镍同位素链原子核低能四极态的微观研究*

孙帅¹) 安荣²) 祁淼¹) 曹李刚^{1)3)†} 张丰收^{1)3)4)‡}

1) (北京师范大学物理与天文学院,射线束技术教育部重点实验室,北京 100875)

2) (宁夏大学物理学院, 银川 750021)

3) (北京市科学技术研究院,辐射技术研究所,北京 100875)

4) (兰州重离子加速器国家实验室, 原子核理论研究中心, 兰州 730000)

(2024年7月16日收到; 2024年12月5日收到修改稿)

利用 Skyrme HF+BCS 理论以及自洽的 QRPA 方法研究了镍同位素链原子核的第一个 2+态以及矮四极 态的性质随中子数增加的演化情况.研究中分别采用了 SGII, SLy5 以及 SkM*三种能量密度泛函以及密度依 赖的零程对相互作用.计算得到的镍同位素链原子核第一个 2+态的激发能以及电磁跃迁强度能较好地再现 实验值.发现 ⁷⁰⁻⁷⁶Ni 的同位旋标量矮四极态共振能量 (跃迁强度)随着中子数增加而降低 (增加).这是由于 中子 1g_{9/2}态的占有概率的增加,由该中子态产生的准粒子激发组态占比增加,组态激发由质子主导渐变为 由中子主导产生.并发现镍同位素链原子核矮四极态对壳结构的改变比较敏感,可以为丰中子核的壳演化提 供信息.

关键词: Skyrme 能量密度泛函, 矮四极共振态, 壳结构

 $\textbf{PACS:} \ 21.60.-n, \ 21.60.Jz, \ 24.30.Cz$

CSTR: 32037.14.aps.74.20240991

DOI: 10.7498/aps.74.20240991

1 引 言

巨共振现象是原子核的一种集体激发行为,它 为人们探索核物质性质、约束状态方程以及理解原 子核结构提供了有效途径^[1,2].20世纪80年代以 来,随着世界范围内放射性束流大科学装置的使用 以及先进探测技术的蓬勃发展,核物理的研究对象 从传统的稳定原子核扩展到远离稳定线的不稳定 核.研究发现不稳定核具有一系列不同于稳定核的 奇特性质,如中子(质子)皮现象^[3-9]、中子(质子) 晕现象^[10-14]以及软模式共振^[15-21]等.在过去的 几十年里,低能共振态受到了人们广泛的关注,例 如原子核的低能偶极共振态是由中子皮(晕)与核 芯的相对运动引起的,这种低能偶极共振的性质与 丰中子核的中子皮厚度以及核物质对称能之间存 在很强的相关性^[22-24].

由于低能四极态的能量和强度对于壳结构的 改变比较敏感,因此可以为壳结构的演化提供信 息^[25].进入新世纪以来,人们为低能四极态的实验 与理论研究付出了大量的努力.实验上,探测技术 的不断改进提高了低能四极态的测量精度^[26,27].特 别是,美国橡树岭实验室在 2014 年通过库仑激发 技术精确地测量出了^{58,60,62,64}Ni的第一个 2+态的 跃迁强度^[26].运用同样的技术美国密歇根州立大 学核物理实验组测量了丰中子核⁷⁴Ni的第一个 2+

^{*} 国家自然科学基金 (批准号: 12275025, 11975096, 12135004, 11961141004) 和中央高校基本科研业务费专项资金 (批准号: 2020NTST06) 资助的课题.

[†] 通信作者. E-mail: caolg@bnu.edu.cn

[‡] 通信作者. E-mail: fszhang@bnu.edu.cn

^{© 2025} 中国物理学会 Chinese Physical Society

态的跃迁强度^[27]. 此外, 实验上对能量略高于第一个 2+态的矮四极共振态的测量也取得一定进展^[28,29]. Pellegri 等^[28]利用 340 MeV 的 ¹⁷O 非弹性散射测 得 ¹²⁴Sn 在 2—5 MeV 的矮四极共振态. 这一结果 被基于 ¹²⁴Sn 进行的 (α , $\alpha' \gamma$)与 (γ , γ')反应所 验证^[29]. 随着放射性束装置和探测技术的发展, 不 稳定原子核低能四极态数据将越来越丰富, 为人们 研究原子核的壳演化提供了机遇和挑战.

理论上, 能量密度泛函理论被广泛应用于低能 四极态的研究. 文献 [30,31] 分别使用基于 Skyrme 能量密度泛函的准粒子无规位相近似 (QRPA) 以 及准粒子声子模型 (QPM) 详细地研究了锡同位 素链原子核低能四极态随中子数增加的演化情况, 并探讨了低能四极态对壳演化的敏感性. 文献 [32] 通过低能四极态性质的研究着重讨论了 ⁶⁸Ni 是否 为双幻原子核, 并发现 ⁶⁸Ni 中能量高于 4 MeV 的低 能态对于 N = 40 壳隙比较敏感. 采用相对论能量 密度泛函, 镍同位素链原子核第一个 2+态的激发 能以及对应的跃迁强度可以较好地再现实验值 ^[33].

目前,关于镍同位素链原子核的低能四极态的 研究工作仅有少量的理论研究来讨论第一个 2+态 的性质,并与实验值进行对比,尚未系统地讨论第 一个 2+态随中子数增加的演化情况.另外,文献 [31] 仅对锡同位素链原子核中的矮四极共振做了理论 研究,对于镍同位素链原子核矮四极共振态性质 的理论研究鲜有文献报道.基于此,本文采用基于 Skyrme 能量密度泛函的 QRPA 理论详细地研究 镍同位素链原子核中的低能四极态性质,特别是矮 四极共振的性质随中子数演化情况,并从微观角度 解释壳关联影响的物理机制.

本文分为4个部分,第2部分简要地介绍理论 模型;第3部分首先讨论镍同位素链原子核的对关 联性质,然后重点讨论镍同位素链原子核低能四极 态性质的演化情况;第4部分为文章的结论.

