





(دريافت مقاله: ١٣٨٩/١٠/١٨ ؛ دريافت نسخهٔ نهايي: ١٣٩٠/٣/٣



فیزیک ماده چگال [۴] و فیزیک جو و زمین [۵ و ۶] به کار گرفته می شوند. بررسی برخورد پروتون با هلیوم ابعاد گسترده-تری از برخورد یون – اتم را مشخص کرده و وسیلهای مناسب برای ارائهٔ مدلهای صحیح کوانتمی جهت فرمول بندی مسائل مربوط به اتم های چند الکترونی را فراهم می سازد. در خصوص تهییج تک الکترونی هلیوم کارهای نظری [۷ – ۱۱] و تجربی اکترونی کار مشکل تر است. در مورد فرآیندهای دو الکترونی کار مشکل تر است. در واقع پیچیدگی این نوع فرآیند را برهم کنش الکترون – الکترون ایجاد می نماید و برخی مواقع

در خصوص تهییج، یونیزاسیون و انتقال بار تک الکترونی در برخورد یون – اتم نظریهٔ واحدی که بتواند در تمام محدودهٔ انرژی پاسخگو باشد وجود ندارد. لذا روش های نظری متعددی در محدوده های انرژی مختلف برای کانال های متفاوت برخورد مطرح گردیده است. فرآیندهای تهییج، انتقال بار و یونیزاسیون در برخورد یون– اتم از اهمیت ویژه ای برخوردار هستند. نتایج مربوط به سطح مقطع پراکندگی در برخورد یون – اتم در اکثر شاخه های فیزیک از جمله نجوم [۱ و ۲]، فیزیک پلاسما [۳]،

بسته به سرعت پرتابه [۱۵ و ۱۶] و مشخصات پراکننده [۱۷] این برهمکنش از اهمیت ویژهای برخوردار بوده و نمی توان از آن صرف نظر نمود. در فرآیندهای برخورد دو الکترونی و جایی که حتی از مدل الکترون مستقل استفاده می گردد می توان نشان داد کـه بـر هـم کـنش الکتـرون – الکتـرون در ديناميـک برخورد نقش اساسی ایفا میکند [۱۸]. به دلیل نادیده گرفتن بر همکنشهای بین الکترونی در فرآیندهای برخورد چند الکترونی مشاهده می گردد که همخوانی خوبی بین نتایج نظری و تجربی وجود ندارد [۱۹]. مشکل دیگر در برخورد یون با اتمهای چند الکترونی این است که در انرژی های میانی کانالهای مختلف غیر قابل تفکیک شدہ و این امر باعث پیچیدگی مسئلہ می گردد [۲۰]. لذا تعداد زیادی از نتایج تجربی مربوط به برهمکنش های چند الکترونی غیرقابل توجیه باقیماندهاند. البته در سالهای اخیـر کارهای فراوانی برای جلوگیری از پیچیدگی اتمهای چند الکترونی با در نظر گرفتن برهم کنش های الکترونی صورت پذیرفته است [۲۱]. یکی از روش های بررسی پراکندگی در برخورد يون با اتمهای چند الکترونی نظریهٔ چگالی تابعی وابسته به زمان می باشد [۲۲].

هلیوم ساده ترین گزینه برای بررسی فرآیندهای چند الکترونی است. دینامیک و سینماتیک برخورد یون با هدف های چند الکترونی پیچیده است. برای حذف این پیچیدگی و ایجاد مدلی که برخورد را به صورت سه جسمی مورد بررسی قرار دهد مدل الکترون فعال مطرح می شود. در این مدل یک الکترون به صورت فعال و سایر الکترون ها در طول برخورد بدون تغییر در حالت در نظر گرفته می شود لذا الکترون های غیرفعال و هسته یک ذرهٔ بدون ساختار فرض می شوند. چیزی که در این مدل اهمیت دارد انتخاب پتانسیل مؤثر مناسب بین فرض می شود است که بتواند حالت و انرژی یکسانی را با الکترون فعال نتیجه دهد. البته این کمیات به هم وابسته اند و روش خودسازگار را برای محاسبه آنها به کار می گیریم. [۳۳-یرتابه را به صورت موج تخت در نظر خواهیم گرفت که البته

این تقریب در انرژیهای برخورد بالا، تقریب مناسبی است ولی در انرژیهای میانی و پایین خالی از اشکال نبوده و می بایست از تقریبهای دیگری مانند تقریبهای موج مختل شده در محاسبات استفاده نمود. همچنین یادآور می شویم که در محاسبات از یکای اتمی استفاده می شود.

## •

در یک تقسیمبندی کلی می توان کارهای نظری را به روش های نیمه کلاسیکی، حل مستقیم معادلهٔ شرودینگر و کوانتمی یا اختلالی تقسیم نمود. هنگامی که سرعت پرتابه زیاد باشد می توان روش های اختلالی را برای حل مسئله تهییج به کار برد به طوری که منجر به تقریبی در چارچوب سری بورن خواهد شد. سابقهٔ کار در مورد تهییج اتم در برخورد با یون به سالهای قبل از ۱۹۶۰ باز می گردد. یکی از این کارها به کارگیری تقریب مرتبهٔ اول بورن بود که در سال ۱۹۵۳ توسط بیت و گریفینگ [۲۶] انجام پذیرفت. در همین راستا تقریب مرتبه اول اپنهایمر – برینکمن – کرامرز برای مطالعـهٔ کانـال انتقـال بـار الکترون استفاده گردیده بود [۲۷]. در سال ۱۹۶۴ برای مطالعهٔ این کانال مدل دیگری که موج خروجی را مختل شده در نظر می گرفت [۲۸] مطرح شد و در برخورد الکترون با اتم [۲۹] و در برخورد پروتون با اتم هیدروژن [۳۰] به کار گرفته شد. بعداً نشان داده شد که ایـن تقریـب در زوایـای کوچـک پراکنـدگی تفریب مناسبی نیست [۳۱]. روشهای دیگری نظیر روش پارامتر برخورد و جفت شدگی [۳۳ و ۳۳] که در محدوده انرژی میانی مناسب بود، مورد استفاده قرار گرفت. از جملهٔ روشهای اختلالی که در کانال تهییج و در برخورد پروتـون بـا اتم هیدروژن به کار برده شده، مدل موج کولنی (DCW) است [۳۴]. علاوه بر تصحیحاتی که بر روی امواج ورودی و خروجی انجام می شد، در سال ۱۹۵۳ جکسون و شیف [۳۵] پیشنهاد دادند که سهم برهمکنش هستهای نیز در تقریب مرتبهٔ اول بورن گنجانده شود.

