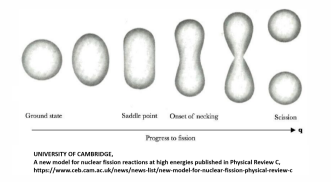
# J.W.Negele, Nuclear Mean-Field Theory, Physics Today 38, 24(1985)



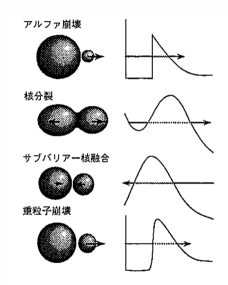
松本侑真

原子核理論 関澤研究室

July 10, 2023

## 背景

- トンネル効果によって生じる 現象が存在する
- 1次元模型では、ガモフによる α 崩壊の理論や WKB 近似などがある
- 実際の核分裂は多粒子系のトンネル現象かつ複雑な形状の自由度があり、微視的な計算が困難



日本原子力研究開発機構 岩本昭 基礎科学ノート Vol.5 No.1(1998)

#### 論文の目的

J.W.Negele, Nuclear Mean-Field Theory, Physics Today 38, 24(1985) では

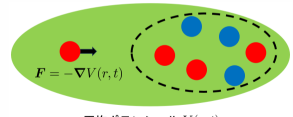
- 平均場理論+経路積分でトンネル効果を記述する
- 少数核子系(<sup>8</sup>Be)の核分裂に応用する

ことが目的

#### 平均場理論

- 多体系における相互作用を平均化して一体の平均ポテンシャル として扱う手法
- 原子核の平均ポテンシャルは、Hartree-Fock 近似によって微視的 に得られる

- V(r,t)と核子の波動関数は 自己無撞着性を持つ
- 原子核の振動・回転・変形等 の励起を、核子の自己無撞着 な集団運動として記述できる



平均ポテンシャル V(r,t)

#### Hartree-Fock近似

- Hartree-Fock (HF) 近似は原子核の性質(束縛エネルギーや変形度)をト手く説明できる
- 時間依存 HF 方程式(TDHF 方程式)は核子自由度から微視的に 原子核ダイナミクスを記述できる

#### TDHF の問題点

- 多体波動関数が1つの Slater 行列式で表されるという近似を用いている
  - 複数の Slater 行列式の線形結合で波動関数を表すことで、より正確な状態が得られると考えられる
- 自発核分裂のような多体のトンネル現象を記述できない
  - 平均場が1つしかなく、核分裂していない状態と核分裂している状態の 重ね合わせが記述できない

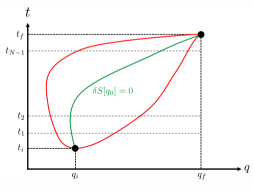
## 経路積分+虚時間法で核分裂反応を記述する

#### 経路積分を使う理由

- 虚時間法により、多体のトンネル現象を記述できる
- 鞍点法(Stationary Phase Approximation:SPA)で近似ができる

#### 経路積分のイメージ

- 始状態から終状態への遷移確率 振幅が経路積分で与えられる
- 終状態に至るまでのあらゆる経路の和を取る
- 作用の変分が  $\delta S[q] = 0$  となる 経路からの寄与が大きい



#### 経路積分の数式表現

ポテンシャルが一般化座標qにのみ依存する場合を考える。 $K(q_f,q_i;t_f,t_i)$ は $(q_i,t_i)$ から $(q_f,t_f)$ への遷移確率振幅であり、

$$K(q_f, q_i; t_f, t_i) = \int \mathcal{D}q \exp\left[\frac{i}{\hbar} \int_{t_i}^{t_f} dt \left(\frac{m}{2} \dot{q}^2 - V(q)\right)\right]$$

$$= \int \mathcal{D}q \exp\left[\frac{i}{\hbar} S[q]\right] \quad \left(\int \mathcal{D}q := \prod_{i=1}^{N-1} \int dq_i\right)$$