2 理论模型

本文中,原子核的基态性质由 Skyrme Hartree-Fock + Bardeen-Cooper-Schrieffer (HF + BCS) 方法来描述,QRPA 理论方法应用于研究镍同位 素链原子核的低能四极态性质.基于 Skyrme 能量 密度泛函的 HF + BCS 方法发展得比较成熟,在 许多文献中已经做了详细介绍,这里不再赘述,可 参考文献 [34,35]. 目前, 对于对相互作用的多体关 联机制还在进一步的研究中, 如文献 [36—39] 讨论 了核物质中对关联的多体关联以及同位旋依赖性. 由于计算的复杂性, 该方法还不能直接应用于有限 原子核对关联的计算中. 对于有限原子核对关联的 计算, 一般采用唯象的有效对相互作用, 本文采用 了密度依赖的零程对相互作用:

$$V_{\text{pair}}(\boldsymbol{r}_1, \boldsymbol{r}_2) = V_0 \left[1 - \eta \left(\frac{\rho(\boldsymbol{r})}{\rho_0} \right) \right] \delta(\boldsymbol{r}_1 - \boldsymbol{r}_2), \quad (1)$$

其中, $\rho(\mathbf{r})$ 是核子密度; $\rho_0 = 0.16 \text{ fm}^{-3}$ 代表核物 质饱和点密度; η 的取值决定对相互作用类型,当 η 为 0.0, 0.5 和 1.0 时,分别对应体型、混合型和面 型对相互作用,本文采用混合型对相互作用,即 $\eta =$ 0.5; V_0 代表对相互作用强度,通过拟合⁶⁸Ni的实 验中子对能隙来确定 V_0 的大小^[40],计算中分别采 用 SGII^[41], SLy5^[42] 和 SkM*^[43] 三种有效的 Skyrme 能量密度泛函,对应的 V_0 分别为 453.9, 495.4 和 413.5 MeV·fm³.获得的 V_0 值可推广应用到整个镍 同位素链的基态和集体激发态性质的计算中. HF + BCS 方程在球坐标空间中进行数值求解,其中 径向长度取 24 fm,步长取 0.1 fm. 经检验,这一数 值设置可以确保计算结果的收敛性.

原子核的集体激发行为可以通过 QRPA 方程 描述. QRPA 方程的矩阵形式为^[44]

$$\begin{pmatrix} A & B \\ -B^* & -A^* \end{pmatrix} \begin{pmatrix} X^{\nu} \\ Y^{\nu} \end{pmatrix} = E_{\nu} \begin{pmatrix} X^{\nu} \\ Y^{\nu} \end{pmatrix}, \quad (2)$$

其中, $A 与 B 为剩余相互作用矩阵元, <math>E_{\nu}$ 为第 ν 个集体态的本征能量, $X^{\nu} 与 Y^{\nu}$ 为本征波矢. 对于 给定的激发态 ν ,则准粒子组态贡献到该集体激发 态的百分比可以通过对应 E_{ν} 的本征波矢 X_{ab}^{ν} 与 Y_{ab}^{ν} 得到:

$$A_{ab} = |X_{ab}^{\nu}|^2 - |Y_{ab}^{\nu}|^2, \qquad (3)$$

归一化方程为

$$\sum_{a \ge b} A_{ab} = 1. \tag{4}$$

对于给定的外场算符 \hat{F}_J ,其跃迁强度为

$$B(EJ, \widetilde{0} \to \nu) = \left| \sum_{c \ge d} b_{cd}(EJ) \right|^2$$
$$= \left| \sum_{c \ge d} (X_{cd}^{\nu} + Y_{cd}^{\nu}) (v_c u_d + u_c v_d) \langle c \| \hat{F}_J \| d \rangle \right|^2, \quad (5)$$

其中, $|\nu\rangle$ 代表激发态, $|\tilde{0}\rangle$ 代表基态, $b_{cd}(EJ)$ 为

准粒子组态 $d \rightarrow c$ 的跃迁概率幅, EJ表示电跃迁 类型, v(u)为准粒子态的占据率 (非占据率).

离散的 QRPA 谱可通过 Lorentzian 展开方程

$$S(E) = \sum_{\nu} B(EJ, 0 \to \nu) \frac{1}{\pi} \frac{\Gamma/2}{(E - E_{\nu})^2 + \Gamma^2/4} \quad (6)$$

展开为连续的四极强度分布,其中 Γ 代表 Lorentzian 宽度,本文中 $\Gamma = 1$ MeV.

3 结果与讨论

3.1 镍同位素链原子核的对关联性质

同位旋标量巨四极共振低能态主要由费米面 附近准粒子的激发所形成,因此它对于对关联效应 比较敏感^[45].为了反映中子对关联的同位素依赖 性,图1展示了利用 SGII, SLy5 和 SkM*相互作用



图 1 利用 SGII, SLy5 和 SkM*相互作用计算的镍同位素 链原子核的中子对能隙与实验值^[40]的对比

Fig. 1. Neutron pairing gaps in Ni isotopes calculated by using SGII, SLy5, and SkM* interactions, and compared with the experimental values^[40].

计算的镍同位素链原子核的中子对能隙与实验值^[40]的对比.发现 SGII 与 SLy5 的结果整体上能较好地再现实验值,而 SkM*能较好地描述 ^{64—76}Ni的中子对能隙实验值.以 SGII 的计算结果为例,中子对能隙从 ⁵⁸Ni 随中子数的增加而逐渐上升,在 ⁶²Ni 时达到最大值.随着中子的继续填充,能隙逐渐下降直到 ⁶⁸Ni 达到较低值,此时中子 N = 40 亚壳被填满.⁷⁰Ni 的能隙值相对于 ⁶⁸Ni 有所升高是由少量中子填充至更高能级 1g_{9/2} 造成的.随着轨道 1g_{9/2} 内中子的增加, N = 50壳层趋向于闭合,能隙值由 ⁷⁰Ni 至 ⁷⁶Ni 逐渐减小.

