

UNIWERSYTET ZIELONOGÓRSKI Wydział Fizyki i Astronomii Instytut Fizyki

Wyznaczanie mas dla stanów podstawowych ciężkich jąder atomowych w ramach modelu makroskopowo-mikroskopowego z wykorzystaniem parametryzacji modified Funny-Hills.

Dawid Haniewicz

Praca inżynierska napisana pod przewodnictwem: dra Piotra JACHIMOWICZA

Kierunek: **FIZYKA TECHNICZNA** Specjalność: **FIZYKA MEDYCZNA**

Akceptacja promotora:

Spis treści

1	Stre	eszczenie pracy - Abstract of thesis	3
2	Wprowadzenie		4
	2.1	Cel pracy oraz sposób jego realizacji	5
3	Model mikroskopowo-makroskopowy		5
	3.1	Część makroskopowa energii	5
	3.2	Część mikroskopowa energii	7
		3.2.1 Potencjał Woodsa-Saxona	7
		3.2.2 Poprawka powłokowa	8
		3.2.3 Poprawka pairing	8
4	Parametryzacja kształtu jądra atomowego		10
	4.1	Parametryzacja β	10
	4.2	Parametryzacja modified Funny-Hills	12
	4.3	Konwersja kształtu modified Funny-Hills do rozwinięcia β	15
5	Wyniki		16
	5.1	Przykłady konwersji kształtu modified Funny-Hills do rozwinięcia β	16
	5.2	Obliczenia mas dla stanów podstawowych	20
		$5.2.1$ ^{238}U	21
		5.2.2 ²²² Rn	21
		$5.2.3$ $^{296}123$	21
6	Wn	ioski	25
7	Bib	liografia	26

1 Streszczenie pracy - Abstract of thesis

Tematem pracy jest sprawdzenie działania parametryzacji modified Funny-Hills w opisie deformacji i mas stanów podstawowych wybranych ciężkich jąder atomowych. Masa danego nuklidu wyznaczana jest w ramach podejścia makroskopowo-mikroskopowego, w którym część makroskopową stanowi model Yukawa-plus-exponential, dostosowany do opisu zwłaszcza najcięższych jąder atomowych, tj. charakteryzujących się liczbą protonów powyżej Z=81. Część mikroskopowa to poprawka powłokowa Strutińskiego wyznaczana w oparciu o poziomy jednocząstkowe wykorzystywanego potencjału Woodsa-Saxona.

Badana parametryzacja przeznaczona jest do opisu znacznych wydłużeń, tj. kształtów bliskich rozszczepieniu, jednakże wyniki uzyskane w ramach niniejszej pracy pokazują, że w przypadku wybranych jąder, tj. ^{222}Rn , ^{238}U i $^{296}123$, sprawdza się ona bardzo dobrze także przy niewielkich odkształceniach, odpowiadających okolicom stanów podstawowych. Rezultat ten wskazuje, że parametryzacja modified Funny-Hills z powodzeniem może być używana w rachunkach mas stanów podstawowych, pozwalając na wykonywanie obliczeń z wykorzystaniem znacznie mniejszej liczby parametrów deformacji, niż np. w przypadku powszechnie używanej w tym celu parametryzacji beta.

The theme of this presentation is to check the operation of modified Funny-Hills parameterization in the description of deformations and basic masses of selected heavy atomic nuclei. The mass of a given nuclide is determined within the macroscopic-microscopic approach, in which the macroscopic part is the Yukawa-plus-exponential model, adjusted to the description, especially, of the heaviest atomic nuclei, i.e. those characterized by the number of protons above Z=81. The microscopic part is a Strutinski coating correction determined on the basis of monoparticle levels of Woods-Saxon's potential.

The examined parameterization is designed to describe significant elongations, i.e. shapes close to fission, however the results obtained during this study show that for selected testicles, i.e. ^{222}Rn , ^{238}U i $^{296}123$, it works very well even for slight deformations, corresponding to the area of basic states. This indicates that the modified Funny-Hills parameterization can successfully be used for basic state mass computations, allowing calculations to be made using far fewer deformation parameters than, for example, the commonly used beta parameterization.

2 Wprowadzenie

W chwili obecnej znanych jest około 3000 jąder atomowych z czego większość z nich to nuklidy zdeformowane, tj. charakteryzujące się w stanach podstawowych kształtami odbiegającymi od sfery. Przykładem tego mogą być jądra z grupy ziem rzadkich lub rozległy obszar aktynowców, dla których już od wielu lat obserwuje się widma stanów rotacyjnych jak i dokonuje pomiarów elektrycznych momentów multipolowych - istnienie elektrycznego momentu kwadrupolowego jądra atomowego zostało eksperymentalnie wykryte już w 1935 r. [1].

Umiejętność opisu jądrowej deformacji ma fundamentalne znaczenie dla odtwarzania i przewidywania wielu własności jądrowych, zarówno tych strukturalnych jak i spektroskopowych. Opisu tego dokonuje się poprzez wybór odpowiedniej parametryzacji, tj. poprzez rozwinięcie powierzchni jądra w skończony szereg liczb, tak aby możliwym było wykorzystanie ich jako zmiennych w obliczeniach numerycznych. Historycznie pierwsza taka parametryzacja, polegająca na uzależnieniu energii wiązania od kształtu nuklidu, wprowadzona została przez N. Bora i J. Wheelera w 1939 r. [2] i była następstwem odkrycia zjawiska rozszczepienia uranu. Od tego czasu wprowadzono wiele różnych parametryzacji, np. [3], dostosowanych do konkretnych typów zjawisk lub obszarów nuklidów. Wybór odpowiedniej z nich powinien być uzasadniany przede wszystkim typem kształtów mogących mieć znaczenie w badanym obszarze nuklidów, lecz i także możliwie dużą prostotą obliczeń.

W przypadku jąder najcięższych, dla których duża liczba protonów i związane z tym odpychanie kulombowskie zasadniczo uniemożliwia zbytnie odejście od kształtów sferycznych, stosunkowo dobrą parametryzację stanowi rozwinięcie powierzchni jądra w szereg funkcji kulistych - tj. tzw. parametryzacja β . Ze względów numerycznych taki szereg powinien być oczywiście skończony. W praktyce jest to równoznaczne z wybraniem z niego tylko pewnych typów kształtów, przy założeniu, że są one "najważniejsze" oraz na odrzuceniu pozostałych, uznawanych za mniej ważne. Mimo oczywistych wad opisana parametryzacja bardzo dobrze sprawdza się np. w przypadku wyznaczania mas/energii stanów podstawowych, natomiast w przypadku znacznego odejścia od sfery, np. próbach opisu jąder charakteryzujących się długimi barierami rozszczepieniowymi, parametryzacja ta może wymagać uwzględnienia wielu typów kształtów (tj. stopni swobody), utrudniając tym samym obliczenia [4], lub czyniąc je nawet niemożliwymi do wykonania w sposób rzetelny. Ratunkiem w tej sytuacji może być użycie innej parametryzacji, np. tzw. parametryzacji modified Funny-Hills, wprowadzonej przez K. Pomorskiego i J. Bartela [5], stanowiącej rozwinięcie parametryzacji Funny-Hills [6] i wykorzystującej tylko cztery odpowiednio dobrane parametry: c, h, α, η których znaczenie i sens fizyczny omówione zostaną w dalszej części pracy. Parametryzacja ta nadaje się zarówno do opisu kształtów charakteryzujących się znacznym wydłużeniem, lecz i także, zgodnie z twierdzeniem autorów [5], do opisu kształtów bliskich sfery, tj. np. wyznaczania energii/mas dla stanów podstawowych.

