

بررسی تاثیر ایزواسپین در طیف مولتی فرکتالی هسته های اتمی

واحده رزازی^۱، سهراب بهنیا ^۲

^{*1}گروه فیزیک، واحد ارومیه، دانشگاه آزاد اسلامی، ارومیه، ایران

² گروه فیزیک، دانشکده علوم، دانشگاه صنعتی ارومیه، ارومیه، ایران

اطلاعات آماری حاصل از طیف ترازهای انرژی در سیستم هسته

ای به عنوان یک سیستم بس ذرهای، اطلاعات زیادی را در مورد

ساختار هسته ای فراهم می کند [1,2]. همچنین تحلیل توابع موج

نیز می تواند در تایید نتایج حاصل مبنی بر آشوبناک بودن سیستم

مفيد باشد [3,4]. بسياري از اطلاعات ميكروسكپي هسته ها از قبيل

طيف ترازهای انرژی و توابع موج، توسط مدل پوسته ای هستهای

اطلاعات مقاله

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۱۰/۲۸ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۱۲/۲۵ تاریخ چاپ: ۱۴۰۳/۱۲/۲۵

شاپای چاپی: 493x-2588-2588 شاپای الکترونیکی: 4921-2588

* نویسنده مسئول va.razzazi@iau.ac.ir



مقدمه

مى تواند فراهم شود [5].

چکیدہ

بررسی توزیع آماری ترازهای انرژی و توابع موج هسته اتمی به عنوان یک سیستم بس ذرهای برای مطالعه واکنشهای گوناگون و ساختار هستهای ضروری میباشد. در این مطالعه رویکرد متفاوتی برای بررسی تاثیر ایزواسپین درساختار هسته اتمی برمبنای طیف مولتی فرکتالی توابع موج ارائه شده است. این تحلیل با نتایج بدست آمده توسط طول جایگزیدگی و تحلیل آماری حاصل از توزیع ترازهای انرژی برمبنای تئوری آشوب کوانتومی مقایسه شده و مورد تایید واقع گردیده است. بدین منظور ۲۵³ با داشتن نوترون در ترازهای ظرفیت و ایزوتوپ مجاور آن S^۲ که با جایگزین شدن یک پروتون پوستهای هسته انتخاب شده اند. ویژه مقادیر انرژی و دامنه توابع موج سیستم توسط بجای نوترون در تراز ظرفیت ایزواسپین متفاوتی دارد، برای مطالعه بر مبنای مدل پوستهای هسته انتخاب شده اند. ویژه مقادیر انرژی و دامنه توابع موج سیستم توسط بررسی ساختار هسته ای و مدل استاندارد ایجاد میکند.

هستهای.

در مطالعات انجام یافته در فضای ظرفیت , 2, d_{3/2} , d_{5/2}) sd (s1/2 هسته یک رفتار آشوبی خیلی قوی نشان داده است ولی در فضای ظرفیت pf (f_{7/2} , f_{5/2} , p_{1/2} , p_{3/2}) این رفتار کمی متفاوت به نظر میرسد[6]. تابع توزیع آماری نزدیکترین فاصله (NNS) از ساده ترین پیشگویی های تئوری ماتریسهای تصادفی^۲ میباشد[7].

ویگنر-دایسون^۳ برای سیستمهای فیزیکی انتگرال ناپذیر رفتار آشوبناک که ازتوزیع آنسامبل گاوسی^۴ پیروی میکند، پیشگویی کرده است. سیستمهای انتگرال ناپذیر از تابع توزیع پواسونی پیروی میکنند[8]. با وجود این در بسیاری از سیستمها از جمله هسته اتمی رفتاری مابین این دو حالت دیده شده است. برای تحلیل چنین سیستمهایی از تابع توزیع

³ Wigner-Dyson

⁴ Gaussian orthogonal ensemble

¹ Nearest neighbor statistical distribution

² Random matrix theory

[[] Downloaded from jmrph.khu.ac.ir on 2025-04-19

برودی^۵ استفاده می شود [9]. در تحلیل بیشتر سیستم، بررسی رفتار توابع موج با بکارگیری طول جایگزیدگی⁶ و نیز طیف مولتی فرکتالی^۷ امکانپذیر می باشد [10,11]. در این مطالعه تاثیر ایزواسپین در ساختار هسته ای مورد بررسی قرار گرفته است. بدین منظور ⁵⁶⁷ و ایزوتوپ ⁵⁵⁷ که در مجاورت کلسیم قرار گرفته، انتخاب شده و ⁶-Ca به عنوان هسته مرکزی در نظر گرفته شده است.