由于费米面附近准粒子态的性质对同位旋标 量巨四极共振低能态的影响比较大,因此在研究 镍同位素链原子核的低能四极态之前,首先来研 究费米面附近准粒子态的性质随中子数增加的演 化情况. 表1展示了利用 SGII 相互作用计算的 ^{64,68,72,76}Ni费米面附近中子态的准粒子能、占据概 率以及每个核的中子费米能λ_n. 准粒子能的表达 式为 $\sqrt{(\varepsilon_i - \lambda)^2 + \Delta_i^2}$,发现能量低于费米面的能 级1f_{7/2}, 2p_{3/2}, 1f_{5/2}和 2p_{1/2}的准粒子能随着中 子数的增加而增大,而能量高于费米面的能级1g9/2 和 2d5/2 随着中子数的增加而减小. 对于远离费米面 的能级,由于 $|\varepsilon_i - \lambda| \gg \Delta_i$,因此准粒子能的行为 由 $|\varepsilon_i - \lambda|$ 主导; 而对于靠近费米面的能级, $|\varepsilon_i - \lambda|$ 与 Δ_i 比较接近,对能隙 Δ_i 也对准粒子能有明显 影响. 至于准粒子占据概率 v^2 , 能级 $1g_{9/2}$ 的变化 最为明显,从⁶⁴Ni的 0.05 上升到到⁷⁶Ni的 0.80,当 A = 78时,该能级被完全占据.同时,发现使用 SLv5 和 SKM*计算的 64,68,72,76 Ni 的准粒子能和占

表 1 利用 SGII 相互作用计算的 64,68,72,76 Ni 费米面附近中子态的准粒子能 $E_{q.p.}$ (MeV)、占据概率 v^2 以及中子费米 面 λ_n (MeV)

Table 1. Quasi-particle energies ($E_{q.p.}$ in MeV), occupation probabilities (v^2) of neutron states around the Fermi level and neutron Fermi energies (λ_n in MeV) in ^{64,68,72,76}Ni, which are calculated by using SGII interaction.

G 11	⁶⁴ Ni		⁶⁸ Ni		⁷² Ni		76 _{Ni}	
States	Eq.p.	v^2	Eq.p.	v^2	Eq.p.	v^2	Eq.p.	v^2
$1f_{7/2}$	7.43	0.98	8.89	0.99	10.47	0.99	11.47	1.00
$2p_{3/2}$	2.51	0.86	3.60	0.96	5.17	0.98	6.20	0.99
$1f_{5/2}$	1.95	0.55	2.66	0.89	4.34	0.95	5.48	0.98
$2p_{1/2}$	1.70	0.47	2.04	0.86	3.53	0.95	4.57	0.99
$1g_{9/2}$	4.30	0.05	2.59	0.12	1.84	0.44	1.68	0.80
$2d_{5/2}$	8.45	0.00	6.65	0.01	4.91	0.01	3.61	0.01
λ_n	-9.34		-7.98		-6.66		-5.84	

据概率与 SGII 的结果基本相似, 计算结果具有类 似的随中子数增加的变化趋势.

3.2 镍同位素链原子核的低能四极激发态性质

图2展示了计算得到的镍同位素链原子核第 一个 2+态的激发能和电磁跃迁强度与实验值的对 比. 发现三种 Skyrme 相互作用预言的第一个 2+态 的激发能整体略高于实验值,但是基本上可再现实 验值随中子数增加的变化趋势. 不同 Skyrme 相互 作用的预言值尽管存在差别,但是这种差别对于大 多数原子核都比较小.对于电磁跃迁强度,不同的 Skyrme 相互作用给出的理论值在 58-62Ni 差异比 较大而在⁶⁴⁻⁸⁰Ni差异比较小, SGII 与 SLy5 相比 于 SkM*能更好地再现实验值的变化趋势, 尤其是 SGII 参数基本能再现 58-68 Ni 的实验结果. 对于质 量数大于 68 的核, 只有 ⁷⁰Ni 和 ⁷⁴Ni 有实验结果, 且比理论结果大.结合上述分析,第一个2+态激发 能以及电磁跃迁强度的理论结果依赖于采用的 Skyrme 相互作用. 对比三种 Skyrme 相互作用给 出的计算值, SGII 的结果总体上与实验值符合得 最好. 接下来将以 SGII 的结果为例进行分析.



图 2 (a) 利用 SGII, SLy5 和 SkM*相互作用计算的镍同位 素链原子核的第一个 2⁺态激发能与实验值的对比; (b) 对 应的电磁跃迁强度与实验值的对比. 实验数据取自文献 [46] Fig. 2. (a) Energies of the first 2⁺ state in Ni isotopes obtained by using SGII, SLy5, and SkM* interactions, and compared with the experimental data; (b) corresponding electromagnetic transition strengths. The experimental data is taken from Ref. [46].

从图 2(a) 可以看到 SGII 参数计算的镍同位 素链原子核的第一个 2+态激发能介于 1—3 MeV 之间.随着质量数增加第一个 2+态激发能先减小, 在⁶²Ni达到较小值之后随着质量数增加而增加,在 ⁶⁸Ni达到相对较大值之后又随着质量数增加而减 小,在⁷⁴Ni达到较小值之后又开始增加,直到在 ⁷⁸Ni达到较高能量.由于原子核的费米能量以及费 米面附近单粒子占有概率随着质量数的增加发 生变化,因此第一个2+态激发能的变化主要受到 中子 pfg 亚壳中的准粒子组态以及中子 v1g_{9/2} → v2d5/2 准粒子组态的影响,另外还有来自低能质子 组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 和 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 1f_{5/2}$ 组态的贡 献. 对于 ⁶⁸Ni, 第一个 2+激发态比相邻的 ⁶⁶Ni和 ⁷⁰Ni 激发能要高, 下面给出可能的原因: 这几个原子 核的第一个 2+激发态主要受到质子组态 π1f_{7/2} → $\pi 2p_{3/2}$ 和 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 1f_{5/2}$,中子组态 $\nu 1f_{5/2} \rightarrow \nu 2p_{1/2}$, $\nu 1f_{5/2} \rightarrow \nu 1f_{5/2}, \ \nu 2p_{3/2} \rightarrow \nu 2p_{1/2} \not\boxtimes \nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 的影响.我们发现质子组态的能量随着质量数的增 加变化很小,影响主要来自中子组态的变化.例如 ⁶⁶Ni中,上面列出的中子组态能量分别为 3.68, 4.10, 4.52 和 7.03 MeV, 贡献百分比分别为 34.42%, 23.78%, 10.98% 和 2.38%. ⁶⁸Ni 中, 由于费米能和单粒子态 占有概率的变化,这些中子组态能量分别为 4.69, 5.32, 5.64 和 5.18 MeV, 贡献百分比分别为 19.55%, 12.79%, 6.18% 和 24.44%. 相较于 66Ni, 准粒子能 的增大以及占有百分比的变化,使得 68Ni 激发能 略高于⁶⁶Ni. 而⁷⁰Ni中, 基于同样的原因, 这些中 子组态能量和百分比也发生了变化,分别为 6.49, 7.23, 7.39 和 4.09 MeV, 贡献百分比分别为 1.14%, 1.41%, 0.7% 和 68.35%. 尽管 $\nu 1f_{5/2} \rightarrow \nu 2p_{1/2}, \nu 1f_{5/2}$ $\rightarrow \nu 1 f_{5/2}, \nu 2 p_{3/2} \rightarrow \nu 2 p_{1/2}$ 组态的准粒子能量较 ⁶⁸Ni变大,但是它们的占有百分比变得很小.另外 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 组态的准粒子能量较⁶⁸Ni中的变 小,而且占有百分比升高了很多,这使得⁷⁰Ni的激 发能低于 68 Ni. 类似地, 对于 78 Ni, 中子 N = 50 壳 层闭合, $1g_{9/2}$ 轨道内的核子跨越 N = 50 壳隙向更 高能级 $\nu 2d_{5/2}$ 跃迁,组态 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 2d_{5/2}$ (能量 为 4.53 MeV) 的贡献百分比达到 67.43%, 显著提 升了⁷⁸Ni的第一个2+态激发能.