2.1 Cel pracy oraz sposób jego realizacji

Celem niniejszej pracy jest więc sprawdzenie działania parametryzacji modified Funny-Hills w opisie energii/mas dla stanów podstawowych wybranych nuklidów. Warto w tym miejscu wspomnieć, że nie każda parametryzacja dobrze sprawdzająca się w opisie kształtów silnie wydłużonych, tj. bliskich rozszczepieniu, nadaje się także do opisu niewielkich wydłużeń. Przykładem tego może być tzw. parametryzacja three quadratic surfaces, wprowadzona przez J. R. Nixa [7], która w przypadku niewielkich deformacji prowadzi do znacznych błędów i jest najczęściej zastępowana parametryzacja β , np. [8].

Samo wyznaczanie energii/mas jądrowych w niniejszej pracy opierać się będzie na tzw. modelu makroskopowo-mikroskopowym, który szczegółowo opisany został w następnym rozdziale. Model ten z powodzeniem wykorzystywany jest już od wielu lat do opisu różnego rodzaju własności jądrowych, np. [9–11], a odpowiadający mu kod numeryczny, który będę tu wykorzystywał, opiera się na parametryzacji β . Ponieważ przepisanie wspomnianego kodu na inną parametryzację znacznie przekracza zakres pracy inżynierskiej, sprawdzenie działania parametryzacji modified Funny-Hills opierać się tu będzie na umiejętnym i bardzo precyzyjnym przeliczeniu wygenerowanego w ramach jej kształtu (definiowanego przez parametry c, h, α, η), na parametryzację β , tak aby możliwe było użycie wspomnianego kodu numerycznego (tj. modelu makroskopowo-mikroskopowego), bez potrzeby wprowadzania do niego większych modyfikacji. Szczegółowy opis sposobu przeliczania parametryzacji modified Funny-Hills na parametryzację β znajduje się na końcu rozdziału 3 niniejszej pracy.

3 Model mikroskopowo-makroskopowy

W niniejszej pracy energia potencjalna (masa) jądra atomowego obliczana jest w ramach podejścia makroskopowo-mikroskopowego. Zgodnie z nim energia (masa) jądra składa się z dwóch części, makroskopowej $E_{\rm macr}$, zmieniającej się gładko przy przejściu od jądra do jądra, oraz silnie fluktuującej poprawki do części makroskopowej: $E_{\rm micr}$, ujmującej efekty powłokowe wynikające z kwantowej natury jądra atomowego:

$$E_{\rm mm}(Z, N, \beta_{\lambda\mu}) = E_{\rm macr}(Z, N, \beta_{\lambda\mu}) + E_{\rm micr}(Z, N, \beta_{\lambda\mu}). \tag{3.1}$$

Każda ze wspomnianych części zależna jest od liczby atomowej Z, liczby neutronów N oraz kształtu (deformacji) nuklidu $\beta_{\lambda\mu}$.

3.1 Część makroskopowa energii

Gładka (makroskopowa) część energii jądra wyznaczana jest w ramach modelu kroplowego Yukawa-plus exponential [12] mającego w przypadku jąder parzysto-parzystych następującą formę:

$$M_{makr}(Z, N, \beta_{\lambda}^{0}) = M_{H}Z + MnN - a_{V}(1 - \kappa_{V}I^{2})A + a_{s}(1 - \kappa_{s}I^{2})A^{2/3}B_{1}(\beta_{\lambda}^{0})$$

$$+a_{0}A^{0} + c_{1}Z^{2}A^{-1/3}B_{3}(\beta_{\lambda}^{0}) - c_{4}Z^{4/3}A^{-1/3}$$

$$+f(k_{F}r_{r})Z^{2}A^{-1} - c_{a}(N - Z) - a_{el}Z^{2.39}$$

$$(3.2)$$

gdzie M_H to masa atomu wodoru, M_n - masa neutronu, parametr I=(N-Z)/A wyznacza względny nadmiar neutronów nad protonami, natomiast A=Z+N to liczba masowa. Funkcje $B_1(\beta_\lambda)$ i $B_3(\beta_\lambda)$ opisują odpowiednio zależność: członu powierzchniowego i członu kulombowskiego od deformacji jądra:

$$B_1 = \frac{A^{-2/3}}{8\pi^2 r_0^2 a^4} \iint_V \left(2 - \frac{r_{12}}{a}\right) \frac{e^{-r_{12}/a}}{r_{12}/a} d^3 r_1 d^3 r_2 \tag{3.3}$$

$$B_3 = \frac{15}{32\pi^2} \frac{A^{-5/3}}{r_0^5} \iint_V \frac{1}{r_{12}} \left[1 - \left(1 + \frac{1}{2} \frac{r_{12}}{a_{den}} \right) e^{-r_{12}/a_{den}} \right] d^3 r_1 d^3 r_2, \tag{3.4}$$

gdzie $r_{12} = |\vec{r_1} - \vec{r_2}|$ jest odległością pomiędzy oddziałującymi elementami objętości wyznaczanymi przez wektory $\vec{r_1}$ i $\vec{r_2}$. Funkcje te dobrane są w taki sposób, że dla kształtu sferycznego i przy założeniu ostrego brzegu powierzchni jądra, tj. a=0 oraz $a_{den}=0$, są one równe 1. Współczynniki c_1 i c_4 pojawiające się we wzorze (3.2) zdefiniowane są w następujący sposób:

$$c_1 = \frac{3}{5} \frac{e^2}{r_0}, \qquad c_4 = \frac{5}{4} \left(\frac{3}{2\pi}\right)^{2/3} c_1,$$
 (3.5)

gdzie e to elementarny ładunek elektryczny a r_0 opisuje promień jądra. Funkcja $f(k_F r_p)$ będąca tzw. czynnikiem postaci zdefiniowana jest jako:

$$f(k_F r_p) - \frac{1}{8} \frac{e^2 r_p^2}{r_0^3} \left[\frac{145}{48} - \frac{327}{2880} (k_F r_p)^2 + \frac{1527}{1209600} (k_F r_p)^4 \right], \tag{3.6}$$

gdzie k_F to długość wektora falowego Fermiego:

$$k_F = \left(\frac{9\pi Z}{4A}\right)^{1/3} r_0^{-1},\tag{3.7}$$

natomiast r_p jest średnią kwadratową promienia protonu.

Poszczególne parametry używane w niniejszym modelu przyjęto zgodnie z [13, 14] i mają one następujące wartości:

$$a_s = 21, 13 \text{ MeV},$$
 $\kappa_s = 2, 30,$ $a_{el} = 1, 433 \cdot 10^{-5} \text{ MeV},$ $a_{den} = 0, 70 \text{ fm},$ $a = 0, 68 \text{ fm},$

gdzie dodatkowo promień protonu oraz stała promienia jądra wynoszą odpowiednio: $r_p = 0,80$ fm i $r_0 = 1,16$ fm. Parametry takie jak:

$$a_v = 16,0643, \qquad \kappa_v = 1,9261 \quad \text{oraz} \quad a_0 = 17,926,$$

przyjęte zostały na podstawie dopasowania modelu do znanych w 2001 r. mas najcięższych nuklidów parzysto-parzystych, charakteryzujących się $Z \ge 84$ [11].

3.2 Część mikroskopowa energii

Mikroskopowa część energii składa się z tzw. poprawki powłokowej δE_{shell} , związanej z efektami powłokowymi występującymi w jądrze oraz członu δE_{pair} opisującego korelacje pairing:

$$E_{micr} = \delta E_{shell} + \delta E_{pair}. \tag{3.8}$$

Poprawki te wyznaczane są oddzielnie dla protonów i neutronów przy użyciu modelu powłokowego, tj. na podstawie poziomów jednocząstkowych otrzymanych w ramach wykorzystywanego potencjału średniego, tj. w tym przypadku potencjału Woodsa-Saxona.