یکی از مهمترین جنبههای پراکندگی اتمی بلنـد بـرد بـودن پتانسیل کولنی بوده که در نظریههای مبتنـی بـر مـاتریس گـذار

استاندارد (اختلالی توسعه یافته) باعث بروز تکینگی میشود [۳۶]. بنابراین برخی محققین با اعمال شرایط مرزی تصحیح شده نظریهٔ موج واپیچیدهٔ پیوستهٔ بورن (CDWB) در فیزیک اتمی را مطرح کردند. کار حاضر مطالعهٔ کانال تهییج در برخورد پروتون با اتم هلیوم به عنوان یک فرآیند سه ذرهای به دنبال کار مشابه در برخورد پروتون با اتم هیدروژن [۳۷] است.

اگر چه پیشرفتهایی برای حل مسئله سه جسمی صورت پذیرفته [۳۸ و ۳۹] ولی در حالت کلی حل چنین مسئلهای به طور دقیق بسیار مشکل است. در برخوردهای با انرژی بالا میتوان از روشهای اختلالی برای حل مسئله سه جسمی بهره گرفت ولی همگرایی جواب در استفاده از چنین روشی برای برخوردهای سه جسمی هنوز نامعلوم است [۴۰].

حل معادلهٔ پراکندگی سه جسمی توسط امواج جزئی از سال ۱۹۵۰ آغاز گردیده ولی مشکل این روش، همگرایی آن بسته به کاربرد پراکندگی و انرژی برخورد است. راحت در است که از روش جایگزینی، با عنوان رهیافت معادلهٔ انتگرالی به جای معادلهٔ دیفرانسیلی استفاده کنیم. در این جایگزینی معادلهٔ شرودینگر به مجموعهای از معادلات انتگرالی نظیر معادلات لیـپمن ـ شـوینگر یا معادلات انتگرالی فادیف تبدیل میشود. در واقع یک از پیشگامان مطرح نمودن این نظریه، فادیف میباشد [۴۱-۴۳] و می توان گفت که روش فادیف به طور غیرمستقیم به معادلات لیپمن \_ شوینگر برای برخوردهای سه جسمی مرتبط است. ایس روش توسط افرادي چون واتسون [۴۴]، لاوليس [۴۵]، آلــت-گراســبرگر و ســندهاوس [۴۶] و گلوکــل [۴۷] بهینــه گردیدهاند. اساس این فرمولبندی استفاده از ماتریس گذار دو جسمی به همراه معادلهٔ لیپمن-شوینگر [۴۸] میباشد که فادیف با بازچینی مناسب معادلات انتگرالی، جملات ناهمبند را که عامل ابهام در هستهٔ این معادلات انتگرالی بودند از بین برد زیرا به دلیل خـوش تعريف نبـودن هـسته معـادلات ليــپمن- شـوينگر در برخوردهای سه جسمی به کارگیری این معادلات به صورت مستقيم امكان پذير نمى باشد. اولين محاسبات براساس فرمول بندى

فادیف به دهه ۶۰ میلادی [۴۹ و ۵۰] بر می گردد. در سالیان اخیر نیـز از ایـن فرمـولبنـدی بـرای مطالعـه کانـالهـای مختلـف در برخوردهای اتمی استفاده شده است [۵۱–۵۴] .

استفاده از فرمولبندی FWL (فادیف – واتسون – لاولیس) در فیزیک اتمی به علت بلند برد بودن باعث تکینگی روی پوستهٔ انرژی می شود [۵۵]. برای رفع این اشکال، شکل های تقریبی ماتریس گذار دو جسمی نزدیک پوستهٔ انرژی ارائه گردیده و یا معادلات فادیف برای گریز از جنبه های منفی بلند برد بودن پتانسیل کولنی تعدیل یافتهاند [۶۵–۵۹]. در سال های اخیر روش دیگری شبیه به روش های تعدیل یافته فادیف که ماتریس گذار را با پتانسیل برهم کنش کولنی جایگزین نموده و آن را برای مطالعه در کانال تسخیر الکترون تحت عنوان تقریب مرتبهٔ دوم بورن – فادیف به کار گرفتهاند نیز مطرح شده است [۰۶]. کانال تهییج به صورت:

$$P + (T + e) \rightarrow P + (T + e)^* \tag{1}$$

تعریف می شود که در آن P پرتابه به جرم  $M_P$  و P+T هدفی با یک الکترون فعال است. در این مقاله از علائم و روابط مقاله [۳۷] استفاده شده است. در رابطه با هدف هلیوم نیاز به طرح مدل الکترون است که در رابطه با اتم هیدروژن موضوعیت ندارد. در دستگاه مختصات مرکز جرم دستگاه سه ذرهای، سطح مقطع دیفرانسیلی در گذار از حالت اولیه i به حالت نهایی fبا رابطه:

$$\left(\frac{d\sigma_{i\to f}}{d\Omega}\right)_{C.M} = \frac{v_i v_f K_f}{r_{\pi}r} K_i |T_{i\to f}|^r \tag{(1)}$$

به ماتریس گذار T مرتبط می شود. در این رابط ه v<sub>i</sub> و v<sub>f</sub> ب ه ترتیب جرمهای کاهش یافته و K<sub>i</sub> و K<sub>f</sub> اندازه حرکتهای نسبی اولیه و نهایی پرتابه می باشند.

دقت می نمائیم که در محاسبات سطح مقطع دیفرانسیلی توسط روش فادیف به جای  $T_{i \to f}$  کمیت  $A_{FWL}$  که دامنهٔ پراکندگی فادیف – واتسون – لاولیس جایگزین خواهد شد. سطح مقطع دیفرانسیلی در چارچوب آزمایشگاه و مرکز جرم به صورت:

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega}\right)_{lab} = \frac{(1+\tau'+1\tau\cos\theta)^{(\prime\prime)}}{|1+\tau\cos\theta|} \left(\frac{d\sigma}{d\Omega}\right)_{C.M} \tag{(7)}$$

www.SID.ir

به هم مرتبط می شوند به طوری که در این رابطهٔ  $\theta$  زاویهٔ  $\psi$  زاویهٔ  $\psi$  زاینه مرتبط می شوند به طوری که در این رابطهٔ  $\psi$  زاویه  $\tau$  پراکنده شده و  $\tau$  برابر با نسبت جرم پرتابه به جرم هدف ( $M_P/M_T$ ) می باشد. سری پراکندگی فادیف \_ واتسون \_ لاولیس برای عملگر گذار متناظر با کانال تهییج به صورت [۶۱]:

 $au_E = T_{Pe} + T_{PT} + T_{PT} G_*^+ T_{Pe} + T_{Pe} G_*^+ T_{PT} + ...$ (۴) میباشد که  $T_{xy}$  عملگر گذار دو جسمی مربوط به اندرکنش دو  $V_{xy}$  است. اگر پتانسیل برهمکنش این دو ذره با  $Y_{xy}$ 

نمایش داده شود، عملگر گذار دو جسمی به صورت: دن

 $T_{xy} = V_{xy} + V_{xy} G_{\circ}^{+} T_{xy}$  ( $\Delta$ )

تعریف می شود. <sup>+</sup>G عملگر گرین انتشار آزاد کل سیستم سه ذرهای است.