从图 2(b) 可以看到, 利用 SGII 参数计算得到 的镍同位素链原子核第一个 2+态的电磁跃迁强度 从 ⁵⁸Ni 开始随中子数的增加而逐渐上升, 到 ⁶²Ni 达到最大值. 随着中子数的进一步增加, 镍原子核 的电磁跃迁强度显著下降, 在 *A* = 68 附近达到较 小值. 对于质量数 *A* > 68 的镍原子核, 计算得到的 电磁跃迁强度的变化幅度较小. 镍原子核第一个 2+ 态的电磁跃迁强度由质子激发所贡献. 其中, ⁵⁸⁻⁶⁶Ni 的电磁跃迁强度由质子组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 主导. 这一质子组态的跃迁概率幅由 ⁵⁸Ni 的 10.67 fm² 上升至 ⁶²Ni 的 12.12 fm²,再下降至 ⁶⁶Ni 的 8.51 fm², 造成电磁跃迁强度先增大后减小. 对于质量数为 68 $\leq A \leq$ 76 的镍原子核,电磁跃迁强度随中子数 增加而出现的涨落来自于质子组态总跃迁概率幅 的轻微变化. 当 A = 78 时,电磁跃迁强度相对于 ⁷⁶Ni 有所增大主要来自质子组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 的跃迁概率幅的上升,这可能与 N = 50 壳层闭合 引起的对关联消失有关^[47]. 而 ⁸⁰Ni 的电磁跃迁强 度则由于质子跃迁 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 贡献的降低而 产生回落.

图3给出了镍同位素链原子核的同位旋标 量四极强度分布,发现巨四极共振分布在16-18 MeV 能区, 共振能量随中子数的增加而减小, 响 应强度则随着中子数的增加而增加.在1-3 MeV 能区分布着镍同位素链原子核的第一个 2+态,由 于第一个 2+态能量受壳关联的影响, 在接近幻数 时能量较大,在远离幻数时则能量相对较低,响应 强度则与能量有一定的关系,能量较低则响应强度 较强,能量较高则响应强度较弱.表2展示了对 ^{64,70,76}Ni第一个 2+态作出主要贡献的准粒子组态 的组态能量、贡献百分比以及对应的跃迁概率幅. 对于⁶⁰⁻⁶⁸Ni的第一个 2+态, 如表 2 所列, 主要由 质子组态π1f_{7/2} → π2p_{3/2}以及中子准粒子组态 $\nu 1f_{5/2} \rightarrow \nu 2p_{1/2}, \ \nu 1f_{5/2} \rightarrow \nu 1f_{5/2} \not\boxtimes \nu 2p_{3/2} \rightarrow \nu 2p_{1/2}$ 激发所贡献. 随着中子数的增加, 中子态 v1g9/2 的 占有概率增加,由v1g9/2中子准粒子激发的占比也 随着增加. 对于 ⁷⁰⁻⁷⁶Ni 的第一个 2+态, 如表 2 所 列,主要由质子组态 π1f_{7/2} → π2p_{3/2} 以及中子准粒 子组态 v19_{9/2} → v1g_{9/2} 和 v1g_{9/2} → v2d_{5/2} 激发所 贡献. 由于壳效应, ⁷⁸Ni 中子态 v1g_{9/2} 填满, 中子 $\nu 19_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 组态跃迁不存在,它的第一个 2+ 态则主要由质子 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 和中子 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow$ v2d5/2的跨壳跃迁所贡献,激发能相对于⁷⁶Ni变 大,有很强的壳效应.同时发现镍同位素链原子核 第一个 2+态不存在不同组态之间跃迁概率幅的抵 消,集体性比较好.

由图 3 发现在低能区除了强度很高的第一个 2⁺ 态以外,在 4—7 MeV 能区还存在强度较小的矮四极共振态,尤其对于 ^{70—76}Ni 原子核,相对于 ^{60—68}Ni 原子核具有较强的矮四极跃迁强度.为了详细地研究矮四极共振态随中子数增加的演化情况,图 4 展

示了镍原子核在 8 MeV 以下能区的跃迁强度分布. 如图 4 所示,⁶⁰⁻⁶⁸Ni 的矮四极共振态主要分布于 4-7 MeV, 能量分布比较弥散且具有较小的跃迁 强度,随着中子数的增加矮四极态的数量也有所增 加,例如⁶⁶Ni 有 6 个可见的矮四极态,其中 3 个具



图 3 镍同位素链原子核的同位旋标量四极强度分布 (计 算采用了 SGII 相互作用) (a) $^{60-68}Ni$; (b) $^{70-78}Ni$ Fig. 3. Isoscalar quadrupole strength distributions in Ni isotopes: (a) $^{60-68}Ni$; (b) $^{70-78}Ni$. The SGII interaction is employed in the calculations.