3.2.1 Potencjał Woodsa-Saxona

Wykorzystywany w niniejszym modelu potencjał Woodsa-Saxona:

$$V_{WS} = V_{cent} + V_{so} + V_{coul}, (3.9)$$

składa się z części centralnej V_{cent} [15], zgodnej ze zmierzonym rozkładem gęstości nukleonów w jądrze:

$$V_{cent}(\vec{r}, \beta_{\lambda\mu}) = -\frac{V_0 \left[1 \pm \kappa \frac{N-Z}{N+Z} \right]}{1 + exp \left[\frac{l(\vec{r}, \beta_{\lambda\mu})}{a_{ws}} \right]},$$
(3.10)

gdzie parametr a_{ws} opisuje rozmycie brzegu, $l(\vec{r}, \beta_{\lambda\mu})$ jest funkcją opisującą odległość między powierzchnią jądra a punktem r, natomiast znaki "+" i "-" dotyczą odpowiednio: protonów i neutronów. Kolejny człon w (3.9), tj. V_{so} , opisuje sprzężenie spin-orbita i zgodnie z [15] przyjmowany jest jako:

$$V_{so}(\vec{r}) = -\lambda \left(\frac{1}{2mc}\right)^2 (\nabla V_{cent} \times \vec{p}) \cdot \vec{s}, \tag{3.11}$$

przy natężeniu oddziaływania określanym przez λ , gdzie m to masa nukleonu (protonu bądź neutronu), a c to prędkość światła. W przypadku protonów V_{WS} zależy także od oddziaływań kulombowskich V_{coul} , opisywanych przez:

$$V_{\text{coul}}(\vec{r}) = \rho_{\text{c}} = \frac{3Ze^2}{4\pi R_0^3} \int \frac{d^3r'}{|\vec{r} - \vec{r'}|}.$$
 (3.12)

Poszczególne parametry używanego tu potencjału przyjęto zgodnie z [15] i mają one następujące wartości:

$$V_0 = 49,6 \text{ MeV}, \quad a_{ws} = 0,70 \text{ fm}, \quad \kappa = 0,86,$$

oraz dodatkowo, dla dwóch rodzajów nukleonów:

$$r_0 = 1,275 \text{ fm}, \qquad \lambda = 36, \qquad (protony)$$

$$r_0 = 1,347 \text{ fm}, \qquad \lambda = 35, \qquad (neutrony)$$

3.2.2 Poprawka powłokowa

Poprawka powłokowa δE_{shell} wyznaczana jest zgodnie z metodą zaproponowaną w 1966 r. przez V. Strutinskiego [16]:

$$\delta E_{shell} = E_{shell} - \widetilde{E}_{shell}, \tag{3.13}$$

tj. jako różnica między sumą dyskretnych energii poziomów jednoczątkowych ν :

$$E_{shell} = \sum_{\nu} e_{\nu}, \tag{3.14}$$

a energią widma rozmytego \widetilde{E}_{shell} :

$$\widetilde{E}_{shell} = \langle \sum_{\nu} e_{\nu} \rangle,$$
 (3.15)

gdzie rozmycie to uzyskuje się za pomocą odpowiedniej funkcji wagowej, stanowiącej formalnie funkcję Gaussa mnożoną przez odpowiedni wielomian korekcyjny. Szczegóły tego podejścia można znaleźć np. w [17] (str. 140-146), przy czym w niniejszym modelu stała rozmycia, odpowiadająca średniej odległości między powłokami, przyjmowana jest jako $1,2\hbar\omega_0$, a używany wielomian korekcyjny jest stopnia 6.

3.2.3 Poprawka pairing

Poprawka związana z oddziaływaniami pairing wyznaczana jest w ścisłej analogii do (3.13), tj. jako:

$$\delta E_{pair} = E_{pair} - \widetilde{E}_{pair}, \tag{3.16}$$

w oparciu o teorię nadprzewodnictwa BCS [18], której formalizm przeniesiony został na nukleony. Energia E_{pair} odpowiada dyskretnej gęstości poziomów jednocząstkowych, natomiast \widetilde{E}_{pair} energii wyznaczonej dla widma rozmytego. W praktyce w celu obliczenia wartości δE_{pair} wymagane jest rozwiązanie układu czterech równań nieliniowych (tj. tzw. równań BCS) dla liczby N cząstek:

$$V_{\nu}^{2} = \frac{1}{2} \left[1 - \frac{(e_{\nu} - \lambda)}{\sqrt{(e_{\nu} - \lambda)^{2} + \Delta^{2}}} \right],$$

$$U_{\nu}^{2} + V_{\nu}^{2} = 1,$$

$$N = \sum_{\nu > 0} \left[1 - \frac{e_{\nu} - \lambda}{\sqrt{(e_{\nu} - \lambda)^{2} + \Delta^{2}}} \right],$$

$$\frac{2}{G} = \sum_{\nu > 0} \frac{1}{\sqrt{(e_{\nu} - \lambda)^{2} + \Delta^{2}}},$$

z których w pierwszej kolejności wyznacza się parametr Δ , mający znaczenie połowy przerwy energetycznej występującej w widmach jąder nieparzystych, oraz parametr λ będący formalnie poziomem Fermiego. W kroku następnym wyznaczane są parametry U_{ν} i V_{ν} , których kwadraty opisują prawdopodobieństwo, że dany stan o energii e_{ν} jest obsadzony: V_{ν}^2 , bądź pusty: U_{ν}^2 .

Znajomość ww. parametrów pozwala na wyznaczenie energii cząstek w stanie BCS, w oparciu o wzór:

$$E_{BCS} = 2\sum_{\nu>0} \varepsilon_{\nu} v_{\nu}^{2} - \frac{\Delta^{2}}{G} - G\sum_{\nu>0} v_{\nu}^{4}$$
(3.17)

i po ustaleniu stałych natężenia G (niezależnie dla protonów: G_p i neutronów: G_n), opisujących średnie natężenie sił pairing między nukleonami danego rodzaju. Więcej szczegółów na temat opisanej metody można znaleźć np. w [17], przy czym w niniejszym modelu, zgodnie z [19] założona została następująca zależność izotopowa dla wartości G_p i G_n :

$$G_p = \frac{1}{N+Z} \left[g_{0p} + g_{1p} \frac{N-Z}{N+Z} \right], \quad G_n = \frac{1}{N+Z} \left[g_{0n} + g_{1n} \frac{N-Z}{N+Z} \right], \quad (3.18)$$

a poszczególne stałe, ustalone jako:

$$g_{0p} = 13,40 \text{ MeV},$$
 $g_{1p} = 44,89 \text{ MeV},$ $g_{0n} = 17,67 \text{ MeV},$ $g_{1n} = 13,11 \text{ MeV},$

wyznaczone zostały w oparciu o dopasowanie protonowych i neutronowych delt pairing do zmierzonych różnic między masami jąder parzystych i nieparzystych, charakteryzujących się $Z \geq 88$ [11].