دامنهٔ پراکندگی فادیف \_ واتسون \_ لاولیس، AFWL ، با محاسبهٔ عناصر ماتریس گذار بین حالتهای اولیه و نهایی سیستم به دست می آیند و می توان شکل انتگرالی دامنهٔ تهییج مرتبهٔ اول را در مرجع [۳۷] مشاهده کرد.

جهت سادهتر شدن محاسبات از جملاتی که از مرتبهٔ نسبت جرم الکترون به جرم هدف،  $m/M_P$ ، یا پرتابه،  $m/M_T$ ، می باشند، صرفنظر کرده ایم.

در برهم کنش کولنی به دلیل بلند برد بودن این پتانسیل جنبههای منفی ماتریس گذار ظاهر گردیده و می توان نشان داد که این عملگر بر روی پوستهٔ انرژی دارای تکینگی است و شکل صریحی برای آن وجود ندارد. بنابراین در محاسبات از شکل تقریبی این ماتریس گذار، نزدیک پوستهٔ انرژی بهره گرفته می شود. در خصوص این ماتریس گذار و نحوهٔ محاسبهٔ آن نزدیک پوستهٔ انرژی و رسیدن به شکل استفاده شدهٔ این ماتریس گذار در محاسبات مورد نظر، خواننده را به مراجع

در محاسبات مربوط به اتمهای چند الکترونی می توان از روش پتانسیل مؤثر بهره گرفت. این مطلب بحث این مقاله را با مقاله [۳۷] مجزا می نماید. با این فرض که الکترون فعال در حالت اولیه و پایهٔ خود با تابع موج *p*i توصیف می گردد و این تابع موج برای اکثر اتمهای چند الکترونی توسط

هارتری – فاک و کوگا [۶۴، ۶۵ و ۶۶] محاسبه گردیده می توان پتانسیلی را به عنوان پتانسیل مؤثر که الکترون فعال در آن واقع گردیده در نظر گرفت که این پتانسیل بـه صـورت زیـر نوشـته می شود:

$$V_{eff}(\mathbf{r}) = \varepsilon + \frac{\nabla^{\mathsf{r}} \varphi_i(\mathbf{r})}{\mathsf{r} \varphi_i(\mathbf{r})} \tag{9}$$

از آن جا که شکل این پتانسیل پیچیده می شود می توان آن را به صورت ترکیب یک پتانسیل کولنی و یک پتانسیل کوتاه برد یوکاوا تقریب زده و توسط تعریف ضرایبی که باید محاسبه گردند دو پتانسیل را به صورت دقیق بر روی یکدیگر منطبق نمود. باید دقت کرد که اثر پتانسیل کوتاه برد در ماتریس گذار ظاهر گردیده و دامنهٔ پراکندگی کوتاه برد و جابجایی فازی را می بایست به این پتانسیل نسبت داد.

در مدل الکترون فعال که در محاسبات از آن استفاده نمودهایم یکی از الکترونهای هدف چند الکترونی را به صورت فعال در نظر گرفته و مابقی الکترونها غیرفعال فرض می گردند و به همراه هسته به عنوان یک ذرهٔ هدف در نظر گرفته میشوند. در این مدل از اثر پوشانندگی الکترونهای غیرفعال بر روی بار هسته استفاده کرده و فرض خواهیم نمود که الکترون فعال بار مؤثر هسته را که روش محاسبهٔ آن را شرح خواهیم داد مشاهلاه می کند. ساده ترین وضعیت در محاسبات بدین گونه است که برهم کنش ها را کولنی با بار مؤثر در نظر گرفته و با داشتن انرژی تراز مورد نظر که از سایر روش های موجود نظری و تجربی به دست آمده ترکیب توابع موج هیدروژنی را با بار مؤثر و با ضرائب مناسب چنان انتخاب نمائیم که با حل معادلهٔ شرودینگر انرژی قیدی تراز مورد نظر را برای الکترون فعال به مرودینگر انرژی قیدی تراز مورد نظر را برای الکترون فعال به

برای محاسبهٔ بار مؤثر کافی است که ضریب پوشانندگی را محاسبه نمائیم. طبق تعریف  $\lambda_i = Z_{eff}$  بوده [۶۷] که  $Z_{eff}$  بار مؤثر، Z بار هسته و  $i\lambda$  ضریب پوشانندگی است. به این منظور و برای راحتی بحث، گروههای الکترونی را در اتم به ترتیب نزدیکی آنها به هسته طبق جدول ۱ شماره گذاری

**جدول ۱**. شماره گذاری گروههای الکترونی





**شکل۲**. خط ممتد توزیع چگالی احتمال تـابع مـوج کخ تـکتـایی و خط چین توزیع چگالی احتمال تابع موج کخ دوتایی است.

به همین ترتیب برای ساختار الکترونی (۱۶۲۶) و الکترونی که در تراز ۲۶ واقع گردیده این ضریب برابر ۸۵/۰= ۸ بوده و بار مؤثر مشاهده شده توسط الکترون فعال ۱/۱۵= Z<sub>eff</sub> محاسبه می گردد.

