

حساب العلاقة الإلكترونية لذرة الليثيوم في الحالة المستقرة

صلاح عبد الله حسون*

خليل هادي البياتي*

بان حسن عادل الأسعد*

تاريخ قبول النشر 2007/5/24

الخلاصة

ان الهدف من البحث هو دراسة العلاقة بين الالكترونات لذرة الليثيوم في الحالة المستقرة من خلال دراسة دالة التوزيع البيني الالكتروني $f(r_{12})$ والقيمة المتوقعة للمسافة بين الكتروني r_{12} باستخدام الدالة $f(r_{12})$ للقشرة KL في الحالتين المفردة والثلاثية تم تقدير فجوة فيرمي. تم في هذا البحث استخدام الدالة الموجية لهارتري فوك المنشورة عام 1993.

كلمات مفتاحية: فجوة فيرمي، دالة هارتري، الكثافة الإلكترونية.

على سبيل المثال يمكن ملاحظة المصادر [3,2]

المقدمة

وقد تم في هذا البحث تحليل ذرة الليثيوم ودراسة العلاقة بين كل زوج الکتروني للغلاف الواحد. ان كثافة الجسيمين $\Gamma_{HF}(X_m, X_n)$ لأي نظام ذري يحتوي على N من الالكترونات يمكن ان يكتب بالعلاقة الآتية [3]:-

استخدمت دالة التوزيع البينية في الفضاء المكاني لذرة الهليوم في الحالة الارضية من قبل كولسون ونيلسون [1] ، ويمكن دراسة العلاقة الالكترونية لكل زوج من الالكترونات للغلاف الواحد باستخدام الدالة الموجية لهارتري فوك

$$\Gamma_{HF}(X_m, X_n) = \binom{N}{2} \int \psi^*(X_1, X_2, \dots, X_i) \psi(X_1, X_2, \dots, X_i) dX_p \dots dX_N \quad \dots(1)$$

حيث تمثل X مجموع كل من متوجه الفضاء ومتوجه البرم للاكترون i ، وان $dX_p \dots dX_N$ تدل على تكامل كثافة كل الالكترونات ماعدا n, m .

تمثل عدد الأزواج الالكترونية باعتبار ان $\Gamma_{HF}(X_m, X_n)$ تمثل دالة للجسيمين m, n وان ناتج التكامل للدالة يعطى عدد الأزواج في النظام وكالآتي [3]:-

$$\int \Gamma_{HF}(X_m, X_n) dX_m dX_n = \binom{N}{2} = \frac{N!}{[2!(N-2)!]} \quad \dots(2)$$

* قسم الفيزياء - كلية العلوم للبنات - جامعة بغداد

حيث ان $\binom{N}{2} = 3$

ولحساب كثافة الجسيمين يمكن كتابة المعادلة (1) كالتالي [4]:

$$\Gamma_{HF}(X_m, X_n) = \sum_{i \neq j}^N \Gamma_{ij}(X_m, X_n) \quad \dots(3)$$

Γ_{ij} يمكن ان يكتب بالعلاقة الآتية:-

$$\Gamma_{ij}(X_m, X_n) = \frac{I}{2} \sum_{i \neq j}^N A_{ij}^{mm} (A_{ij}^{mm})^* \quad \dots(4)$$

$$A_{ij}^{mm} = \phi_i(m)\phi_j(n) - \phi_j(m)\phi_i(n) \quad \dots(5)$$

حيث ان j, i يمثلان اوربيتال البرم بينما n, m يمثلان رقم الالكترونات

النظرية

ان احتمالية توزيع المسافة البنية الالكترونية المرافق لزوج من الالكترونات (i, j) تعطى بالمعادلة الآتية [5]:

$$f_{ij}(r_{12}) = \int \Gamma_{ij}(r_1, r_2) dr_1 dr_2 \quad \dots(6)$$

وهي دالة عبارة ويمكن التعبير عنها بالمعادلة الآتية:-

$$f(r_{12}) = 8\pi^2 r_1 \{J_1 + J_2\}$$

$$J_1 = \int_0^{r_{12}} \int_{r_{12}-r_1}^{r_{12}+r_1} \Gamma(r_1, r_2) r_2 dr_2 dr_1 \quad r_1 \langle r_{12} \rangle \quad \dots(7)$$

$$J_2 = \int_{r_{12}}^{\infty} \int_{r_1-r_{12}}^{r_1+r_{12}} \Gamma(r_1, r_2) r_2 dr_2 dr_1 \quad r_1 \rangle r_{12}$$

اما القيمة المتوقعة للمسافة البنية لالكترونين فأنها تعطى بالمعادلة الآتية [1] :-

$$\langle r_{12}^n \rangle = \int_0^{\infty} f(r_{12}) r_{12}^n dr_{12} \quad \dots(8)$$

وللمزيد من المعلومات يمكن مراجعة المصادرين [6] [7].

الحسابات والنتائج

وباستخدام المعادلة (8) تم حساب القيمة المتوقعة للمسافة بين الكترونين r_{12} وكما موضح في الجدول رقم (2).