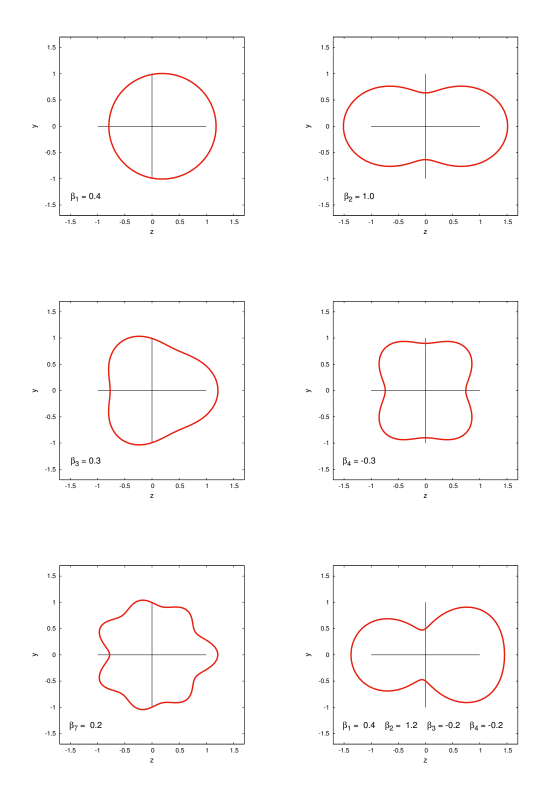
4 Parametryzacja kształtu jądra atomowego

4.1 Parametryzacja β

Najpełniejszy opis kształtu jądra atomowego można uzyskać poprzez rozwinięcie jego powierzchni w nieskończony szereg funkcji kulistych [17] :

$$R(\vartheta,\varphi) = c(\{\beta_{\lambda\mu}\})R_0\{1 + \sum_{\lambda=1}^{\infty} \sum_{\mu=-\lambda}^{+\lambda} \beta_{\lambda\mu} Y_{\lambda\mu}\}, \tag{4.1}$$

gdzie harmoniki sferyczne $Y_{\lambda\mu}(\vartheta,\varphi)$ w skrócie oznaczone zostały jako $Y_{\lambda\mu}$. Funkcja $c(\{\beta_{\lambda\mu}\})$ wyznaczana jest z warunku zachowania objętości jądra zdeformowanego a R_0 jest promieniem jądra sferycznego. Parametry $\beta_{\lambda\mu}$ definiują tu różne typy kształtów, spośród których te opisywane przez $\mu \neq 0$ to kształty łamiące symetrię obrotową, natomiast te charakteryzujące się nieparzystymi wartościami λ to kształty łamiące symetrię odbiciową. Przykładowe kształty osiowosymetryczne, tj. $\mu = 0$, otrzymane przy zastosowaniu parametryzacji β , przedstawiono na rys. 1 w postaci ich przekroju względem płaszczyzny $\{y-z\}$. Zgodnie z zamieszczonymi przykładami parametryzacja β pozwala na opis bardzo szerokiej gamy brył, tj. kształtów jądrowych, wśród których znajdują się zarówno te oczekiwane w stanach podstawowych jak te mogące być następstwem procesu rozszczepienia. W celu zastosowań numerycznych szereg (4.1) jest najczęściej urywany na $\lambda = 8$. Postępowanie to uzasadnione jest faktem, że deformacje wyższych polowości dają najczęściej niewielki wkład do całkowitej energii nuklidu, ponadto krzywizna powierzchni jądra odpowiadająca wysokim wartościom λ staje się porównywalna z krzywizną "powierzchni" pojedynczego nukleonu. Także i parametry odpowiadające najniższym polowościom mogą być w (4.1) pomijane, tj. $\lambda = 0$ z uwagi na nieściśliwość materii jądrowej i wprowadzenie parametru $c(\{\beta_{\lambda\mu}\})$, natomiast $\lambda=1$ poprzez wyznaczanie energii jądra w układzie środka jego masy. Oczywiście parametryzacja β nie jest jedyna możliwa i w wielu przypadkach korzystne, lub nawet wymagane, będzie użycie innych sposobów opisu jadrowej deformacji. Jak już zostało wcześniej wspomniane, odnosić się to będzie przede wszystkim do znacznych wydłużeń, tj. kształtów dalekich od sfery, których realistyczny opis możliwy będzie najczęściej dopiero po uwzględnieniu wielu parametrów $\beta_{\lambda\mu}$ w (4.1).



Rysunek 1: Przykładowe przekroje kształtów osiowosymetrycznych ($\mu=0$) względem płaszczyzny $\{y-z\}$, uzyskane w ramach parametryzacji β . W każdym z przypadków użyte niezerowe parametry $\beta_{\lambda\mu}$ podawane są w lewej dolnej części danego rysunku.

4.2 Parametryzacja modified Funny-Hills

Jednym z możliwych sposobów zmniejszenia liczby parametrów w obliczeniach numerycznych energii jąder znajdujących się w stanach charakteryzujących się znacznym wydłużeniem może być użycie parametryzacji Funny-Hills [6], lub jej zmodyfikowanej wersji, tj. modified Funny-Hills [5]. W takim podejściu kształt rozszczepiającego się jądra definiowany jest za pomocą rozwinięcia w szereg wielomianów Lagrange'a P_n :

$$\tilde{\rho}_s^2(z) = R_0^2 \sum_{n=0}^{\infty} \alpha_n P_n \left(\frac{z - z_{sh}}{z_0} \right), \tag{4.2}$$

gdzie $\tilde{\rho}_s(z)$ jest odległością między osią symetrii jądra z a jego powierzchnią. Początek i koniec tak zdefiniowanej bryły znajduje się odpowiednio w punktach: $z_{sh} - z_0$ oraz $z_0 + z_{sh}$, co prowadzi do następujących zależności między współczynnikami rozwinięcia α_n :

$$\alpha_0 = -\sum_{n=2,4,}^{\infty} \alpha_n, \qquad \alpha_1 = -\sum_{n=3,5,}^{\infty} \alpha_n. \tag{4.3}$$

Parametr z_{sh} w (4.2), odpowiadający za przesunięcie względem osi z, ustala środek masy jądra w punkcie z=0 i definiowany jest jako:

$$z_{sh} = -\frac{1}{3} \frac{\alpha_1}{\alpha_0} z_0 = -\frac{2}{9} \frac{\alpha_1}{\alpha_0^2} R_0. \tag{4.4}$$

 R_0 , tak jak i w rozwinięciu (4.1), jest promieniem jądra sferycznego. Warunek zachowania objętości bryły ulegającej deformacji prowadzi tu do zależności:

$$z_0 = \frac{2}{3} \frac{R_0}{\alpha_0},\tag{4.5}$$

gdzie z_0 wyznacza połowę długości zdeformowanego jądra względem osi z. Dla $\lambda \leq 4$ rozwinięcie (4.2) odpowiada parametryzacji Funny-Hills [6], gdzie dodatnie wartości parametru B opisują formowanie się tzw. szyjki jądra podczas rozszczepienia:

$$\tilde{\rho}_s^2(z) = R_0^2 c^2 (1 - u^2) (A + \alpha u + B u^2), \tag{4.6}$$

przy założeniu, że $u=(z-z_{sh})/z_0$. Wartości ujemne B odpowiadają natomiast kształtom przypominającym diament:

$$\tilde{\rho}_s^2(z) = R_0^2 c^2 (1 - u^2) (A + \alpha u) e^{(Bc^3 u^2)}. \tag{4.7}$$