تابع موج تک الکترونی در حالت پایهٔ اتم هلیوم به صورت z تکتایی و z دوتایی به روش روتان \_ هارتری فاک محاسبه گردیده [۷۶] و در شکلهای ۱ و ۲ این دو تابع موج و توزیع چگالی احتمال وابسته به آنها مقایسه گردیدهاند. یکی از روشهای محاسبهٔ تابع موج تک الکترونی حالتهای برانگیخته استفاده از روش CHF [۸۶] می باشد. در شکلهای ۳ و ۴ دو تابع موج تک الکترونی و توزیع چگالی احتمال وابسته به آنها در ۲۶ اتم هلیوم که به روش CHF و ترکیب توابع موج موج تابع موج تک الکترونی محاسبه گردیدهاند. فیدروژنی با در نظر گرفتن اثر همپوشانی محاسبه گردیدهاند، مقایسه شدهاند. این دو تابع موج برای تراز ۲۶ به گونهای نوشته شدهاند که منجر به انرژی کل مربوط به حالت برانگیخته  $S^{\prime}$  خواهند شد. دو تابع موج در نظر گرفته شده برای الکترون فعال در تراز  $S^{\prime}$ ۲ و  $Z^{\prime}$ ۲ به ترتیب به صورت توابع:

$$R_{\tau \, {}^{\prime}S}(r) = \circ / \Lambda \mathscr{F}(\gamma - \gamma / \gamma \Delta \frac{r}{\tau}) \exp(-\gamma / \gamma \Delta \frac{r}{\tau})$$

$$+ \circ / \tau v \exp(-\gamma / \mathscr{F} \Lambda v \Delta r)$$
(V)

میکنیم. جهت محاسبهٔ ضریب پوشانندگی میتوان بـه صـورت زیر عمل نمود:

الف) هر الکترون که به گروه بالاتر از گروه الکترون مورد نظر اختصاص دارد دارای ضریب پوشانندگی صفر است. ب) هر الکترون متعلق به همان گروه الکترون مورد نظر با ضریب پوشانندگی ۳۵/۰ در نظر گرفته میشود مگر اینکه الکترون در تراز ۱۶ باشد که در این صورت ضریب پوشانندگی ۳۱/۰ است.

ج) از هر گروه یک مرتبهٔ پایین تر ضریب ۸۵/۰ است، اگر الکترون مورد نظر از گروه s و p باشد ولی اگر الکترون از گروه d یا f باشد ضریب پوشانندگی برابر ۱ در نظر گرفته می شود.

 د) از هر گروه باز هم پایین تر برای هر الکترون ضریب برابر واحد فرض می گردد.

در مورد هلیوم اگر قرار باشد محاسبات فادیف تکرار شود برای ساختار <sup>۱</sup><sup>s</sup> می توان بار مؤثر الکترون فعال در تراز ۱۶ را برابر ۱/۶۹ می توان بار مؤثر الکترون فعال در تراز ۱۶ را ضریب پوشانندگی ۲۹/۰۰ منا مقادیر به دست آمده از روش محاسباتی روتان \_هارتری فاک یعنی ۱/۶۸۷۵ قابال مقایسه است.



شکل ۴. خط ممتد توزیع چگالی احتمال تابع موج تک الکترونی تراز ۲۶ به روش ترکیب توابع موج هیدروژنی با اثر پوشانندگی و خط چین توزیع چگالی احتمال تابع موج تک الکترونی تراز ۲۶ به روش CHF است.

در محاسبات انجام شده به جای ماتریس گذار،  $T_{Pe}$  در محلهٔ مرتبه اول الکترونی  $A_e^{(1)}$  پتانسیل برهم کنش  $V_{Pe}$  قرار داده شد. جاگذاری پتانسیل برهم کنش  $V_{PT}$  به جای ماتریس داده شد. جاگذاری پتانسیل برهم کنش  $T_{PT}$  به جای ماتریس گذار  $T_{TT}$  در جملهٔ مرتبه اول هستهای به دلیل تعامد حالتهای ابتدایی و نهایی صفر خواهد شد. لذا این جاگذاری برای جملهٔ مرتبه اول هستهای به دلیل تعامد در برای جملهٔ مرتبه اول هستهای به دلیل تعامد والتهای ابتدایی و نهایی صفر خواهد شد. لذا این جاگذاری برای جملهٔ مرتبه اول هستهای به دلیل تعامد والتهای ابتدایی و نهایی صفر خواهد شد. این روش را آن گونه که معمول است تقریب بورن- فادیف مینامیم. از آنجا که در زوایای پراکندگی بزرگ در کانال تهییج جملهٔ هستهای غالب گذاشت. حذف این جمله خطای محاسبه را زیاد خواهد نمود. است اثر قابل ملاحظهای در سطح مقطع دیفرانسیلی خواهد والا است اثر قابل ملاحظهای در محله هستهای آن را در تمام گذاشت. حذف این جمله خطای محاسبه را زیاد خواهد نمود. اولیا صفر میکند که مناسب نیست به عبارتی در محاسبهٔ دامنهٔ دامنهٔ مرتبهٔ اول هستهای جملات دوم و بالاتر ماتریس گذار  $T_{T}$  با میان می محاسبه دامی از از این محام دامنهٔ اعمال تقریب بورن- فادیف در جملهٔ هستهای آن را در تمام گذاشت. حذف این جمله خطای محاسبه را زیاد خواهد نمود. است از وایا صفر میکند که مناسب نیست به عبارتی در محاسبهٔ دامنهٔ اعمال تقریب بورن- فادیف در جملهٔ هستهای آن را در تمام مرتبهٔ اول هستهای جملات دوم و بالاتر ماتریس گذار  $T_{T}$  با محانهٔ مرتبهٔ اول هستهای با همان

بررسی اندازهٔ دامنه های پراکندگی در انرژی های بالا نشان می دهند که دامنه ها را می توان در سه ناحیه بررسی نمود. در ناحیهٔ اول جملات الکترونی غالب هستند. ناحیهٔ دوم ناحیه ای است که این دو دامنه با یکدیگر قابل مقایسه می گردند و از نظر اندازه با هم تقریباً برابرند و در ناحیهٔ سوم جملات هسته ای جملات غالب می باشند. ناحیهٔ اول در زوایای کوچک پراکندگی و انرژی های کوچک تر مشهود است در صورتی که دو ناحیهٔ



**شکل۳.** خط ممتد تابع موج تک الکترونی تراز ۲۶ بـه روش ترکیـب توابع موج هیدروژنی با اثر پوشانندگی و خط چـین تـابع مـوج تـک الکترونی تراز ۲۶ به روش CHF است.

$$R_{\gamma r_{S}}(r) = \cdot / \Lambda \mathfrak{r}(1 - 1 / 1 \Delta \frac{r}{\gamma}) \exp(-1 / 1 \Delta \frac{r}{\gamma}) + \cdot / \gamma \exp(-1 / \beta \Lambda \gamma \Delta r)$$
(A)

میباشند که انرژی قیدی الکترون فعال تراز ۲۶ اتم هلیوم به ترتیب اختلاف انرژی در حدود ۵٬۵۴e۷ و ۲۷e۷۰۰ با سایر روشهای تجربی و نظری [۶۹] دارد.