ولغرض توضيح الفرق بين الحالة المفردة والثلاثية فقد تم رسم الفرق بين الدالتين كما موضح في الشكل (4).

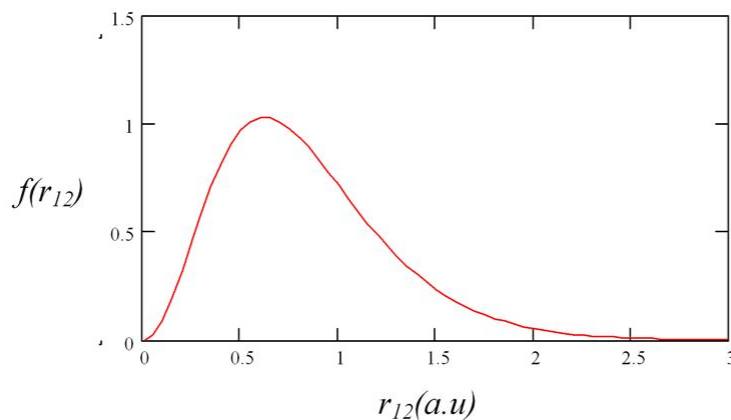
باستخدام المعادلة (6) تم حساب دالة التوزيع البنية الالكترونية $f(r_{12})$ للغلاف $K_\alpha K_\beta$ وكما موضح في الجدول رقم (1) والشكل (1) واما بالنسبة للحالة المفردة فالنتائج موضحة بالشكل (2) اما الحالة الثلاثية فالشكل (3) يوضح النتائج .

جدول (1) دالة التوزيع البنية الالكترونية لذرة الليثيوم

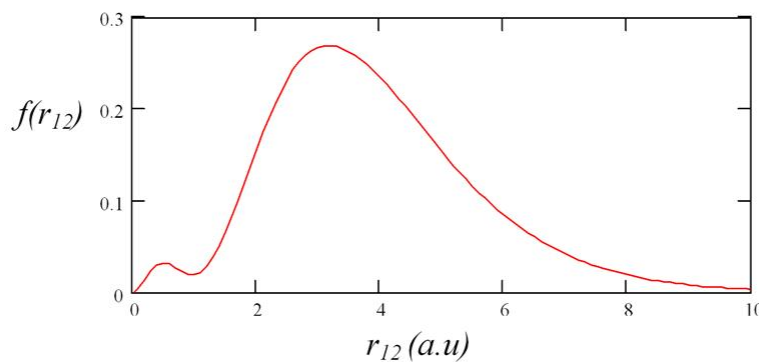
Shell	$r_{12}(a.u)$	$f(r_{12})_{max}$
K	0.6	1.0259
$KL(^1S)$	0.5	0.03204
	3.3	0.26772
$KL(^3S)$	3.35	0.26457

جدول (2) القيمة المتوقعة للمسافة بين الكترونين r_{12} لذرة الليثيوم

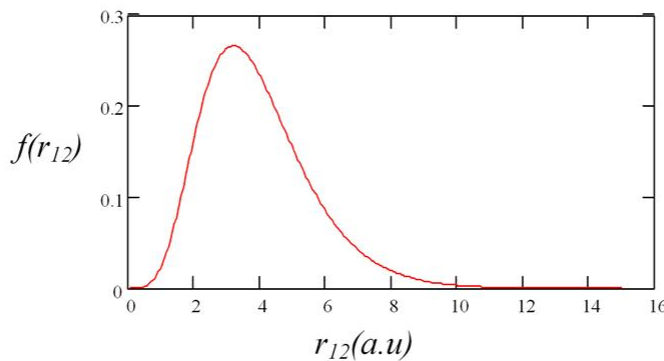
Shell	$n=-2$	$n=-1$	$n=0$	$n=1$	$n=2$
K	4.71722	1.64988	1	0.83950	0.89360
$KL(^1S)$	0.27030	0.33696	1	3.91686	18.18520
$KL(^3S)$	0.11994	0.30837	1	3.92742	18.18521



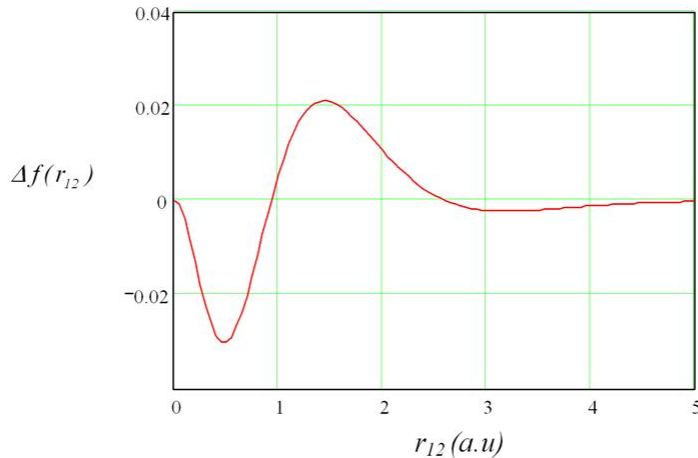
شكل (1) دالة التوزيع البنية الالكترونية لذرة الليثيوم



شكل(2) دالة التوزيع الбинية الالكترونية لقشرة الوسطية للحالة المفردة KL^1S لنزرة الليثيوم



شكل(3) دالة التوزيع الбинية الالكترونية لقشرة الوسطية للحالة المفردة KL^3S لنزرة الليثيوم



شكل (4) تأثير فيرمي ويمثل الفرق بين دالة التوزيع الбинية للأغلفة الوسطية للحالة المفردة والثلاثية لنزرة الليثيوم

الوسطية للحالتين المفردة والثلاثية لذرة وكما

موضح بالشكل (4) .