#### 経路積分の解釈

 $(q_i, t_i) \rightarrow (q_1, t_1) \rightarrow \cdots \rightarrow (q_{N-1}, t_{N-1}) \rightarrow (q_f, t_f)$  を経たときの遷移確率振幅を考えて、中間状態に関して全ての経路の和を取ると、

 $|q_i;t_i
angle$ から $|q_f;t_f
angle$ への遷移確率振幅となる。

7/18

## トンネリング解を計算する方法

● トンネリング解に対応するエネルギー固有値を求める

•  $\operatorname{tr}(E-\hat{H})^{-1} = \sum_{n} \langle E_{n} | (E-E_{n})^{-1} | E_{n} \rangle$  の極がエネルギー固有値

$$egin{aligned} \operatorname{tr} rac{1}{E - \hat{H} + i \eta} &= -i \int_0^\infty dT \, e^{i E T} \int dq \, \left\langle q \right| e^{-i \hat{H} T} \left| q \right
angle \ &= -i \int_0^\infty dT \, e^{i E T} \int dq \, \int \mathcal{D} q \, e^{i S[q]} \ rac{}{lpha \mathcal{B} \hbar \Omega} \end{aligned}$$

- q(0) = q(T) の境界条件(周期運動)を満たした経路積分
- あらゆる周期解の中で、 $\delta S[q(T)]=0$ となるものを足し合わせる
- ② エネルギー固有値に対応する状態(バリアを透過して核分裂を起 こす状態)を Euler-Lagrange 方程式で計算する

#### エネルギー固有値を求める

周期Tの運動の経路q(T)で、 $\delta S[q(T)] = 0$ を満たす $q_0(T)$ について $W(T) = ET + S[q_0(T)]$ とする。鞍点法を用いると

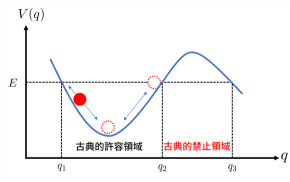
$$\int_0^\infty dT \, e^{iET} \underbrace{\int dq \int \mathcal{D}q \, e^{iS[q]}}_{\approx Ae^{iS[q_0(T)]}} \approx \int_0^\infty dT \, Ae^{i(ET + S[q_0(T)])}$$

$$pprox A \sum_{m=1}^{\infty} e^{im\pi} \left( e^{iW(T)} \right)^m \propto \frac{e^{iW(T)}}{1 + e^{iW(T)}}$$

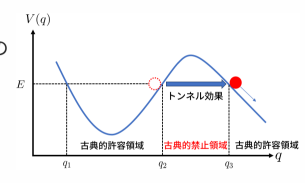
- $\delta S[q_0(T)] = 0$ であり、 $q_0(T)$ は Euler-Lagrange 方程式を満たす
- 基本周期 T に対して、W(mT) = mW(T) を満たしている
- 周期T が極を与える条件 $1+e^{iW(T)}=0\Leftrightarrow W(T)=(2n+1)\pi$ は Bohr-Sommerfeld の量子化条件に対応 9/18

1 つの極小値を持つポテンシャル V(q) 内を全エネルギー E の元で運動する 1 粒子について考える

- $m \frac{\mathrm{d}^2 q_0}{\mathrm{d}t^2} = -\nabla V(q_0)$
- $E V(q) \ge 0$  の古典的許容 領域で周期 T(E) の運動
- $W(T) = (2n+1)\pi$  を満たす 周期 T の運動がエネルギー 固有値を与える
- $T(E)=2\int_{q_1}^{q_2}dq\,\sqrt{rac{m}{2(E-V(q))}}$ から $E=E_n^{~0}$ が求まる