همچنین برای الکترون فعال در تراز ۲p و معادل تابع موج ۲<sup>۱</sup>P هلیوم از تابع موج:

$$R_{\mathbf{y}^{\prime}P}(r) = \operatorname{err}(-1/10\frac{r}{\mathbf{y}}) \tag{9}$$

استفاده شده است.

محاسبهٔ سطح مقطع جزئی در مورد اتم هلیوم مانند اتم هیدروژن است با این تفاوت که باید طرف دوم رابطهٔ (۲) در تعداد الکترونهای معادل در حالت اولیه، عدد ۲، ضرب شود.

دامنه های مرتبه اول الکترونی و هسته ای و فاز مربوط و نهایت ا سطح مقطع دیفرانسیلی در تهییج تک الکترونی از حالت پایهٔ اتم هلیوم به حالت های ۲<sup>۰</sup>۶ ، ۲<sup>۰</sup>۶ و ۲<sup>۰</sup>۲ با استفاده از ترکیب توابع موج هیدروژنی و در نظر گرفتن ضریب پوشانندگی محاسبه شده اند. شکل منحنی های مربوط به دامنه های مرتبه اول الکترونی و هسته ای، سطح مقطع دیفرانسیلی و فاز مربوط به دامنه های مرتبهٔ اول مانند منحنی های نتایج هیدروژن [۳۷] بوده و در این قسمت از آوردن آنها صرفنظر می شود.



شکل ۵. مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبات انجام شده در انرژی ۵۰ke۷ ودر گذار از حالت ۲<sup>۰</sup>۲ → ۲<sup>۰</sup>۲ با کار تجربی [۱۴].

دیگر در انرژیهای بزرگتر و زوایای پراکندگی بزرگتر ظاهر میگردند. بررسی اندازهٔ دامنههای مرتبهٔ اول الکترونی و هسته-ای در گذارهای ۲<sup>۱</sup>۲ → ۲<sup>۱</sup>۲ و ۲<sup>۱</sup>۲ → ۲<sup>۱</sup>۲ در مقایسه با گذارهای متناظر در اتم هیدروژن نشان میدهد که ناحیهٔ دوم و سوم در اتم هلیوم در زوایای بزرگتر پراکندگی ظاهر میگردد.

این سه ناحیه در انرژی های برخورد بزرگتر وضوح بیشتری پیدا می کنند. چون در تقریب اول محاسبات انجام شده است لذا پراکندگی دوگانه مشاهده نمی گردد و در منحنی ها قلهای نظیر قلهٔ توماس وجود ندارد. خاطر نشان می سازیم که در گذار از حالت پایه به تراز T برای محاسبهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی و کل از مجموع سطح مقطع دیفرانسیلی و کل زیر ترازهای مربوط به ایسن گندار به مصورت ترازهای مربوط به ایسن گندار به مصورت گذار -T (منه است. دامنه های گذار از حالت گذار -T (مان اندازه دقیقاً با دامنه های گذار از حالت جملات مرتبهٔ اول دامنهٔ پراکندگی مربوط به این دو گذار با یک علامت منفی از هم متفاوت خواهند بود.

دینامیک برخورد در ماتریس گذار نهفته است و برای توصیف دینامیک متناسب با برخورد انجام شده، می بایست ماتریس گذار مناسب تعریف گردد. ماتریس های گذار زیادی



**شکل ۶**. مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبات انجام شده در انرژی ۱۰۰ke۷ ودر گذار از حالت ۲<sup>۰</sup>۵ → ۱<sup>۰</sup>۶ با کار تجربی کوال [۱۴] و محاسبات نظری [۷ و ۹].

برای توصیف برخورد در کانالهای مختلف و در دامنه انرژی-های میانی و بالا که محاسبات ما نیز این دامنه انرژی را شامل میشود تعریف گردیده که تعدادی از آنها وقتی در محاسبات به کار گرفته میشوند در زوایای کوچک پراکندگی و تعدادی دیگر در زوایای بزرگ پراکندگی همخوانی خوبی با دادههای تجربی دارند. بیشترین مشکل ماتریس گذار کولنی در انرژیهای میانی و در زوایای کوچک و نزدیک به صغر پراکندگی است و به همین دلیل در زوایای کوچک پراکندگی نتایج اکثر محاسبات نظری با هم متفاوت است. دلیل ایس امر غیر فیزیکی بودن پراکندگیهای مستقیم است که در این شرایط انتقال اندازه حرکت از پرتابه به هدف یا در نظر گرفته نمیشود ویا خیلی کوچک فرض می گردد.

در شکلهای ۵ و ۶ سطح مقطع دیفرانسیلی تهییج به حالت ۲۱۶ در دو انرژی آمده و با نتایج کار تجربی [۱۴] مقایسه گردیدهاند. همین نتایج برای تهییج به حالت ۲<sup>۹</sup>۲ در شکلهای ۷ و ۸ در همان دو انرژی برخورد آمده و با نتایج تجربی [۱۴] مقایسه شدهاند. در انرژی برخورد ۷۰۰ محاسبات نظری [۷ و ۹] موجود است که در شکلهای ۶ و ۸ با نتایج ایس کار مقایسه شدهاند. بین نتایج این کار و نتایج تجربی و نتایج نظری بر مبنای پارامتر برخورد که یک فرمولبندی نیمه کلاسیکی



شده در انرژی ۵۰ke۷ و در گذار از حالت ۲<sup>۰</sup>۲→۲ با کار تجربی [۱۴].

است در زوایای کوچک تطابق وجود دارد. این کار با نتایج تجربی در انرژی برخورد ۵۰ke۷ همخوانی ندارد. این عدم تطابق احتمالاً به دلیل برقرار نبودن مدل حاضر در انرژی های پایین است.

برای گذار به حالت برانگیخته ۲<sup>۰</sup>P محاسبات موجود با نتایج آزمایشگاهٔ اختلافهایی دارد. بررسی این اختلاف مهم است و باید دید که آیا این اختلاف به دلیل حذف شدن برخی جملات در تقریب است.

