

www.npr.ac.cn Nuclear Physics Review



Started in 1984

⁷Li和⁷Be原子核的四体微观团簇模型计算

陶德晔 周波

Four-body Microscopic Cluster Model Calculation of ⁷Li and ⁷Be Nuclei

TAO Deye, ZHOU Bo

在线阅读 View online: https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.41.2023CNPC49

引用格式:

陶德晔,周波.⁷Li和⁷Be原子核的四体微观团簇模型计算[J].原子核物理评论,2024,41(1):288-291.doi: 10.11804/NuclPhysRev.41.2023CNPC49

TAO Deye, ZHOU Bo. Four-body Microscopic Cluster Model Calculation of ⁷Li and ⁷Be Nuclei[J]. Nuclear Physics Review, 2024, 41(1):288-291. doi: 10.11804/NuclPhysRev.41.2023CNPC49

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

第一性原理无核芯壳模型计算原子核谱因子

Ab initio no-core Shell Model for Nuclear Spectroscopic Factor 原子核物理评论. 2022, 39(3): 286-295 https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.39.2022042

通过费米能区重离子碰撞产额分布来研究¹⁶0原子核的团簇结构

Probing Clustering Configurations of ¹⁶O by the Yield Distribution in Heavy Ion Collisions at Fermi Energy 原子核物理评论. 2021, 38(1): 8-16 https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.38.2020057

多任务神经网络对原子核低激发谱的研究

Studies of Nuclear Low-lying Excitation Spectra with Multi-task Neural Network 原子核物理评论. 2022, 39(3): 273-280 https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.39.2022043

基于壳模型对力加四极力研究sd和pf壳偶偶原子核

Shell Model Study of Even-even sd and pf Shell Nuclei With the Pairing Plus Quadrupole-quadrupole Interaction 原子核物理评论. 2020, 37(3): 509-515 https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.37.2019CNPC10

基于统一方法描述原子核的alpha衰变、结团放射性和冷裂变

Unified Description of the Competition Between α Decay, Cluster Radioactivity and Cold Fission 原子核物理评论. 2023, 40(3): 348-355 https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.40.2022004

利用改进的Gamow-like模型研究原子核的 α 衰变和质子放射性

Study of α Decay and Proton Radioactivity Half-lives Based on Improved Gamow-like Model 原子核物理评论. 2020, 37(3): 554-562 https://doi.org/10.11804/NuclPhysRev.37.2019CNPC08 文章编号: 1007-4627(2024)01-0288-04

⁷Li和⁷Be原子核的四体微观团簇模型计算

陶德晔¹, 周 波^{1,2,†}

(1.复旦大学现代物理研究所,上海 200433;2.国家自然科学基金理论物理专款-复旦大学上海核物理理论研究中心,上海 200438)

摘要: 深入了解⁷Li和⁷Be原子核的基态和激发态性质对解释Li,Be等元素在原初宇宙中的产生和相关反应 具有重要意义。目前多数关于⁷Li或⁷Be的微观模型计算主要考虑其中的α+t或α+³He两体团簇结构。本工作 采用四体微观团簇模型开展了理论研究,结果表明,考虑三体和四体团簇结构能够有效优化计算所得的基态 和激发态波函数,使能谱和核半径等物理量更加接近实验数据。

关键词:原子核团簇;微观模型;原子核能谱

文献标志码: A DOI: 10.11804/NuclPhysRev.41.2023CNPC49

0 引言

中图分类号: O571.21

⁷Li和⁷Be在宇宙原初核合成(primordial nucleosynthesis)中扮演着重要角色,其直接或间接参与由H,He 等元素进一步合成C, O等更重元素的过程^[1]。目前, 大爆炸核合成(big bang nucleosynthesis, BBN)理论已经 能够对宇宙中²H和⁴He 的原初丰度给出较好的预测, 然而,根据BBN 计算所得的 Li 元素原初丰度却高于观 测值约3倍^[2]。进一步了解⁷Li和⁷Be的能级结构,尤 其是高激发态能谱及其波函数相关性质,有助于探索潜 在的涉及⁷Li和⁷Be在宇宙早期产生和湮灭的相关反应, 进而为解决宇宙学Li问题提供思路。作为七核子系统, 7 Li和 7 Be 原子核中能够形成丰富的闭簇结构 $^{[3-5]}$,包 括 α+t (³He), ⁶He (⁶Li)+p, ⁵He (⁵Li)+d 以及一些三体或 四体团簇结构等。基于原子核中的团簇结构,人们发展 出各种微观闭簇模型^[6-7],这些理论模型对于描述闭簇 结构明显的轻核十分有效。因此,有必要基于团簇模型 对⁷Li和⁷Be的能级结构,尤其是高激发态能级进行研究。