图 4 镍同位素链原子核低能区跃迁强度 (计算采用了 SGII 相互作用)

Fig. 4. Transition strength for the low-energy region in Ni isotopes. The SGII interaction is employed in the calculations.

Table 2. Qua: MeV), their con The SGII intera	siparticle configuration tribution to the norm ction is employed in t	ns grving i of the st he calcula ⁶⁴ Ni	the major contrib ate (in percentage ttions. Herein, the	ution to t) and the superscrij	he first 2^{+} and pygin corresponding reduce pts π and v refer to th	ty quantu ted transit he proton 70Ni	ion amplitudes (<i>l</i> and neutron state	s, respect	tively.	⁷⁶ Ni		
	Configurations	$E_{\rm conf.}$	Percentage/%	b_{cd}	Configurations	$E_{\rm conf.}$	Percentage/%	b_{cd}	Configurations	E _{conf} .	Percentage/%	b_{cd}
第一个2+态			1.46 MeV				2.52 MeV				2.08 MeV	
	$\nu \mathrm{1f}_{5/2} - \nu 2p_{1/2}$	3.65	27.85	-7.45	$\nu 1g_{9/2} - \nu 1g_{9/2}$	4.07	68.71	17.43	$v1g_{9/2} - v1g_{9/2}$	3.37	71.34	-16.45
	$\nu 1 f_{5/2} - \nu 1 f_{5/2}$	3.89	24.67	-9.02	$\pi \mathrm{lf}_{7/2} - \pi 2 \mathrm{p}_{3/2}$	5.12	15.53	7.55	$\nu 1\mathrm{g}_{9/2} - \nu 2\mathrm{d}_{5/2}$	5.30	11.88	-8.64
	$\pi 1 \mathrm{f}_{7/2} - \pi 2 \mathrm{p}_{3/2}$	4.83	18.58	-10.52	$\nu 1g_{9/2}-\nu 2d_{5/2}$	7.68	4.39	3.00	$\pi 1 f_{7/2} - \pi 2 p_{3/2}$	5.54	8.92	-6.30
	$\nu 2p_{3/2} - \nu 2p_{1/2}$	4.22	12.75	$^{-5.10}$	$\pi 1\mathrm{f}_{7/2}-\pi 1\mathrm{f}_{5/2}$	6.15	2.40	1.49	$\pi 1\mathrm{f}_{7/2}-\pi 1\mathrm{f}_{5/2}$	5.79	2.21	-1.49
	$\nu 2p_{3/2}-\nu 1f_{5/2}$	4.46	3.27	-1.27	$\nu 1f_{5/2}-\nu 1f_{5/2}$	7.22	1.42	0.84	$\nu 1g_{9/2} - \nu 1g_{7/2}$	8.75	0.70	-0.83
	$\nu 2p_{3/2} - \nu 2p_{3/2}$	5.03	2.35	-1.50	$\nu \mathrm{1f}_{5/2} - \nu 2p_{1/2}$	6.48	1.13	0.53				
矮四极共振态			$5.16 { m MeV}$				$4.98 { m MeV}$				$4.11 { m MeV}$	
	$\pi ext{lf}_{7/2} - \pi ext{2p}_{3/2}$	4.83	61.35	-10.38	$\pi \mathrm{lf}_{7/2} - \pi \mathrm{2p}_{3/2}$	5.12	57.89	10.52	$v1g_{9/2} - v2d_{5/2}$	5.30	45.03	-13.35
	$\nu 2p_{3/2} - \nu 2p_{3/2}$	5.03	22.68	3.22	$\nu 1g_{9/2}-\nu 1g_{9/2}$	4.07	28.57	-8.98	$v1g_{9/2} - v1g_{9/2}$	3.37	26.99	7.85
	$\nu 2p_{3/2}-\nu 2p_{1/2}$	4.22	6.20	1.97	$\nu lf_{5/2}-\nu 2p_{1/2}$	6.48	3.85	1.23	$\pi 1 {\rm f}_{7/2} - \pi 2 { m p}_{3/2}$	5.54	20.62	-6.82
	$\nu 1f_{5/2}-\nu 1f_{5/2}$	3.89	4.72	2.14	$\nu 1g_{9/2}-\nu 2d_{5/2}$	7.68	3.77	2.46	$\pi 1 { m f}_{7/2} - \pi 1 { m f}_{5/2}$	5.79	3.27	-1.29
	$\nu 2p_{3/2}-\nu 1f_{5/2}$	4.46	2.78	0.70	$\nu 1f_{5/2}-\nu 1f_{5/2}$	7.22	1.75	1.18	$\nu 1g_{9/2} - \nu 1g_{7/2}$	8.75	0.64	-0.71
	$\nu 1f_{5/2}-\nu 2p_{1/2}$	3.65	1.62	0.93	$\pi 1\mathrm{f}_{7/2}-\pi 1\mathrm{f}_{5/2}$	6.15	1.15	0.80				
矮四极共振态			$6.89 { m MeV}$				$6.46 { m MeV}$				$6.31 { m MeV}$	
	$\pi 1 \mathrm{f}_{7/2} - \pi 1 \mathrm{f}_{5/2}$	6.59	90.06	-5.54	$\pi 1\mathrm{f}_{7/2}-\pi 1\mathrm{f}_{5/2}$	6.15	75.16	-5.15	$\pi 1\mathrm{f}_{7/2}-\pi 1\mathrm{f}_{5/2}$	5.79	51.09	-4.34
	$\nu 1g_{9/2}-\nu 1g_{9/2}$	8.60	2.14	-1.48	$\nu lf_{5/2}-\nu 2p_{1/2}$	6.48	12.00	1.83	$\nu 1g_{9/2}-\nu 2d_{5/2}$	5.29	30.23	9.29
	$\pi 1 \mathrm{f}_{7/2} - \pi 2 \mathrm{p}_{3/2}$	4.83	2.06	1.49	$\pi 1 \mathrm{f}_{7/2} - \pi 2 \mathrm{p}_{3/2}$	5.12	4.39	2.44	$\pi 1 {\rm f}_{7/2} - \pi 2 { m p}_{3/2}$	5.54	16.37	-5.49
	$\nu 2p_{3/2} - \nu 2p_{1/2}$	4.22	1.07	0.82	$\nu 1g_{9/2}-\nu 2d_{5/2}$	7.68	3.47	-2.21	$\nu 1g_{9/2} - \nu 1g_{7/2}$	8.75	1.04	-0.63
	$\nu 1f_{5/2}-\nu 1f_{5/2}$	3.89	0.0	1.02	$\nu 1f_{5/2}-\nu 1f_{5/2}$	7.22	1.42	-0.88				
	$\nu 1f_{7/2}-\nu 1f_{5/2}$	9.37	0.9	-0.45	$v1g_{9/2} - v1g_{9/2}$	4.07	1.38	1.69				