۱- مدل تئوری هسته ای

هسته اتمی به مانند یک سیستم بس ذره ای شناخته شده است. معادله شرودینگر این سیستم با n ذره که هرکدام دارای جرم m بوده و تحت یک پتانسیل مرکزی Ui قرار دارند و در برهمکنش باهم تحت پتانسیل دو ذره ای V_{ik} هستند به صورت زیر می باشد:

$$H\left|\psi\right\rangle = E\left|\psi\right\rangle,\tag{1}$$

هدف حل این معادله شرودینگر میباشد. بدین منظور هامیلتونی حاکم بر مدل لایه ای را بر اساس عملگرهای کوانتومی برای برهمکنش دوذره ای تعریف میکنیم و از برهمکنش سه ذرهای و بیشتر صرف نظر می کنیم[12]. هامیلتونی حاکم بر مدل پوستهای هسته بر اساس عملگرهای کوانتومی به فرم زیرمیباشد:

$$H = \sum_{i} \varepsilon_{i} a_{i}^{+} a_{i}^{+} + \frac{1}{4} \sum_{i,j,k,l} \langle ij|V|kl \rangle a_{i}^{+} a_{j}^{+} a_{k} a_{l}^{+},$$
(7)

نه انرژی ذره منفرد، a، a مملگرهای خلق و نابودی، اندیس ϵ_i های i, j, k, l اعداد کوانتومی هر ذره و |kl| < ij| > 3 عناصر ماتریسی برهمکنش دوذرهای ذرات واقع در لایههای ظرفیت می ماتریسی برهمکنش دوذرهای ذرات واقع در لایههای ظرفیت می ماتریسی تک ذرهای (SPE) و برای جمله دوم عناصر ماتریسی دوذره ای (TBME) نامیده میشوند. در این هامیلتونی، جمله اول خطی می باشد ولی جمله دوم رفتار به شدت غیر خطی دارد[13]. عملیات قطری کردن و حل این ماتریس به دلیل بالا بودن ابعاد آن توسط می برنامه صورت گرفته شده علاوه بر ویژه مقادیر انرژی، ویژه توابع موج برنامه صورت گرفته شده علاوه بر ویژه مقادیر انرژی، ویژه توابع موج برنامه صورت گرفته شده علاوه بر ویژه مقادیر انرژی، ویژه توابع موج برنامه صورت گرفته شده است.

۲– تحلیل ترازهای انرژی

یکی از روشهایی که برای تحلیل آماری ترازهای انرژی سیستم های کوانتومی مطرح می باشد، تئوری ماتریسهای تصادفی است که در ۱۹۵۰ توسط ویگنر، دایسون ومهتا⁸ ^۸توسعه داده شد[8,9,12]. بخصوص این تئوری در بررسی طیف پیچیده هسته ای بسیار مورد توجه قرار گرفت است[12]. در این تئوری تابع توزیع آماری نزدیکترین فاصله است[12]. در این تئوری تابع توزیع آماری نزدیکترین فاصله (NNS) یکی از روشهای رایج برای تحلیل ترازهای انرژی میباشد. پس از حل معادله (۲) و بدست آوردن ویژه مقادیر انرژی تابع توزیع انرژی (S) را محاسبه میکنیم که در آن می باشد. در سیستمهای منظم، تابع توزیع (S) از توزیع می باشد. در سیستمهای منظم، تابع توزیع (S) از توزیع

$$P(s) = \exp(-s) \tag{3}$$

اما در سیستمهای نامنظم و آشوبناک این تابع توزیع از توزیع ویگنری پیروی میکند و ۲S⁽P(S) می باشد و بسته به تقارن سیستم در یکی از سه حالت GOE,GUE,GSE قرار میگیرد که به ترتیب 1,2,4 س می باشد[15]. در بررسی بسیاری از سیستمهای واقعی مشاهده شد که بسیاری از آنها نه کاملا انتگرال پذیر هستند و نه کاملا آشوبناک و رفتاری بینابین دارند.هسته اتمی نیز جزو چنین سیستمهایی می باشد که برای بررسی چنین سیستمهایی از تابعهای توزیع مختلفی استفاده میشود که از جمله آنها تابع توزیع برودی می باشد:

$$P(s) = (\omega + 1)a_{\omega}s^{\omega} \exp(-a_{\omega}s^{\omega+1})$$

$$a_{\omega} = \left[\Gamma(\frac{\omega+2}{\omega+1})\right]^{\omega+1}$$
$$.\Gamma(\omega) = \int_{0}^{\infty} x^{\omega+1} e^{-x} dx \qquad (4)$$

8 Wigner-Dyson-Mehta

⁵ Brody distribution

⁶ Localization length

⁷ Multifractal spectrum

 ω پارامتر برودی نامیده می شود که برای ω=0 تابع توزیع ترازهای انرژی پواسونی و برای μ = ω تابع توزیع ترازهای انرژی از توزیع ویگنری پیروی میکند و سیستم آشوبناک کامل است.