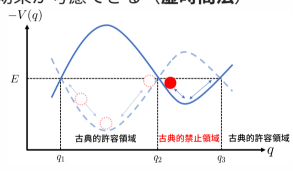


- 先ほどはV(q)の極小値まわりの 周期運動のみを考えていた
- 量子力学的には、トンネル効果 によってポテンシャル障壁 (古典的禁止領域)を透過する
- トンネル効果を記述するために 虚時間法を用いる



時間 t を純虚数にする  $it \to \tau \in \mathbb{R}$  という変換(Wick rotation, i は虚数単位)を導入するとトンネル効果が考慮できる(**虚時間法**)

- $m \frac{\mathrm{d}^2 q_0}{\mathrm{d} \tau^2} = \nabla [-V(q_0)]$
- 反転したポテンシャル内で 古典的禁止領域  $q_2 \le q \le q_3$ を運動しているように見える
- 虚時間で  $\delta S[q_0]=0$  が成立しており、鞍点法では考慮する必要がある



虚時間方向での周期運動を考慮して  $\operatorname{tr}(E-\hat{H})^{-1}$  の計算をする  $W_1(E)$  は実時間、 $W_2(E)$  は虚時間方向での  $W(E)=ET+S[q_0(T)]$ 

$$\operatorname{tr} \frac{1}{E - \hat{H} + i\eta} \propto \frac{-3e^{iW_1} - e^{-W_2}}{1 + e^{iW_1} + e^{-W_2}}$$

- ullet  $1+e^{iW_1(E)}=-e^{-W_2(E)}$ が極となる(先ほどは $1+e^{iW_1(E_n^0)}=0$ )
- $E = E_n^{\ 0} + \Delta E_n$  として、補正項  $\Delta E_n$  を求めると

$$E = E_n^{\ 0} - rac{i\Gamma_n}{2} \,, \quad \Gamma_n = 2rac{\omega(E_n^{\ 0})}{2\pi} e^{-W_2(E_n^{\ 0})}$$

•  $\Gamma_n$  は**寿命の逆数**であり、準安定状態がトンネル効果で崩壊する WKB 近似の式として知られている

$$\Delta E_n = -irac{\omega(E_n^{~0})}{2\pi}e^{-W_2(E_n^{~0})}$$
 を得る計算

極を与えるエネルギーは $1+e^{iW_1(E)}=e^{-W_2(E)}$ を満たしていた。また、 $1+e^{iW_1(E_n^0)}=0$ に注意すると

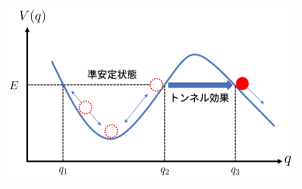
$$1 + e^{iW_1(E_n^{\ 0} + \Delta E_n)} = -e^{-W_2(E_n^{\ 0} + \Delta E_n)}$$

$$1 + \underbrace{e^{iW_1(E_n^{\ 0})}}_{=-1} \left( 1 + i \frac{\partial W_1(E_n^{\ 0})}{\partial E} \Delta E_n \right) = -e^{-W_2(E_n^{\ 0})}$$

$$\Delta E_n = -i\frac{1}{T(E_n^{\ 0})}e^{-W_2(E_n^{\ 0})} = -i\frac{\omega(E_n^{\ 0})}{2\pi}e^{-W_2(E_n^{\ 0})}$$

### 1粒子系での例(まとめ)

- 古典的な基底状態は準安定 状態
- 虚時間に経路積分を適用する とトンネル効果が記述できる
- q<sub>3</sub> にトンネリングした後は q が増大する方向へ実時間発展

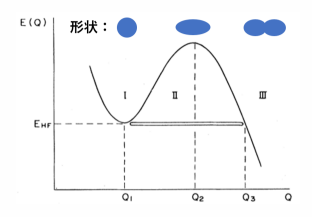


• 時刻tの状態 $|\psi(t)\rangle$ が準安定状態 $|q\rangle$ で観測される確率P(t)は、 $E=E_n^{\ 0}-i\Gamma_n/2$ より

$$P(t) = \left| \langle q | \psi(t) \rangle \right|^2 = \left| \langle q | e^{-iEt/\hbar} | q \rangle \right|^2 = e^{-\Gamma_n t/\hbar}$$