表 2 对 64,70,76 Ni的第一个 2+态以及矮四极共振态作出主要贡献的准粒子组态的组态能量 *E*conf. (MeV)、贡献百分比以及对应的跃迁概率幅 b_{cd} (fm²),其中计算采用了

物理学报 Acta Phys. Sin. Vol. 74, No. 3 (2025) 032101 有较强的跃迁强度,分别位于 3.86, 4.84, 5.10 MeV. 这些矮四极共振态主要由质子组态π1f7/2→π2p3/2 和 $π1f_{7/2} \rightarrow π1f_{5/2}$ 以及处于中子 N = 28—50 壳层 内的准粒子组态所贡献, 例如 $v2p_{3/2} \rightarrow v2p_{1/2}$, $\nu 1f_{5/2} \rightarrow \nu 1f_{5/2} \ , \ \nu 2p_{3/2} \rightarrow \nu 2p_{3/2} \ , \ \nu 1f_{7/2} \rightarrow \nu 2p_{3/2}$ 以及 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$,这些组态对每一个矮四极 态的贡献依赖于组态的能量. 一般来说, 组态能量 越接近矮四极态的能量,这个组态所贡献的百分比 越大,同时也给出较大的跃迁概率幅.表2列出了 ^{64,70,76}Ni中具有较强跃迁强度的矮四极共振态的 组态信息. 例如⁶⁴Ni中能量为 5.16 MeV 的矮四极 态,它主要由质子组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 以及中子准 粒子组态 $v_{2p_{3/2}} \rightarrow v_{2p_{3/2}}$ 跃迁形成, 它们的组态 能量分别为 4.83 MeV 和 5.03 MeV, 与这个矮四 极态的能量很接近,因此这两个组态贡献的占比和 跃迁概率幅也相对于表中其他组态的值大,占比分 别为 61.35% 和 22.68%, 跃迁概率幅分别为-10.38 fm²和 3.22 fm². 对于能量为 6.89 MeV 的矮四极 态, 主要由质子组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 1f_{5/2}$ 跃迁形成, 它 的组态能量为 6.59 MeV, 占比和跃迁概率幅分别 为 90.06% 和-5.04 fm², 是所有组态中最高的. 另 外, 对于 $^{64-68}$ Ni, 随着中子数的增加, 中子态 $\nu 1g_{9/2}$ 的占有概率变大,中子 v1g_{9/2} → v1g_{9/2} 准粒子组态 对镍同位素矮四极态的贡献增加.图5给出了中子 v1g_{9/2} → v1g_{9/2} 和 v1g_{9/2} → v2d_{5/2} 组态的占比和 跃迁概率幅,可以看出, $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 组态的占 比和跃迁概率幅从64Ni到68Ni逐渐上升.

图 4 显示 ^{70—76}Ni 的矮四极共振态的数量较 少, 但是紧挨着第一个 2⁺态的矮四极态具有较强的 跃迁强度, 能量介于 4—5 MeV 之间, 随着中子数 量的增加, 激发能量降低, 跃迁强度变强. 通过分 析发现这个矮四极态主要由质子组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$ 和 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 1f_{5/2}$, 以及中子准粒子组态 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 和 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 2d_{5/2}$ 激发所贡献, 并 且由质子主导激发逐渐转变为中子主导激发. 例如 ⁷⁰Ni 和 ⁷⁶Ni 分别处于 4.98 MeV 和 4.11 MeV 的矮 四极态, 前者占比最高的是质子组态 $\pi 1f_{7/2} \rightarrow \pi 2p_{3/2}$, 占比为 57.89%, 后者占比较高的是两个中 子组态 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 2d_{5/2}$ 和 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$, 占比 分别为 45.03% 和 26.99%. 这是中子态 $\nu 1g_{9/2}$ 的占 有概率随着中子数增加的结果. 如图 5 所示, 中子 组态 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 的贡献百分比随着中子数的 增加在增加,在A = 70时最大,之后则基本不变. 相比于⁶⁸Ni中的跃迁概率辐,⁷⁰⁻⁷⁶Ni中v1g_{9/2} → v1g_{9/2}组态的跃迁概率辐变大,但随中子数增加变 化很小.对于⁷⁰⁻⁷⁶Ni,中子v1g_{9/2} → v2d_{5/2}组态 对矮四极共振态的贡献百分比与跃迁概率幅随着 中子数的增加而增加.由于⁷⁸Ni中不存在v1g_{9/2} → v1g_{9/2}的组态激发,因此在⁷⁸Ni中不存在跃迁强度 较强能量接近第一个 2+态的矮四极态,这些行为 表明矮四极态具有一定的壳效应.另外发现矮四极 态的组态中存在跃迁概率幅符号不一致的情况,一 定程度上削弱了该四极态的跃迁强度.



图 5 组态 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 和 $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 2d_{5/2}$ 对 ^{64—76}Ni 矮四极共振态的 (a) 贡献百分比与 (b) 跃迁概率幅, 其中计 算采用了 SGII 相互作用

Fig. 5. (a) Contribution percentage and (b) reduced transition amplitudes b_{cd} of configurations $\nu lg_{9/2} \rightarrow \nu lg_{9/2}$ and $\nu lg_{9/2} \rightarrow \nu 2d_{5/2}$ contributed to the pygmy quadrupole states in $^{64-76}$ Ni. The SGII interaction is employed in the calculations.