همان طور که مشاهده می شود در برخوردهای مستقیم و در زاویهٔ صفر پراکندگی در تقریب آیکونال (چهار حالته) (شکلهای ۶ و ۸) چون جفت شدگی ۲<sup>۹</sup>۲ با ۲<sup>۹</sup>۲ در نظر گرفته می شود، سطح مقطع دیفرانسیلی گذار به حالت ۲<sup>۹</sup>۲ در زوایای نزدیک به صفر نسبت به نتایج نظری دیگر بزرگتر است. در صورتی که این اتفاق در محاسبات آیکونال (دو حالته) و تقریب مرتبهٔ اول بورن مشاهده نمی گردد. مشاهده می شود که نتایج ما در زوایای کوچک پراکندگی به نتایج موج واپیچیدهٔ استفاده شده در تقریب آیکونال نزدیکتر می باشد و

۳. Two state



**شکل**۸. مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبات انجام شده در انرژی ۱۰۰ke۷ ودر گذار از حالت ۲<sup>۱</sup>۶→۲<sup>۱</sup>۶ با کـار تجربـی کـوال [۱۴] و محاسبات نظری [۷ و ۹].

این امر در گذار ۲<sup>۱</sup>P (شکل ۸) بیشتر به چشم میخورد. تفاوت در زوایای بزرگتر پراکندگی را می توان به در نظر گرفته نشدن تقریبهای مرتبههای بالاتر نسبت داد.

مقايسة نتايج مربوط به سطح مقطع ديفرانسيلي تهييج اتم هلیوم در مقایسه با اتم هیدروژن نـشان مـیدهنـد کـه در نظر گرفتن جملات مرتبههای بالاتر در زوایای بزرگ پراکنـدگی در مورد هلیوم از اهمیت بیشتری نسبت به اتم هیدروژن برخوردار است. تفاوت نتایج مربوط به سطح مقطع دیفرانسیلی تهییج الاار  $P \to r P$  گذار  $S \to r' P$  گذار  $S \to r' P$ در اتم هیدروژن را می توان به انرژی قیـدی بـزرگتـر الکتـرون فعال در اتم هليوم نسبت داد. مقايسهٔ نتايج به دست آمده براى دو فرآیند  $S \to r^{1}S$  و  $P' \to S \to r^{1}S$  در اتـم هلیـوم بـا نتـایج گذارهای  $s \to rs$  و  $r \to rs$  در آتم هیدروژن نشان می.دهــد که سطح مقطع دیفرانسیلی تهییج در هلیوم با سرعت بیشتری بر حسب زاویه نسبت به گذارهای مشابه در اتم هیدروژن افت می کند. این مسئله نشان دهندهٔ این است که در اتم هلیـوم و در زوایای بزرگتر پراکندگی در نظر گرفتن جملات مرتبهٔ بالاتر در مقایسه با اتم هیدروژن از اهمیت بیشتری برخوردار است. همچنین در زوایای نزدیک به صفر سطح مقطع دیفرانـسیلی دو گذار  $S \to r'S$  و  $P' \to S \to r'S$  در مقایسه با گذارهای مشابه

۱. Eikonal

Y. Four state



**شکل ۹**. مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبات انجام شده در انــرژی ۵۰ke۷ ودر گــذار از حالــت ۲<sup>۱</sup>۶+۲<sup>۱</sup>۲→۲ (۱۰ بــا کـار تجربی [۱۳].

۲۶ ← ۶۱ و ۲۶ ← ۱۶ در اتم هیدروژن کوچکتر هستند و همین امر باعث می گردد که سطح مقطع کل این دو گذار نیز در مقایسه با اتم هیدروژن کوچکتر باشند. شاید بتوان یکی از دلایل این تفاوت را انتقال کوچک اندازه حرکت پرتابه به هدف در این زوایا و بزرگتر بودن انرژی قیدی الکترون فعال در هلیوم، نسبت به اتم هیدوژن عنوان نمود.

در شکلهای ۹ و ۱۰ نتایج گذار از حالت پایه هلیوم به تراز ۲=n در انرژی ۵۰keV و ۱۰۰ke۷ رسم شده و با نتایج کار نظری به روش آیکونال [۷] و محاسبات CPB [۸] و تجربی [۳] مقایسه گردیده است. خاطر نشان می سازیم که منظور از سطح مقطع دیفرانسیلی تراز ۲=n مجموع سطح مقطعهای دیفرانسیلی ۲<sup>۹</sup>۲ و ۲<sup>۹</sup>۲ می باشد. مقایسهٔ نتایج حاصل شده به روش CPB نشان می دهد که در زوایای برزگ پراکندگی نتایج روش CPB بالاتر از نتایج ما واقع می گردد دلیل این امر در نظر گرفتن برهم کنشهای بین هستهای در تقریبهای نظر گرفته شده است ولی خود این روش یک روش از تقریب مرتبهٔ اول برهم کنش الکترونی است و به همین دلیل است که نتایج آن در زوایای نزدیک به صفر زیر نتایج نظری دیگر واقع



**شکل ۱۰**. مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانسیلی محاسبات انجام شده در انرژی ۱۰۰ke۷ ودر گذار از حالت ۲<sup>۱</sup>۶+۲<sup>۹</sup>۲→(۲ با کار تجربی پارک [۱۳] و محاسبات نظری [۷ و ۸].



**شکل ۱۱.** مقایسهٔ سطح مقطع دیفرانـسیلی محاسـبات انجـام شـده در انرژی ۲۰۰ke۷ ودر گـذار از حالـت ۲<sup>۱</sup>۶+۲<sup>۱</sup>۲→۲۲→۲ بـا محاسـبهٔ تقریب مرتبهٔ اول بورن [۱۰] و کار نظری [۸] در انرژی ۲۲۵ke۷

میگردد. در هر صورت شکل منحنی های محاسبه شده به روش CPB با روش حاضر متفاوت است.

شکل ۱۱ سطح مقطع دیفرانسیلی این کار را برای گذار از حالت پایهٔ اتم هلیوم به گذارهای S' و P' در انرژی ۲۰۰ keV را با نتایج نظری و تجربی مراجع [V - I] - I] و ۱۴ مقایسه کرده است. باید دقت شود که در شکل ۱۱ نتایج دو روش نظری  $[A \ e \ I]$  در انرژی ۲۲۵keV حاصل شده است. محاسبات مورد نظر نشان میدهند که سطح مقطع

www.SID.ir



**شکل۱۲**. مقایسهٔ محاسبات سطح مقطع کل انجام شـده در محـدودهٔ انرژی ۵۰ke۷ الی ۱Me۷ و در گذار از حالت ۲<sup>۰</sup>۶ → ۲<sup>۰</sup>۶ با تقریب مرتبهٔ اول بورن [۱۰] و محاسبات نظری [۱۱].