Ze względu na fakt, że w niektórych przypadkach równania (4.6) i (4.7) prowadzić mogą do ujemnych (tj. niefizycznych) wartości $\tilde{\rho}_s^2(z)$, K. Pomorski i J. Bartel zaproponowali wprowadzenie poprawionej (zmodyfikowanej) wersji opisanej powyżej parametryzacji, tj. modified Funny-Hills:

$$\tilde{\rho}_s^2(z) = \frac{R_0^2}{cf(a,B)} (1 - u^2)(1 + \alpha u - Be^{-a^2 u^2}), \tag{4.8}$$

gdzie funkcja

$$f(a,B) = 1 - \frac{3B}{4a^2} \left[e^{-a^2} + \sqrt{\pi} \left(a - \frac{1}{2a}\right) Erf(a) \right], \tag{4.9}$$

zapewnia normalizację objętości zdeformowanego nuklidu. Stała z_{sh} wyznaczana jest wówczas z warunku zachowania objętości:

$$z_{sh} = -\frac{4}{15}\alpha \ z_0/f(a, B). \tag{4.10}$$

Tak wprowadzona definicja (4.8) jest teraz całkowicie wolna od ww. wad i pozwala na opis zarówno kształtów przypominających diament jak i tych charakteryzujących się przewężeniem (tj. szyjką). Znaczenie poszczególnych parametrów deformacji w (4.8) jest tu bardzo podobne do tych w oryginalnej wersji Funny-Hills, tj. zmienna c opisuje wydłużenie, B formowanie się "szyjki", natomiast α asymetrię masową, tj. kształty typu "gruszka". Dodatkowo, ze względu na fakt, że wiele np. najcięższych jąder preferuje nieosiowe kształty w okolicach pierwszych barier, oraz, że występowanie takich kształtów jest jeszcze bardziej prawdopodobne w przypadku stanów rotacyjnych, parametry c, B, λ powinny być dodatkowo uzupełnione także o możliwość opisu asymetrii osiowej. Zgodnie z [5] uzyskać to można wprowadzając do definicji $\tilde{\rho}_s^2(z)$ dodatkowy parametr η i zapisując wzór na promień nuklidu jako:

$$\rho_s^2(z,\phi) = \tilde{\rho}_s^2(z) \frac{\sqrt{1-\eta^2}}{\sqrt{1+\eta\cos(2\phi)}}.$$
(4.11)

Warto zauważyć, że w tym przypadku parametr η może być tu także stosunkowo łatwo uzależniony od z co dałoby możliwość opisu wyjątkowo egzotycznych i skomplikowanych kształtów jądrowych.

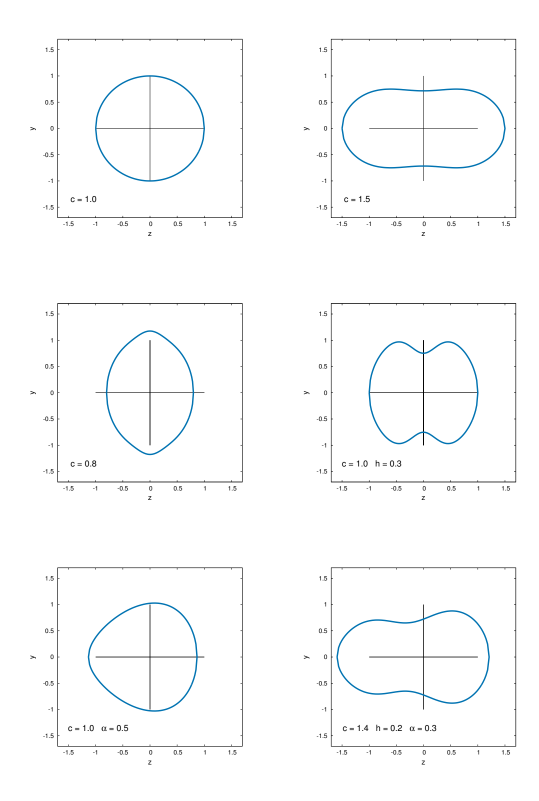
W niniejszej pracy stałą a występującą w (4.9) przyjęto zgodnie z [20], tj. jako:

$$a = 4, 5 - 2c, (4.12)$$

oraz w postaci liniowej kombinacji B i c wprowadzono następującą definicję parametru h [21]

$$h = B/(3c - 1), (4.13)$$

opisującego formowanie się szyjki. Ostatecznie więc przedstawiona parametryzacja zależna jest tylko od 4 zmiennych: c, h, α , η , które opisują różne typy kształtów. Przykładowe kształty osiowosymetryczne, tj. $\eta=0$, uzyskane w ramach parametryzacji modified Funny-Hills przedstawiono na rys. 2 w postaci ich przekroju względem płaszczyzny $\{y-z\}$.



Rysunek 2: Przykładowe przekroje kształtów osiowosymetrycznych ($\eta=0$)względem płaszczyzny $\{y-z\}$, uzyskane w ramach parametryzacji modified Funny-Hills. W każdym z przypadków użyte niezerowe parametry c,h,α podawane są w lewej dolnej części danego rysunku.

4.3 Konwersja kształtu modified Funny-Hills do rozwinięcia β

Zgodnie z tym co zostało wcześniej powiedziane opisany przeze mnie w rozdziale drugim model makroskopowo-mikroskopowy, który będę wykorzystywał w niniejszej pracy, opiera się na parametryzacji β . Aby użyć go do wyznaczania energii/mas jąder w ramach parametryzacji modified Funny-Hills można np. zgodnie z [8] wykorzystać fakt ortogonalności harmonik sferycznych $Y_{\lambda\mu}$, który pozwala na wyznaczenie parametrów $\beta_{\lambda\mu}$, dla dowolnego kształtu zadanego przez $r(\theta,\phi)$ w dowolnie przyjętej parametryzacji, w oparciu o wzór:

$$\beta_{\lambda\mu} = \sqrt{4\pi} \frac{\int r(\theta, \phi) Y_{\lambda\mu}(\theta, \phi) d\Omega}{\int r(\theta, \phi) Y_{00}(\theta, \phi) d\Omega},$$
(4.14)

którego dokładna postać używana w niniejszej pracy jest następująca:

$$\beta_{\lambda\mu} = \sqrt{4\pi} \frac{\int_0^{2\pi} \int_0^{\pi} r(\theta, \phi) Y_{\lambda\mu}(\theta, \phi) \sin\theta d\theta d\phi}{\int_0^{2\pi} \int_0^{\pi} r(\theta, \phi) Y_{00}(\theta, \phi) \sin\theta d\theta d\phi}.$$
(4.15)

Całki widoczne w (4.15) rozwiązywał tu będę za pomocą 64-punktowej kwadratury Gaussa.

Otrzymane w ten sposób rozwinięcie powierzchni jądra w szereg harmonik sferycznych $Y_{\lambda\mu}$ jest oczywiście nieskończone. W praktyce oznacza to konieczność wybrania z (4.15) takiej liczby parametrów $\beta_{\lambda\mu}$ aby konwersja kształtu zadanego przez parametryzację modified Funny-Hills do parametryzacji β była możliwie dokładna. Szczegółowe testy przeprowadzone w ramach niniejszej pracy wykazały, że na bardzo dokładną konwersję kształtów, zarówno bliskich sfery jak i charakteryzujących się znacznym wydłużeniem, pozwala w tym przypadku ograniczenie rozwinięcia (4.15) do następujących 27 parametrów $\beta_{\lambda\mu}$:

Przykładowe rezultaty takiej konwersji, zarówno dla kształtów osiowych jak i nieosiowosymetrycznych, przedstawiono na początku następnego rozdziału. Dodatkowo warto także wspomnieć, że analogiczne przeliczenie kształtu zadanego parametryzacją modified Funny-Hills (lub inną) na parametryzację β można by uzyskać np. także metodą najmniejszych kwadratów, stawiając warunek minimalizacji funkcji S:

$$S = \sum_{i} \left(r(\theta_i, \phi_i) - \sum_{\lambda \mu} \beta'_{\lambda \mu} Y_{\lambda \mu}(\theta_i, \phi_i) \right)^2, \tag{4.16}$$

gdzie $\beta_{\lambda\mu}^{'}$ oznaczają współczynniki $\beta_{\lambda\mu}$ przed normalizacją, tj. $\beta_{\lambda\mu}=\beta_{\lambda\mu}^{'}/\beta_{00}$.