微观模型(microscopic models)采用对核子空间坐标 完全反对称化的波函数,通过求解本征方程,得到系统 的本征能量和本征波函数,能够在不依赖参数的情况下 较为准确地描述轻核的一些重要性质。本文通过生成坐 标法(generator coordinate method, GCM)^[8]求解⁷Li和 ⁷Be的能谱和波函数。GCM首先假定系统中一些团簇 的存在,并为其赋予生成坐标(generator coordinates), 通过叠加一系列具有不同生成坐标的基矢波函数并代 入本征方程解得叠加系数,即得到系统的波函数。通过 在系统中假定团簇的存在以缩小基矢函数的位形空间, GCM能够在不破坏系统波函数物理意义的情况下,大 幅缩减计算量,因此被广泛应用于对原子核系统的束缚 态以及散射问题的研究中。

1970年代以来,人们利用微观团簇模型对⁷Li和 ⁷Be进行了大量理论研究^[9–12],但受早期计算设备限制, 其中大多数工作仅考虑α+t (³He)两体团簇模型。由于 泡利不相容原理,α是最为稳定的原子核团簇,具有较 高的结合能,一般情况下,原子核中的α团簇很难被破 坏,因此,在较低的能量范围内处理原子核问题时假 定α团簇的存在是合理的。但³H或³He结合能相对较 低,远不如α稳定,因此在原子核中不一定会形成很好 的团簇结构。另一方面,近来有实验显示,在⁷Li, ⁷Be以及其他一些轻核中还可能存在较为明显的⁶Li+n 和⁶He+p等壳结构^[13–15]。这些结构的形成,是简单的 α+t (³He)两体团簇模型所无法描述的,因此,我们采用 α+n+n(p)+p四体团簇模型对⁷Li和⁷Be进行GCM计算, 并对其基态和激发态能谱进行分析。

1 理论模型

在微观模型中,原子核的波函数可以写为对每个核子的空间运动学坐标进行反对称化的Brink波函数^[16]:

收稿日期: 2023-07-31; 修改日期: 2024-01-10

基金项目:国家重点研发计划项目(2022YFA1602402): 上海市"科技创新行动计划"自然科学基金项目(21ZR1409500)

作者简介: 陶德晔(1996-), 男, 山东聊城人, 博士研究生, 从事原子核团簇物理与多体问题研究; E-mail: dytao22@m.fudan.edu.cn

[†]通信作者:周波, E-mail: zhou_bo@fudan.edu.cn

$$\boldsymbol{\Phi}^{\mathrm{B}} = \frac{1}{\sqrt{7!}} \mathcal{A} \left[\phi_1(\boldsymbol{R}_1) \cdots \phi_5(\boldsymbol{R}_2) \phi_6(\boldsymbol{R}_3) \phi_7(\boldsymbol{R}_4) \right] , \qquad (1)$$

其中单粒子波函数为

$$\phi_k(\boldsymbol{R}_j) = \frac{1}{(\pi b^2)^{3/4}} \exp\left[-\frac{1}{2b^2}(\boldsymbol{r}_k - \boldsymbol{R}_j)^2\right] \chi_k \tau_k , \qquad (2)$$

其空间部分取以生成坐标 R_j 为中心、b为宽度的高斯 波包, χ_k 和 τ_k 分别为其自旋与同位旋部分。在式(1) 中, R_1 , R_2 , R_3 和 R_4 分别为 α 粒子和其他三个单核 子团簇的生成坐标。利用角动量和宇称投影算符

$$\hat{P}^{J}_{MK} = \frac{2J+1}{8\pi^2} \int \mathrm{d}\Omega D^{J*}_{MK}(\Omega) \hat{R}(\Omega) , \qquad (3)$$

$$\hat{P}^{\pi} = \frac{1 + \pi \hat{P}_r}{2}$$
, $\pi = \pm$, (4)