دیفرانسیلی گذار  $S^{*} \leftarrow S'$  در مقایسه با سطح مقطع دیفرانسیلی گذار  $S'^{*} \leftarrow S'$  بزرگتر بوده و در زوایای بزرگتر پراکندگی کندتر از گذار  $S'^{*} \leftarrow S'$  نزول میکند و این مسئله در تمامی انرژیهای مورد بحث مشاهده می شود. این مسئله نیز به این دلیل اتفاق می افتد که الکترون فعال برای گذار از حالت پایه به حالت برانگیخته  $S^{*}$  نیاز به کسب اندازه حرکت کمتری از سوی پرتابه دارد به دلیل در دست نداشتن نتایج نظری و تجربی مربوط به گذار  $S^{*}$  از آوردن نتایج این گذار صرفنظر کردهایم.

شکلهای ۱۲ و ۱۳، سطح مقطع کل تهییج اتم هلیوم برای گذار به حالتهای S'۲ و Y'۲ را نشان می دهد که با نتایج به دست آمده از کارهای نظری [ ۱۰ و ۱۱] مقایسه گردیده است. به دلیل در دست نبودن نتایج سطح مقطع کل مربوط به روش موج واپیچیدهٔ استفاده شده در تقریب آیکونال امکان مقایسه سطح مقطع کل محاسبه شده در این کار با نتایج آیکونال وجود ندارد. در شکل ۱۲ سطح مقطع کل گذار به حالت S'۲ با نتایج W مقایسه شدهاست. اختلاف این دو نتیجه را شاید بتوان به توابع موج تقریبی به کار رفته در محاسبات مورد نظر نسبت داد. از طرفی مقایسهٔ نتایج حاصل شده با تقریب مرتبهٔ اول بورن نشان می دهد که در گذار S'۲ نتایج ما در محدودهٔ انرژی



**شکل ۱۳.** مقایسهٔ محاسبات سطح مقطع کل انجام شده در محـدودهٔ انرژی ۵۰ke۷ الی ۱Me۷ و در گذار از حالت ۲<sup>'</sup>۲→۲' با تقریب مرتبهٔ اول بورن [۱۰].

گرفتهاند. ممکن است که این تفاوت به فاز دامنه ها و سازنده شدن این فازها در زوایای کوچک پراکندگی نسبت به نتایج هیدروژن و انتخاب توابع موج به کار رفته در محاسبات هلیوم باز گردد. مقایسهٔ نتایج حاصل شده با تقریب مرتبهٔ اول بورن (شکل ۱۳) نشان میدهد که در گذار ۲<sup>۹</sup> نتیجه گیری در مورد اتم هیدروژن و در انرژی های بالا در این جا هم صادق است. در این خصوص نیز میتوان گفت که تقریبهای مرتبههای بالاتر در این گذار باید در نظر گرفته شود و همچنین بیانگر این مطلب است که در نظر گرفته شود و همچنین بیانگر این مطلب است که در نظر گرفتن پتانسیل برهمکنش برای این گذار جملهٔ مناسبی نمی باشد و باید برای توصیف این گذار از

در این کار محاسبهٔ دامنه های پراکندگی در کانال تهییج در برخورد پروتون با اتم هلیوم به روش فادیف بررسی شد. سطح مقطع دیفرانسیلی و کل به دست آمده در این کار با محاسبات و نتایج تجربی مشابه مقایسه شد. از آنجا که در هیچکدام از مدلهای نظری کوانتومی تطابق کامل با نتایج تجربی وجود ندارد، نیاز است کار تجربی و نظری بیشتری انجام شود. تکنولوژی های موجود این امکان را فراهم می سازد که نتایج تجربی مناسبتری را به دست آورد. ضمناً مشاهده شد که گرفته می شود، هیچگونه ضعف دیگری ندارد. با این حال محاسبات در زمان کوتاهی انجام می شود و از نظر اقتصادی نسبت به برخی روش ها با صرفه تر است. نتایج به دست آمده به روش های مبتنی بر فرمول بندی فادیف می تواند تجزیه و تحلیل فرآیندها را ممکن سازد و جزئیات برهم کنش ها را مشخص نماید.

Boduch, X Husson and N Stolterfoht, *Phys. Rev.* A 46 (1992) 222.

- 19. M Barat, J. Phys. B 25 (1992) 2205.
- 20. H J Lüdde, T Krichner and M Horbatsch, Quantum mechanical treatment of ion collisions with manyelectron atoms. In J. Burgdörfer, J. Cohen, S. Datz and C. R. Vane et al., Editors, Photonic, Electronic and Atomic collisions, Rinton Press, Princeton, (1998) 708.
- 21. A L Godunov and J H McGuire, *J. Phys.* B **34** (2001) L223.
- 22. H J Lüdde, A Henne, T Kirchner and R M Dreizler, *J. Phys.* B **29** (1996) 4423.
- 23. F Decker and J Eichler, Phys. Rev. A 39 (1989) 1530.
- 24. E Engle and R M Dreizler, J. Comput. Chem, 20 (1999) 31.
- 25. K Runge and D A Micha, *Phys. Rev.* A **62** (2000) 022703.
- 26. 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.
- 28. L Vainshtein, L Presnyakov and I Sobelman, Sov. Phys., JETP, 18 (1964) 1383.
- 29. D S F Crothers and R McCarroll, *Proc. Roy. Soc.*, London. Ser., **86** (1965) 753.
- 30. R McCarroll and A Salin, *Proc. Phys. Soc.*, **90** (1967) 63.
- 31. M R C McDowell and J P Coleman, Introduction to the theory of ion-atom collision, North Holland, Amsterdam (1970) 347.
- 32. M R Flannery, J. Phys., B 2 (1969) 1044.
- 33. Y Kuang and C D Lin, J. Phys., B 29 (1996) 1207.
- 34. S Saxena, G P Gupta and K C Mathur, J. Phys., B 17 (1984) 3743.
- 35. J D Jackson and H Schiff, Phys. Rev., 89 (1953) 359.
- 36. D P Dewangan and J Eichler, J. Phys., B 18 (1985) L65.
- 37. R Fathi, E Ghanbari-Adivi, M A Bolorizadeh, F Shojaei, M J Brunger, J. Phys., B 42 (2009) 125203.
- 38. C Bottcher, Phys. Rev. Lett., 48 (1982) 85.
- 39. M Horbautsch, J. Phys., B 17 (1984) 2591.
- 40. S K Adhikari and W Glocule, *Phys. Rev.*, C **21** (1980) 54.