5 Wyniki

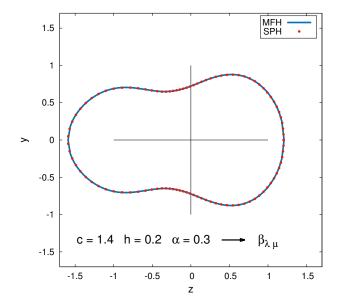
5.1 Przykłady konwersji kształtu modified Funny-Hills do rozwinięcia β

Zasadniczym testem konwersji opartej na (4.15) może być porównanie kształtu zadanego przez parametryzację modified Funny-Hills z kształtem uzyskanym w parametryzacji β . W ramach niniejszej pracy przeprowadzono wiele tego typu testów, a poniżej na rys. 3 przestawiony został rezultat jednego z nich, który na początek wykonałem w wersji osiowosymetrycznej. Przykładowy kształt w parametryzacji modified Funny-Hills jest w tym przypadku zdefiniowany przez:

$$c = 1, 4,$$
 $h = 0, 2,$ $\alpha = 0, 3,$ $\eta = 0, 0$

i przedstawiony na rys. 3 w postaci przekroju względem płaszczyzny $\{y-z\}$ za pomocą niebieskiej linii. Odpowiadający mu kształt w parametryzacji β , wyznaczony przy użyciu napisanego przeze mnie kodu numerycznego w języku Fortran, definiowany jest przez następujące wartości 27 parametrów $\beta_{\lambda\mu}$ uzyskanych z (4.15):

i zaznaczony na rys. 3 za pomocą czerwonych kropek. Widać, że konwersja oparta na metodzie (4.15) działa w tym przypadku właściwie, gdyż oba przekroje widoczne na rys. 3 pokrywają się z dużą dokładnością. Dodatkowo można także zauważyć, że zgodnie z oczekiwaniem, wszystkie wyznaczone tu $\beta_{\lambda\mu}$ z $\mu \neq 0$ są równe 0 ze względu na przyjęcie $\eta = 0$.



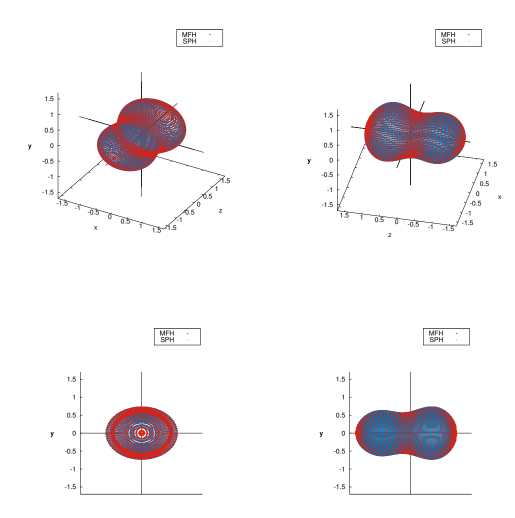
Rysunek 3: Przykład konwersji kształtu osiowosymetrycznego w przekroju $\{y-z\}$ z parametryzacji modified Funny-Hills (MFH), oznaczonego niebieską linią, do kształtu w parametryzacji β (SPH), oznaczonego czerwonymi kropkami.

Analogiczną konwersję wykonać można także oczywiście i dla kształtów łamiących symetrię osiową. Na rys. 4 przedstawiony został właśnie tego typu przypadek, tj. kształt w parametryzacji modified Funny-Hills jest tam definiowany przez:

$$c = 1, 4, \quad h = 0, 2, \quad \alpha = 0, 2, \quad \eta = -0, 3$$

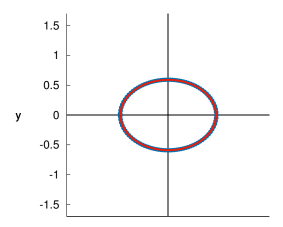
i zaznaczony kolorem niebieskim, natomiast kształt otrzymany w parametryzacji β oznaczony jest kolorem czerwonym i odpowiadają mu następujace wartości wyznaczonych $\beta_{\lambda\mu}$:

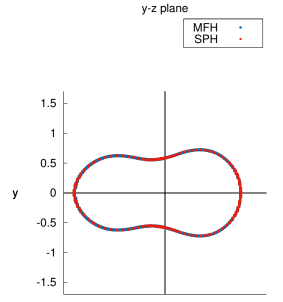
wśród których wiele $\beta_{\lambda\mu}$ charakteryzujących się $\mu \neq 0$ ma niezerową wartość, ze względu na przyjęcie $\eta = -0, 3$. Także i w tym przypadku oba kształty widoczne na rys. 4, przedstawione w czterech kolejnych rzutach, pokrywają się z dużą dokładnością, co stanowi potwierdzenie poprawności działania napisanego przeze mnie kodu opartego na konwersji zgodnej z (4.15). Dodatkowo w celu lepszego zobrazowania pokrywania się kształtów z rys. 4, na rys. 5 pokazane zostały ich przekroje względem płaszczyzn: $\{x-y\}$ oraz $\{y-z\}$.



Rysunek 4: Przykład konwersji kształtu łamiącego symetrię osiową, zadanego parametryzacją modified Funny-Hills (MFH) i oznaczonego niebieskimi kropkami, do kształtu w parametryzacji β (SPH), oznaczonego czerwonymi kropkami.







Rysunek 5: Przekroje kształtów z rys. 4 względem płaszczy
zn: $\{x-y\}$ oraz $\{y-z\}$. Kropki niebieskie oznaczają kształt zadany parametry
zacją modified Funny-Hills (MFH), natomiast kształt w parametry
zacji β (SPH) oznaczony jest kropkami czerwonymi

5.2 Obliczenia mas dla stanów podstawowych

Opisana powyżej umiejętność dokładnego przeliczania kształtu zdefiniowanego w parametry-zacji modified Funny-Hills na parametryzację β , umożliwiła mi wyznaczanie energii/masy danego jądra dla dowolnie przyjętych parametrów c, h, α , η , wykorzystując opisany w rozdziale 2 model makroskopowo-mikroskopowy, którego numeryczna implementacja opiera się właśnie na parametryzacji β . Ponieważ celem mojej pracy było zbadanie czy parametryzacja modified Funny-Hills dobrze sprawdzi się przy wyznaczaniu mas/energii stanów podstawowych, jako kandydatów do testów wybrałem trzy jądra, z których dwa tj. ^{238}U , ^{222}Rn są stosunkowo dobrze znane eksperymentalnie, natomiast trzecie $^{173}123$ nie zostało jak dotąd zaobserwowane. Jądro ^{238}U wybrałem ze względu na oczekiwany, np. zgodnie z [22], niewielki stopień komplikacji jego kształtu w stanie podstawowym, tj. nieduża deformacja kwadrupolowa z domieszką deformacji hexadekapolowej. Jądro ^{222}Rn oprócz wymienionych dla ^{238}U dwóch głównych typów deformacji powinno dodatkowo charakteryzować się w stanie podstawowym niezerową deformacją oktupolową, ze względu na rezultaty licznych eksperymentów takich jak np. [23]. Ostatnie hipotetyczne jądro $^{173}123$, zgodnie z przewidywaniami [24], powinno charakteryzować się w stanie podstawowym bardzo egzotycznym kształtem, przypominającym spłaszczony sferoid o lekko trójkatnym równiku.