- كما ويلاحظ من الشكل (4) ان القيمة العظمى دالة التوزيع البينية في الحالة المفردة اكبر مماعليه في الحالة الثلاثية وذلك لأن المسافة بين الالكترونات ذات البرم المتعاكش اقل من المسافة بين الالكترونات ذات البرم المتوازي وهذا ينفق مع قاعدة باولى.

المصادر

1. Coulson, C.A. and Neilson A.H.,1961.Electron Correlation in the Ground state of Helium,Phys. Soc.,78:831.
2. Benesch, R and Smith VH. Jr., 1971.Redial electron – electron distribution and the coulomb hole for Be. J. Chem . Phys.55, 482.
3. Seddon,G.J. and Banyard K.E., 1973 .Coulomb holes and expectation values .II.Configration interaction wavefunction . J.Chem .Phys.59,1065.
4. Bunge,C.F , Barrientos J.A.,and A.V. Bunge 1993.Roothaan – hartree-Fock ground –state atomic wave function, Atomic Data and Nucl.Data Table. 53:113-124.
5. Smith,D.W. and Larson E.G. 1970 .On the Interpretative Aspects of Second – Order reduced density matrices., International Journal of Quantum Chemistry .35:689.
6. Al-Asaad, B.H. 2005 .A study of the physical properties for the electrons outer shells for same atoms, M.Sc Thesis.College of Scince for Women. Baghdad University, Iraq.
7. Al-bayati, K.H., Ahamd A.K. and N. CH .Al-Tamimei 2006. Calculation of the one –particle expectation values to some atoms and ions. Um-Salama Science Journal ,College of Science for Women, Baghdad University, 3:246-253

مناقشة النتائج

- الشكل رقم(1) يظهر سلوك الكثافة الالكترونية البينية لذرة الليثيوم للقشرة K . ويلاحظ في الشكل ان اعلى قيمة بينيه مقدارها $r_{12}=0.6$ تكون في الموضع $1s$ نلاحظ في الشكل رقم (2) دالة التوزيع البينية الالكترونية للقشرة الوسطية(KL) للحالة المفردة ($1s$) موزعة على كثافتين بسبب اختلاف البرم. ان اعلى قيمة بينيه للقمرة الاولى هي 0.03204 في الموضع $r_{12}=0.5$ والتي تعكس عن احتمالية تواجد الالكترونين في القشرة K اما اعلى قيمة بينيه للقمرة الثانية فتساوي 0.26772 في الموضع $r_{12}=3.3$ والتي تفسر عن احتمالية عالية لتوارد الالكترونين في القشرة KL . الشكل(3) يظهر سلوك هذه الدالة للحالة الثلاثية،ان اعلى قيمة بينيه 0.26457 في الموضع $r_{12}=3.35$ وفي هذا الشكل نلاحظ عدم احتمالية تواجد الالكترونين في القشرة K بسبب تأثير فيرمي ويمكن ملاحظة نتائج دالة التوزيع البينية الالكترونية لذرة الليثيوم في القشرتين K ، KL بالجدول رقم(1) الذي يوضح القيم العظمى لدالة التوزيع البينية الالكترونية .
- نلاحظ من الجدول (2) عند القيم السالبة n فإن القيمة المتوقعة للحالة المفردة $KL(1S)$ اكبر مما هو عليه عند الحالة الثلاثية($3S$) والعكس صحيح.
- عندما يكون $n=0$ فإن القيمة المتوقعة لاحتمالية تواجد الالكترون حول النواة يساوي واحداً وهذا هو شرط العيارية .
- لغرض عرض تأثير فيرمي فقد تم حساب الفرق بين دالة التوزيع البينية للافلفة

Evaluation of the electron correlation for lithium atom (*Li*) in ground state

*Khalil H.Al-bayat**

*Ban H.Al-asaad**

*Salaah A.Hasson**

* Baghdad University - College of Science for Women - Physics Department

Abstract

The aim of this work is to study the correlation between the electrons for *Li* atom in ground state through the calculation of the inter-particle distribution function $f(r_{12})$ and inter-particle expectation values r_{12}^n . By using the $f(r_{12})$ function for *KL* shell in both singlet and triplet state .The Fermi hole have been evaluated .In this work the Hartree-Fock wave function (1993) have been used.

Key Words: Fermi hole, Hartree Function, electron density.