۳. تحليل توابع موج

توجه به چگونگی گسترش توابع موج نیز میتواند اطلاعات خوبی در رفتار سیستم کوانتومی به ما ارائه دهد. این بررسی به روشهای مختلفی انجام میگیرد که از آن جمله میتوان به اندازه گیری طول جایگزیدگی بر اساس آنتروپی سیستم اشاره کرد. همچنین طیف مولتی فرکتالی سیستم در تایید این نتایج روش مورد توجه میباشد.

۳-۱ تحلیل توابع موج بر اساس طول جایگزیدگی

میزان توزیع توابع موج در فضا میتواند نحوه رفتار سیستم را به خوبی معرفی کند[18]. سیستمی که توابع موج آن در فضا گسترش یافته اند، نمونه ای از سیستم آشوبناک می باشد. در سیستم های انتگرال پذیر، توابع موج سیستم جایگزیده خواهند بود[19].

برای محاسبه طول جایگزیدگی ابتدا ویژه توابع هامیلتونی H سیستم را محاسبه میکنیم. توابع موج سیستم بر اساس بردارهای پایه سیستم $\left| k \right\rangle = \alpha_{K_1}^{\dagger}$ که ویژه توابع سیستم $\left| k \right\rangle = \alpha_{K_1}^{\dagger}$ که ویژه توابع H₀ هستند نمایش داده میشوند:

$$H \left| \alpha \right\rangle = E^{\alpha} \left| \alpha \right\rangle$$

$$H_{0} \left| k \right\rangle = E_{k}^{0} \left| k \right\rangle$$
(5)

که خواهیم داشت :

$$\begin{aligned} \left| \alpha \right\rangle &= \sum_{k} C_{k}^{\alpha} \left| k \right\rangle \tag{6} \\ \\ \overline{C}_{k}^{\alpha} &= \sum_{k} C_{k}^{\alpha} \left| k \right\rangle \qquad (6) \\ \\ \overline{C}_{k}^{\alpha} &= \sum_{k} C_{k}^{\alpha} \left| k \right|^{2} \\ \\ \overline{C}_{k}^{\alpha} &= \sum_{k} \left| C_{k}^{\alpha} \right|^{2} \ln \left| C_{k}^{\alpha} \right|^{2} \end{aligned}$$

و طول جایگزیدگی به صورت تابعی از انرژی از رابطهٔ زیر قابل محاسبه است:

$$l_h(E) = \exp[S_E^{\inf o}] / 0.48d \qquad (\lambda)$$

در سیستمهای آشوبناک برای آنسامبلGOE،

و مستقل از انرژی خواهد بود. $S_E^{inf\,o}=ln(\,0.48d)$ بنابراین $l_{h}\left(E
ight) =1$ برای سیستمهای آشوبناک خواهد بود[19,20].

۲-۳ تحلیل توابع موج بر اساس طیف مولتی فرکتال

تحلیل مولتی فرکتال یکی از روشهای مفید برای مطالعه سیستمهای دینامیکی غیر خطی میباشد[21]. در این تحلیل ما فرض میکنیم که $|\psi_i|^2$ تابع موج نرمالیزه شده ذره در سیستم b بعدی به حجم L^d در سایت th می باشد. احتمال

سیستم D بعدی به حجم L در سایت ۱۱۱ میباشد. احتمال پیدا کردن ذره در جعبه kth بصورت زیر میباشد:

$$\mu_k (l) = \sum_i |\psi_i|^2$$

k = 1,....,N₁

N۱ تعداد جعبه ها با سایز l و اندازه حرکت qth از (l) μ به صورت زیر تعیین میشود:

(9)

$$P_{q}(l) = \sum_{k=1}^{N_{l}} \mu_{k}^{q}(l) \quad (10)$$

$$: \lambda = \frac{1}{L} \quad (10)$$

$$P_{q}(\lambda) \propto \lambda^{\tau(q)} \quad (11)$$

$$\sum_{k=1}^{N_{l}} \lambda^{\tau(q)} \quad (11)$$

$$: \lambda^{\tau(q)} \quad (11)$$

طیف $f\left(lpha
ight)$ از نمایه های au(q) توسط انتقال لژاندر ٔ بدست میآید:

$$\alpha(q) = \frac{d\tau(q)}{dq}$$
(13)
$$q = f'(\alpha)$$

$$f(\alpha) \equiv f(\alpha_q) = \alpha_q q - \tau(q)$$

طيف $f\left(lpha
ight)$ تابعی

از α است با یک ماکزیمم در d_0 که بعد توپولوژیکال سیستم میباشد. منحنی (α) به عنوان یک ناحیه بین α و α می باشد که با مقایسه پهنای این طیف میتوانیم رفتار دینامیکی سیستم را تحلیل کنیم. برای سیستم منظم و جایگزیده طیف دارای پهنای وسیعی میباشد که این رفتار منطبق با رفتار پواسونی طیف انرژی سیستم میباشد. در سیستمهایی با رفتار نامنظم و طیف ویگنری طیف مولتی فرکتال سیستم باریکتر خواهد بود[22,23].

۳. بحث و نتیجه گیری

برای مطالعه تاثیر برهمکنش بین ذرات فضای ظرفیت بر ساختار هسته ای، ایزوتوپ های ^{۴۶}Ca و ^{۴۶}St را برای این مطالعه انتخاب میکنیم. ترازهای ظرفیت در این محاسبه ترازهای (f_{7/2}) f5/2, p1/2, p3/2 ، می باشد که فضای ظرفیت pf نامیده می شود و هسته مرکزی در این محاسبات ^{۴۰}Ca در نظر گرفته شده است. ^{۴۶}Ca در ترازهای ظرفیت خود فقط دارای ۶ نوترون میباشد در حالیکه ایزوتوپ ^{۴۶}SC که در مجاورت کلسیم قرار دارد دارای ۵ نوترون و ۱ پروتون می باشد، که منجر به تفاوت ایزواسپین در این هستهها شده است. با محاسبه ویژه مقادیر و ویژه توابع هامیلتونی فرمول۲، توسط برنامه محاسباتی NuShellX به تحلیل و بررسی رفتار سيستم مي پردازيم [14]. با محاسبه تابع توزيع نزديكترين فاصله NNS توسط تابع توزیع برودی می توانیم تفاوت رفتاری را در اين ايزوتوپها مشاهده كنيم. پارامتر برودي 🛯 ميتواند ميزان آشوبناک بودن سیستم را تعیین کند. در ^{۴۶}Ca این یارامتر ۰٫۶۷ بدست آمده است و نمودار توزیع طیف انرژی حاصل (نمودار آبی شکل ۱) تمایل سیسستم به توزیع پواسونی را نشان میدهد. رفتار ^۴٬SC بسیار متمایل به رفتار ویگنری بوده و پارامتر برودی ۰٬۸۹ محاسبه شده است(شکل ۲).



شکل ۱. نمودار توزیع ترازهای انرژی: نمودار سبز: توزیع ویگنری نمودار قرمز: توزیع پواسونی نمودار سیاه: توزیع برودی نمودار آبی: هیستوگرام حاصل از توزیع طیف انرژی ⁵⁶Ca.



شکل۲. نمودار توزیع ترازهای انرژی: نمودار سبز: توزیع ویگنری نمودار قرمز: توزیع پواسونی نمودار سیاه: توزیع برودی نمودار آبی: هیستوگرام حاصل از توزیع طیف انرژی ^{۴۶}Sc.



شکل۳. نمودار طول جایگزیدگی بر حسب تابعی از انرژی ^۴۶Ca.

⁹ Legendre transformation

- (5) B. A. Brown, B. Wildenthal, Status of the nuclear shell model, Annual Review of Nuclear and Particle Science 38 (1) (1988) 29.
- (6) Gómez, J. M. G., et al, Shell-Model studies of chaos and statistical properties in nuclei, Journal of Physics: Conference Series. Vol. 580. No. 1. IOP Publishing, 2015.
- (7) Assmann, Marc, et al, Quantum chaos and breaking of all anti-unitary symmetries in Rydberg excitons, Nature *materials* 15.7 (2016) 741.
- (8) Rosenzweig, Norbert, and Charles E.
 Porter, Repulsion of Energy Levels in Complex Atomic Spectra, Physical
 Paviow 120 5 (1960) 1608

Review 120.5 (1960) 1698.