Aby w ramach parametryzacji modified Funny-Hills wyznaczyć energie/masy w stanach podstawowych wymienionych jąder, oraz deformacje takich punktów, należy znaleźć minimum energii danego jądra, leżące przed odpowiadającą mu barierą rozszczepieniową, względem parametrów c, h, α, η . Wykorzystać w tym celu można dowolną procedurę minimalizacyjną, lub posłużyć się siecią energii potencjalnej (w tym przypadku 4-wymiarową, zależną od c, h, α, η) i znaleźć na niej odpowiednie minimum. W niniejszej pracy wykorzystałem drugą z wymienionych metod i dla każdego z trzech wybranych do testu jąder wygenerowałem sieć energii potencjalnej o następujących zakresach w poszczególnych parametrach deformacji:

$$\begin{split} c &= 0,70 \ (0,05) \ 1,40, \\ h &= -0,25 \ (0,05) \ 0,25, \\ \alpha &= 0,00 \ (0,05) \ 0,95, \\ \eta &= 0,00 \ (0,05) \ 0,30, \end{split}$$

gdzie wartości w nawiasach oznaczają przyjęty krok dla każdej ze zmiennych. Widać więc, że przyjęty tu krok był zawsze równy 0,05. Wyznaczoną energię na tak zdefiniowanej sieci wyrysowywałem następnie dla każdego z badanych jąder w trzech kolejnych rzutach, tj. $\{c,h\}$, $\{c,\alpha\}$ oraz $\{c,\eta\}$, z których w kroku następnym, ręcznie odczytywałem energię/masę w stanie podstawowym oraz odpowiadające takiemu punktowi parametry deformacji.

5.2.1 ^{238}U

Postępując w sposób opisany powyżej i bazując na analizie rzutów energii potencjalnej widocznych na rys. 6 w przypadku jądra ^{238}U otrzymałem następujące wartości parametrów deformacji dla jego stanu podstawowego:

$$c = 1, 20, \quad h = -0, 10, \quad \alpha = 0, 00, \quad \eta = 0, 00$$

przy odpowiadającej mu masie równej M=47,585 MeV. Zgodnie z danymi eksperymentalnymi, np. [25], zmierzona masa tego jądra w stanie podstawowym jest równa 47,308 MeV. Otrzymany przeze mnie wynik jest więc nieznacznie zawyżony względem wartości eksperymentalnej i różni się od niej o 277 keV. Warto także zauważyć, że do tak dokładnego wyznaczenia masy w stanie podstawowym tego jądra wystarczyły tu tylko dwie zmienne w parametryzacji modified Funny-Hills, tj. c oraz h, podczas gdy np. w standardowym rozwinięciu w harmoniki sferyczne wymagane byłoby tu użycie co najmniej 4 parametrów $\beta_{\lambda\mu}$, tj. β_{20} , β_{40} , β_{60} , β_{80} , np. [10].

5.2.2 222 Rn

Bazując na analogicznych rzutach energii potencjalnej dla jądra ^{222}Rn , przedstawionych na rys. 7, otrzymałem następujące wartości parametrów deformacji dla jego stanu podstawowego:

$$c = 1, 15, \quad h = -0.05, \quad \alpha = 0.60, \quad \eta = 0.00,$$

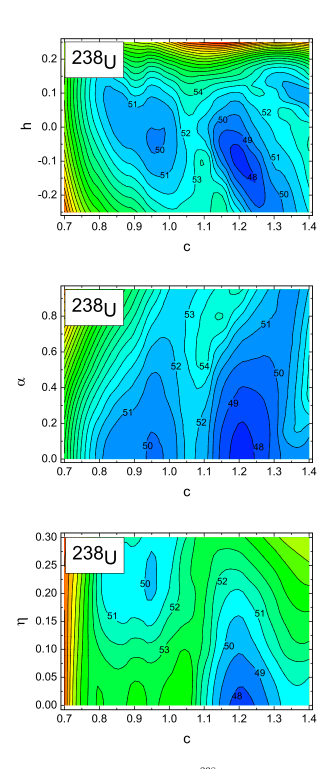
oraz odpowiadającą mu masę równą M=16,769 MeV. Tak jak i w przypadku ^{238}U , otrzymany przeze mnie rezultat jest tu nieznacznie zawyżony w stosunku do wartości eksperymentalnej, wynoszącej 16,372 MeV [25]. Wynikająca stąd różnica jest zatem równa 397 keV. Dodatkowo warto także zauważyć, że zgodnie z opisanymi wcześniej przewidywaniami, kształt tego jądra w stanie podstawowym charakteryzuje się większym stopniem komplikacji niż miało to miejsce w przypadku ^{238}U , tj. do jego opisu wymagane są tu trzy parametry: c, h, oraz dodatkowo α .

5.2.3 $^{296}123$

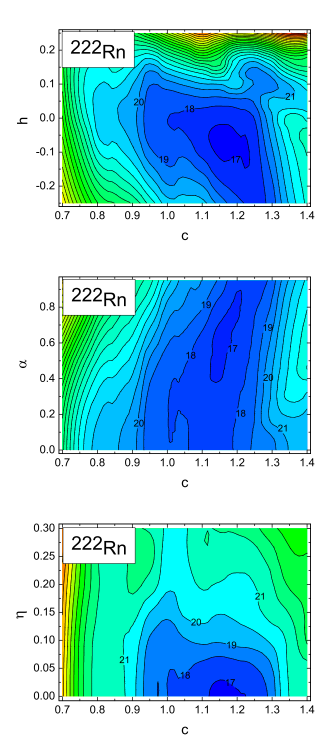
Ostatnim ze zbadanych przeze mnie jąder był hipotetyczny układ $^{296}123$, którego trzy kolejne rzuty energii potencjalnej przedstawione zostały na rys. 8. Mapy te różnią się od tych dla: ^{238}U oraz ^{222}Rn faktem występowania na nich dwóch porównywalnych (w sensie energii) minimów, z których jedno charakteryzuje się lekką deformacją typu oblate (c=0,90), natomiast drugie egzotycznym kształtem wyznaczanym przez niezerowe wartości parametrów c, α i η . Niewiele niższe jest tu to drugie (egzotyczne) minimum a odczytane z rys. 8 odpowiadające mu parametry deformacji są następujące:

$$c = 1,05, \quad h = 0,00, \quad \alpha = 0,10, \quad \eta = 0,15,$$

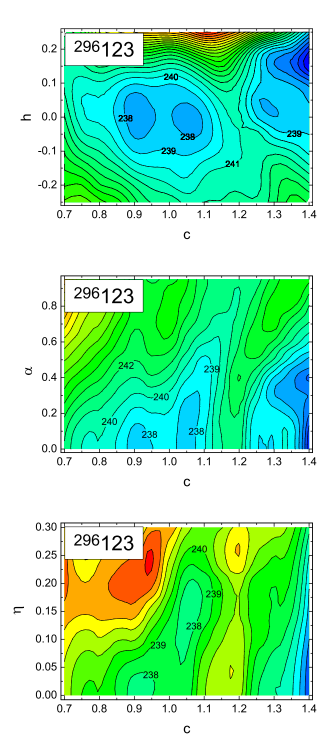
oraz uzyskana przeze mnie masa w tym punkcie równa 237,363 MeV. Masy tej (z oczywistych względów) nie da się porównać z wynikiem uzyskanym na drodze eksperymentu, jednakże rezultaty zawarte w pracy [24] wskazują, że uzyskany tu kształt oraz masa w stanie podstawowym wydają się być właściwe. Zgodnie z [24] kształt ten powinien charakteryzować się niezerową wartością parametrów c, α i η , przy odpowiadającej im masie w stanie podstawowym równej 237,007 MeV.



