sugiyama, Y Tomita, K Ideno, I Kanno, H J Kim, B J Qi, and A Iwamoto, *Nucl. Phys.* A **538** (1992) 299c.

- 1. V Weisskopf, Phys. Rev. 52 (1937) 295.
- 2. A Gavron et. al., Phys. Lett. B 176 (1986) 312.
- 3. H A Weidenmuller, Nucl. Phys. A 471 (1987) 1c.
- 4. D J Hinde et. al., Nucl. Phys. A 452 (1986) 550.
- J O Newton, D J Hinde, R J Charity, J R Leigh, J J M Bokhorst, A Chatterjee, G S Foote, and S Ogaza, *Nucl. Phys.* A 483 (1988) 126.
- 6. D J Hinde, Nucl. Phys. A 553 (1993) 255c.
- 7. S Hassani and P Grange, Phys. Lett. B 137 (1984) 281.
- D J Hinde, D Hilscher and H Rossner, *Nucl. Phys.* A 502 (1989) 497c.
- 9. J P Lestone et.al., Phys. Rev. Lett. 67 (1991) 1078.
- M Thoennessen, D R Chakrabarty, M G Hermann, R Butsch, and P Paul, *Phys. Rev. Lett.* 59 (1987) 2860.
- 11. W Ye, F Wu, and H W Yang, *Phys. Lett.* B **647** (2007) 118.
- 12. K Pomorskia, B Nerlo-Pomorska, A Surowiec, M Kowal, J Bartel, K Dietrich, J Richert, C Schmitt, B Benoit, E de Goes Brennand, L Donadille, and C Badimon, *Nucl. Phys.* A 679 (2000) 25.
- 13. D Naderi, Phys. Rev. C 90 (2014) 024614.
- 14. D Naderi, Int. J. Mod. Phys. E 23 (2014) 1450087.
- 15. S M Mirfathi and M R Pahlavani, *Phys. Rev.* C 78 (2008) 064612.