- (9) Guhr, Thomas, Axel Müller– Groeling, and Hans A. Weidenmüller, Random-matrix theories in quantum physics: common concepts, Physics Reports 299.4-6 (1998) 189.
- (10) Aziz Alaoui, Youssef, and Bruno Laburthe-Tolra."Method to discriminate between localized and chaotic quantum systems." Physical Review Research 6.4 (2024): 043045.
- (11) Nambudiripad, Anjali, J. Bharathi Kannan, and M. S. Santhanam.
 "Chaos and localized phases in a two-body linear kicked rotor system." Physical Review E 109.3 (2024): 034206.
- (12) Sukumar, N. "Universality and Random Matrix Theory.
 "Navigating Molecular Networks. Cham: Springer Nature Switzerland, 2025. 55-67.
- (13) Kota, V. K. B., and N. D. Chavda, Embedded random matrix ensembles from nuclear structure and their recent applications, International Journal of Modern Physics E 27.01 (2018) 1830001.
 (14) Breast P. A. and W. D. M. Pasa
- (14) Brown, B. A., and W. D. M. Rae, The shell-model code NuShellX@ MSU, Nuclear Data Sheets 120 (2014) 115
- (15) Das, Adway Kumar, et al. "Proposal for many-body quantum chaos detection." Physical Review Research 7.1 (2025): 013181.



شکل۴. نمودار طول جایگزیدگی بر حسب تابعی از انرژی Sc ^۴.



شکل۵. طیف مولتی فرکتالی حاصل از توابع موج نمودار آبی: طیف حاصل از ⁵°Ca نمودار قرمز: طیف حاصل از Sc^{*3}.

منابع

- Muñoz, L., et al. Examination of experimental evidence of chaos in the bound states of Pb²⁰⁸, *Physical Review C* 95.1 (2017) 014317.
- (2) Levon, A. I., A. G. Magner, and S. V. Radionov, Statistical analysis of excitation energies in actinide and rareearth nuclei, Physical Review C 97.4 (2018) 044305.
- (3) V. Kota, R. Sahu, Structure of wave functions in (1+ 2)-body random matrix ensembles, Physical Review E 64 (1) (2001) 016219.
- (4) M. Vyas, V. Kota, Random matrix structure of nuclear shell model Hamiltonian matrices and comparison with an atomic example, The European Physical Journal A 45 (1) (2010) 111.

- (22) Gilpin, William. "Generative learning for nonlinear dynamics." Nature Reviews Physics 6.3 (2024): 194-206.
- (23) Yajima, Kohei, et al. "Multifractality in monitored singleparticle dynamics." Physical Review Research 6.4 (2024): 043049.
- (16) Santos, Lea F., et al."Thermalization time in many-body quantum systems." (2021).
- (17) Gomez, J. M. G., et al, Many-body quantum chaos: Recent developments and applications to nuclei, Physics Reports 499.4-5 (2011) 103.
- (18) Chen, Anffany, Joseph Maciejko, and Igor Boettcher. "Anderson localization transition in disordered hyperbolic lattices." Physical Review Letters 133.6 (2024): 066101.
- (19) Chen, Jin-Jun, et al. "Dynamics of quantum coherence in many-body localized systems." Physical Review A 110.2 (2024): 022434.
- (20) Dong, Hang, et al. "Measuring the Spectral Form Factor in Many-Body Chaotic and Localized Phases of Quantum Processors." Physical Review Letters 134.1 (2025): 010402.
- (21) J. Gomez, K. Kar, V. Kota, R. Molina, J. Retamosa, Localization in 2p1f nuclear shell-model wave functions, Physics Letters B 567 (3-4) (2003) 251.



Investigation the effect of isospin on the nuclear structure based on the multifractal spectrum of the atomic nucleus

Vahedeh Razazi^{1*}, Sohrab Behnia²

- 1. Department of Physics, Urmia Branch, Islamic Azad University, Urmia, Iran
- 2. Department of Physics, Faculty of Science, Urmia University of Technology, Urmia, Iran

Article details	Abstract
Received: 2021/01/17 Accepted: 2025/03/10 Published: 2025/03/15	The Investigation of the statistical distribution of nuclear energy levels and wave functions in the atomic nucleus as a many-body system is necessary for understanding various reactions of the nuclear structure We are considering the multifractal spectrum analysis of wavefunction to
ISSN: 2588-493x eSSN: 2588-4821	investigate the effect of isospin on the nuclear structure. This analysis is compared with the results obtained by the localization length and the statistical analysis of the distribution of energy levels based on the Brody distribution
Correspondence email: <u>va.razzazi@iau.ac.ir</u>	function. For this purpose, the ⁴⁶ Ca with the only neutron in its valence space and its neighbor nuclide ⁴⁶ Sc, which has different isospin because of replacing one proton to neutron in its valance space, are selected for study on the basis of the
	nuclear shell model. Energy eigenvalues of the system are calculated with NuShellX code. The amplitudes of wave functions can be achieved by modifying in the new version of this code.
回號演發	<i>Keywords:</i> Multifractal spectrum, Localization length, Brody distribution, Isospin, Nuclear structure