4 结 论

本文基于 Skyrme HF+BCS 理论以及自洽的

QRPA 方法研究了镍同位素链原子核的低能四极态性质随中子数增加的演化情况,计算中分别采用 SGII, SLy5 和 SkM*三种 Skyrme 相互作用以及密度依赖的零程对相互作用.发现理论计算能够基本上符合镍同位素链原子核第一个 2+态激发能量的变化趋势, SGII 参数能较好地符合 ⁵⁸⁻⁶⁸Ni 电磁跃迁强度的实验值.同时发现 ⁶⁸Ni和 ⁷⁸Ni 第一个 2+态激发能比相邻同位素核的第一个 2+态激发 能高,表现出较强的壳效应.

本文还研究了矮四极态随中子数增加的演化 情况. 58-68Ni的矮四极共振态随中子数增加变化 并不明显. 对于 70-76Ni, 发现存在较强同位旋标 量跃迁强度的矮四极态, 共振能量随着中子数增加 而降低,跃迁强度则随着中子数增加而增加.随着 中子数的增加,中子1g9/2态占有概率增加,由中子 1g9/2态的准粒子激发组态占比增加,组态激发 由质子主导渐变为由中子主导.在⁷⁸Ni中,由于中 子 $1g_{9/2}$ 态填满, $\nu 1g_{9/2} \rightarrow \nu 1g_{9/2}$ 的组态激发不存 在,⁷⁸Ni中的矮四极共振态消失,因此镍同位素链 原子核矮四极态对壳结构的改变比较敏感,可以为 丰中子核的壳演化提供信息. 使用 SLy5 和 SKM* 相互作用的计算值相比于 SGII 的结果存在数值上 的轻微差别, 但是矮四极共振态的演化趋势与 SGII 的结论基本一致.因此镍同位素链原子核矮四极共 振态随中子数增加的演化与 Skyrme 相互作用的 选择无关.

参考文献

- Paar N, Vretenar D, Khan E, Colò G 2007 *Rep. Prog. Phys.* 70 691
- [2] Garg U, Colò G 2015 Prog. Part. Nucl. Phys. 84 124
- [3] Horowitz C J, Pollock S J, Souder P A, Michaels R 2001 Phys. Rev. C 63 025501
- [4] Roca-Maza X, Cao L G, Colò G, Sagawa H 2016 Phys. Rev. C 94 044313
- [5] Chen L W, Ko C M, Li B A 2005 Phys. Rev. C 72 064309
- [6] Fang D Q 2023 Nucl. Tech. 46 080016
- [7]~ An R, Sun S, Cao L G, Zhang F S 2023 Nucl. Sci. Tech. 34 119
- [8] Cao L G, Ma Z Y 2004 Eur. Phys. J. A 22 189
- [9] Ma C W, Liu Y P, Wei H L, Pu J, Cheng K X, Wang Y T 2022 Nucl. Sci. Tech. 33 6
- [10] Ren Z Z, Mittig W, Chen B Q, Ma Z Y 1995 Phys. Rev. C 52 R20(R)
- [11] Meng J, Ring P 1996 Phys. Rev. Lett. 77 3963
- [12] Zhou S G, Meng J, Ring P, Zhao E G 2010 Phys. Rev. C 82

011301(R)

- [13] Zhong S Y, Zhang S S, Sun X X, Smith M S 2022 Sci. China Phys. Mech. Astron. 65 262011
- [14] Tian Y J, Liu Q, Heng T H, Guo J Y 2017 Phys. Rev. C 95 064329
- [15] Piekarewicz J 2006 Phys. Rev. C 73 044325
- [16] Vretenar D, Paar N, Ring P, Lalazissis G A 2001 *Phys. Rev.* C 63 047301
- [17] Yang D, Cao L G, Tian Y, Ma Z Y 2010 Phys. Rev. C 82 054305
- [18] Sun S, Yu R Q, Cao L G, Zhang C L, Zhang F S 2024 Eur. Phys. J. A 60 61
- [19] Cao L G, Ma Z Y 2004 Mod. Phys. Lett. A 19 2845
- [20] Pei J C, Kortelainen M, Zhang Y N, Xu F R 2014 Phys. Rev. C 90 051304
- [21] Khan E, Paar N, Vretenar D, Cao L G, Sagawa H, Colò G 2013 Phys. Rev. C 87 064311
- [22] Tao C, Ma Y G, Zhang G Q, Cao X G, Fang D Q, Wang H W 2013 Nucl. Sci. Tech. 24 030502
- [23] Zhang Z, Chen L W 2014 Phys. Rev. C 90 064317
- [24] Cao L G, Ma Z Y 2008 Chin. Phys. Lett. 25 1625
- [25] Cortés M L, Rodriguez W, Doornenbal P, et al. 2020 Phys. Lett. B 800 135071
- [26] Allmond J M, Brown B A, Stuchbery A E, et al. 2014 Phys. Rev. C 90 034309
- [27] Marchi T, de Angelis G, Valiente-Dobón J J, et al. 2014 *Phys. Rev. Lett.* **113** 182501
- [28] Pellegri L, Bracco A, Tsoneva N, et al. 2015 Phys. Rev. C 92 014330
- [29] Spieker M, Tsoneva N, Derya V, et al. 2016 Phys. Lett. B 752 102
- [30] Yüksel E, Colò G, Khan E, Niu Y F 2018 Phys. Rev. C 97 064308
- [31] Tsoneva N, Lenske H 2011 Phys. Lett. B 695 174
- [32] Langanke K, Terasaki J, Nowacki F, Dean D J, Nazarewicz W 2003 Phys. Rev. C 67 044314
- [33] Ansari A, Ring P 2006 Phys. Rev. C 74 054313
- [34] Colò G, Cao L G, Giai N V, Capelli L 2013 Comput. Phys. Commun. 184 142
- [35] Liu L, Liu S, Zhang S S, Cao L G 2021 Chin. Phys. C 45 044105
- [36] Shang X L, Zuo W 2013 Phys. Rev. C 88 025806
- [37] Yan Y J, Shang X L, Dong J M, Zuo W 2021 Chin. Phys. C 45 074105
- [38] Zhang S S, Cao L G, Lombardo U, Schuck P 2016 Phys. Rev. C 93 044329
- [39] Zhang S S, Cao L G, Lombardo U, Zhao E G, Zhou S G 2010 *Phys. Rev. C* 81 044313
- [40] Wang M, Audi G, Kondev F G, Huang W J, Naimi S, Xu X 2017 Chin. Phys. C 41 030003
- [41] Giai N V, Sagawa H 1981 Phys. Lett. B 106 379
- [42] Chabanat E, Bonche P, Haensel P, Meyer J, Schaeffer R 1998 Nucl. Phys. A 635 231
- [43] Bartel J, Quentin P, Brack M, Guet C, Håkansson H B 1982 Nucl. Phys. A 386 79
- [44] Colò G, Roca-Maza X 2021 arXiv: 2102.06562 [nucl-th]
- [45] Sun S, Zhang S S, Zhang Z H, Cao L G 2021 Chin. Phys. C 45 094101
- [46] Pritychenko B, Birch M, Singh B, Horoi M 2016 At. Data Nucl. Data Tables 107 1
- [47] Severyukhin A P, Voronov V V, Giai N V 2008 Phys. Rev. C 77 024322