محاسبات سطح مقطع برای گذار به حالت ۲<sup>۳</sup>S بیشتر از گذار به حالت ۲<sup>۱</sup>S است. این مطلب نیاز به بررسی از نظر تجربی و نظری دارد و می تواند به تغییر در حالت اسپینی پرتابه بستگی داشته باشد.

روش های مبتنی بر فرمولبندی فادیف کاملاً کوانتومی بـوده و به غیر از اینکه تابع موج پرتابه به صورت موج تخت در نظـر

- D R Schultz, P S Krstic, T G Lee and J C Raymond, Astrophys. J., 678 (2008) 950.
- R K Smith, N S Brickhouse, D A Liedahl and J C Raymond, *Astrophys. J.*, 556 (2001) L91.
- J S Yoon and Y D Jung, *Phys. Plasmas*, 6 (1999) 3391; J S Yoon, T Lho, Y H Jung, B Lee and S J Yoo, J Korean. *Phys. Soc.*, 46 (2005) 855.
- 4. E Meeks and P Ho, *Thin Solid Films*, **365** (2000) 334.
- 5. A A Mihajlov, A M Ermolaev and Lj M Ignjatovic, *Astronomy and Astrophysics*, **419** (2004) 1.
- D C Cartwright, M J Brunger, L Campbell, B Mojarrabi and P J O Teubner, J. Geophys. Res., 105 (2000) 20857.
- 7. M R Flannery and K J McCann, J. Phys. B 7 (1974) 1558.
- S Datta, C R Mandal and S C Mukherjee, *J. Phys.* B 13 (1980) 4791.
- 9. F Martin and A Salin, J. Phys. B 28 (1995) 1985.
- K L Bell, D J Kennedy and A E Kingston, *J. Phys.* B 1 (1968) 1028.
- S Saxena, G P Gupta and K C Mathur, J. Phys. B 19 (1986) 301.
- 12. R Hippler and K H Schartner, J. Phys. B 7 (1974) 618.
- 13. J T Park, J M George, J L Peacher and J E Aldage, *Phys. Rev.* A **18** (1978) 48.
- 14. T J Kval, D G Seely, D M Blankship, E Redd, T G Gay, M Kimura, E Rille, J L Peacher and J T Park, *Phys. Rev.* A **32** (1985) 1369.
- 15. J Y Chensel, H Merabet, F Fremont, G Cremer, X Husson, D Lecler, G Rieger, A Spieler, M Grether and N Stolterfoht, *Phys. Rev.* A 53 (1996) 4198.
- 16. J Y Chensel, F Fremont, B Sulik, C Ruiz-Mendez, H Merabet, C Bedouet, X Husson, M Grether and N Stolterfoht, *Nucl. Instrum. Methods.* B 154 (1999) 142.
- 17. A Bordenave-Montesquieu and P Moretto-Capelle, in *The physics of electronic and atomic collision, XIX. International Conference, Whistler, Canada,* Edited by L J Dube, J B A Mitchell, J W McConkey and C E Brion, AIP Conf. Proc. **360** American Institte of Physics, New York (1995) 307.
- 18. F Fremont, K Sommer, D Lecler, S Hicham, P

- 54. Y Wu, S Ishikawa and T Sasakawa, Few body systems, 15 (1993) 145.
- 55. J C Y Chen and A Chen, Adv. At. Mol. Opt. Phys., 8 (1972) 72.
- 56. S Alston, Phys. Rev. A 52 (1995) 3860.
- 57. G V Avakov, L D Bolkhintsev, O Dias and A M Mukhamedzhanov, J. Phys. B 27 (1994) 3067.
- 58. A M Veselova, Sov. J. Nucl. Phys., 30 (1978) 395.
- 59. S P Merkurev, Sov. J. Nucl. Phys., 24 (1976) 150.
- 60. P S Vinitsky, Yu. V Popov and O Chuluunbaatar, Phys. Rev. A 71 (2005) 012706.
- 61. C J Joachain, "Quantum collision theory", North-Holland, Amsterdam (1975).
- 62. C S Shastry, L Kumar and J Callaway, Phys. Rev. A 1 (1970) 1137.
- 63. J C Y Chen, K T Chung and P J Kramer, Phys. Rev., **184** (1969) 64.
- 64. E Clementi and C Roetti, Atomic data and nuclear data tables, 14 (1974) 178.
- 65. T Koga, J. Phys. B 31, (1998) 1637.
- 66. T Koga, J. Mol. Struct. (THEOCHEM), 451 (1998) 1.
- 67. J N Levine, "Quantum chemistry", 5th Ed., Prentice Hall, Upper Saddle River (2000).
- 68. G N Bhattacharya, G S Kastha and P K Mukherjee, J. Phys. B 14 (1981) 3007.
- 69. R L Mills, Phys. Essays, 18 (2005) 321.

- 41. L D Faddeev, Sov. Phys., JETP, 12 (1961) 1014.
- 42. L D Faddeev, "Mathematical aspects of the threebody problem in Quantum scattering theory", Davey, NewYork (1965).
- 43. L D Faddeev and S P Merkuriev, "Quantum scattering theory for several particle systems", Kluwer, Academic Publisher, Dordrecht (1993).
- 44. M L Goldberger and K M Watson, "Collision theory", Wiley, NewYork (1964).
- 45. C Lovelace, in: Strong interactions and high-energy physics, ed. R. G. Moorhouse, Oliver and Boyd, London (1964).
- 46. E O Alt, P Grassberger and Sandhas, Nucl. Phys. B 2 (1967) 167.
- 47. W Glöckle, Nucl. Phys. A 141 (1969) 620.
- 48. B A Lippmann and J Schwinger, Phys. Rev., 79 (1950) 469.
- 49. R Aaron, R D Amado and Y Y Yam, Phys. Rev., 140 (1965) B1291.
- 50. R Aaron and R D Amado, Phys. Rev., 150 (1966) 857.
- 51. E Ghanbari Adivi and M A Bolorizadeh, J. Phys. B 37 (2004) 3321
- 52. M J Roberts, J. Phys. B 37 (2004) 2869.
- 53. A Nogga, D Hüber, H Kamada and W Glöckle, Phys. Lett. B 409 (1997) 19.