可以将内禀 Brink 波函数 (1) 投影到特定的角动量和宇称本征态上。然而, Brink 波函数中每个核子的波函数 都被限制在特定的生成坐标附近,这显然与实际的原子 核系统不符。为了得到更接近实际情况的原子核波函数, 需要以角动量和宇称投影的 Brink 波函数为基矢,对一 系列不同的生成坐标进行叠加

$$\Psi^{J\pi M} = \sum_{i,K} c_{i,K} \hat{P}^J_{MK} \hat{P}^{\pi} \Phi^{\mathrm{B}}_i , \qquad (5)$$

其中 $\{c_{i,K}\}$ 为叠加系数。将波函数(5)代入到薛定谔方程, 可得到Hill-Wheeler方程

$$\sum_{i,K} \left[H_{ii',KK'}^{J\pi M} - E N_{ii',KK'}^{J\pi M} \right] c_{i,K} = 0 , \qquad (6)$$

通过矩阵对角化求解此式即得到系统波函数(5)中 Brink基矢波函数的叠加系数 $\{c_{i,K}\}$ 和本征能量E。

2 结果与讨论

根据上述理论模型,我们对⁷Li和⁷Be原子核进行 了两体、三体和四体 GCM 计算。其中,两体 GCM 计 算中⁷Li和⁷Be的 Brink 基 矢 波 函 数 分 别 取 为 α +t和 α +³He结构,三体计算中取为 α +d+n和 α +d+p结构, 而四体计算中则取 α +n+n+p和 α +n+p+p结构,谐 振子参数取为 b=1.46 fm。在计算中,哈密顿量包含动 能项、核子-核子中心势、自旋-轨道耦合势和库仑相互 作用项:

$$H = -\frac{\hbar^2}{2m} \sum_{i} \nabla_i^2 - T_{\rm c.m.} + \sum_{i < j} \left(V_{ij}^{\rm C} + V_{ij}^{\rm LS} + V_{ij}^{\rm EM} \right) \,. \tag{7}$$

其中 *T*_{c.m.} 为质心动能。核子-核子中心势采用 Volkov No.2 形式^[17]:

$$V_{ij}^{\rm C} = \sum_{n=1}^{2} v_n e^{-\frac{r_{ij}^2}{a_n^2}} (W + BP_{\sigma} - HP_{\tau} - MP_{\sigma\tau})_{ij} , \qquad (8)$$

其中: $a_1 = 1.01 \text{ fm}$, $a_2 = 1.8 \text{ fm}$, $v_1 = 61.14 \text{ MeV}$, $v_2 = -60.65 \text{ MeV}$, W = 1 - M, M = 0.6, B = H = 0.08。 自旋-轨道势取为G3RS势^[18-19]

$$V_{ij}^{\rm LS} = v_0 (e^{-d_1 r_{ij}^2} - e^{-d_2 r_{ij}^2}) P(^3O) \boldsymbol{L} \cdot \boldsymbol{S} , \qquad (9)$$

其中: $v_0 = 2\,000 \,\text{MeV}$, $d_1 \, \pi \, d_2 \, \beta \, \exists n \, n \, b_2 \, \beta \, \exists n \, n \, b_2 \, \beta \, d_1 \, n \, d_2 \, \beta \, \exists n \, n \, b_2 \, d_2 \, n \, d_2 \, \delta \, d_2 \, d_2$

图 1 和图 2 分别为⁷Li和⁷Be的 GCM 计算所得基态 3/2⁻,和三个激发态 1/2⁻,7/2⁻和 5/2⁻的本征能量随 基矢数目 N 的变化。由于 ⁷Li和 ⁷Be具有相似的结构, 其能量变化的趋势类似。单个 Brink 波函数计算所得的 能量较高,与实验值偏离较大,这是由于原子核内的团 簇被固定在生成坐标处,不符合真实量子系统的情况。 随着不同生成坐标构型基矢的加入,求解方程 (6)得到 的本征能量逐渐降低,图中基矢数目 N = 20 和 N = 200 分别为开始加入三体基矢和四体基矢处,该处能量下降



较快,因此在GCM计算中扩大基矢空间对能量值影响 较为明显。最终,随着基矢数目的不断增加,各能级能 量变化趋于平缓,说明我们计算中所取的基矢数目足够 得到收敛的能量值。