#### 核子多体系に適用する

- 原子核の四重極モーメント Q は変形度を表す
- Qに対する $\mathsf{HF}$ エネルギーは $Q_1$ で極小値( $\neq$ 最小値)
- Ⅱのポテンシャル障壁をトンネリングしてⅢの領域へ時間発展
- EL 方程式は HF 方程式になっている



## <sup>8</sup>Be →→ <sup>4</sup>He + <sup>4</sup>Heの計算結果



- トンネリング後の状態は、2つの粒子に分かれた状態
- 本論文では、具体的な議論がなされていない
- Negele の他の論文にも図は載っているが、定量的な評価は見つけられない
- 現在に至るまで、虚時間法の応用があまりされていない

#### まとめと今後の展望

- 平均場理論+経路積分でトンネル効果を記述できる
- 1粒子系での例では、WKB近似の結果を再現できた
- 重い核(<sup>238</sup>U など)に適用するためには計算コストや精度の問題があり、工夫が必要
  - 波動関数が各粒子の座標  $r_1, r_2, \ldots, r_N$  に依存する
  - 多次元のポテンシャル面による透過問題(1 次元ではない)
  - 精度を上げるためには空間、時間のメッシュ数を多くする必要がある
  - 現在のコンピュータでは計算可能
- 卒研で1次元のHF計算を行い、虚時間法でトンネル現象の記述 を試みる

# Appendix:経路積分の数式表現

- 時間発展演算子 $U(t,t_0)=e^{-i\hat{H}(t-t_0)/\hbar}$
- ・ 始状態を  $|\psi_i
  angle$  とすると、終状態は  $|\psi_f
  angle = U(t,t_0)\,|\psi_i
  angle$

$$\psi_f(q) = \int dq' \, \left\langle q \right| U(t,t_0) \left| q' \right\rangle \left\langle q' | \psi_i 
ight
angle = \int dq' \, K(q,q';t,t_0) \psi_i(q')$$

• ファインマン核 $K(q_f,q_i;t_f,t_i)$ の具体形

$$K(q_f, q_i; t_f, t_i) = \int \mathcal{D}q \int \mathcal{D}p \exp \left[ rac{i}{\hbar} \int_{t_i}^{t_f} dt \left( p\dot{q} - H(p, q) 
ight) 
ight]$$

$$\int \mathcal{D}q \coloneqq \prod_{j=1}^{N-1} \int dq_j \;, \quad \int \mathcal{D}p \coloneqq \prod_{j=1}^N \int rac{dp_j}{2\pi\hbar} \;, \quad t_f = t_i + N \Delta t$$

#### Appendix:Slater行列式について

- 同一の N 個 ( $N\geq 2$ ) の粒子からなる全体系の波動関数は、i 番目の粒子の状態  $|\phi_i\rangle$  を用いて  $|\phi_1\rangle|\phi_2\rangle\cdots|\phi_N\rangle$  と表される。
- 構成粒子が Fermi 粒子の場合、全体系の波動関数  $|\Psi\rangle_A$  は任意の 2 つの粒子の入れ替えに対して反対称になるという要請から、N 次置換群を  $\mathfrak{S}_N$  として、

$$|\Psi\rangle_{\mathsf{A}} = \frac{1}{\sqrt{N!}} \sum_{\sigma \in \mathfrak{S}_{N}} \operatorname{sgn}(\sigma) \left|\phi_{\sigma(1)}\right\rangle^{(1)} \left|\phi_{\sigma(2)}\right\rangle^{(2)} \cdots \left|\phi_{\sigma(N)}\right\rangle^{(N)}$$