Rysunek 6: Powierzchnia energii potencjalnej dla $^{238}U,$ zależna od $c,h,\alpha,\eta,$ w trzech kolejnych rzutach, tj. $\{c,h\},\,\{c,\alpha\}$ oraz $\{c,\eta\}.$



Rysunek 7: Powierzchnia energii potencjalnej dla $^{222}Rn,$ zależna od $c,h,\alpha,\eta,$ w trzech kolejnych rzutach, tj. $\{c,h\},\,\{c,\alpha\}$ oraz $\{c,\eta\}.$



Rysunek 8: Powierzchnia energii potencjalnej dla hipotetycznego jądra ²⁹⁶123, zależna od c,h,α,η , w trzech kolejnych rzutach, tj. $\{c,h\}, \{c,\alpha\}$ oraz $\{c,\eta\}$.

6 Wnioski

W chwili obecnej najlepsze globalne oszacowania teoretyczne mas znanych jąder dostarczają rezultatów charakteryzujących się δ_{rms} rzędu 500-800 keV względem danych empirycznych. Wartość ta w przypadku podejścia Hartree-Fock-Bogoliubov [26,27] jest równa $\delta_{rms}=0,729~{\rm MeV},$ obliczenia makroskopowo-mikroskopowe w obszarze od O do Hs wykonywane przez P. Möller'a i innych [8] dają $\delta_{rms}=0,669~{
m MeV},$ natomiast fenomenologiczna formuła autorstwa Duflo i Zuker'a [28] prowadzi do $\delta_{rms} = 0,574$ MeV. Oczywiście istnieją sposoby na zmniejszenie wartości wymienionych tu błędów rms, jednakże najczęściej wiąże się to z wprowadzeniem do danego modelu kilku kolejnych poprawek, które bardzo łatwo mogą zaburzyć jego sens fizyczny. W tym kontekście uzyskane przeze mnie rezultaty dotyczące mas w stanach podstawowych jąder ^{222}Rn oraz ^{238}U mimo, że różnią się od wartości eksperymentalnych o odpowiednio: 397 keV oraz 277 keV, stanowią więc bardzo dobry wynik i potwierdzenie, że użyta tu parametryzacja modified Funny-Hills jest skutecznym sposobem na proste, a zarazem dokładne, wyznaczenie masy/energii stanu podstawowego przy użyciu niewielkiej liczby parametrów opisujących kształt danego nuklidu. Warto także zauważyć, że uzyskane tu rezultaty dla hipotetycznego jądra $^{296}123$ w oparciu o wykorzystanie tylko 4 parametrów: c, h, α, η , są bardzo zbliżone do tych uzyskanych w ramach parametryzacji β [24], bez opisanej tam konieczności posługiwania się aż 10 parametrami $\beta_{\lambda\mu}$. Oznacza to, że parametryzacja modified Funny-Hills sprawdza się nie tylko przy opisie typowych kształtów jakie występują w okolicach stanów podstawowych, lecz z powodzeniem opisywać może nawet te najbardziej egzotyczne, bedace przejawem kwantowej natury układu nukleonów jakim jest jądro atomowe.

Kolejnym wnioskiem jaki można zauważyć analizując uzyskane przeze mnie wyniki jest fakt systematycznego zawyżania wartości mas w stanach podstawowych w ramach używanej tu parametryzacji modified Funny-Hills, względem: danych eksperymentalnych w przypadku ^{222}Rn i ^{238}U , oraz w przypadku $^{296}123$ względem przewidywań z użyciem parametryzacji β . Efekt ten wynika przede wszystkim z niedokładności przyjętej tu procedury wyznaczania stanów podstawowych w oparciu o sieć o kroku 0,05 w każdym wymiarze. Zwiększając gęstość takiej sieci, tj. zmniejszając przyjęty przeze mnie krok, wyznaczone tu masy uległyby dodatkowemu obniżeniu, co prowadziłoby do ich jeszcze większej zgodności z [24] oraz [25].

Badana przeze mnie w niniejszej pracy parametryzacja modified Funny-Hills jest więc bardzo dobrym sposobem opisu okolic stanów podstawowych zarówno silnie jak i słabo zdeformowanych nuklidów. Jeszcze większą przydatność wykazywać będzie zapewne w przypadku znacznych wydłużeń, tj. kształtów bliskich rozszczepienia, czyli w obszarze jądrowych deformacji do których opisu parametryzacja ta została specjalnie przygotowana.

7 Bibliografia

- [1] H. Schöler und Th. Schmidt, Z. Phys., 94, 457 (1935); 95, 265 (1935).
- [2] N. Bohr, J. Wheeler, Phys. Rev., 56 (1939) 426.
- [3] R. W. Hasse, W. D. Myers, Geometrical Relationships of Macroscopic Nuclear Physics, Springer-Verlag, Berlin, 1988.
- [4] P. Jachimowicz, M. Kowal, and J. Skalski, Phys. Rev. C 87, 044308 (2013).
- [5] K. Pomorski and J. Bartel, *IJMPE* Vol. **15** No. 2, 417 (2006).
- [6] M. Brack, J. Damgaard, A. S. Jensen, H. C. Pauli, V. M. Strutinsky, C. Y. Wong, Rev. Mod. Phys. 44, 320 (1972).
- [7] J. R. Nix, Nucl. Phys. A 130, 241 (1969).
- [8] P. Möller, A. J. Sierk, T. Ichikawa, A. Iwamoto, R. Bengtsson, H. Uhrenholt, and S. Aberg, Phys. Rev. C 79, 064304 (2009).
- [9] P. Jachimowicz, M. Kowal, and J. Skalski, Phys. Rev. C 89, 024304 (2014).
- [10] P. Jachimowicz, M. Kowal, and J. Skalski, Phys. Rev. C 95, 014303 (2017).
- [11] I. Muntian, Z. Patyk, A. Sobiczewski, Acta Phys. Pol. B 32, 691 (2001).
- [12] H. J. Krappe, J. R. Nix, A. J. Sierk, *Phys. Rev. C* **20**, 922 (1979).
- [13] P. Möller, J. R. Nix, Nucl. Phys. A **361**, 117 (1981).
- [14] P. Möller, J. R. Nix, W. D. Myers, W. J. Świątecki, At. Data and Nucl. Data Tables 59, 185 (1995).
- [15] S. Ćwiok, J. Dudek, W. Nazarewicz, J. Skalski, T. Werner Comput. Phys. Commun. 46, 379 (1987).
- [16] V. M. Strutinsky, Sov. J. Nucl. Phys. 3, 449 (1966).
- [17] Bożena Nerlo-Pomorska, Krzysztof Pomorski, Zarys teorii jądra atomowego, PWN, Warszawa, 1999.
- [18] A. Bohr, B. Mottelson, D. Pines, Phys. Rev. C 110, 936 (1958).
- [19] S. G. Nilsson et. al, Nuc. Phys. A 131, 1 (1969).
- [20] J. Bartel, K. Pomorski, Int. Journ. Mod. Phys. E 17, 100 (2008).
- [21] A. Dobrowolski, K. Pomorski, J. Bartel, Physica Scripta T 125, 188 (2006).
- [22] https://www-nds.iaea.org/RIPL-3/
- [23] L. P. Gaffney et. al, Nature 497, 199 (2013).
- [24] P. Jachimowicz, M. Kowal, and J. Skalski, Phys. Rev. C 95, 034329 (2017).

- $[25] \ http://www.nndc.bnl.gov/$
- [26] S. Goriely, M. Samyn, and J.M. Pearson, Phys. Rev. C $\mathbf{75}$, 064312 (2007).
- [27] G. Audi, A.H. Wapstra, and C. Thibault, Nucl. Phys. A 729, 337 (2003).
- [28] J. Duflo and A.P. Zuker, Phys. Rev. C $\mathbf{52}$, 23 (1995).