GCM 计算得到的⁷Li 和⁷Be 的能谱和实验数据如图 3 和图4所示,作为一组镜像核,⁷Li和⁷Be能谱性质十 分接近。我们列出了在 GCM 中分别取两体、三体和四 体团簇结构的计算结果,其中,三组计算下⁷Li基态 能量分别为-36.09 MeV, -38.02 MeV和-38.75 MeV, ⁷Be的基态能量分别为-34.58 MeV, -36.52 MeV和 -37.25 MeV。计算结果表明,两体的GCM计算可以得 到正确的能级顺序,但能级之间的间距与实验有较大偏 差。其中激发能较高的7/2-和5/2-两个能级,实验上 两能级相差2.05 MeV,而两体GCM计算所得的两能 级仅相差0.61 MeV。此外,两体GCM 计算得到的基态 能量高于实验值约3 MeV,而三体和四体 GCM 计算得 到的基态能量与实验值的偏差均不高于2 MeV。由此 可见, 仅通过两体 α+t (³He) 团簇模型无法较好地描述 ⁷Li (⁷Be)的能谱,这暗示了在⁷Li (⁷Be)的基态 和激发 态中存在更为丰富的团簇结构。

随着三体和四体团簇基矢的引入,GCM 计算所得能 谱更加接近实验能谱。其中,三体 GCM 计算已经能够得



图 3 两体、三体和四体 GCM 计算所得的⁷Li 能谱及实 验数据^[20]



图 4 两体、三体和四体 GCM 计算所得的⁷Be 能谱及实 验数据^[20]

到正确的能级间隔, 7/2⁻和5/2⁻两能级相差2.16 MeV, 接近实验值。加入四体团簇基矢则进一步使能谱整体降低。其中,基态3/2⁻和第一激发态1/2⁻的能量相比三体计算均降低了约0.7 MeV,更加接近实验值。而随着能谱整体降低, 7/2⁻和5/2⁻的能量开始低于实验值, 较三体计算所得结果更加偏离实验数据。这是由于 GCM 仅适用于处理束缚态问题,而实验上的7/2⁻和 5/2⁻态是激发能较高的共振态,GCM 计算只能近似给 出其能级和波函数。因此,通过增大GCM 的基矢空间 并不能更好地描述7/2⁻和5/2⁻两个共振态,而需要更 有效的共振态处理方法。

利用 GCM 计算所得的各能级波函数,我们计算了 ⁷Li和 ⁷Be 的原子核半径,见表 1和 2,其中四体 GCM 计算所得 ⁷Li基态的核半径接近实验值 (2.42 fm)^[21]。通 过对比不同组 GCM 计算结果,我们发现对于 ⁷Li和 ⁷Be, 3/2⁻和 1/2⁻态的核半径随基矢空间的扩大变化较小, 说明两体团簇模型在一定程度上能够得到其正确的波函 数。而 7/2⁻和 5/2⁻态在仅考虑两体结构的情况下计算 得到的核半径与最终四体计算的结果差距较大,这可能 是由于在计算能量高于 α+t (³He)阈值的激发态时,两 体团簇模型引入了本不应该存在于束缚态波函数中的连 续态成分,而只有通过在计算中引入三体甚至四体团簇 成分,才能得到更加接近实际情况的束缚态波函数。

发态的核半径			单位: fm		
J^{π}	两体	三体	四体		
3/2-	2.62	2.49	2.47		
$1/2^{-}$	2.76	2.59	2.56		
7/2-	3.69	2.40	2.38		
5/2-	4.53	3.18	2.77		

表1 两体、三体和四体 GCM 计算得到的 ⁷Li 基态和激

表 2	两体、	三体和四体 GCM 计算得到的	Be基态和激	t
发え	态的核半	经企业	单位:	fm

X.C. I.Y. K. I. E.			1 122	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
J^{π}	两体	三体	四体		
3/2-	2.67	2.52	2.49		
$1/2^{-}$	2.82	2.62	2.58		
7/2-	4.17	2.45	2.42		
5/2-	4.64	3.41	2.86		

3 结论

我们基于四体微观团簇模型开展了⁷Li和⁷Be的 GCM计算,并与两体和三体计算结果对比。结果发现, 虽然两体 GCM 计算能够得到正确的能级顺序,但其能 谱的一些重要性质如基态能量和能级间距等与实验能谱 差别较大。通过在 GCM 计算中加入三体和四体团簇结构,得到了更加符合实验数据的能谱,说明在⁷Li和 ⁷Be 的基态和激发态中不止存在单一的α+t (³He)团簇结构,而是存在较为丰富的团簇结构组分。此外,两体团 簇模型计算得到的波函数也无法准确得到一些较高激发 态的核半径。因此,为了更好地描述⁷Li和⁷Be 原子核 的基态和激发态性质,在计算中加入三体及四体结构是 必要的。基于我们得到的更加精准的基态和激发态波函 数,有望进一步研究⁷Li和⁷Be 的相关核反应性质。