と表される。これは、行列式を用いて表現することができる:

$$|\Psi\rangle_{\mathsf{A}} = \frac{1}{\sqrt{N!}} \det \begin{bmatrix} |\phi_1\rangle^{(1)} & |\phi_2\rangle^{(1)} & \cdots & |\phi_N\rangle^{(1)} \\ |\phi_1\rangle^{(2)} & |\phi_2\rangle^{(2)} & \cdots & |\phi_N\rangle^{(2)} \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ |\phi_1\rangle^{(N)} & |\phi_2\rangle^{(N)} & \cdots & |\phi_N\rangle^{(N)} \end{bmatrix}$$

この行列式を Slater 行列式と呼ぶ。

## Appendix: Hartree-Fock 変分問題

#### エネルギー変分問題

N 体 Fermi 粒子系 X の Hilbert 空間  $\mathcal{H}_{\mathsf{A}}^{(N)}$  の任意の規格化された状態  $|\Psi\rangle\in\mathcal{H}_{\mathsf{A}}^{(N)}$  に対して、エネルギー汎関数  $E[|\Psi\rangle]$  を系 X の Hamilton 演算子  $\hat{H}$  の期待値として定義する:

$$E[|\Psi\rangle] \coloneqq \langle \Psi | \hat{H} | \Psi \rangle \quad \left( |\Psi\rangle \in \mathcal{H}_{\mathsf{A}}^{(N)}, \, \langle \Psi | \Psi \rangle = 1 \right)$$

規格化された状態  $|\Psi\rangle$  を  $\mathcal{H}_{\mathsf{A}}^{(N)}$  全体で動かして、エネルギー汎関数  $E[|\Psi\rangle]$  が  $|\Psi\rangle=|\Psi_{\mathsf{a}}\rangle$  で最小値を取ったならば、 $|\Psi_{\mathsf{a}}\rangle=|\Psi_{\mathsf{g}}\rangle$  ,  $E[|\Psi_{\mathsf{a}}\rangle]=E_{\mathsf{g}}$  が成立する。(系の厳密な基底状態を  $|\Psi_{\mathsf{g}}\rangle$ 、基底エネルギーを  $E_{\mathsf{g}}$  とした。)

#### HF 変分問題

変分に用いる状態  $|\Psi\rangle$  を、互いに直交している規格化された N 個の 1 粒子状態  $|\phi_1\rangle, |\phi_2\rangle, \ldots, |\phi_N\rangle \in \mathcal{H}_{\text{single}}$  を用いた 1 つの Slater 行列式  $|\Psi\rangle_{\text{A}}$  に制限したエネル ギー変分問題が HF 変分問題であり、 $|\Psi_*\rangle = |\Psi^{\text{HF}}\rangle$  を HF 状態と呼ぶ。

#### Appendix:Hartree-Fock方程式

Lagrange の未定乗数  $\lambda_{ij}\in\mathbb{C}\;(i\leq i,j\leq N)$  を導入して書き換えた HF 変分問題

$$rac{\delta}{\delta\ket{\Psi}}igg[ra{\Psi}\hat{H}\ket{\Psi}-\sum_{i=1}^{N}\sum_{j=1}^{N}\lambda_{ij}(raket{\phi_{i}|\phi_{j}}-\delta_{ij})igg]=0$$

を満たす解  $|\Psi^{\rm HF}\rangle$  が HF 方程式で与えられる。変分計算により、以下の HF 方程式を得る:

$$\int dm{r}'\,\hat{h}_{\mathsf{HF}}(m{r},m{r}')\phi_i(m{r}')=arepsilon_i\phi_i(m{r}')$$

 $\hat{h}_{\mathsf{HF}} \in \mathcal{H}_{\mathsf{single}}$  は  $\mathsf{Fock}$  演算子と呼ばれる。