Microscopic study on low-energy quadrupole states in Ni isotope chain atomic nuclei^{*}

SUN Shuai¹⁾ AN Rong²⁾ QI Miao¹⁾ CAO Ligang^{1)3)†} ZHANG Fengshou^{1)3)4)‡}

 (Key Laboratory of Beam Technology of Ministry of Education, School of Physics and Astronomy, Beijing Normal University, Beijing 100875, China)

2) (School of Physics, Ningxia University, Yinchuan, 750021, China)

3) (Institute of Radiation Technology, Beijing Academy of Science and Technology, Beijing 100875, China)

4) (Center of Theoretical Nuclear Physics, National Laboratory of Heavy Ion Accelerator of Lanzhou, Lanzhou 730000, China)

(Received 16 July 2024; revised manuscript received 5 December 2024)

Abstract

This work mainly investigates the properties of the low-energy quadrupole strength in Ni isotopes, especially the evolution of the pygmy quadrupole states with the increase of neutron number. And the effect of shell evolution on the pygmy resonance is also discussed in detail. Based on the Skyrme Hartree-Fock+Bardeen-Cooper-Schrieffer (HF+BCS) theory and the self-consistent quasiparticle random phase approximation (RPA) method, the evolution in the nickel isotope chain with the increase of neutron number is studied. And in the calculations, three effective Skyrme interactions, namely SGII, SLV5 and SKM*, and a density-dependent zerorange type force are adopted. The properties of the first 2^+ state in Ni isotopes are studied. A good description on the experimental excited energies of the first 2⁺ states are achieved, and the SGII and SLy5 can well describe the reduced electric transition probabilities for ${}^{58-68}$ Ni. It is found that the energy value of the first 2^+ state for 68 Ni and 78 Ni are obviously high than those of other nuclei, reflecting the obvious shell effect. In addition to the first 2^+ states, pygmy quadrupole states between 3 MeV and 5 MeV with relatively large electric transition probabilities are evidently found for $^{70-76}$ Ni in the isoscalar quadruple strength distribution. The pygmy quadrupole states have the energy values decreasing with the number of neutrons increasing, but their strengths increase gradually. Therefore, they are more sensitive to the change in the shell structure. This is due to the fact that the gradual filling of the neutron level $1g_{9/2}$ has a significant effect on the pygmy quadrupole states of $^{70-76}$ Ni, and it leads to switching from proton-dominated excitations to neutron-dominated ones. The pygmy quadrupole states for $^{70-76}$ Ni are sensitive to the proton and neutron shell gaps, so they can provide the information about the shell evolution in neutron-rich nuclei.

Keywords: Skyrme energy density functional, pygmy quadrupole resonance, shell structure

PACS: 21.60.–n, 21.60.Jz, 24.30.Cz

DOI: 10.7498/aps.74.20240991

CSTR: 32037.14.aps.74.20240991

^{*} Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Grant Nos. 12275025, 11975096, 12135004, 11961141004) and the Fundamental Research Fund for the Central Universities, China (Grant No. 2020NTST06).

[†] Corresponding author. E-mail: caolg@bnu.edu.cn

[‡] Corresponding author. E-mail: fszhang@bnu.edu.cn

物理学报Acta Physica Sinica





Institute of Physics, CAS

镍同位素链原子核低能四极态的微观研究

孙帅 安荣 祁淼 曹李刚 张丰收

Microscopic study on low-energy quadrupole states in Ni isotope chain atomic nuclei SUN Shuai AN Rong QI Miao CAO Ligang ZHANG Fengshou 引用信息 Citation: Acta Physica Sinica, 74, 032101 (2025) DOI: 10.7498/aps.74.20240991

在线阅读 View online: https://doi.org/10.7498/aps.74.20240991

当期内容 View table of contents: http://wulixb.iphy.ac.cn

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

离子的低能电子弹性散射研究: 共振态与同分异构

Low-energy electron elastic scattering of anions: Resonance states and conformers 物理学报. 2024, 73(24): 243401 https://doi.org/10.7498/aps.73.20241377

声学四极子拓扑绝缘体中的位错态

Dislocation defect states in acoustic quadrupole topological insulators 物理学报. 2024, 73(15): 154302 https://doi.org/10.7498/aps.73.20240640

超电容储能电极材料的密度泛函理论研究

Density functional theory study of supercapacitor for energy storage electrode materials 物理学报. 2021, 70(10): 107301 https://doi.org/10.7498/aps.70.20201988

铷簇同位素效应的量化研究

Quantitative study on isotope effect of rubidium clusters 物理学报. 2023, 72(18): 182101 https://doi.org/10.7498/aps.72.20230778

外加横向电场作用下石墨烯纳米带电子结构的密度泛函紧束缚计算 Electronic structure of graphene nanoribbons under external electric field by density functional tight binding 物理学报. 2021, 70(5): 053101 https://doi.org/10.7498/aps.70.20201619

多微管阵列结构腔-原子吸收光谱测量Rb同位素比

Measurement of Rb isotope ratio by atomic absorption spectroscopy with multi-microchannel array structure cavity 物理学报. 2023, 72(5): 053201 https://doi.org/10.7498/aps.72.20221963