参考文献:

- [1] FIELDS B D. Annu Rev Nucl Part Sci, 2011, 61(1): 47.
- [2] CYBURT R H, FIELDS B D, OLIVE K A, et al. Rev Mod Phys, 2016, 88(1): 015004.
- [3] CHEN J, YE Y, MA K, et al. Science Bulletin, 2023, 68(11): 1119.
- [4] MA Y G, ZHANG S. Influence of Nuclear Structure in Relativistic Heavy-ion Collisions[M]. Singapore: Springer Nature, 2020.
- [5] HE W B, MA Y G, CAO X G, et al. Phys Rev Lett, 2014, 113: 032506.
- [6] LIU Y, YE Y L. Nuclear Science and Techniques, 2018, 29(12): 184.
- [7] FREER M, MERCHANT A C. Journal of Physics G-Nuclear and Particle Physics, 1997, 23(3): 261.

- [8] SAITO S. Progress of Theoretical Physics Supplement, 1977, 62: 11.
- [9] MIHAILOVIĆ M V, POLJŠAK M. Nuclear Physics A, 1978, 311(3): 377.
- [10] SHARMA V K, NAGARAJAN M A. Journal of Physics G: Nuclear Physics, 1984, 10(12): 1703.
- [11] TOSHITAKA K, TAKEHIRO M, AKITO A. Nuclear Physics A, 1984, 413(2): 323.
- [12] FURUMOTO T, SUHARA T, ITAGAKI N. Phys Rev C, 2018, 97(4): 044602.
- [13] CHATTOPADHYAY D, SANTRA S, PAL A, et al. Phys Rev C, 2018, 97(5): 051601.
- [14] HE J, CHEN S, ROLFS C, et al. Phys Lett B, 2013, 725(4): 287.
- [15] LIU W, LOU J L, YE Y L, et al. Nuclear Science and Techniques, 2020, 31(2): 20.
- [16] BRINK D M. Alpha Cluster Model[C]//Proceedings of the International School of Physics Enrico Fermi, Varenna Course 36. New York and London: Academic Press, 1966.
- [17] VOLKOV A B. Nuclear Physics, 1965, 74(1): 33.
- [18] TAMAGAKI R. Progress of Theoretical Physics, 1968, 39(1): 91.
- [19] YAMAGUCHI N, KASAHARA T, NAGATA S, et al. Progress of Theoretical Physics, 1979, 62(4): 1018.
- [20] TILLEY D, CHEVES C, GODWIN J, et al. Nuclear Physics A, 2002, 708(1): 3.
- [21] SÁNCHEZ R, NÖRTERSHÄUSER W, DAX A, et al. Hyperfine Interactions, 2006, 171(1): 181.

Four-body Microscopic Cluster Model Calculation of ⁷Li and ⁷Be Nuclei

TAO Deye¹, ZHOU Bo^{1,2,†}

(1. Institute of Modern Physics, Fudan University, Shanghai 200433, China;

2. Shanghai Research Center for Theoretical Nuclear Physics, NSFC and Fudan University, Shanghai 200438, China)

Abstract: Understanding deeply the properties of the ground and excited states of ⁷Li and ⁷Be is important for explaining the creation and related reactions of Li and Be isotopes in the primordial universe. Most of the cluster model calculations of ⁷Li or ⁷Be consider only the α +t or α +³He two-body cluster structure. The present work conducted theoretical research employing a four-body microscopic cluster model. The results show that, by considering the three- and four-body cluster structures, the calculated wave functions of ground and excited states are effectively modified. The obtained observables such as energy spectra and nuclear radii reproduce better the experimental data, compared to that in the two-body calculation.

Key words: nuclear cluster; microscopic model; nuclear energy spectra

Foundation item: National Key Research and Development Program of China (2022YFA1602402); Shanghai "Science and Technology Innovation Action Plan" Natural Science Foundation Project (21ZR1409500)

Received date: 31 Jul. 2023; Revised date: 10 Jan. 2024

[†] Corresponding author: ZHOU Bo, E-mail: zhou_bo@fudan.edu.cn