Fock 演算子は、1 粒子演算子  $\hat{t}(r)$ 、Hartree 項  $\hat{\Gamma}_{H}(r)$ 、Fock 項  $\hat{\Gamma}_{F}(r,r')$  を用いて

$$\hat{h}_{\rm HF}(\boldsymbol{r},\boldsymbol{r}') \coloneqq \left[\hat{t}(\boldsymbol{r}') + \hat{\Gamma}_{\rm H}(\boldsymbol{r}')\right] \delta(\boldsymbol{r}-\boldsymbol{r}') - \hat{\Gamma}_{\rm F}(\boldsymbol{r},\boldsymbol{r}')$$

と定義される。

# Appendix:Hartree-Fock 方程式 1 粒子演算子 $\hat{t}(r)$ 、Hartree 項 $\hat{\Gamma}_{H}(r)$ 、Fock 項 $\hat{\Gamma}_{F}(r,r')$ は、HF 方程式の解

 $\phi_i(\mathbf{r}) \ (1 \le i \le N)$  に依存する:

$$\hat{\Gamma}_{\mathsf{H}}(oldsymbol{r})\coloneqq\int doldsymbol{r}'\,\hat{v}(oldsymbol{r},oldsymbol{r}')
ho(oldsymbol{r}'),\quad \hat{\Gamma}_{\mathsf{F}}(oldsymbol{r},oldsymbol{r}')\coloneqq\hat{v}(oldsymbol{r},oldsymbol{r}')
ho(oldsymbol{r},oldsymbol{r}')
onumber \ 
ho(oldsymbol{r})\coloneqq\sum_{i=1}^N|\phi_i(oldsymbol{r})|^2,\quad 
ho(oldsymbol{r},oldsymbol{r}')\coloneqq\sum_{i=1}^N\phi_i(oldsymbol{r})\phi_i^*(oldsymbol{r}')$$

したがって、

- ① 初期波動関数  $\phi_i^{\ 0}(\boldsymbol{r})$   $(1 \leq i \leq N)$  を与えて  $\hat{h}_{\mathsf{HF}}^0$  を計算し、HF 方程式を解く。
- ② HF 方程式の解  $\phi_i^{-1}(\boldsymbol{r})$   $(1 \leq i \leq N)$  から  $\hat{h}^1_{\mathsf{HF}}$  を計算し、HF 方程式を更新する。
- 函解が収束するまで更新を繰り返し、所望の精度で収束したときの解  $\phi_i(\mathbf{r}) \ (1 \leq i \leq N)$  を用いた Slater 行列式が HF 状態  $|\Psi^{\mathsf{HF}}\rangle$  となる。

# Appendix:鞍点法を用いたトレースの計算過程

$$\operatorname{tr} \frac{1}{E - \hat{H} + i\eta} \propto \sum_{klm} \underbrace{\int_{klm}}_{=(-1)^{k+l+m}} e^{ikW_1(T) - lW_2(T) + imW_3(T)}$$

$$= \sum_{k=1}^{\infty} \left\{ -e^{iW_1} \sum_{l=0}^{\infty} \left[ -e^{-W_2} \sum_{m=0}^{\infty} (-e^{iW_3})^m \right]^l \right\}^k$$

$$+ \sum_{l=1}^{\infty} \left\{ -e^{-W_2} \sum_{m=0}^{\infty} \left[ -e^{iW_3} \sum_{k=0}^{\infty} (-e^{iW_1})^k \right]^m \right\}^l$$

$$+ \sum_{m=1}^{\infty} \left\{ -e^{iW_3} \sum_{k=0}^{\infty} \left[ -e^{iW_1} \sum_{k=0}^{\infty} (-e^{-W_2})^l \right]^k \right\}^m$$

$$= \underbrace{\frac{-2e^{i(W_1 + W_3)} - e^{iW_1} - e^{-W_2} - e^{iW_3}}{(1 + e^{iW_1})(1 + e^{iW_3}) + e^{-W_2}} \xrightarrow{W_3 \to 0} \underbrace{\frac{-3e^{iW_1} - e^{-W_2}}{1 + e^{iW_1} + e^{-W_2}}}$$